

50,7 millions d'euros de trésorerie disponible au 31 mars 2017

- Lancement de 3 nouveaux essais cliniques depuis le début de l'année
- Nouvelle collaboration clinique avec Bristol-Myers Squibb pour TG4010 en 1^{ère} ligne de traitement du cancer du poumon
 - Consommation de trésorerie en ligne avec les prévisions

Strasbourg, France, le 25 avril 2017, 18h00 – Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies reposant sur des vecteurs viraux, publie aujourd'hui un point sur son activité du 1^{er} trimestre 2017.

Produits opérationnels :

Le tableau suivant résume l'évolution des produits opérationnels au cours du premier trimestre de l'année 2017, en comparaison avec la même période en 2016 :

En millions d'euros	Premier trimestre	
	2017	2016
Revenus des accords de collaboration et de licence	0,3	0,4
Financements publics de dépenses de recherche	1,6	1,6
Produits opérationnels	1,9	2,0

Au cours du premier trimestre 2017, les revenus des accords de collaboration et de licence se composent essentiellement de prestations de recherche et de redevances sur licences.

Au 31 mars 2017, les financements publics de dépenses de recherche correspondent principalement au quart du montant du crédit d'impôt recherche attendu pour 2017 (1,6 million d'euros au premier trimestre 2017, comme sur la même période en 2016).

Trésorerie et équivalents de trésorerie, actifs financiers disponibles à la vente, autres actifs financiers courants :

La trésorerie et équivalents de trésorerie, les actifs financiers disponibles à la vente et les autres actifs financiers courants s'élevaient à 50,7 millions d'euros au 31 mars 2017, contre 56,2 millions d'euros au 31 décembre 2016. La consommation de trésorerie s'est élevée à 5,5 millions d'euros au cours du premier trimestre 2017, contre 8,2 millions d'euros au cours du premier trimestre de l'année 2016.

Pour rappel, Transgene bénéficie encore de financements complémentaires actionnables à hauteur de 10 millions d'euros sur 2017, avec la seconde tranche du prêt de la Banque Européenne d'Investissement (BEI).

Faits marquants de la période :

- TG4010 :
 - Premier patient traité dans l'étude de Phase 2 combinant TG4010 et le nivolumab (ICI) en 2^{ème} ligne de traitement du cancer du poumon avancé, dans le cadre d'une collaboration clinique avec la participation de Bristol-Myers Squibb (communiqué du 13 mars 2017) ;
 - Signature d'un accord de collaboration clinique visant à évaluer la tolérance et l'efficacité de TG4010 associé à Opdivo (nivolumab) de Bristol-Myers Squibb et à une chimiothérapie standard, dans une étude de Phase 2 en 1^{ère} ligne de traitement du cancer du poumon non à petites cellules au stade avancé (communiqué du 25 avril 2017, avant bourse).

- Pexa-Vec :
 - Premier patient traité dans l'étude de Phase 1 évaluant l'administration par voie intratumorale de Pexa-Vec et de l'ipilimumab (ICI) dans différentes tumeurs solides (communiqué du 13 février 2017) ;
 - Premier patient traité dans la partie Phase 2 de l'essai METROmaJX évaluant l'administration de cyclophosphamide à posologie métronomique avec Pexa-Vec dans le sarcome des tissus mous (STS) et le cancer du sein (communiqué du 12 avril 2017) ;
 - Premier patient inclus en Europe dans l'étude internationale de Phase 3 (PHOCUS) de Pexa-Vec dans le cancer du foie avancé (communiqué du 24 avril 2017).

- TG6002 :
 - Renforcement des données précliniques de TG6002, virus oncolytique qui entrera en clinique au cours du 2^{ème} trimestre 2017, avec la publication d'un article dans *Annals of Oncology* (février 2017) et la présentation d'un poster à la réunion annuelle de l'ACR, *American Association for Cancer Research* (communiqué du 30 mars 2017).

Perspectives :

La Société confirme sa prévision de consommation de trésorerie de l'ordre de 30 millions d'euros sur l'année 2017 basée sur le plan de développement actuellement programmé, et intégrant le versement d'une prime d'étape à SillaJen, Inc. de 4 millions de dollars qui sera versée sur le second trimestre, au titre de l'inclusion du premier patient européen dans l'étude de Phase 3 de Pexa-Vec chez des patients atteints de cancer du foie avancé.

Prochaine communication financière :

Résultats financiers du premier semestre 2017 : **13 septembre 2017**

Contacts

Transgene

Lucie Larguier
Directeur Communication Corporate
& Relations Investisseurs
+33 (0)3 88 27 91 04
investorrelations@transgene.fr

Relations Médias :

IMAGE 7

Claire Doligez/Laurence Heilbronn
+33 (0)1 53 70 74 48
cdoligez@image7.fr

À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG), qui fait partie de l'Institut Mérieux, est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie ciblée contre les cancers et les maladies infectieuses. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules infectées ou cancéreuses. Transgene a deux produits principaux en développement clinique : TG4010, un vaccin thérapeutique contre le cancer du poumon non à petites cellules et Pexa-Vec, un virus oncolytique contre le cancer du foie. La Société a également plusieurs autres programmes en recherche et en développement préclinique et clinique basés sur sa technologie des vecteurs viraux, dont TG4001. Transgene est basée à Strasbourg et a des activités opérationnelles à Lyon et une joint-venture en Chine. Plus d'informations sur www.transgene.fr.

Suivez-nous sur Twitter : [@TransgeneSA](https://twitter.com/TransgeneSA)

Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives de Transgene concernant sa situation financière, y compris sa consommation de trésorerie. Bien que la Société considère que ces informations et projections sont fondées sur des hypothèses raisonnables, elles peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés et pourraient avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements. La capacité de la Société à commercialiser ses produits est soumise notamment, mais pas exclusivement, aux facteurs suivants : la reproduction chez l'homme de résultats précliniques positifs ; la réussite d'essais cliniques, la capacité à obtenir des financements et/ou des partenariats pour le développement et la commercialisation des produits, et l'obtention des autorisations réglementaires de mise sur le marché. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence et de son Actualisation déposés auprès de l'AMF et disponibles sur les sites internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de la Société (www.transgene.fr).