

Résultat du 1^{er} semestre 2011

Produits des activités ordinaires : 4,7 M€ (+165%)

Réduction de près de 50% de la perte nette

Confirmation des objectifs 2011

Signature de 7 nouvelles licences EB66[®]

Signature d'un nouvel accord commercial VIVA|Screen[™]

Trésorerie à fin 2011 : ~ 30 M€

Nantes, Lyon (France) – 30 août 2011 : VIVALIS (NYSE Euronext Paris : VLS), société biopharmaceutique, annonce aujourd'hui ses résultats consolidés (normes IFRS) et audités pour le 1^{er} semestre 2011 clos le 30 juin et arrêtés par le Conseil de Surveillance qui s'est tenu le 29 août 2011, ainsi que ses perspectives stratégiques.

1 - Résultats semestriels 2011 en forte amélioration

Les résultats du 1^{er} semestre 2011 reflètent le développement continu de VIVALIS et le dynamisme de ses différentes activités. Tiré par la hausse de 165% des produits des activités ordinaires qui représentent le cœur de l'activité de VIVALIS, le total des produits opérationnels courants s'inscrit en progression de 85% ressortant à 5,8 M€, alors que dans le même temps les charges opérationnelles courantes progressent de seulement 14% à 8,9 M€, malgré le renforcement des équipes de recherche et l'intégration de la technologie ISAAC.

Hors investissements et frais d'acquisition, la consommation de trésorerie reste stable entre les deux semestres (3,1 M€). Cette bonne performance est le résultat des succès commerciaux et des avancées significatives en R&D enregistrés par VIVALIS au cours des trois dernières années sur sa lignée cellulaire EB66[®], technologie de production de vaccins et de protéines thérapeutiques, et par le développement de l'activité VIVA|Screen[™], technologie de découverte d'anticorps monoclonaux humains.

VIVALIS présente ses comptes semestriels condensés consolidés au 30 juin 2011.

<i>En K€ IFRS</i>	S1 2011	S1 2010	Var. (%)
Produits opérationnels courants	5 826	3 152	+85%
Achats de matières premières et autres appro.	939	1 083	-13%
Autres achats et charges externes	2 339	2 255	+4%
Charges de personnel	3 789	3 334	+14%
Amortissements, dépréciations et autres charges	1 815	1 123	+62%
Charges opérationnelles courantes	8 880	7 796	+14%
Résultat opérationnel courant	-3 053	-4 644	-34%
Charges opérationnelles non courantes	-	-882	NS
Résultat financier	-19	-235	-92%
Résultat courant avant impôts	-3 072	-5 761	-47%
Impôts	-	-163	NS
Résultat net	-3 072	- 5 924	-48%
Résultat net par action (en €)	- 0,15	- 0,40	-63%

Disponibilités (trésorerie + VMP) et actifs financiers courant	35 970	14 904	+141%
---	---------------	---------------	--------------

Le rapport financier semestriel, comprenant notamment les comptes détaillés en normes IFRS, est disponible sur le site Internet de la société : www.vivalis.com, rubrique Investisseurs/Information financière/Rapports financiers.

Produits des activités ordinaires : poursuite d'une croissance soutenue au 1^{er} semestre

<i>En K€ IFRS</i>	S1 2011	S1 2010	Var.
Prestations de services	830	507	+64%
Revenus de licence et jalons	3 859	1 263	+205%
Produits des activités ordinaires	4 688	1 770	+165%
Production stockée	-	21	NS
Production immobilisée	38	125	-70%
Subventions d'exploitation	298	363	-18%
Autres produits	802	873	-8%
Produits opérationnels courant	5.826	3.152	+85%

Les produits opérationnels courants s'élèvent à 5,8 M€ au 1^{er} semestre 2011, en hausse de 85% par rapport au 1^{er} semestre 2010, essentiellement porté par la forte croissance des produits des activités ordinaires qui progressent de 165% entre ces deux périodes.

Les subventions d'exploitation diminuent de 0,1 M€ (-18%) alors que dans le même temps, les autres produits incluant principalement le Crédit d'Impôt Recherche, baissent légèrement de 8% malgré l'augmentation des dépenses de R&D suite aux paiements reçus de clients et d'organismes publics en France.

La structure des produits opérationnels courants évolue fortement entre ces deux périodes. En effet, les produits des activités ordinaires (issus des partenaires commerciaux) représentent 81% du total de ces produits pour le 1^{er} semestre 2011, contre 56% pour la même période de 2010.

Charges opérationnelles : hausse maîtrisée suite à l'acquisition des technologies de découverte d'anticorps

Durant ce semestre, VIVALIS a poursuivi sa politique d'investissements, tant par développement interne que par croissance externe. En effet, VIVALIS a continué à investir dans ses laboratoires de Nantes et de Lyon, et a acquis fin avril 2011 la technologie ISAAC d'identification d'anticorps monoclonaux humains à haut débit développée par la société japonaise SC World. Suite à cette acquisition, VIVALIS a ouvert une filiale au Japon, avec 6 personnes, afin de développer les contrats en Asie.

La hausse limitée des charges opérationnelles courantes entre le 1^{er} semestre 2010 et le 1^{er} semestre 2011 résulte principalement de ces développements.

Le principal poste de charges opérationnelles reste les charges de personnel qui représentent près de 43% du total des charges opérationnelles courantes et qui progressent de 14% entre ces deux périodes à 3,8 M€ en 2011. Cette augmentation est la conséquence de la progression de 16% de l'effectif moyen du groupe VIVALIS qui passe ainsi de 88,2 etp (équivalent temps plein) sur le 1^{er} semestre 2010 à 102,4 etp sur la même période de 2011.

Entre les deux périodes, la consommation de matières et autres approvisionnements diminue de 13% à 0,9 M€ et les autres achats et charges externes augmentent de seulement 4% à 2,3 M€.

Les charges d'amortissement progressent fortement entre ces deux périodes (+ 75%) passant de 0,9 M€ à 1,6 M€. Cette augmentation intègre la charge d'amortissement sur le nouveau laboratoire de R&D de Nantes mis en service en juin 2010 et les équipements associés, ainsi que les amortissements des nouvelles technologies de découverte d'anticorps acquises en 2010 et 2011.

Au 1^{er} semestre 2011, la structure des charges, proche de celle de 2010, est à l'image du plan stratégique de VIVALIS : les frais de R&D s'établissent à 6,8 M€ et représente 77% des charges opérationnelles courantes et les frais généraux et administratifs sont de 2,1 M€, représentant 23% des charges opérationnelles courantes.

Ainsi sur le 1^{er} semestre 2011, le résultat opérationnel courant s'améliore fortement affichant une perte de -3,1 M€, contre une perte de -4,6 M€ pour le 1^{er} semestre 2010.

La charge opérationnelle non courante de 0,9 M€ au 1^{er} semestre 2010 correspondait à la réévaluation au 30 juin 2010 de la dette représentée par le paiement au succès de l'acquisition d'Humalys réalisée en janvier 2010, réévaluée suite à la signature du contrat de découverte de nouveaux anticorps monoclonaux humains avec Sanofi Pasteur annoncée le 8 juin 2010.

Ainsi le résultat opérationnel ressort en perte de -3,1 M€ pour le 1^{er} semestre 2011, contre -5,5 M€ pour le 1^{er} semestre 2010.

Résultat net

Le résultat financier ressort à l'équilibre sur le 1^{er} semestre 2011 contre une perte de -0,2 M€ pour le 1^{er} semestre 2010, conséquence d'un niveau de trésorerie nettement supérieur entre les deux périodes suite à l'augmentation de capital réalisée en juillet 2010.

Sur le 1^{er} semestre 2011, VIVALIS enregistre donc un résultat net en forte amélioration (+48%) à -3,1 M€, contre -5,9 M€ au 1^{er} semestre 2010.

Structure financière saine et solide

Les capitaux propres au 30 juin 2011 s'établissent à 41,7 M€ contre 44,3 M€ au 31 décembre 2010.
Les dettes financières à long terme ressortent à 7,6 M€, contre 6,8 M€ au 31 décembre 2010.

La trésorerie et les actifs financiers courants ressortent à 36,0 M€ au 30 juin 2011 contre 42,5 M€ au 31 décembre 2010, reflétant une consommation maîtrisée.

Le total du bilan au 30 juin 2011 ressort à 79,4 M€, stable par rapport au 79,5 M€ au 31 décembre 2010.

VIVALIS dispose toujours d'une situation financière particulièrement solide pour mener à bien son programme de développement de produits propriétaires, fortement créateur de valeur.

2 - Faits marquants du 1^{er} semestre 2011 : poursuite de la dynamique de succès scientifiques et commerciaux et accélération de la croissance

Le 1^{er} semestre 2011 a été un semestre de développement important de chacune des activités de VIVALIS, dans le respect de son modèle économique.

Renforcement de la plateforme de découverte d'anticorps monoclonaux humains VIVA|Screen™ avec l'acquisition de la technologie ISAAC développée par SCWorld au Japon

Dans le cadre de l'accord signé en juin 2010 avec Sanofi Pasteur pour la recherche et le développement d'anticorps monoclonaux humains contre plusieurs maladies infectieuses, VIVALIS a annoncé en janvier 2011 le démarrage d'un second programme de développement. Ce nouvel accord démontre le fort intérêt d'un grand laboratoire international pour la technologie VIVA|Screen™ développée par VIVALIS dans les anticorps monoclonaux humains.

Dans le cadre d'une autre collaboration et sur une autre cible, début 2011, VIVALIS et le Singapore Immunology Network (SIgN), un institut de l'agence des Sciences, des Technologies et de la Recherche (A*STAR), ont découvert deux nouveaux anticorps monoclonaux humains qui pourraient combattre le virus du Chikungunya. Aujourd'hui, il n'existe pas de vaccin disponible ni de traitement spécifique pour combattre cette infection.

Enfin, VIVALIS a fortement renforcé son leadership technologique dans les anticorps monoclonaux humains avec l'acquisition fin avril 2011 de la technologie ISAAC de criblage à haut-débit de lymphocytes B pour la découverte d'anticorps monoclonaux humains.

Poursuite de la dynamique commerciale et scientifique de la plateforme EB66®

Dans le même temps, le dynamisme commercial sur la plateforme EB66® s'est poursuivi avec la signature de deux nouvelles licences commerciales avec Kyoto Biken et Transgène pour la production de vaccins. VIVALIS a également conclu deux nouvelles licences de recherche avec la société Okairos et une société dont le nom n'a pas été divulgué. La lignée cellulaire EB66® confirme ainsi son statut de substrat cellulaire de référence pour la production de vaccins viraux et ce d'autant plus qu'après la première autorisation d'injection à l'homme d'un vaccin grippe produit sur la cellule EB66® donnée fin 2010 à la société GLAXOSMITHKLINE (GSK) par les autorités de santé américaine (FDA) pour la réalisation d'essais cliniques de Phase 1, la société Kaketsuken, licenciée de la société GSK, a reçu des autorités de santé japonaises l'autorisation d'injecter à l'homme un vaccin grippe dans le cadre d'essai clinique début 2011.

D'autre part, au cours du 1^{er} semestre, la licence co-exclusive EB66® signée entre GSK et VIVALIS en 2007 dans le domaine des vaccins contre la grippe est devenue exclusive suite à l'arrêt des licences dans le domaine de la grippe signées avec Nabilon et CSL. Cette exclusivité conférée à GSK se traduit par des paiements de jalons supplémentaires et un niveau rehaussé de redevances pour VIVALIS.

Investissements dans la R&D

En sus du rachat de SC World au Japon, VIVALIS a, durant le semestre, poursuivi ses efforts d'investissements dans la R&D afin d'accélérer encore ses programmes de recherche et la mise sur le marché de ses technologies :

- renforcement des équipes avec l'arrivée de 16 nouveaux collaborateurs principalement dédiés au développement de la technologie VIVA|Screen™ ;
- ouverture d'un nouveau laboratoire de recherche à Toyama au Japon, consécutivement au rachat de SC World, afin d'accélérer la pénétration du marché japonais et asiatique ;
- dépôt de 3 nouvelles demandes de brevets afin de renforcer la propriété intellectuelle de ses technologies et produits. Dans la même période VIVALIS a obtenu la délivrance de 2 brevets.

3 - Perspectives et objectifs

Fort des résultats commerciaux, scientifiques et financiers obtenus au 1^{er} semestre 2011, VIVALIS entend poursuivre ses développements et confirme ainsi l'ensemble de ses objectifs 2011, alors même que certains ont déjà été atteints (signature de deux licences commerciales sur la technologie EB66®, nouvel essai clinique sur un vaccin produit sur EB66®, industrialisation de la plateforme VIVA|Screen™) :

- signature de 6 à 7 nouvelles licences de la technologie EB66® sur l'année 2011, dont 2 commerciales (4 déjà signées à ce jour);
- nouvel essai clinique pour un vaccin humain produit sur EB66® : essai initié pour un vaccin grippe au Japon par Kaketsuken ;
- nouvel accord commercial de découverte d'anticorps ;
- trésorerie consolidée d'environ 30 M€ fin 2011, incluant 8 M€ d'investissements.

Franck Grimaud Président du Directoire et Majid Mehtali Directeur scientifique, co-dirigeants de VIVALIS concluent : *« Le premier semestre 2011 a été très actif dans chacune des activités de la Société. La très forte progression des revenus issus des accords commerciaux est le reflet des progrès réalisés à la fois sur les plans commerciaux et scientifiques. Notre technologie EB66® continue de s'imposer comme la solution pour remplacer les œufs pour la production de vaccins viraux que ce soit dans les domaines humains, vétérinaires ou pour des vaccins prophylactiques ou thérapeutiques. Dans le même temps, nous avons pu renforcer les performances de la plateforme de découverte d'anticorps VIVA|Screen™ et progresser dans notre collaboration avec Sanofi Pasteur. Ce semestre marque aussi l'internationalisation accrue de VIVALIS avec l'ouverture de notre première filiale à l'étranger, au Japon, renforçant ainsi notre présence auprès des nombreux clients que nous avons déjà dans cette zone. Enfin notre situation financière demeure saine et solide, ce qui représente un atout non négligeable dans l'environnement économique actuel. Nos actifs technologiques et humains, notre solidité financière permettent de travailler au développement de VIVALIS avec beaucoup de sérénité et d'enthousiasme.»*

**Prochain communiqué : Chiffre d'affaires du 3^{ème} trimestre 2011
20 octobre 2011, après fermeture d'Euronext Paris**

À propos de VIVALIS (www.vivalis.com)

VIVALIS (NYSE- Euronext: VLS) est une société biopharmaceutique qui fournit à l'industrie pharmaceutique des solutions cellulaires innovantes pour la production de vaccins et de protéines, et qui développe des médicaments pour le traitement et la prévention de pathologies sans réponse médicale. Le savoir-faire et la propriété intellectuelle de Vivalis sont principalement exploités dans 3 domaines :

1. Lignée cellulaire EB66®

VIVALIS propose des licences de recherche et des licences commerciales de sa lignée cellulaire EB66®, dérivée de cellules souches embryonnaires de canard, à des sociétés de biotechnologies et à l'industrie pharmaceutique pour la production de vaccins thérapeutiques et prophylactiques viraux, virosomes, VLPs et protéines recombinantes, notamment dans les anticorps monoclonaux avec une activité cytotoxique accrue. Des essais cliniques sur des vaccins produits sur la lignée cellulaire EB66® sont en cours aux USA et au Japon. Au travers de ces programmes, la société reçoit des paiements initiaux, des paiements d'étapes à certaines étapes cliniques et des royalties sur les ventes de ses clients.

2. Plateforme VIVA|Screen™ de découverte d'anticorps humains

VIVALIS propose à ses clients des solutions sur mesure pour la génération, le développement et la production d'anticorps monoclonaux 100% humains. Au travers de ces programmes, la société reçoit des paiements initiaux, des paiements d'étapes et des royalties sur les ventes des produits.

3. Plateforme de découverte de petites molécules chimiques : 3D-Screen

VIVALIS réalise la découverte et le développement jusqu'au stade préclinique de petites molécules chimiques originales identifiées avec sa plateforme de criblage propriétaire, 3D-Screen. Cette plateforme de criblage unique permet l'identification de molécules originales capables d'altérer la structure tridimensionnelle d'une protéine cible et donc de moduler sa fonction biologique par un mode d'action innovant. VIVALIS développe actuellement un portefeuille de nouvelles molécules chimiques propriétaires pour le traitement d'infection par le virus de l'Hépatite C. VIVALIS propose également, en prestation de service, de développer des plateformes HTS 3D-Screen personnalisées dirigées contre la protéine cible d'intérêt du client.

Basée à Nantes & Lyon (France) et à Toyama (Japon), VIVALIS a été créée en 1999 par le Groupe Grimaud (environ 1 500 personnes), l'un des leaders mondiaux de la sélection génétique animale. VIVALIS a établi plus de 30 partenariats et licences avec les leaders mondiaux du secteur, notamment Sanofi Pasteur, GlaxoSmithKline, Transgene, Pfizer Animal Health, Kaketsuken, Kitasato Daiichi Sankyo Vaccine, Merial, Merck Animal Health, SAFC Biosciences. VIVALIS est membre des pôles de compétitivité ATLANPOLE BIOTHERAPIES et LYON BIPOLE.

VIVALIS

Compartiment B d'Euronext Paris de NYSE Euronext

Reuters : VLS.PA – Bloomberg : VLS FP

Membre des indices SBF 250, Small Cap 90 et Next Biotech de NYSE Euronext



Le présent document contient des informations prospectives et des commentaires relatifs aux objectifs et stratégies de la société. Aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation de ces prévisions qui sont soumises à des risques dont les facteurs de risques décrits dans le Document de référence de la société, à l'évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels la société est présente.

Contacts

VIVALIS

Franck Grimaud, CEO

Email: investors@vivalis.com

NewCap

Communication financière

Steve Grobet / Pierre Laurent

Tél.: +33 (0) 1 44 71 94 91

Email : vivalis@newcap.fr