

### INNATE PHARMA PRÉSENTE LES RÉSULTATS POSITIFS DE L'ÉTUDE DE PHASE 2 TELLOMAK ÉVALUANT LACUTAMAB DANS LE SYNDROME DE SÉZARY AU CONGRÈS ANNUEL DE L'ASH 2023

- **Les résultats confirment une activité clinique encourageante, des réponses durables et un profil de tolérance favorable de lacutamab chez les patients avec un syndrome de Sézary lourdement prétraités et ayant reçu mogamulizumab**
- **Une conférence virtuelle avec un expert se tiendra le mardi 12 décembre 2023 à 16h00 CET (7h00 PST)**

Marseille, le 10 décembre 2023, 7h00 CET

Innate Pharma SA (Euronext Paris : IPH ; Nasdaq : IPHA) (« **Innate** » ou la « **Société** ») a annoncé aujourd'hui les résultats finaux positifs de l'étude de Phase 2 TELLOMAK dans le syndrome de Sézary. Les résultats ont été présentés au congrès annuel de l'American Society of Hematology<sup>1</sup> (ASH) 2023 à San Diego, Californie.

Au 1<sup>er</sup> mai 2023, les patients de la cohorte syndrome de Sézary (cohorte 1, n=56) ont reçu une médiane de 5 traitements systémiques antérieurs, dont mogamulizumab, et ont une médiane de suivi de 14,4 mois.

Les données montrent que lacutamab a une activité clinique robuste et un profil de tolérance favorable. Le taux de réponse objective globale confirmé était de 37,5% (21/56), dont 2 réponses complètes et 19 réponses partielles. Le taux de réponse globale dans la peau était de 46,4% (26/56), dont 5 réponses complètes et 21 réponses partielles, et le taux de réponse globale dans le sang était de 48,2% (27/56), dont 15 réponses complètes et 12 réponses partielles. La médiane de survie sans progression était de 8 mois (intervalle de confiance à 95% : 4,7 – 21,2). Chez les patients ayant obtenu une réponse globale, la médiane de la durée de réponse est de 12,3 mois (IC 95% : 5,2 – non évalué).

	Meilleure réponse globale N=56	Meilleure réponse dans la peau N=56	Meilleure réponse dans le sang N=56	Meilleure réponse dans les ganglions lymphatiques N=46 <sup>2</sup>
Meilleure réponse (N,%)				
Réponse complète	2 (3,6)	5 (8,9)	15 (26,8)	3 (6,5)
Réponse partielle	19 (33,9)	21 (37,5)	12 (21,4)	6 (13,0)
Maladie stable	28 (50,0)	27 (48,2)	24 (42,9)	28 (60,9)
Progression de la maladie	7 (12,5)	3 (5,4)	5 (8,9)	5 (0,9)
Non évalué	0	0	0	4 (8,7)
Taux de réponse globale % [95%CI]	<b>37,5%</b> [26,0-50,6]	<b>46,4%</b> [34,0-59,3]	<b>48,2%</b> [35,7-61,0]	<b>19,6%</b> [10,7-33,2]

Tableau 1 : Résultats d'efficacité chez les patients syndrome de Sézary (n=56)

« Les réponses rapides et durables observées dans l'étude de Phase 2 TELLOMAK, qui a recruté des patients lourdement prétraités, confirment que le traitement avec lacutamab permet d'obtenir des résultats cliniquement significatifs pour les patients atteints d'un syndrome de

<sup>1</sup> Société américaine d'hématologie

<sup>2</sup> Inclut les patients non impliqués au départ qui ont progressé dans le ganglion lymphatique



# COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

*Sézary après au moins deux thérapies systémiques antérieures, » a commenté le **Dr Sonia Quaratino, Directrice Médicale d'Innate Pharma.** « Le recrutement de l'étude TELLOMAK est terminé et le suivi à long terme fournira en temps voulu des données plus matures sur les critères d'évaluation principaux de l'étude. »*

**Le Pr Pierluigi Porcu, Directeur de la Division des Hémopathies Malignes et de la Transplantation de Cellules Souches Hématopoïétiques, Sidney Kimmel Cancer Center, Jefferson Health, Philadelphie,** et investigateur principal de l'étude TELLOMAK, a ajouté : « *Les patients atteints d'un syndrome de Sézary traités par plus de deux thérapies systémiques antérieures, dont le mogamulizumab, représentent une population avec un besoin médical important non satisfait et une qualité de vie dégradée. Il est prometteur de voir lacutamab atteindre une efficacité remarquable avec un profil de tolérance favorable dans cette population lourdement prétraitée. Nous remercions les investigateurs, les coordinateurs de recherche clinique, les patients et les soignants impliqués dans le programme TELLOMAK.* »

Innate Pharma organise une conférence virtuelle à propos de lacutamab, avec le Pr Pierluigi Porcu qui présentera les résultats ayant fait l'objet d'une présentation orale à l'ASH le 12 décembre 2023 à 16h00 CET (7h00 PST).

## Détails de la conférence virtuelle

**Mardi 12 décembre 2023 à 16h00 CET (7h00 PST)**

Le direct de l'événement sera disponible au lien suivant :  
<https://events.q4inc.com/attendee/341836372>

Les participants peuvent également rejoindre la conférence par téléphone en s'inscrivant au lien ci-après : <https://registrations.events/direct/Q4I90753>

*Ces informations sont également disponibles dans la rubrique investisseurs du site internet d'Innate, [www.innate-pharma.com](http://www.innate-pharma.com). Une rediffusion de la présentation sera archivée sur le site d'Innate pendant 90 jours après l'événement.*

## À propos de lacutamab :

Lacutamab est un anticorps humanisé « first-in-class » induisant la cytotoxicité, ciblant KIR3DL2 actuellement en cours d'évaluation clinique dans les lymphomes T cutanés (LTC), une indication orpheline, et dans les lymphomes T périphériques (LTP). Les LTC sont un ensemble de lymphomes rares des lymphocytes T. Dans les stades avancés de LTC, il existe peu d'options thérapeutiques et le pronostic est défavorable.

KIR3DL2 est un récepteur inhibiteur de la famille des KIR, exprimé par environ 65% des patients présentant un LTC, pour l'ensemble des sous-types et stades de la maladie ; cette fréquence augmente jusqu'à 90% des patients atteints de certains LTC de mauvais pronostic, en particulier le syndrome de Sézary. Il est exprimé par jusqu'à 50% des patients atteints de mycosis fongoïde et de lymphome T périphérique. Son expression est limitée dans les tissus sains.

Lacutamab a reçu la désignation PRIME de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) et la désignation Fast Track de la Food and Drug Administration (FDA) aux Etats-Unis pour le



# COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

---

traitement des patients atteints du syndrome de Sézary récidivant ou réfractaire et ayant reçu au moins deux traitements systémiques antérieurs.

## À propos de l'étude TELLOMAK :

TELLOMAK (NCT03902184) est une étude de Phase 2 internationale, ouverte, multi-cohorte, conduite aux Etats-Unis et en Europe. Lacutamab y est évalué chez des patients présentant un syndrome de Sézary ou un mycosis fongoïde.

- Cohorte 1 : lacutamab évalué en monothérapie chez 60 patients environ atteints d'un syndrome de Sézary ayant reçu au moins deux traitements antérieurs, dont le mogamulizumab. La cohorte syndrome de Sézary de l'étude pourrait permettre l'enregistrement de lacutamab dans cette indication.
- Cohorte 2 : lacutamab évalué en monothérapie chez des patients atteints de mycosis fongoïde et exprimant KIR3DL2, suivant un schéma en deux étapes.
- Cohorte 3 : lacutamab évalué en monothérapie chez des patients atteints de mycosis fongoïde et n'exprimant pas KIR3DL2, suivant un schéma en deux étapes.
- All comers : lacutamab évalué en monothérapie chez des patients exprimant et n'exprimant pas KIR3DL2 afin d'explorer la corrélation entre le niveau d'expression de KIR3DL2 et les résultats du traitement en utilisant un test FFPE (formalin-fixed paraffin embedded) comme diagnostic compagnon.

Le recrutement de patients dans l'étude est terminé. Le critère d'évaluation principal de l'essai est le taux de réponse objective. Les critères secondaires incluent la survie sans progression, la durée de la réponse, la qualité de vie, la pharmacocinétique, l'immunogénicité et l'incidence d'événements indésirables liés au traitement.

## À propos d'Innate Pharma :

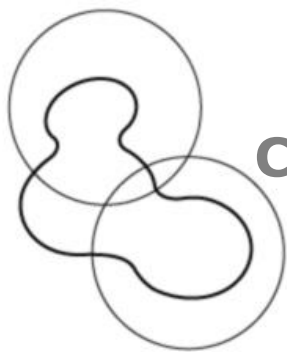
Innate Pharma S.A. est une société de biotechnologies au stade clinique qui développe des traitements d'immunothérapies contre le cancer. Son approche innovante vise à tirer avantage du système immunitaire inné par le biais d'anticorps thérapeutiques et de sa plateforme propriétaire ANKET® (**A**ntibody-based **NK** cell **E**ngager **T**herapeutics).

Le portefeuille d'Innate comprend notamment le programme propriétaire lacutamab, développé dans des formes avancées de lymphomes T cutanés T et de lymphomes T périphériques, monalizumab développé avec AstraZeneca dans le cancer du poumon non à petites cellules, ainsi que des anticorps multi-spécifiques engageant les cellules NK issus de sa plateforme ANKET® et pouvant cibler différents types de cancers.

Afin d'accélérer l'innovation, la recherche et le développement de traitements au bénéfice des patients, Innate Pharma est un partenaire de confiance pour des sociétés biopharmaceutiques leaders telles que Sanofi et AstraZeneca, ainsi que pour les institutions de recherche de premier plan.

Basée à Marseille, avec une filiale à Rockville (Maryland, Etats-Unis), Innate Pharma est cotée en bourse sur Euronext Paris et sur le Nasdaq aux Etats-Unis.

Retrouvez Innate Pharma sur [www.innate-pharma.com](http://www.innate-pharma.com) et suivez nos actualités sur [Twitter](#) et [LinkedIn](#).



# COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

---

## Informations pratiques :

**Code ISIN** FR0010331421  
**Code mnémorique** Euronext : IPH Nasdaq : IPHA  
**LEI** 9695002Y8420ZB8HJE29

## Avertissement concernant les informations prospectives et les facteurs de risques :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, y compris celles au sens du Private Securities Litigation Reform Act de 1995. L'emploi de certains termes, notamment « croire », « potentiel », « s'attendre à » et « sera » et d'autres expressions semblables, vise à identifier des énoncés prospectifs. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, ce qui pourrait donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux anticipés. Ces aléas et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, y compris celles relatives à l'innocuité, aux progrès et aux résultats des essais cliniques et des études précliniques en cours ou prévus, aux examens et autorisations d'autorités réglementaires concernant les produits-candidats de la Société, des efforts commerciaux de la Société, la capacité de la Société à continuer à lever des fonds pour son développement. Pour des considérations supplémentaires en matière de risques et d'incertitudes pouvant faire différer les résultats effectifs, la situation financière, la performance et les réussites de la Société, merci de vous référer à la section « Facteurs de Risques » du Document d'Enregistrement Universel déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF), disponible sur les sites Internet d'Innate Pharma ([www.innate-pharma.com](http://www.innate-pharma.com)) et de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)), et les documents et rapports publics déposés auprès de la Securities and Exchange Commission (SEC) des États-Unis, y compris le rapport annuel sur « Form 20-F » pour l'exercice clos le 31 décembre 2022 et les documents et rapports subséquents déposés auprès de l'AMF ou de la SEC, ou autrement rendus publics, par la Société.

Le présent communiqué, et les informations qu'il contient, ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions d'Innate Pharma dans un quelconque pays.

## Pour tout renseignement complémentaire, merci de contacter :

### Relations investisseurs et Médias

**Innate Pharma**  
Henry Wheeler  
Tel.: +33 (0)4 84 90 32 88  
[henry.wheeler@innate-pharma.fr](mailto:henry.wheeler@innate-pharma.fr)

**NewCap**  
Arthur Rouillé  
Tel. : +33 (0)1 44 71 00 15  
[innate@newcap.eu](mailto:innate@newcap.eu)