

Présentation Générale

Une société internationale spécialisée en ophtalmologie
développant des solutions innovantes dédiées au maintien
de la vision et à l'amélioration de la santé oculaire

4 septembre 2025

Déclarations prospectives

Ce document a été préparé par Nicox SA 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 représentation, garantie ni assurance, explicite ou implicite, n'est donnée quant à la fidélité, l'exactitude, l'exhaustivité ou la véracité des informations ou des opinions contenues dans le présent document.

Les informations contenues dans le présent document peuvent être modifiées sans préavis. Ces informations incluent les déclarations prospectives. Lesdites déclarations prospectives ne constituent pas des garanties de performances futures. Ces déclarations sont basées sur les attentes ou convictions actuelles de la direction de Nicox SA et dépendent d'un certain nombre de facteurs et incertitudes, pouvant entraîner des différences significatives entre les résultats réels et ceux décrits dans les déclarations prospectives. Nicox SA et ses sociétés affiliées, directeurs, cadres, salariés, conseillers ou agents, ne s'engagent pas et n'ont aucune obligation à fournir des mises à jour ou à réviser les déclarations prospectives.

Nicox SA et ses sociétés affiliées, directeurs, cadres, salariés, conseillers ou agents, ne sauraient nullement être tenus responsables (que ce soit pour négligence ou autre) de l'utilisation de ces informations par toute personne ou de toute perte résultant de l'utilisation du présent document ou de son contenu ou en lien de toute autre manière avec le présent document. Ce document n'a pas pour objet de fournir, et vous ne pouvez attendre de ce document qu'il fournisse, une analyse complète et exhaustive de la situation ou des perspectives financières ou commerciales de la Société.

Le présent document n'est pas destiné aux investisseurs potentiels et ne constitue pas, ne relève pas et ne doit pas être interprété comme une offre ou la sollicitation d'une offre visant à souscrire ou acquérir des titres de la Société, et aucune information qu'il contient ne saurait constituer la base de tout contrat ou engagement ou être utilisé en ce sens.

Les facteurs de risques susceptibles d'avoir un effet significatif sur les activités de Nicox SA sont présentés dans la section 3 du « Rapport Annuel 2024 » qui est disponible sur le site internet de Nicox SA (www.nicox.com).

Cette présentation peut contenir des liens ou des références vers des sites internet exploités par des tiers. Les sites référencés ne sont pas contrôlés par Nicox SA et Nicox SA ne saurait être tenu responsable des stratégies de protection de données ni du contenu disponible sur d'autres sites internet référencés sur notre site. De tels liens n'impliquent en aucune façon une approbation du contenu de ces autres sites internet par Nicox SA, et Nicox SA décline toute responsabilité en ce qui concerne votre accès à ces sites référencés. Nicox SA fournit des liens vers des sites internet à toutes fins utiles pour les utilisateurs, mais tout accès à des sites internet référencés ou mentionnés dans cette présentation se fera à vos propres risques.

Nicox en bref

Société biopharmaceutique en ophtalmologie générant des revenus, spécialisée dans le développement de thérapies préservant la vue

**Un programme
avancé dans le
glaucome avec un
dépôt NDA¹ prévu en
S1 2026**



**Des produits
commercialisés et
des partenariats de
R&D bien établis**



**Une présence
mondiale grâce à des
partenaires de
licence de tout
premier plan**



**Un potentiel de
marché significatif–
80 millions de
patients atteints de
glaucome dans le
monde²**



Communiqué de presse

Nicox annonce des résultats positifs pour NCX 470 dans l'étude de Phase 3 Denali chez des patients atteints de glaucome

- L'atteinte du critère principal dans les deux études Denali et Mont Blanc, la première étude de Phase 3 pour NCX 470, remplit les exigences d'efficacité requises pour une approbation aux États-Unis et en Chine
- NCX 470 a également montré une supériorité sur le latanoprost dans la réduction de la pression intraoculaire (PIO) par rapport à la valeur de base ($p < 0,05$) à 3 des 6 points d'évaluation et une supériorité numérique à 5 des 6 points d'évaluation
- NCX 470 0,1% a été bien toléré et sûr
- Le dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché (NDA) aux États-Unis est actuellement prévu au premier semestre 2026.

21 août 2025 – publication à 7H30

Sophia Antipolis, France

Pourquoi investir dans Nicox ?

Une expertise reconnue

Deux produits commercialisés aux Etats-Unis et un en Chine

Partenariats aux Etats-Unis, au Japon et en Chine et au niveau mondial avec des sociétés de premier rang

Expertise en transactions stratégiques

Équipe corporate disposant d'une solide expérience en transactions et financements

A la recherche de futures opportunités de croissance

NCX 470 : deux études de Phase 3 positives

Préparation du dépôt de NDA aux USA pour soumission à la FDA¹ au 1er semestre 2026

Partenariats mondiaux avec Kowa et Ocumension Therapeutics







Perspectives de marché importantes pour NCX 470

Marché mondial du glaucome de ~7 milliards \$

Succès de VYZULTA® en partenariat avec Bausch + Lomb

Portefeuille Nicox : Un solide parcours innovant en ophtalmologie

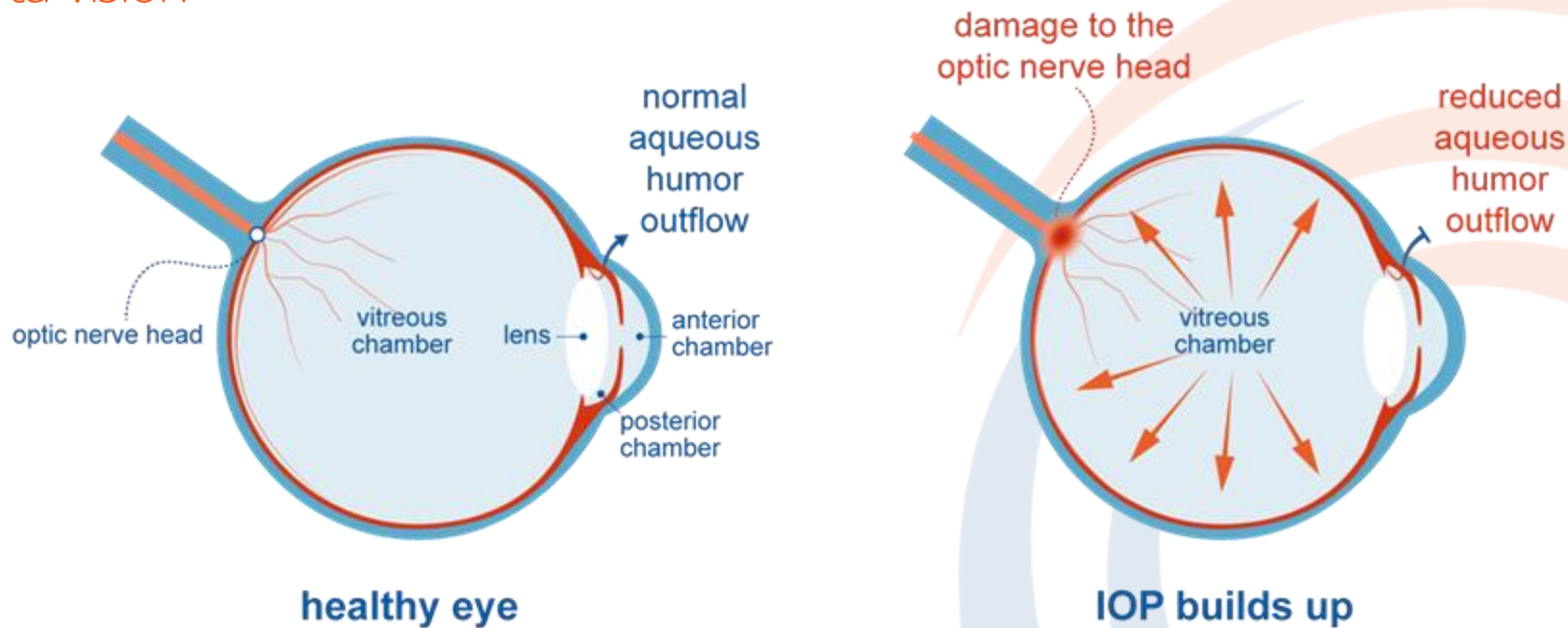
Création de valeur à court terme grâce à NCX 470, un candidat-médicament dé-risqué au potentiel mondial

		Stade pré-clinique	Clinique	NDA	Commercialisé	Partenaires
VYZULTA®	Sol. Ophtalmologique de Latanoprostene Bunod 0,024%	Glaucome et Hypertension oculaire				 Au niveau Mondial ¹
ZERVIAE®	Sol. Ophtalmologique de Cetirizine 0,24%	Conjonctivites allergiques				 Etats-Unis  Chine
NCX 470	Sol. Ophtalmologique de bimatoprost grenod 0,1%	Glaucome et Hypertension oculaire	Etats-Unis et Chine			 Chine, Corée et Asie du Sud-Est  Etats-Unis et l'ensemble des autres territoires
NCX 1728	Inhibiteur de PDE-5 donneur de NO	Glaucome (incl. neuroprotect.) Maladies de la rétine				 Contrat de recherche avec option de licence mondiale

1. Revenus vendus à Soleus Capital en octobre 2024

Glaucome : Une affection oculaire majeure répandue au niveau mondial

Une PIO¹ élevée contribue à des lésions irréversibles du nerf optique entraînant une perte progressive de la vision



Selon l'étude EMGT « ... chaque mmHg de réduction de la PIO* est lié à une diminution d'environ 10 % [du risque de progression de la perte de vision] »²

1. Pression intraoculaire
2. Heijl et al. Reduction of intraocular pressure and glaucoma progression: results from the Early Manifest Glaucoma Trial. Arch Ophthalmol. 2002; 120: 1268-1279

Besoins médicaux non satisfaits dans le traitement du glaucome

Malgré l'existence de traitements de première ligne bien établis, notamment le traitement standard, latanoprost, les patients ne réagissent pas tous de la même manière aux médicaments contre le glaucome et les ophtalmologistes ont donc besoin de plusieurs options de traitement.

40% des patients n'atteignent pas leur PIO cible avec les monothérapies existantes¹, ce qui oblige les ophtalmologistes à ajuster ou à modifier la thérapie

De nombreux patients ont besoin de plus d'un médicament, ce qui entraîne des problèmes d'adhésion au traitement^{2,3}

Les problèmes de tolérance avec certains médicaments entraînent des arrêts de traitement, des problèmes de gestions des patients et/ou des problèmes d'adhésion au traitement⁴

1. Kass et al, Delaying treatment of ocular hypertension: the ocular hypertension treatment study. Arch Ophthalmol, 2010; 128:276-287
2. Robin AL et al, Does adjunctive glaucoma treatment therapy affect adherence to the initial primary therapy? Ophthalmology. 2005; 112:863-868
3. Robin et al, Adherence in glaucoma: Objective measurements of once-daily and adjunctive medication use. Am J Ophthalmol. 2007;144:533-540
4. Beckers HJM et al. Side effects of commonly used glaucoma medications: comparison of tolerability, chance of discontinuation, and patient satisfaction. Graefe's Archive for Clinical and Experimental Ophthalmology 2008;246(10):1485-90

NCX 470 : points forts et perspectives de marché



- **Nouvelle molécule à action rapide** présentant une efficacité de premier plan de réduction de la PIO jusqu'à 10mmHG à partir de la valeur de base
- **Principaux résultats positifs** des études pivots de phase 3 Mont Blanc¹ et Denali² – prêt pour le dépôt NDA
- Les données précliniques suggèrent des bénéfices potentiels pour la **protection de la rétine**³
- Marché important et bien établi des traitements ciblant le glaucome⁴:
~\$7 milliards à l'échelle mondiale, pouvant atteindre \$11 à 13 milliards après 2030, plus de **80 millions de patients**

1. Communiqué de presse de Nicox, 31 octobre 2022

2. Communiqué de presse de Nicox, 21 août 2025

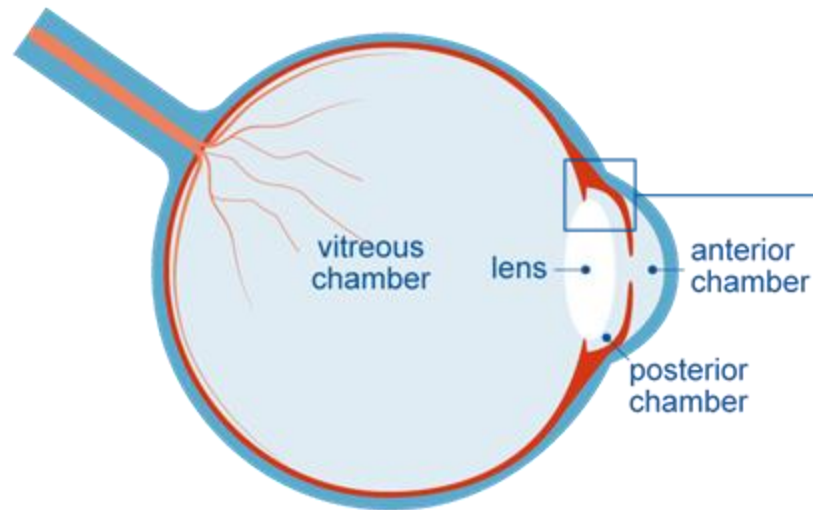
3. S Gambellone et al. 2023 NCX 470 Exerts Retinal Cell Protection and Enhances Ophthalmic Artery Blood Flow After Ischemia/Reperfusion Injury of Optic Nerve Head and Retina Translational Vision Science & Technology September 2023, Vol.12, 22

4. [Antiglaucoma Drug Market Size, Trends, Growth Report 2034; Glaucoma Therapeutics Market Report by Drug Class \(Prostaglandin Analogs, Beta Blockers, Alpha Adrenergic Agonists, Carbonic Anhydrase Inhibitors, Combination Drugs, and Others\), Indication \(Open Angle Glaucoma, Angle Closure Glaucoma, and Others\), Glaucoma Therapeutics Market Size, Growth, Analysis - 2023](#)

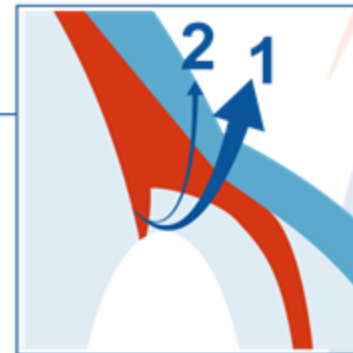
NCX 470 réduit la PIO par un mécanisme d'action double validé¹

Validé cliniquement dans 2 études de Phase 3 et mécanisme d'action démontré en Phase 3b

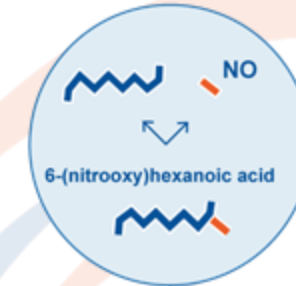
Deux voies pour l'écoulement de l'humeur aqueuse



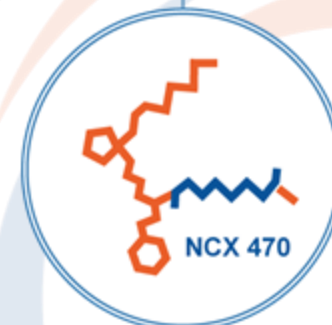
1 La voie primaire ou conventionnelle représente 60% à 80% de l'écoulement



2 La voie uvéosclérale ou secondaire représente 20% à 40% de l'écoulement



Stimulée par l'oxide nitrique (NO)



Stimulée par Les analogues de prostaglandine (PGAs)

NCX 470 en préparation pour un dépôt de NDA aux Etats-Unis et en Chine



- La demande d'autorisation de mise sur le marché en Chine devrait être soumise peu de temps après celle aux Etats-Unis
- Brevet sur la molécule valide jusqu'en 2029, avec une potentielle prolongation jusqu'en 2034 aux Etats-Unis et brevet sur la formulation jusqu'en 2039
- Une exclusivité commerciale supplémentaire pourrait être accordée en fonction du statut de nouvelle entité chimique

NCX 470 Programme clinique

Objectif principal de non-infériorité atteint, soutenant la soumission NDA

Mont Blanc¹

N = 691

56 sites cliniques aux Etats-Unis et 1 en Chine

Dose de NCX 470 sélectionnée avec une concentration de 0,1% à l'issue d'une étape adaptative

Denali²

N = 696

65 sites cliniques aux Etats-Unis et 25 en Chine

Comprend une étude de sécurité à long terme de 12 mois

Menée conjointement et financée pour moitié par le partenaire chinois Ocumension Therapeutics



Image non contractuelle

Etudes conçues pour démontrer la sécurité et l'efficacité du NCX 470 0,1% par rapport au latanoprost 0,005%.

Les études de phase 3 ont évalué la réduction de la PIO par rapport aux valeurs de base relevées lors de temps d'évaluation prédéfinis

Données de soutien également générées lors de l'essai de Phase 2 Dolomites et de l'essai de Phase 3b Whistler

1. MONT BLANC: Communiqué de presse Nicox , 31 octobre 2022

2. DENALI: Communiqué de presse Nicox , 21 août 2025

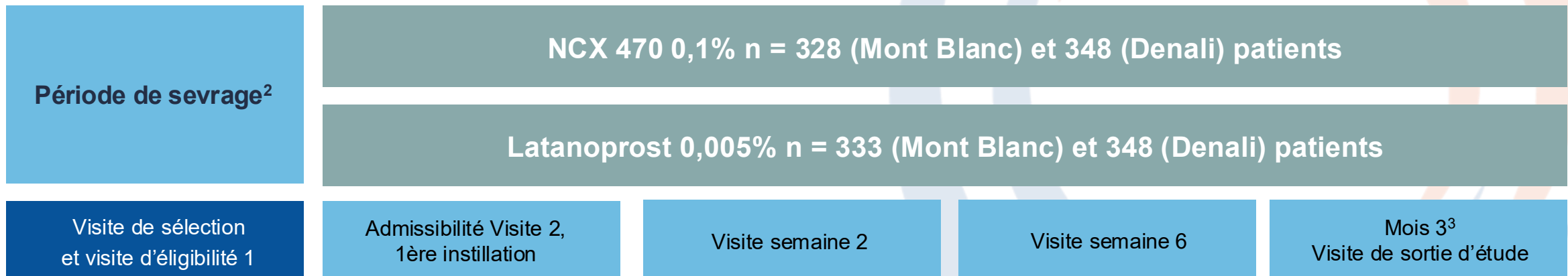
Design des études cliniques d'efficacité de phase 3 pour NCX 4701

NCX 470 versus traitement de référence, le Latanoprost

Études cliniques en parallèle, randomisées, contrôlées, en double insu. Les patients atteints de glaucome à angle ouvert ou de PIO ont été randomisés selon un rapport de 1:1 pour recevoir un traitement une fois par jour avec NCX 470 0,1 % ou latanoprost 0,005 %

Critère d'évaluation principal : Réduction moyenne de la PIO par rapport à la PIO de base à 8h00 et 16h00 lors des visites de la semaine 2, de la semaine 6 et du mois 3

Recrutement : Les études ont recruté 691 patients (Mont Blanc : jusqu'à 3 mois de traitement) et 696 patients (Denali : jusqu'à 12 mois de traitement) dans tous les groupes (dont ~30 patients ayant reçu NCX 470 0,065 % dans l'étape adaptative de l'étude Mont Blanc). Les deux études ont inclus des patients en Chine et aux Etats-Unis

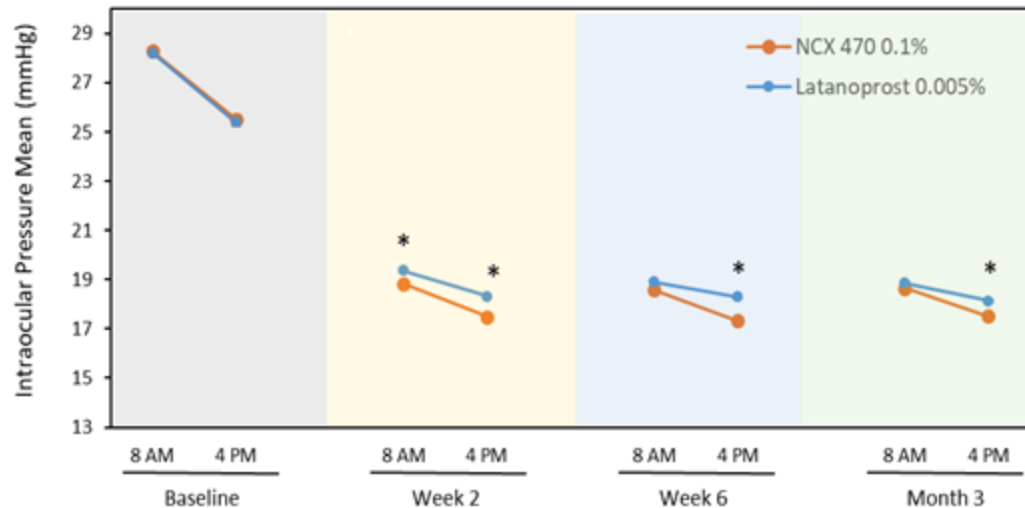


1. Ce schéma reflète les groupes de doses qui ont été utilisées dans l'étude à l'exception de la dose de NCX 470 0,065% qui n'était présente que dans la partie adaptative de design de l'étude Mont Blanc.
2. Période de sevrage thérapeutique avant inclusion dans l'étude
3. Evaluation du critère principal de l'étude. Tous les patients ont poursuivi un traitement jusqu'à 6 mois et certains jusqu'à 12 mois dans une extension de suivi de sécurité.

Effets rapides et durables sur la réduction de la PIO

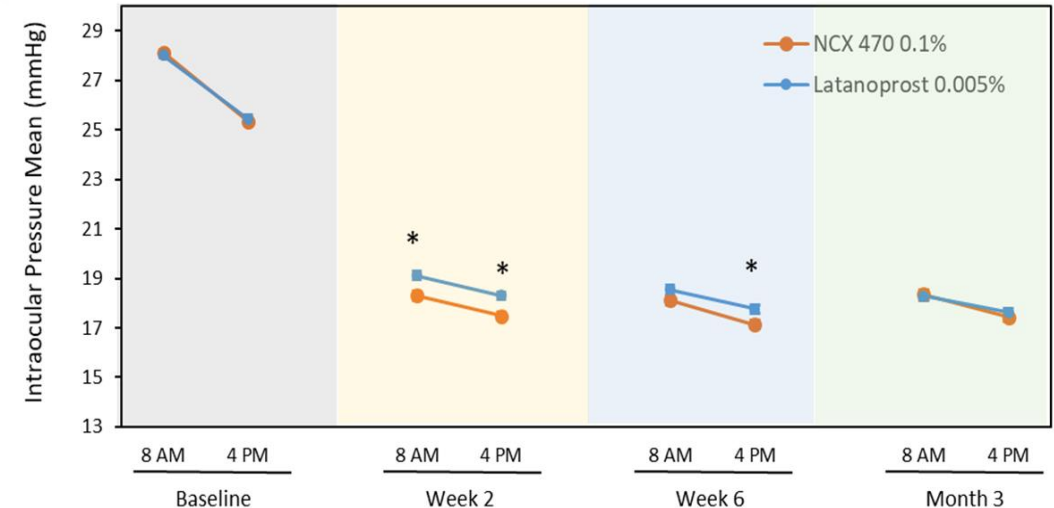
Observés dans deux études de Phase 3

Mont Blanc¹



- NCX 470 0,1% : N = 328 Latanoprost 0,005% : N = 333
- La diminution de la PIO par rapport à la valeur de base était de 8,0 à 9,7 mmHg pour le NCX 470 contre 7,1 à 9,4 mmHg pour le latanoprost
- 4 des 6 points d'évaluation significatifs

Denali²



- NCX 470 0,1% : N = 348 Latanoprost 0,005% : N = 348
- La diminution de la PIO par rapport à la valeur de base était de 7,9 à 10,0 mmHg pour le NCX 470 contre 7,1 à 9,8 mmHg pour le latanoprost
- 3 des 6 points d'évaluation significatifs

* Différences statistiquement significatives par rapport au latanoprost ($p < 0.049$ dans Mont Blanc, $p < 0.05$ dans Denali)

Les résultats des Phases 3 de NCX 470 démontrent une efficacité robuste^{1,2,3}

Sur la base des données principaux des deux études pivot⁴

- L'effet de réduction sur la PIO par rapport à la valeur de base était de **7,9 à 10,0 mmHg pour le NCX 470** contre 7,1 à 9,8 mmHg pour le latanoprost dans les études
- Une **non-infériorité statistique a été observée par rapport au latanoprost** dans l'analyse principale d'efficacité des deux études. Ces études répondent donc aux exigences d'efficacité pour l'approbation aux États-Unis et en Chine
- **NCX 470 a significativement réduit la PIO** à 4 des 6 points d'évaluation dans Mont Blanc ($p < 0.049$), et à 3 des 6 points d'évaluation dans Denali ($p < 0.05$), bien que le critère secondaire de supériorité globale par rapport au latanoprost n'ait pas été atteint.
- La réduction de la PIO pour le NCX 470 par rapport au latanoprost était **numériquement supérieure à 6 des 6 points d'évaluation** dans Mont Blanc et à **5 des 6 points d'évaluation** dans Denali

1. Ces données dans Mont Blanc reflètent les doses de NCX 470 utilisées dans l'étude à l'exception de la dose 0,065 %, qui n'était présente que dans la partie à design adaptatif de l'étude
2. Fechtner et al, American Journal of Ophthalmology, 2024, 264:66-74
3. Nicox communiqué de presse du 21 août 2025
4. Toutes les comparaisons sont basées sur NCX 470 0,1% et latanoprost 0,005%

NCX 470 a été bien toléré dans les deux phases 3^{1,2,3}

Aucun effet indésirable oculaire ou non-oculaire grave lié au traitement par NCX 470

	Mont Blanc		Denali	
	NCX 470	Latanoprost	NCX 470	Latanoprost
Hyperémie (effet indésirable le plus fréquemment observé)	Hyperémie oculaire		Hyperémie conjonctivale	
	11.9%	3.3%	22.0%	9.2%
Faible taux d'interruption	4.3%	5.1%	10.1%	6.6%
Taux d'interruption lié à un effet indésirable	2.4%	1.8%	0.9%	0.3%

1. Ces données dans Mont Blanc reflètent les doses de NCX 470 utilisées dans l'étude à l'exception de la dose 0,065 %, qui n'était présente que dans la partie à design adaptatif de l'étude
2. Fechtner et al, American Journal of Ophthalmology, 2024, 264:66-74
3. Nicox communiqué de presse du 21 août 2025

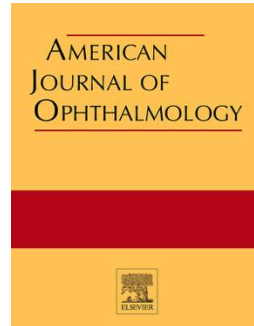
Analyse post hoc de NCX 470 : Une différenciation accrue par rapport au traitement standard

Toutes les comparaisons sont basées sur NCX 470 0,1% et latanoprost 0,005% dans l'étude Mont Blanc

- Pourcentage statistiquement significatif plus élevé de patients atteignant une **PIO \leq à 18 mmHg** avec NCX 470 par rapport au latanoprost.
- Pourcentage **moyen de réduction de la PIO plus important avec NCX 470** que latanoprost.
- **Dans les yeux dont la PIO initiale était < 28 mmHg, une réduction de la PIO statistiquement significative par rapport à la valeur de base pour le NCX 470 comparée au latanoprost a été constatée** pour la plupart des points d'évaluation.
- **Le NCX 470 a entraîné une réduction constante de la PIO quelle que soit la PIO de base**, tandis que la réduction de la PIO du latanoprost était dépendante de la PIO de base.
- **Une proportion statistiquement significative plus élevée de sujets ayant reçu NCX 470 a montré une réduction d'au moins 10 mmHg par rapport à la valeur de base comparée au latanoprost.**

1. Ces données reflètent les bras posologiques qui ont été poursuivis dans l'essai et n'incluent pas la dose de NCX 470 à 0,065 %, qui n'était présente que dans la partie à design adaptatif de l'étude.
2. Toutes les données sur l'essai clinique Mont Blanc de Phase 3 sont disponibles sur le site web de Nicox : www.nicox.com

NCX 470 – Publications and Presentations



A Randomized, Controlled Comparison of NCX 470, a Nitric Oxide-Donating Bimatoprost, and Latanoprost in Subjects with Open-Angle Glaucoma or Ocular Hypertension: The MONT BLANC Study

ROBERT FECHTNER, STEVEN MANSBERGER, JAMES BRANCH, JAY MULANEY, SARA ZIEBELL, KRISI LOPEZ, AND DOUG HUBATSCH

Conclusion des auteurs : L'analogue de prostaglandine donneur de NO, NCX 470 0,1%, a été bien toléré et la réduction de la PIO a été supérieure à celle obtenue avec le latanoprost chez les sujets atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire aux 6 points d'évaluation. Grâce à son mécanisme d'action double qui améliore l'écoulement par la voie uvéosclérale et par la voie trabéculaire, **le NCX 470 pourrait devenir un traitement de première ligne important pour la réduction de la PIO dans le glaucome.**

Posters régulièrement présentés lors de conférences majeures

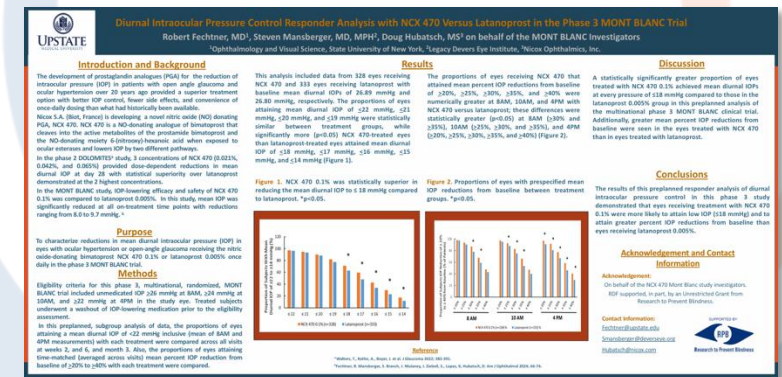
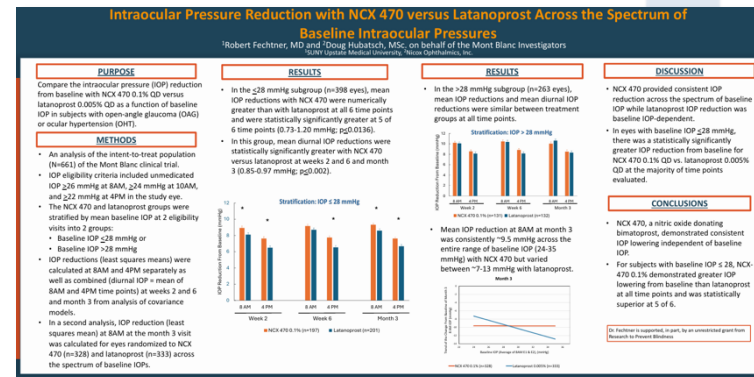
2023

2024

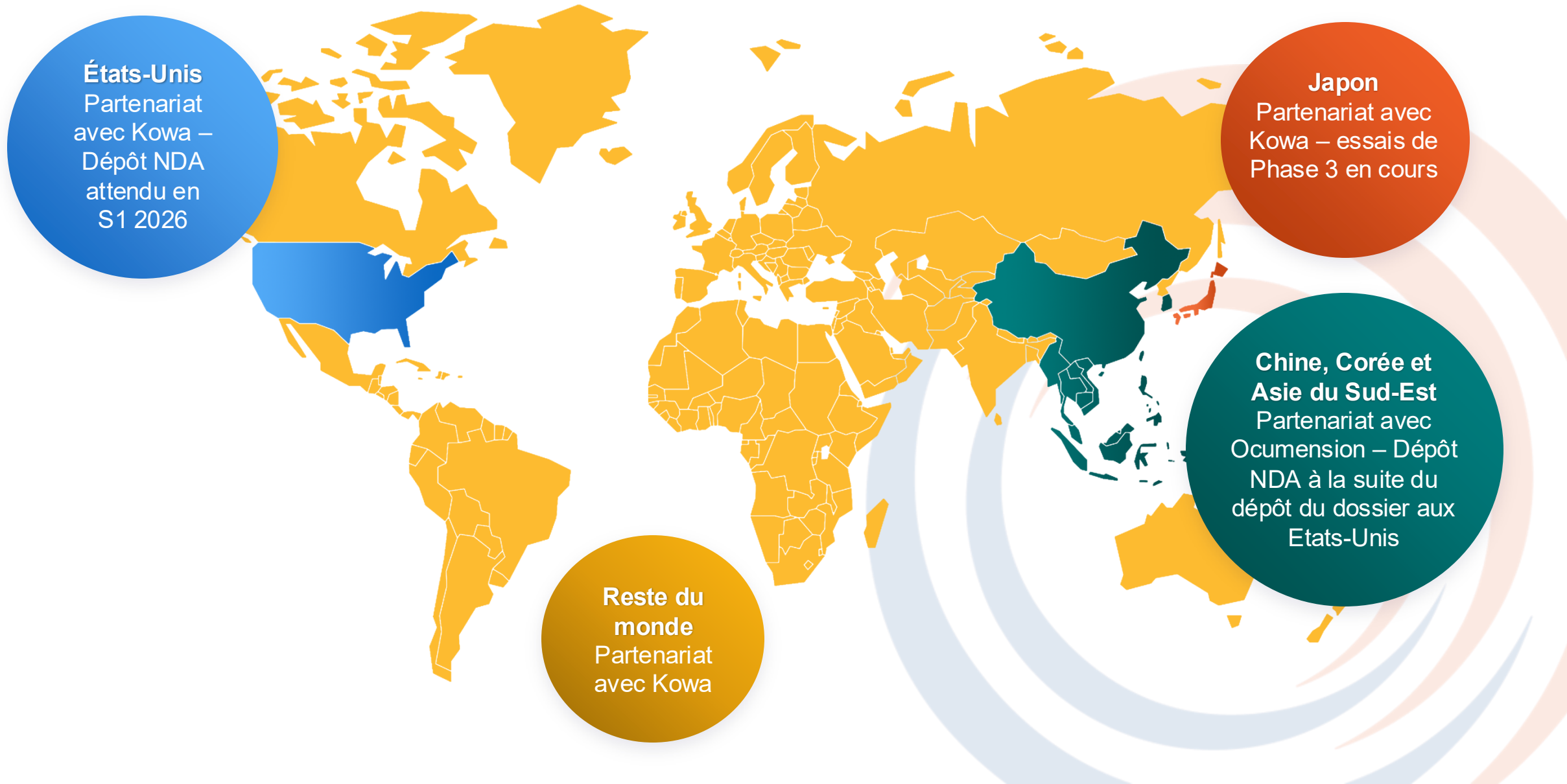
2025



ARVO
2023



Licence mondiale pour NCX 470



Kowa – Partenariat pour NCX 470



Deux accords créateurs de valeur

- Fondée en 1894 au Japon, active à l'échelle mondiale dans divers domaines dont les sciences de la vie¹
- ~8000 employés avec un chiffre d'affaires du groupe de 4,9 milliards de dollars
- L'activité pharmaceutique de Kowa est mondiale et se développe grâce à son réseau de filiales aux Etats-Unis, en Europe et en Asie
- Equipe de représentants médicaux au Japon et présence dans le domaine du glaucome
- Forte Présence commerciale sur le marché pharmaceutique américain

Février 2024	Juillet 2025
Japon	Etats-Unis Et l'ensemble des territoires en dehors de la Chine, Corée, Asie du Sud-Est et le Japon
Paielement initial de €3 millions et jusqu'à €24,5 millions (€6 millions déjà reçus)	Paielement initial de €7,5 millions, jusqu'à €127 millions (dont €12,5 millions déjà reçus)
Redevances de 7% à 12%	Redevances échelonnées jusqu'à 20%

1. [Kowa Company, Ltd.](#) et [Kowa Pharmaceuticals America, Inc.](#)

Ocumension – Partenariat pour NCX 470



Actionnaire de Nicox and partenaire commercial pour ZERVIA TE en Chine

- Société chinoise créée en 2018 dédiée à l'ophtalmologie¹
- Cotée à la bourse de Hong Kong depuis 2020; 900 millions de dollars de capitalisation boursière
- Portefeuille de 25 médicaments dont 12 commercialisés ; 58 millions de dollars de revenus en 2024 (+69%)
- Environ 500 employés, dont plus de 250 dans le secteur commercial
- Capacités locales de fabrication et de commercialisation en Chine

Décembre 2018

Chine,
Corée et Asie du Sud-Est

Total de €18 millions de paiements d'étapes versés à Nicox (financement non dilutif) auquel s'ajoute le cofinancement des études Denali (50%) et Mont Blanc (un site chinois)

Redevances de 6% à 12%
sur les ventes nettes futures

1. [OcuMension](#)

Produits existants commercialisés et partenaires


VYZULTA™
(latanoprostene
bunod ophthalmic
solution), 0.024%

BAUSCH + LOMB

Même mécanisme
d'action que
NCX 470

Déployé dans plus de
15 pays et territoires
dont les Etats-Unis⁴


ZERViate
cetirizine ophthalmic solution, 0.24%

 **OcuMension**
欧康维视

Redevances de
5 à 9% sur les
ventes nettes
annuelles en Chine¹

Première vente
commerciale en
Chine au 4e
trimestre 2024


HARROW
Your patients. Our purpose.

Redevances de
8 à 15% sur les
ventes nettes
annuelles aux
Etats-Unis²

Commercialisé³ aux
Etats-Unis depuis
2020

1. Ocumension dispose de droits sur les marchés de Chine et d'Asie du Sud-Est
2. ZERViate est commercialisé aux Etats-Unis par U.S. Harrow, qui ont aussi les droits pour le Canada.
3. Initialement lancé par EyeVance, qui a été acquis par Santen. Harrow a acquis les droits de ZERViate auprès de Santen en 2023
4. Revenus cédés à Soleus Capital en octobre 2024

Glaukos – Collaboration de recherche pour NCX 1728

Combinaison
de la libération
de NO avec
l'inhibition de
PDE-5

La durée des effets modulés par le NO sont renforcés et prolongés par l'inhibition concomitante de la phosphodiesterase-5 (PDE-5) au sein de la même molécule

Potentiel dans
diverses
affections
ophtalmiques

Le NO joue un rôle central à la fois dans le contrôle de la PIO et dans le flux sanguin oculaire, ce qui peut être bénéfique dans un certain nombre de maladies de la rétine où une perfusion oculaire dysfonctionnelle est un élément clé de la progression de la maladie

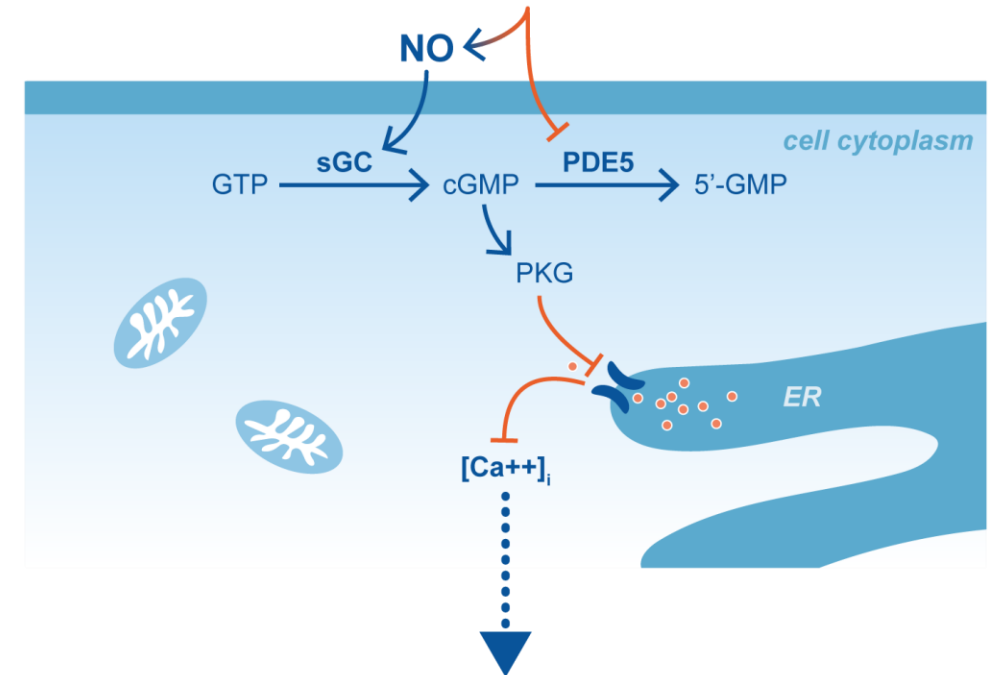
Collaboration
exclusive avec
Glaukos

Programme de recherche préclinique explorant les indications pour le traitement du glaucome, y compris la neuroprotection, et les maladies de la rétine sous un accord de recherche exclusif incluant une option de licence mondiale.

GTP = guanosine triphosphate
sGC = soluble guanylate cyclase
PKG – protein kinase G
Ca⁺⁺ = Calcium

cGMP = cyclic guanosine monophosphate,
ER = endoplasmic reticulum

Inhibition de PDE-5 donneur de NO



Relaxation des cellules musculaires

- Vasorelaxation
- Amélioration du flux sanguin oculaire
- Oxygénation des tissus oculaires
- Prévention des lésions rétinienues

Information financière

Nicox est cotée en bourse sur Euronext Growth Paris (Mnémono : ALCOX).

**Horizon de
trésorerie^{1,2}**

Jusqu'au T3 2026

**Couverture par les
analystes**

Yi Chen
HC Wainwright

Informations financières (liens)

[↗ Rapport Annuel 2024](#)

[↗ Résultats 2024](#)

[↗ Structure de l'Actionnariat & Actions en
circulation mensuel](#)

1. A la date de cette présentation. Incluant les paiements d'étapes attendus par Kowa en 2026

Pourquoi investir dans Nicox ?

Une expertise reconnue

Deux produits commercialisés aux Etats-Unis et un en Chine

Partenariats aux Etats-Unis, au Japon et en Chine et au niveau mondial avec des sociétés de premier rang

Expertise en transactions stratégiques

Équipe corporate disposant d'une solide expérience en transactions et financements

A la recherche de futures opportunités de croissance

NCX 470 : deux études de Phase 3 positives

Préparation du dépôt de NDA aux USA pour soumission à la FDA¹ au 1er semestre 2026

Partenariats mondiaux avec Kowa et Ocumension Therapeutics

Perspectives de marché importantes pour NCX 470

Marché mondial du glaucome de ~7 milliards \$

Succès de VYZULTA® en partenariat avec Bausch + Lomb

1. Food and Drug Administration aux Etats-Unis



Euronext Growth Paris
(Mnémono : ALCOX)

Nicox S.A.

Sundesk Sophia Antipolis
Emerald Square Bâtiment C
rue Evariste Galois
06410 Biot, France
T: +33 (0)4 97 24 53 00

communications@nicox.com

www.nicox.com