



COMMUNIQUE DE PRESSE

CARMAT annonce la nomination d'Alexandre Conroy en qualité de Président du Conseil d'administration

Paris, le 22 décembre 2022 – 7h00 CET

CARMAT (FR0010907956, ALCAR, éligible PEA-PME), concepteur et développeur du cœur artificiel total le plus avancé au monde, visant à offrir une alternative thérapeutique aux malades souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire terminale, annonce aujourd'hui la cooptation d'Alexandre Conroy au Conseil d'administration de la Société en remplacement de Jean-Pierre Garnier, Président du Conseil d'administration démissionnaire pour raisons personnelles, pour la durée restant à courir du mandat de ce dernier, et sa nomination en qualité de Président du Conseil.

Diplômé d'HEC Paris, Alexandre Conroy (59 ans) a fait ses débuts au sein de l'industrie pharmaceutique et des biotechnologies. Il a ensuite fait l'essentiel de sa carrière au sein de Becton Dickinson & Co (NYSE), groupe spécialisé dans les dispositifs médicaux, le diagnostic et les sciences de la vie. Au cours de ses 31 années au sein de cette organisation, il a notamment occupé les postes de Président de l'unité *Pharmaceutical Systems*, Président des régions Amériques et EMEA et Président de l'unité *Medication Delivery Solutions* dans des contextes de croissance, de redressement et d'intégration d'acquisitions. De 2019 à 2022, Alexandre Conroy a dirigé les opérations industrielles mondiales du groupe dans le contexte de la pandémie de COVID-19 et de ses impacts sur les chaînes d'approvisionnement.

Alexandre Conroy a été membre du comité exécutif et « corporate officer » de Becton Dickinson & Co, et sa carrière professionnelle l'a conduit à vivre en Argentine, aux États-Unis et en Europe.

Jean-Pierre Garnier, actuel Président du Conseil d'administration de CARMAT, déclare : « *J'ai été ravi de pouvoir contribuer au développement de CARMAT durant les quatre dernières années, et en particulier d'atteindre avec succès l'étape de la commercialisation d'Aeson®. Le Conseil d'administration est enthousiaste à l'idée de poursuivre sa montée en puissance sous la présidence de M. Alexandre Conroy. Alexandre réunit toutes les compétences nécessaires pour piloter avec succès, aux côtés de Stéphane Piat, le développement industriel et commercial de la Société. Ce binôme fortement expérimenté dispose de tous les atouts pour faire de CARMAT un des champions du dispositif médical dans le domaine de l'insuffisance cardiaque.* »

Stéphane Piat, Directeur général de CARMAT, précise : « *Je tiens à remercier chaleureusement Jean-Pierre Garnier pour son soutien durant ces années cruciales pour CARMAT. Je suis également très heureux de pouvoir faire désormais équipe avec M. Alexandre Conroy. Nous pourrions nous appuyer sur son expérience exceptionnelle dans le domaine de la santé pour assurer le développement de notre thérapie innovante.* »

Alexandre Conroy, nouveau Président du Conseil d'Administration de CARMAT, conclut : « *J'ai passé l'ensemble de ma carrière au sein de l'industrie des technologies médicales, et le cœur Aeson® représente ce que l'on peut qualifier de véritable « innovation de rupture ». Ce dispositif recèle un potentiel immense et peut devenir un nouveau standard dans la prise en charge de l'insuffisance*

cardiaque. Je suis très heureux de pouvoir contribuer à son développement avec l'ensemble du Conseil d'administration et l'équipe managériale. Je suis certain que forts du talent des équipes qui nous entourent, nous saurons pleinement exploiter le potentiel médical d'Aeson® au service des patients et faire de CARMAT une « success story » de l'industrie médicale française. »

...

A propos de CARMAT

CARMAT est une société Medtech française qui conçoit, produit et commercialise le cœur artificiel Aeson®. La société ambitionne de faire d'Aeson® la première alternative à la transplantation cardiaque et apporter ainsi une solution thérapeutique aux patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire avancée, confrontés au manque notoire de greffons humains disponibles. Premier cœur artificiel physiologique au monde à être à la fois hautement hémocompatible, pulsatile et auto-régulé, Aeson® pourrait sauver chaque année des milliers de patients en attente d'une greffe cardiaque. Le dispositif offre aux patients qualité de vie et mobilité grâce au système d'alimentation externe ergonomique et portable, relié en permanence à la prothèse implantée. Aeson® est commercialement disponible dans l'indication de « pont à la transplantation » dans l'Union-Européenne et dans les autres pays qui reconnaissent le marquage CE. Aeson® est également actuellement évalué dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité aux Etats-Unis. Fondée en 2008, CARMAT est implantée en région parisienne avec son siège social de Vélizy-Villacoublay et un site de production à Bois-d'Arcy. La société s'appuie sur les talents d'une équipe pluridisciplinaire de plus de 200 personnes hautement spécialisées. Elle est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (Mnémo : ALCAR / ISIN : FR0010907956).

Pour plus d'informations, rendez-vous sur www.carmatsa.com et suivez nous sur [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/carmat).

...

CARMAT
Stéphane Piat
Directeur Général

Pascale d'Arbonneau
Directrice Administrative et Financière
Tél. : 01 39 45 64 50
contact@carmatsas.com

Alize RP
Relations Presse

Caroline Carmagnol

Tél. : 06 64 18 99 59
carmat@alizerp.com

NewCap
Communication financière
et Relations Investisseurs

Dusan Oresansky
Quentin Massé

Tél. : 01 44 71 94 92
carmat@newcap.eu



Libellé : **CARMAT**
ISIN : **FR0010907956**
Mnémonique : **ALCAR**

...

Avertissement

Le présent communiqué et les informations qu'il contient, ne constitue ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions CARMAT dans un quelconque pays. Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives de la société relatives à ses objectifs et perspectives. Ces déclarations prospectives reposent sur les estimations et anticipations actuelles des dirigeants de la société et sont soumises à des facteurs de risques et incertitudes tels que la capacité de la société à mettre en œuvre sa stratégie, le rythme de développement de la production et des ventes de CARMAT, le rythme et les résultats des essais cliniques en cours ou prévus, l'évolution technologique et de l'environnement concurrentiel, l'évolution de la réglementation, les risques industriels et tous les risques liés à la gestion de la croissance de la société. Les objectifs de la société mentionnés dans le présent communiqué pourraient ne pas être atteints en raison de ces éléments ou d'autres facteurs de risques et d'incertitude.

Les risques significatifs et spécifiques de la société sont ceux décrits dans son document d'enregistrement universel déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) sous le numéro D.22-0332. L'attention des lecteurs et investisseurs est toutefois attirée sur le fait que d'autres risques, inconnus ou qui ne sont pas considérés comme importants et spécifiques, peuvent ou pourraient exister.

Aeson® est un dispositif médical implantable actif commercialement disponible dans l'Union-Européenne et autres pays reconnaissant le marquage CE. Le cœur artificiel total Aeson® est destiné à remplacer les ventricules du cœur natif et est indiqué en tant que pont à la transplantation chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire terminale (classes Intermacs 1-4) qui ne peuvent pas bénéficier d'une thérapie médicale maximale ou d'un dispositif d'assistance ventriculaire gauche (LVAD) et qui sont susceptibles de bénéficier d'une transplantation cardiaque dans les 180 jours suivant l'implantation. La décision d'implantation et la procédure chirurgicale doivent être exécutées par des professionnels de santé formés par le fabricant. La documentation (manuel du clinicien, manuel du patient et livret d'alarmes) doit être lue attentivement pour connaître les caractéristiques d'Aeson® et les informations nécessaires à la sélection du patient et à une bonne utilisation (contre-indications, précautions, effets secondaires) d'Aeson®. Aux États-Unis, Aeson® est actuellement exclusivement disponible dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité approuvé par la Food & Drug Administration (FDA).