



Lysogene : information financière du premier trimestre 2017

PARIS, France et CAMBRIDGE, MA, US - 12 avril 2017 - Lysogene (la « Société » ; FR0013233475 – LYS), société biopharmaceutique pionnière et spécialisée dans la thérapie génique ciblant les maladies rares du système nerveux central, publie aujourd'hui sa situation de trésorerie au 31 mars 2017.

Trésorerie et chiffre d'affaires au 31 mars 2017

Au 31 mars 2017, la trésorerie s'élevait à 27,0 millions d'euros¹ comparé à 6,4 millions d'euros au 31 décembre 2016, reflétant notamment une levée de 22,6 millions d'euros dans le cadre de son introduction en Bourse réalisée en février 2017.

Comme attendu, Lysogene n'a pas généré de chiffre d'affaires au premier trimestre 2017.

Evènements importants survenus depuis le 1^{er} janvier 2017

- *10 février 2017* : nouvelle étape importante dans le développement de Lysogene avec le succès de son introduction en bourse sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (code ISIN : FR0013233475) avec une levée de fonds de 22,6 millions d'euros, notamment auprès d'actionnaires historiques tels que Sofinnova Partners, BpiFrance Investissement (InnoBio) et Novo A/S et de nouveaux partenaires tel que la Financière Arbevel et Alto Invest.
- *21 février 2017* : franchissement d'une étape réglementaire importante pour le second candidat médicament de Lysogene LYS-GM101 dans la gangliosidose à GM1 : ce candidat médicament reçoit la désignation de médicament orphelin de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA). La FDA (Food and Drug Administration) aux États-Unis a également accordé les désignations de médicament orphelin et de maladie rare pédiatrique à LYS-GM101 au début de l'année.
- *28 mars 2017* : Présentation par Lysogene des données cliniques de la 1^{ère} étude observationnelle internationale pour la maladie MPS IIIA (SAMOS). L'objectif de SAMOS est d'évaluer l'évolution clinique des patients non traités souffrant de la MPS IIIA. Comme validé avec les autorités réglementaires, cette étude servira de groupe contrôle pour

¹ Non audités et non sujets à approbation par le conseil d'administration

l'essai clinique d'enregistrement du produit de thérapie génique en développement dans cette indication.

Comme annoncé lors de l'introduction en bourse, Lysogene est pleinement engagée à poursuivre la mise au point de deux médicaments de thérapie génique destinés à traiter deux maladies polyhandicapantes, dévastatrices et mortelles du système nerveux central chez l'enfant.

Prochains rendez-vous financiers

- 22 juin 2017 : Assemblée Générale Ordinaire
- 12 juillet 2017 (après bourse) : Chiffre d'affaires et trésorerie du 2^{ème} trimestre 2017

À propos de Lysogene

Lysogene est une société de biotechnologie au stade clinique, pionnière dans la recherche fondamentale et le développement clinique de thérapies géniques utilisant des vecteurs dérivés de virus adéno-associés pour traiter des maladies rares et mortelles du SNC de l'enfant, pour lesquelles il n'existe aujourd'hui, à la connaissance de la Société, aucun traitement. Depuis 2009, Lysogene a mis en place une solide plateforme et un réseau important, avec des produits innovants dans la MPS IIIA et dans la gangliosidose à GM1. Chacun des produits développés par Lysogene, LYS-SAF302 et LYS-GM101, dispose des désignations de médicament orphelin par la FDA et l'EMA, et de la désignation de maladie rare pédiatrique par la FDA.

Lysogene est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris d'Euronext à Paris (code ISIN : FR0013233475). Pour plus d'informations : www.lysogene.com



Contacts

Media:

Europe

Annie-Florence Loyer

NewCap

afloyer@newcap.fr

+ 33 6 88 20 35 59

+ 33 1 44 71 00 12

Amérique du Nord

Marion Janic

RooneyPartners

mjanic@rooneyco.com

+ 1 (212) 223-4017

Investisseurs :

Julie Coulot / Emmanuel Huynh

NewCap

lysogene@newcap.eu

+ 33 1 44 71 20 40