



BIOMM S.A.

Companhia Aberta

CNPJ/ME nº 04.752.991/0001-10

NIRE nº 31.300.016.510

COMUNICADO AO MERCADO

A **BIOMM S.A.** (“Companhia” ou “Biommm”) comunica aos seus acionistas, ao mercado em geral e demais interessados que submeterá, nos próximos dias, à Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA (“ANVISA”), um pedido de autorização para a condução de estudos clínicos de fase 3 do medicamento **leronlimabe** no Brasil.

Serão apresentados dois estudos clínicos para pacientes diagnosticados com COVID-19 que se encontram hospitalizados e com necessidade de oxigenação, sendo um deles para o estágio moderado e outro para o estágio grave da doença.

Os estudos clínicos de fase 3, uma vez aprovados pela ANVISA, serão conduzidos pela Academic Research Organization - ARO do Hospital Israelita Albert Einstein e serão realizados graças à parceria com a empresa norte-americana CytoDyn Inc (OTCQB: CYDY).

A Companhia manterá os seus acionistas e o mercado em geral informados acerca do tema objeto deste comunicado.

Nova Lima/MG, 26 de maio de 2021.

Mirna Santiago Vieira

Diretora Financeira e de Relações com Investidores