

## Bilan et cessation du contrat de liquidité

**Lyon (France), le 24 décembre 2015** – ERYTECH Pharma (Euronext Paris : FR0011471135 - ERYP), société biopharmaceutique française qui conçoit des traitements « affameur de tumeurs » innovants contre les leucémies aiguës et autres cancers pour lesquels les besoins médicaux restent insatisfaits, présente aujourd’hui le bilan de son contrat de liquidité confié à la société de bourse Bryan, Garnier & Co. suite à sa résiliation effective depuis le 23 décembre 2015.

Au titre du contrat de liquidité portant sur les actions de la société ERYTECH Pharma, confié à Bryan, Garnier & Co, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité à la date du 23 décembre 2015, date de résiliation du contrat :

- 2 500 titres ERYTECH Pharma ;
- 351 101,16 euros en espèces.

Il est rappelé que lors du bilan semestriel du 30 juin 2015, les moyens qui figuraient au compte de liquidité étaient strictement identiques.

Il est en outre rappelé que 600 000 euros en espèces avaient été initialement apportés au compte de liquidité avant d’être déjà réduit à 200 000 euros en espèces le 25 mars 2014.

Suite à la résiliation du contrat de liquidité effective le 23 décembre 2015, la Société Bryan, Garnier & Co a retourné à ERYTECH Pharma la somme de 351 101,16 euros. La Société ERYTECH Pharma a également conservé dans son portefeuille de titres les 2 500 actions en auto-détention.

ERYTECH Pharma n’entend pas mettre en place un nouveau contrat de liquidité dans l’immédiat.

**À propos d’ERYTECH et ERY-ASP/GRASPA®** : [www.erytech.com](http://www.erytech.com)

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique au stade clinique qui développe des thérapies innovantes pour lutter contre des formes rares de cancers et des maladies orphelines. En s’appuyant sur sa plateforme propriétaire, ERYCAPS, qui utilise une nouvelle technologie permettant l’encapsulation de médicaments dans les globules rouges, ERYTECH a développé un portefeuille de produits candidats adressant des marchés avec de forts besoins médicaux. La société s’est focalisée initialement sur le traitement des cancers du sang, notamment de la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) et de la leucémie aiguë myéloïde (LAM), en privant les tumeurs des nutriments nécessaires à leur survie. ERYTECH a récemment annoncé des résultats d’efficacité et de tolérance positifs à l’issue de son étude clinique pivot européenne de Phase II/III avec son produit candidat phare, ERY-ASP (nom commercial : GRASPA®), chez les enfants et les adultes en rechute d’une LAL ou atteints d’une LAL réfractaire. ERY-ASP consiste en l’encapsulation d’une enzyme, la L-asparaginase, dans les globules rouges provenant de donneurs. La L-asparaginase détruit dans le plasma sanguin l’asparagine, un acide aminé essentiel à la survie et à la prolifération des cellules cancéreuses. La société conduit également aux États-Unis une étude clinique de phase I avec ERY-ASP pour les adultes nouvellement diagnostiqués de la LAL, et en Europe une étude clinique de phase II évaluant GRASPA® en tant que traitement de première ligne pour les patients seniors atteints de LAM, chacun des deux traitements prodigués en combinaison de la chimiothérapie. ERYTECH estime qu’ERY-ASP a le potentiel d’une approche thérapeutique pour les tumeurs solides et conduit pour cela une étude de phase II en Europe chez des patients atteints de cancer du pancréas.

Chaque année, plus de 50 000 patients en Europe et aux États-Unis sont atteints de LAL ou LAM. Pour environ 80 % de ces patients, notamment adultes ou en rechute, les formes actuelles de L-asparaginase ne peuvent pas être utilisées en raison de leur toxicité ou de réactions allergiques. ERYTECH estime que le profil de tolérance et d'efficacité d'ERY-ASP/GRASPA® observé dans son étude clinique pivot de phase II/III offre une alternative intéressante pour permettre à tous les patients atteints de leucémie, d'être traités.

En parallèle à ses produits candidats qui consistent à encapsuler des enzymes pour affamer les tumeurs, ERYTECH explore également l'utilisation de sa plateforme pour développer des vaccins anticancéreux et des thérapies de remplacement enzymatique.

L'EMA et l'agence américaine du médicament (FDA) ont accordé des désignations de médicaments orphelins pour ERY-ASP/GRASPA dans le traitement de la LAL, de la LAM et du cancer du pancréas. ERYTECH produit ERY-ASP sur son propre site de production déjà opérationnel et certifié GMP à Lyon, et dans un site de production clinique à Philadelphie, aux États-Unis. ERYTECH dispose de partenariats de licence et de distribution d'ERY-ASP en Europe pour la LAL et la LAM avec Orphan Europe (groupe Recordati), et en Israël pour la LAL avec TEVA, qui commercialiseront le médicament sous la marque GRASPA®.

*ERYTECH est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FR0011471135, mnémo : ERYP) et fait partie des indices CAC All Shares, CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Small, CAC Mid&Small, CAC All Tradable, EnterNext PEA-PME 150 et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles en France au dispositif fiscal PEA-PME et sont cotées aux États-Unis sous forme d'ADR de niveau 1 sur le marché OTC (Mnémo : EYRY).*

## CONTACTS

### ERYTECH

**Gil Beyen**

*Président Directeur Général*

Tel: +33 4 78 74 44 38

[investors@erytech.com](mailto:investors@erytech.com)

### NewCap

**Julien Perez / Emmanuel Huynh**

Relations Investisseurs

**Nicolas Merigeau**

Relations presse

Tel: +33 1 44 71 98 52

[erytech@newcap.eu](mailto:erytech@newcap.eu)

