

## Valneva annonce des ventes record et des avancées R&D importantes en 2019

**Jalons importants franchis par les vaccins contre Lyme et chikungunya en 2019. Sauts de valeur majeurs attendus en 2020 avec les données de Phase 2 et un partenariat pour le vaccin Lyme, ainsi qu'une entrée en Phase 3 du vaccin chikungunya**

### Très bons résultats financiers en 2019<sup>1</sup>

- Ventes de produits de €129,5 millions (€125,0 millions à taux de change constants) en 2019, soit une croissance de 25% (22% à taux de change constants)
  - Croissance du chiffre d'affaires d'IXIARO<sup>®</sup> de 35% (31% à taux de change constants) en 2019 soutenue principalement par des commandes importantes provenant de l'armée américaine et la croissance du marché privé américain
  - Croissance du chiffre d'affaires de DUKORAL<sup>®</sup> de 4% (3% à taux de change constant) en 2019
- Le chiffre d'affaires total aurait été de €136,9 millions en 2019 hors impact négatif de la résiliation de l'accord d'alliance stratégique (SAA) avec GlaxoSmithKline (GSK)<sup>2</sup>
  - Avec cet impact négatif, le chiffre d'affaires total était de €126,2 millions en 2019
- Marge brute de 65,3% en 2019
- L'EBITDA<sup>3</sup> hors impact négatif de la résiliation du SAA avec GSK aurait été de €18,5 millions
  - Avec l'impact du SAA, l'EBITDA était de €7,8 millions en 2019
- Investissements R&D de €37,9 millions en 2019
- Solide position de trésorerie de €64,4 millions à fin décembre 2019
  - renforcée par le récent accord de financement de \$85 millions signé avec deux prestigieuses sociétés d'investissement américaines

### Croissance attendue des ventes sur le marché privé du voyage d'un maximum de 10% en 2020

- Chiffre d'affaire total attendu entre €135 millions et €145 millions en 2020
- Valneva prévoit des ventes de produits entre €125 millions et €135 millions en 2020
  - Les ventes sur le marché privé des vaccins du voyage devraient continuer à croître
    - Croissance des ventes d'IXIARO<sup>®</sup> sur le marché privé attendue à 15% ou plus (à taux de change constant), principalement en provenance des Etats-Unis

<sup>1</sup> Les états financiers présentés dans ce communiqué ne sont pas audités. Les procédures d'audit des Commissaires aux comptes sont en cours. Le Groupe prévoit de publier son rapport financier annuel audité le 31 mars 2020

<sup>2</sup> Valneva annonce un accord avec GSK mettant fin à l'alliance stratégique entre les deux sociétés. Valneva reprend le contrôle de sa R&D

<sup>3</sup> L'EBITDA 2019 a été calculé en déduisant €8,6 millions de charges de dépréciations et amortissements de la perte opérationnelle de €0,8 millions tel que présenté dans le compte de résultat consolidé du groupe en normes IFRS

- Les ventes à l'armée américaine ont fortement progressé en 2019 avec une croissance de plus de 50% comparé à 2018
  - En 2020, les ventes à l'armée américaine devraient être moins importantes qu'en 2019 mais demeurer nettement supérieures à celles de 2018
- Nouveau contrat IXIARO® avec le département américain de la Défense (DoD) attendu au premier semestre 2020
- Les autres revenus (services et accords de licences) devraient atteindre jusqu'à €10 millions
- Marge brute attendue au même niveau qu'en 2019, autour de 65%, et marge opérationnelle nette, avant les investissements<sup>4</sup> en R&D, attendue entre 30% et 35%
- Valneva prévoit d'investir jusqu'à €85 millions dans ses projets R&D en 2020, notamment dans les programmes Lyme et chikungunya
  - Le Groupe a récemment annoncé un accord de financement de \$85 millions avec deux fonds américains spécialistes du secteur de la santé, Deerfield et OrbiMed, pour poursuivre l'avancée de ses deux principaux programmes cliniques contre la maladie de Lyme et le chikungunya ainsi que pour rembourser un emprunt existant
- Valneva prévoit un EBITDA négatif d'un maximum de €35 millions en 2020 en raison des investissements liés à la progression des programmes Lyme et chikungunya vers le dernier stade de développement

#### Avancées R&D importantes annoncées en 2019

- Valneva a finalisé le recrutement des patients pour les deux études de Phase 2 de son candidat vaccin contre la maladie de Lyme en septembre 2019 et initié un processus de recherche d'un partenaire pour le dernier stade de développement et la commercialisation de ce vaccin
- Valneva a publié d'excellents résultats finaux de Phase 1 pour son candidat vaccin contre le chikungunya
  - Sur la base de ces excellents résultats de Phase 1 et de l'acceptation de l'accélération du développement du programme, le Groupe a participé à une réunion de fin de Phase 2 avec la FDA (EoP2) et attend désormais une confirmation de la FDA pour une entrée en Phase 3.
  - Valneva a reçu un financement de \$23,4 millions par la « Coalition for Epidemic Preparedness Innovations » (CEPI) pour le développement de son candidat vaccin contre le chikungunya dans des pays à revenus faibles et intermédiaires<sup>5</sup>
- Valneva a repris le contrôle de ses actifs R&D en mettant fin à son alliance stratégique avec GSK

#### Jalons R&D majeurs attendus en 2020

- Candidat vaccin contre la maladie de Lyme VLA15:
  - Premiers résultats de Phase 2 attendus mi 2020
  - Signature d'un accord de partenariat

<sup>4</sup>Net operating margin is based on the P&L for the Commercial Products segment including an allocation (56%) of G&A costs from Corporate Overheads and Amortisation of Intangibles related to IXIARO®

<sup>5</sup>CEPI octroie un financement à Valneva d'une valeur maximale de \$23.4 millions pour le développement avancé d'un vaccin à injection unique contre le chikungunya

- Candidat vaccin contre le chikungunya VLA1553:
  - Plan de développement de Phase 3 définitif attendu au cours du premier trimestre suite à la réunion de fin de Phase 2 avec la FDA
  - Lancement de la Phase 3 (sous réserve de l'approbation de la FDA) mi 2020

**David Lawrence, directeur financier de Valneva**, a indiqué, “2019 a été une année incroyable pour Valneva, marquée par des réalisations majeures dans l'ensemble de nos activités. Créer de la valeur pour nos actionnaires demeure un élément fondamental de notre stratégie, 2020 et 2021 seront donc deux années extrêmement importantes pour Valneva. Faire progresser nos deux principaux actifs cliniques vers un stade de développement avancé contribuera à façonner l'avenir de notre société. Nous avons récemment renforcé notre trésorerie pour soutenir le développement de nos principaux actifs R&D et dans la perspective d'une éventuelle introduction en bourse aux États-Unis au premier semestre 2021.”

### Principales informations financières<sup>6</sup>

(non-auditées pour 2019, consolidées selon les normes IFRS)

En millions d'euros	12 mois clos au 31 décembre	
	2019	2018
Ventes de produits	129,5	103,5
Chiffre d'affaires total	126,2	113,0
Bénéfice/Perte nette	(1,7)	3,3
EBITDA <sup>7</sup>	7,8	13,1
Trésorerie	64,4	81,7

**Saint-Herblain (France), 27 février 2020** – Valneva SE (“Valneva” ou “le Groupe”), société de biotechnologie dédiée au développement, à la production et à la commercialisation de vaccins innovants a publié aujourd’hui ses résultats financiers annuels consolidés non-audités<sup>8</sup> pour l’exercice clos au 31 décembre 2019. Un bref rapport explicatif non-audité, incluant le compte de résultat et le bilan, est disponible sur le site internet de la société, [www.valneva.com](http://www.valneva.com).

Une audio-conférence pour la communauté financière et les journalistes est organisée aujourd’hui à 15:00 CET. La conférence est diffusée en direct sur le site internet du Groupe via le lien: <https://edge.media-server.com/mmc/p/dpm3upxc>

<sup>6</sup>Les états financiers publiés dans ce communiqué ne sont pas audités. Les procédures d'audit des Commissaires aux comptes sont en cours. Le Groupe prévoit de publier son rapport financier annuel audité le 31 mars 2019.

<sup>7</sup> L'EBITDA 2019 a été calculé en déduisant €8,6 millions de charges de dépréciations et amortissements de la perte opérationnelle de €0,8 million tel que présenté dans le compte de résultat consolidé du groupe en normes IFRS. L'EBITDA 2018 a été calculé en déduisant €6,8 millions de charges de dépréciations et amortissements du bénéfice opérationnel de €6,3 millions tel que présenté dans le compte de résultat consolidé du groupe en normes IFRS

<sup>8</sup>Les états financiers ne sont pas audités. Les procédures d'audit des Commissaires aux comptes sont en cours. Le Groupe prévoit de publier son rapport financier annuel audité le 21 mars 2018.

## Vaccins commerciaux

### VACCIN CONTRE ENCEPHALITE JAPONAISE (IXIARO®/JESPECT®)

Sur l'exercice 2019, le chiffre d'affaires du vaccin IXIARO®/JESPECT® a atteint €94,1 millions contre €69,6 millions en 2019. La croissance de 35% (31% à taux de change constant) a été principalement soutenue par une forte demande aux Etats-Unis, à la fois sur le marché public et privé.

Le marché privé américain a été le marché du voyage affichant la plus forte croissance en 2019 (hors ventes à l'armée américaine), suivi par ceux de l'Allemagne et du Canada, grâce aux efforts de nos équipes commerciales et de nos partenaires.

Un appel d'offres (RFP) pour la fourniture d'un vaccin contre l'encéphalite japonaise par le département américain de la défense est attendu au cours du premier trimestre 2020. En tant que fournisseur du seul vaccin contre l'encéphalite japonaise approuvé par la FDA, Valneva répondra à ce RFP et s'attend à la signature d'un nouveau contrat au second trimestre 2020.

Ce contrat viendra s'ajouter à l'option déjà exercée en janvier 2020 par le DoD dans le cadre du contrat en place signé en 2019<sup>9</sup>.

Valneva prévoit une poursuite de la croissance du marché privé du voyage. Sur la base des fortes ventes effectuées en 2019 à l'armée américaine et du nouvel appel d'offres attendu, le Groupe prévoit que les ventes d'IXIARO® à l'armée américaine devraient être moins importantes qu'en 2019 mais nettement supérieures à celles de 2018.

### VACCIN CONTRE LE CHOLERA / LA DIARRHEE LIEE A L'ETEC<sup>10</sup> (DUKORAL®)

Sur l'exercice 2019, le chiffre d'affaires du vaccin DUKORAL® a progressé à €31,5 millions contre €30,4 millions en 2018. La croissance de 4% (3% à taux de change constant) a été principalement soutenue par une augmentation des ventes en Allemagne et au Canada.

Valneva prévoit un chiffre d'affaires du vaccin DUKORAL® similaire à 2019 en raison de la probabilité de l'arrivée en 2020 d'un produit concurrent sur certains marchés.

## Candidats vaccins en développement clinique

Valneva a décidé de concentrer ses efforts en R&D sur ses deux programmes les plus avancés, à savoir ceux contre la maladie de Lyme et le chikungunya. Ces maladies représentent toutes les deux des besoins médicaux non satisfaits pour lesquels il n'existe actuellement aucun vaccin.

<sup>9</sup> Communiqué de presse [Valneva: le département américain de la Défense exerce l'option du contrat IXIARO® portant sa valeur à \\$70 millions](#)

<sup>10</sup> ETEC = *Escherichia coli* entérotoxigène ; Les Indications diffèrent selon les pays - Pour plus d'information concernant les indications, les doses à administrer, les informations de sécurité, la tranche d'âge, merci de bien vouloir vous référer aux informations sur le produit, aux informations posologiques ainsi qu'au guide médical approuvés dans votre pays.

## VACCIN CANDIDAT CONTRE LA MALADIE DE LYME – VLA15

### Premiers résultats de Phase 2 attendus mi-2020; discussions pour un partenariat en cours

Le vaccin contre la maladie de Lyme de Valneva, VLA15, est actuellement le seul programme clinique actif à cibler la maladie transmise par les tiques la plus commune de l'hémisphère nord. Le programme est actuellement en Phase 2 et Valneva a finalisé le recrutement de plus de 800 patients dans les deux études de Phase 2 fin septembre 2019.

L'étude VLA15-201 inclut 573 sujets sur neuf sites en Europe et aux Etats-Unis et l'étude VLA15-202, 246 sujets supplémentaires sur cinq sites aux Etats-Unis.

Dans les deux études, des dosages de 135µg et 180µg du vaccin VLA15 ont été utilisés et administrés soit au Jour 1, Mois 1 et Mois 2 (VLA15-201) ou au Jour 1, Mois 2 et Mois 6 (VLA15-202).

Valneva prévoit de publier de premiers résultats de Phase 2 mi 2020, en commençant avec le schéma de vaccination sur le plus court (Jour 1, Mois 1 et Mois 2). Les résultats des études de phase 2 vont permettre, sur la base des données d'immunogénicité et d'innocuité, d'identifier le dosage et le schéma de vaccination à utiliser pour la Phase 3.

Le Groupe a initié un processus de recherche visant à identifier le meilleur partenaire pour les derniers stades de développement et la commercialisation de son candidat vaccin contre la maladie de Lyme. Des discussions sont en cours et le Groupe prévoit d'annoncer un accord de partenariat en 2020.

La maladie de Lyme est une maladie extrêmement grave. Selon les organismes américains de contrôle et de prévention des maladies (CDC), environ 300 000 américains<sup>11</sup> sont diagnostiqués chaque année et au moins 200 000 cas seraient également recensés chaque année en Europe<sup>12</sup>.

VLA15 est un vaccin multivalent à sous-unités de protéines ciblant la surface externe de la protéine A (OspA) de la *Borrelia* dont l'objectif est d'offrir une protection contre la majorité des souches de *Borrelia* pathogènes. VLA15 est conçu pour offrir une protection contre la maladie de Lyme en augmentant le niveau des anticorps qui empêchent la bactérie *Borrelia* de migrer de la tique à l'homme après une morsure. Le programme a reçu le statut de "Fast track" de l'autorité de santé américaine, FDA, en juillet 2017<sup>13</sup>.

Le potentiel de chiffre d'affaires pour un vaccin contre la maladie de Lyme, Etats-Unis et Europe conjugués, est estimé à plus de \$1 milliard<sup>14</sup>.

<sup>11</sup>[https://wwwnc.cdc.gov/eid/article/21/9/15-0417\\_article](https://wwwnc.cdc.gov/eid/article/21/9/15-0417_article)

<sup>12</sup> *Estimated from available national data. Number largely underestimated based on WHO Europe Lyme Report as case reporting is highly inconsistent in Europe and many LB infections go undiagnosed*

<sup>13</sup> [Valneva reçoit le statut de "Fast Track" de la FDA pour son candidat vaccin contre la maladie de Lyme VLA15](#)

<sup>14</sup> *Lyme Disease. L.E.K. interviews, research and analysis*

## **CANDIDAT VACCIN A INJECTION UNIQUE CONTRE LE CHIKUNGUNYA – VLA1553** **Progression vers la dernière phase de développement attendue après réception des conclusions du rendez-vous de fin de Phase 2 avec la FDA**

Le candidat vaccin de Valneva à injection unique contre le chikungunya, VLA1553, cible une infection transmise par les moustiques fortement prévalente dans les régions tropicales et subtropicales.

Valneva prévoit de développer ce produit jusqu'à sa mise sur le marché avec l'intention d'en retirer des synergies industrielles et commerciales extrêmement importantes. Le Groupe concentrera ses efforts sur le marché privé du voyage et a pour projet de trouver un partenaire, avec le soutien de CEPI, pour répondre aux besoins des pays à revenus faibles et intermédiaires.

En novembre 2019, Valneva a annoncé d'excellentes données finales de Phase 1<sup>15</sup>. Le candidat vaccin a montré un excellent profil d'immunogénicité dans tous les groupes vaccinés après une seule injection du vaccin avec un taux de séroconversion de 100% atteint au 14<sup>ème</sup> jour. Ce taux est demeuré à 100% après 12 mois. VLA1553 a, par ailleurs, été généralement bien toléré avec un meilleur profil d'innocuité dans les groupes ayant reçu des doses faibles et moyennes du vaccin en comparaison avec le groupe ayant reçu la plus forte dose, et a montré une excellente tolérance locale.

Valneva a, par ailleurs, reçu la confirmation de l'accélération du développement du programme par la FDA. Une réunion de fin de Phase 2 s'est tenue le 24 février 2020. Des discussions sont actuellement en cours avec la FDA pour confirmer les modalités et le calendrier de la Phase 3. Elles devraient être finalisées au premier trimestre 2020, ce qui pourrait conduire à une initiation de la Phase 3 mi 2020.

En juillet 2019, Valneva a reçu un soutien financier non-dilutif d'une valeur maximale de \$23,4 millions par CEPI pour le développement avancé de son vaccin vivant atténué à injection unique contre le chikungunya<sup>16</sup>. Ce financement soutient l'ambition des deux partenaires d'accélérer l'obtention d'une autorisation de mise sur le marché du vaccin de VLA1553 afin qu'il puisse être utilisé dans les régions du monde où des épidémies se déclencheraient, et également celle d'obtenir une pré-qualification de l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) afin que les pays à revenus faibles et intermédiaires puissent avoir un meilleur accès au vaccin.

Le chikungunya est considéré comme une menace majeure pour la santé publique avec aucun vaccin préventif ou traitement efficace actuellement disponible. Le virus chikungunya (CHIKV) est un alphavirus de la famille des Togaviridae transmis par les moustiques *Aedes*. Depuis 2017, plus d'un million de cas ont été recensés sur le continent américain<sup>17</sup> et l'impact économique de la maladie est considéré comme extrêmement important (ex. l'épidémie de la Colombie en 2014 :

<sup>15</sup> [Valneva publie d'excellents résultats finaux de Phase 1 pour son candidat vaccin contre le chikungunya](#)

<sup>16</sup> [CEPI octroie un financement à Valneva d'une valeur maximale de \\$23.4 millions pour le développement avancé d'un vaccin à injection unique contre le chikungunya](#)

<sup>17</sup> PAHO/WHO data: Number of reported cases of Chikungunya Fever in the Americas – EW 51 (December 22, 2017)



\$73,6 million)<sup>18</sup>. Cet impact devrait continuer à s'alourdir alors que les principaux vecteurs du virus ne cessent d'étendre leur territoire.

VLA1553 est un candidat vaccin monovalent vivant atténué visant à offrir une protection contre le virus chikungunya. Il a reçu le statut de « Fast Track » de la FDA en décembre 2018<sup>19</sup>.

Le marché mondial total des vaccins contre le chikungunya vaccins est estimé à plus de \$500 millions<sup>20</sup>. Le marché du voyage est, quant à lui, estimé à environ \$250 millions.

La société dont le vaccin contre le chikungunya recevra la première autorisation de mise sur le marché aux Etats-Unis sera éligible à l'obtention d'un bon d'évaluation prioritaire (Priority Review Voucher).

## Eléments Financiers de l'exercice 2019

(non audités, consolidés selon les normes IFRS)

### Chiffre d'affaires

Le chiffre d'affaires total de Valneva sur l'exercice 2019 était de €126,2 millions (€136,9 millions hors impact exceptionnel de la fin du SAA avec GSK) contre €113,0 millions sur l'exercice 2018. Un impact négatif de €10,7 millions a été comptabilisé dans le chiffre d'affaires provenant des collaborations et licences, afin de refléter les obligations de paiements actuels et futurs liées à la fin de cette alliance.

Les ventes de produits ont progressé à €129,5 millions sur l'exercice 2019 contre €103,5 millions sur l'exercice 2018, soit une croissance en glissement annuel de 25% (22% à taux de change constant). Le chiffre d'affaires des collaborations et licences était négatif de €3,3 millions (positif de €7,4 millions hors impact de la fin du SAA) sur l'exercice 2019 contre €9,6 millions sur l'exercice 2018.

### Résultat opérationnel et EBITDA

Les coûts des produits et services vendus (COGS) étaient de €50,0 millions sur l'exercice 2019. La marge brute sur les ventes de produits s'est élevée à 65,3% sur l'exercice 2019 contre 61,7% sur l'exercice 2018. €28,3 millions de ces coûts provenaient des ventes d'IXIARO®/JESPECT®, soit une marge brute de 70,0% pour ce vaccin et €14,0 millions provenaient des ventes de DUKORAL®, soit une marge brute de 55,6% pour ce vaccin. Sur les coûts restants sur l'exercice 2019, €2,8 millions était lié à l'activité de distribution de produits pour tiers et €4,9 millions aux coûts des services. Sur l'exercice 2018, les COGS étaient de €44,4 millions dont €39,7 millions liés aux coûts de produits et €4,8 millions aux coûts des services.

Les dépenses de Recherche et développement (R&D) ont progressé à €37,9 millions sur l'exercice 2019 contre €25,3 millions sur l'exercice 2018. Cette progression attendue est liée à

<sup>18</sup> Cardona-Ospina et al., *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2015

<sup>19</sup> [Valneva reçoit le statut de "Fast Track" de la FDA pour son candidat vaccin contre le chikungunya](#)

<sup>20</sup> Chikungunya. L.E.K. interviews, research and analysis for traveler vaccine market

l'augmentation des investissements dans les candidats vaccins en développement clinique de Valneva.

Les dépenses de marketing et ventes étaient de €24,1 millions sur l'exercice 2019 contre €20,9 millions sur l'exercice 2018 en raison d'une poursuite des investissements sur les marchés clés de Valneva, les Etats-Unis et le Canada.

Les frais généraux et administratifs ont progressé à €18,4 millions sur l'exercice 2019 contre €16,9 millions sur l'exercice 2018.

Les charges d'amortissement et de dépréciation d'actifs étaient de €3,0 millions sur l'exercice 2019 contre €3,2 millions sur l'exercice 2018.

Sur l'exercice 2019, Valneva a enregistré une perte opérationnelle de €0,8 millions (bénéfice opérationnel de €9,9 millions hors impact de la fin du SAA) contre un bénéfice opérationnel de €6,3 million sur l'exercice 2018. Le groupe a, par ailleurs, enregistré un EBITDA de €7,8 millions sur l'exercice 2019 (€18,5 millions hors impact de la fin du SAA), contre un EBITDA de €13,1 millions sur l'exercice 2018.

### **Résultat net**

Sur l'exercice 2019, Valneva a enregistré une perte nette de €1,7 millions (bénéfice net de €9,0 millions hors impact de la fin du SAA) contre un bénéfice net de €3,3 millions sur l'exercice 2018.

Les charges financières et effets de change ont résulté en un résultat financier négatif de €1,6 million sur l'exercice 2019 contre un résultat financier négatif de €4,0 millions sur l'exercice 2018. Cette amélioration s'explique notamment par l'enregistrement de gains de change au cours de l'exercice ainsi que par une réduction des charges d'intérêts d'emprunt suite au remboursement du prêt Biopharma (Pharmakon) début janvier 2019. Les participations dans les entités associées ont généré un bénéfice net de €1,6 million provenant de la participation de Valneva de 48,9% dans BliNK Biomedical SAS.

### **Flux de trésorerie et liquidités**

Les flux nets de trésorerie générés par les activités opérationnelles étaient de €5,5 millions sur l'exercice 2019 contre €16,3 millions sur l'exercice 2018. Les flux de trésorerie liés aux activités opérationnelles incluent un paiement de €9,0 millions lié à la fin de l'accord avec GSK.

Les flux de trésorerie négatifs liés aux activités d'investissement étaient de €10,7 millions sur l'exercice 2019 contre €2,9 millions sur l'exercice 2018 et résultaient principalement de l'achat de matériel.

Les flux de trésorerie négatifs liés aux activités de financement étaient de €7,7 millions sur l'exercice 2019 et résultaient principalement de remboursements de prêt à hauteur de €11,7 millions, du paiement de €2,5 millions d'honoraires pour le placement privé réalisé par le Groupe en octobre 2018, du remboursement de passifs de location à hauteur de €2,7 millions, du paiement de €2,6 millions d'intérêts, du tirage d'une nouvelle tranche de €10 millions dans le cadre du prêt accordé par la BEI et de la réception d'un paiement de €1,4 million de la BPI dans le cadre de la mobilisation des créances de crédit d'impôt recherche en France. Les flux de trésorerie



positifs liés aux activités de financement s'étaient élevés à €30,9 millions sur l'exercice 2018 et comprenaient €49,3 millions provenant d'un placement privé de nouvelles actions.

Au 31 décembre 2019, la trésorerie du Groupe était de €64,4 millions contre €81,7 millions au 31 décembre 2018. La différence s'explique principalement par le paiement de la dernière échéance du prêt Biopharma (Pharmakon) en janvier 2019.

### **A propos de Valneva SE**

Valneva est une société de biotechnologie développant et commercialisant des vaccins contre des maladies infectieuses engendrant d'importants besoins médicaux. Le portefeuille de produits de Valneva inclut deux vaccins du voyageur, IXIARO®/JESPECT® contre l'encéphalite japonaise et DUKORAL® dans la prévention du choléra et, dans certains pays, de la diarrhée causée par l'ETEC. Le groupe est également propriétaire d'un solide portefeuille de vaccins en développement dont le seul candidat vaccin en phase clinique contre la maladie de Lyme. Valneva compte environ 500 employés et exerce ses activités depuis l'Autriche, la Suède, la Grande-Bretagne, la France, le Canada et les Etats-Unis. Pour plus d'information, consulter le site internet de la société [www.valneva.com](http://www.valneva.com).

### **Valneva Investor and Media Contacts**

Laetitia Bachelot-Fontaine  
Global Head of Investor Relations &  
Corporate Communications  
M +33 (0)6 4516 7099  
[investors@valneva.com](mailto:investors@valneva.com)

Teresa Pinzolits  
Corporate Communications Specialist  
T +43 (0)1 20620 1116  
[communications@valneva.com](mailto:communications@valneva.com)

### **Informations importantes**

Ce communiqué de presse contient certaines déclarations prospectives relatives à l'activité de Valneva y compris en ce qui concerne l'avancée, le calendrier et l'achèvement de projets de recherche ou de développement et d'essais cliniques de candidats produits, la capacité de fabriquer et commercialiser des candidats produits et leur acceptation par le marché, 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 sont conformes aux énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué de presse, ces résultats ou évolutions de Valneva peuvent ne pas être représentatifs du futur. Dans certains cas, les énoncés prospectifs peuvent être identifiés 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 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 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 dans le présent communiqué seront effectivement réalisés. Valneva fournit les informations contenues dans ce communiqué de presse à la date de celui-ci et décline toute intention ou obligation de mettre à jour ou de réviser publiquement tout énoncé prospectif, que ce soit en raison de nouvelles informations, d'événements futurs ou pour d'autres raisons