

Paris et Toulouse, le 27 octobre 2016

ACTIVITÉ DU TROISIÈME TRIMESTRE 2016

Trésorerie et placements financiers de 12,3 M€ au 30 septembre 2016, en ligne avec les prévisions

Genticel (Euronext Paris & Bruxelles : FR00011790542 – GTCL), société française de biotechnologie, qui développe des immunothérapies innovantes, annonce ce jour sa situation de trésorerie et placements financiers ainsi que les événements marquants de son activité au titre du troisième trimestre 2016.

Principaux éléments financiers

Au 30 septembre 2016, la situation de trésorerie et placements financiers de Genticel s'établit à 12,3 M€ (contre 14,7 M€ au 30 juin 2016), en parfaite conformité avec les prévisions de la Société.

Par rapport au deuxième trimestre, la diminution des dépenses durant le troisième trimestre reflète la politique de la Société de préservation de sa trésorerie et de mise en adéquation de ses ressources avec la réduction du plan de charges lié aux projets GTL001 et GLT002, comme précédemment annoncé.

Cette position de trésorerie n'inclut pas le *Crédit d'Impôt Recherche* de 2015, d'une valeur approximative de 3,0 M€, qui devrait être perçu dans le courant du dernier trimestre 2016.

Étant donné le stade de développement actuel de la Société et sa stratégie de création de valeur, Genticel ne génère à ce jour aucun chiffre d'affaires.

Principaux faits marquants

- **Nomination d'Eumedix comme conseiller stratégique de Genticel dans sa recherche de nouveaux médicaments-candidats innovants.**

Le 6 juillet 2016, la Société a annoncé avoir engagé la société Eumedix, spécialiste européen reconnu de la finance d'entreprise, en tant que conseiller stratégique. Eumedix assiste Genticel dans l'évaluation de ses options stratégiques, avec un accent particulier sur la facilitation de l'accès de Genticel à des candidats-médicaments innovants.

Ce processus se déroule en parallèle de l'évaluation du programme HPV actuel de la Société. La Société avait également annoncé que le Comité Indépendant de Surveillance et de Suivi (*Data and Safety Monitoring Board - DSMB*) n'avait identifié aucun problème de sécurité dans l'essai de phase 2 en cours de GTL001 en Europe. De même, aucun problème de sécurité n'a été identifié dans l'étude de phase 1 aux États Unis, maintenant terminée.

Ces résultats sont des preuves importantes de la sécurité des candidats immunothérapeutiques basés sur l'adénylcyclase pour le partenariat de Genticel avec Serum Institute of India Ltd., qui étudie l'utilisation de GTL003 (Vaxiclase en tant que vecteur vide) dans les candidats-vaccins multivalents contre la coqueluche.

À propos de Genticel

Une plate-forme technologique prometteuse.

La plate-forme polyvalente de Genticel, Vaxiclase, est parfaitement adaptée pour la mise au point d'immunothérapies contre de multiples pathologies infectieuses ou cancéreuses. Un partenariat pour l'utilisation de Vaxiclase a déjà été établi avec Serum Institute of India Ltd. (SIIIL), le plus important producteur de doses de vaccins au monde. Cet accord concerne les territoires autres que l'Europe et les États-Unis et pourrait générer jusqu'à 57 M\$ de revenus pour Genticel avant redevances sur chiffre d'affaires, permettra à SIIIL de mettre au point des vaccins acellulaires et multivalents contre des maladies infectieuses, dont la coqueluche.

Plus d'informations sur www.genticel.com



Note de mise en garde

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives de la Société qui ne sont ni des promesses ni des garanties et qui comportent des risques et incertitudes substantiels. Les candidats-produits de la Société n'ont, à ce jour, été autorisés à la vente dans aucun pays. Parmi les facteurs qui pourraient donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux décrits ou anticipés dans le présent document figurent les incertitudes généralement associées avec les activités de recherche et développement, les essais cliniques et les revues et approbations réglementaires qui leur sont associées, le risque que les résultats précliniques historiques ne préjugent pas des résultats cliniques futurs and le risque que les résultats cliniques historiques ne préjugent pas des résultats cliniques à venir. Une liste détaillée et une description de ces risques, incertitudes et autres risques figurent dans les documents déposés par la Société auprès de l'« Autorité des marchés financiers » (AMF) au titre de ses obligations réglementaires, notamment le rapport financier annuel de la Société pour l'exercice clos au 31 décembre 2015 ainsi que les futurs dépôts ou rapports de la Société, disponibles notamment sur le site internet de la Société. Les investisseurs existants et potentiels sont avertis qu'ils ne doivent pas se fier indûment à ces déclarations prospectives qui ne valent qu'à la date du présent document. Genticel ne prend aucun engagement de mettre à jour ou réviser les informations contenues dans ce communiqué, que ce soit en conséquence d'une nouvelle information ou d'événements ou circonstances futurs ou autres circonstances.

GENTICEL	USA	MEDIA
Valerie Leroy Relations investisseurs +33 1 82 82 00 20 investors@genticel.com	Life Sci Advisors Brian Ritchie +1 212 915 2578 britchie@lifesciadvisors.com	ALIZE RP Caroline Carmagnol et Florence Portejoie +33 6 64 18 99 59 / +33 6 47 38 90 04 genticel@alizerp.com