



## Communiqué de presse

### PharNext souhaite engager une discussion avec ses actionnaires sur la situation et les perspectives de la Société

PARIS, France, le 24 janvier 2024 à 8h30 (CET) – PharNext SCA (FR001400JXB0 – ALPHA) (la « Société »), société biopharmaceutique à un stade clinique avancé développant de nouvelles thérapies pour des maladies neurodégénératives sans solution thérapeutique satisfaisante, annonce la convocation de ses actionnaires en assemblée générale afin d'engager une discussion sur la situation et les perspectives de la Société.

Le management de PharNext reviendra notamment sur les premiers résultats de l'étude clinique pivot de Phase III (essai PREMIER) de PXT3003 dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A, dévoilés le 11 décembre dernier<sup>1</sup>, ainsi que sur le plan drastique de réduction des coûts et le soutien de ses partenaires financiers, annoncés 17 janvier 2024<sup>2</sup>. Cette réunion s'inscrit dans le prolongement des échanges constructifs entre le management et les commissaires aux comptes de la Société qui ont alerté sur les incertitudes relatives à la continuité d'exploitation<sup>3</sup>. Les actionnaires auront ainsi à leur disposition le rapport spécial émis par les commissaires aux comptes de la Société ainsi que les réponses apportées par la gérance.

La première convocation de cette assemblée générale est programmée le 15 février 2024 à 9h30, au siège social de PharNext<sup>4</sup>. Dans l'hypothèse probable d'une absence de quorum, les actionnaires seraient réunis sur 2<sup>nd</sup> convocation, à une date à définir qui sera annoncée par voie de communiqué de presse.

**Hugo Brugière, gérant de PharNext, déclare :** « *Je suis très heureux que nous puissions engager un débat éclairé, afin que tous les actionnaires qui s'intéressent à l'avenir de PharNext puissent se positionner en pleine connaissance de cause.* »

---

<sup>1</sup> [PharNext fait le point sur les premiers résultats de l'étude clinique pivot de Phase III \(essai PREMIER\) de PXT3003 dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A](#)

<sup>2</sup> [PharNext engage un plan drastique de réduction des coûts et reçoit le soutien de ses partenaires financiers pour poursuivre la valorisation de son candidat médicament dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A](#)

<sup>3</sup> Phase 2 de la procédure d'alerte

<sup>4</sup> L'Avis de réunion valant convocation est publié ce jour au Bulletin des annonces légales et obligatoires

**Avertissement :**

*La société Pharnext a mis en place (i) un financement sous forme d'OCEANE-BSA avec la société Global Tech Opportunities 13, qui, après avoir reçu les actions issues de la conversion ou de l'exercice de ces instruments, n'a pas vocation à rester actionnaire de la société, et (ii) un financement en OS qui ont été ensuite transférées à une fiducie, laquelle est à présent chargée de leur equitization.*

*Les actions, résultant de la conversion ou de l'exercice des titres susvisés, sont, en général, cédées dans le marché à très brefs délais, ce qui peut créer une forte pression baissière sur le cours de l'action. Au cas particulier de la fiducie, les actions sont cédées sur le marché selon les modalités fixées dans la convention de fiducie.*

*Les actionnaires peuvent subir une perte de leur capital investi en raison d'une diminution significative de la valeur de l'action de la société, ainsi qu'une forte dilution en raison du grand nombre de titres émis au profit de la société Global Tech Opportunities 13 et/ou de la fiducie.*

*Les investisseurs sont invités à être très vigilants avant de prendre la décision d'investir (ou de rester investis) dans les titres de la société admise à la négociation qui réalise de telles opérations de financement dilutives particulièrement lorsqu'elles sont réalisées de façon successive. La société rappelle que la présente opération de financement dilutif n'est pas la première qu'elle a mise en place.*

**À propos de Pharnext**

Pharnext est une société biopharmaceutique à un stade clinique avancé, qui développe de nouvelles thérapies pour les maladies neurodégénératives actuellement sans solution thérapeutique satisfaisante. Pharnext possède un nouveau candidat médicament, PXT3003, en développement dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A), une neuropathie périphérique héréditaire, rare et invalidante. PXT3003 bénéficie du statut de médicament orphelin en Europe et aux Etats-Unis. Plus d'information sur [www.pharnext.com](http://www.pharnext.com).

Pharnext est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (code ISIN : FR001400JXB0).

**Contacts**

**Relations Presse Financière**

ACTUS finance & communication

Anne-Charlotte Dudicourt

[acdudicourt@actus.fr](mailto:acdudicourt@actus.fr)

+33 (0)1 53 67 36 32

**Relation Investisseurs**

ACTUS finance & communication

Jérôme Fabreguettes Leib

[pharnext@actus.fr](mailto:pharnext@actus.fr)

+33 (0)1 53 67 36 78