

*Toulouse et Genève, le 31 janvier 2017*

*Ne pas diffuser directement ou indirectement en Afrique du sud, en Australie, au Canada, au Japon, en Nouvelle-Zélande ou aux Etats-Unis d'Amérique*

## **Enregistrement du Document E relatif au projet de rapprochement stratégique entre Genticel et Genkyotex**

Genticel (Euronext Paris & Bruxelles : FR00011790542 – GTCL), société de biotechnologie qui développe des immunothérapies innovantes, et Genkyotex, société biopharmaceutique suisse non cotée, leader des thérapies NOX, annoncent aujourd'hui que l'Autorité des marchés financiers (AMF) a enregistré le 31 janvier 2017 sous le numéro E.17-004 le document d'information (Document E) établi dans le cadre du projet de rapprochement stratégique entre les deux sociétés, annoncé le 22 décembre 2016.

L'opération d'apport envisagée demeure soumise à l'approbation des actionnaires de Genticel qui se réuniront en assemblée générale le 28 février 2017, étant précisé que les principaux actionnaires de Genticel, représentant, avec certains salariés ou mandataires, un total de 51% du capital social et des droits de vote de Genticel, se sont engagés à voter en faveur de l'opération d'apport envisagée.

L'admission aux négociations sur les marchés réglementés d'Euronext à Paris et Bruxelles des actions nouvelles de Genticel au profit des actionnaires de Genkyotex en rémunération des actions Genkyotex apportées sera demandée dès la réalisation de l'opération d'apport. Ces actions nouvelles seront entièrement assimilées aux actions Genticel anciennes.

En vue de leur admission aux négociations sur le marché réglementé d'Euronext à Bruxelles, le document E enregistré ce jour auprès de l'Autorité des marchés financiers sera soumis à l'autorité belge de surveillance des marchés financiers, la *Financial Services and Markets Authority (FSMA)*, afin que cette dernière rende une décision d'équivalence en Belgique.

Le rapprochement envisagé entre Genticel et Genkyotex aboutirait à la création d'un groupe européen doté d'un portefeuille en développement d'inhibiteurs de NOX de nouvelle classe thérapeutique dans la fibrose et la douleur inflammatoire.

### **Information du public**

Des copies du document E sont disponibles sans frais et sur simple demande au siège social de Genticel, 516, rue Pierre et Marie Curie, 31670 Labège. Le document E peut également être consulté sur le site Internet de Genticel ([www.genticel.com](http://www.genticel.com), rubrique Projet d'apport) ainsi que sur le site Internet de l'Autorité des marchés financiers ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)).

La société attire l'attention des investisseurs sur les facteurs de risques relatifs à Genticel, à Genkyotex et à l'opération détaillés respectivement aux sections 3.1.2.1, 5.3.1.5 et 3.2 du Document E (et plus particulièrement le risque figurant à la section 3.2.1 du Document E relatif à la très forte dilution des actionnaires de Genticel en conséquence de l'opération d'apport envisagée). La réalisation de tout ou

partie de ces risques est susceptible d'avoir un effet défavorable sur l'activité, la situation financière, les résultats de Genticel et de Genkyotex ou sur leur capacité à réaliser leurs objectifs.

### À propos de Genkyotex

Fondée en 2006, Genkyotex est une société biopharmaceutique non cotée implantée en Suisse et en France, leader des thérapies NOX. Son approche thérapeutique unique est basée sur l'inhibition sélective des enzymes NOX qui amplifient de nombreux processus pathologiques comme les fibroses, l'inflammation, la sensation de la douleur, l'évolution du cancer et la neurodégénérescence. GenkyoTex dispose d'une plateforme permettant d'identifier des petites molécules administrables par voie orale et capables d'inhiber de manière sélective des enzymes NOX spécifiques. Genkyotex développe un portefeuille de candidats médicaments représentant une nouvelle classe thérapeutique ciblant une ou plusieurs enzymes NOX. Son candidat médicament le plus avancé, GKT831, un inhibiteur des NOX1 et 4, devrait entrer en essai clinique de phase II dans la cholangite biliaire primitive (PBC, une pathologie fibrotique orpheline) au premier semestre 2017. Ce candidat pourra également être actif dans d'autres indications fibrotiques. Son deuxième candidat médicament, GKT771, est un inhibiteur de NOX1 ciblant plusieurs voies dans l'angiogenèse, la sensation de douleur et l'inflammation, et devrait entrer en essai clinique au second semestre 2017. Les principaux actionnaires détenant le capital de Genkyotex sont Eclasion, EdRIP, Vesalius, Neomed, Biomedinvest et VI Partners.

### À propos de Genticel

La plate-forme polyvalente de Genticel, Vaxiclase, est particulièrement bien adaptée au développement d'immunothérapies. Un partenariat sur l'utilisation de Vaxiclase en tant qu'antigène en soi (GTL003) a été établi avec le Serum Institute of India Ltd (SILL), le plus grand producteur de doses de vaccins au monde. Cet accord couvre les territoires situés à l'extérieur des États-Unis et de l'Europe et pourrait générer jusqu'à 57 millions de dollars de recettes pour Genticel, avant redevances sur les ventes. Il permettra à SILL de développer des vaccins acellulaires multivalents contre une variété de maladies infectieuses, y compris la coqueluche. Au mois de novembre 2016, la société a franchi la dernière étape préclinique de l'accord, ouvrant la voie aux tests précliniques réglementaires, préalables au développement clinique et à la commercialisation.

Plus d'informations sur [www.genticel.com](http://www.genticel.com)



#### Déclarations prospectives concernant Genticel

Ce communiqué de presse peut contenir des énoncés prospectifs concernant le projet de rapprochement et les bénéfices escomptés. Ces énoncés prospectifs sont établis sur la base des hypothèses et des attentes de la direction de Genticel et sont soumis à certains risques et incertitudes. En conséquence, les résultats réels peuvent différer de ce qui est indiqué dans ces énoncés prospectifs. Les facteurs qui pourraient influencer les résultats futurs incluent, sans être exhaustifs, les incertitudes liées au développement des produits de Genticel qui pourrait ne pas aboutir, les incertitudes liées aux autorisations de commercialiser les produits donnés par les autorités administratives compétentes, ainsi que tout facteur qui pourrait influencer la capacité de Genticel à commercialiser les produits qu'elle développe. Genticel rejette toute intention ou toute obligation de réviser ou de mettre à jour les énoncés prévisionnels sur la base de toute nouvelle information ou de tout nouvel événement pouvant survenir, sauf si la loi l'exige.

#### Restrictions

Ce document ne peut être diffusé directement ou indirectement en Afrique du Sud, en Australie, au Canada, au Japon, en Nouvelle-Zélande, ou aux États-Unis d'Amérique. L'information contenue dans ce document ne constitue pas une offre de vente ou la sollicitation d'une offre d'achat ou de vente des actions ou d'autres instruments financiers de Genticel ou de Genkyotex dans toute juridiction, en particulier dans toute juridiction dans laquelle une telle offre, sollicitation, achat ou vente serait illégale avant l'enregistrement, exemption d'enregistrement ou autre qualification en vertu des lois sur les instruments financiers d'une telle juridiction. Les personnes en possession de ce document sont tenues de s'informer et de respecter ces restrictions. Ni Genticel, ni Genkyotex ou tout autre participant à la transaction décrite dans ce document n'acceptera aucune responsabilité à l'égard de personnes qui ont obtenu le document en violation de ces restrictions. Les actions de Genticel et de Genkyotex n'ont pas été et ne seront pas enregistrées au titre du US Securities Act de 1933 ou en vertu de toute autre loi d'une quelconque juridiction des États-Unis d'Amérique.

**Ne pas diffuser directement ou indirectement en Afrique du sud, en Australie, au Canada, au Japon, en Nouvelle-Zélande ou aux États-Unis d'Amérique**

## INVESTISSEURS

### NewCap

Dušan Orešanský et Emmanuel Huynh  
+33 1 44 71 94 92  
[genticel@newcap.eu](mailto:genticel@newcap.eu)

## MEDIA

### ALIZE RP

Caroline Carmagnol et Florence Portejoie  
+33 6 64 18 99 59 / +33 6 47 38 90 04  
[genticel@alizerp.com](mailto:genticel@alizerp.com)

*Ne pas diffuser directement ou indirectement en Afrique du sud, en Australie, au Canada, au Japon, en Nouvelle-Zélande ou aux Etats-Unis d'Amérique*