

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

GENFIT : Résultats de l'Assemblée Générale Ordinaire et Extraordinaire du 27 novembre 2019

Lille (France), Cambridge (Massachusetts, États-Unis), le 28 novembre 2019 - GENFIT (Nasdaq et Euronext: GNFT), société biopharmaceutique de phase avancée focalisée sur la découverte et le développement de solutions thérapeutiques et diagnostiques innovantes dans le domaine des maladies du foie, notamment d'origine métabolique, annonce aujourd'hui les résultats du vote des actionnaires à l'Assemblée Générale Ordinaire et Extraordinaire qui s'est tenue dans les locaux de la Société le 27 novembre 2019.

Toutes les résolutions ont été adoptées à une large majorité d'au moins 78% des suffrages exprimés, à l'exception de la résolution n°10 relatif à l'émission d'actions ordinaires et/ou des valeurs mobilières donnant accès au capital de la Société au profit des adhérents à un plan d'épargne entreprise qui a été rejeté, conformément aux recommandations du Conseil d'Administration.

9 708 113 actions ont été enregistrées sur un total de 38 802 238 actions ayant droit de vote, soit un quorum de 25,01%.

Le résultat du scrutin par résolution est disponible sur le site internet de la Société au <https://ir.genfit.com/fr/informations-financieres/assemblee-generale-des-actionnaires>

À PROPOS DE GENFIT

GENFIT est une Société biopharmaceutique de phase avancée focalisée sur la découverte et le développement de solutions thérapeutiques et diagnostiques innovantes dans le domaine des maladies du foie, notamment d'origine métabolique, où les besoins médicaux non satisfaits sont considérables, notamment en raison d'un manque de traitements approuvés. GENFIT est leader dans le domaine de la découverte de médicaments basés sur les récepteurs nucléaires, fort d'une histoire riche et d'un solide héritage scientifique de près de deux décennies. Son candidat médicament le plus avancé, elafibranor, est actuellement en cours d'évaluation dans une étude clinique pivot internationale de phase 3 (« RESOLVE-IT ») comme traitement potentiel de la NASH, et GENFIT prévoit, à la suite des résultats positifs de Phase 2, d'initier un essai clinique de Phase 3

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

évaluant elafibranor dans la PBC dès 2020. GENFIT abordant la prise en charge clinique des patients NASH à travers une approche intégrée, la Société développe également NIS4, un nouveau test diagnostic sanguin non-invasif, qui, s'il est approuvé, permettrait l'identification des patients atteints de NASH éligibles à une intervention thérapeutique. Installée à Lille, Paris et Cambridge, MA (USA), l'entreprise compte environ 200 collaborateurs. GENFIT est une société cotée sur le Nasdaq Global Select Market et sur le marché réglementé d'Euronext à Paris, Compartiment B (Nasdaq et Euronext: GNFT). www.genfit.fr

CONTACT

GENFIT | Investisseurs

Naomi EICHENBAUM - Relations Investisseurs | Tel : +1 (617) 714 5252 | investors@genfit.com

RELATIONS PRESSE | Media

Bruno ARABIAN - Ulysse Communication | Tel : 06 87 88 47 26 | barabian@ulyse-communication.com

Hélène LAVIN - GENFIT | Tel : 03 20 16 40 00 | helene.lavin@genfit.com