

Paris et Toulouse, le 7 février 2017

Assemblée Générale Mixte du 28 février 2017

Modalités de mise à disposition des documents préparatoires

Genticel (Euronext Paris & Bruxelles : FR00011790542 – GTCL), société française de biotechnologie, informe ses actionnaires et l'ensemble de la communauté financière que, dans le cadre du projet de rapprochement stratégique entre Genticel et Genkyotex, société biopharmaceutique suisse non cotée, leader des thérapies NOX, annoncé le 22 décembre 2016, les documents relatifs à l'Assemblée Générale Mixte appelée notamment à approuver les modalités de ce rapprochement et qui se tiendra le mardi 28 février 2017 à 11h, au 54, rue Lafitte, 75009 Paris, sont disponibles sur simple demande auprès de la société, ou peuvent être consultés sur le site Internet www.genticel.com, rubrique Investisseurs / Espace actionnaires / Assemblées générales.

Genticel rappelle que, dans ce contexte, un document d'information (Document E) a été enregistré auprès de l'Autorité des marchés financiers le 31 janvier 2017 sous le numéro E.17-004 et mis à disposition du public.

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, rubrique Projet d'apport) ainsi que sur le site Internet de l'Autorité des marchés financiers (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 Genticel

La plate-forme polyvalente de Genticel, Vaxicase, est particulièrement bien adaptée au développement d'immunothérapies. Un partenariat sur l'utilisation de Vaxicase 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.

Genkyotex développe un portefeuille d'inhibiteurs d'enzymes NADPH oxydase (NOX), sous forme de petites molécules administrées par voie orale, dont le potentiel thérapeutique pourrait cibler plusieurs pathologies majeures pour lesquelles il existe un important besoin médical dans le champ de la fibrose, de la douleur inflammatoire, de l'angiogenèse, du développement de cancers et de la neurodégénérescence. Genkyotex développe actuellement en phase clinique deux inhibiteurs NOX, premiers représentants d'une nouvelle classe thérapeutique, et mène également des recherches précliniques sur plusieurs autres molécules.

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 pourrait 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 Eclision, EdRIP, Vesalius, Neomed, Biomedinvest et VI Partners.

Plus d'informations sur www.genticel.com



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 Etats-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 Etats-Unis d'Amérique.

INVESTISSEURS

NewCap

Dušan Orešanský et Emmanuel Huynh
+33 1 44 71 94 92
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