

## Rapport financier trimestriel au 31 mars 2011

**Parc d'Innovation, Illkirch, France, 19 avril 2011** – Transgene (Euronext Paris: FR0005175080) publie aujourd'hui son rapport financier trimestriel<sup>1</sup> au 31 mars 2011 et fait un point sur son actualité passée et à venir.

### **Produit des activités ordinaires :**

Le tableau suivant résume l'évolution des produits opérationnels au cours du premier trimestre de l'année 2011, en comparaison avec la même période en 2010 :

En milliers d'euros	Premier trimestre	
	2011	2010
Produits des collaborations et des accords de licence	1 210	1 252
Financements publics de dépenses de recherche	2 351	2 232
<b>Produits opérationnels</b>	<b>3 561</b>	<b>3 484</b>

Durant les périodes sous revue, les produits des collaborations et accords de licence ont essentiellement compris les éléments suivants :

- des prestations de production pour des tiers (essentiellement Roche, pour le produit TG4001),
- des revenus de type « paiement à la signature » ou « paiement d'étape » sur des produits en développement (par exemple, option donnée à Novartis pour le produit TG4010), et
- des revenus liés à l'exploitation de technologies ou produits donnés en licence par Transgene.

Si les montants des produits de collaborations et d'accords de licence sont relativement stables entre les premiers trimestres 2010 et 2011, leurs compositions sont différentes, avec, au premier trimestre 2010, une prédominance des revenus liés à l'exploitation de technologies ou produits donnés en licence par Transgene et, au premier trimestre 2011, une part plus importante de revenus de prestations de production ainsi que de revenus de type « paiement à la signature ».

Sur ce dernier point, le montant reçu de Novartis au titre de l'accord d'option signé entre Transgene et cette société en mars 2010 et portant sur le produit TG4010, soit 7,4 millions d'euros, est comptabilisé en produit de façon étalée sur la période allant de la date de signature du contrat d'option au 31 décembre 2012, date prévisionnelle d'obtention des résultats cliniques sur la base desquels Novartis pourra décider de l'exercice de son option.

Au 31 mars 2011, les financements publics de dépenses de recherche correspondent à :

- (i) pour les subventions reçues et à recevoir, la meilleure estimation possible de l'impact en résultat sur la période comptable, et
- (ii) pour le crédit d'impôt recherche, un quart du montant attendu pour l'année 2011.

.../...

<sup>1</sup> Les éléments financiers du rapport financier trimestriel sont établis en normes IAS/IFRS. Ils ne sont pas revus par les commissaires aux comptes ni arrêtés par le conseil d'administration.

**Trésorerie et équivalents de trésorerie, actifs financiers disponibles à la vente, autres actifs financiers courants :**

La trésorerie et équivalents de trésorerie, les actifs financiers disponibles à la vente et les autres actifs financiers courants s'élevaient à 169,8 millions d'euros au 31 mars 2011, contre 180,3 millions d'euros au 31 décembre 2010.

La consommation de trésorerie<sup>2</sup> s'est élevée à 10,6 millions d'euros au cours du premier trimestre de 2011, contre 9,1 millions d'euros au cours du premier trimestre de l'année 2010.

Transgene prévoit une consommation de trésorerie de l'ordre de 40,0 millions d'euros sur l'année 2011.

**PRINCIPAUX EVENEMENTS DEPUIS JANVIER 2011**

- Février : désengagement de Roche du développement du produit TG4001.
- Mars : fin du recrutement dans l'étude HCVac, un essai de phase II avec le produit TG4040 (MVA-HCV) dans l'hépatite virale de type C.
- Avril : publication à l'EASL (congrès européen des maladies du foie) de données cliniques avec le produit JX594/TG6006 dans le cancer du foie.
- Avril : publication à l'ACR (congrès de l'association américaine de la recherche sur le cancer) de données cliniques expliquant l'un des mécanismes d'action du produit JX594/TG6006.
- Avril : signature d'un accord de collaboration avec les sociétés Inovio et ChronTech en vue de la réalisation d'un essai clinique de phase I combinant deux vaccins (dont TG4040) dans une approche « prime-boost ».

**PRINCIPAUX EVENEMENTS ATTENDUS**

- Résultats intérimaires de l'essai clinique de phase I avec le produit TG4023 dans les tumeurs solides (premier semestre).
- Démarrage (premier patient inclus et traité) de l'essai clinique de phase IIb avec le produit JX594/TG6006 dans l'hépatocarcinome (mi-2011).
- Démarrage (premier patient inclus et traité) de l'essai clinique de phase I/II avec le produit JX594/TG6006 dans le cancer colorectal métastatique (deuxième semestre).
- Premières données de l'étude HCVac, un essai clinique de phase II avec le produit TG4040 (MVA-HCV) dans l'hépatite virale chronique de type C (deuxième semestre).
- Démarrage (premier patient inclus et traité) d'un essai clinique de phase IIb/III avec le produit TG4010 dans le cancer du poumon « non à petites cellules » (fin 2011).
- Résultats intermédiaires de l'essai clinique de phase IIb avec le produit TG4001 dans les pathologies cancéreuses du col de l'utérus causées par le virus du papillome humain (« HPV ») (fin 2011 ou début 2012).

---

<sup>2</sup> Trésorerie et équivalents de trésorerie, actifs financiers disponibles à la vente et autres actifs financiers courants

## **A propos de Transgene :**

Transgene est une société bio-pharmaceutique qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie pour le traitement des cancers et des maladies infectieuses. La société a quatre produits en développement clinique de phase II : TG4010, TG4001, TG4040 et JX594/TG6006, et un produit en développement clinique de phase I : TG4023. Transgene a conclu des accords stratégiques pour deux de ses produits : une option sur licence avec Novartis pour le développement du vaccin thérapeutique TG4010 pour le traitement de différents cancers, et un accord de licence de la société américaine Jennerex Biotherapeutics, Inc. pour le développement et la commercialisation de JX594/TG6006, un virus oncolytique. Transgene est une société intégrée verticalement qui dispose de capacités de fabrication de vecteurs viraux. Pour de plus amples renseignements sur Transgene, consulter son site internet [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr).

## **Disclaimer :**

*Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives de la Société notamment sur sa consommation de trésorerie et l'avancement attendu de ses produits en développement clinique. Bien que la Société considère que ces informations et projections sont fondées sur des hypothèses raisonnables, elles peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites Internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et de la Société ([www.transgene.com](http://www.transgene.com)).*

## **Contacts :**

### **Transgene**

Philippe Archinard, Président-Directeur général, +33 (0)3 88 27 91 22  
Stéphane Boissel, Directeur Général Adjoint, +33(0)3 88 27 91 02  
Elisabetta Castelli, Directeur des relations investisseurs, +33 (0)1 44 08 55 05

### **IMAGE 7**

Tiphaine Hecketsweiler, + 33 (0) 1 53 70 74 70  
Albane de la Tour d'Artaise, + 33 (0) 1 53 70 74 70