



MaaT
Pharma

MaaT Pharma

Leader des médicaments à
base de microbiote
en oncologie

Brochure 2024

Édito

Hervé Affagard, Directeur Général et Co-fondateur de MaaT Pharma

Depuis plus de 7 ans, nous présentons des données à l'European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT) et cette année, nous avons pour la première fois partagé avec le monde médical des données positives portant sur 140 patients avec un suivi à long terme (18 mois). Les résultats encourageants d'efficacité et de sécurité de MaaT013 chez les patients atteints de la maladie du greffon contre l'hôte aiguë (aGvH) issus de notre Programme d'Accès Compassionnel soulignent son potentiel à répondre à des besoins médicaux non satisfaits et nous permettent d'être encore davantage optimistes quant à l'essai de Phase 3 en cours. En effet, les résultats remarquables observés à 18 mois, incluant un net avantage en termes de survie globale et une réduction significative de la charge de la maladie, mettent en évidence l'impact positif de MaaT013 sur la vie des patients, notamment pour ceux qui ne répondent pas aux traitements actuels et qui sont aujourd'hui sans option thérapeutique. Ces résultats ne font pas que changer le pronostic des patients, ils améliorent également leur qualité de vie. Nous sommes impatients de finaliser notre Phase 3 dont le résultat principal est attendu au milieu du quatrième trimestre 2024.

En nous appuyant sur notre équipe et notre réseau de médecins, et en continuant à collaborer étroitement avec les régulateurs, nous prévoyons de créer encore plus de valeur pour nos actionnaires et de réaliser des progrès significatifs dans notre mission visant à offrir de nouvelles options thérapeutiques pour améliorer la survie des patients atteints de cancers.

En conclusion, je tiens à exprimer mes sincères remerciements à tous ceux qui ont contribué à notre succès jusqu'à présent et qui nous ont soutenus depuis notre introduction en Bourse. Ensemble, nous progressons significativement vers l'amélioration de la survie des patients atteints de cancers, et je suis convaincu que nos efforts collectifs continueront à générer des changements positifs dans la vie des patients.

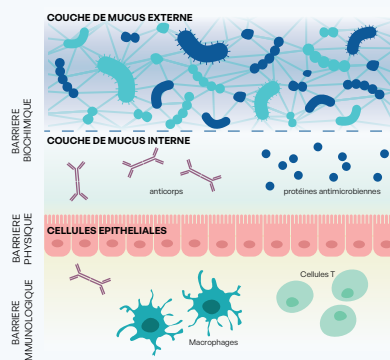
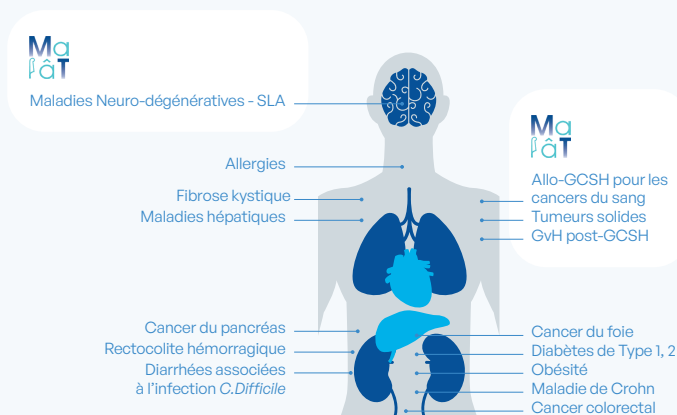


Révolutionner le microbiote pour révolutionner la médecine

MaaT Pharma, fondée en 2014 et cotée sur Euronext depuis 2021, est une entreprise Française de pointe et leader dans le développement de médicaments visant la modulation de la relation entre le microbiote et le système immunitaire en oncologie.

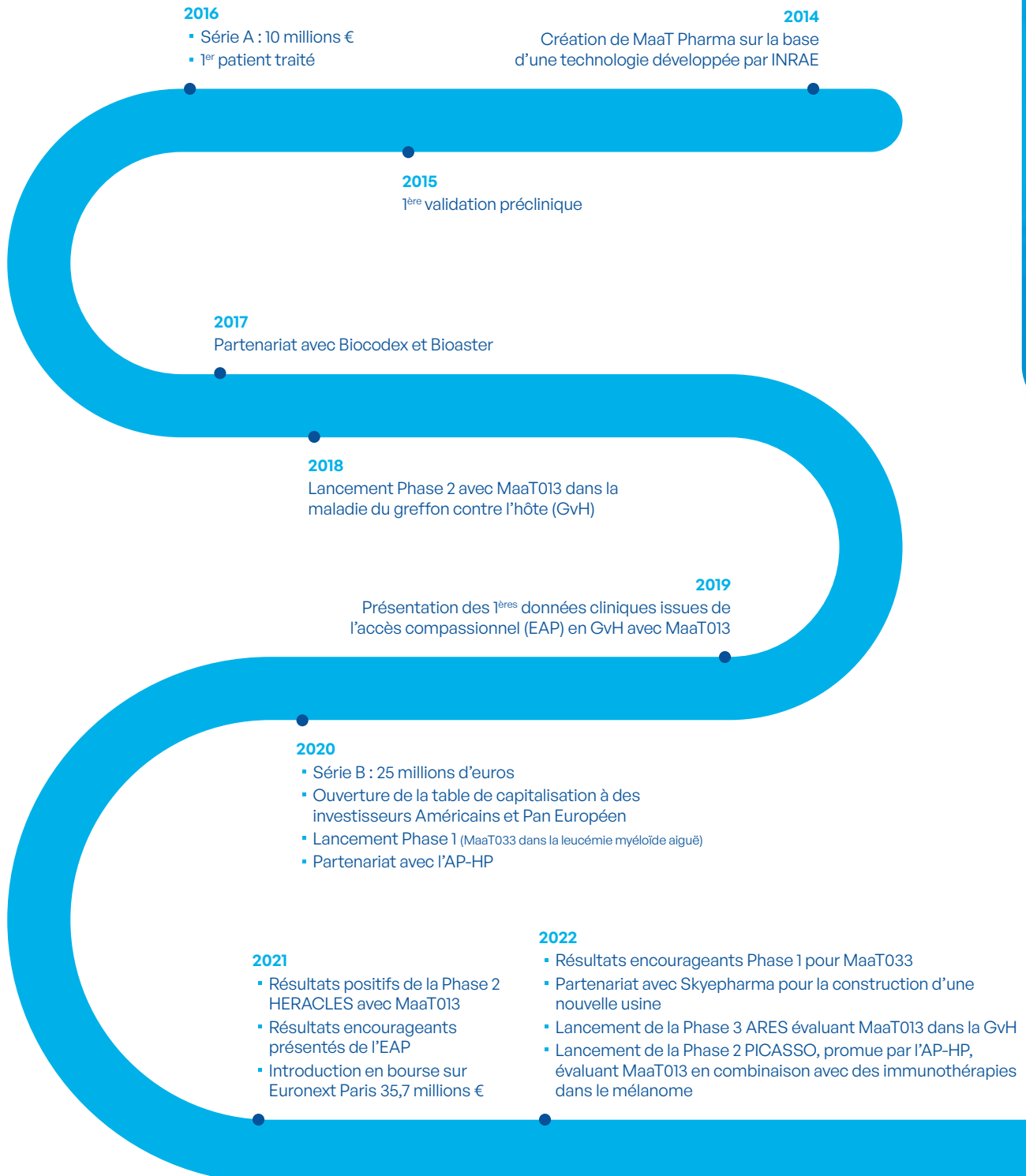
i

Le microbiote intestinal regroupe l'ensemble des micro-organismes présents dans notre tube digestif. Composé, entre autres, de bactéries, de virus, de champignons, il joue un rôle essentiel dans la digestion, l'absorption des nutriments et le fonctionnement du système immunitaire. Des choix alimentaires appropriés et un mode de vie sain peuvent contribuer à maintenir un équilibre sain du microbiote intestinal. Néanmoins il est estimé que 25 % de la population mondiale a un microbiote dit «dysbiotique», qui ne remplit pas correctement ces fonctions. Ces dysbioses peuvent être liées à de nombreuses maladies (cancers, maladies inflammatoires, infections...) et effets secondaires de traitements médicamenteux.



> La dysbiose peut avoir différentes causes, potentiellement corrélées, et se caractérise par un microbiote appauvri, une inflammation, un stress oxydatif ou le syndrome de l'intestin perméable (perte du rôle protecteur). **La dysbiose a été associée à un grand nombre d'états pathologiques, tels que représentés ci-dessus.** MaaT Pharma se positionne principalement en oncologie en termes de stratégie d'accès au marché initial, avec pour domaines d'applications actuels la maladie du greffon contre l'hôte (aGvH), la prévention des complications de la greffe de cellules souches hématopoïétiques (allo-GCSH) chez les patients atteints de cancers du sang et l'amélioration de la réponse aux immunothérapies pour le traitement des tumeurs solides.

MaaT Pharma : l'excellence opérationnelle et scientifique



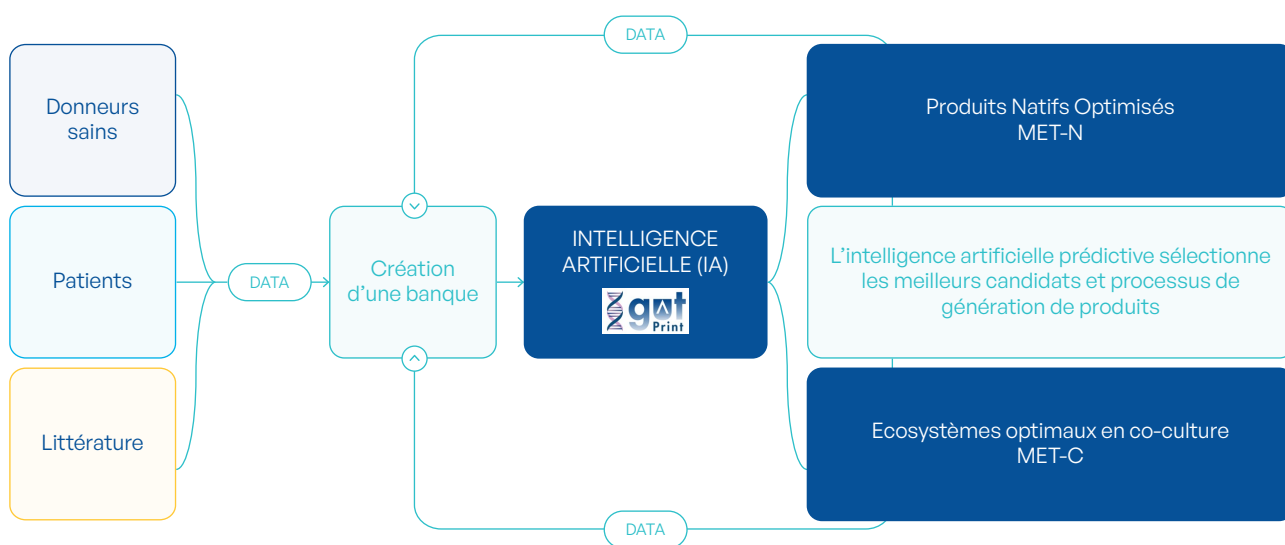
2023

- Autorisation de la FDA pour lancer l'étude ARES aux États-Unis
- Levée de fonds avec les partenaires historiques 12,7 millions €
- Achèvement de l'usine et transfert des équipes
- Lancement de la Phase 1 IASO (MaaT033 dans la maladie de Charcot)
- Résultats positifs du comité d'expert indépendant (DSMB) de la Phase 3 ARES
- Lancement de la Phase 2 PHOEBUS (MaaT033 pour améliorer la survie des patients ayant reçu une greffe de cellules souches)

2024

- Revue positive du DSMB pour l'essai IASO (n=8) dans la SLA
- Fin des recrutements pour l'essai de la Phase 2 PICASSO, promu par l'AP-HP
- Présentation de données précliniques pour MaaT034 à l'ACR
- Présentation des données EAP pour MaaT013 à l'EBMT

Une IA prédictive de pointe générant un portefeuille riche et innovant



i

Des données métagénomiques et biologiques issues de sujets sains, d'études cliniques et de bases de données alimentent notre plateforme, permettant d'identifier les bactéries d'intérêt pour une indication donnée, puis de concevoir chaque candidat-médicament afin d'améliorer les résultats cliniques pour les patients.

Chaque candidat est ensuite validé à travers des modèles *in vitro* et *in vivo*, afin de définir une composition finale en fonction de l'effet visé. Chaque étape génère de nouvelles données qui viennent enrichir notre base de données et approfondir notre connaissance de la relation hôte/microbiote.



Technologie de “pooling”

Cette technologie propriétaire, au cœur de la plateforme MET-N de MaaT Pharma, fait référence à la procédure et au processus de mélange des dons de plusieurs donneurs sains. Cette dernière a le potentiel pour établir un nouveau standard au niveau de l'industrie.



Un portefeuille riches construit sur la base de deux plateformes :

MET-N : MaaT Pharma a été un pionnier pour l'établissement de procédures rigoureuses de sélection des donneurs et de procédés industriels de production aux normes de bonnes pratiques de fabrication du médicament afin de développer des MET issus de donneurs standardisés, à haute richesse et haute diversité microbienne. Ce sont les produits dits natifs. MaaT013 et MaaT033 contiennent d'une part un écosystème bactérien riche et diversifié, et ont été sélectionnés pour leur capacité à produire des métabolites anti-inflammatoires.

MET-C : Alors que MaaT Pharma a établi une solide preuve de concept avec ses produits natifs, les indications à large population requièrent une mise à l'échelle industrielle qui ne peut être atteinte que grâce à la co-culture. Afin d'adresser le besoin médical dans de telles indications, MaaT Pharma a développé une technologie de pointe, unique et brevetée, permettant la co-culture d'un écosystème complet. Cette technologie permet de répliquer et d'exploiter à l'échelle industrielle la richesse et la diversité d'écosystèmes microbiens natifs, tout en concevant précisément l'écosystème qui compose chaque candidat-médicament en fonction de l'indication qu'il adresse.

Plateforme > Programme > Indication > Pré-clinique > Phase I > Phase II > Phase III

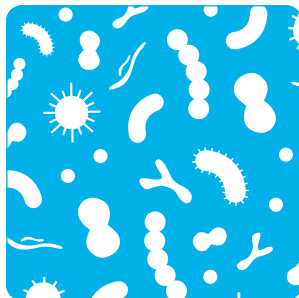
Plateforme	Programme	Indication	Phase
MET-N	MaaT013	Maladie du Greffon contre l'Hôte	Programme d'Accès Compassionnel en cours (140 patients traités à date) >
		Preuve de Concept Immunothérapie mélanome métastatique	ARES >
	MaaT033	Grefe de Cellules Souches Hématopoïétiques	PICASSO (IST) >
MET-C	MaaT033	Maladie de Charcot	PHOEBUS >
		Immunothérapie	IASO >
	MaaT034	Multiple	PrClin >
	MaaT03X		R&D >

Restaurer le microbiote avec MaaT013

Un produit à densité maximale pour une utilisation dans les situations aiguës

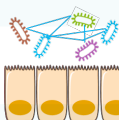
MaaT013

Réinitialisation du réseau microbien



1

Restauration de la barrière intestinale



Restauration de l'homéostasie et du réseau microbien



- Augmentation de la diversité
- Eradication des bactéries multirésistantes aux médicaments
- Inhibition de la croissance des pathobiontes

~~SEPTICEMIE~~

2

Production de métabolites immunorégulateurs



- Acides Gras à Chaîne Courte (Butyrate, Propionate)
- Immunorégulation (IL-10...)

3

Production de métabolites immunorégulateurs



Lymphocytes
T Régulateurs

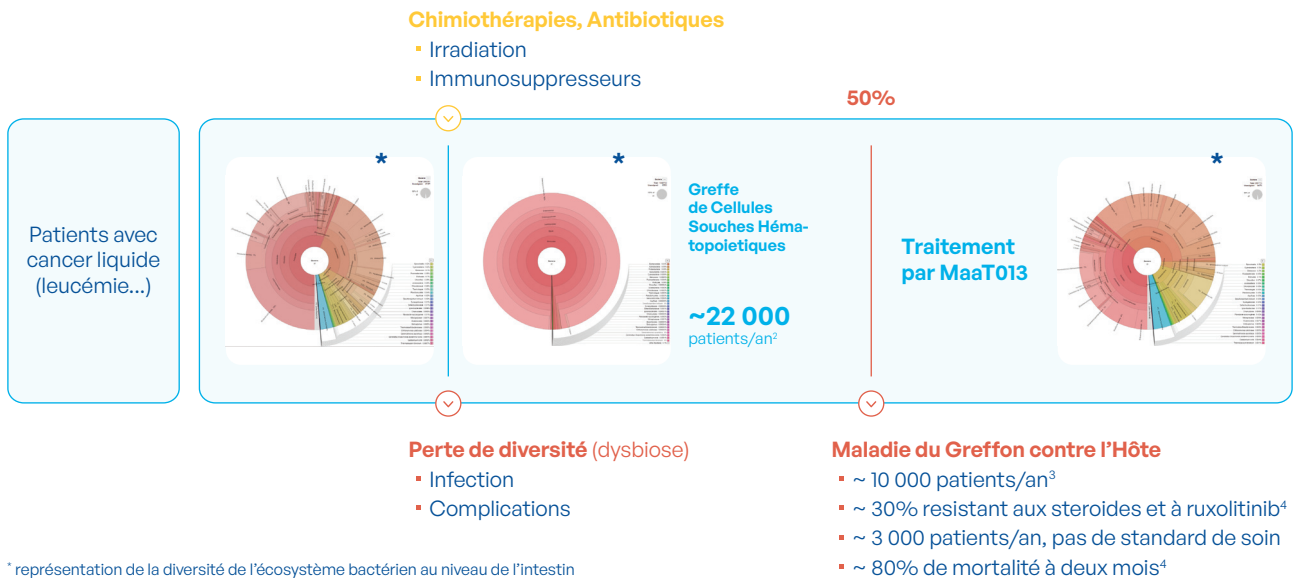
- Restauration de l'homéostasie immunitaire
- Rémission des symptômes

i

MaaT013 est un médicament biologique à base de microbiote intestinal « poolé » (issu de plusieurs donneurs), à haute densité, richesse et diversité. Il est conçu pour restaurer le microbiote dans les cas où il a été fortement endommagé. Notre stratégie consiste à administrer un produit à haute densité par lavement, ce qui garantit une implantation d'espèces bactériennes bénéfiques rapidement dans les situations où le pronostic vital est engagé. Le « nouveau microbiote » installé permettra ainsi une restauration de la barrière intestinale, prévenant les infections, de créer un environnement riche diminuant le risque d'accroche d'une bactérie pathogène et permettant d'avoir un environnement immunomodulateur, le tout induisant une stimulation optimale du système immunitaire.

MaaT013 vise à rétablir l'équilibre de nos microbes et du système immunitaire et de renforcer la barrière intestinale. En réduisant l'inflammation intestinale, il favorise le rétablissement de l'équilibre immunitaire. Cela permet de stimuler une réponse immunitaire cellulaire adéquate grâce à l'action bénéfique du microbiote intestinal. **Maintenir un bon niveau d'immunité est essentiel, notamment dans le traitement des patients souffrant d'immunodéficience et recevant des traitements intensifs en hématologie-oncologie.**

La dysbiose intestinale est associée à une mortalité plus élevée en hémato-oncologie¹



i

MaaT013 est conçu pour améliorer les taux de survie des patients atteints de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte résistante aux stéroïdes et à ruxolitinib, deux immunosuppresseurs.

Dans le cas des tumeurs liquides comme les cancers du sang, l'un des traitements les plus efficaces consiste à remplacer le système sanguin du patient par une greffe de cellules souches hématopoïétiques. Cependant, les patients qui subissent cette greffe reçoivent souvent des irradiations, des antibiotiques et une chimiothérapie, qui peuvent profondément perturber le microbiote intestinal. Il a été démontré que cette perturbation augmente le risque de développer une réaction aiguë du greffon contre l'hôte (aGvH), les cas les plus graves affectant l'intestin et entraînant souvent la mort.

En cas d'aGvH, le traitement standard commence par des stéroïdes, suivis par ruxolitinib si la thérapie stéroïdienne s'avère inefficace. Pour les 30 % de patients qui résistent ou sont non éligibles à ces deux traitements, il n'existe actuellement pas d'autres options thérapeutiques. Dans ce sous-groupe, la survie estimée à 1 an n'est que de 15%, comme le montre une étude scientifique publiée en 2021 dans le «British Journal of Haematology» (Abedin et al).

La stratégie de MaaT Pharma s'articule autour de la restauration du microbiote par MaaT013, ce qui permet de rétablir un écosystème microbien équilibré et ainsi d'augmenter la survie des patients. MaaT013 permet de restaurer à la fois la diversité microbienne intestinale et le Butycore™ intestinal (bactéries productrices d'acides gras à chaîne courte, anti-inflammatoire). Ces deux fonctions pourraient contribuer à traiter la maladie du greffon contre l'hôte.



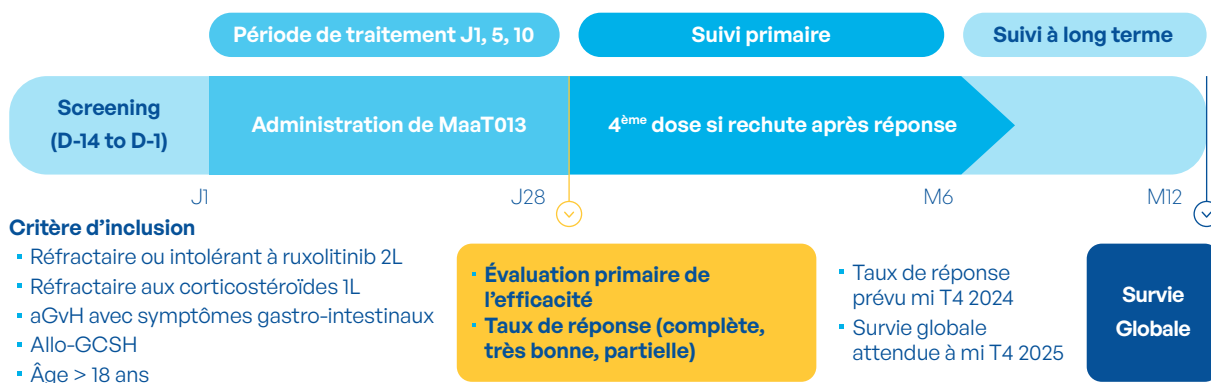
¹ Peled et al, NEJM 2020 ; ² EU5+US : (~ 20 500 procédures primaires et 7 à 10 % de procédures récurrentes), ³ EU5+US, ⁴ Etude REACHI

ARES



ARES est un essai pivot de Phase 3 évaluant MaaT013 pour le traitement de la maladie du greffon contre l'hôte (aGvH). Le comité de surveillance de la sécurité des données (DSMB) a revu les données sur la moitié des patients de l'étude et a conclu à « une grande efficacité et une faible toxicité », à date, pour MaaT013 dans le traitement de cette maladie rare.

- Essai clinique actif dans **6 pays en Europe** (France, Allemagne, Espagne, Belgique, Italie et Autriche)
- **75 patients**



Principales conclusions du DSMB sur 30 patients :

- Bon profil de sécurité
- Efficacité élevée et une faible toxicité

Potentiel de marché :

- env. 200 M€ / an

Lancement commercial prévu en 2026

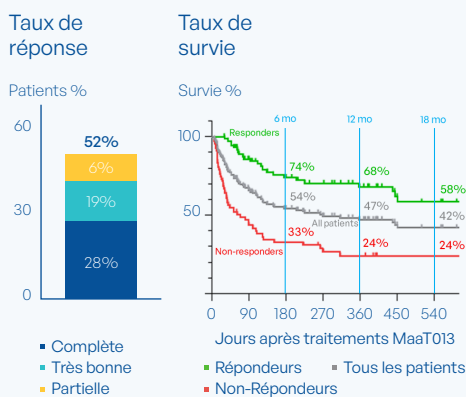
i

En parallèle de la Phase 3, MaaT013 est accessible dans le cadre d'un programme d'accès compassionnel (Early Access Program ou EAP) dans plusieurs pays européens.

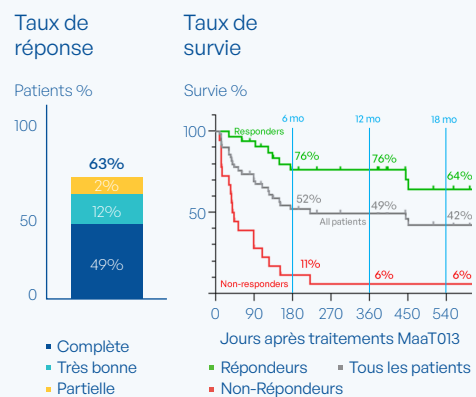
Les données de l'EAP, qui incluent des groupes de patients plus larges que l'essai de Phase 3, confirment l'impact positif sur la survie et notamment à long terme (Données à 18 mois). Les données indiquent un taux de réponse globale de 52% et un taux de survie de 68% à 12 mois et de 58% à 18 mois dans le groupe ayant répondu à MaaT013.

Les résultats obtenus chez les patients identiques à la population de l'essai ARES (MaaT013 en troisième ligne de traitement de l'aGvH résistant aux stéroïdes et à ruxolitinib) sont particulièrement intéressants. Dans ce sous-groupe, les données montrent un taux de réponse remarquable de 63% et un taux de survie élevé de 76% à un an parmi les patients répondeurs à MaaT013, et qui se confirme dans la durée avec 64% des patients encore en vie à 18 mois en comparaison des données rapportées dans la littérature dont seulement 15 % survivent à 12 mois (Abedin et al., 2021) confirmant la sévérité de la maladie et le besoin de nouvelles options thérapeutiques.

Population globale de l'EAP



Population identique à la Phase 3 ARES

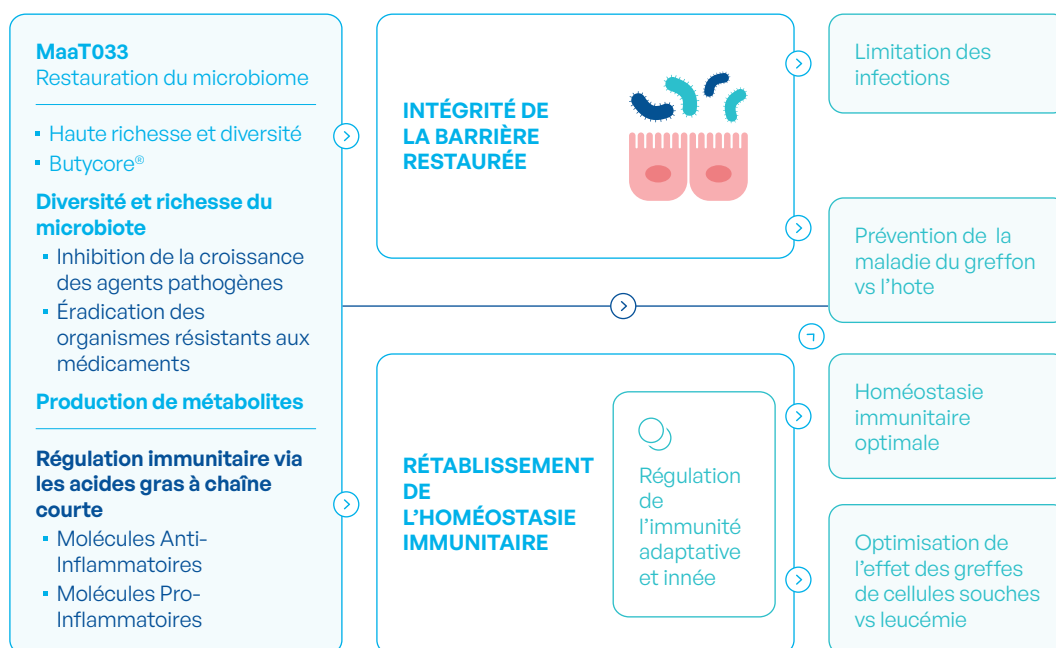


“ MaaT013 montre une efficacité remarquable à 18 mois, avec des réponses plus complètes chez les patients atteints d'aGvH présentant une résistance aux traitements actuels. Cet effet s'accompagne d'une toxicité réduite. Ces résultats sont obtenus après l'administration de seulement 3 doses en moins de 2 semaines suivant le début du traitement. Cela pourrait permettre d'améliorer la survie des patients, mais aussi d'améliorer de manière significative leur qualité de vie. ”

Dr Florent Malard, Pr d'hématologie, Hôpital Saint-Antoine & Sorbonne Université Paris



Assurer une fonction optimale du microbiote : MaaT033



Amélioration de l'état clinique par des voies synergiques indépendantes

i

MaaT033, le 2^{ème} actif de la plateforme native MET-N, est une gélule, conçu pour libérer son contenu de façon optimale afin de maximiser l'implantation d'espèces microbiennes bénéfiques. Développée avec la **technologie de « pooling »** de la Société, MaaT033 a été soigneusement conçu pour favoriser le fonctionnement optimal du microbiote. Ce produit se caractérise par sa grande richesse et sa diversité.

MaaT033 est dédié à restaurer le fonctionnement optimal du microbiote pour une utilisation en ambulatoire et à destination d'une population plus large. Il est actuellement développé comme médicaments en combinaison avec d'autres thérapies et pour des traitements d'entretien. MaaT033 est étudié dans deux indications, les cancers du sang et la maladie de Charcot.

i

MaaT033 est actuellement évalué dans un essai de Phase 2, appelé PHOEBUS, pour améliorer la survie des patients atteints de cancers du sang (cancers liquides) et ayant reçu une greffe de cellules souches.

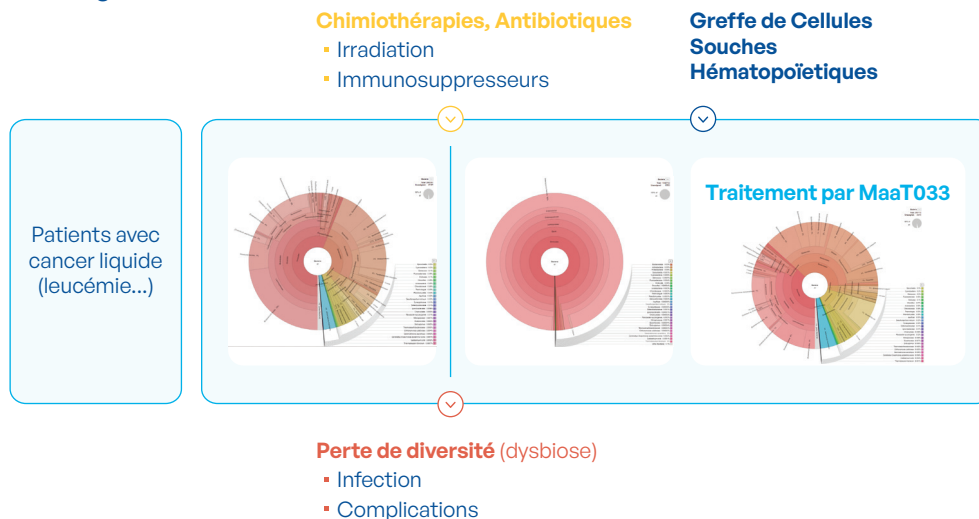


Qu'est-ce que la greffe de cellules souches hématopoïétiques (allo-GCSH)

La greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques (allo-GCSH) pour les tumeurs liquides peut remplacer les cellules cancéreuses, mais les traitements, dits de conditionnement, intenses endommagent le microbiote intestinal. Cet impact a été associé à une diminution de la survie et à une augmentation du risque de complications, dont la maladie du greffon contre l'hôte et des infections en raison d'une fonction immunitaire affaiblie. L'European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT) estime qu'environ 20 000 allo-GCSH ont été réalisées en Europe et US en 2021 et ce nombre continue de progresser.



La dysbiose intestinale est associée à une mortalité plus élevée en hématologie

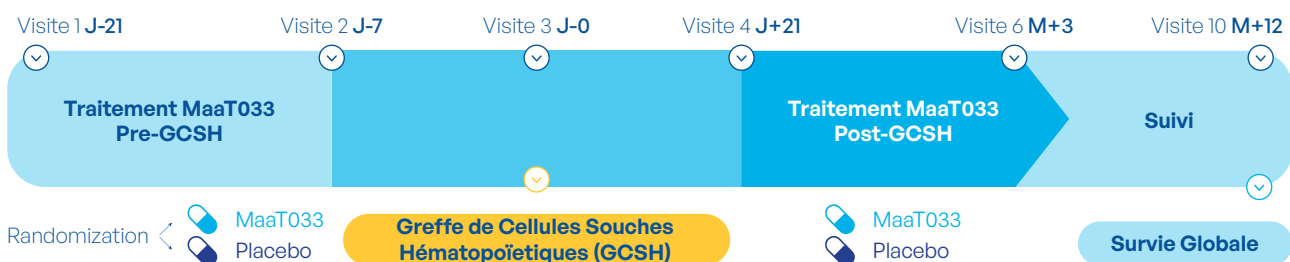


i

La richesse et la diversité du microbiote intestinal ont été associées à une diminution du risque d'aGvH, ainsi qu'à des taux de survie supérieurs chez les patients bénéficiant d'une greffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH). Une plus grande diversité du microbiote se traduit par une survie améliorée de 25% et une réduction de 30 % de l'incidence de la mortalité liée à l'aGvH. Par conséquent le traitement préventif par restauration de l'écosystème du microbiote en amont et en aval d'une GCSH peut rétablir la diversité du microbiote intestinal, améliorer la survie des patients et réduire l'incidence de l'aGvH.

i

Ce concept est testé dans PHOEBUS, un essai de Phase 2b de MaaT033, le plus grand essai, à date, évaluant un médicament à base de microbiote en oncologie.



PHOEBUS

- 387 patients dans le cadre d'une **étude internationale randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo**
- Critère d'évaluation principal : **efficacité** de MaaT033 dans **l'amélioration de la survie globale à 12 mois**
- L'étude a débuté en **novembre 2023**, les résultats sont attendus **en 2026**

✓ **Phase 2b PHOEBUS en cours**

📊 **Analyse de sécurité intermédiaire sur 60 patients en 2024**

📊 **Survie : Critère d'évaluation principal en 2026**

Potentiel : ~ 11 000 patients par an

i

MaaT033 est également en développement dans le domaine des maladies neurodégénératives, dont la maladie de Charcot.

Maladie de Charcot

- Jusqu'à 60 000 patients anticipés aux États-Unis et dans l'UE d'ici 2040
- La paralysie et le décès surviennent généralement 3 à 5 ans après le diagnostic
- Aucun traitement curatif n'est disponible et il n'existe que très peu de traitements symptomatiques

Pourquoi MaaT033 dans la maladie de Charcot ?

- L'axe microbiote-intestin-cerveau a le potentiel de devenir la nouvelle norme pour traiter les maladies neurodégénératives
- Le profil de sécurité de MaaT033 et son administration par voie orale sont adaptés
- Fort soutien de la communauté médicale et des patients

Étude

- Jusqu'à **15 patients** dans une **étude pilote, ouverte, de phase 1b** en France
- **Évaluer la sécurité et la tolérabilité** de MaaT033 et l'évolution de la composition du microbiote intestinal
- Début de l'étude en **2023**
- **Résultats** attendus au **2nd semestre 2024**
- **Avis positif du DSMB en février 2024** :
 - L'essai se poursuit comme prévu sans modification
 - Bon profil de sécurité et généralement bien toléré

Développée avec :



En collaboration avec :



MET-C

Moduler l'écosystème du microbiote avec des thérapies de nouvelle génération pouvant être définies spécifiquement et industrialisées à grande échelle

i

Pour les produits MET-C, MaaT Pharma a tiré parti de son expertise unique des écosystèmes bactériens pour développer une technologie de co-culture innovante et propriétaire, permettant d'exploiter toute la diversité fonctionnelle du microbiote, tout en facilitant son industrialisation.

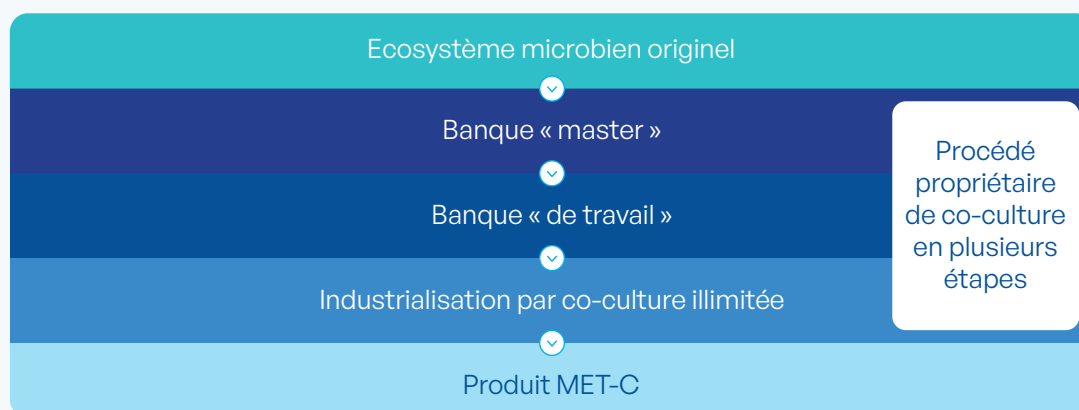
Cette technologie exploite les effets bénéfiques des réseaux d'interactions présents dans un écosystème microbien naturel pour obtenir des rendements élevés de manière efficiente, comparé à des technologies nécessitant la culture individuelle souche par souche.

Le candidat-médicament le plus avancé de cette plateforme, MaaT034, produit par co-culture « first-in-class », vise à optimiser les fonctions du microbiote intestinal en combinaison avec les traitements par immunothérapie en oncologie.

Plate-forme MET-C : la nouvelle génération basée sur la co-culture de l'intégralité de l'écosystème

 MaaT034

 MaaT03X





Optimiser l'immunothérapie contre le cancer

→ **MaaT034** : Un microbiote synthétique, indépendant des donneurs spécifique et à écosystème complet

Rationnel scientifique : Transfert de microbiote fécal de patients ayant répondu à l'immunothérapie à des patients n'ayant pas répondu atteints de mélanome métastatique

✓ 6/15

Non-répondeurs

→ Répondeurs

(Davar et al, 2021)

✓ 3/10

Non-répondeurs

→ Répondeurs

(Baruch et al, 2021)

i

- Les **immunothérapies** se sont imposées comme des options thérapeutiques clés dans les tumeurs solides, mais le taux de réponse peut être aussi bas que 20% dans certaines indications
- La richesse, la diversité et la composition du microbiote intestinal déterminent la survie et la toxicité des immunothérapies^{1,2,3,4}
- Les transferts de microbiotes fécaux des patients ayant répondu à l'immunothérapie pourraient induire une réponse chez les patients n'ayant pas répondu au traitement et atteints de mélanome métastatique^{5,6,7}

Étude de Preuve de Concept : Essai de phase 2a PICASSO en cours avec MaaT013 en collaboration avec l'Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (sponsor)

- Recrutement complété pour essai clinique randomisé [MaaT013 + Imm.] vs [Placebo + imm.] chez 60 patients atteints de mélanome métastatique
- Principaux critères d'évaluation de l'étude après 23 semaines de traitement :
 - Profil d'innocuité de MaaT013 par rapport au placebo en combinaison avec Ipilimumab et Nivolumab
 - Meilleur taux de réponse global de MaaT013 vs placebo en combinaison avec Ipilimumab + Nivolumab.
 - Données attendues pour fin 2024 / début 2025

ASSISTANCE
PUBLIQUE



HÔPITAUX
DE PARIS

**GUSTAVE
ROUSSY**
CANCER CAMPUS
GRAND PARIS

MaaT034 est le candidat médicament le plus probable pour le développement en immunothérapie dans les tumeurs solides si l'essai PICASSO présente des données encourageantes.

- Premier essai chez l'homme attendu en 2025
- Haute richesse, produit en co-culture, indépendant des donneurs et facilement industrialisable
- Administration orale (gélule)
- En Préclinique



i

Imaginez l'Avenir : MaaT03X

Microbiote synthétique super-compétent conçu par intelligence artificielle avec la plateforme gutPrint® et fabriqué sur-mesure pour chaque indication.



01

Caractéristiques

- Haute richesse, en co-culture
- Microbiote à écosystème complet super-compétent



02

Administration

Orale (gélule lyophilisée)



03

Programme de développement

- Microbiote sur-mesure spécifique à l'indication
- Prochaines étapes à annoncer



04

Indication actuelle

Indications multiples dans de multiples aires thérapeutiques





La plus grande usine d'Europe
exclusivement dédiée aux
médicaments à base de
microbiote à écosystème
complet, en partenariat avec
Skyepharma

Un **site dédié de 1 600 m²** (extensible) pour répondre aux besoins en termes de **production clinique et commerciale de MET-N**, ainsi que **la R&D et les lots cliniques des produits MET-C** (famille MaaT034 et MaaT3X) jusqu'en 2034.

“ Nos capacités de production inégalées en Europe pour nos plateformes MET-N et MET-C (natif et co-culture) ainsi que nos partenariats stratégiques noués depuis de nombreuses années (Biofortis, etc.) nous confèrent une position de leader dans le développement de médicaments à base de microbiote intestinal. Nous menons l’offensive de ce nouvel horizon thérapeutique que représente le microbiote grâce à une technologie de pointe et une expertise mondialement reconnue. ”

Carole Schwintner, Directrice du Développement Technologique de MaaT Pharma

MaaT013

9 000
poches/an



MaaT033

1 300 000
gélules/an



MET-C

~300 000 gélules/an

Situation financière et responsabilité sociale et environnementale de MaaT Pharma

i

Position de trésorerie au 31.12.2023 :

24,3 millions d'euros

Horizon :

Fin T3 2024

Chiffre d'affaires :

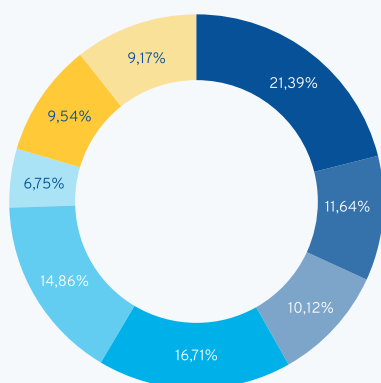
2,2 millions d'euros pour 2023, une année record

Levées de fonds :

110 millions d'euros depuis 2014

Endettement :

<7 millions d'euros au 31.12.2023



Structure Actionariale en 2023

- Seventure
- Crédit Mutuel Innovation
- Biocodex
- SymBiosis
- bpifrance
- Autres investisseurs institutionnels
- Public
- Actionnariat salarié, management et co-fondateurs



MaaT Pharma

Agir Responsable, Impacter Positivement

MaaT Pharma a pour ambition de devenir la source d'excellence du microbiote en fournissant aux patients des médicaments sûrs et innovants. L'entreprise développe des produits à partir de matières biologiques durables, en optimisant l'impact du microbiote.

Les patients sont notre priorité.

“ Nous avons accompli en un temps record le développement d'un portefeuille de produits diversifié, plaçant notre produit le plus avancé à moins de 3 ans de la commercialisation. Grâce au soutien de nos investisseurs, tant privés que publics, nous sommes déterminés à poursuivre cette aventure qui donne accès aux patients atteints de cancers à des médicaments innovants à base de microbiote intestinal. Alors que nous envisageons un financement futur via différentes ressources, nous souhaitons aujourd'hui exprimer nos remerciements envers tous nos investisseurs. ”

Sian Cruzet, Directrice Administrative et Financière de MaaT Pharma



SOCIAL

34 ans

âge moyen des salariés permanents

38%

collaborateurs PhD, PharmD, MD impliqués dans la recherche

75%

achèvement des plans de formation

ENVIRONNEMENT

2394 tCO2e

empreinte carbone

361 kWh

consommation d'énergie /employé sur le site

SOCIÉTAL

85%

des dépenses liées à la R&D/dépenses totales

259

Interventions publiques pour sensibiliser au microbiote

GOVERNANCE

38%

de femmes au conseil d'administration

72%

de femmes dans l'équipe de direction



Guillaume Debroas, PhD.
Responsable des Relations Investisseurs

invest@maat-pharma.com
06 16 48 92 50