

Archamps (France), le 3 novembre, 2020 à 15h15 CET

## Genkyotex annonce la réalisation de l'acquisition par Calliditas Therapeutics d'un bloc de contrôle dans Genkyotex

**Genkyotex (Paris:GKTX) (Brussels:GKTX) (Euronext Paris et Bruxelles : FR0013399474 – GKTX)**, société biopharmaceutique leader des thérapies NOX (la « Société »), annonce la réalisation de l'acquisition par Calliditas Therapeutics AB (« Calliditas » ; Nasdaq OMX – CALTX ; NASDAQ – CALT) de 62,7% des actions de Genkyotex dans le cadre d'une opération hors marché.

Le 13 août 2020, Genkyotex a annoncé la conclusion d'un accord portant sur l'acquisition par Calliditas de 7 236 515 actions ordinaires de Genkyotex, représentant 62,7% du capital et des droits de vote de Genkyotex, auprès de ses principaux actionnaires et de son équipe de direction (les « Vendeurs du Bloc »). Suite à l'obtention de l'autorisation du Ministère de l'économie et des finances relative aux investissements étrangers en France, Calliditas a réalisé aujourd'hui l'acquisition du bloc hors marché pour un prix total de 19,75 millions d'euros en numéraire (2,73 € par action ordinaire\*) auquel s'ajoutent des droits à compléments de prix payables en numéraire et conditionnés à l'obtention d'approbations réglementaires sur le setanaxib, le principal produit de Genkyotex.

Suite à la réalisation du bloc hors-marché, les membres du Conseil d'administration de Genkyotex autres que Monsieur Elias Papatheodorou, Directeur Général de Genkyotex, ont démissionné. Monsieur Elmar Schnee, *Chairman* du Conseil d'administration de Calliditas, Madame Renée Aguiar-Lucander, *Chief Executive Officer* de Calliditas et Monsieur Jonathan Schur, *Group General Counsel* de Calliditas, ont été cooptés comme membres du Conseil d'administration. Monsieur Elmar Schnee a été élu président du Conseil d'administration de Genkyotex.

Calliditas a annoncé que, conformément aux réglementations boursières française et belge, elle déposera auprès de l'Autorité des marchés financiers (« l'AMF ») une offre publique d'achat simplifiée en numéraire portant sur les actions restantes de Genkyotex au prix par action ordinaire de 2,80 € auquel s'ajoutent des droits à compléments de prix payables sous réserve de l'obtention d'approbations réglementaires sur le setanaxib. Calliditas a indiqué que le résultat de l'offre publique, sous réserve de son approbation par l'AMF, devrait être annoncé en décembre et qu'elle sera suivi par un retrait obligatoire portant sur les actions non-apportées à l'offre publique d'achat selon les mêmes termes si Calliditas détient plus de 90% des actions en circulation de Genkyotex.

*\* Le prix payé aux Vendeurs du Bloc reflète la déduction, pour un montant d'environ 7 centimes d'euros par action, de certains frais liés à l'opération.*

## À propos de Genkyotex

Genkyotex est une société biopharmaceutique leader des thérapies NOX, cotée sur les marchés réglementés d'Euronext Paris et Euronext Brussels. 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 perception de la douleur, l'évolution du cancer et la neurodégénérescence. Genkyotex développe un portefeuille de candidats médicaments représentant une nouvelle classe thérapeutique ciblant une ou plusieurs enzymes NOX. Son candidat médicament le plus avancé, le setanaxib (GKT831), un inhibiteur des enzymes NOX1 et 4, atteste d'une activité anti-fibrotique dans un essai clinique de Phase 2 dans la cholangite biliaire primitive (CBP, une pathologie fibrotique orpheline). Suite aux résultats positifs, un essai clinique de Phase 3 en CBP est envisagé. Le setanaxib est également évalué dans un essai clinique initié par des investigateurs dans le diabète de type 1 et de néphropathie diabétique (DKD). Une subvention de 8,9 M\$ du National Institutes of Health (NIH) des États-Unis a été accordée au professeur Victor Thannickal de l'Université de l'Alabama à Birmingham (UAB) pour financer un programme de recherche pluriannuel évaluant le rôle des enzymes NOX dans la fibrose pulmonaire idiopathique (FPI), une maladie pulmonaire chronique qui entraîne la fibrose des poumons. L'élément central du programme est la conduite d'un essai de Phase 2 avec le setanaxib chez des patients atteints de FPI dont le recrutement du premier patient est intervenu en septembre 2020. Ce candidat pourrait également être actif dans d'autres indications fibrotiques. Genkyotex dispose également d'une plate-forme polyvalente, Vaxiclase, particulièrement 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 Private Ltd (Serum Institute), le plus grand producteur de doses de vaccins au monde, pour le développement par le Serum Institute de vaccins de combinaison de cellules multivalentes contre plusieurs maladies infectieuses.

Plus d'information sur le site [www.genkyotex.com](http://www.genkyotex.com) ou sur [investors@genkyotex.com](mailto:investors@genkyotex.com)



## CONTACT

### GENKYOTEX

Alexandre Grassin

Directeur administratif et financier

Tél. : +33 (0)5 61 28 70 60

[investors@genkyotex.com](mailto:investors@genkyotex.com)

### NewCap

Dušan Orešanský

Tél. : +33 1 44 71 94 92

[genkyotex@newcap.eu](mailto:genkyotex@newcap.eu)

## Note de mise en garde

Ce communiqué de presse peut contenir des informations de nature prévisionnelle concernant les objectifs de la Société. Ces énoncés prospectifs sont établis sur la base des hypothèses, estimations et attentes de la direction de Genkyotex et sont soumis à certains risques et incertitudes tels que la capacité de la société à mettre en œuvre sa stratégie, les tendances de marché, l'évolution des technologies et de l'environnement compétitif, les évolutions

réglementaires, les risques industriels et cliniques ainsi que tous les risques associés au développement de la société. Ces facteurs ainsi que d'autres risques et incertitudes peuvent empêcher la société d'atteindre les objectifs mentionnés dans le présent communiqué de presse et, par voie de conséquence, les résultats réels peuvent différer de ce qui y est indiqué. Les facteurs qui pourraient influencer les résultats futurs incluent également, sans être exhaustifs, les incertitudes liées au développement des produits de Genkyotex qui pourrait ne pas aboutir, les incertitudes liées aux autorisations de commercialisation des produits donnés par les autorités administratives compétentes, ainsi que tout facteur qui pourrait influencer la capacité de Genkyotex à commercialiser les produits qu'elle développe. Aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation de ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques tels que, notamment, décrits dans le document d'enregistrement universel de Genkyotex déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 30 avril 2020 sous le numéro D. 20-0434, et aux changements des conditions économiques, des marchés financiers ou des marchés sur lesquels Genkyotex est présent. Les produits de Genkyotex sont à ce jour utilisés exclusivement dans le cadre d'essais cliniques. Ils ne sont pas disponibles en dehors de ces essais ou à la vente.