



Conclusion de deux partenariats stratégiques validant la plateforme et le potentiel du pipeline

Investissement majeur de Tasly Pharmaceutical

Objectif confirmé : première autorisation de mise sur le marché de PXT3003 au second semestre 2019

Paris, France, le 19 octobre 2017 à 19h30 (CEST) - [Pharnext SA](#) (FR00111911287 - ALPHA)

,  
société biopharmaceutique pionnière d'une nouvelle approche de développement de médicaments innovants reposant sur la combinaison et le repositionnement de médicaments connus

,  
annonce aujourd'hui  
ses résultats  
du 1  
er  
semestre  
2017.

Daniel COHEN, M.D., Ph.D. Co-fondateur et Directeur Général commente l'activité du 1<sup>er</sup> semestre

2017

:

«

L'activité du 1<sup>er</sup>

er

semestre a été très dense

avec la concrétisation de deux partenariats stratégiques de premier plan avec

la société de biotechnologie

Galapagos

et

le groupe

Tasly

,

l'

un

e

des

dix premières sociétés pharmaceutiques chinoises

.

Notre produit phare, PXT3003

pour le traiteme

n

t de la maladie Charcot

-

Marie

-

Tooth

de Type 1A

,

s'approche de la sort

ie de la Phase 3 prévue

au deuxième semestre

2

0

18.

Nous confirmons

notre objectif

de la

mise sur le marché

du

produit

à l'horizon 2019

».

## Un semestre marqué par des accords stratégiques

En mars 2017, Pharnext a signé un premier partenariat de R&D avec la société Galapagos NV pour la création d'un nouveau pipeline

de  
combinaisons  
pré-clinique  
s

.  
Cet accord s  
'appui  
e  
sur  
la  
plateforme  
de recherche et développement de médicaments  
de Pharnext

:  
PLEOTHERAP  
Y  
TM

.  
Le programme de travail concerne  
plusieurs  
indications thérapeutiques  
notamment des  
maladies inflammatoires

.

En mai 2017, Pharnext a également signé un accord stratégique majeur avec Tasly Pharmaceutical

groupe appartenant au top 10 des entreprises pharmaceutiques chinoises cotées

. Cet accord porte sur un investissement de 20

M€

de Tasly dans Pharnext

et sur

la création

d'une

Joint

-Venture

(JV)

de

recherche et développement, détenue à 30% par Pharnext, pour développer de nouvelles combinaisons entre molécules chimiques et médicaments issus de la médecine traditionnelle chinoise modernisée

.

Ce partenariat prévoit en outre un accord de licence de commercialisation à la JV du candidat médicament PXT3003 pour la CMT1A

, sur le marché chinois.

Poursuite de l'essai clinique pour PXT3003 dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A) avec un premier rendez-vous attendu en fin d'année 2017

Au cours du 1<sup>er</sup> semestre 2017, Pharnext a poursuivi l'essai clinique de Phase 3 de PXT3003, candidat

PLEODRUG

TM

,  
pour le traitement de

la

CMT1A.

Le recrutement de patients a été réalisé conformément au programme établi

.

Une étape importante est attendue d'ici la fin de l'année 2017 avec les résultats des analyses adaptative et de futilité.

L'analyse adaptative vise à déterminer s'il faut rajouter ou non des patients pour compléter l'étude. L'analyse de futilité permet de décider de continuer ou d'arrêter l'essai en fonction de l'efficacité observée sur un premier échantillon de patients (100 sur 300).

Forte visibilité sur les grands rendez-vous internationaux

La poursuite des efforts de R&D s'est accompagnée par une présence renforcée sur les grands rendez

-vous

scientifiques  
internationaux dédiés  
aux maladies orphelines  
et neurodégénératives,  
et au repos  
i  
tionnement des  
médicaments  
:

- Fin mars 2017, Pharnext a présenté à Vienne en Autriche, lors du 13ème Congrès International dédié aux maladies d'Alzheimer et de Parkinson et aux troubles neurologiques associés, des

nouvelles données de synergie.

Dans des modèles précliniques de maladie d'Alzheimer,

PXT864 améliore l'efficacité des traitements thérapeutiques standards

- Fin juin 2017, la plateforme de R&D PLEOTHERAPY™ a été présentée à l'occasion de la 6ème

Conférence Annuelle «

Drug Repositioning, Repurposing and Rescue

»

à

Chicago

aux

Etats-Unis

.  
Cette présentation

a donné

également

l'opportunité

à  
Pharnext  
de préciser  
son modèle économique et s  
a stratégie de développement pour les années à venir.

- Début juillet 2017 à Sitges en Espagne, un point d'avancement de l'essai clinique pivot de Phase 3 pour PXT3003 dans la CMT1A a été présenté au cours d'une session orale et sous la forme d'un poster lors du congrès annuel 2017 de la Société du Nerf Périphérique.

- Mi juillet 2017 à Londres au Royaume-Uni, les nouvelles données de synergie de PXT864 dans la maladie d'Alzheimer ont également été présentées lors de la Conférence Internationale 2017 de l'Association Alzheimer (Alzheimer's Association International Conference 2017).

- Début septembre 2017, un point sur l'avancement de l'essai pivot de Phase 3 de PXT3003 a également été présenté sous la forme d'un poster lors du congrès annuel 2017 « American Association of Neuromuscular & Electrodiagnostic Medicine (AANEM) » à Phoenix aux Etats-Unis.

D'ici la fin de l'année, Pharnext participera à des événements majeurs internationaux qui lui permettront de valoriser l'avancée clinique d

e

PXT3003

et PXT864

auprès de la communauté médicale et scientifique internationale. Ainsi, la société donnera une présentation lors de la conférence

«

CMT Patient Summit

» de l'association de patients américaine HNF (

Hereditary Neuropathy Foundation

). Celle-ci aura lieu

le 3 novembre prochain

à

Boston

aux

Etats-Unis

. La société

interviendra

également pour PXT864

au

congrès

CTAD

(

Clinical Trial on Alzheimer's

Disease

)

du

1

er

au 4 novembre à Boston

aux

Etats-Unis.

Résultats financiers du premier semestre 2017

## Pharnext : Premier semestre 2017

Écrit par Pharnext

Vendredi, 20 Octobre 2017 13:04 - Mis à jour Vendredi, 20 Octobre 2017 15:52

---

En K€ (1) - IFRS au 30 juin

S1 2017

S1 2016

Autres produits

1 216

1 993

Charges de recherche et développement

- 7 610

- 5 740

Charges administratives

-2 936

-1 927

Résultat opérationnel

-9 330

- 5 674

Résultat financier

-                    767

- 2 295

Résultat net

-10 098

-7 969

Flux de trésorerie générés par activités opérationnelles

-12 108

-3 692

T	trésorerie	nette liée aux	activités	d'invest
---	------------	----------------	-----------	----------

-152

-296

Trésorerie nette liée aux activités de financement

1	740
---	-----

5 907

Variation nette de trésorerie et équivalents de trésorerie

-10 521

1 919

Trésorerie et équivalents de trésorerie

6 149

5 008

Trésorerie proforma après investissements de Tasly

26 149

(1) Les comptes semestriels de l'exercice 2017 ont été arrêtés par le Conseil d'administration qui s'est réuni le 19 octobre 2017. Ils ont fait l'objet d'un examen limité par les Commissaires aux Comptes. Le rapport financier semestriel est à disposition sur le site internet de la Société

<https://www.pharnext.com/fr/investisseurs-fr>

La société ne réalisant pas encore de chiffre d'affaires, les autres produits constatés  
proviennent pour l'essentiel du Crédit d'Imp  
ôt  
R  
echerche  
(Crédit d'Impôt Recherche au titre du 1  
er  
semestre 2017 de 1  
956 K€ et CICE pour un montant de 10  
,2  
K  
€).

La progression des dépenses de R&D est liée au développement des essais de Phase 3 sur la  
maladie de C  
harcot  
-  
Marie  
-T  
ooth  
(  
CMT 1A  
)  
.

Le résultat opérationnel au 30 juin 2017 ressort à -9,3 M€ contre -5,6 M€ un an auparavant. Nos charges financières diminuent de 1,544 M€ conséquence de la conversion des obligations lors de l'introduction en bourse.

Après prise en compte de ces éléments, le résultat net s'établit en perte à -10

,1  
M€ contre

-

7,  
9  
M  
€ au 30 juin 2016.

Les besoins de trésorerie générés par l'activité se sont élevés à 12,1 M€ au 1<sup>er</sup> semestre 2017. Les flux  
és aux investissements sont négatifs  
à hauteur de 152 K€. Les ressources générées par les activités de financement s'établissent à  
1  
,  
7  
M  
€.

li

Au 30 juin 2017, les capitaux propres de la société sont négatifs à -6,4 M€. La trésorerie quant à elle ressort à 6,  
1  
M  
€  
avant opérations Tasly  
.

Post clôture, les accords signés avec Tasly Pharmaceutical, ont eu plusieurs incidences financières en juillet avec le produit d'une augmentation de capital réservée, soit un apport en

trésorerie de 5 M€ (prime d'émission  
d'obligations  
de 15 M€

de 4,9 M€) et une émission  
convertibles à hauteur

Retraite de ces deux opérations, la trésorerie proforma à fin juin 2017 après investissement du Groupe Tasly ressort à 26,1 M€.

## À propos de PHARNEXT

Pharnext est une société biopharmaceutique à un stade avancé de développement fondée par des scientifiques et entrepreneurs de renom, dont le Professeur Daniel Cohen, pionnier de la génomique moderne. Pharnext a deux produits en développement clinique. PXT3003 est en Phase 3 internationale dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A et bénéficie du statut de médicament orphelin en Europe et aux Etats-Unis. PXT864 a obtenu des résultats de Phase 2 positifs dans la maladie d'Alzheimer. Pharnext est le pionnier d'un nouveau paradigme de découverte de médicaments : PLEOTHERAPY™. La société identifie et développe des combinaisons synergiques de médicaments repositionnés à de nouvelles doses optimales plus faibles. Ces PLEODRUG™ présenteraient de nombreux avantages importants : efficacité, innocuité et propriété intellectuelle solide incluant plusieurs brevets de produits déjà délivrés. Pharnext est soutenue par une équipe scientifique de renommée internationale.

Pharnext est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (code ISIN : FR00111911287).

## Pharnext : Premier semestre 2017

Écrit par Pharnext

Vendredi, 20 Octobre 2017 13:04 - Mis à jour Vendredi, 20 Octobre 2017 15:52

---