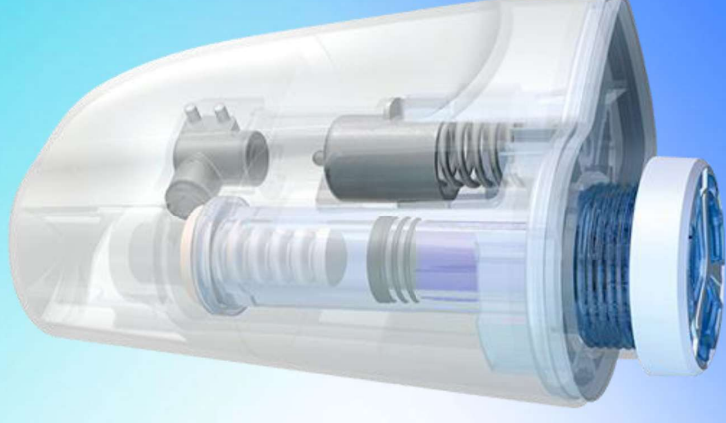




# RÉVOLUTIONNER L'ADMINISTRATION DES SOINS D'URGENCE

GRÂCE À LA TECHNOLOGIE INNOVANTE D'AUTO-INJECTION  
SANS AIGUILLE ZENEO®



JUIN 2026

# DISCLAIMER

**Tout investissement dans les titres de la société revêt un caractère spéculatif, et les titres ainsi acquis seront peu liquides. Veuillez noter qu'en investissant dans le cadre de la présente offre, vous risquez de perdre la totalité de votre mise.**

Veuillez lire attentivement ce qui suit avant de poursuivre. En recevant et en utilisant cette présentation et/ou en acceptant une copie de celle-ci, vous acceptez d'être lié par les restrictions et conditions suivantes et, en particulier, vous êtes réputé avoir déclaré, garanti et engagé à avoir lu et accepté de vous conformer au contenu de la présente clause de non-responsabilité, y compris, sans s'y limiter, l'obligation de préserver la confidentialité du présent document et de son contenu.

La présente présentation contient des déclarations « prospectives » qui reposent sur les convictions et les hypothèses de la direction de CROSSJECT S.A. (la « Société »), ainsi que sur les informations dont elle dispose actuellement. Toutes les déclarations autres que celles portant sur des faits historiques contenues dans cette présentation sont des déclarations prospectives. Les déclarations prospectives comprennent des informations concernant le calendrier ou la probabilité des dépôts et des autorisations réglementaires pour l'un quelconque de ses produits candidats, ainsi que des estimations concernant les dépenses de la Société, ses revenus futurs et ses besoins futurs en capitaux. Dans certains cas, vous pouvez identifier les déclarations prospectives par des termes tels que « peut », « va », « devrait », « s'attend à », « prévoit », « anticipe », « estime », « prédit », « potentiel » ou « continuer », ou la forme négative de ces termes, ou d'autres termes comparables. Les déclarations prospectives impliquent des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs susceptibles d'entraîner une différence significative entre les résultats, performances ou réalisations réels de la Société et les résultats, performances ou réalisations futurs exprimés ou sous-entendus dans les déclarations prospectives. Les déclarations prospectives reflètent les convictions et les hypothèses de la Société uniquement à la date de la présente présentation. Bien que la Société estime que les prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives sont raisonnables, elle ne peut garantir les résultats, les niveaux d'activité, les performances ou les réalisations futurs. Sauf si la loi l'exige, la Société n'assume aucune obligation de mettre à jour publiquement ces déclarations prospectives, pour quelque raison que ce soit, après la date de la présente présentation, afin de les aligner sur les résultats réels ou sur l'évolution de ses prévisions.

La présente présentation n'est pas destinée, ni ne doit être diffusée, directement ou indirectement, à toute personne physique ou morale qui est citoyenne, résidente ou établie dans une localité, un État, un pays ou toute autre juridiction où une telle diffusion, publication, mise à disposition ou utilisation serait contraire à la loi ou à la réglementation, ou qui nécessiterait un enregistrement, une licence ou toute autre autorisation au sein de cette juridiction. La diffusion de la présente présentation dans certaines juridictions peut être restreinte par la loi et, par conséquent, les destinataires de la présente présentation déclarent qu'ils sont en mesure de la recevoir sans enfreindre aucune obligation d'enregistrement non remplie ou autre restriction légale dans la juridiction où ils résident ou exercent leurs activités.

La présente présentation ne constitue ni une offre de vente ni une sollicitation d'offre d'achat de titres, et aucune vente de titres n'aura lieu dans un État ou une juridiction où une telle offre, sollicitation ou vente serait illégale avant l'enregistrement ou l'agrément requis en vertu de la législation sur les valeurs mobilières de cet État ou de cette juridiction. Les informations contenues dans la présente présentation, ainsi que leur exhaustivité, leur exactitude ou leur impartialité, ne doivent en aucun cas être considérées comme fiables.

# DISCLAIMER ... SUITE

La présente présentation d'entreprise est fournie à titre purement informatif. Elle n'est pas destinée à des fins promotionnelles. Toute référence à la « Présentation » dans le présent document désigne et inclut le présent document, toute présentation orale accompagnant ce document et fournie par le Groupe, toute séance de questions-réponses faisant suite à cette présentation orale, ainsi que toute information complémentaire pouvant être mise à disposition en rapport avec le sujet traité dans le présent document (conjointement avec les informations, déclarations et opinions contenues dans la présente Présentation, les « Informations »). Les Informations sont fournies à la date de la Présentation uniquement et peuvent faire l'objet de modifications importantes à tout moment sans préavis. Le Groupe n'assume aucune obligation de mettre à jour les Informations. Ces informations n'ont pas fait l'objet d'une vérification indépendante. Sous réserve des dispositions légales applicables, ni le Groupe ni ses conseillers n'assument aucune responsabilité et ne font aucune déclaration, ne donnent aucune garantie ni ne prennent aucun engagement, explicite ou implicite, quant à l'équité, l'exactitude, l'exhaustivité ou la pertinence de ces informations.

La Présentation contient des informations sur les marchés du Groupe et sa position concurrentielle, et plus particulièrement sur la taille de ses marchés. Ces informations proviennent de diverses sources ou des estimations propres au Groupe. Les investisseurs ne doivent pas fonder leur décision d'investissement sur ces informations.

La Présentation ne prétend pas contenir des informations exhaustives ou complètes sur le Groupe et doit être lue à la lumière de l'ensemble des informations commerciales, financières et autres que la Société est tenue de publier conformément aux règles, réglementations et pratiques applicables aux sociétés cotées sur Euronext Growth, y compris notamment les facteurs de risque décrits dans le dernier Document d'enregistrement universel de la Société déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF), dans tout autre rapport périodique et dans tout autre communiqué de presse, qui sont disponibles gratuitement sur les sites Internet du Groupe ([www.crossject.com](http://www.crossject.com)) et/ou de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)).

Toute personne accédant à ces informations est réputée accepter l'ensemble des limitations et restrictions énoncées ci-dessus.

# SOMMAIRE

- 1 PRESENTATION DE CROSSJECT ET DE ZENEO® p.6
- 2 PORTEFEUILLE DE PRODUITS p.19
- 3 ZOOM: LE NOUVEAU STANDARD DES INJECTIONS D'URGENCE POUR L'ÉPILEPSIE p.23
- 4 HORIZON COMMERCIAL : LE CHEMIN VERS LA COMMERCIALISATION p.31
- 5 RÉSULTATS FINANCIERS POUR L'EXERCICE CLOS LE 31 DÉCEMBRE 2025 p.36
- 6 ANNEXES p.46



# DÉCOUVREZ ZENEO®, UN AUTO-INJECTEUR AVEC UNE TECHNOLOGIE UNIQUE

- ✓ Technologie exclusive
- ✓ De nombreuses applications médicales
- ✓ Fabrication en interne



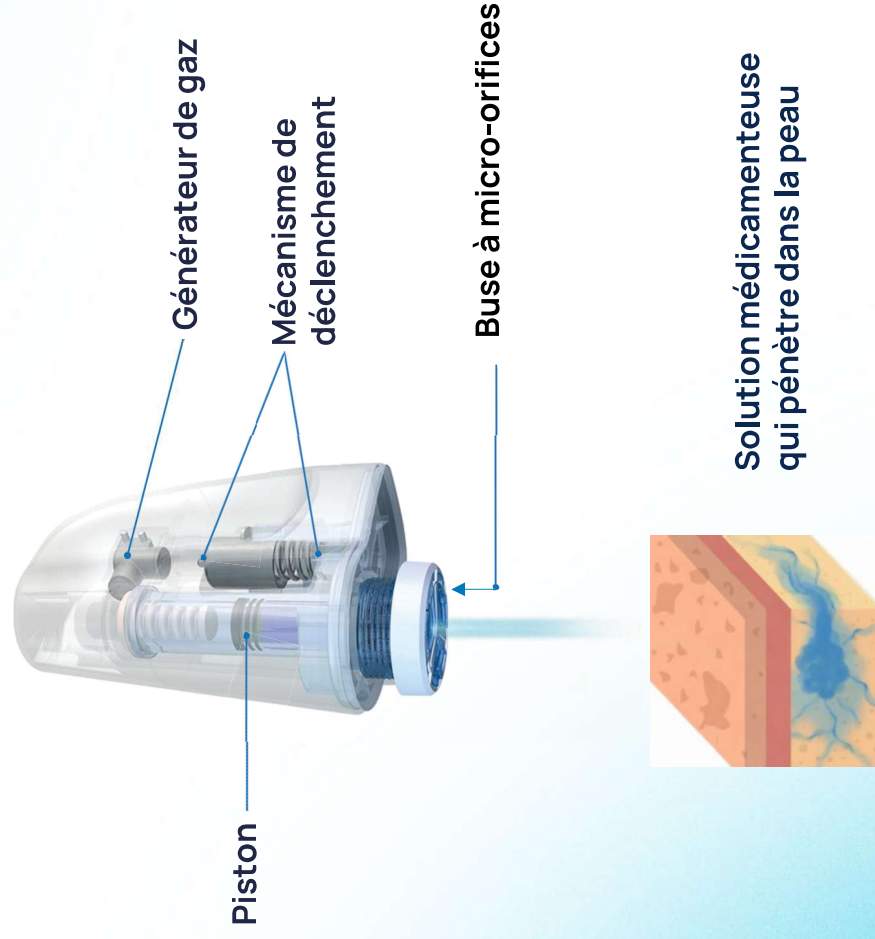
Une dose complète administrée en **1/10e de seconde, sans aiguille**

Permet l'utilisation en cas d'urgence par des **non-professionnels de santé**

Procédure réglementaire 505(b) (2) raccourcie et à moindre risque



# COMMENT FONCTIONNE ZENEO® ?



**Injection complète et immédiate en 1/10e de seconde**

**1**

**ZENEO® est pressé contre la peau**

**2**

**Mécanisme de déclenchement**  
Dès que l'appareil est appliqué contre la peau, le percuteur relâche la pression...

**3**

**Générateur de gaz**

Les poudres pyrotechniques s'enflamment et génèrent de la pression **jusqu'à 350 bars**

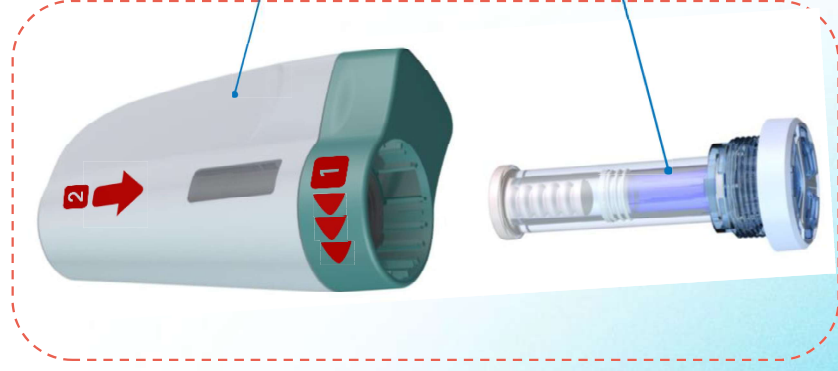
**4**

**Piston**

Le piston propulse le médicament dans un micro-canal et un orifice de projection, ce qui permet sa pénétration dans la peau et les muscles (à plus de 500 km/h)

# CROSSJECT, SOCIÉTÉ PHARMACEUTIQUE SPÉCIALISÉE

S'appuyant sur la technologie d'auto-injecteur ZENEO®



CROSSJECT développe et fabrique un produit combiné unique et exclusif  
(dispositif médical + solution médicamenteuse)

## Dispositif médical :

ZENEO® : un auto-injecteur unique et innovant



ZENEO® peut être **adapté** à des dizaines de molécules et d'applications médicales (*épilepsie, crise surrénale, allergies et bien d'autres encore*).

## Solution médicamenteuse :

Molécule de référence (la plus prescrite)  
*Nous utilisons des médicaments dont le brevet a expiré*

Ce n'est pas la technologie en soi qui détermine sa valeur, mais sa capacité à **sauver des vies**.

**1<sup>er</sup> produit : ZEPIZURE® (ZENEO® + médicament antiépileptique)**

# ZENEO® EST LA SOLUTION POUR LES SITUATIONS D'URGENCE POUR DES **NON- PROFESSIONNELS DE SANTÉ**



Situations d'urgence en  
**amont** de l'hôpital

Le patient est  
diagnostiqué  
sujet aux  
crises

Un  
traitement  
d'urgence  
est prescrit

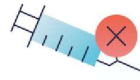
Le patient  
garde le  
traitement  
d'urgence sur  
lui tout le  
temps

Si le patient  
venait à  
avoir une  
crise...

Le patient ou  
un témoin  
injecte le  
médicament

... et  
contacte les  
secours

# EFFICACITÉ CLINIQUEMENT PROUVÉE



ZENEO® est équivalent à une aiguille de 3cm pour une utilisation en intramusculaire

ZENEO® **fonctionne à travers les vêtements**

Effets secondaires similaires à ceux observés lors d'injections traditionnelles à l'aide d'une aiguille et d'une seringue, réalisées par un professionnel de santé



12 études cliniques

Efficacité cliniquement **validée de l'injection intramusculaire et sous-cutanée**

**Très faible variabilité** dans une dose



**ZENEO®**, la seule solution au monde injectant un traitement d'urgence intramusculaire à travers les vêtements en moins d'1/10e de seconde

# L'INJECTION INTRAMUSCULAIRE EST LA NORME POUR L'ADMINISTRATION EN CAS D'URGENCE

## Auto-injecteur (avec aiguille)

Taux d'erreur élevé (de **61% à 84%**).



**50%** des patients souffrent d'une phobie des aiguilles.

Les aiguilles sont souvent trop courtes pour une véritable injection intramusculaire.

## Intranasal

**Forte variabilité** (peut provoquer des concentrations du médicament imprévisibles dans le sang).

Les résultats dépendent de l'état de la muqueuse nasale du patient au moment de la crise.



**ZENEO®**, la seule solution au monde injectant un traitement d'urgence intramusculaire à travers les vêtements en moins d'1/10e de seconde

Des études cliniques démontrent que ZENEO® garantit la même profondeur d'injection qu'une aiguille de 3 cm (même à travers les vêtements).

# AUTO-INJECTEUR ZENEO® : PENSÉ ET CONÇU POUR SAUVER DES VIES

Des tests rigoureux menés auprès de l'ensemble des populations dans **des situations stressantes et réalistes.**

- adultes, enfants, entraînés, non-entraînés, attaque de masse\* ... -



**Situations** simulées avec des volontaires (essais non cliniques liés aux facteurs humains)



**1300 volontaires américains (professionnels and non-professionnels)** dans des situations stressantes et réalistes



**Taux de réussite supérieur à 96%\*\*** pour tous les volontaires



**Moins d'1 minute** de l'emballage jusqu'à l'administration de la dose complète

\* Link to the extreme conditions testing video:

\*\*Scénario d'utilisation évalué dans le cadre de l'étude de validation menée en 2022 pour le produit « Epilepsy Seizure » (à base de midazolam) aux États-Unis



## NOUS FABRIQUONS ZENEO®



Nous fabriquons ZENEO® prêt à être rempli

- 1 L'actionneur
- 2 Le réservoir stérile du médicament (ZENEO® Nest)

### Y compris un savoir-faire exclusif essentiel :

La trempé thermique permet aux tubes en verre de supporter des pressions pouvant atteindre 350 bars.

Chaque ZENEO® est équipé de son propre microgénérateur de gaz.

Les ingrédients pharmaceutiques sont achetés auprès d'entreprises chimiques.

Le remplissage du médicament est sous-traité, comme pour les seringues standard, au sein de **ZENEO® Nest**.



# ATELIER DE ZENEO® NEST – EXPANSION INDUSTRIELLE DE CROSSJECT



## SALLE BLANCHE DÉSORMAIS DISPONIBLE

La salle blanche nous permet de sous-traiter le remplissage sur des équipements existants chez d'autres CDMO n'importe où.



Les équipements arrivent cet automne

# AUDITS ET CERTIFICATIONS (ANSM ET BSI)



Maintien des autorisations qualité et réglementaires soutenant les futures demandes de mise sur le marché

Approvisionnement des lots cliniques



➔ Programme d'inspection de routine

**Maintien de l'autorisation Fabricant de l'Établissement Pharmaceutique (2023\_170\_1)**

Capacité à enregistrer CROSSJECT dans les demandes de mise sur le marché (EUA / NDA / AMM) en tant que **Site Fabricant de contrôle et certification des lots commerciaux Médicament**

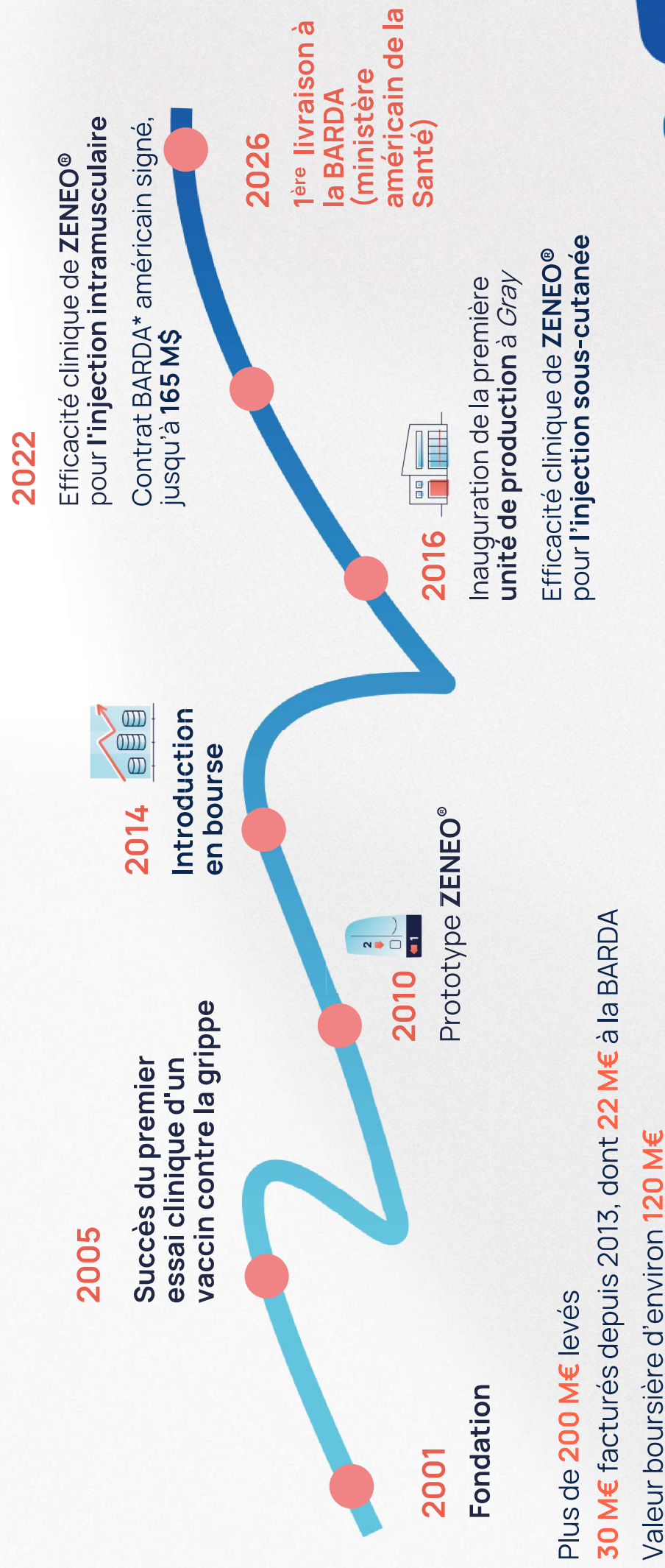


➔ Audit de surveillance annuel

**Maintien de la certification ISO 13485 (MD 735691)**

Capacité à enregistrer CROSSJECT dans les demandes de mise sur le marché (EUA / NDA / AMM) en tant que **Fabricant du système d'administration du médicament**

# > €200M LEVÉS DEPUIS 2001, PREMIÈRES VENTES EN 2026



JUIN 2026



\*Contrat n° 75A50122C00037 conclu avec le ministère américain de la Santé et des Services sociaux : Administration pour la préparation et la réponse stratégiques ; Autorité pour la recherche et le développement biomédicaux

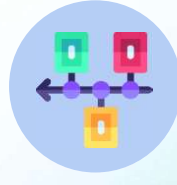
# CROSSJECT : UNE SOCIÉTÉ PHARMACEUTIQUE INNOVANTE EN CROISSANCE



**110 employés** en France et  
aux U.S.  
Cotée sur **Euronext Growth**  
Paris - 2014: ALCJ



ZEPIZURE® sera distribué par  
CROSSJECT sur le **marché U.S.**



Autorisation FDA de ZEPIZURE®  
attendue 2026, 2 autres  
applications médicales en  
développement précoce

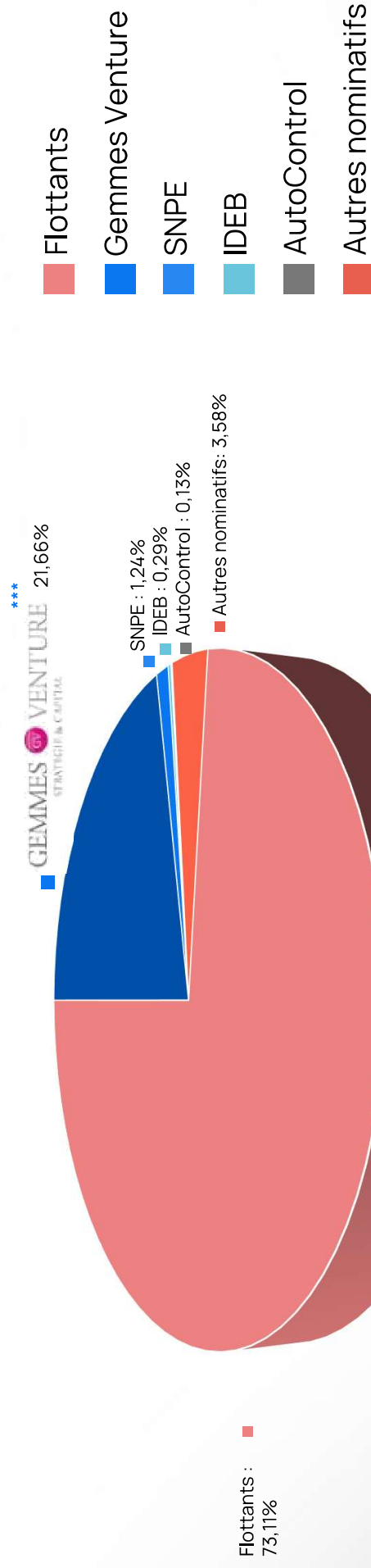


Soutien de multiples partenaires,  
incluant la **BARDA\*** avec un  
contrat **jusqu'à 165 M\$**

# RÉPARTITION DU CAPITAL \*\* AU 31 DÉCEMBRE 2025

Liquidité élevée sur Euronext Growth (> 500k € par jour sur 65 jours)

Actionnaires\*\* (au 31 décembre 2025)



Couverture financière : PORTZAMPARC\*

MAXIM GROUP

ODDO BHF \*

ALPHAVALUE \*

ALL INVEST \*

\*résultats sponsorisés

\*\* Sur une base diluée

\*\*\* Y compris les types nominatifs et flottants

# PORTEFEUILLE DE PRODUITS



## 3 APPLICATIONS ZENEO® EN DÉVELOPPEMENT ACTIF

L'auto-injecteur ZENEO® est un dispositif **intuitif**, efficace et **sûr**, conçu pour les situations d'urgence en dehors de l'hôpital



### Crise d'épilepsie-- ZEPIZURE®

1<sup>er</sup> à être commercialisé

#### Midazolam

- Marché mondial des traitements de l'épilepsie : ~10 Md\$
- Marché américain des traitements de l'épilepsie : ~4 Md\$



### Allergie / Choc anaphylactique

Un marché en expansion

#### Adrénaline / Épinéphrine

- Marché mondial des prescriptions ANA : ~6 Md\$
- Marché US : ~5,2 Md\$ ; ventes annuelles de 2 auto-injecteurs d'adrénaline en double pack



### Crise d'insuffisance surrénalienne aiguë

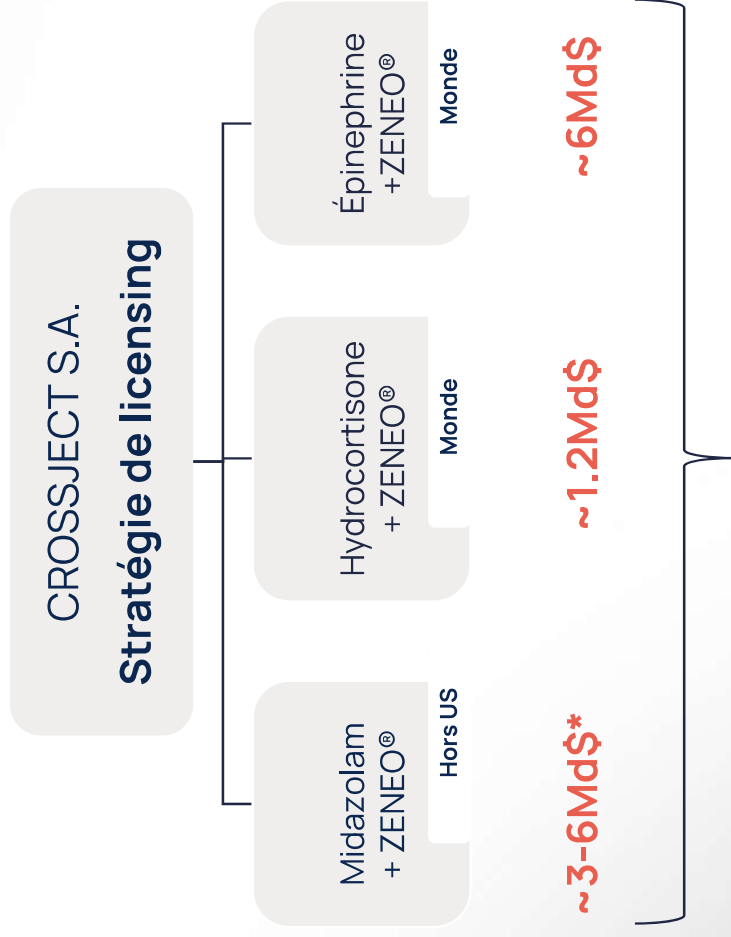
Proche orphelin

#### Hydrocortisone

- Marché mondial des prescriptions ~1Md\$
- Marché US des médicaments sur ordonnance pour l'AAC : ~100 M\$

Ces trois indications constituent le point de départ de notre plateforme multithérapeutique ZENEO®.

# PARTENARIATS COMMERCIAUX STRATÉGIQUES : MAXIMISER LA PORTÉE ET LA VALEUR À L'ÉCHELLE MONDIALE



## Partenariats de licence existants

**Amérique du nord :** ETON Pharmaceuticals  
ZENEO®-Hydrocortisone (*Crise surrénalienne*)

**Europe :** Partenaire européen non divulgué  
ZENEO® Midazolam (*État de mal épileptique, crise*)

**Australie :** AFT Pharmaceuticals  
ZENEO® Midazolam (*État de mal épileptique, crise*)



## Futurs partenaires de licence

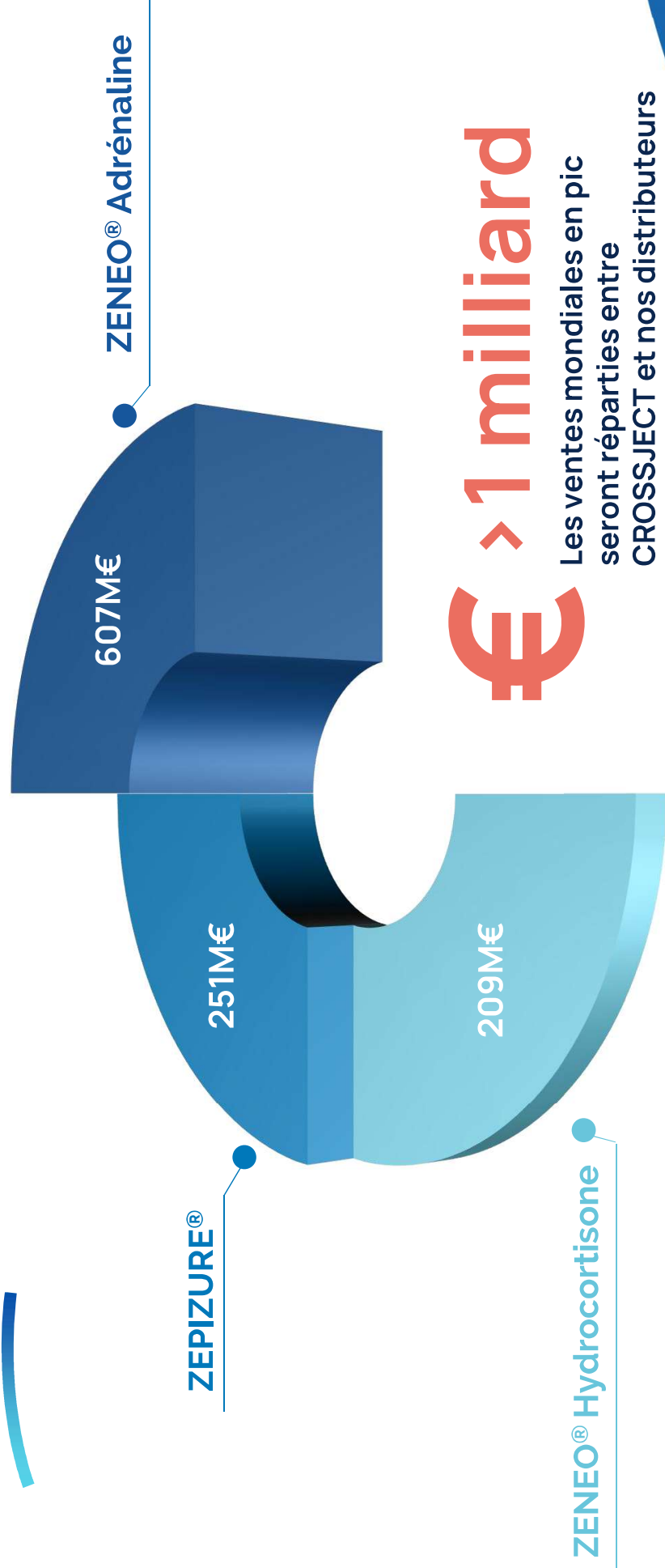
Échanges en cours avec des sociétés sélectionnées en adéquation avec nos critères de licensing

## Modèle spécifique

Distribution directe aux U.S. pour l'épilepsie.

\* Traitement d'urgence uniquement

# CHIFFRE D'AFFAIRES INITIAL DE PLUS D'UN MILLIARD D'EUROS



**€ >1 milliard**

Les ventes mondiales en pic  
seront réparties entre  
CROSSJECT et nos distributeurs

*Estimations de CROSSJECT  
concernant le volume de ventes visé*

**ZOOM: LE NOUVEAU STANDARD DES  
INJECTIONS D'URGENCE POUR L'ÉPILEPSIE  
ZEPIZURE® = ZENEO® + MÉDICAMENT ANTIÉPILEPTIQUE**



# ZEPIZURE® AGIT CONTRE L'EMPOISONNEMENT ET L'ÉPILEPSIE, MÊME LES CRISES SÉVÈRES

## ÉPILEPSIE

### Risque vital et coût économique majeur

- Plus de 5000 Américains meurent chaque année à cause de l'épilepsie (crises > 5mins peuvent être fatales ou causer des dommages permanents).
- Aux U.S., 1,9M d'appels annuels au 911 liés aux crises d'épilepsie (3 à 5 % des interventions des services d'urgence).



### ➔ État de mal épileptique : un besoin médical non satisfait

- Aucun traitement approuvé par la FDA à ce jour pour l'état de mal épileptique hors hôpital
- Jusqu'à 30 % des patients épileptiques américains développent un état de mal épileptique
- ~3,5 M de patients épileptiques aux U.S., dont ~40 % (~1,1 M) réfractaires aux traitements chroniques et sujets à des crises non contrôlées

## EMPOISONNEMENT

### Priorité nationale de santé publique aux U.S.

- Besoin critique d'intégration au programme américain Strategic National Stockpile (SNS) dans le contexte géopolitique actuel
- Absence de solution IM sans aiguille pour les premiers intervenants
- Opportunités d'applications civiles et militaires »

# ZEPIZURE® : PLAN DE COMMERCIALISATION SÉCURISÉ POUR LES ÉTATS-UNIS (2026-2027)

EUA = Emergency Use Authorization: procédure prévue en cas d'urgence nationale  
NDA = New Drug Application, 502(B)2: Procédure standard de la FDA pour la mise sur le marché

2026



**Lancement commercial avec la BARDA**

*Étape 1 : après EUA (déposé par la BARDA\* pour CROSSJECT et approuvé par la FDA), exécution du contrat de 165 M\$ auprès de la BARDA (Strategic National Stockpile)*

2027

**Mise sur le marché américain pour l'état de mal épileptique**

*Étape 2 : après NDA (CROSSJECT) et approbation FDA, ZEPIZURE® devient le traitement de référence de l'état de mal épileptique*

2027

**EXPANSION DU MARCHÉ**

*Étape 3 : après extension de la NDA déposée par CROSSJECT et approuvée par la FDA, croissance exponentielle des ventes portée par des indications supplémentaires*

# CONTRAT BARDA ATTRIBUÉ JUSQU'À 165 M\$ (43 M + 60 M + 59 M + 3 M)



- Contrat n° 75A50122C00031 avec le Département américain de la Santé et des Services sociaux ; Administration for Strategic Preparedness and Response ; Biomedical Advanced Research and Development Authority (BARDA)
- La **Biomedical Advanced Research & Development Authority (BARDA)** propose une approche intégrée et systématique du développement de vaccins, médicaments, thérapies et outils diagnostiques pour les urgences de **santé publique** telles que les **accidents, incidents et attaques chimiques, biologiques, radiologiques et nucléaires (CBRN)**, la grippe pandémique (PI) et les maladies infectieuses émergentes (EID)
- Attribution du contrat à CROSSJECT annoncée en juin 2022
- Jusqu'à **43 M\$\*\*** pour le développement avancé de ZEPIZURE® jusqu'à l'approbation réglementaire par la FDA pour le traitement des crises d'état de mal épileptique chez l'adulte et l'enfant de plus de 2 ans
- **>25 M\$** de remboursement de coûts depuis juin 2022\*\*\*\*
- Réunions bimensuelles avec l'équipe de coordination du projet BARDA
- La livraison de ZEPIZURE® au gouvernement américain débutera dès l'obtention de l'autorisation d'utilisation d'urgence (EUA) de la FDA
- **Commande ferme de 60 M\$** à l'approbation et options de commandes additionnelles de **59 M\$**
- Autres options pour **3 M\$**

\* Incluant l'augmentation budgétaire annoncée le 22 septembre 2025

\*\* Au mois de juillet 2025

# ZEPIZURE® US : LE SYSTÈME D'INJECTION FAIT LA DIFFÉRENCE !




## Proposition de valeur commerciale de ZEPIZURE®

**Premier** auto-injecteur prérempli, à usage unique, sans aiguille, délivrant instantanément une dose complète de midazolam en 1/10e de seconde pour l'état de mal épileptique

## CONDITIONS DU MARCHÉ

- L'épilepsie est une catégorie protégée par le CMS, garantissant l'accès des patients et le remboursement de ZEPIZURE®
- Produits de référence de la catégorie clinique : **~700 \$/prescription**
- ~350 M\$ de ventes annuelles aux États-Unis pour les traitements de secours de l'épilepsie, sans produit Rx approuvé pour l'état de mal épileptique
- Cibles clients initiales : ~180 centres d'épilepsie de niveau 4, ~2 000 spécialistes de l'épilepsie

## CONTEXTE CONCURRENTIEL

	ZEPIZURE® (NF Midazolam)	Navzilam® (nasal Midazolam)	Valtoco® (nasal Diazepam)
Device			
Status Epilepticus FDA Indication	✓ *First NDA Filing	✗	✗
Common Epilepsy Seizure Control (i.e. Seizure Clusters, Repetitive, Atypical)	✓ *Second NDA Filing	✓	✓
Patient Age FDA Labeling	✓ *Adult NDA, Pediatric NDA second	12+ Years of age	2+ Years of age
Dose Variation reduced by the Gold Standard IM Injection Drug Delivery	✓	✗	✗

*Concurrents limités aux sprays nasaux, avec une variabilité sanguine supérieure à l'IM*

# CROSSJECT USA, INC. – SIÈGE SOCIAL SOUTHLAKE, TX



## Direction commerciale américaine

**Tony TIPTON**

COO

Responsable USA

**Dan CHICHE**

M.D.

Directeur Médical

**Don ZINN**

VP,

Business Development &  
Licensing

**Mark LOGOMASINI**

Activités gouvernementales,

Responsable de Programme

**Justin COEN**

Esq., R.A.C.,

Expert Juridique et Réglementaire du  
Gouvernement Américain

CROSSJECT USA, Inc.

1900 W Kirkwood Blvd.

Suite 2500A - 316

Southlake, Texas 76092

# CROSSJECT USA, INC. – ACTIVITÉS PRÉ-COMMERCIALES CLÉS

- ✓ Ouverture du siège américain
- ✓ Adhésion à BioMap approuvée  
(Biopharmaceutical Manufacturing Preparedness Consortium)
- ✓ Pipeline Meeting de l'Epilepsy Foundation
- ✓ Congrès de l'American Epilepsy Society
- ✓ Enregistrements auprès du gouvernement américain et des entreprises
- ✓ Sélection de sites d'essais cliniques aux États-Unis
- ✓ Collaboration et projets KOL



## Epilepsy Foundation Pipeline Conference

6/18/2026 - 6/19/2026

Lansdowne Resort

**AES2026**  
**ANNUAL MEETING**  
DECEMBER 4-8 • DENVER

# POINT CLÉ DES RELATIONS INSTITUTIONNELLES



Se positionner sur des commandes d'état ou de support fonds propres stratégiques.

## Deux rencontres avec le Ministre de l'Industrie qui ont mené à :

- ➔ Des échanges avec les administrations et acteurs publics impliqués dans les enjeux industriels, sanitaires et stratégiques telles que la DGE\*, l'AIS\*, l'AID\*, la DGS\*.
- ➔ La valorisation de la **dualité de ZENEO®** en tant que solution répondant à des enjeux de **santé militaire et publique**, menant à son **évocation formelle à l'OTAN**.

Cette dynamique valide notre statut de **solution souveraine françaises et européennes** (constitution et la sécurisation des stocks de crise et technologies innovantes et stratégiques).



Message relayé auprès de la **Ministre de l'Égalité** et de la représentation locale du gouvernement, (**Madame la Sous-Préfète**), venue visiter CROSSJECT.

# HORIZON COMMERCIAL : LE CHEMIN VERS LA COMMERCIALISATION



# TRAITEMENT D'URGENCE / CROISSANCE DU PIPELINE DE TRAITEMENTS VITAUX

Nouvelles solutions améliorées s'appuyant sur les traitements de référence actuels

	2026	2027	2028
<b>ZEPIZURE® - Épilepsie / Poison</b> (Midazolam)	✓	✓	
U.S. - Situations d'urgence Autorisation (EUA)	✓	✓	
U.S. - État de mal épileptique		✓	
U.S. - Crises prolongées		✓	✓
Europe	✓	✓	
Australie/NZ	✓	✓	
<b>ZENEO® - Anaphylaxie / Allergie</b> (Adrénaline / Epinéphrine)*		✓	✓
<b>ZENEO® - Crise surrénalienne</b> (Hydrocortisone)		✓	✓
U.S. (ZENEO®)		✓	✓
U.S. (Formulation en flacon prêt à l'emploi pour le milieu hospitalier)**		✓	✓
Europe (ZENEO® et flacon prêt à l'emploi)NDA		✓	✓

\* CROSSJECT a développé une solution plus stable que les produits de référence et sans allergènes.

\*\* Licence acquise par Eton grâce au développement par CROSSJECT de la 1<sup>ère</sup> formulation stable d'hydrocortisone liquide de haute qualité

Partenaires / sponsor



Titulaire de licence non divulgué



+en partenariat avec



JUIN 2026

✓ DATE DE DÉPÔT PRÉVU ✓ DATE DE LANCEMENT COMMERCIAL PRÉVU



# TRAITEMENT D'URGENCE / FUTURES INDICATIONS VITALES PORTÉES PAR ZENEO®

Nouvelles solutions améliorées  
s'appuyant sur les traitements  
de référence actuels

ZEPIZURE®

ZENEO®

Adrénaline / Epinéphrine

ZENEO® Hydrocortisone

**ZENEO® : faire**

**progresser un pipeline  
de traitements vitaux,  
(avec un focus stratégique  
sur le SNC )**

Catégorie de maladie,  
indications  
potentielles

Neurologie - Epilepsie

Choc allergique

Endocrinologie

**Neurologie - Épilepsie**

**Neurologie-  
Psychiatrie  
Endocrinologie**

**Non divulgué**

Parcours  
réglementaire

EUA, NDA  
505(b) (2)

NDA 505 (b) (2)

NDA 505(b) (2)

**NDA 505(b) (2)**

**NDA 505(b) (2)**

**NDA 505(b) (2)**

**NDA 351(k)**

Année cible de  
dépôt de la NDA

2026

2027

2027

**2028**

**2029**

**2030**

**2030**

Année cible  
de lancement  
commercial

2027

2028

2027/28

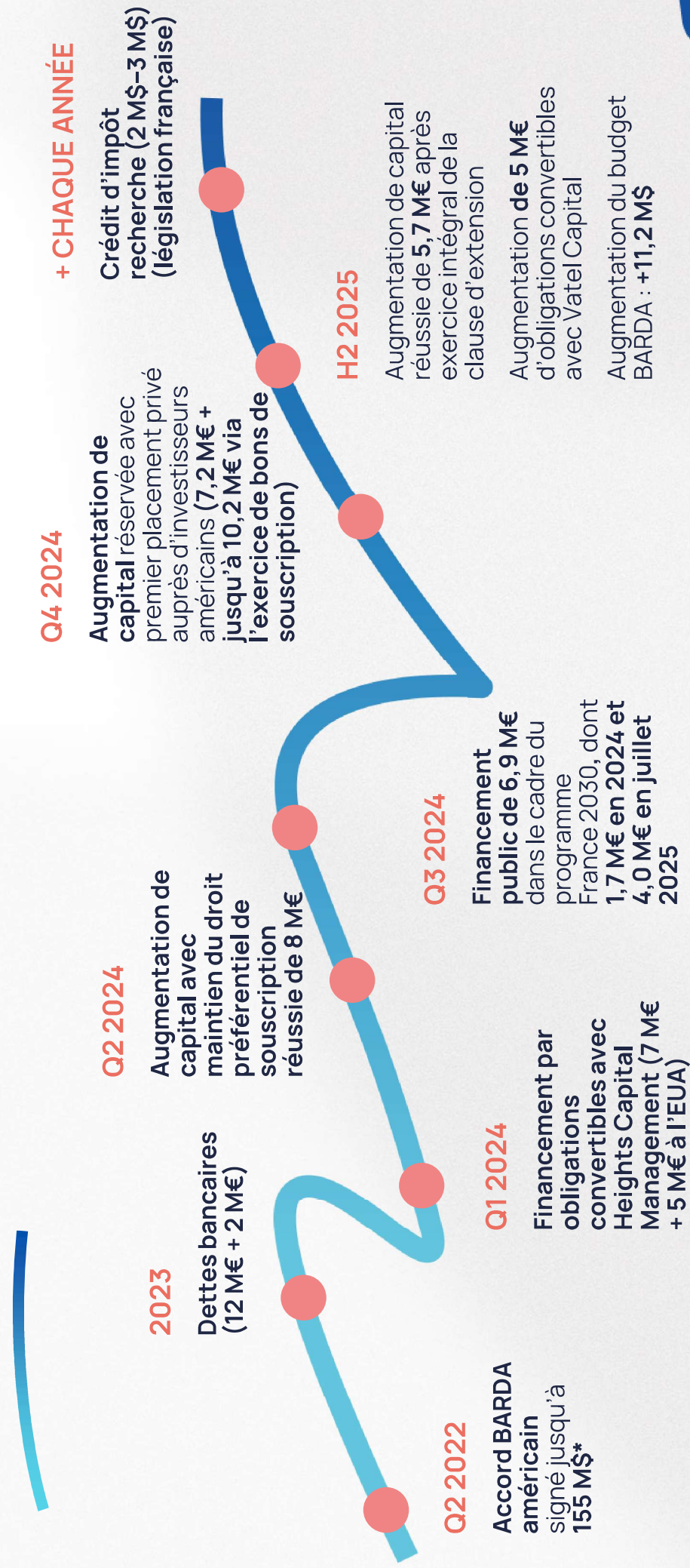
**2029**

**2030**

**2031**

**2031**

# RESSOURCES FINANCIÈRES DIVERSIFIÉES



\* Contrat n° 75A50122C00031 avec le Département américain de la Santé et des Services sociaux ; Administration for Strategic Preparedness and Response ; Biomedical Research and Development Authority

# AUGMENTATION DE CAPITAL DE 15M€

Placement réservé · 22 mai 2026 · actions nouvelles + warrants — financement de ZEPIZURE® vers l'EUA FDA



## Pourquoi cela crée de la valeur

**Sécurise la dernière étape réglementaire** — finance les prochaines étapes de ZEPIZURE® vers l'EUA FDA — catalyseur clé de valeur

**Finance le passage à l'échelle industrielle** — développement des capacités de production en amont de la précommercialisation

**Renforce le bilan** — consolide les fonds propres et prolonge la visibilité de trésorerie

## STRUCTURE ET DILUTION

**4 bons de souscription → 5 actions à 2,68 € → 8 051 625 actions**

Dilution 10,8 % immédiate · jusqu'à environ 13,6 % en cas d'exercice intégral

# RÉSULTATS FINANCIERS POUR L'EXERCICE CLOS LE 31 DÉCEMBRE 2025



# RÉSULTATS FINANCIERS POUR L'EXERCICE CLOS LE 31 DÉCEMBRE 2025

2025 vs. 2024 – vue simplifiée

Produits d'exploitation

**€14.9m**

+12.2% vs. 2024

Résultat d'exploitation

**€(11.6)m**

+1.4 M€ vs 2024

Résultat net

**€(10.4)m**

+2.4 M€ d'amélioration vs 2024

Résultats financiers

**€(1.6)m**

vs. €(1.4)m en 2024

€m	2025	2024	Δ
Produits d'exploitation	14,9	13,3	+1,6
Charges d'exploitation	(26,5)	(26,2)	(0,3)
Résultat d'exploitation	(11,6)	(13,0)	+1,4
Résultat net	(10,4)	(12,8)	+2,4

## COMMENTAIRES CLÉS

La croissance des revenus a principalement été portée par la facturation BARDA\*, avec d'autres produits d'exploitation à 12,1 M€ contre 8,2 M€ en 2024.

La perte d'exploitation s'est améliorée malgré la poursuite des investissements dans la préparation réglementaire, les capacités industrielles et la préparation commerciale.

À périmètre comparable, le résultat d'exploitation 2024 était d'environ (14,2) M€ hors éléments exceptionnels, confirmant un profil opérationnel 2025 plus solide.



**2025 confirme une meilleure discipline financière et un profil opérationnel plus robuste, tout en continuant d'investir dans les prochaines étapes réglementaires et commerciales.**

JUIN 2026



# BILAN - ACTIFS

31 décembre 2025 vs. 31 décembre 2024

€m	2025	2024	Δ
R&D nette	8.1	9.6	(1.5)
Travaux en cours	4.5	2.9	+1.6
Inventaires	2.1	1.9	+0.2
Créances clients	2.0	0.3	+1.7
Cash	5.1	7.0	(2.0)
Total des actifs	30.4	31.6	(1.2)

## ACTIF

La base d'actifs continue de refléter des investissements soutenus dans le développement et la préparation industrielle.

La R&D nette diminue mécaniquement par amortissement, tandis que les travaux en cours augmentent avec la poursuite de la montée en puissance industrielle.

Les créances clients augmentent avec l'activité liée à BARDA et le profil de facturation de fin d'année.

Cash

**€5.1m**

vs. €7.0m

Créance CIR

**€2.8m**

ressource quasi-disponible

Trésorerie + CIR

**€7.9m**

vs. €8.4m



**Le bilan reste riche en actifs, mais pas encore soutenu par des entrées de trésorerie commerciales ; la discipline de financement reste donc essentielle jusqu'aux premières livraisons BARDA.**

JUIN 2026



# BILAN – PASSIFS ET CAPITAUX PROPRES

31 décembre 2025 vs. 31 décembre 2024

€m	2025	2024	Δ
Capitaux propres	(4.9)	(2.7)	(2.2)
Obligations convertibles	4.6	5.5	(0.9)
Autres obligations	5.0	–	+5.0
Dettes bancaires	10.2	12.9	(2.7)
Autres dettes financières	2.6	2.7	(0.1)
Dettes fournisseurs	4.4	4.6	(0.2)

Dettes bancaires

**€10.2m**

€2.7m remboursé en 2025

Obligations convertibles

**€4.6m**

En baisse par rapport à €5.5m

Autres convertibles

**€5.0m**

Nouvelle couche de financement

## PASSIF

Le profil d'endettement a été activement rééquilibré au cours de l'année.

Le point positif le plus visible est la réduction de 2,7 M€ de la dette bancaire.

Cette amélioration a été partiellement compensée par l'introduction de 5,0 M€ d'autres financements obligataires pour soutenir la feuille de route de développement.

Nous menons une gestion active de la dette avec une exposition bancaire réduite.



**Le financement est notre sujet stratégique central pour 2026, les capitaux propres négatifs demeurant le principal fait bilanciel.**

JUIN 2026



# POSITION DE TRÉSORERIE ET DISCIPLINE DE FINANCEMENT

Exercice 2025 – vue liquidité

Trésorerie en fin d'exercice

**€5.1m**

31 déc. 2025

Créance CIR

**€2.8m**

Crédit d'impôts 2025

Base de liquidité

**€7.9m**

cash + CIR

Dettes bancaires remboursées

**€2.7m**

en 2025

## MESSAGE TRÉSORERIE

La trésorerie reste solide une fois la créance CIR intégrée.

La société a poursuivi le rééquilibrage de sa dette tout en préservant ses ressources pour ses priorités clés.

Le financement reste une priorité du management jusqu'aux premiers revenus commerciaux.

## POINT CLÉS DU CFO

2025 a été une année de transition : meilleure discipline opérationnelle, gestion active des passifs et attention continue à la visibilité du financement.



**La priorité est désormais de poursuivre l'amélioration de la discipline financière vers les premières livraisons commerciales BARDA et la préparation du lancement aux U.S.**

JUIN 2026



# MESSAGE CLÉ – AMÉLIORATION FINANCIÈRE 2025

Compte de résultat

Indicateurs clés	2025	2024
Produits d'exploitation	14.9	13.3
Résultat d'exploitation	(11.6)	(13.0)
Résultats nets	(10.4)	(12.8)

Les produits d'exploitation ont atteint 14,9 M€, en hausse de 12,2 % sur un an.

Le résultat d'exploitation s'est amélioré à (11,6) M€ et le résultat net à (10,4) M€.

Cette amélioration a été obtenue tout en poursuivant les investissements réglementaires, industriels et de préparation au lancement.

2025 marque ainsi une année de meilleure discipline financière et d'exécution renforcée.

# MESSAGE CLÉ – BILAN ET ÉVOLUTION DE LA DETTE

Bilan

CROSSJECT a géré activement son bilan en 2025.

La dette bancaire a été réduite de 2,7 M€, passant de 12,9 M€ à 10,2 M€.

La dette convertible a également diminué, tandis qu'un financement obligataire additionnel a été mis en place pour soutenir le programme de développement.

La société a ainsi amélioré la qualité de son profil d'endettement tout en conservant une flexibilité de financement.

Dette bancaire

**€10.2m**

vs. €12.9m

Dette convertible

**€4.6m**

vs. €5.5m

Autres obligations

**€5.0m**

Nouveau en 2025

Capitaux propres

**€(4.9)m**

reste un point de vigilance

JUIN 2026



# MESSAGE CLÉ – LIQUIDITÉ ET PRIORITÉS DE FINANCEMENT

Le financement reste une priorité

La trésorerie de fin d'année s'élevait à 5,1 M€, complétée par 2,8 M€ de créance de crédit d'impôt recherche 2025.

La liquidité doit donc être lue comme 7,9 M€ de trésorerie et de ressources quasi-disponibles.

La société continue d'explorer des options de financement pour soutenir son business plan et ses prochaines étapes de développement.

Le message clé est celui d'une gestion disciplinée de la liquidité et d'une exécution active du financement.



**CROSSJECT ne s'autofinance pas encore par ses opérations ; la société travaille activement sur ses priorités de financement afin de :**

- ✔ Livrer d'abord son contrat commercial BARDA
- ✔ Puis préparer la commercialisation aux États-Unis.

# NOS TRAITEMENTS VITAUX PRÉSENTENT DES AVANTAGES COMPÉTITIFS SANS ÉQUIVALENT FACE AUX SOLUTIONS ACTUELLES



~200M€ investis

30M€ facturés  
depuis 2013

Capitalisation boursière

~ 120M€



La meilleure solution  
pour **sauver des vies.**

Des traitements **éprouvés**  
s'appuient sur la  
technologie d'auto-  
injecteur sans aiguille  
ZENEO®



Opportunités de marché  
**cumulées** avec des ventes  
maximales estimées à plus  
**d'1Md €.**



## CROSSJECT USA

CROSSJECT USA, Inc.  
1900 W Kirkwood Blvd.  
Suite 2500A - 316  
Southlake, Texas 76092



## SIÈGE SOCIAL DE CROSSJECT

6, rue Pauline Kergomard  
21000 DIJON - FRANCE



## RELATIONS INVESTISSEURS

investors@crossject.com  
info@crossject.com  
crossject.com

# ANNEXES



# ÉQUIPE DIRIGEANTE EXPÉRIMENTÉE



**Isabelle LIEBSCHUTZ**  
Directrice Qualité & Réglementaire

Membre du Directoire  
26 ans d'expérience  
Laboratoires Fournier, Solvay,  
Plasto Santé  
Rejoint en 2013



**Olivier LACOMBE**  
Directeur Développement Pharma

21 ans d'expérience  
Laboratoires Fournier, Abbott,  
Solvay, Inventiva  
Rejoint en 2021



**Patrick ALEXANDRE**  
Fondateur & PDG

Président du Directoire  
38 ans d'expérience  
Arcelor, Laboratoires Fournier  
Fondateur en 2001



**Tony TIPTON**  
COO - USA

Responsable USA  
30 ans d'expérience  
XequelBio, Santen, Eyevance,  
Sunovion, Galderma, Sanofi-Dermik  
Rejoint en 2024



**Lionel SELTZ**  
Directeur Administratif et Financier

28 ans d'expérience  
Mars, listed Medtech / biotech  
IQVIA, CEGEDIM  
Rejoint en 2026



**Didier MORIN**  
Directeur Industriel

30 ans d'expérience  
IDS, Axess Vision.  
Rejoint en 2023

# CONSEIL DE SURVEILLANCE



## Daniel TEPER

Membre et conseiller spécialisé

Directeur général de CYTOVIA  
THERAPEUTICS, fondateur de WINTEC  
PHARMA et IMMUNE  
PHARMACEUTICALS. Fonctions  
dirigeantes chez GLAXO  
LABORATORIES et DELAGRANGES.  
Global Partner chez EURORSCG HAVAS  
HEALTH, Partner chez ISO  
HEALTHCARE CONSULTING

## Dr. Yannick PLÉTAN

Membre et conseiller spécialisé

Ancien chef du service de  
pneumologie de l'hôpital de  
Menton, collaborations avec des  
projets de recherche INSERM.  
Fonctions dirigeantes chez SANOFI,  
INSTITUT DE RECHERCHE PIERRE  
FABRE, PFIZER, ROCHE. Conseiller  
de plusieurs sociétés biotech  
innovantes en Europe et aux États-  
Unis

## Philippe MONOT

Président du Conseil de Surveillance

Co-fondateur de GEMMES VENTURE,  
membre fondateur de plusieurs  
sociétés dans le secteur de la santé  
(ASTEN SANTÉ, H2AD TELEHEALTH,  
VIVALIB), ainsi que dans les services  
numériques, la fintech et les  
cleantech

## Dr. Jean-François LOUMEAU

Membre et conseiller spécialisé

Cabinet médical privé, diverses  
fonctions dans l'industrie  
pharmaceutique et des outils de  
diagnostic, missions de conseil  
auprès de sociétés  
pharmaceutiques et d'investisseurs  
en private equity

## Eric NEMETH

Membre et conseiller spécialisé

Investisseur professionnel,  
conseiller de STEED CAPITAL et  
fondateur de MACEINVEST1.  
Parcours dans le secteur  
bancaire et financier incluant le  
comité exécutif de DEUTSCHE  
BANK en France. Directeur  
général de WORMS BANK et  
DETROYAT ASSOCIÉS, ainsi que  
des postes chez STERN BANK,  
BANEX et SAINT-GOBAIN GROUP

# ZENEO® : PLATEFORME TECHNOLOGIQUE D'AUTO-INJECTEUR UNIQUE ET INNOVANTE

L'auto-injecteur ZENEO® administre **instantanément** une **dose complète** de médicament à une profondeur IM en < 1/10e de seconde !

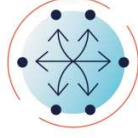
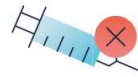
**Un clic rapide et instantané**  
Administration d'une **dose complète**



**Intuitif pour l'utilisateur,**  
compatible avec la mobilité



Injection **sans aiguille**



**Polyvalence**  
*médicament, profondeur,  
viscosité...*



**Protection intellectuelle  
forte**  
*Expiration des brevets en  
2038 et secrets industriels  
majeurs*

# FOCUS SUR LA VALIDATION DE L'USAGE DE ZEPIZURE® EN SITUATION RÉELLE D'URGENCE

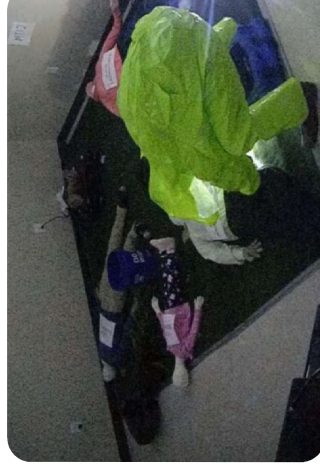
## Utilisation en cas de crise d'épilepsie

**Grande diversité** de situations et d'utilisateurs potentiels, incluant professionnels, enfants à partir de 8 ans, personnes formées ou non formées, adultes, etc.



## Utilisation en cas d'empoisonnement à la suite d'une catastrophe

BARDA\* dans des conditions stressantes et extrêmes.



**Taux de réussite utilisateur supérieur à 96 %\*\***

Conception de ZENEO® :

- **réduire le risque de mauvaise administration** : l'injection instantanée d'une dose complète supprime le risque de réaction réflexe
- **rassurer** : intuitif pour l'utilisateur, compatible avec la mobilité, sans aiguille

J U I N 2 0 2 6

• Contrat n° 75A50122C00031 avec le Département américain de la Santé et des Services sociaux ; Administration for Strategic Preparedness and Response ; Biomedical Research and Development Authority

• \*\* Scénario d'utilisation évalué lors de l'étude de validation 2022 du produit Epilepsy Seizure (midazolam) aux États-Unis : plus de 96 % avec un guide rapide et une vidéo explicative

# PORTEFEUILLE DE PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE DE CROSSJECT

**Forte propriété intellectuelle mondiale** protégeant la technologie ZENEO® et ses multiples formulations

+25 familles de brevets

+90 demandes de brevet déposées à l'échelle mondiale

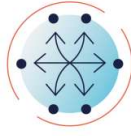
Protection PI jusqu'en 2042+

Couverture des principaux marchés pharmaceutiques

- ✓ **Brevets de formulation** : midazolam, épinéphrine, hydrocortisone et candidats additionnels
- ✓ **Technologies de performance du dispositif** : conception de la buse, profils de pression, contrôle du jet
- ✓ Architecture centrale de l'injecteur ZENEO® et mécanismes de propulsion
- ✓ **Innovations de fabrication** : systèmes de cartouches, traitement du verre et systèmes prêts à remplir
- ✓ **Portefeuille mondial de brevets** couvrant les États-Unis, l'Europe, la Chine, le Japon, la Corée, l'Inde, le Canada, le Brésil et l'Australie
- ✓ La stratégie de **propriété intellectuelle** de la plateforme permet **d'étendre le cycle de vie** et de développer plusieurs produits de médecine d'urgence
- ✓ **Barrière à l'entrée élevée** liée à l'industrialisation (environ **10+ ans** pour « copier »)



# L'ADAPTABILITÉ DE ZENEO® OFFRE DE LARGES OPPORTUNITÉS COMMERCIALES



## Adaptable

Pression de pénétration et administration du médicament ajustables, permettant des variations de taille de molécule et de viscosité du véhicule



## Polyvalent

S'appuie sur les mêmes composants et procédés de fabrication pour garantir des gains de coûts



## Simplifié

Éligible à des programmes réglementaires avec des délais d'approbation plus courts et moins d'exigences cliniques  
→ 505(b)(2)



## Fiable

Répond aux normes de conformité réglementaire de la FDA  
→ 99.999%

**Favoriser** une croissance organique durable

**S'appuyer** sur des molécules de traitement de référence pour répondre à **plusieurs indications**

**Pour sauver simplement** :

**fidèle à notre ADN**

JUIN 2026



# ZENEO® : UNE FACILITÉ D'UTILISATION PROUVÉE ET RECONNUE PAR PLUSIEURS PRIX



JANUS 2017  
DE LA PROSPECTIVE



# L'OPPORTUNITÉ DU MARCHÉ U.S. - L'ADMINISTRATION FAIT LA DIFFÉRENCE !

## EPINEPHRINE + ZENEO®: 505(b)(2)



### Proposition de valeur

Le **premier** auto-injecteur prérempli, à usage unique, simple et facile, sans aiguille, administrant instantanément une dose complète d'épinéphrine en 1/10e de seconde pour les réactions allergiques sévères\*

### Conditions du marché

- Les auto-injecteurs IM d'épinéphrine sont le standard de soins de référence (SOC)
- 5,2 M de packs de 2 épinéphrines vendus par an aux États-Unis
- Marché américain > 1 Md\$ et en croissance
- Nouvelle entrée sur le marché en 2024 : lancement du traitement nasal à l'épinéphrine Neffy – ARS Pharma
- Les prix actuels sur ordonnance dans la catégorie vont de 200 \$ à 710 \$

### Avantages concurrentiels

- Premier auto-injecteur d'épinéphrine sans aiguille = réponse à la phobie des aiguilles, absence de blessures ou d'injections accidentelles par aiguille
- Utilise le standard de référence fiable de l'administration IM = pas de variation de dosage, assurance que le patient a reçu la dose requise
- Administration instantanée d'une dose complète d'épinéphrine en 1/10e de seconde = réduit l'erreur humaine de retrait trop précoce de l'injection
- Taux de réussite de 96 % en facteurs humains = facilité d'utilisation validée
- Durée de conservation du produit plus longue que celle des auto-injecteurs actuels

\*Sous réserve d'approbation par la FDA

## HYDROCORTISONE + ZENEO®: 505(b)(2)

### Proposition de valeur

Le **premier** auto-injecteur prérempli, à usage unique, simple et facile, sans aiguille, administrant instantanément une dose complète de solution d'hydrocortisone prête à l'emploi\*\* en 1/10e de seconde pour la crise surrénalienne aiguë\*

### Conditions du marché

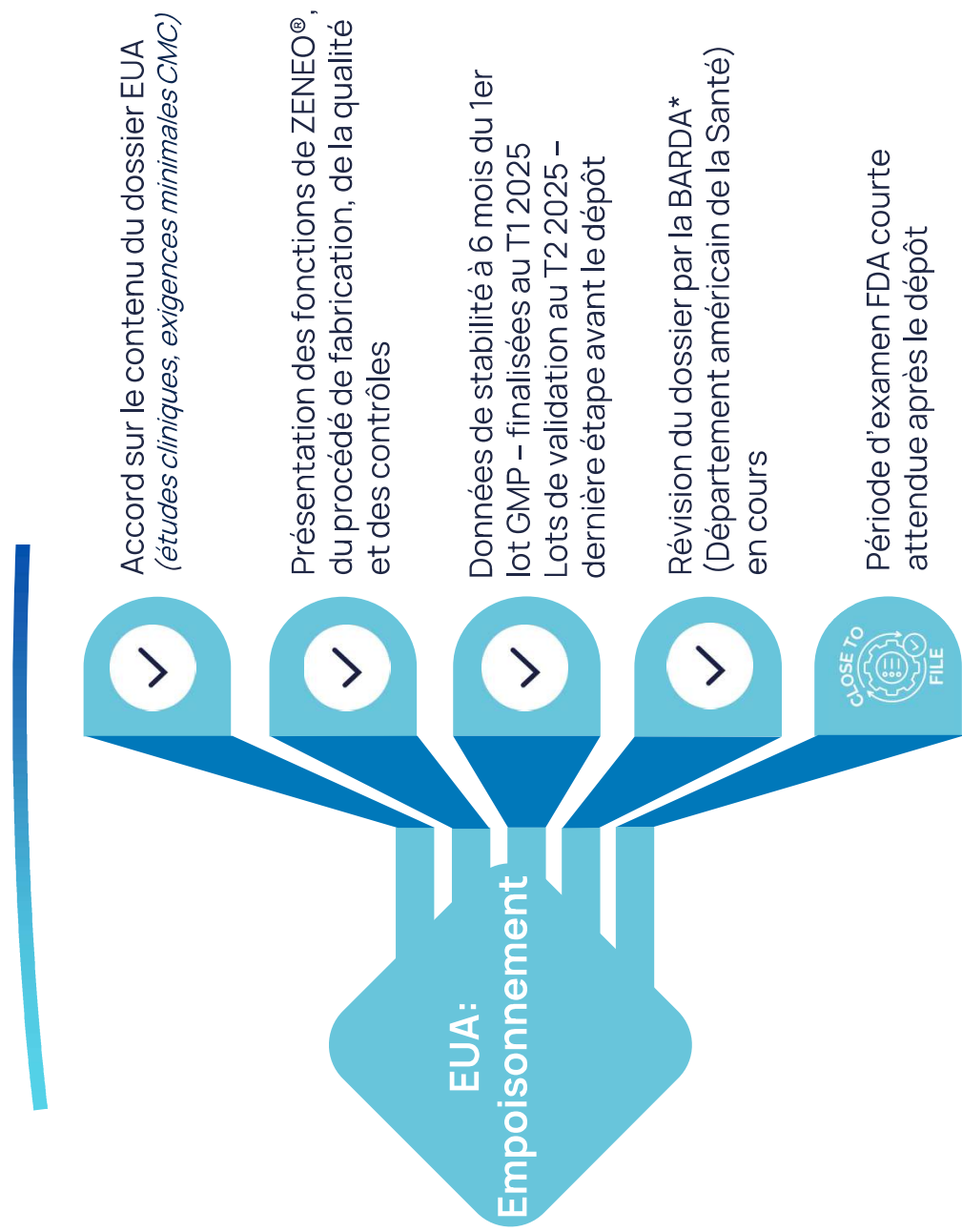
- Licence accordée à Eton Pharmaceuticals pour l'Amérique du Nord (U.S., Canada)
- La crise surrénalienne aiguë (AAC) bénéficie de la désignation maladie rare de la FDA
- Les injections IM d'hydrocortisone constituent le standard de soins actuel (SOC), chaque flacon nécessitant un mélange au moment de l'administration, pour les patients hospitalisés comme hors hôpital
- Le kit d'injection Solu-Cortef® en 12 étapes est la seule option de traitement hors hôpital de l'AAC, générique autorisé disponible
- Opportunité de prix entre 700 \$ et 1 500 \$

### Avantages concurrentiels

- Première formulation d'hydrocortisone prête à l'emploi dans un auto-injecteur
- Premier auto-injecteur sans aiguille = réponse à la phobie des aiguilles, absence de blessures par aiguille ou d'injections accidentelles
- Utilise le standard de référence fiable de l'administration IM = pas de variation de dosage, assurance que le patient a reçu la dose requise
- Dose complète administrée en 1/10e de seconde
- Taux de réussite de 96 % en facteurs humains = facilité d'utilisation validée

\*\*Prêt à l'emploi : aucun mélange ni préparation requis, contrairement aux formulations actuelles

# ZEPIZURE® – PROCESSUS FDA EUA PROCHE DE SON ACHÈVEMENT



**NDA 505 (b) (2)**  
**État de mal épileptique et empoisonnement**



## Plus éléments additionnels de soumission

- Étude complémentaire sur la bioéquivalence (2025)
- Finalisé pour l'état de mal épileptique
- Étude américaine sur les facteurs humains pour un emballage d'une unité
- Aligné avec la FDA (poursuite de l'EUA)

JUIN 2026



\* Contrat n° 75A50122C00031 avec le Département américain de la Santé et des Services sociaux ; Administration for Strategic Preparedness and Response ; Biomedical Advanced Research and Development Authority

# UNE TECHNOLOGIE POLYVALENTE : CIVILE ET MILITAIRE

## Échanges antérieurs avec l'écosystème national d'innovation de défense



Programme RAPID (dispositif de soutien à l'innovation duale)

→ CBRN (chimique, biologique, radiologique, nucléaire) & choc hémorragique



projet hERoiSme<sup>2</sup>

→ Choc hémorragique



Identifié comme base industrielle et technologique de défense française (BITD)



Engagement initié par le Department of Defense (DoD), accord coopératif de recherche et développement (CRADA) en cours

→ CBRN

## Médicaments injectables sélectionnés pour un usage potentiel de sécurité publique

Médicament	Indication / Utilisation
Atropine	Antidote contre les agents neurotoxiques
Diazépam	
Midazolam	
Chlorure de pralidoxime	
Naloxone	Antidote contre les surdoses d'opioïdes
Nalmefene	
Ketamine	Pain agent
Morphine	
À définir	Empoisonnement (toxine botulique)

# FORTE OPPORTUNITÉ M&A : SORTIE À 5X

EXEMPLES DE CRÉATION DE VALEUR DANS NOTRE SECTEUR (TECHNOLOGIES D'ANCIENNE GÉNÉRATION)



180M \$  
ventes annuelles



110M \$  
ventes annuelles



70M \$  
ventes annuelles

Sortie →

960M\$

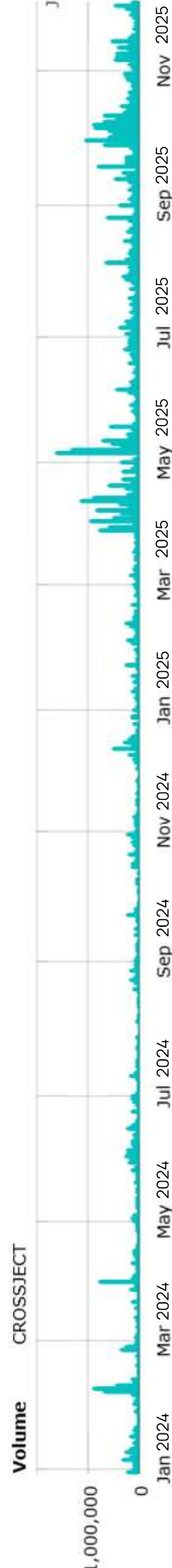
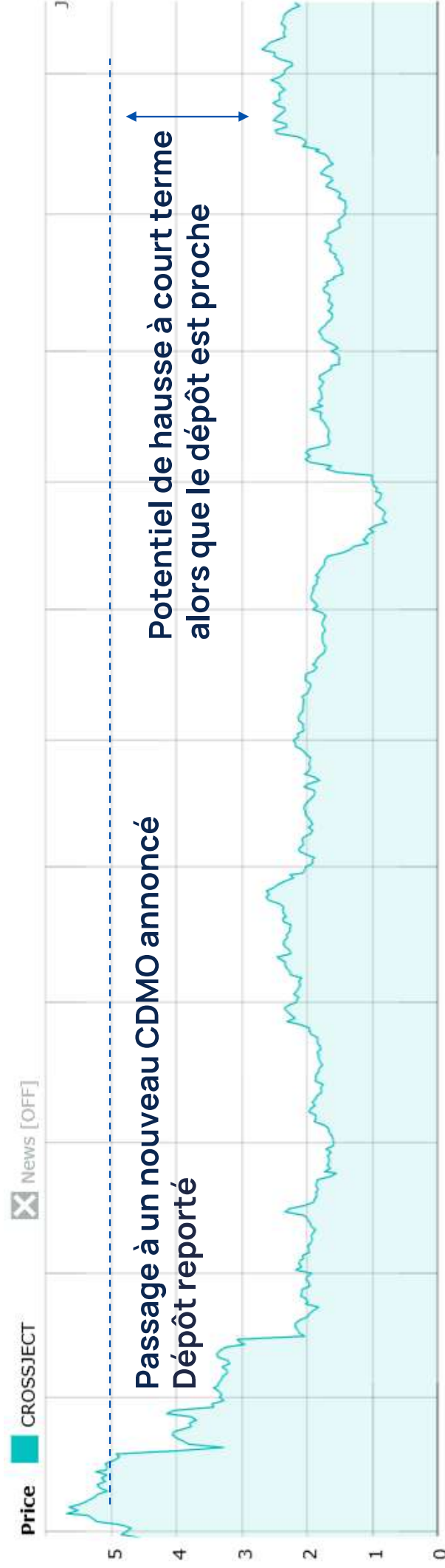
450M\$

310M\$



Benchmark = Sortie à **4-5x le volume de ventes**

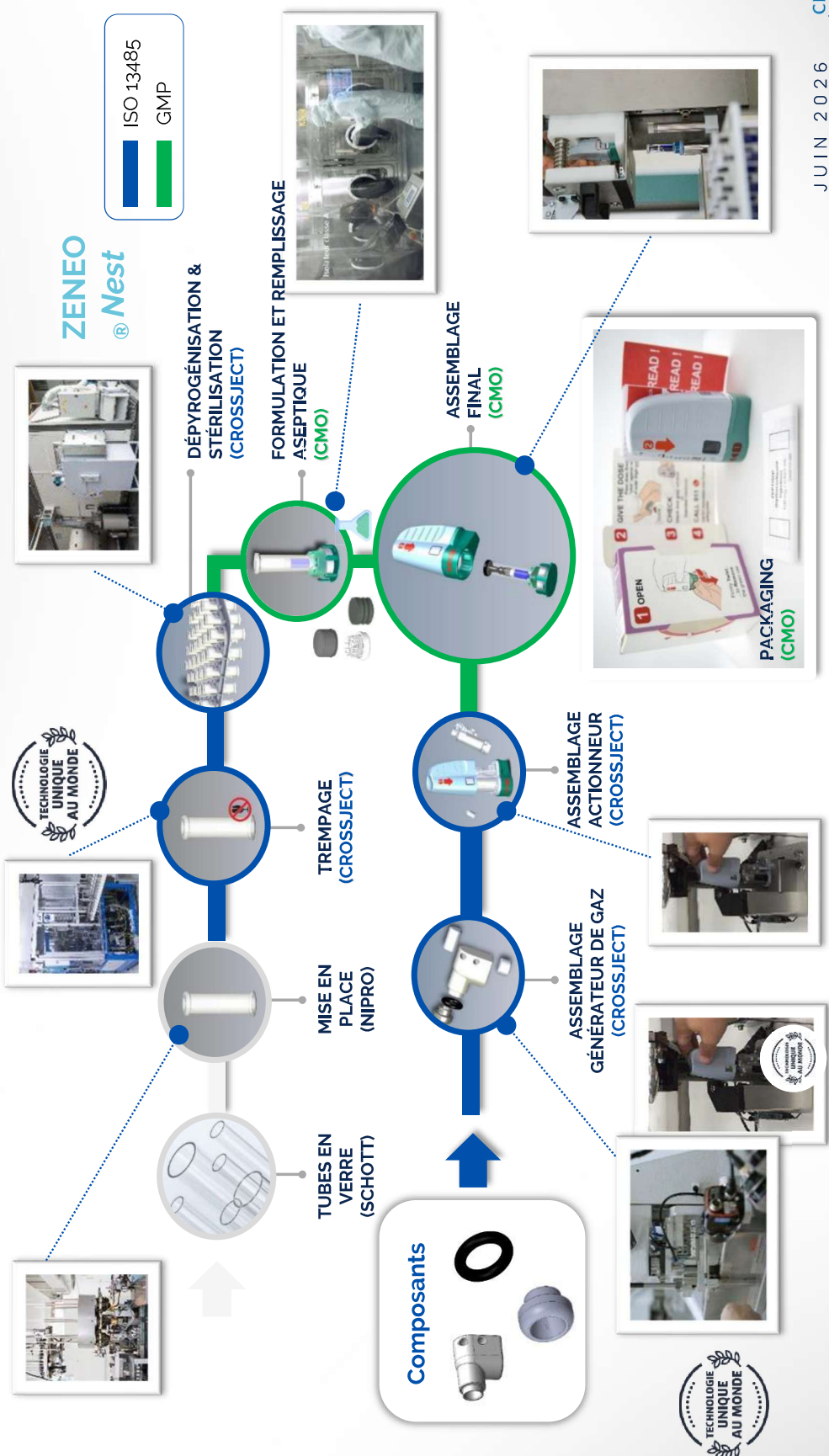
# POTENTIEL DE HAUSSE SIGNIFICATIF À L'APPROCHE DU DÉPÔT FDA



# POINTS CLÉS DE FABRICATION



# PROCÉDÉ DE FABRICATION SIMPLIFIÉ



# ÉQUIPEMENTS CLÉS DE FABRICATION DE CROSSJECT



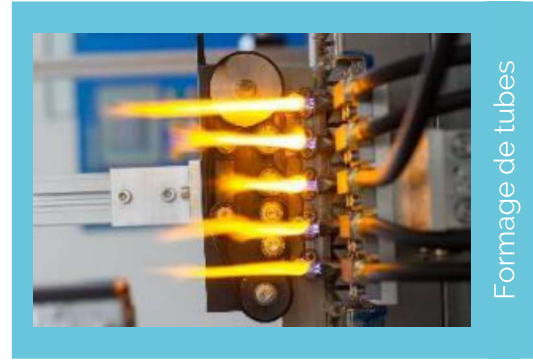
Formage des tubes



Trempe thermique des tubes



Contrôle dimensionnel des composants



Formage de tubes



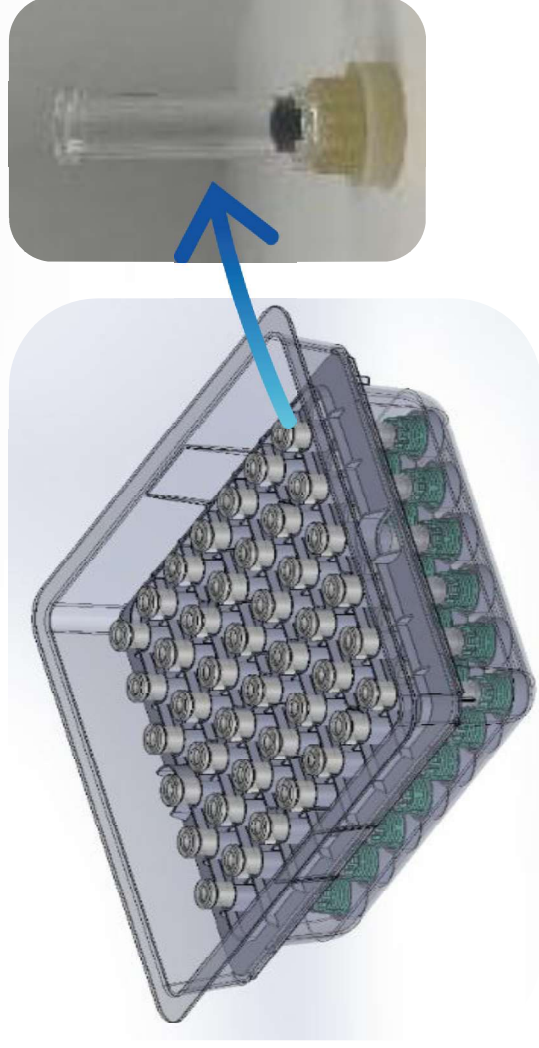
Fabrication de générateurs à gaz

JUIN 2026

# ÉQUIPEMENTS CLÉS DE FABRICATION DE CROSSJECT



## ZENEO® NEST : LA DERNIÈRE INNOVATION INDUSTRIELLE DE CROSSJECT



ZENEO® Nest permet **le remplissage aseptique** sur des équipements de remplissage de seringues **préremplies disponibles chez la plupart des CDMO**.

ZENEO® Nest permet un déploiement scalable et souverain via les CDMO

# RÉFÉRENCES



## **Slide 11: L'INJECTION INTRAMUSCULAIRE EST LA NORME POUR L'ADMINISTRATION EN CAS D'URGENCE**

1. Brown JC, Tuuri RE, Akhter S, Guerra LD, Goodman IS, Myers SR, Nozicka C, Manzi S, Long K, Turner T, Conners GP, Thompson RW, Park E. Lacerations and Embedded Needles Caused by Epinephrine Autoinjector Use in Children. *Ann Emerg Med.* 2016;67(3):307-15 e8.
2. McLenon J, Rogers MAM. The fear of needles: A systematic review and meta-analysis. *J Adv Nurs.* 2019;75(1):30-42.
3. Glassberg B, Nowak-Wegrzyn A, Wang J. Factors contributing to underuse of epinephrine autoinjectors in pediatric patients with food allergy. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2021;126(2):175-9 e3.
4. 1Ridolo E, Montagni M, Bonzano L, Savi E, Peveri S, Costantino MT, Crivellaro M, Manzotti G, Lombardi C, Caminati M, Incorvaia C, Senna G. How far from correct is the use of adrenaline auto-injectors? A survey in Italian patients. *Intern Emerg Med.* 2015;10(8):937-41.
5. Bonds RS, Asawa A, Ghazi AI. Misuse of medical devices: a persistent problem in self-management of asthma and allergic disease. *Ann Allergy Asthma Immunol.* 2015;114(1):74-6 e2.

# RÉFÉRENCES

## Slide : 3 APPLICATIONS ZENEO® EN DÉVELOPPEMENT ACTIF

1. <https://www.transparencymarketresearch.com/epilepsy-therapeutics-market.html>
2. <https://www.precedenceresearch.com/epilepsy-drug-market>
3. <https://www.datamintelligence.com/research-report/anaphylaxis-treatment-market>
4. Sandoz/Adamis
5. <https://www.coherentmi.com/industry-reports/adrenal-crisis-market>

## Slide 24: ZEPIZURE® AGIT CONTRE L'EMPOISONNEMENT ET L'ÉPILEPSIE, MÊME LES CRISES SÉVÈRES

1. Zachary N. Grinspan et al, Epilepsy & Behavior, November 2020
2. <https://naec-epilepsy.org/about>
3. Betjemann JP, Josephson SA, Lowenstein DH, Burke JF. Trends in Status Epilepticus—Related Hospitalizations and Mortality: Redefined in US Practice Over Time. JAMA Neurol.

Sources additionnelles : World Health Organization (WHO), Centers for Disease Control and Prevention (CDC), National Institutes of Health (NIH)

# RÉFÉRENCES

## Slide 45 : L'ADAPTABILITÉ DE ZENEO® OFFRE DE LARGES OPPORTUNITÉS COMMERCIALES

1. Mehndiratta MM, Wadhai SA. International Epilepsy Day - A day notified for global public education & awareness. Indian J Med Res. 2015 7
2. Engel J Jr. Approaches to refractory epilepsy. Ann Indian Acad Neurol. 2014
3. <https://www.transparencymarketresearch.com/epilepsy-therapeutics-market.html>
4. <https://www.precedenceresearch.com/epilepsy-drug-market>
5. <https://www.fortunebusinessinsights.com/epinephrine-for-anaphylaxis-treatment-market-110489>
6. <https://www.datamintelligence.com/research-report/anaphylaxis-treatment-market>
7. Sandoz/Adamis
8. Elshimy G, Chippta V, Kaur J, et al. Adrenal Crisis
9. Hall AK, Carlson MR. The current status of orphan drug development in Europe and the US

Sources additionnelles : World Health Organization (WHO), Centers for Disease Control and Prevention (CDC), National Institutes of Health (NIH)