

Archamps (France), le 26 Avril 2019 à 21h00 CEST

Genkyotex : mise à disposition du document de référence 2018

Genkyotex (Euronext Paris et Euronext Brussels : FR0013399474 – GKTIX), la société biopharmaceutique leader des thérapies NOX, annonce aujourd'hui que son document de référence 2018 a été enregistré le 26 avril 2019 auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF), sous le numéro R.19-014.

Le Document de référence 2018 est tenu gratuitement à la disposition du public dans les conditions prévues par la réglementation en vigueur et peut être consulté sur le site Internet de la Société à l'adresse <https://www.genkyotex.com/fr/investisseurs/information-reglementee/information-financiere/2019> et sur le site Internet de l'AMF (www.amf-france.org).

Le Document de référence 2018 intègre notamment le rapport financier annuel 2018, le rapport de gestion du conseil d'administration, le rapport sur le gouvernement d'entreprise, les rapports des Commissaires aux comptes et les informations relatives au montant de leurs honoraires au titre de 2018.

À propos de Genkyotex

Genkyotex est une société biopharmaceutique leader des thérapies NOX, cotée sur les marchés réglementés d'Euronext Paris et Euronext Brussels. Leader des thérapies NOX, son approche thérapeutique unique est basée sur l'inhibition sélective des enzymes NOX qui amplifient de nombreux processus pathologiques comme les fibroses, l'inflammation, la perception de la douleur, l'évolution du cancer et la neurodégénérescence.

Genkyotex dispose d'une plateforme permettant d'identifier des petites molécules administrables par voie orale et capables d'inhiber de manière sélective des enzymes NOX spécifiques. Genkyotex développe un portefeuille de candidats médicaments représentant une nouvelle classe thérapeutique ciblant une ou plusieurs enzymes NOX. Son candidat médicament le plus avancé, le GKT831, un inhibiteur des enzymes NOX1 et 4, est évalué dans un essai clinique de phase 2 dans la cholangite biliaire primitive (CBP, une pathologie fibrotique orpheline) et dans un essai clinique de phase 2 initié par des investigateurs dans le diabète de type 1 et de néphropathie diabétique (DKD). Une subvention de 8,9 M\$ du National Institutes of Health (NIH) des États-Unis a été accordée au professeur Victor Thannickal de l'Université de l'Alabama à Birmingham (UAB) pour financer un programme de recherche pluriannuel évaluant le rôle des enzymes NOX dans la fibrose pulmonaire idiopathique (FPI), une maladie pulmonaire chronique qui entraîne la fibrose des poumons. L'élément central du programme sera de mener un essai de phase 2 avec le GKT831 chez des patients atteints de FPI. Ce candidat pourrait également être actif dans d'autres indications fibrotiques. Le deuxième produit candidat de Genkyotex, le GKT771, est un inhibiteur de NOX1 ciblant plusieurs voies dans l'angiogenèse, la perception de la douleur et l'inflammation, actuellement en phase de tests précliniques.

Genkyotex dispose également d'une plate-forme polyvalente, Vaxiclase, particulièrement adaptée au développement d'immunothérapies. Un partenariat sur l'utilisation de Vaxiclase en tant qu'antigène en soi (GTL003) a été établi avec le Serum Institute of India Private Ltd (Serum Institute), le plus grand producteur de doses de vaccins au monde, pour le développement par le Serum Institute de vaccins de combinaison de cellules multivalentes contre plusieurs maladies infectieuses.

Plus d'informations sur www.genkyotex.com



Media relations

Sophie Baumont

LifeSci Advisors

+336 2774 74 49

sophie@lifesciadvisors.com

Investors relations

Brian Ritchie

LifeSci Advisors, LCC

+1-212-915-2578

britchie@lifesciadvisors.com