

Chiffre d'affaire du 3^{ème} trimestre 2017 : le stent Xposition S poursuit sa croissance

- Ventes trimestrielles du stent Xposition S en hausse de +19% en volume
- Chiffre d'affaires du 3^{ème} trimestre : 1,6 M€ (-4,7%)

PARIS - le 12 octobre 2017 - 17h45 CEST - STENTYS (FR0010949404 – STNT – éligible PEA PME), société de technologie médicale qui commercialise le stent auto-apposant coronaire Xposition S, publie aujourd'hui son chiffre d'affaires du 3^{ème} trimestre et des 9 premiers mois de 2017.

Evolution du chiffre d'affaires

En milliers €	9 mois cumulés			3 ^{ème} trimestre		
	2017	2016	Var. %	2017	2016	Var. %
Chiffre d'affaires*	5 162,40	5 337,90	-3,2%	1 614,80	1 693,50	-4,7%

* Chiffres non audités

Au 3^{ème} trimestre 2017, STENTYS a réalisé un chiffre d'affaires de 1,6 M€, en retrait de 4,7% par rapport à la même période de 2016. Ce léger repli est lié à l'arrêt de la commercialisation des stents d'anciennes générations (SES / PES) qui n'a pu être totalement compensée malgré une solide progression des ventes du stent Xposition S (+19% en volume et +4% en valeur). Le stent auto-apposant au Sirolimus représente désormais 90% du chiffre d'affaires total de la société au 30 septembre 2017.

Sur l'ensemble des 9 premiers mois de l'exercice 2017, les ventes s'établissent à 5,2 M€, soit -3,2% par rapport aux 9 premiers mois de 2016.

Christophe Lottin, Directeur Général de STENTYS, commente : « Au cours du 3^{ème} trimestre, nous avons poursuivi les efforts de rationalisation de notre offre, qui s'appuie désormais prioritairement sur notre produit phare, Xposition S. La progression continue de ses ventes, depuis son lancement, confirme sa valeur ajoutée par rapport aux stents conventionnels. Nous mettons tout en œuvre pour accélérer son adoption dans les pays d'intérêt stratégique grâce à un programme de formation dédié aux nouveaux utilisateurs, tout en continuant son enregistrement réglementaire dans de nouveaux pays, afin de dynamiser notre croissance dès 2018. »

À propos de STENTYS

STENTYS développe et commercialise des solutions innovantes pour le traitement des patients souffrant de pathologies artérielles complexes. Les stents auto-apposants actifs de STENTYS sont conçus pour s'adapter aux vaisseaux de diamètre ambigu ou variable, afin d'éviter les problèmes de mal-apposition liés aux stents conventionnels. Le programme d'études cliniques APPOSITION dans le traitement de l'infarctus du myocarde a montré un très faible taux de mortalité et une cicatrisation artérielle plus rapide qu'avec les stents conventionnels. La gamme STENTYS inclut également MiStent SES®, un stent coronaire actif dont le nouveau mécanisme de libération de médicament est adapté à la réaction du vaisseau, et est commercialisée par le réseau commercial de STENTYS en Europe, au Moyen-Orient, en Asie et en Amérique latine.

Plus d'informations sur www.stentys.com.

STENTYS

André Lerebours
Directeur financier
Tél. : +33 (0)1 44 53 99 42
investor@stentys.com

NewCap

Investor Relations / Strategic Communications
Dusan Oresansky / Alexia Faure
Tél. : +33 (0)1 44 71 94 92
stentys@newcap.fr

STENTYS est coté sur le Compartiment C d'Euronext Paris
ISIN : FR0010949404 – Mnémonique : STNT

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, 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 2015 de la Société enregistré auprès de l'Autorité des marchés financiers le 30 août 2016 sous le numéro D.16-804, telle que modifiée le cas échéant.