

## Transgene publie sa situation financière et fait un point sur son activité au troisième trimestre 2021

- **Les données présentées à l'ESMO en septembre apportent la preuve de concept clinique de l'administration par voie intraveineuse du virus oncolytique breveté de Transgene (plateforme Invir.IO™), élargissant significativement son potentiel de marché**
- **Les premières données des deux essais de Phase I du vaccin thérapeutique individualisé TG4050 (plateforme myvac®) seront communiquées durant la deuxième quinzaine de novembre 2021**
- **40,9 millions d'euros de trésorerie et équivalents de trésorerie disponibles au 30 septembre 2021, renforcés par l'encaissement de 17,4 millions d'euros en octobre 2021 suite à la vente d'actions Tasly BioPharmaceuticals**
- **Visibilité financière jusqu'à fin 2023**

Strasbourg, France, le 4 novembre 2021, 17h45 – **Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies du cancer reposant sur des vecteurs viraux**, publie aujourd'hui sa situation financière au 30 septembre 2021.

### FAITS MARQUANTS DU TROISIÈME TRIMESTRE 2021

En juillet 2021, Transgene a annoncé sa participation à PERSIST-SEQ, un nouveau consortium international composé de leaders universitaires et industriels dans le domaine de la recherche sur le cancer. Ce programme de recherche collaboratif vise à fournir à la communauté de recherche en cancérologie un processus de référence pour le séquençage de cellule unique. Pour cela, le consortium ambitionne de développer et valider des bonnes pratiques, ainsi que de générer et d'analyser des données de haute qualité. Le projet a pour objectif de doter la communauté scientifique de moyens de décrypter les mécanismes de résistance aux traitements et de développer des stratégies thérapeutiques plus adaptées pour mieux traiter le cancer et prévenir les résistances aux traitements. PERSIST-SEQ est un partenariat public-privé de cinq ans, financé par l'*Innovative Medicine Initiative* (IMI) et dirigé par l'*Oncoencode Institute* et AstraZeneca.

Transgene a présenté à l'ESMO (septembre 2021) des données de Phase I apportant la preuve de concept clinique de l'administration par voie intraveineuse du virus oncolytique breveté de Transgene (plateforme Invir.IO™). Ces données démontrent que le *Vaccinia Virus* breveté de la plateforme Invir.IO™ de Transgene, utilisé pour TG6002, est capable d'atteindre la tumeur et de s'y répliquer entraînant la production locale de 5-FU, lorsqu'il est administré par voie intraveineuse. Ces données soutiennent le rationnel de l'administration par voie intraveineuse des virus oncolytiques de Transgene et la stratégie d'étendre leur usage à de nombreuses tumeurs solides.

## ÉVÈNEMENTS ATTENDUS AU QUATRIÈME TRIMESTRE 2021

Transgene et BioInvent présenteront des données précliniques sur le virus oncolytique multifonctionnel BT-001 (plateforme Invir.IO™) au congrès annuel de la *Society for Immunotherapy of Cancer* (SITC 2021 – 12-14 novembre 2021).

Les premières données des deux essais cliniques de Phase I en cours seront communiquées au cours de la deuxième quinzaine de novembre 2021. Transgene prévoit de communiquer des données de sécurité et d'immunogénicité (induction d'une réponse immunitaire impliquant notamment des lymphocytes T).

## PRODUITS OPÉRATIONNELS

<i>En millions d'euros</i>	Troisième trimestre		Neuf premiers mois	
	2021	2020	2021	2020
Revenus des accords de collaboration et de licence	0,2	0,4	1,6	2,7
Financements publics des dépenses de recherche	1,4	1,5	4,9	4,5
Autres revenus	0,2	0,1	0,3	0,6
<b>Produits opérationnels</b>	<b>1,8</b>	<b>2,0</b>	<b>6,8</b>	<b>7,8</b>

Au cours des neuf premiers mois de 2021, les produits opérationnels se sont élevés à 6,8 millions d'euros contre 7,8 millions d'euros en 2020.

Les revenus des accords de collaboration et de licence se sont établis à 1,6 million d'euros au 30 septembre 2021, contre 2,7 millions d'euros sur la même période de 2020. Ces revenus sont principalement issus de l'accord de collaboration avec AstraZeneca sur la plateforme Invir.IO™, dont le revenu reconnu au 30 septembre 2021 représente 1,5 million d'euros. Cette somme correspond pour 1 million d'euros à la reconnaissance du paiement initial de 8,9 millions d'euros (10 millions de dollars) reçu en 2019 pour l'activité réalisée sur la période ; le solde correspond aux revenus reconnus pour la réalisation d'étapes prévues dans le contrat.

Au 30 septembre 2021, les financements publics de dépenses de recherche correspondent principalement au crédit d'impôt recherche pour 4,9 millions d'euros, contre 4,5 millions d'euros sur la même période en 2020.

## TRÉSORERIE ET ÉQUIVALENTS DE TRÉSORERIE, AUTRES ACTIFS FINANCIERS COURANTS

La trésorerie, les équivalents de trésorerie et les autres actifs financiers représentent 40,9 millions d'euros au 30 septembre 2021, contre 26,3 millions d'euros au 31 décembre 2020. Au cours des neuf premiers mois de 2021, la consommation de trésorerie de Transgene s'est élevée à 18,7 millions d'euros (hors produit net du placement privé réalisé en juin 2021 à hauteur de 33,3 millions d'euros), contre une variation de trésorerie positive de 2,0 millions d'euros sur la même période en 2020 (comprenant l'encaissement de 18,2 millions d'euros en juillet 2020 provenant de la première cession de titres Tasly BioPharmaceuticals).

En octobre 2021, la Société a encaissé 17,4 millions d'euros suite à la deuxième cession de titres Tasly BioPharmaceuticals signée en septembre 2021. Transgene détient toujours des titres de cette société, évalués à 18,2 millions d'euros sur la base du prix de la présente transaction. La ligne de crédit de 15 millions d'euros auprès de Natixis a été annulée en octobre 2021 conformément aux termes du contrat, du fait de la deuxième cession de titres Tasly BioPharmaceuticals.

**Transgene dispose d'une visibilité financière jusqu'à fin 2023.**

### À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG) est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie contre les cancers. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules cancéreuses. Le portefeuille de Transgene se compose de quatre immunothérapies en développement clinique : deux vaccins thérapeutiques (TG4001, développé dans les cancers HPV-positifs, et TG4050, le premier traitement individualisé issu de la plateforme *myvac*®) et de deux virus oncolytiques (TG6002, un virus oncolytique évalué dans les tumeurs solides et BT-001, le premier oncolytique issu de la plateforme Invir.IO™).

Avec *myvac*®, la vaccination thérapeutique entre dans la médecine de précision avec une immunothérapie innovante spécifique à chaque patient. Cette immunothérapie permet d'intégrer, dans un vecteur viral, des mutations tumorales identifiées et sélectionnées grâce à une intelligence artificielle apportée par son partenaire NEC.

Invir.IO™, une plateforme issue de l'expertise de Transgene en ingénierie des vecteurs viraux permet de concevoir une nouvelle génération de virus oncolytiques multifonctionnels. Transgene a signé un accord de collaboration avec AstraZeneca portant sur cette plateforme.

Plus d'informations sur [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr).

Suivez-nous sur Twitter : [@TransgeneSA](https://twitter.com/TransgeneSA)

### Contacts

#### Transgene :

Lucie Larguier

Director Corporate Communications & IR

+33 (0)3 88 27 91 04

[investorrelations@transgene.fr](mailto:investorrelations@transgene.fr)

#### Media : Citigate Dewe Rogerson & Grayling

Yoann Besse

+33 (0)6 6 63 03 84 91

[transgeneFR@citigatedewerogerson.com](mailto:transgeneFR@citigatedewerogerson.com)

### Déclarations prospectives

*Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives pouvant être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés. Il n'existe aucune garantie (i) que les résultats des travaux précliniques et des essais cliniques antérieurs soient prédictifs des résultats des essais cliniques actuellement en cours, (ii) que les autorisations réglementaires portant sur les thérapies de Transgene seront obtenues ou (iii) que la Société trouvera des partenaires pour développer et commercialiser ses thérapies dans des délais raisonnables et dans des conditions satisfaisantes. La survenue de ces risques pourrait avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements.*

*Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez vous référer à la rubrique « Facteurs de Risque » du Document d'enregistrement universel déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et de la Société ([www.transgene.fr](http://www.transgene.fr)).*

*Les déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date du présent document et Transgene ne s'engage pas à mettre à jour ces déclarations prospectives, même si de nouvelles informations devaient être disponibles à l'avenir.*