



Communiqué de presse

TxCell renforce son équipe de direction avec la nomination de cinq nouveaux vice-présidents

Leur expérience renforce la capacité de TxCell à mener à bien ses futurs développements

Valbonne, France, le 30 novembre 2015 – TxCell SA (FR0010127662 – TXCL), société de biotechnologies qui développe des immunothérapies cellulaires personnalisées innovantes à partir de cellules T régulatrices pour le traitement de maladies inflammatoires et auto-immunes chroniques sévères, annonce aujourd’hui le renforcement de son équipe de direction avec le recrutement ou la promotion de cinq nouveaux vice-présidents dans des fonctions clés.

La grande expérience acquise par ces cinq nouveaux vice-présidents dans l’industrie biopharmaceutique apporte à TxCell de solides références en matière de thérapie cellulaire, mais aussi en microbiologie, physiologie cellulaire, immunothérapie et vectorisation génétique. Ces nominations renforceront également la fonction commerciale de TxCell, notamment en gestion de projets et en *business development*.

Suite à la revue stratégique décidée en octobre 2015, TxCell a fait le choix de se recentrer sur ses atouts principaux que sont la recherche, le développement clinique et les nouveaux partenariats. L’ensemble des activités de production seront ainsi sous-traitées à des CMO (*Contract Manufacturing Organizations*). Néanmoins, TxCell conserve et consolide ses savoir-faire clés en matière de procédés de fabrication certifiés BPF par de nouveaux recrutements à des postes clés et par l’ouverture d’un nouveau laboratoire spécialisé.

« TxCell aborde désormais une nouvelle phase de son développement en se concentrant sur la découverte, la recherche, le développement clinique et l’amélioration des processus de fabrication. Nous nous sommes fixés des objectifs ambitieux, comme notamment amener en clinique dans un délai de cinq ans, au moins trois nouveaux produits issus de nos deux plateformes, dont celle reposant sur les cellules T régulatrices modifiées par génie génétique (CAR-Treg), » déclare Stéphane Boissel, Directeur général de TxCell. « C’est dans cette optique que nous avons procédé à ces cinq nominations clés. Elles nous apporteront le supplément d’expérience nécessaire pour mener à bien et accélérer encore le développement de nos produits, conformément à nos objectifs ».

Nominations avec effet immédiat :

Nathalie Belmonte - VP Research Operations

Nathalie Belmonte, 40 ans, est nommée *VP Research Operations*. Nathalie a plus de 10 années d'expérience dans le domaine de la thérapie cellulaire au sein de laboratoires académiques et d'entreprises de biotechnologies. Nathalie a ainsi acquis une solide expérience dans différents types de thérapie cellulaire tels que les cellules souches mésenchymateuses, les cellules souches hématopoïétiques et les cellules T dans les domaines de la médecine régénérative et l'immunothérapie. Avant de rejoindre TxCell en 2006 en tant que chercheur, elle était en charge du développement d'une thérapie cellulaire contre la dystrophie musculaire fascioscapulohumérale à l'INSERM. Avant cela, Nathalie avait travaillé en tant que chercheur à l'hôpital San Raffaele de Milan au sein du *Telethon Institute for Gene Therapy (TIGET)* dans le domaine des cellules souches hématopoïétiques et de la régénération musculaire. Elle a commencé sa carrière au CNRS à Nice en travaillant sur les cellules souches embryonnaires et les cellules souches du tissu adipeux. Nathalie a obtenu un doctorat en biologie moléculaire et cellulaire de l'Université de Nice Sophia Antipolis.

Liliane Guilmin - VP Project Management

Liliane Guilmin, 50 ans, est nommée *VP Project Management*. Liliane a plus de 20 années d'expérience dans l'industrie pharmaceutique, dont plus de 10 ans en gestion de projets à différents stades de développement, dans différents domaines thérapeutiques. Avant de rejoindre TxCell en 2013 en tant que directrice de la gestion de projets, elle était responsable de la gestion d'un portefeuille de plusieurs projets dans le cadre de 3 programmes chez OM Pharma, la division maladie infectieuse/OTX de Vifor Pharma. Auparavant, Liliane occupait plusieurs fonctions au sein de Nicox SA, où elle a mis en place l'organisation de gestion des projets en menant plusieurs d'entre eux en phase I, II ou III. Elle a également participé à plusieurs réunions réglementaires, dont un « *Advisory Committee* » de la FDA, et a contribué à l'évaluation de produits candidats pour l'acquisition de licences. Liliane a démarré sa carrière chez Theramex, une société du groupe Merck KGaA spécialisée dans la santé de la femme et la gynécologie. Elle est diplômée d'un 3^{ème} cycle en microbiologie de l'Université d'Aberdeen et d'une maîtrise en physiologie cellulaire et en immunologie de l'Université de Nice.

Pierre Heimendinger - VP Process Development

Pierre Heimendinger, 53 ans, est nommé *VP Process Development*. Pierre dispose de plus de 29 années d'expérience dans l'industrie pharmaceutique et plus particulièrement dans le domaine des biotechnologies, de l'immunothérapie, des vaccins, des médicaments dérivés du plasma et des vecteurs viraux. Pierre a acquis son expérience dans le développement de procédés de fabrication et de méthodes analytiques de contrôle au travers des nombreux postes qu'il a occupé en Recherche et Développement, Industrialisation des procédés, Production et Contrôle qualité pour des produits destinés à des études cliniques de phase I, II ou III et pour des produits commercialisés sur le marché. Il a mis en œuvre dans le cadre des développements les démarches réglementaires de *Quality by Design* et de *Process Analytical Technology* dans le but d'améliorer la maîtrise des procédés, la stratégie de contrôle et permettre de s'inscrire dans les nouvelles guidelines pharmaceutiques. Avant de rejoindre TxCell en 2015, Pierre a occupé un poste de direction au sein de la société Transgene où il a animé l'équipe du développement pharmaceutique et dirigé le développement des nouveaux procédés, des méthodes analytiques et du transfert de technologies pour des traitements d'immunothérapie à l'aide de vecteurs viraux. Il a débuté sa carrière au sein de Sanofi Pasteur où il a occupé plusieurs postes en R&D et en production, puis chez Mérieux et Octapharma. Pierre est docteur en pharmacie et diplômé d'un 3^{ème} cycle en toxicologie cellulaire et génétique de l'Université Paris VII.

Nominations avec effet en janvier 2016 :

Catherine Mathis - VP Regulatory Affairs

Catherine Mathis, 50 ans, est nommée *VP Regulatory Affairs*. Catherine a plus de 25 années d'expérience dans la recherche clinique et les affaires réglementaires pour l'industrie pharmaceutique et biotechnologique, particulièrement dans les domaines de l'immunologie et de l'oncologie. Catherine a acquis une solide expertise dans le développement de produits innovants allant de la phase 1 à la phase 3 avec une bonne connaissance de la réglementation européenne et nord-américaine des produits de thérapie génique et cellulaire. Elle a conduit de nombreux projets réglementaires en interaction avec les autorités de santé américaines (FDA), européennes (EMA et autorités nationales) ainsi qu'avec les autorités européennes en charge des remboursements (HTA). Elle a également acquis une expertise dans le développement de tests compagnons associés au développement de produits innovants. Avant de rejoindre Txcell en 2015, Catherine occupait un poste de direction au sein du cabinet de conseil international Voisin Consulting, où elle a conseillé de nombreuses sociétés de biotechnologies et pharmaceutiques développant des produits de thérapie génique et cellulaire. Avant cela, Catherine a été pendant plusieurs années Responsable des affaires réglementaires chez Transgène, société française de biotechnologies développant des vaccins d'immunothérapie utilisant des virus recombinants. Elle a débuté sa carrière chez Ipsen-Beaufour et Sanofi Pasteur en recherche clinique. Catherine est pharmacienne de formation et dispose d'un 3^{ème} cycle en toxicologie appliquée et fondamentale de l'Université Paris VII.

Maud Bouvier - VP Business Development

Maud Bouvier, 38 ans, est nommée *VP Business Development*. Maud dispose de 10 années d'expérience et d'expertise en *business development* dans le domaine des biotechnologies. Avant de rejoindre TxCell en 2015, elle a servi comme Responsable des alliances stratégiques chez Erytech Pharma, une société biopharmaceutique au stade clinique qui développe des thérapies innovantes pour lutter contre des formes rares de cancers et des maladies orphelines. Elle a notamment géré les alliances stratégiques avec Teva et Orphan Europe du Groupe Recordati. Elle a rejoint Erytech en 2005 en tant que manager au sein du département d'intelligence stratégique, puis a servi pendant plusieurs années en tant que Directeur du *Business Development*. Elle est docteur en biologie moléculaire de l'Université Joseph Fourier et a complété sa formation par un master en gestion des entreprises biotechnologiques à l'Ecole de Management de Grenoble.

A propos de TxCell : www.txcell.com

TxCell est une société de biotechnologies cotée qui développe des plateformes d'immunothérapies cellulaires T personnalisées innovantes pour le traitement de maladies inflammatoires et auto-immunes chroniques sévères présentant un fort besoin médical non satisfait. TxCell est la seule société de thérapie cellulaire au stade clinique qui soit focalisée exclusivement sur les lymphocytes T régulateurs (Tregs). Les Tregs sont une population cellulaire récemment découverte et dont les propriétés anti-inflammatoires sont désormais établies. Ovasave[®], le premier candidat médicament de TxCell, est actuellement dans un essai clinique de phase IIb dans la maladie de Crohn réfractaire. Col-Treg, son deuxième candidat médicament développé pour le traitement de l'uvéite auto-immune, devrait entrer dans une première phase clinique en 2016. Basée à Sophia-Antipolis, TxCell est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris et compte actuellement 62 salariés.

Contacts :

TxCell

Département BD & Communication
Tel: +33(0) 4 97 21 83 00
Fax: +33(0) 4 93 64 15 80
contact@txcell.com

Image Box – Relations Presse

Neil Hunter / Michelle Boxall
Tel: +44(0) 20 8943 4685
neil.hunter@imageboxpr.co.uk
michelle.boxall@imageboxpr.co.uk

NewCap – Relations Investisseurs

Julien Perez / Pierre Laurent
Tel: +33 (0)1 44 71 98 52
txcell@newcap.eu

Avertissement important :

Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à TxCell et à ses activités. TxCell estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques dont ceux décrits dans le document de base de TxCell enregistré par l’Autorité des marchés financiers (AMF) le 11 juin 2015 sous le numéro R.15-049 et dans le rapport financier semestriel en date du 30 juin 2015, disponibles sur le site internet de la Société (www.txcell.com), et à l’évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels TxCell est présente. Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus de TxCell ou que TxCell ne considère pas comme significatifs à cette date. La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations de TxCell diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations prospectives.

Le présent communiqué et les informations qu’il contient ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d’un ordre d’achat ou de souscription des actions de TxCell dans un quelconque pays.