

# Genkyotex Reverse Stock Split Takes Effect

- ▮ **Completion of the 10-for-1 reverse stock split**
- ▮ **Technical change has no impact on value of shares held by shareholders**
- ▮ **GKTX ticker on Euronext remains unchanged**

ARCHAMPS, France, March 29, 2019 (GLOBE NEWSWIRE) -- Genkyotex (Euronext Paris & Brussels: FR0013399474 – GKTX), a biopharmaceutical company and the leader in NOX therapies, today announced the completion of its reverse stock split, effective today.

After closing of the market on March 28, 2019, the old Genkyotex shares (ISIN code: FR0011790542) have been delisted from Euronext and have been replaced by the new Genkyotex shares (ISIN code: FR0013399474) beginning at the start of trading on March 29, 2019. Every 10 shares with a par value of €0.10 of the Company's issued and outstanding common stock have automatically been combined into one share with a par value of €1.00. The number of shares of common stock underlying Genkyotex' options, warrants, convertible securities or other rights to acquire shares of common stock was adjusted accordingly. The ticker symbol (GKTX) remains unchanged.

This technical adjustment is purely arithmetical and has no impact on the value of Genkyotex shares held by the shareholders.

## About Genkyotex

*Genkyotex is the leading biopharmaceutical company in NOX therapies, listed on the Euronext Paris and Euronext Brussels markets. A leader in NOX therapies, its unique therapeutic approach is based on a selective inhibition of NOX enzymes that amplify multiple disease processes such as fibrosis, inflammation, pain processing, cancer development, and neurodegeneration.*

*Genkyotex's platform enables the identification of orally available small-molecules that selectively inhibit specific NOX enzymes. Genkyotex is developing a pipeline of first-in-class product candidates targeting one or multiple NOX enzymes. The lead product candidate, GKT831, a NOX1 and NOX4 inhibitor is evaluated in a phase 2 clinical trial in primary biliary cholangitis (PBC, a fibrotic orphan disease) and in an investigator-initiated Phase 2 clinical trial in Type 1 Diabetes and Kidney Disease (DKD). A grant from the United States National Institutes of Health (NIH) of \$8.9 million was awarded to Professor Victor Thannickal at the University of Alabama at Birmingham (UAB) to fund a multi-year research program evaluating the role of NOX enzymes in idiopathic pulmonary fibrosis (IPF), a chronic lung disease that results in fibrosis of the lungs, the core component of the program will be to conduct a Phase 2 trial with the GKT831 in patients with IPF. This product candidate may also be active in other fibrotic indications.*

*Genkyotex also has a versatile platform well-suited to the development of various immunotherapies (Vaxiclase). A partnership covering the use of Vaxiclase as an antigen per se (GTL003) has been established with Serum Institute of India Private Ltd (Serum Institute), the world's largest producer of vaccine doses, for the development by Serum Institute of cellular multivalent combination vaccines against a variety of infectious diseases. This partnership could generate approximately €150 million in future revenues for Genkyotex, before royalties on sales.*

**For further information, please go to [www.genkyotex.com](http://www.genkyotex.com) or [investors@genkyotex.com](mailto:investors@genkyotex.com)**

## Disclaimer

*This press release may contain forward-looking statements by the company with respect to its objectives. Such statements are based upon the current beliefs, estimates and expectations of Genkyotex's management and are subject to risks and uncertainties such as the company's ability to implement its chosen strategy, customer market trends, changes in technologies and in the company's competitive environment, changes in regulations, clinical or industrial risks and all risks linked to the company's growth. These factors as well as other risks and uncertainties may prevent the company from achieving the objectives outlined in the press release and actual results may differ from those set forth in the forward-looking statements, due to various factors. Without being exhaustive, such factors include uncertainties involved in the development of Genkyotex's products, which may not succeed, or in the delivery of Genkyotex's products marketing authorizations by the relevant regulatory authorities and, in general, any factor that could affect Genkyotex's capacity to commercialize the products it develops. No guarantee is given on forward-looking statements which are subject to a number of risks, notably those described in the registration document (document de référence) registered by the French Markets Authority (the AMF) on 27 April 2018 under number R.18-037, and those linked to changes in economic conditions, the financial markets, or the markets on which Genkyotex is present. Genkyotex products are currently used for clinical trials only and are not otherwise available for distribution or sale.*

## Media relations

Sophie Baumont  
LifeSci Advisors  
+336 2774 74 49  
[sophie@lifesciadvisors.com](mailto:sophie@lifesciadvisors.com)

## Investors relations

Brian Ritchie  
LifeSci Advisors, LCC  
+1-212-915-2578  
[britchie@lifesciadvisors.com](mailto:britchie@lifesciadvisors.com)

## Prise d'effet du regroupement d'actions de Genkyotex

- ▮ Finalisation du regroupement d'actions par 10
- ▮ Cet ajustement technique est sans impact sur la valeur des titres Genkyotex détenus par les actionnaires
- ▮ Le code mnémotique reste inchangé (GKTX)

ARCHAMPS, France, 29 mars 2019 (GLOBE NEWSWIRE) -- Genkyotex (Euronext Paris & Bruxelles : FR0013399474 – GKTX), société biopharmaceutique et leader des thérapies NOX, annonce aujourd'hui la finalisation des opérations de regroupement de ses actions, effectif à compter de ce jour.

Après la clôture du marché le 28 mars 2019, les actions Genkyotex anciennes (code ISIN: FR0011790542) ont été radiées du marché Euronext et ont été remplacées par les actions Genkyotex nouvelles (code ISIN : FR0013399474) à l'ouverture du marché le 29 mars 2019. Le code mnémotique reste inchangé (GKTX).

Toutes les actions ordinaires émises et en circulation de la Société ont été automatiquement regroupées pour donner 1 action nouvelle d'une valeur nominale de 1,00 euro pour 10 actions anciennes d'une valeur nominale de 0,10 euro. Le nombre d'actions ordinaires sous-jacentes aux options, bons de souscription d'actions, titres convertibles ou autres droits d'acquies des actions ordinaires de Genkyotex a été ajusté en conséquence.

Cet ajustement technique est purement arithmétique et sans impact sur la valeur des actions Genkyotex détenus par les actionnaires.

### 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.*

*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. Ce partenariat pourrait générer jusqu'à environ 150 M€ de recettes pour Genkyotex, avant redevances sur les ventes.*

**Plus d'information sur le site [www.genkyotex.com](http://www.genkyotex.com) ou [investors@genkyotex.com](mailto:investors@genkyotex.com)**

### Note de mise en garde

Ce communiqué de presse peut contenir des informations de nature prévisionnelle concernant les objectifs de la Société. Ces énoncés prospectifs sont établis sur la base des hypothèses, estimations et attentes de la direction de Genkyotex et sont soumis à certains risques et incertitudes tels que la capacité de la société à mettre en œuvre sa stratégie, les tendances de marché, l'évolution des technologies et de l'environnement compétitif, les évolutions réglementaires, les risques industriels et cliniques ainsi que tous les risques associés au développement de la société. Ces facteurs ainsi que d'autres risques et incertitudes peuvent empêcher la société d'atteindre les objectifs mentionnés dans le présent communiqué de presse et, par voie de conséquence, les résultats réels peuvent différer de ce qui y est indiqué. Les facteurs qui pourraient influencer les résultats futurs incluent également, sans être exhaustifs, les incertitudes liées au développement des produits de Genkyotex qui pourrait ne pas aboutir, les incertitudes liées aux autorisations de commercialisation des produits donnés par les autorités administratives compétentes, ainsi que tout facteur qui pourrait influencer la capacité de Genkyotex à commercialiser les produits qu'elle développe. Aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation de ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques tels que, notamment, décrits dans le document de référence de Genkyotex enregistré auprès de l'Autorité des marchés financiers le 27 avril 2018 sous le numéro R.18-037, et aux changements des conditions économiques, des marchés financiers ou des marchés sur lesquels Genkyotex est présent. Les produits de Genkyotex sont à ce jour utilisés exclusivement dans le cadre d'essais cliniques. Ils ne sont pas disponibles en dehors de ces essais ou à la vente.

**Media relations**

Sophie Baumont

LifeSci Advisors

+336 2774 74 49

[sophie@lifesciadvisors.com](mailto:sophie@lifesciadvisors.com)

**Investors relations**

Brian Ritchie

LifeSci Advisors, LCC

+1-212-915-2578

[britchie@lifesciadvisors.com](mailto:britchie@lifesciadvisors.com)