

NOUVEL ESSAI DE COMBINAISON AVEC LIRILUMAB EN HÉMATO-ONCOLOGIE

- *8 essais en cours avec lirilumab dans de multiples indications et combinaisons*
- *dont 5 essais de combinaison dans des indications d'héματο-oncologie*

Marseille, le 12 novembre 2015

Innate Pharma SA (Euronext Paris: FR0010331421 – IPH) annonce qu'un nouvel essai a été initié par le Centre de Cancérologie du MD Anderson, testant une combinaison de lirilumab, nivolumab et 5-azacytidine chez des patients présentant un syndrome myélodysplasique.

Il s'agit du troisième essai avec lirilumab démarré en 2015 par le Centre de Cancérologie de l'université du Texas dans des indications d'héματο-oncologie, dans le cadre du programme clinique de Bristol-Myers Squibb. Les deux premiers testent respectivement la combinaison de lirilumab et 5-azacytidine chez des patients présentant une leucémie aigüe myéloïde en rechute ou réfractaire et la combinaison de lirilumab et rituximab chez des patients présentant une leucémie lymphoïde chronique en rechute ou réfractaire, ou non-traitée et à haut risque de progression.

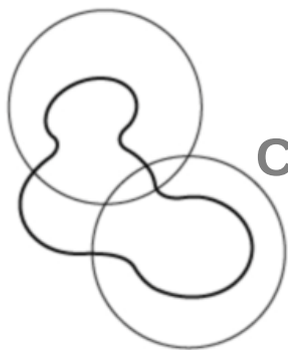
Au total, huit essais testent actuellement lirilumab, dans une grande variété de cancers solides et hématologiques, avec de multiples rationnels et en combinaison avec des anticorps cytotoxiques, des anticorps immunomodulateurs et des chimiothérapies. [Voir clinicaltrials.gov](#)

À propos de lirilumab (IPH2102/BMS-986015):

Lirilumab est un anticorps monoclonal humain immunomodulateur, inhibiteur de point de contrôle first-in-class, qui bloque les récepteurs KIR présents sur les cellules NK (acronyme de l'anglais Natural Killer, signifiant « tueur naturel »). En bloquant ces récepteurs, lirilumab favorise l'activation des cellules NK et, potentiellement, la destruction des cellules tumorales.

Lirilumab est licencié à la société américaine Bristol-Myers Squibb (NYSE: BMY). Dans le cadre de l'accord entre Innate Pharma et Bristol-Myers Squibb, Bristol-Myers Squibb détient les droits exclusifs mondiaux pour le développement, la fabrication et la commercialisation de lirilumab et des composés de structure voisine bloquant les récepteurs KIR. Cet accord couvre toutes les indications.

Lirilumab est actuellement testé dans un essai de Phase II randomisé contre placebo testant lirilumab en traitement d'entretien chez des patients âgés atteints de leucémie aigüe myéloïde (« LAM ») en première rémission complète (essai « EffiKIR »), conduit par Innate Pharma en vertu de l'accord conclu en 2011 avec Bristol-Myers Squibb. Lirilumab est également testé par Bristol-Myers Squibb dans des essais cliniques en combinaison avec d'autres produits et candidat-médicaments dans divers types de tumeurs.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

À propos d'Innate Pharma :

Innate Pharma S.A. est une société biopharmaceutique qui conçoit et développe des anticorps thérapeutiques innovants contre le cancer et les maladies inflammatoires.

Son approche originale a donné lieu à des alliances structurantes avec des sociétés leaders de la biopharmacie comme Bristol-Myers Squibb, AstraZeneca et Novo Nordisk A/S.

La Société a trois programmes testés en clinique, dont deux inhibiteurs de point de contrôle first-in-class dans le domaine de l'immuno-oncologie, une approche d'immunothérapie novatrice qui pourrait changer le paradigme de traitement des cancers en rétablissant la capacité des cellules immunitaires à reconnaître et éliminer les cellules tumorales.

La science d'Innate Pharma fait également l'objet de développement dans les pathologies inflammatoires chroniques.

Basée à Marseille et cotée en bourse sur NYSE-Euronext Paris, Innate Pharma comptait 112 collaborateurs au 30 septembre 2015.

Retrouvez Innate Pharma sur www.innate-pharma.com.

Informations pratiques :

Code ISIN FR0010331421

Code mnémorique IPH

Disclaimer :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. 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, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés dans lesdites déclarations prospectives. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de Innate Pharma et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites Internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de Innate Pharma (www.innate-pharma.com).

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 Innate Pharma dans un quelconque pays.

Pour tout renseignement complémentaire, merci de contacter :

Innate Pharma

Laure-Hélène Mercier

Director, Investor Relations

Tel.: +33 (0)4 30 30 30 87

investors@innate-pharma.com

ATCG Press

Marie Puvieux

Mob.: +33 (0)6 10 54 36 72

presse@atcg-partners.com