



Communiqué de Presse

Sensorion annonce une modification des conditions d'exercice des bons de souscription d'actions émis dans le cadre du placement privé réalisé en août 2023

- L'échéance du BSA souscrit par Redmile en août 2023 sera reportée au 31 décembre 2033, avec un préfinancement supplémentaire de 1,6 M€ pour Sensorion
- La participation de Redmile dans la société reste inchangée à hauteur de 24,8%

Montpellier, le 24 janvier 2024, 20h CET - Sensorion (la " Société ") (FR0012596468 - ALSEN), société de biotechnologie pionnière au stade clinique, spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour restaurer, traiter et prévenir dans le domaine des troubles de la perte auditive, annonce aujourd'hui une modification des termes des 17 857 143 bons de souscription d'actions préfinancés souscrits par Redmile Group dans le cadre du placement privé de 35 millions d'euros décidé le 3 août 2023 (tel qu'annoncé par la Société le 3 août 2024), (les " Bons de souscription d'actions préfinancés " « les BSA »). La Société et Redmile Group ont convenu :

- que Redmile Group versera à la Société, au plus tard le 31 janvier 2024, un montant préfinancé supplémentaire égal à 1 607 142,87 € pour l'ensemble des BSA, soit 0,09 € par BSA, en complément du montant préfinancé de 0,18 € par BSA versé en août 2023.
- de reporter l'échéance des BSA au 31 décembre 2033 afin que les BSA puissent être exercés à tout moment contre le paiement de 0,01 € par Actions issues des BSA jusqu'au 31 décembre 2033.
- de reporter en conséquence la période d'exercice de l'option de vente bénéficiant à Redmile Group, au cas où les BSA ne seraient pas exercés avant le 31 décembre 2033, cette période étant du 1er janvier 2034 au 15 février 2034.
- que les BSA ne seront transférables que (i) à tout affilié du détenteur, (ii) en cas de transfert simultané par un ou plusieurs actionnaires d'une participation représentant au moins 50% de son capital social ou des droits de vote de la Société, et (iii) en cas d'offre publique d'achat ou d'échange sur les titres de la Société, auquel cas le tiers éligible à ce transfert ne pourra être que l'initiateur de cette offre publique.

Il n'en résulte aucun changement dans la participation de 24,8 % du Redmile Group dans la Société (sur une base non diluée).

Le 19 janvier 2024, Sensorion a annoncé avoir reçu l'autorisation de lancer son principal candidat de thérapie génique SENS-501 (OTOF-GT) dans un essai clinique de phase 1/2 dans certains pays européens.

À propos de Sensorion

Sensorion est une société de biotechnologie pionnière au stade clinique, spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour restaurer, traiter et prévenir les troubles de la perte auditive, un important besoin médical non satisfait à l'échelle mondiale.

Sensorion a mis en place une plateforme technologique unique de recherche et développement afin de mieux comprendre la physiopathologie et l'étiologie des maladies liées à l'oreille interne, ce qui lui permet de sélectionner les meilleures cibles et les meilleurs mécanismes d'action pour les médicaments candidats. Elle dispose de deux programmes de thérapie génique visant à corriger les formes monogéniques héréditaires de surdité, développés dans le cadre de sa large collaboration stratégique sur la génétique de l'audition avec l'Institut Pasteur. SENS-501 (OTOF-GT), actuellement en cours de développement dans un essai clinique de Phase 1/2, cible la surdité causée par des mutations du gène codant pour l'otoferline et GJB2-GT cible la perte auditive liée à des mutations du gène GJB2 afin d'aborder potentiellement d'importants segments de la perte auditive chez les adultes et les enfants. La société travaille également à l'identification de biomarqueurs pour améliorer le diagnostic de ces maladies mal desservies.



Communiqué de Presse

Le portefeuille de Sensorion comprend également des programmes de petites molécules en phase clinique pour le traitement et la prévention des troubles de la perte auditive. Le portefeuille de Sensorion au stade clinique comprend un produit en phase 2 : SENS-401 (Arazasetron) qui progresse dans une étude clinique de preuve de concept de Phase 2 prévue pour SENS-401 dans l'ototoxicité induite par le cisplatine (CIO) et, avec le partenaire Cochlear Limited, dans une étude de SENS-401 chez des patients devant subir une implantation cochléaire. Une étude de Phase 2 de SENS-401 a également été finalisée en janvier 2022 dans la perte auditive neurosensorielle soudaine (SSNHL).

www.sensorion.com

Contacts

Relations Investisseurs

Noémie Djokovic, Chargée de relations investisseurs et de la communication
ir.contact@sensorion-pharma.com

Relations Presse

Ulysse Communication
Pierre-Louis Germain / 00 33 (0)6 64 79 97 51
plgermain@ulyse-communication.com

Bruno Arabian / 00 00(0)6 87 88 47 26
barabian@ulyse-communication.com

Label: **SENSORION**
ISIN: **FR0012596468**
Mnemonic: **ALSEN**

