

## Rapport financier trimestriel au 30 septembre 2011

Strasbourg, France, 19 octobre 2011 – Transgene (Euronext Paris: FR0005175080) publie aujourd’hui son rapport financier trimestriel<sup>1</sup> au 30 septembre 2011 (troisième trimestre 2011 et neuf premiers mois de l’année 2011) et fait un point sur son actualité à venir.

### Produits opérationnels :

Le tableau suivant résume l’évolution des produits opérationnels au cours du troisième trimestre et des neuf premiers mois de l’année 2011, en comparaison avec les mêmes périodes en 2010 :

En millions d’euros	Troisième trimestre		Neuf premiers mois	
	2011	2010	2011	2010
Produits des collaborations et des accords de licence	1,3	1,6	5,0	4,6
Financements publics de dépenses de recherche	2,1	2,2	6,4	6,5
<b>Produits opérationnels</b>	<b>3,4</b>	<b>3,8</b>	<b>11,4</b>	<b>11,1</b>

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

- des prestations de production ou de recherche et développement pour des tiers, et notamment pour Roche (pour le produit TG4001, jusqu’au 30 juin 2011) et Jennerex, Inc. (pour le produit JX594/TG6006, depuis le 1<sup>er</sup> juillet 2011),
- des revenus de type « paiement à la signature » ou « paiement d’étape » sur des produits en développement, et notamment la quote-part de l’option payée par Novartis en mars 2010 sur TG4010, et
- des revenus liés à l’exploitation commerciale de technologies ou produits donnés en licence par Transgene.

Transgene sera producteur de lots cliniques de Phase III pour le produit JX594/TG6006 au niveau mondial, une nouvelle reconnaissance des capacités de la Société en matière de bio-production, activité qu’elle exerce pour son compte et pour le compte de ses partenaires industriels et commerciaux (licenciés).

<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 approuvés par le conseil d’administration.

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 produits opérationnels de façon étalée sur la période d'option. L'impact de cette option sur les revenus de Transgene s'est élevé à 0,5 million d'euros sur le troisième trimestre 2011, et à 4,4 millions d'euros depuis la signature de l'accord. Le solde, soit 3,0 millions d'euros, sera reconnu en revenus linéairement jusqu'en mars 2013.

Au 30 septembre 2011, les financements publics de dépenses de recherche correspondent à la meilleure estimation possible de l'impact en résultat sur la période comptable (i) des subventions reçues et à recevoir ainsi que (ii) du crédit d'impôt recherche.

**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 150,0 millions d'euros au 30 septembre 2011, contre 163,2 millions d'euros au 30 juin 2011.

La consommation de trésorerie<sup>2</sup> s'est élevée à 13,2 millions d'euros au cours du troisième trimestre de 2011, dont 1,2 million d'euros au titre de la participation à une augmentation de capital de la société américaine Jennerex, Inc.

Sur les neuf premiers mois de l'année 2011, la consommation de trésorerie de Transgene a été de 30,5 millions d'euros (29,3 millions d'euros hors participation à une augmentation de capital de Jennerex, Inc.).

Transgene, qui a reçu 3,6 millions d'euros au titre du programme collaboratif ADNA en octobre, prévoit une consommation de trésorerie de l'ordre de 40,0 millions d'euros pour l'année 2011.

**Principaux évènements attendus à court terme :**

- Présentation de résultats cliniques de Phase II avec JX594/TG6006 (cancer du foie) et TG4040 (hépatite virale de type C) au congrès de *l'American Association for the Study of Liver Diseases* (AASLD) qui se tiendra du 3 au 8 novembre 2011 à San Francisco.
- Démarrage des essais cliniques de Phase IIb avec JX594/TG6006 (cancer du foie) et TG4010 (cancer du poumon – Phase IIb/III) dans le trimestre en cours.
- Premiers résultats d'efficacité d'une étude de Phase II randomisée avec TG4001 dans les lésions pré-cancéreuses (CIN2/3) du col de l'utérus causées par le virus du papillome humain (HPV), au premier trimestre de 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. Transgene a conclu des accords stratégiques pour deux de ses produits : (i) une option sur licence avec Novartis pour le développement du produit d'immunothérapie ciblée TG4010 pour le traitement de différents cancers, et (ii) un accord de licence de la société américaine Jennerex, Inc. pour le développement et la commercialisation de JX594 (JX594/TG6006), un virus oncolytique. Transgene est une société intégrée verticalement et 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 informations sur les marchés dans lesquels la Société opère et des déclarations prospectives. 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**

Estelle Guillot-Tantay, + 33 (0) 1 53 70 74 70  
Albane de la Tour d'Artaise, + 33 (0) 1 53 70 74 70