

Visibilité financière étendue jusqu'au T4 2020, grâce aux 10 millions de dollars issus de la collaboration avec AstraZeneca à encaisser au Q2 2019

- ✓ 9,1 millions d'euros de trésorerie disponible au 31 mars 2019
- ✓ Obtention d'une ligne de crédit renouvelable de 20 millions d'euros auprès de Natixis
- ✓ Résultats des essais cliniques clés toujours attendus au S2 2019

Strasbourg, France – Le 13 mai 2019, 17h45 – Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies reposant sur des vecteurs viraux contre les cancers et les maladies infectieuses, publie un point sur son activité au 31 mars 2019.

Produits opérationnels :

Le tableau suivant résume l'évolution des produits opérationnels au cours du premier trimestre de l'année 2019, en comparaison avec la même période en 2018 :

En millions d'euros	Premier trimestre	
	2019	2018
Revenus des accords de collaboration et de licence	0,4	0,2
Financements publics de dépenses de recherche	1,5	1,6
Produits opérationnels	1,9	1,8

Au cours du premier trimestre 2019, les revenus des accords de collaboration et de licence se composent essentiellement de prestations de recherche et de redevances sur licences.

Au 31 mars 2019, les financements publics de dépenses de recherche correspondent principalement au quart du montant du crédit d'impôt recherche attendu pour 2018 (1,5 million d'euros au premier trimestre 2019, contre 1,6 million d'euros sur la même période en 2018).

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

Au cours du premier trimestre 2019, la consommation de trésorerie de Transgene s'est élevée à 7,8 millions d'euros, contre 5,8 millions d'euros sur la même période en 2018. La trésorerie et équivalents de trésorerie, les actifs financiers disponibles à la vente et les autres actifs financiers courants s'élèvent à 9,1 millions d'euros au 31 mars 2019, contre 16,9 millions d'euros au 31 décembre 2018. Le solde de trésorerie au 31 mars 2019 n'inclut ni la ligne de crédit de 20 millions d'euros disponible pour la Société ni les 10 millions de dollars à recevoir d'AstraZeneca.

Principales avancées :

- **Finances :**
 - **Transgene a obtenu auprès de Natixis une ligne de crédit renouvelable de 20 millions d'euros disponible pendant 30 mois.** Transgene pourra tirer et rembourser cette ligne à sa main. Transgene a utilisé ses actions dans la société de biotechnologie chinoise Tasly Biopharmaceuticals en garantie de ce prêt (communiqué de presse diffusé le 18 mars 2019). Au 13 mai 2019, la Société n'a pas tiré sur cette ligne de crédit.

- **Invir.IO™ :**
 - **Transgene et AstraZeneca ont signé un accord de recherche collaborative avec options de licence exclusive afin de codévelopper cinq virus oncolytiques multi-armés** issus de la plateforme Invir.IO™.
Transgene recevra 10 millions de dollars à la signature auxquels pourraient s'ajouter jusqu'à 3 millions de dollars à l'occasion du franchissement d'étapes précliniques. Transgene est susceptible de recevoir un paiement d'exercice d'option pour chaque candidat retenu par AstraZeneca ainsi que des paiements d'étape liés au développement et à la commercialisation et des royalties (communiqué de presse diffusé le 2 mai 2019).
 - **Transgene et BioInvent étendent leur collaboration pour développer de nouveaux virus oncolytiques multifonctionnels** codant pour des anticorps capables de traiter de nombreuses tumeurs solides (communiqué de presse diffusé le 26 mars 2019).
- **myvac™ :**
 - Transgene a annoncé que **le projet NEOVIVA, axé sur sa plateforme d'immunothérapie individualisée, myvac™, a été retenu par le Programme d'Investissements d'avenir (PIA) de Bpifrance.** Le projet NEOVIVA sera financé par Bpifrance à hauteur de 5,2 millions d'euros sur cinq ans, dont 2,6 millions d'euros pour Transgene (communiqué de presse diffusé le 13 mars 2019).
- **TG4050 :**
 - Transgene a annoncé sa **décision d'initier le développement clinique de son premier candidat issu de myvac™, TG4050, et la finalisation de son accord de collaboration avec la société NEC** (communiqué de presse diffusé le 5 mars 2019).
 - Transgene a reçu l'autorisation de la FDA (Food and Drug Administration) pour démarrer le développement clinique de TG4050 dans le cancer de l'ovaire aux États-Unis (communiqué de presse diffusé le 13 mai 2019).

Perspectives :

Sur la base de son plan de développement actuel et des fonds générés par la collaboration avec AstraZeneca, Transgene prévoit une consommation de trésorerie entre 15 et 20 millions d'euros pour 2019.

Transgene a étendu sa visibilité financière jusqu'au quatrième trimestre 2020, en prenant en compte l'accord de financement avec Natixis et la collaboration avec AstraZeneca.

Transgene confirme que les résultats de ses principaux essais cliniques sont attendus au second semestre 2019.

Contacts

Transgene :

Lucie Larguier

Directrice Communication Corporate & IR

+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) est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie contre les cancers et les maladies infectieuses. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules infectées ou cancéreuses.

Les principaux produits en développement clinique de Transgene sont : TG4010, un vaccin thérapeutique contre le cancer du poumon non à petites cellules, Pexa-Vec, un virus oncolytique contre le cancer du foie et TG4001, un vaccin thérapeutique contre les cancers HPV positifs. La Société a également plusieurs autres programmes en développement clinique, dont TG1050 (hépatite B chronique) et TG6002 (tumeurs solides).

Avec sa plateforme Invir.IO™, Transgene capitalise sur son expertise en ingénierie des vecteurs viraux pour concevoir une nouvelle génération de virus oncolytiques multifonctionnels.

myvac™, une plateforme d'immunothérapie individualisée basée sur un vecteur viral (MVA) intégrant des néoantigènes, vient compléter ce portefeuille de recherche innovant, dont le premier produit TG4050 entre en développement clinique contre les cancers de l'ovaire et cancers tête et cou.

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 pouvant 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. Il n'existe aucune garantie (i) que les résultats des travaux précliniques et des essais cliniques antérieurs soient prédictifs des résultats des essais cliniques actuellement en cours, (ii) que les autorisations réglementaires portant sur les thérapies de Transgene seront obtenues ou (iii) que la Société trouvera des partenaires pour développer et commercialiser ses thérapies dans des délais raisonnables et dans des conditions satisfaisantes. La survenue de ces risques pourrait avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements.

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 rubrique « Facteurs de Risque » du Document de Référence déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de la Société (www.transgene.fr).

Les déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date du présent document et Transgene ne s'engage pas à mettre à jour ces déclarations prospectives, même si de nouvelles informations devaient être disponibles à l'avenir