

PHARMACIE-SANTÉ

Aelis Farma Rupture thérapeutique dans les maladies du cerveau

Fondée en 2014 par le docteur et ancien chercheur de l'Inserm Pier Vincenzo Piazza, à l'origine de la découverte d'un mécanisme de la prégnénone, une hormone impliquée dans la régulation de l'activité du cerveau, cette biotech a mis au point une nouvelle approche thérapeutique dans ce domaine. Cette hormone naturelle agit sur le récepteur cannabinoïde CBI, situé dans le cerveau.

DÉCOUVERTE MAJEURE

Elle permet de bloquer une hyperactivité pathologique du récepteur, à l'origine de nombreuses maladies du cerveau (déficits cognitifs, addiction, psychose, autisme, trouble d'hyperactivité...). Elle n'induit pas d'effets indésirables à la différence de la seule classe pharmacologique proposée – les antagonistes, dont l'utilisation en clinique est très difficile. Aelis a mis au point deux candidats médicaments issus d'un dérivé synthétique de la prégnénone et a choisi deux indications sans traitement médical. D'ici à 2024, ils devraient tous être prêts à entrer en phase clinique III. Le premier, AEF0117, traite l'addiction au cannabis, qui concerne 7,2 millions de personnes dans le monde. Le nombre d'hospitalisations d'urgence pour psychose aiguë liée à une consommation excessive de cannabis est en forte augmentation et dépasse celui lié aux opioïdes. La phase clinique II a été concluante,

à tel point qu'elle a séduit le spécialiste mondial du traitement des addictions, Indivior, qui a pris une option de licence exerçable à la fin des essais de phase IIb. Ceux-ci vont démarrer cette année aux Etats-Unis avec 330 patients.

PARTENAIRE AMÉRICAIN

Le laboratoire américain a déjà versé 30 millions de dollars à Aelis, qui est éligible à 440 millions de dollars supplémentaires, incluant la vente de sa licence et des revenus d'étape liés aux avancées cliniques. Le second composé, AEF0217, s'attaque à l'hyperactivité du CBI responsable de troubles cognitifs associés à la trisomie 21, un besoin médical insatisfait. Il a montré dans des études précliniques une restauration du déficit de la mémoire de travail. Après avoir prouvé son innocuité, Aelis lancera des essais de phase I-II au quatrième trimestre. Les annonces cliniques majeures à suivre seront respectivement, pour AEF0217, les données de phase I cette année et celles de phase I-II l'année prochaine.

C'est en 2024 que les résultats de phase IIb du potentiel blockbuster AEF0117 seront divulgués. La biotech, qui a décroché depuis l'origine plus de 35 millions d'euros pour ses recherches, est financée jusqu'en 2024. Les 25 millions qu'elle compte lever à l'occasion de son introduction en Bourse lui permettront de démarrer de nouveaux programmes de phase II pour AEF0217 dans le syndrome du X fragile (forme génétique courante de l'autisme) et dans les dégénérescences cognitives du vieillissement, mais aussi d'évaluer de nouveaux candidats en phase préclinique. — A. B.

NOTRE CONSEIL

SOUSCRIRE À TITRE SPÉCULATIF Le risque est élevé, Indivior pouvant renoncer à son option si les résultats cliniques ne sont pas satisfaisants en 2023. L'opération est garantie à hauteur des deux tiers, sachant qu'Indivior y participe à hauteur de 44 %, ce qui est rassurant. La technologie est prometteuse, et l'équipe scientifique, de très grande qualité.

INTRODUCTION EN BOURSE

- **MARCHÉ DE COTATION**
EURONEXT, COMP B
- **PROCÉDURE**
OPO + PLACEMENT GLOBAL
- **ORDRES PRIORITAIRES**
A1 JUSQU'À 150 ACTIONS, A2 AU-DELÀ
- **DÉDUCTION IR** (sous conditions)
NON, ÉLIGIBLE PEA PME
- **PÉRIODE DE L'OPO**
DU 2 AU 14 FÉVRIER
- **DÉBUT DES NÉGOCIATIONS**
18 FÉVRIER

- **FOURCHETTE DE PRIX**
14,02 €-16,82 €
- **MONTANT BRUT DU PLACEMENT***
33 M€
- **BNPA ET PER 2020, 2021 (e), 2022 (e)***
NS, SOCIÉTÉ EN PERTE
- **FONDS PROPRES** (après opération)
37,8 M€
- **CAPITALISATION BOURSÈRE***
213 MILLIONS
- **CODE MNÉMO**
AELIS

* En haut de fourchette et avec option de surallocation