

# Des technologies scientifiques innovantes pour le maintien de la vision et l'amélioration de la santé oculaire

Réunion Biotech Agora  
Paris – 5 mars 2018

Euronext Paris: COX  
Nombre d'actions : 29,5 millions  
Capitalisation boursière : ~ 270 million d'euros

# Avertissement

Le présent document a été préparé par Nicox S.A. et ne saurait être reproduit ou distribué en tout ou partie. Les informations contenues dans le présent document n'ont pas fait l'objet d'une vérification indépendante et aucune déclaration, garantie ou engagement, expresse ou implicite, n'est donné(e) quant à la sincérité, l'exactitude, l'exhaustivité ou la véracité des informations ou des opinions contenues dans le présent document, auxquelles l'on ne saurait se fier.

Les informations contenues dans le présent document pourront être modifiées sans préavis. Ces informations contiennent des déclarations prospectives, lesquelles ne constituent pas des garanties quant aux performances futures. Ces déclarations sont fondées sur les anticipations et les convictions actuelles de l'équipe dirigeante de Nicox S.A. et sont tributaires d'un certain nombre de facteurs et d'incertitudes en conséquence desquels les résultats réels pourraient sensiblement différer de ceux décrits dans les déclarations prospectives. Nicox S.A. et ses affiliés, administrateurs, dirigeants, employés, conseils ou mandataires ne prennent pas l'engagement et ne sont pas tenus de publier des mises à jour d'une quelconque déclaration prospective ou de réviser une quelconque déclaration prospective.

Ni Nicox S.A., ni aucun de ses affiliés, administrateurs, dirigeants, employés, conseils ou mandataires, ne pourra être tenu responsable (pour faute ou autre) des conséquences de l'utilisation de ces éléments par quiconque ou de toute perte résultant de toute utilisation du présent document ou de son contenu ou découlant autrement du présent document. Le présent document n'a pas vocation à fournir, et vous ne devez pas considérer que ce document fournit, une analyse exhaustive ou complète de la position ou des perspectives financières ou commerciales de la Société.

Le présent document n'est pas destiné à des investisseurs potentiels et ne constitue pas, et ne doit pas être interprété, comme une offre ou la sollicitation d'une offre de souscription ou d'achat de valeurs mobilières émises par la Société, et aucune partie du présent document ne saurait constituer le fondement de tout contrat, engagement ou décision d'investissement y afférent(e).

Les facteurs de risque susceptibles d'avoir des répercussions significatives sur l'activité de Nicox S.A. sont exposés au chapitre 4 du « Document de référence, rapport annuel et rapport de gestion 2016 » déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 29 mars 2017 sous le numéro D. 17-0258 ainsi que dans la mise à jour et de facteurs de risque additionnels en date du 14 août 2017 disponibles sur le site de Nicox ([www.nicox.com](http://www.nicox.com)).

La présente présentation peut contenir des liens ou la référence à des sites internet exploités par des tiers. Ces sites internet ne sont pas sous le contrôle de Nicox, et Nicox ne peut être tenue responsable des stratégies de protection des données ou du contenu de ces sites. L'existence de liens vers d'autres sites n'implique pas l'approbation de Nicox quant à leur contenu de ces sites, et Nicox décline toute responsabilité concernant à l'accès à ces sites. Nicox fournit des liens vers des sites internet par commodité pour les utilisateurs, et l'accès aux sites internet liés ou mentionnés est sous votre responsabilité.



# Nicox – Points clés

## *Revenus de VYZULTA et lancement de ZERVIATE attendus en 2018*

## *Développement interne de médicaments grâce à sa plateforme de recherche*

## *Portefeuille de candidats médicament en développement*

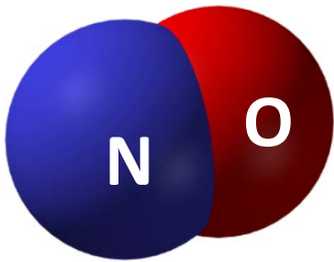
## *Partenariats stratégiques*

- **VYZULTA™** et **ZERVIATE™\*** maintenant approuvés aux Etats-Unis
- Commercialisation de **VYZULTA™** depuis décembre 2017 par le partenaire Bausch + Lomb
- Lancement de **ZERVIATE™\*** par le partenaire Eyevance prévu pour la saison 2018 des allergies automnales
- Expertise en développement de nouvelles molécules brevetables qui libèrent de l'oxyde nitrique (NO)
- Large portefeuille axé sur les pathologies oculaires avec un fort besoin thérapeutique non satisfait
- Progression de deux candidats propres vers des études cliniques
- Bausch + Lomb, Eyevance, VISUfarma, Ora, Fera

\* ZERVIATE, précédemment nommé AC-170



# Nicox : une plateforme de recherche de composés donneurs d'oxyde nitrique brevetés



**Prix Nobel 1998**  
RF Furchgott  
LJ Ignarro  
F Murad

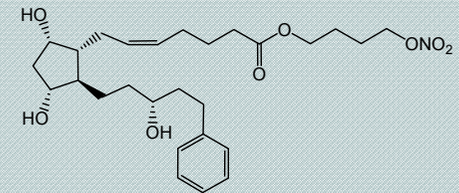
**Molécule de signalisation endogène cellulaire**

## L'oxyde nitrique (NO) en ophtalmologie

- L'oxyde nitrique et d'autres molécules impliquées dans la signalisation cellulaire modulée par le NO sont présents dans les tissus oculaires
- L'oxyde nitrique joue notamment un rôle dans la régulation de la pression intraoculaire (PIO) au travers de la voie d'écoulement primaire

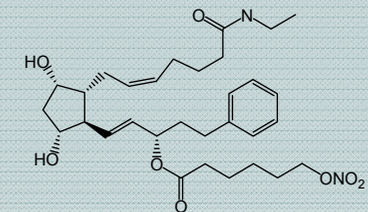
### Première génération d'analogue de prostaglandine donneur de NO

Latanoprostène bunod  
(principe actif du VYZULTA™)



### Première génération améliorée d'analogue de prostaglandine donneur de NO

NCX 470



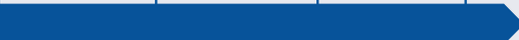
### Donneurs de NO purs de nouvelle génération

NCX 667

(candidat phare)



# Portefeuille de thérapeutiques ophtalmiques de Nicox

Produits et candidats médicament/ Indications	Droits commerciaux	Recherche	Non clinique	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Approbation	Commercialisé
<b>Glaucome</b>								
<b>VYZULTA™</b> Solution ophtalmique de latanoprostène bunod, 0,024% Réduction de la PIO chez les patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire								
<b>NCX 470<sup>2</sup></b> Solution ophtalmique d'un analogue de la prostaglandine bimatoprost donneur d'oxyde nitrique Réduction de la PIO chez les patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire								
<b>Donneurs d'oxyde nitrique purs de nouvelle génération</b> Réduction de la PIO								
<b>Nouvelles thérapeutiques combinant la libération d'oxyde nitrique avec d'autres mécanismes d'action sur l'écoulement primaire</b> Réduction de la PIO								
<b>Allergie, inflammation et irritation du segment antérieur de l'oeil</b>								
<b>ZERVIAE™<sup>3</sup></b> Solution ophtalmique de cétirizine, 0,24% Prurit oculaire associé aux conjonctivites allergiques								
<b>NCX 4280<sup>5</sup></b> Solution ophtalmique non divulguée Congestion oculaire matinale								
<b>NCX 4251<sup>2</sup></b> Formulation ophtalmique de propionate de fluticasone Episode aigu de la blépharite								

1. Une filiale de Valeant Pharmaceuticals, Inc. 2. Nicox prévoit de soumettre des dossiers d'IND pour NCX 470 et NCX 4251 qui, s'ils sont acceptés, permettraient d'initier immédiatement des études cliniques de phase 2 pour chacun d'eux. 3. Précédemment nommé AC-170. 4. Eyeavance a une licence exclusive des droits commerciaux aux Etats-Unis, Nicox possède les droits hors Etats-Unis 5. Précédemment nommé AC-120

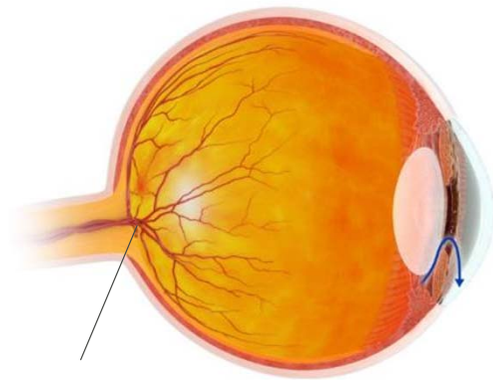


# GLAUCOME

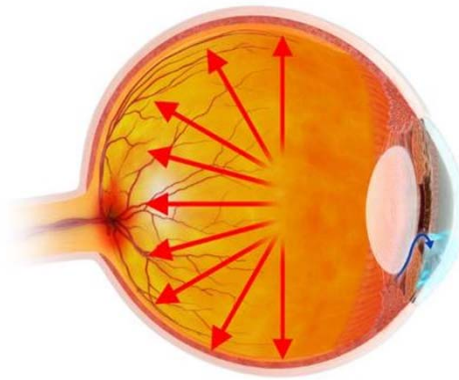
- VYZULTA™
- NCX 470
- Donneurs d'oxyde nitrique (NO) purs de nouvelle génération

# Glaucome

Une des principales causes de déficience visuelle



Tête du nerf optique



Accumulation de pression intraoculaire (PIO)



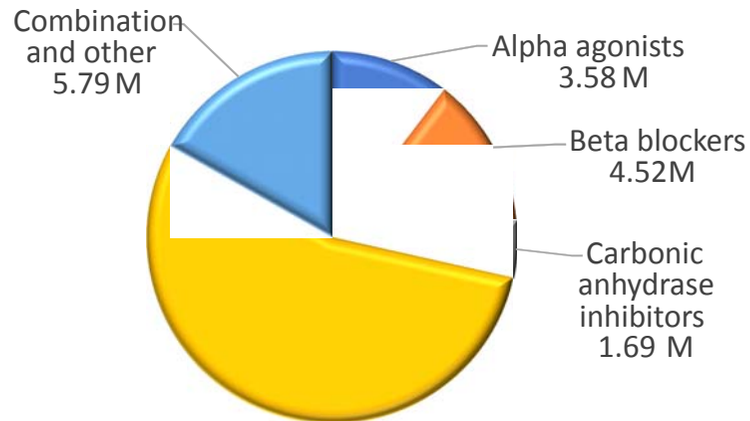
Effet typique du glaucome sur la vision

**3,5% de la population mondiale entre 40 et 80 ans seraient affectés par les formes les plus courantes du glaucome<sup>1</sup>**

1. Tham YC, Li X, Wong TY, Quigley HA, Aung T, Cheng CY. Global prevalence of glaucoma and projections of glaucoma burden through 2040: a systematic review and meta-analysis. *Ophthalmology*. 2014;121(11):2081–2090

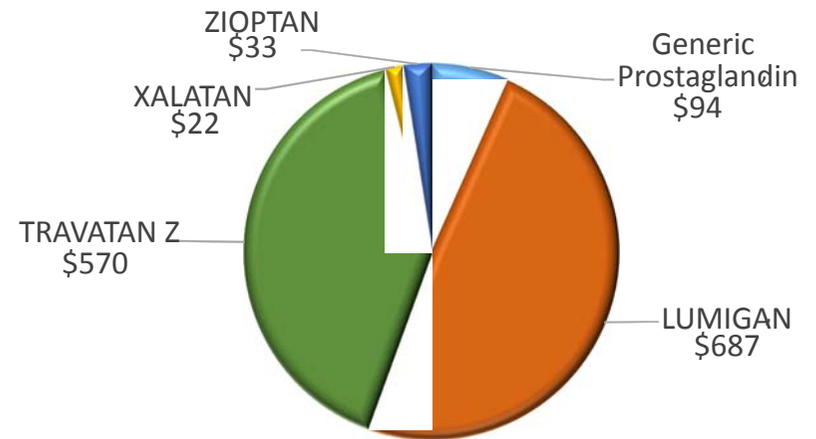
# Marché du glaucome aux Etats-Unis de 2,6 milliards \$<sup>1</sup>

34,5 millions de prescriptions annuelles<sup>1</sup>



- **Analogues de prostaglandine = 18,8 millions de prescriptions**
- **54% du volume total de prescriptions du marché du glaucome**

Marché des analogues de prostaglandines de 1,4 milliard \$<sup>1</sup>

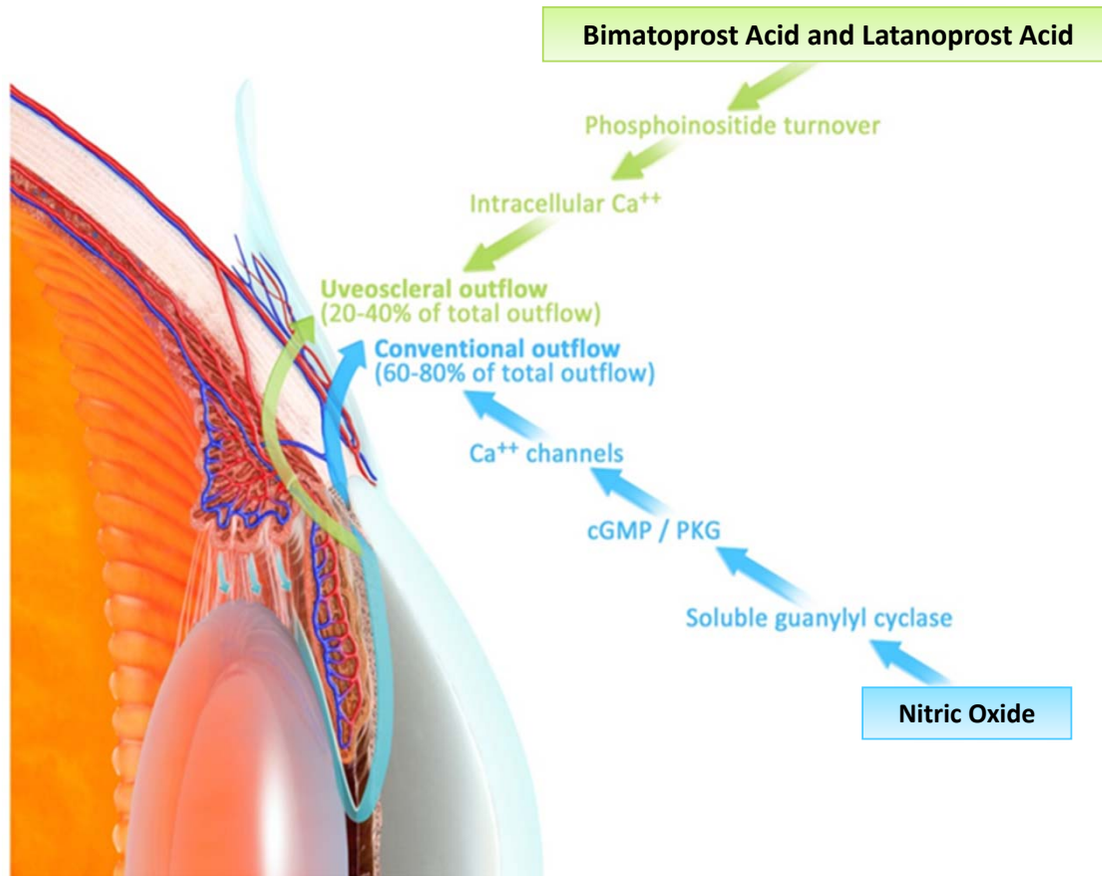


**Les produits de spécialité représentent encore plus de 90% des revenus des ventes**

1. IMS Health Analytics 2016 reported sales and TRx (Total Prescriptions)



# Mécanisme d'Action Double de VYZULTA™ et de NCX 470



*Des molécules uniques avec un mécanisme d'action double ciblant à la fois les voies d'écoulement primaire et secondaire de l'humeur aqueuse*



# VYZULTA™ (solution ophtalmique de latanoprostène bunod), 0,024%

Commercialisé aux Etats-Unis par Bausch + Lomb depuis décembre 2017

## Licence exclusive mondiale accordée à Bausch + Lomb

### Paiements d'étape

**Jusqu'à 145 millions \$<sup>1</sup>** incluant un paiement d'étape de 20 millions \$ (5 millions \$ net après paiement dû à Pfizer<sup>2</sup>) sur les ventes annuelles atteignant 100 millions \$  
Majorité des paiements restants basés sur la réalisation des objectifs de ventes

### Redevances

**10% à 15% (6% à 11% net des paiements dus à Pfizer<sup>3</sup>)** sur les ventes mondiales

### Exclusivité

**Possible prolongation du brevet américain de 2025 à 2030<sup>4</sup>**

1. 15 millions de dollars liés au développement d'un produit combiné comprenant le latanoprostène bunod. Paiements d'étapes relatifs aux approbations réglementaires, à la réalisation des objectifs de ventes et aux futurs développements

2. Selon les termes du contrat signé par Nicox avec Pfizer en août 2009 par lequel Nicox a récupéré les droits sur le latanoprostène bunod. Aucun autre paiement d'étape dû à Pfizer

3. Net de redevance dû à Pfizer selon les termes du contrat signé par Nicox avec Pfizer en 2009

4. Estimation interne sur la base de la date d'expiration du brevet en 2025

VYZULTA et BAUSCH + LOMB sont des marques déposées de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales. Tous les autres noms de produits ou de spécialité sont des marques déposées



# VYZULTA™ (solution ophtalmique de latanoprostène bunod) 0,024%

Un nouveau médicament réduisant la PIO avec un mécanisme d'action double

<b>Réduction de la PIO démontrée<sup>1,2,3,4</sup></b>	✓  ✓  ✓	<p><u>Etudes de Phase 3</u> <sup>1,2,3,4</sup> : Dans les études APOLLO et LUNAR, VYZULTA a atteint le critère principal d'efficacité en démontrant une non infériorité au timolol 0,5% BID à toutes les évaluations</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• VYZULTA présentait 7,5 à 9,1 mmHg de réduction moyenne de la PIO comparé à l'entrée dans l'étude</li><li>• VYZULTA présentait une réduction de la PIO supérieure au timolol 0.5% après 3 mois de traitement</li></ul> <p><u>Etude de Phase 2 de Recherche de Doses vs. Latanoprost</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Dans l'étude VOYAGER, LBN 0,024% a démontré une PIO moyenne diurne statistiquement significativement inférieure de 1,23 mmHg comparée au latanoprost 0.005% au jour 28 de l'étude<sup>4</sup></li></ul> <p><u>Population de Patients avec une PIO basse</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Dans l'étude au long cours JUPITER, VYZULTA a induit une diminution de la PIO moyenne de 19,6 mmHg à 14,4 mmHg après 12 mois de traitement chez des patients ayant une PIO basse à l'entrée dans l'étude<sup>5</sup></li></ul>
<b>Profil de Sécurité Acceptable</b>	✓	Les effets indésirables oculaires les plus fréquents avec une incidence ≥ 2% étaient l'hyperémie conjonctivale (6%), l'irritation oculaire (4%), la douleur oculaire (3%), et la douleur au site d'instillation (2%).
<b>Libération d'Oxyde Nitrique</b>	✓	Le premier collyre approuvé depuis 20 ans avec une nouvelle approche pour réduire la pression intraoculaire

Plus d'informations disponibles sur [VYZULTA.com](http://VYZULTA.com)

1. Bausch + Lomb, données du dossier. 2. Weinreb RN, et al. *Ophthalmology* 2016;123(5):965-73. 3. Medeiros FA, et al. *Am J Ophthalmol.* 2016;168:250-9. 4. Weinreb RN, Ong T, Scassellati SB, et al. *Br J Ophthalmol.* 2015 Jun;99(6):738-45. 5. Kawase K, et al. *Adv Ther* 2016;33:1612-27

VYZULTA et BAUSCH + LOMB sont des marques déposées de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales. Tous les autres noms de produits ou de spécialité sont des marques déposées.



# Relevance clinique de l'augmentation de l'effet du traitement de 1,0 mmHg dans la progression du glaucome

## Résultats du “Early Manifest Glaucoma Trial” (EMGT)<sup>1</sup>

*“Dans ces analyses, chaque diminution d'un millimètre de mercure était liée à une réduction approximative du risque de 10% à 20%”*

~ Prof. Anders Heijl, 2002

## Résultats de la “United Kingdom Glaucoma Treatment Study”(UKGTS)<sup>2,3</sup>

*“[...] la réduction du risque pourrait être aux alentours de 19% par mmHg, confirmant les résultats du “EMGT” et de la “Canadian Glaucoma Study”, démontrant que la réduction de la PIO est très efficace et que chaque mm de pression compte.”*

~ Prof. Anders Heijl, 2015

1. Heijl et al. Reduction of intraocular pressure and glaucoma progression: results from the Early Manifest Glaucoma Trial. Arch Ophthalmol. 2002; 120: 1268-1279
2. Garway Heath et al. Latanoprost for open-angle glaucoma (UKGTS): a randomised, multicentre, placebo-controlled trial. The Lancet 2015; 385: 1295-1304
3. Heijl. Glaucoma treatment: by the highest level of evidence. The Lancet 2015; 385: 1264-1266

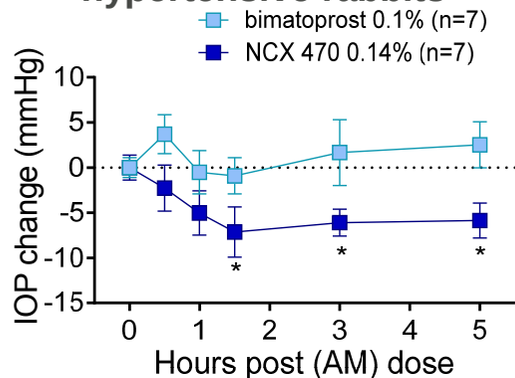


# NCX 470 : Analogue de la prostaglandine bimatoprost donneur d'oxyde nitrique

Effet du traitement sur la réduction de la PIO jusqu'à 3,5 mmHg supérieur par rapport au bimatoprost dans des modèles non cliniques

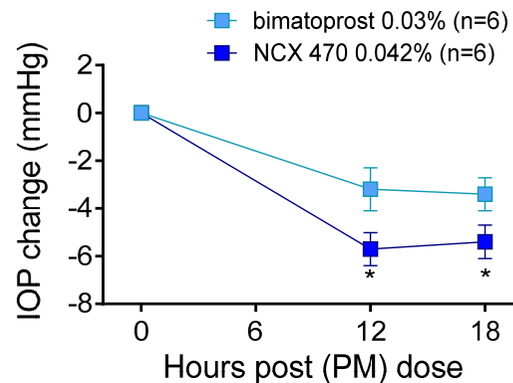
- **Molécule unique avec un mécanisme d'action double identique à VYZULTA™** libérant à la fois de l'oxyde nitrique et du bimatoprost
- **Même marché mondial de 5,1 milliards \$ ciblé que VYZULTA™**
- **Protection du brevet américain jusqu'en 2029 avec possible prolongation jusqu'à 5 ans**
- **Soumission d'un dossier d'IND aux Etats-Unis prévue au cours de l'été 2018** pour une étude de phase 2<sup>1</sup> de recherche de dose

Transient saline-induced ocular hypertensive rabbits<sup>2</sup>

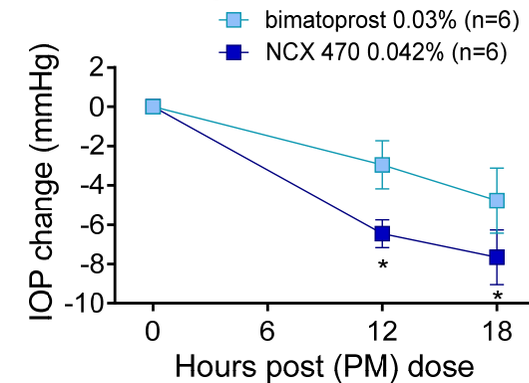


\*  $p < 0.05$  vs bimatoprost at the respective time point

Ocular normotensive dogs<sup>2</sup>



Ocular hypertensive non-human primates<sup>2</sup>



1. Sous réserve du succès des études non cliniques pré-IND 2. Impagnatiello et al., Intraocular Pressure-Lowering Activity of NCX 470, a Novel Nitric Oxide-Donating Bimatoprost in Preclinical Models. IOVS. (2015) 56 (11):6558-64

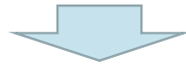


# Donneurs d'oxyde nitrique (NO) purs : Traitements adjuvants du glaucome

Diagnostic d'une PIO élevée



Traitement initié avec une thérapie de première intention, habituellement des analogues de prostaglandines



Si réponse insuffisante, changement du traitement vers une thérapie combinée ou adjuvante



Dans les cas graves, une intervention chirurgicale s'impose

Entre 20%<sup>1</sup> et 40%<sup>2</sup> des patients nécessiteraient deux médicaments ou plus afin d'atteindre l'objectif thérapeutique d'un contrôle satisfaisant de la PIO

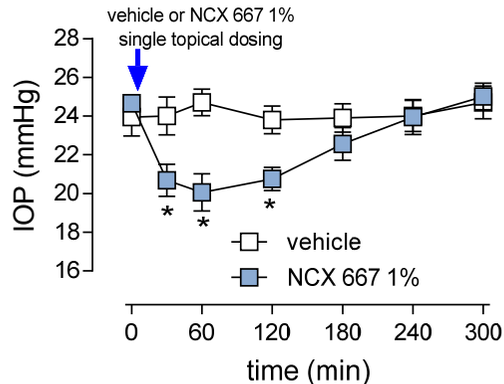
1. Kass et al, *The Ocular Hypertension Treatment Study: a randomized trial determines that topical ocular hypotensive medication delays or prevents the onset of primary open-angle glaucoma.* Arch Ophthalmol. 2002; 120:701-713
2. Kass et al, *Delaying treatment of ocular hypertension: the ocular hypertension treatment study.* Arch Ophthalmol, 2010; 128:276-287



# Donneurs d'oxyde nitrique purs de nouvelle génération

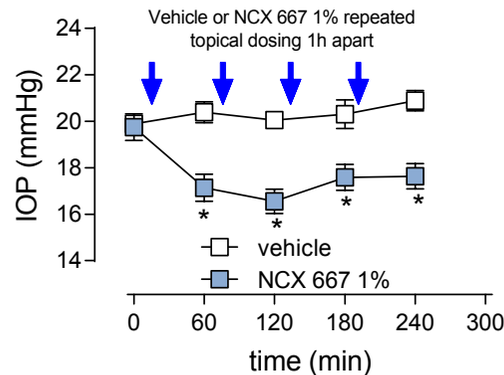
## Optimisation de l'effet de la libération d'oxyde nitrique dans l'oeil

Ocular normotensive rabbits  
- Single topical dosing -



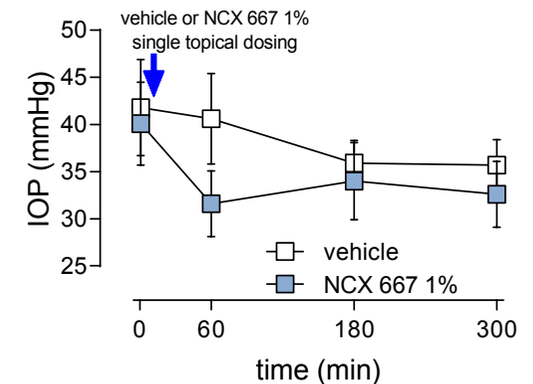
\*  $p < 0.05$  vs vehicle at the respective time point

Ocular normotensive rabbits  
- Repeated topical dosing 1 hour apart -



\*  $p < 0.05$  vs vehicle at the respective time point

Ocular hypertensive non-human primates  
- Single topical dosing -



Effet rapide du traitement sur la réduction de la PIO démontré avec NCX 667, premier donneur d'oxyde nitrique pur, dans plusieurs modèles *in vivo*. Plusieurs composés en cours d'évaluation

1. Bastia E, Impagnatiello F, Ongini E, Serle JB, Bergamini MVW. Repeated dosing of NCX 667, a new nitric oxide (NO) donor, retains IOP-lowering activity in animal models of glaucoma. Invest Ophthalmol Vis Sci 2017;58:ARVO E-Abstract 2106.

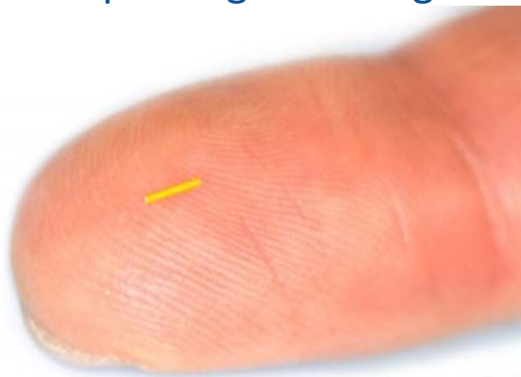


# Collaborations exploratoires avec pSivida Corp. et Re-Vana Therapeutics

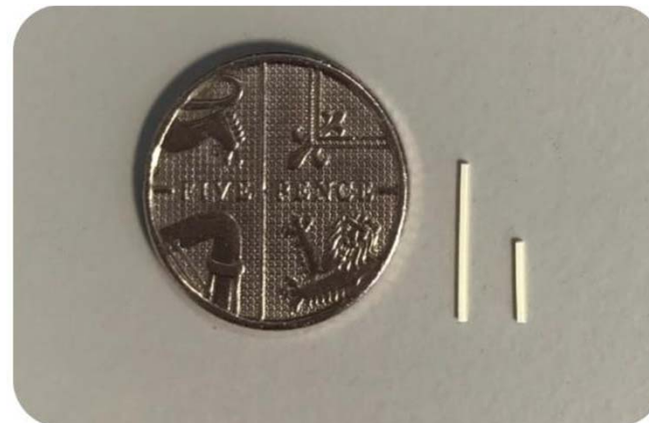
Développer des formes à libération prolongée pour la réduction de la PIO



Technologie d'administration  
à libération prolongée biodégradable



Eye Lief™, plateforme d'administration  
à libération prolongée biodégradable



**Plusieurs molécules candidates de Nicox actuellement testées  
avec ces technologies**

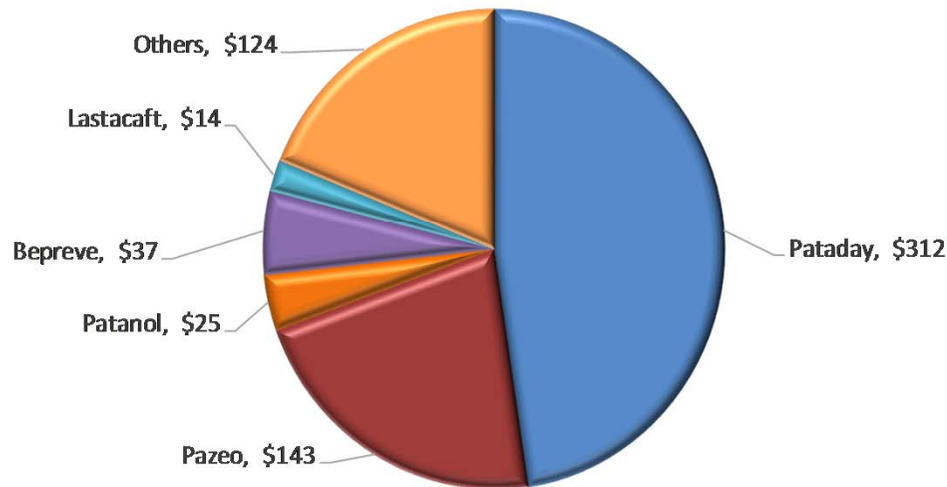
*Les photos ne sont pas à des échelles comparables*



# Allergie, Inflammation et Irritation du segment antérieur de l'oeil

- ZERVIATE™
- NCX 4251
- NCX 4280

# Marché des traitements oculaires topiques anti-allergiques aux Etats-Unis d'environ 700 millions \$ par an<sup>1</sup>



Chiffres indiqués en millions \$

- Plus de 75 millions de personnes souffrent de conjonctivite allergique aux Etats-Unis
- La prévalence de la conjonctivite allergique est estimée entre 15% et 40%<sup>2</sup>
- Les médicaments de spécialité prescrits représentent environ 80% du marché<sup>1</sup>
- Marché réceptif à la promotion

1. IMS Health Analytics and TRx 2016 (Total Prescriptions), not including OTC products for ocular allergy  
2. Rosario N, Bielory L. Epidemiology of allergic conjunctivitis. Curr Opin Allergy Clin Immunol. 2011;11:471-476



# ZERVIAE™ (solution ophtalmique de cétirizine), 0,24%

Lancement commercial aux Etats-Unis par Eyevance prévu fin 2018

**ZERVIAE™, la première formulation topique oculaire de la cétirizine, indiquée pour le traitement du prurit oculaire associé aux conjonctivites allergiques**

- Principe actif de la gamme Zyrtec®<sup>1</sup>, avec une efficacité et une sécurité par voie orale confirmées par 20 ans d'utilisation au niveau mondial<sup>2</sup>
- Discussions en cours pour des partenariats en dehors des Etats-Unis



## Paiements d'étape

**Jusqu'à 5 millions \$ liés à des objectifs de fabrication de court terme<sup>3</sup> et 37,5 millions \$ de potentiel paiements d'étape liés aux futures ventes** (dont 30 millions \$ conditionnés à l'atteinte d'objectifs de vente de 100 millions \$ et au-delà)

## Redevances

**8% à 15%** liés aux futures ventes nettes de ZERVIAE

## Exclusivité

**Protection par des brevets américains jusqu'en 2030 et 2032 et par des brevets japonais jusqu'en 2030**

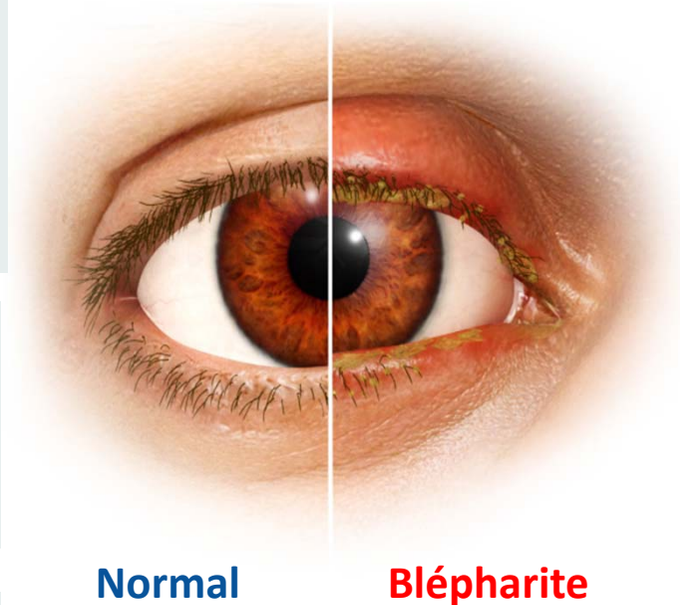
1. Zyrtec® est une marque commerciale d'UCB Pharma SA ou GlaxoSmithKline. 2. <https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/daf/index.cfm?event=overview.process&AppNo=020346>, accessed, 10Aug17

3. Nicox apportera un soutien aux activités liées à la préparation du lancement incluant les activités d'augmentation d'échelle de production à ses propres frais.



# Blépharite : Un Besoin Médical Non Satisfait

- **Aucun médicament approuvé par la FDA dédié exclusivement au traitement de la blépharite**
- **Marché annuel aux Etats-Unis** des traitements de référence (stéroïdes, antibiotiques et leurs combinaisons) **de plus 500 millions \$<sup>1</sup>**
- Affection caractérisée par une rougeur et un gonflement du bord des paupières potentiellement accompagnés de desquamations, **diagnostiquée par 37% et 47% des patients** reçus par les ophtalmologistes et les optométristes<sup>2</sup>
- **Activité anti-inflammatoire considérée comme la propriété la plus importante** dans le choix d'un traitement pour la blépharite<sup>3</sup> par les professionnels de la santé oculaire



1. Estimation interne basée sur les données IMS Health Analytics 2016

2. Lemp MA, Nichols KK. Ocul Surf. 2009 Apr;7(2 Suppl):S1-S14

3. Lemp et al. blepharitis in the United States 2009: A survey-based perspective on prevalence and treatment. The Ocular Surface, supplement April 2009, vol 7, N° 2



# NCX 4251 : Formulation ophtalmique de propionate de fluticasone

## Une formulation unique pour la blépharite en développement

- Nouvelle formulation brevetée de propionate de fluticasone en développement pour la première fois sous forme de ***traitement topique ciblé sur le bord des paupières pour les épisodes aigus de la blépharite***
- ***NCX 4251 sera appliqué à l'aide d'un bâtonnet applicateur*** sur le bord des paupières directement sur le site de l'inflammation ***pour réduire un éventuel contact oculaire***
- ***Brevet de formulation et d'utilisation récemment délivré aux Etats-Unis avec protection jusqu'en 2033***
- ***Soumission d'un dossier d'IND aux Etats-Unis prévue au cours du prochain hiver*** pour une étude de phase 2<sup>1</sup> multicentrique, de recherche de dose, chez des patients présentant un épisode aigu de blépharite

1. Sous réserve du succès des études de formulation et des études non cliniques pré-IND



# NCX 4280\* : Produit OTC pour la congestion oculaire matinale

## Licence exclusive mondiale avec Ora, Inc

- Solution ophtalmique ***ciblant la congestion oculaire matinale*** caractérisée par un gonflement des paupières et des rougeurs oculaires
- ***Une réduction*** statistiquement ***significative du gonflement matinal des paupières et une bonne tolérance*** démontrées par une première étude clinique de phase 2
- Ora responsable de toutes les activités de développement et prévoit de commercialiser le produit au travers d'une tierce partie. ***Aucune autre obligation financière pour Nicox***



### Chiffre d'affaire potentiel pour Nicox

- **10 millions \$ liés à l'approbation** de l'autorisation de mise sur le marché<sup>1</sup>
- **12,5% sur l'ensemble des revenus** perçus par Ora dans le cadre d'un accord de sous-licence

### Exclusivité

- **Protection par un brevet américain jusqu'en 2030**

1. Nicox pourrait payer jusqu'à 10 millions de dollars en actions Nicox aux anciens actionnaires d'Acix à l'approbation \*NCX 4280, previously AC-120



# Points Corporate et Financiers

# Éléments financiers importants

## Données clés sur la capitalisation

### Position de trésorerie

Au 30 novembre 2017	41 million €
Au 31 décembre 2016	29 millions €

### Capitalisation boursière

Au 28 février 2018	~ 270 million €
--------------------	-----------------

## Données statistiques complémentaires

- Côtée sur Euronext (COX) depuis novembre 1999
- 29 employés basés en France (Siège social), Italie (Recherche) et Etats-Unis (Développement)
- Aucune dette financière
- Nombre d'actions : 29.5 millions<sup>2</sup>

1. Chiffre non audité

2. Nombre d'actions en circulation au 15 décembre 2017



# Equipe dirigeante très expérimentée

## Michele Garufi, Pharm.D.

Co-fondateur, Président-Directeur Général



40 ans d'expérience dans la gestion, marketing et accords internationaux de licence dans l'industrie pharmaceutique

## Michael Bergamini, Ph.D.

EVP, Chief Scientific Officer



Plus de 30 ans d'expérience dans le secteur de la santé oculaire, principalement dans la recherche et le développement

## Gavin Spencer, Ph.D.

EVP, Chief Business Officer



Plus de 2 ans d'expérience dans la direction et les activités opérationnelles dans les sciences de la vie axées sur le développement des affaires et de l'entreprise

## Sandrine Gestin

VP, Finances



Solide expérience dans le domaine financier, a participé à l'introduction en bourse de Nicox en 1999

## Emmanuelle Pierry

Directrice Senior des Affaires Juridiques

Anciennement  
avocat au Barreau  
de Paris

Plus de 25 ans d'expérience des affaires juridiques

## Tomas Navratil, Ph.D.

VP, Head of Development



A rejoint Nicox en janvier 2018, apporte une grande expérience du développement et de la recherche clinique dans le domaine de l'ophtalmologie



# Prochaines étapes clés

Revenus commerciaux récurrents et deux programmes cliniques

## VYZULTA™

Redevances sur les ventes effectuées par le partenaire Bausch + Lomb

## ZERVIA™

Lancement commercial aux Etats-Unis par le partenaire Eyevance prévu pour la saison des allergies automnales 2018 et nouveaux accords de licence dans d'autres pays

## NCX 470

Soumission d'un dossier d'IND aux Etats-Unis prévue au cours de l'été 2018<sup>1</sup> pour initier une étude de phase 2

## NCX 4251

Soumission d'un dossier d'IND aux Etats-Unis prévue au cours du prochain hiver<sup>2</sup> pour initier une étude de phase 2

1. Sous réserve du succès des études non cliniques pré-IND

2. Sous réserve des études de formulation et des études non cliniques pré-IND





**nicox**   
visible science

[www.nicox.com](http://www.nicox.com)

**Nicox S.A.**

Drakkar 2 – Bât D  
2405 Route des Dolines  
CS 10313 Sophia Antipolis  
06560 Valbonne | France

T: +33 (0)4 97 24 53 00  
F: +33 (0)4 97 24 53 99

**Nicox Ophthalmics, Inc.**

777 Main Street | Suite 1292  
Fort Worth | Texas 76102 | Etats-Unis

T: +1 817 529 9300  
F: +1 817 612 6766

**Nicox Research Institute S.r.l.**

Via Ariosto 21  
20091 Bresso | Milan | Italie

T: +39 02 61 03 61  
F: +39 02 61 03 64 30

**COX**  
**LISTED**  
**EURONEXT**