



Genticel (Euronext Paris & Bruxelles : FR00011790542 - GTCL), société de biotechnologie qui développe des immunothérapies innovantes

, et

Genkyotex

, société biopharmac

eutique

suisse non cotée

,

leader des

thérapies NOX, annoncent aujourd'hui que l'Autorité des marchés financiers (AMF)

a enregistré le 31 janvier 2017 sous le numéro E.17-

004

le

document

d'information

(Document E)

établi dans le cadre d

u projet

de rapprochement

stratégique

entre

les deux sociétés, annoncé le 22

décembre

2016.

L'opération d'apport envisagée demeure soumise à l'approbation des actionnaires de Genticel

qui se réuniront en

assemblée générale le 28 février 2

017

, étant précisé que

|

es principaux actionnaires de Genticel, représentant, avec certains salariés ou mandataires,

un total de 51% du capital social et des droits de vote de Genticel, se sont

engagés

à voter en faveur de l'opération d'apport envisagée.

L'admission aux négociations sur les marchés réglementés d'Euronext à Paris et Bruxelles des actions nouvelles

de Genticel au profit des actionnaires de Genkyotex en rémunération des actions Genkyotex

Écrit par Genticel

Jeudi, 02 Février 2017 12:02 - Mis à jour Jeudi, 02 Février 2017 12:04

apportées
sera demandée dès la réalisation de l'opération d'apport.
Ces
actions
nouvelles
seront entièrement assimilées aux actions Genticel anciennes.

En vue de leur admission aux négociations sur le marché réglementé d'Euronext à Bruxelles, le document E enregistré ce jour auprès de l'Autorité des marchés financiers sera soumis à l'autorité belge de surveillance des marchés financiers, la Financial Services and Markets Authority (FSMA), afin que cette dernière rende une décision d'équivalence en Belgique.

Le rapprochement envisagé entre Genticel et Genkyotex aboutirait à la création d'un groupe européen doté d'un portefeuille en développement d'inhibiteurs de NOX de nouvelle classe thérapeutique dans la fibrose et la douleur inflammatoire

.

Information du public

Des copies du document E sont disponibles sans frais et sur simple demande au siège social de Genticel, 516, rue Pierre et Marie Curie, 31670 Labège

.

Le document E peut également être consulté sur le site Internet de Genticel

Écrit par Genticel

Jeudi, 02 Février 2017 12:02 - Mis à jour Jeudi, 02 Février 2017 12:04

(
www.genticel.com
, rubrique
Projet d'apport)
ainsi que sur le site Internet
de
l'Autorité des
marchés financiers (
www.amf-france.org
).

La société attire l'attention des investisseurs sur les facteurs de risques relatifs à Genticel, à Genkyotex et à l'opération détaillés respectivement aux sections 3.1.2.1, 5.3.1.5 et 3.2 du Document E (et plus particulièrement le risque figurant à la section 3.2.1 du Document E relatif à la très forte dilution des actionnaires de Genticel en conséquence de l'opération d'apport envisagée) . La réalisation de tout ou partie de ces risques est susceptible d'avoir un effet défavorable sur l'activité, la situation financière, les résultats de Genticel et de Genkyotex ou sur leur capacité à réaliser leurs objectifs.

À propos de Genkyotex

Écrit par Genticeil

Jeudi, 02 Février 2017 12:02 - Mis à jour Jeudi, 02 Février 2017 12:04

Fondée en 2006, Genkyotex est une société biopharmaceutique non cotée implantée en Suisse et en France, 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 sensation de la douleur, l'

évolution du cancer et la neurodégénérescence

·
Gen

k

yo

T

ex

dispose d'une plateforme

permettant

d'identifier

d

es 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 un

e

ou plusieurs enzymes NOX.

Son candidat médicament

le plus avancé

, GKT831, un inhibiteur des NOX1 et 4,

devrait entrer e

n essai clinique de p

hase

Il

dans la

cholangite

biliaire primitive (PBC, une pathologie

fibrotique

orpheline) au

Écrit par Genticiel

Jeudi, 02 Février 2017 12:02 - Mis à jour Jeudi, 02 Février 2017 12:04

premier

semestre 2017.

Ce candidat pourra également être actif dans d'autres

indications

fibrotiques

. Son

deuxième

candidat médicament

, GKT771, est un inhibiteur de NOX1 ciblant plusieurs voies dans l'angiog

e

nèse, la sensation de douleur et l'inflammation, et

devrait entrer en

essai clinique au second semestre 2017. Les principaux

actionnaires détenant le capital

de

Genkyotex

sont Eclosion,

EdRIP

,

Vesalius

,

Neomed

,

Biomedinvest

et VI Partners.

À propos de Genticiel

La plate-forme polyvalente de Genticiel, Vaxiclase, est particulièrement bien 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 Ltd (SILL), le plus grand producteur de doses de vaccins au monde. Cet accord couvre les territoires situés à l'extérieur des États-Unis et de l'Europe et pourrait générer jusqu'à 57 millions de dollars de recettes pour Genticiel, avant redevances sur les ventes. Il permettra à SILL de développer des vaccins acellulaires multivalents contre une variété de maladies infectieuses, y compris la coqueluche. Au mois de novembre 2016, la société a franchi la dernière étape préclinique de l'accord, ouvrant la voie aux tests précliniques réglementaires, préalables au développement

Écrit par Genticel

Jeudi, 02 Février 2017 12:02 - Mis à jour Jeudi, 02 Février 2017 12:04

clinique et à la commercialisation.

Plus d'informations sur www.genticel.com