



CARMAT fait un point sur sa situation et sur la procédure de redressement judiciaire en cours

Suspension du cours de l'action CARMAT à partir du 30 juillet 2025 avant ouverture des marchés, en amont de la date-butoir de dépôt des offres de reprise ou d'investissements, fixée au 31 juillet 2025

Paris, le 29 juillet 2025 – 18h00 CEST

CARMAT (FR0010907956, ALCAR, éligible PEA-PME), concepteur et développeur du cœur artificiel total le plus avancé au monde (la « **Société** » ou « **CARMAT** »), visant à offrir une alternative thérapeutique aux malades souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire avancée, fait aujourd'hui un point sur sa situation et la procédure de redressement judiciaire en cours, et annonce la suspension de son cours de bourse à partir du 30 juillet 2025 avant ouverture des marchés, en amont de la date-butoir de dépôt des offres de reprise ou d'investissements, fixée au 31 juillet 2025 par l'administrateur judiciaire.

Point sur l'activité et l'horizon financier de la Société

Compte tenu de ses ressources financières limitées, la Société a, depuis l'ouverture de la période d'observation le 1^{er} juillet 2025, réduit son niveau d'activité pour se concentrer d'une part sur le support des patients déjà implantés avec son cœur artificiel Aeson®, et d'autre part sur les activités réglementaires et opérationnelles estimées clés en vue d'un redémarrage dans les meilleures conditions, une fois sa pérennité sécurisée : obtention du marquage CE selon la réglementation « MDR », maintien des infrastructures notamment de production, poursuite de l'amélioration d'Aeson® en vue de la mise à disposition d'ici fin 2025 d'une version du produit adaptée à un support long-terme des patients, et préparation de la publication des résultats de l'étude clinique EFICAS en fin d'année.

Dans ce contexte d'incertitude, toutes les implantations d'Aeson® durant les mois de juillet et août 2025, que ce soit dans le cadre commercial ou d'essais cliniques, sont suspendues.

Compte tenu de ces mesures, l'horizon financier de la Société a été étendu jusque fin août 2025.

Point sur la procédure de redressement judiciaire en cours

CARMAT avait annoncé, le 3 juillet 2025, le lancement d'un processus d'appel d'offres (recherche de repreneurs ou d'investisseurs) dans le cadre de la procédure de redressement judiciaire, ouverte le 1^{er} juillet 2025 par le Tribunal des Affaires Economiques de Versailles (le « Tribunal »). La date-butoir de dépôt des offres (les « Offres ») est fixée au 31 juillet 2025.

La prochaine audience du Tribunal est prévue le 19 août 2025. Dans l'hypothèse où des Offres seraient reçues par l'administrateur judiciaire, celles-ci seraient examinées par le Tribunal lors de cette audience.

Suspension de la cotation de l'action CARMAT (ISIN : FR0010907956, Mnémonique : ALCAR)

En amont de la date-butoir de dépôt des Offres, soit le 31 juillet 2025, CARMAT a demandé à Euronext de procéder à la suspension de son cours de bourse à partir du mercredi 30 juillet 2025, avant ouverture des marchés.

La Société anticipe une reprise des cotations une fois le résultat du dépôt des offres connu et communiqué au marché.



Des communiqués de presse continueront à être publiés au fur et à mesure de l'évolution de la situation de la Société, et de l'avancement de la procédure.

...

A propos de CARMAT

CARMAT est une société Medtech française qui conçoit, produit et commercialise le cœur artificiel Aeson®. La Société ambitionne de faire d'Aeson® la première alternative à la transplantation cardiaque et apporter ainsi une solution thérapeutique aux patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire avancée, confrontés au manque notoire de greffons humains disponibles. Premier cœur artificiel physiologique au monde à être à la fois hautement hémocompatible, pulsatile et auto-régulé, Aeson® pourrait sauver chaque année des milliers de patients en attente d'une greffe cardiaque. Le dispositif offre aux patients qualité de vie et mobilité grâce au système d'alimentation externe ergonomique et portable, relié en permanence à la prothèse implantée. Aeson® est commercialement disponible dans l'indication de « pont à la transplantation » dans l'Union-Européenne et dans les autres pays qui reconnaissent le marquage CE. Aeson® est également actuellement évalué dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité aux Etats-Unis. Fondée en 2008, CARMAT est implantée en région parisienne avec son siège social de Vélizy-Villacoublay et un site de production à Bois-d'Arcy. La Société s'appuie sur les talents d'une équipe pluridisciplinaire d'environ 200 personnes hautement spécialisées. Elle est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (Mnémo : ALCAR / ISIN : FR0010907956).

Pour plus d'informations, rendez-vous sur www.carmatsa.com et suivez nous sur [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/carmat).

...

CARMAT
Stéphane Piat
Directeur général

Pascale d'Arbonneau
Directeur général adjoint
Directeur administratif et financier
Tél. : 01 39 45 64 50
contact@carmatsa.com

NewCap
Relations Presse

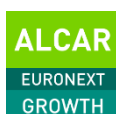
Nicolas Merigeau
Arthur Rouillé

Tél. : 01 44 71 94 98
carmat@newcap.eu

NewCap
Communication financière
et Relations Investisseurs

Dusan Oresansky
Jérémy Digel

Tél. : 01 44 71 94 92
carmat@newcap.eu



Libellé : **CARMAT**
ISIN : **FR0010907956**
Mnémonique : **ALCAR**

Avertissements

Le présent communiqué et les informations qu'il contient, ne constitue ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions CARMAT dans un quelconque pays.

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives de la Société relatives à ses objectifs et perspectives. Ces déclarations prospectives reposent sur les estimations et anticipations actuelles des dirigeants de la Société et sont soumises à des facteurs de risques et incertitudes, dont ceux décrits dans son document d'enregistrement universel déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) sous le numéro D.25-0345 (le « **Document d'Enregistrement Universel 2024** »), disponible sans frais sur les sites Internet de CARMAT (www.carmatsa.com/fr/) et de l'AMF (www.amf-france.org).

L'attention des lecteurs est tout particulièrement attirée sur le fait que la Société CARMAT fait actuellement l'objet d'une procédure de redressement judiciaire (ouverte le 1^{er} juillet 2025) et présente un risque de défaillance très élevé y compris à très brève échéance. La Société est également soumise à d'autres risques ou incertitudes, tels que sa capacité à mettre en œuvre sa stratégie, le rythme de développement de ses ventes, le rythme et les résultats des essais cliniques en cours ou prévus, l'évolution technologique, l'évolution de l'environnement concurrentiel et de la réglementation, les risques industriels et tous les risques liés à la gestion de la croissance de la Société. Les déclarations prospectives mentionnées dans le présent communiqué



pourraient ne pas être atteintes en raison de ces éléments ou d'autres facteurs de risques et d'incertitude inconnus ou qui ne sont pas considérés par la Société comme importants et spécifiques à ce jour.

Aeson® est un dispositif médical implantable actif commercialement disponible dans l'Union-Européenne et autres pays reconnaissant le marquage CE. Le cœur artificiel total Aeson® est destiné à remplacer les ventricules du cœur natif et est indiqué en tant que pont à la transplantation chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire terminale (classes Intermacs 1-4) qui ne peuvent pas bénéficier d'une thérapie médicale maximale ou d'un dispositif d'assistance ventriculaire gauche (LVAD) et qui sont susceptibles de bénéficier d'une transplantation cardiaque dans les 180 jours suivant l'implantation. La décision d'implantation et la procédure chirurgicale doivent être exécutées par des professionnels de santé formés par le fabricant. La documentation (manuel du clinicien, manuel du patient et livret d'alarmes) doit être lue attentivement pour connaître les caractéristiques d'Aeson® et les informations nécessaires à la sélection du patient et à une bonne utilisation (contre-indications, précautions, effets secondaires) d'Aeson®. Aux États-Unis, Aeson® est actuellement exclusivement disponible dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité approuvé par la Food & Drug Administration (FDA).