

AVRIL 2025 - EDITION N°3

# LETTRE AUX ACTIONNAIRES

Membres du club  
“MaaT Actionnaires Engagés”

## **DANS CE NUMÉRO**

**Message du Directeur Général - 2**

**MaaT013 : potentiel premier  
candidat- médicament microbiote  
approuvé en Europe - 3**

**Résultats financiers annuels et  
extension de l'horizon de trésorerie  
au mois d'octobre 2025 - 6**

**MaaT Pharma dans les médias - 7**

**Zoom sur l'Assemblée Générale  
Annuelle - 8**

## CHERS ACTIONNAIRES

PAR HERVÉ AFFAGARD

Les six derniers mois écoulés ont été sans précédent pour MaaT Pharma. Une étape majeure a été franchie début janvier avec l'annonce de résultats positifs de notre essai de Phase 3, confirmant le potentiel de MaaT013 dans le traitement de la maladie du greffon contre l'hôte, une complication grave survenant après une greffe de moelle osseuse.

C'est une avancée significative pour améliorer la survie des patients atteints de cancers du sang, pour les médecins, pour vous et pour nous – qui marque l'entrée de MaaT Pharma dans une nouvelle ère. Celle-ci se dessine avec, en ligne de mire, une soumission de demande de mise sur le marché en Europe : une première européenne pour un médicament microbiote.

Votre soutien continu depuis 2021, ainsi que la confiance renouvelée de nos investisseurs historiques avec l'augmentation de capital de mars 2025, nous permettent de sécuriser les prochaines étapes de développement et d'accélérer l'accès de MaaT013 au marché européen.

Nous avons choisi de consacrer cette lettre à notre candidat-médicament le plus avancé, MaaT013. Vous y trouverez des éléments clés sur notre stratégie, ainsi que sur les prochaines étapes réglementaires qui jalonnent son parcours en vue d'une autorisation de mise sur le marché en Europe.

En parallèle, nous poursuivons activement le développement en clinique et en préclinique de notre portefeuille de produits en oncologie. Nous aurons l'occasion de partager, dans notre prochaine lettre, notre vision et nos avancées pour les mois à venir.

Ensemble, poursuivons notre développement afin de proposer une nouvelle approche thérapeutique au bénéfice des patients.

Merci pour votre confiance et bonne lecture !



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

# MaaT013 : potentiel premier candidat-médicament microbiote approuvé en Europe

En janvier 2025, nous avons annoncé les **résultats principaux positifs de Phase 3 de MaaT013** pour les patients atteints de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte (aGvH avec atteinte gastro-intestinale), une avancée considérable pour les patients en impasse thérapeutique.

“ L’aGvH avec atteinte gastro-intestinale est une maladie dévastatrice, en particulier pour les patients qui ne répondent pas au ruxolitinib. Ces patients font face à un besoin médical urgent non satisfait, avec des taux de survie extrêmement bas et un manque crucial d’options thérapeutiques efficaces. Les résultats de MaaT013 dans cet essai de Phase 3 marquent une avancée décisive dans le traitement de troisième ligne de la GI-aGvH. En ciblant directement l’interface intestin-immunité, cette thérapie innovante a le potentiel de redéfinir la prise en charge de cette maladie, apportant un nouvel espoir aux patients et aux cliniciens. ”



**Pr. Mohamad Mohty**, Chef du Service d’hématologie et de thérapie cellulaire à l’Hôpital Saint-Antoine et à Sorbonne Université, Paris France

## Détails des Données d’Essai de Phase 3

### Caractéristiques des patients

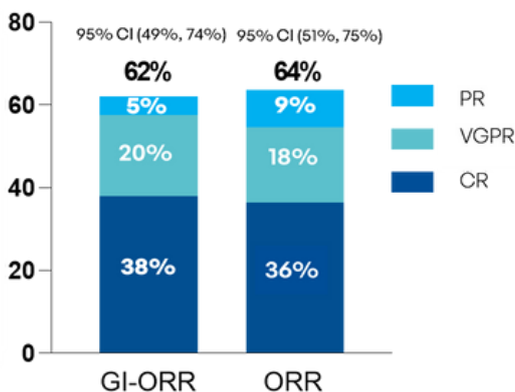
#### Population :

- 66 patients** adultes traités dans 50 centres européens :
- Hommes: 53%, Femmes: 47%
- Age médian : 55,5 ans

#### Profil des patients :

- **100 % réfractaires** au ruxolitinib
- **86,4 %** réfractaires aux stéroïdes, **13,6%** dépendant aux stéroïdes.
- **91% de forme sévères** d’aGvH à l’inclusion : Grade III (58 %) et Grade IV (33%)

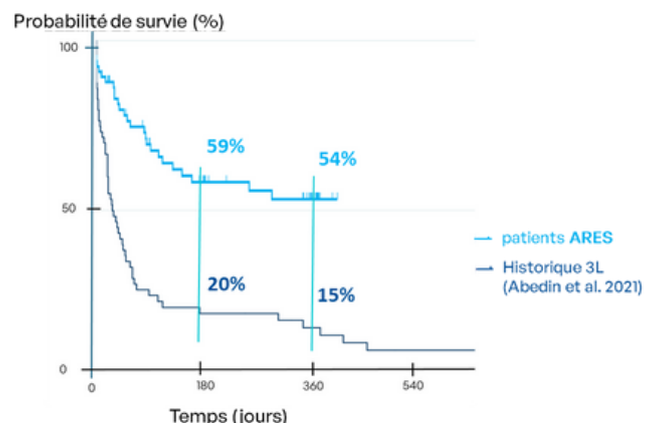
#### Taux de réponse à J28 (%)



Ces résultats montrent que le traitement est efficace, avec une réponse positive chez plus de 60 % des patients après 28 jours. Une majorité a atteint une réponse complète ou une amélioration significative, ce qui suggère un bénéfice clinique important et une possible prolongation de la survie.

La probabilité de survie globale à 12 mois était de 54%, avec une médiane de survie non atteinte, contre 15% dans les données historiques, avec une médiane de 28 jours. Les patients ayant répondu au traitement au 28<sup>e</sup> jour avaient une meilleure survie (67 % vs 28 % pour les non-répondeurs, p < 0.0001), confirmant l’efficacité clinique significative de MaaT013 dans les cas de GI-aGvH réfractaires.

#### Survie globale, ARES vs BAT



## MaaT013 : point d'étapes et perspectives

Mars 2022

● **Lancement de l'essai de Phase 3 en Europe pour MaaT013** dans l'aGvH avec atteinte gastro-intestinale et résistante aux traitements actuels (3ème ligne de traitement)

Octobre 2023

● **Conclusions positives du Comité indépendant de surveillance et de sécurité** (Data Safety Monitoring Board - DSMB) détaillant un rapport bénéfice-risque favorable dans l'essai de Phase 3 avec une « *efficacité élevée et une faible toxicité* »

Octobre 2024

● **Fin du recrutement** pour l'essai de Phase 3

2025

→ Janvier

● **Résultats principaux positifs** de l'essai clinique de Phase 3 (critère principal d'évaluation atteint), démontrant une efficacité sans précédent de MaaT013

→ Mars

● **Avis positif du Comité pédiatrique de l'Agence Européenne du Médicament (EMA)** pour le plan d'investigation clinique de MaaT013 chez les patients de 6 ans à moins de 18 ans, étape réglementaire obligatoire pour la future demande d'AMM

● **Confirmation des excellents résultats d'efficacité ainsi que du rapport bénéfice/risque favorable** de MaaT013 par le DSMB dans cette population de patients

→ Juin

● **Soumission d'une demande d'AMM** auprès de l'EMA via une procédure centralisée

→ T4 2025

● **Données portant sur la survie globale à 1 an** des patients traités avec MaaT013 attendues

2e semestre 2026

● **Potentielle autorisation de mise sur le marché attendue en Europe pour MaaT013** qui deviendrait ainsi le premier médicament microbiote approuvé en Europe et premier en oncologie au niveau mondial

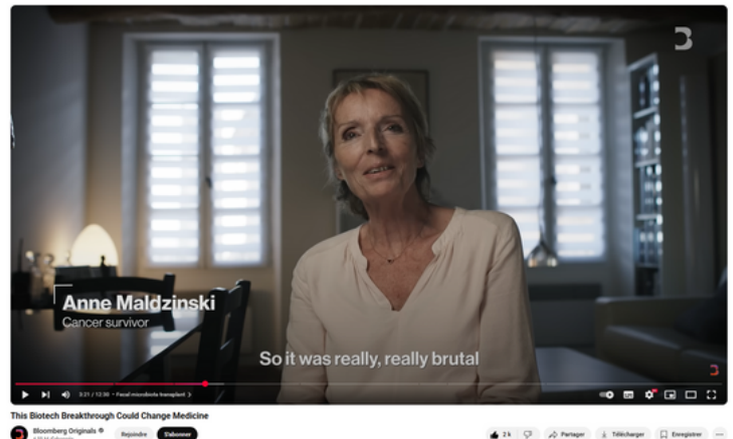
# Mieux comprendre l'aGvH et son impact sur la vie des patients

Nous sommes fiers de contribuer à améliorer la vie des patients en impasse thérapeutique dans le traitement de l'aGvH. Des patients et des médecins ont récemment témoigné **des défis du traitement de cette maladie au pronostic sombre** et de son **impact négatif sur la vie quotidienne et la qualité de vie des patients**. Ces témoignages renforcent la nécessité d'offrir de nouvelles approches à ces milliers de patients.

## Ce sont eux qui en parlent le mieux....

En janvier 2025, Anne, atteinte de myélofibrose, un cancer rare et grave de la moelle osseuse, a partagé son parcours après avoir développé une aGvH en 2021. Suivie et traitée à l'hôpital de Nice par le Docteur Loschi, hématologue, elle témoigne avec son médecin des effets de la maladie et du potentiel de MaaT013 pour son traitement reçu dans le cadre du programme d'accès compassionnel\*.

Le reportage de Bloomberg en anglais, principal média économique américain, est disponible [ici](#).



## Atteinte de leucémie, Marie-Hélène a été sauvée par un microbiote fécal

Grâce à un transfert de microbiote fécal, Marie-Hélène a survécu aux complications des traitements contre une leucémie agressive. Cette nouvelle approche thérapeutique est développée par une compagnie française.

Par Olivier Hertel

Publié le 27/04/2024 à 08h45, mis à jour le 02/05/2024 à 16h57



Marie-Hélène, une patiente qui a eu une leucémie aiguë, puis greffe de moelle et maladie du greffon contre l'hôte. Sauvée par un transfert de microbiote fécal. © Olivier Hertel/Le Point

En septembre 2024, Oliver Hertel, journaliste scientifique pour le journal Le Point a donné la parole aux patients et au Professeur Florent Malard, professeur d'hématologie à l'hôpital Saint-Antoine et à Sorbonne Université, dans une interview dédiée pour raconter leur quotidien face à l'aGvH.

L'article est disponible [ici](#).



## Plus d'informations...

- **La maladie aiguë du greffon contre l'hôte (aGvH)**

Pour rappel, la GvH aiguë est une maladie rare, mais reste la complication la plus fréquente après une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques. Cette maladie potentiellement mortelle a un pronostic sombre : en effet, les patients non-répondeurs au standard actuel de traitement ont un taux de survie de 15% à 12 mois (Source : Abedin et al).

- **Qu'est-ce qu'est un programme d'accès compassionnel\* ?**

Un programme d'accès compassionnel permet à des patients atteints de maladies graves et sans traitement efficace d'accéder à des médicaments en cours d'évaluation et encore non autorisés. Encadré par les autorités de santé de chaque pays, il est demandé par un médecin ou un laboratoire et concerne des traitements expérimentaux. Ces programmes offrent une solution aux patients en impasse thérapeutique tout en permettant de collecter des données supplémentaires.

# Résultats financiers annuels et extension de l'horizon de trésorerie au mois d'octobre 2025

- Au 31 décembre 2024 :
  - Position de trésorerie et des équivalents de trésorerie : **20,2 millions d'euros**
  - Horizon désormais étendu jusqu'au **mois d'octobre 2025**, après une levée de fonds de mars 2025 pour un montant de 13 millions d'euros auprès des actionnaires historiques
- Chiffre d'affaires pour 2024 : **3,2 millions d'euros**, le chiffre d'affaires le plus élevé généré jusqu'à présent par la Société.

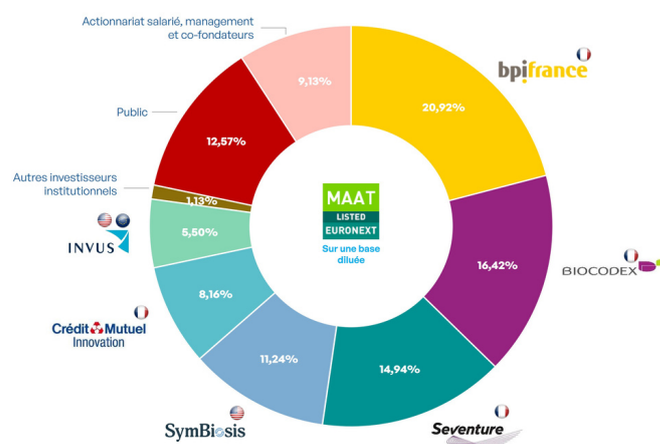
? Pour tous les détails : [lire le communiqué de presse](#)

## Retour sur l'augmentation de capital du mois de mars 2025

Dans un contexte financier et économique exceptionnellement complexe, MaaT Pharma a réalisé mercredi 26 mars une levée de fonds de 13 millions d'euros auprès de ses partenaires historiques : Biocodex, Bpifrance et un actionnaire américano-européen existant. Les fonds levés contribueront ainsi à soutenir la Société dans l'avancement de ses prochains jalons de développement créateurs de valeur, notamment la **soumission du dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché pour MaaT013 dans l'aGvH en Europe, la stratégie d'expansion aux Etats-Unis ainsi que la conclusion de potentiels partenariats pour ses produits en hématologie en Europe.**

Ce financement permet à l'entreprise de se projeter jusqu'en octobre 2025. En parallèle, la Société discute activement d'autres options de financement dilutives et non dilutives pour 2025 qui, conjuguées à un partenariat stratégique potentiel, si elles se concrétisent, permettront de financer et d'accélérer le développement de ses activités, élargissant ainsi l'horizon de trésorerie de la Société.

## Actionnariat de MaaT Pharma, après l'augmentation de capital :



MaaT Pharma a aussi déposé son [Document d'Enregistrement Universel 2024](#), auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF).



[Lire le DEU 2024](#)



# MaaT Pharma dans les médias

Nos jalons créateurs de valeur ont bénéficié d'une large couverture médiatique en France et à l'international, notamment avec les résultats positifs de notre essai de Phase 3 dans l'aGvH. Chaque année, et notamment en 2024, nous constatons avec fierté un **intérêt croissant des médias pour nos avancées en oncologie**, avec une **augmentation de 19%** de notre présence médiatique en 2024 par rapport à l'année 2023.

## Sélection d'articles sur MaaT Pharma

Les Echos investir

À la une | Conseils boursiers | Actu des valeurs | Marchés & Indices | Investir Responsable | Placements | Budget | Grand prix

### Derrière l'envolée boursière de Maat Pharma se cache sa percée dans la lutte contre la maladie aigüe du greffon contre l'hôte

**Bloomberg**  
 Live TV | Markets | Economics | Industries | Tech | Politics | Businessweek | Opinion | More

Industries Health

#### Drug From Bowel Bacteria Helps Blood Cancer Patients Facing Deadly Complication

- MaaT Pharma surges 24% after positive clinical-trial results
- New therapy poised as first microbiome therapy for cancer



ÉMISSION | BOURSE | ACTUALITÉS | ANALYSES | PRODUITS DÉRIVÉS | PLACEMENT | APPRENDRE LA BOURSE

### MAAT PHARMA : L'ACTION MONTE, RETOUR FAVORABLE DE L'EMA

mercredi 12 mars 2025 à 11h01

(CercleFinance.com) - MaaT Pharma progresse en Bourse mercredi matin après avoir obtenu un avis positif du comité pédiatrique de l'Agence européenne des médicaments (EMA) dans le cadre d'un plan d'investigation pédiatrique concernant son traitement expérimental de la maladie du greffon contre l'hôte.

À LIRE AUSSI

Créer et gérer votre portefeuille virtuel

LesEchos

Économie | Politique | Entreprises | Finance - Marchés | Bourse | Monde | Tech-Médias | Start-up | Régions | Patrimoine | Travailler mi

### La biotech lyonnaise Maat Pharma prouve les vertus du microbiote

La biotech Maat Pharma s'est renchérie de plus de 13 % en Bourse ce jeudi à l'annonce du succès des essais cliniques de son candidat-médicament, qui améliore la survie des patients traités pour des cancers du sang en restaurant leur microbiote.

Offrir l'article | Ajouter à mes articles | Commenter | Partager | Médicaments | Canada

LesEchos investir

À la une | Conseils boursiers | Actu des valeurs | Marchés & Indices | Investir Responsable | Placements | Budget | Grand prix

### Maat Pharma peut poursuivre sereinement ses essais concernant Maat033, sa thérapie issue du microbiote

Le DSMB a émis un avis positif après l'analyse intermédiaire de l'essai de phase IIb, notant l'absence d'excès de mortalité.



**Le Journal des biotechs : Hervé Affagard (Maat Pharma), Frédéric Gomez (Pharmium Securities)**

le journal des BIOTECHS

BOURSORAMA - 15/04/2025 à 09:36

# Zoom sur l'Assemblée Générale Annuelle

Nous vous informons que la prochaine Assemblée Générale Annuelle de MaaT Pharma se tiendra **à partir de 9h00 le 20 juin prochain.**

Une **présentation des récentes avancées et perspectives par le management** puis une session d'échange se déroulera **de 9h à 9h30**, durant laquelle vous pourrez poser vos questions. **L'Assemblée Générale officielle débutera ensuite à 9h30 pour une durée d'une heure (environ).**

L'ensemble de l'événement sera **retransmis en direct par voie audiovisuelle**. Les modalités précises d'accès à cette retransmission seront indiquées dans la brochure de convocation afin que chacun puisse s'organiser au mieux pour y assister.

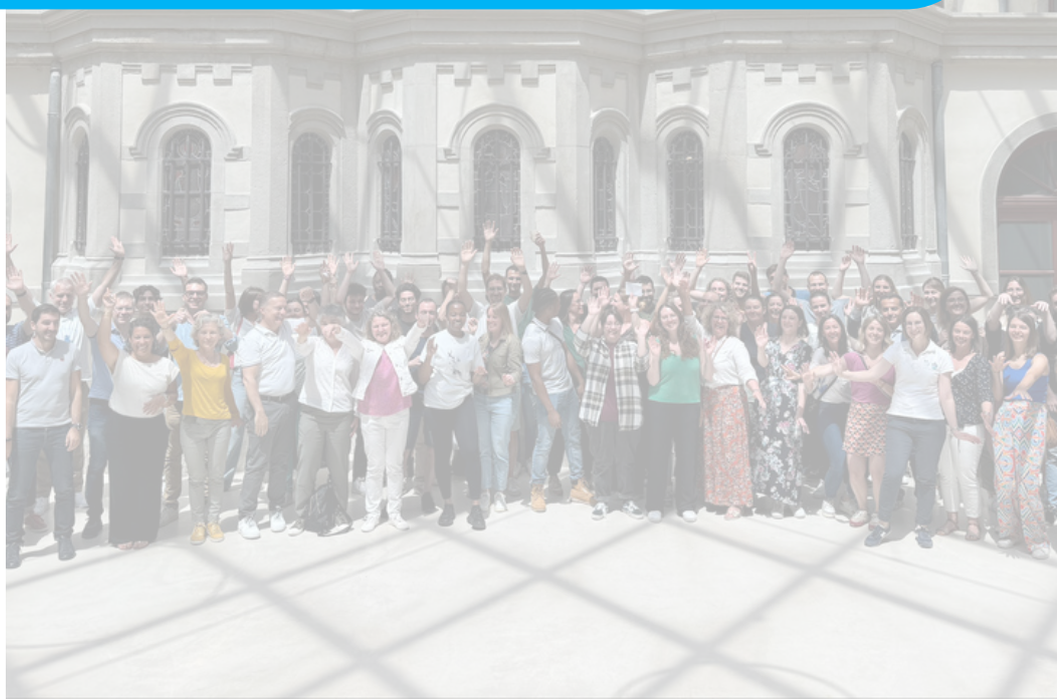
Pour recevoir toute l'information financière de MaaT Pharma en temps réel et pour toute question, vous pouvez :

- nous contacter via l'adresse suivante : [invest@maat-pharma.com](mailto:invest@maat-pharma.com)
- vous [inscrire sur notre site internet](#) pour recevoir nos actualités





**Merci pour votre soutien, qui nous rapproche de la mise sur le marché du premier médicament issu du microbiote en Europe, offrant un nouvel espoir aux patients atteints de cancers, sans alternative thérapeutique.**



**Contact**

Guillaume Debroas, PhD  
Responsable des Relations Investisseurs  
Email : [invest@maat-pharma.com](mailto:invest@maat-pharma.com)  
Tél : 06 16 48 92 50

MaaT Pharma | 70 avenue Tony Garnier | 69007 Lyon



Ma  
fât

AVRIL 2025 - EDITION N°3

**LETTRE AUX  
ACTIONNAIRES**