

## Valneva publie ses meilleurs résultats trimestriels depuis la fusion Vivalis-Intercell, atteint ses objectifs opérationnels & confirme ses perspectives annuelles

### Le groupe atteint l'équilibre d'exploitation et réduit fortement sa perte nette

- + *EBITDA à l'équilibre de EUR 0,0M au T3 2014 (vs EUR -5,5M au T3 2013). Valneva devrait continuer à enregistrer des pertes d'exploitation à court terme en raison de ses investissements en R&D mais confirme son objectif d'arriver à l'équilibre opérationnel à moyen terme.*
- + *La perte nette recule à EUR 2,6M au T3 2014 (vs EUR 10,0M au T3 2013) bénéficiant de l'impact positif des synergies provenant de la fusion et d'une forte amélioration de la rentabilité d'IXIARO®.*
- + *Le chiffre d'affaires (subventions incluses) recule à EUR 12,8M au T3 2014 (vs EUR 14,7M au T3 2013) principalement en raison de la fluctuation des livraisons d'IXIARO®/JESPECT® et du recul des revenus de collaborations et licences.*
- + *Trésorerie de EUR 36,9M à la fin du trimestre, très légèrement en baisse comparée à la trésorerie à la fin du trimestre précédent (EUR 37,3M).*

### PERSPECTIVES:

- + Valneva confirme sa prévision de chiffre d'affaires IFRS de EUR 40 – 45 millions pour 2014 et anticipe une croissance continue des ventes d'IXIARO®/JESPECT®.
- + Le Groupe confirme également qu'il prévoit une amélioration significative de son résultat opérationnel en 2014 (hors amortissement et dépréciation d'actifs) comparé à la performance financière pro-forma 2013 des deux activités combinées (Vivalis et Intercell). Cette amélioration devrait provenir des synergies de fusion de EUR 5 à 6 millions et d'une forte croissance de la rentabilité d'IXIARO®.
- + Valneva continuera de soutenir l'investissement ciblé du Groupe en R&D afin de générer une création de valeur par l'innovation à long terme tout en visant l'équilibre financier à moyen terme. Valneva confirme que ses principaux projets de Recherche et Développement progressent en ligne avec ses prévisions.

**Lyon (France), 6 novembre, 2014** – La société de biotechnologies européenne Valneva SE (“Valneva” ou “le Groupe”) présente aujourd’hui ses résultats financiers consolidés pour le troisième trimestre clos au 30 septembre 2014. Les états financiers intermédiaires consolidés et condensés sont disponibles sur le site internet du groupe [www.valneva.com](http://www.valneva.com).

Une vidéo-conférence pour les analystes financiers, gérants, investisseurs et journalistes est organisée aujourd’hui à 2:00 pm (CET)

lien: <http://www.media-server.com/m/p/rqqvqg9m>

Un enregistrement de la conférence sera disponible sur le site internet du Groupe

## **PRINCIPALES INFORMATIONS FINANCIERES:**

En milliers d'euros	3 mois clos au 30 septembre		9 mois clos au 30 septembre		
	2014	2013	2014	2013	2013 Pro-Forma
Chiffre d'affaires & subventions	12 844	14 680	29 315	24 351	32 045
Résultat net de l'exercice	(2 568)	(9 968)	(14 752)	(18 082)	(31 942)
EBITDA	(15)	(5 523)	(3 610)	(10 436)	(18 198)
Trésorerie nette générée par l'activité	8	(14 928)	(7 098)	(22 033)	n/a
Trésorerie nette fin de période	36 920	18 179	36 920	18 179	18 179

## **PRODUIT:**

### **+ IXIARO<sup>®</sup>/JESPECT<sup>®</sup>: Poursuite d'une forte croissance des ventes du principal distributeur et d'une forte croissance des ventes sur le marché des voyageurs**

Sur les neuf premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires des ventes d'IXIARO<sup>®</sup>/JESPECT<sup>®</sup> était de EUR 19,3 millions comparé à EUR 20,7 millions pro forma sur la même période l'année précédente. Ce recul s'explique principalement par le transfert à Novartis de la responsabilité de l'approvisionnement de l'armée américaine à compter de fin 2013, Valneva n'intégrant désormais que deux tiers du chiffre d'affaires total des ventes à l'armée américaine contre 100% précédemment.

Le Groupe réitère sa prévision de chiffre d'affaires des ventes de produit pour l'exercice 2014 qui devrait se situer au même niveau que l'exercice 2013 (EUR 27,2 millions pro forma), représentant ainsi, en glissement annuel, un taux de croissance solide à deux chiffres en tenant compte de l'impact du transfert de l'approvisionnement de l'armée américaine à Novartis.

Valneva travaille en étroite collaboration avec le principal distributeur du Groupe, Novartis, afin d'améliorer la sensibilisation du public à la maladie, générant ainsi progressivement un impact positif sur les ventes aux utilisateurs finaux tel qu'observé au troisième trimestre 2014.

Le chiffre d'affaires des ventes d'IXIARO<sup>®</sup>/JESPECT<sup>®</sup> au troisième trimestre était de EUR 9,5 millions comparé à EUR 11,4 millions au troisième trimestre 2013 en raison de la fluctuation des livraisons à l'armée américaine et de l'impact positif sur le chiffre d'affaires 2013 de la plus grosse commande de l'armée américaine jamais enregistrée par le Groupe.

Au troisième trimestre 2014, Valneva a continué d'enregistrer les premières redevances (royalties) sur les ventes du vaccin contre l'encéphalite japonaise réalisées par son partenaire Biological E en Inde sous le nom commercial JEEV. Valneva prévoit une augmentation progressive des redevances sur les ventes de Biological E, notamment suite à la pré-qualification du vaccin par l'Organisation mondiale de la santé (WHO) – une étape clef pour la distribution du vaccin dans les pays en voie de développement.

Parallèlement, la collaboration de Valneva avec le fabricant de vaccin Adimmune Corporation, auquel le Groupe a accordé en avril 2014 le droit d'enregistrer et de commercialiser son vaccin contre l'encéphalite japonaise sous un nom commercial local, progresse vers une autorisation de mise sur le marché à moyen terme à Taïwan. Selon les termes de l'accord, Valneva livrera le produit en vrac à Adimmune qui s'occupera du conditionnement final et de la commercialisation du produit.

La conjonction de l'augmentation des ventes aux utilisateurs finaux, du nouvel accord avec Adimmune, de l'augmentation des revenus provenant des redevances sur les ventes de Biological E en Inde et des modifications récentes apportées au principal accord de distribution du Groupe devrait ainsi permettre à Valneva d'améliorer de façon significative la rentabilité de son produit.

## **TECHNOLOGIES ET LICENCES :**

### **+ Lignée cellulaire EB66<sup>®</sup> : construction de l'usine contre la grippe pandémique au Texas en bonne voie; nouveaux accords de licence attendus au T4**

En septembre 2014, Valneva s'est associé à GlaxoSmithKline (GSK) pour célébrer l'inauguration de l'usine Texas A&M dédiée à la production de vaccins contre la grippe pandémique sur la lignée EB66<sup>®</sup> et s'est réjoui de la confirmation que la construction devrait être achevée en 2015 pour un démarrage en 2016. La nouvelle usine devrait être en mesure de produire, dans un délai de quatre mois après déclaration d'une pandémie de grippe, l'antigène nécessaire à un maximum de 50 millions de doses de vaccins grippe pandémique sur la lignée cellulaire de Valneva EB66<sup>®</sup>.

Valneva a accordé une licence commerciale exclusive à GSK en 2007 pour le développement et la commercialisation mondiale de vaccins humains contre la grippe pandémique et saisonnière produits en utilisant la technologie EB66<sup>®</sup> de Valneva. Le candidat vaccin de GSK contre la grippe pandémique produit sur la lignée EB66<sup>®</sup> a franchi avec succès les essais cliniques de phase I. GSK a également signé un accord avec le Chemo-Sero Therapeutic Research Institute (Kaketsuken) en 2009 pour co-développer, produire et distribuer au Japon

des vaccins contre la grippe produit sur la lignée EB66<sup>®</sup>. Début 2014, les autorités de Santé japonaises ont accordé la première mise sur le marché d'un vaccin humain produit sur la lignée cellulaire EB66<sup>®</sup> contre la grippe pandémique H5N1.

Valneva a également annoncé début août la signature d'un nouvel accord de licence avec la société américaine GeoVax Labs, Inc. (OTCQB: GOVX) pour le développement clinique de vaccins MVA recombinants contre le VIH/SIDA sur sa lignée cellulaire EB66<sup>®</sup>. L'accord va ainsi permettre à GeoVax d'entamer des essais cliniques avec un candidat vaccin dérivé de cellules EB66<sup>®</sup> et permettre le transfert de la lignée cellulaire à un fabricant tiers produisant selon les Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF).

Valneva prévoit d'annoncer de nouveaux accords de licences sur sa lignée cellulaire EB66<sup>®</sup> au quatrième trimestre.

+ **Adjuvant IC31<sup>®</sup> / Vaccin contre la Tuberculose IC31<sup>®</sup> :**

Valneva a accordé différentes licences de recherche pour l'évaluation de son adjuvant IC31<sup>®</sup> dans de nouvelles formulations vaccinales contre les maladies infectieuses et d'autres collaborations ont également été initiées en oncologie.

Dans le domaine de la tuberculose, trois candidats vaccins, tous formulés avec l'adjuvant IC31<sup>®</sup> de Valneva, sont actuellement en cours d'évaluation dans différents essais cliniques de phase I et II dans le cadre de l'accord du Groupe avec SSI et ses partenaires, Aeras et Sanofi Pasteur. Les premières données de Phase II sur l'un de ces essais cliniques devraient être publiées d'ici le quatrième trimestre 2014.

En mars 2014, Aeras a annoncé l'initiation d'un autre essai clinique de phase II randomisé pour son candidat vaccin contre la tuberculose (TB) Aeras-404, utilisant l'adjuvant propriétaire de Valneva IC31<sup>®</sup>.

+ **Plateforme de découverte d'anticorps VIVA|Screen<sup>®</sup> :**

Comme annoncé lors de la publication de ses résultats du premier semestre, Valneva revoit actuellement sa stratégie pour son activité VIVA|Screen<sup>®</sup> et réfléchit à de nouvelles possibilités d'optimisation de la valeur de sa plateforme de découverte d'anticorps.

Cette revue stratégique fait suite à une modification de la stratégie de son principal licencié Sanofi Pasteur qui a décidé de ne pas exercer certaines options et de reporter l'un de ses programmes en cours sur la plateforme VIVA|Screen<sup>®</sup>. Fin février 2014, Valneva a annoncé l'initiation d'un quatrième programme de découverte d'anticorps pour Sanofi Pasteur.

En juillet 2014, Valneva a annoncé la signature d'un partenariat de recherche et d'un accord de licence avec un leader mondial de la santé animal pour la découverte d'anticorps provenant de lymphocytes B d'animaux sur sa plateforme VIVA|Screen<sup>®</sup>. Les éléments financiers de l'accord n'ont pas été communiqués.

### **CANDIDATS PRODUITS EN DEVELOPPEMENT:**

+ **Pseudomonas aeruginosa: bonne progression du recrutement des patients pour la poursuite de la phase II/III**

Le recrutement de nouveaux patients pour l'essai pivot d'efficacité de phase II/III dont le Groupe a annoncé la poursuite fin mars 2014 suite à une analyse intérimaire se poursuit tel qu'anticipé et devrait être achevé d'ici le milieu de l'année 2015.

En complément des 394 patients déjà enrôlés dans l'étude, le Groupe a entamé le recrutement de 400 nouveaux patients en unité de soins intensifs sur un total de 40 sites. Valneva envisage également la possibilité d'élargir l'étude si nécessaire. Les résultats préliminaires sont attendus fin 2015 / début 2016.

Le *Pseudomonas aeruginosa* est l'une des principales causes d'infections nosocomiales (infections acquises ou se développant lors d'une hospitalisation). La présence du *Pseudomonas aeruginosa* chez les patients sous assistance respiratoire est associée à une augmentation du taux de mortalité. Valneva estime que le vaccin pourrait potentiellement concerner jusqu'à un million de patients en unités de soins intensifs ou sous ventilation mécanique aux Etats-Unis et en Europe.

+ **Candidat vaccin contre le clostridium difficile: Initiation de la phase II prévue au T4/2014 ou au T1/2015**

Suite à l'annonce fin 2013 de résultats positifs de phase I pour son candidat vaccin contre le *C. difficile*, Valneva a défini son approche en matière de développement clinique et celle-ci a été reçue positivement par la FDA lors d'une réunion préparatoire à l'IND (autorisation de développement clinique). Valneva prépare actuellement l'initiation de l'essai clinique de phase II sur des sujets âgés, essai que le Groupe prévoit de débiter au quatrième trimestre 2014 ou au premier trimestre 2015.

La phase I a démontré un bon profil d'innocuité et de tolérance sur les deux populations de l'étude, adultes et personnes âgées, avec une tolérance locale encore meilleure chez les sujets âgés. Le candidat vaccin s'est révélé fortement immunogène chez les sujets âgés, et est parvenu à induire des réactions immunitaires contre les toxines A et B du *Clostridium difficile* identiques à celles observées chez les adultes.

Le Clostridium difficile est la première cause de diarrhée nosocomiale en Europe et aux États-Unis. Aux États-Unis, trois millions de personnes seraient infectées chaque année au cours d'une hospitalisation. Valneva estime que les personnes âgées (de plus de 50 ans) admises pour des séjours de longue durée ainsi que les résidents des établissements de soins de longues durées pourraient représenter la première cible pour un vaccin prophylactique contre le C.difficile.

+ **Borrelia (maladie de Lyme): développement préclinique achevé**

Valneva a développé un candidat vaccin multivalent à sous-unité à base de protéine. Le développement pré-clinique est achevé et le candidat vaccin est entré dans le processus visant à obtenir une IND (autorisation de développement clinique). Valneva prévoit d'annoncer une décision sur les prochaines étapes de développement en 2015.

Il n'existe actuellement aucun vaccin disponible sur le marché contre la maladie de Lyme. Selon l'organisme américain de contrôle et de prévention des maladies (CDC), 300 000 américains sont diagnostiqués chaque année avec la maladie de Lyme et la propagation de la maladie ne cesse de s'accroître. En Europe, entre 180 000 et 200 000 cas sont recensés chaque année.

## **ELEMENTS FINANCIERS:**

### **Eléments financiers du troisième trimestre 2014**

#### **+ Chiffres d'affaires (subventions incluses)**

Le chiffre d'affaires (subventions incluses) de Valneva a reculé de EUR 1,8 millions au troisième trimestre 2014 à EUR 12,8 millions comparé à EUR 14,7 millions sur la même période de l'année précédente. Ce recul s'explique par une baisse des ventes de produit et des revenus provenant des collaborations, licences et services, qui n'a été que partiellement compensé par une augmentation des revenus provenant des subventions.

#### **+ Résultat opérationnel et EBITDA**

Les coûts des produits et services vendus au troisième trimestre 2014 se sont élevés à EUR 6,2 millions dont EUR 5,8 millions liés aux ventes d'IXIARIO<sup>®</sup>/JESPECT<sup>®</sup> et EUR 0,4 million liés aux coûts des services. Sur une base de ventes équivalentes, les coûts des produits liés au vaccin IXIARIO<sup>®</sup>/JESPECT<sup>®</sup> ont été supérieurs au troisième trimestre 2014 à ceux enregistrés au premier semestre en raison de variabilités dans la comptabilisation des stocks qui devraient largement s'inverser sur l'ensemble de l'exercice. Au troisième trimestre 2013, les coût des produits et services vendus s'élevaient à EUR 6,6 millions.

Les frais de Recherche et développement se sont élevées à EUR 4,6 millions au troisième trimestre 2014 contre EUR 7,8 millions au troisième trimestre 2013. Ce recul s'explique principalement par la cession de l'activité CMO au quatrième trimestre 2013 ainsi que par une baisse des coûts des essais cliniques.

La perte opérationnelle de Valneva a reculé de EUR 5,8 millions au troisième trimestre 2014 à EUR 3,0 million contre EUR 8,8 millions au troisième trimestre 2013.

Au troisième trimestre 2014, l'EBITDA de Valneva a atteint l'équilibre à EUR 0,0 million alors que l'EBITDA était de EUR 5,5 millions au troisième trimestre 2013. L'EBITDA du troisième trimestre 2014 a été calculé en excluant de la perte opérationnelle publiée EUR 3,0 millions de dépréciations, amortissements et dévaluations dans les comptes intermédiaires consolidés et condensés en normes IFRS. L'EBITDA du troisième trimestre 2013 a été calculé en excluant de la perte opérationnelle publiée EUR 3,3 millions de dépréciations, amortissements et dévaluations dans les comptes intermédiaires consolidés et condensés en normes IFRS.

#### + **Perte nette**

La perte nette de Valneva au troisième 2014 s'est élevée à EUR 2,6 millions contre EUR 10,0 millions sur la même période de l'année précédente. Le recul enregistré illustre les progrès réalisés grâce la réduction des coûts engagée et les synergies générées dans le cadre de la fusion.

Les produits financiers nets étaient positifs au troisième trimestre 2014 à EUR 0,6 million contre des charges financières nettes de EUR 1,1 millions d'euros au troisième trimestre 2013. Ce résultat financier positif au troisième trimestre de l'année en cours s'explique principalement par des gains de change latents.

#### **Éléments financiers des neuf premiers mois de l'exercice 2014**

*Note: Suite à la fusion avec Intercell AG ("Intercell"), les activités d'ex-Intercell ont été incluses dans les résultats consolidés du Groupe à compter de la date de fusion effective, soit le 28 mai 2013. Les résultats financiers en normes IFRS des neuf premiers mois des années 2014 et 2013 ne sont, en conséquence, pas totalement comparables puisque les activités d'ex-Intercell n'ont été incluses qu'à compter de juin 2013. Les chiffres pro-forma donnés dans ce communiqué, qui comprennent les activités d'ex-Intercell sur les neuf premiers mois de l'exercice 2013 et excluent tout effet non récurrent lié à la fusion, ont été préparés à titre informatif. Pour toute question concernant les hypothèses retenues pour établir ces données pro forma et la réconciliation en IFRS, se référer à la note 10 des comptes intermédiaires consolidés condensés.*

#### + **Chiffres d'affaires (subventions incluses)**

En données pro forma (en incluant les activités d'ex-Intercell de janvier à mai 2013), le chiffre d'affaires subventions incluses a reculé de EUR 2,7 millions, ou 8,5%, à EUR 29,3 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014, contre EUR 32,0 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013. Ce recul du chiffre d'affaires pro forma en glissement annuel s'explique par un recul du chiffre d'affaires des collaborations, licences et services, qui n'a été que compensé partiellement par une augmentation des revenus provenant des subventions. Sur une base non ajustée, le chiffre d'affaires global (subventions incluses) sur les neuf premiers mois de l'année 2014 était de EUR 29,3 millions contre EUR 24,4 millions sur la même période de l'année précédente qui n'incluait le chiffre d'affaires des activités ex-Intercell que de juin 2013 à septembre 2013.

#### + **Résultat opérationnel et EBITDA**

En données pro forma, la perte opérationnelle de Valneva a reculé de EUR 13,1 millions, ou 48,3%, s'inscrivant à EUR 14,0 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR 27,0 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013. Ce recul s'explique principalement par les synergies de coûts émanant de la fusion et une hiérarchisation des activités de R&D, avec notamment la cession de l'activité CMO au quatrième trimestre 2013. Sur une base non-ajustée, la perte opérationnelle a reculé de EUR 2,3 millions, ou 14,2%, à



EUR 14,0 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR 16,3 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013.

L'EBITDA de Valneva s'est amélioré sur les neuf premiers mois de l'année 2014 s'inscrivant à EUR -3,6 millions contre EUR -10,4 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013. En données pro forma, l'EBITDA s'est amélioré, s'inscrivant à EUR -3,6 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR -18,2 millions sur la même période de l'année précédente. Le calcul de l'EBITDA a été effectué en excluant les dépréciations, amortissements et dévaluations de la perte opérationnelle publiée dans les comptes intermédiaires consolidés et condensés en normes IFRS.

#### **+ Perte nette**

La perte nette de Valneva sur les neuf premiers mois de l'année 2014 s'est élevée à EUR 14,8 millions contre EUR 18,1 millions sur la même période de l'année précédente. En donnée pro forma, la perte nette a reculé de 53,8% à EUR 14,8 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR 31,9 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013. Le recul enregistré illustre les progrès réalisés grâce la consolidation des activités dans le cadre de la fusion et les projets de réduction des coûts.

#### **+ Flux de trésorerie et liquidités (non-ajusté)**

Le flux net de trésorerie consommé par les activités opérationnelles a reculé de EUR 14,9 millions, passant de EUR 22,0 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013 à EUR 7,1 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014. Ce recul s'explique principalement par une amélioration de la perte opérationnelle et une croissance plus contenue des besoins en fonds de roulement.

Les flux de trésorerie positifs/négatifs liés aux activités d'investissements ont enregistré une variation de EUR 28,0 millions, ou 141,3%, passant de flux de trésorerie affectés aux activités d'investissements de EUR 8,2 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre des flux de trésorerie positifs liés aux activités d'investissements de EUR 19,8 millions sur les neuf premiers mois de l'année clos au 30 septembre 2013. Cette variation résulte principalement de l'acquisition d'actifs financiers. Les acquisitions d'immobilisations corporelles et incorporelles (nettes des produits enregistrés) s'élevaient à EUR 2,9 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR 2,2 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013.

Les flux de trésorerie positifs liés aux activités de financements ont reculé de EUR 10,0 millions, ou 63,3%, à EUR 5,8 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2014 contre EUR 15,8 millions sur les neuf premiers mois de l'année 2013. Sur les neuf premiers mois de l'année 2014, les flux de trésorerie positifs liés aux activités de financements ont résulté principalement d'une augmentation de capital provenant de la récente mise en place d'une ligne de crédit. Sur les neuf premiers mois de l'année 2013, les flux de trésorerie positifs liés aux

activités de financements provenaient du produit net d'une augmentation de capital finalisée en juillet 2013.

La trésorerie du groupe au 30 septembre 2014 s'élevait à EUR 36,9 millions contre EUR 18,2 millions au 30 septembre 2013 et comprenait EUR 27,1 million de liquidités, EUR 0,6 million d'encaisse affectée, EUR 2,6 millions de dépôts à court terme, et EUR 6,7 millions de titres.

**Contact:**

Laetitia Bachelot Fontaine  
Investor Relations & Corporate Communications Manager  
Communications@valneva.com  
T +33 2 28 07 37 10  
M + 33 6 45 16 70 99

**A propos de Valneva SE**

Valneva est une société de biotechnologie européenne spécialisée dans les vaccins et les anticorps. Elle a été formée en 2013 par la fusion entre Intercell AG et Vivalis SA. La mission de Valneva est d'utiliser la puissance de l'innovation pour exceller à la fois dans la découverte d'anticorps et le développement et la commercialisation de vaccins, soit en propre soit en collaboration avec des partenaires industriels. Valneva génère des revenus diversifiés issus à la fois de ses produits commercialisés, un vaccin contre l'encéphalite japonaise (IXIARO<sup>®</sup>), de son portefeuille de produits candidats (développements en propre et en partenariat) et de ses plateformes technologiques propriétaires (la lignée cellulaire EB66<sup>®</sup>, la plateforme de découverte d'anticorps VIVA|Screen<sup>®</sup> et l'adjuvant IC31<sup>®</sup>) déjà très largement adoptées par l'industrie biopharmaceutique. La société, dont le siège social est situé à Lyon, emploie actuellement environ 270 personnes en France, en Autriche, en Ecosse, aux Etats-Unis et au Japon.

[www.valneva.com](http://www.valneva.com)

**Information Importante**

Ce communiqué de presse contient certaines déclarations prospectives relatives à l'activité de Valneva SE, Intercell AG ou Vivalis SA, y compris en ce qui concerne l'avancée, le calendrier et l'achèvement des projets de recherche, de développement et essais cliniques de produits candidats, la capacité de fabriquer, commercialiser et l'acceptation par le marché des produits candidats, la capacité à protéger la propriété intellectuelle et à travailler sans enfreindre les droits de propriété intellectuelle de tiers, les estimations de rendement et les estimations futures concernant les pertes d'exploitation anticipées, les revenus futurs, les besoins en capitaux et autres besoins additionnels de financement. En outre, même si les résultats réels ou le développement de Valneva SE, Intercell AG ou Vivalis SA sont conformes aux énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué de presse, ces résultats ou évolutions de Valneva SE, Intercell AG ou Vivalis SA peuvent ne pas être représentatifs du futur. Dans certains cas, vous pouvez identifier les énoncés prospectifs par des termes comme «pourrait», «devrait», «s'attend à», « anticipe », « croit », « a l'intention », « estime », « vise », « cible » ou des mots similaires. Ces énoncés prospectifs sont basés en grande partie sur les attentes actuelles de Valneva SE, Intercell AG ou Vivalis SA à la date du présent communiqué et sont assujettis à un certain nombre de risques et incertitudes connus et inconnus ainsi qu'à d'autres facteurs qui pourraient faire que les résultats réels, le rendement ou les réalisations réels diffèrent considérablement des résultats futurs, des performances ou réalisations futurs, exprimés ou sous-entendus par ces énoncés prospectifs. En particulier, les attentes de Valneva SE, Intercell AG ou Vivalis SA pourraient être affectées par, entre autres, des incertitudes liées au développement et à la fabrication de vaccins, à des résultats d'essais cliniques inattendus, des actions réglementaires inattendues ou des retards, à la concurrence en général, aux fluctuations monétaires, à l'impact de la crise mondiale et européenne du crédit, et à la capacité à obtenir ou à conserver un brevet ou toute autre protection de propriété intellectuelle. Compte tenu de ces risques et incertitudes, il ne peut y avoir aucune assurance que les énoncés prospectifs formulés au cours de cette présentation seront effectivement réalisés. Intercell AG, Vivalis SA et Valneva fournissent les informations contenues dans ces matériaux comme ce communiqué de presse, et déclinent toute intention ou obligation de mettre à jour ou de réviser publiquement tout énoncé prospectif, que ce soit en raison de nouveaux renseignements, d'événements futurs ou autrement.