

STENTYS recrute un expert des dispositifs médicaux au Conseil d'administration

Dianne Blanco, PDG d'Orteq, apporte 20 ans d'expérience de direction de sociétés medtech

PRINCETON, N.J. et PARIS - le 10 avril 2014 - STENTYS (FR0010949404 – STNT / éligible PEA-PME), société de technologie médicale qui commercialise le premier et le seul stent auto-apposant® pour le traitement de l'infarctus du myocarde, annonce aujourd'hui la cooptation de Dianne Blanco au poste d'administrateur, en remplacement du fonds de Capital Risque Omnes Capital.

Dianne Blanco est Président directeur général, depuis sa création en 2006, de la société Orteq, spécialiste des polymères biodégradables innovants pour les dispositifs de réparation et de régénération des tissus en médecine du sport. Elle cumule plus de vingt ans d'expérience dans l'industrie des technologies médicales à des postes de direction clés à l'échelle internationale. Avant de rejoindre Orteq, Dianne Blanco était directrice de la zone EMEA de la division « Medication Delivery » au sein de la société Baxter Healthcare.

Mme Blanco succède à Alexia Pérouse, représentante d'Omnes Capital qui a soutenu le développement de la Société depuis 2009. Sa cooptation sera soumise à l'approbation de la prochaine assemblée générale des actionnaires.

Gonzague Issenmann, co-fondateur et directeur général de STENTYS, déclare : « *Nous sommes ravis d'accueillir Dianne Blanco au sein du conseil d'administration de STENTYS. Son expérience représente un atout considérable pour les orientations stratégiques de notre Société et son développement international.* »

• Prochaine publication financière

Le chiffre d'affaires du 1^{er} trimestre 2014 : le 24 avril 2014.

A propos du stent auto-apposant® de STENTYS

Le stent auto-apposant® de STENTYS résout le dilemme du calibre du stent auquel sont confrontés les cardiologues pour la prise en charge des patients victimes d'une crise cardiaque ou présentant une anatomie artérielle atypique. Son design flexible et auto-expansif lui permet d'épouser la forme du vaisseau propre à chaque patient et adhère parfaitement aux parois irrégulières des vaisseaux sanguins, notamment après l'infarctus du myocarde quand le vaisseau se dilate et le caillot se dissout. Il réduit ainsi le risque de mal-apposition et des complications liées à l'utilisation de stents conventionnels. Le stent auto-apposant® de STENTYS est commercialisé en Europe depuis l'obtention du marquage CE en 2010. Le stent STENTYS à élution de Sirolimus devrait recevoir le marquage CE au 2nd semestre 2014.

A propos de STENTYS

STENTYS développe et commercialise des solutions innovantes pour le traitement des patients ayant subi un infarctus du myocarde aigu (crise cardiaque) et présentant une coronaropathie complexe. Les stents auto-apposants de STENTYS sont conçus pour s'adapter aux vaisseaux de diamètre ambigu ou variable, en particulier après un infarctus, afin d'éviter les problèmes de mal-apposition liés aux stents conventionnels. L'étude clinique APPOSITION III a montré un très faible taux de mortalité à 1 an sur 1 000 patients à haut risque traités pour un infarctus, par rapport aux études récentes menées sur des stents conventionnels. **Plus d'informations sur www.stentys.com.**

Ce communiqué contient des déclarations prévisionnelles portant sur les activités de la Société et ses perspectives. Ces déclarations prévisionnelles sont basées sur de nombreuses hypothèses concernant la stratégie présente et future de la Société et l'environnement dans lequel elle évolue qui pourraient ne pas être exactes. Ces déclarations prévisionnelles reposent sur des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres éléments qui pourraient faire en sorte que les résultats, la performance ou les réalisations réels de la Société diffèrent substantiellement des résultats, de la performance ou des réalisations énoncés ou sous-entendus par ces déclarations prévisionnelles. Ces éléments incluent, entre autres, les risques associés au développement et à la commercialisation des produits de la Société, l'acceptation par le marché des produits de la Société, sa faculté à gérer sa croissance, l'environnement compétitif relatif à son secteur d'activité et aux marchés dans lesquels elle évolue, sa faculté à faire respecter ses droits et à protéger ses brevets et les autres droits dont elle est propriétaire, les incertitudes liées à la procédure d'autorisation auprès de la U.S. FDA, y compris en ce qui concerne la procédure de Pre-Market Approval du stent BMS de la Société, le rythme de recrutement des patients pour le besoin des études cliniques plus lent que prévu, les résultats des études cliniques et d'autres facteurs, notamment, ceux décrits à la section 4 « Facteurs de risque » du document de référence de la Société enregistré auprès de l'Autorité des marchés financiers le 27 août 2013 sous le numéro R.13-040, telle que modifiée le cas échéant.

STENTYS

Stanislas Piot
Directeur financier
Tél. : +33 (0)1 44 53 99 42
stan.p@stentys.com

STENTYS est coté sur le Compartiment B de NYSE Euronext Paris
ISIN : FR0010949404 – Mnémonique : STNT

NewCap.

Communication financière / Relations Investisseurs
Dusan Oresansky / Pierre Laurent
Tél. : +33 (0)1 44 71 94 93
stentys@newcap.fr

Relations Presse
Annie-Florence Loyer / Nadège Le Lezec
afloyer@newcap.fr / nlelezec@newcap.fr
Tél. : +33 (0) 1 44 71 94 94