



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

RESULTATS DU PREMIER SEMESTRE 2017 : TRESORERIE DE CLOTURE DE 126 M€ ET AVANCEES MAJEURES DANS LE DEVELOPPEMENT DU PORTEFEUILLE DE PRODUITS ET PROGRAMMES DE LA SOCIETE

- › Résultats semestriels traduisant la progression de l'étude de Phase 3 RESOLVE-IT évaluant elafibranor dans la NASH
- › Lancement de la phase de développement d'un test de diagnostic *in-vitro* (IVD) non-invasif destiné à identifier les patients NASH à traiter
- › Recrutement des premiers patients dans l'étude de Phase 2 évaluant l'efficacité d'elafibranor dans la CBP
- › Demande d'autorisation de lancement d'un essai de Phase 2 visant à évaluer l'efficacité de nitazoxanide dans la fibrose hépatique avant la fin de l'année 2017

Lille (France), Cambridge (Massachusetts, Etats-Unis), le 25 septembre 2017 – GENFIT (Euronext : GNFT - ISIN : FR0004163111), groupe biopharmaceutique engagé dans la découverte et le développement de solutions thérapeutiques et diagnostiques dans le domaine des maladies métaboliques et inflammatoires touchant notamment la sphère hépato-gastroentérologique, annonce aujourd'hui ses résultats financiers pour le premier semestre 2017. Son rapport semestriel d'activité et financier a été mis à la disposition du public et déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers ce jour. La synthèse de ces états financiers consolidés est jointe au présent communiqué. Les états financiers consolidés complets sont consultables dans la rubrique « Investisseurs » du site internet de GENFIT.

Jean-François Mouney, Président-Directeur Général de GENFIT, a déclaré :

« Nos résultats financiers semestriels traduisent principalement une accélération très significative de l'étude de Phase 3 RESOLVE-IT d'elafibranor dans la NASH, qui continuera de s'amplifier au second semestre 2017 dans la mesure où nous avons comme objectif d'avoir terminé le recrutement des environ 1000 patients de sa première phase vers la fin du premier trimestre 2018.

Ils traduisent aussi les efforts et les avancées scientifiques réalisés dans d'autres programmes importants de notre pipeline comme notre programme de biomarqueurs dans la NASH, qui entre dans la phase de développement industriel d'un nouveau test de diagnostic *in-vitro* (IVD), après une phase de faisabilité qui s'est achevée par la confirmation de la compétitivité des performances diagnostiques de notre signature destinée à identifier les patients NASH à traiter.

Le premier semestre 2017 a également été celui du recrutement des premiers patients dans l'étude de phase 2 évaluant l'efficacité d'elafibranor dans la CBP, une maladie rare chronique du foie dans laquelle un nombre substantiel de patients ne profite pas des thérapies disponibles actuellement – UDCA ou OCA – soit à cause d'une absence de réponse au traitement soit à cause d'effets secondaires majeurs.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Dans ce contexte, nous fondons donc également beaucoup d'espoir sur elafibranor dans cette pathologie ; considérant que dans des essais cliniques précédents, notre molécule a montré sa capacité à agir sur le marqueur principal d'efficacité utilisé dans l'étude, et considérant par ailleurs le profil général de sécurité d'emploi qu'elle a montré jusqu'ici. Les premiers résultats de cette étude de phase 2 devraient être disponibles au cours du second semestre de l'année prochaine.

Enfin d'ici là, et vraisemblablement avant la fin de 2017, nous devrions avoir déposé une demande d'autorisation de lancement d'un autre essai de phase 2 visant à évaluer l'efficacité de nitazoxanide dans la fibrose hépatique, un produit actuellement prescrit comme anti-parasitaire, à la sécurité d'emploi éprouvée, et dont le potentiel antifibrotique a été démontré dans deux modèles pathologiques présentés par la Société au mois d'avril dernier lors de l'International Liver Congress organisé par l'EASL. »

Principaux éléments financiers :

Les éléments clés des résultats semestriels 2017 du Groupe sont les suivants :

- Une situation de trésorerie et équivalents de trésorerie s'établissant à 126,3 millions d'euros au 30 juin 2017 (152,3 millions d'euros au 31 décembre 2016) dans un contexte de forte augmentation des dépenses opérationnelles actuelles et projetées liée à la progression du portefeuille de programmes de recherche et développement.
- Des produits d'exploitation s'élevant à 4,7 millions d'euros (3,7 millions d'euros au 30 juin 2016) provenant principalement du Crédit d'impôt recherche pour un montant de 4,5 millions d'euros au premier semestre 2017 contre 3 millions d'euros au cours du semestre précédent.
- Des charges d'exploitation s'élevant à un total de 27,1 millions d'euros (16,5 millions d'euros au 30 juin 2016), dont 87% consacrés à la recherche et au développement. La hausse des charges d'exploitation est due :
 - principalement à l'augmentation des coûts de sous-traitance opérationnelle (de 6,2 millions d'euros au 30 juin 2016 à 14,3 millions d'euros au 30 juin 2017) résultant de l'avancement du portefeuille de programmes de recherche et développement - et principalement des coûts de sous-traitance liés à la progression de l'étude de Phase 3 RESOLVE-IT évaluant elafibranor dans la NASH ;
 - et accessoirement à l'augmentation des autres charges opérationnelles (de 3,2 millions au d'euros au 30 juin 2016 à 5,2 millions d'euros au 30 juin 2017, résultant notamment de la constatation de la dotation de la Société au fonds de dotation « The Nash Education Program » pour mener à bien son programme de sensibilisation à la maladie, de l'accroissement des charges de mise à disposition de personnels pour le management des essais cliniques en cours et de l'augmentation des frais et honoraires de propriété intellectuelle.
- En conséquence des variations des revenus et des dépenses, une perte nette s'élevant à 22,6 millions d'euros au 30 juin 2017 (12,7 millions d'euros au 30 juin 2016).

Le tableau de la page suivante résume l'Etat du Résultat Net consolidé du Groupe aux normes internationales IFRS pour le premier semestre 2017, avec un comparatif par rapport au premier semestre 2016.

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

(en milliers d'euros, sauf résultat par action)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Produits d'exploitation		
Revenus industriels	151	65
Autres produits	3 495	4 645
Produits d'exploitation	3 647	4 710
Charges d'exploitation		
Frais de recherche & développement	(12 323)	(23 670)
Frais généraux & administratifs	(4 166)	(3 448)
Autres produits opérationnels	0	(2)
Autres charges opérationnelles	(1)	36
Résultat opérationnel	(12 843)	(22 374)
Produits financiers	278	341
Charges financières	(97)	(555)
Résultat financier	181	(214)
Charge d'impôt	(0)	(26)
Résultat net	(12 662)	(22 615)
Part revenant aux actionnaires de la société mère	(12 662)	(22 615)
Part des minoritaires	0	0
Résultat de base / dilué par action attribuable aux actionnaires de Genfit		
Résultat de base par action (€/action)	(0,49)	(0,73)

La synthèse des états financiers semestriels consolidés IFRS au 30 juin 2017 ainsi que la discussion sur ces états sont présentées en annexe, à la fin de ce document.

Principales avancées du portefeuille de programmes de R&D au cours du premier semestre 2017

○ *Programme de développement d'elafibranor dans la NASH*

Essai de Phase 3 RESOLVE-IT

Le recrutement des patients de l'étude de phase 3 RESOLVE-IT s'est poursuivi activement tout au long du 1^{er} semestre 2017.

Un décalage de 4 à 6 mois par rapport au calendrier de recrutement initial a été constaté durant le premier semestre, en partie dû au nombre croissant d'essais cliniques désormais lancés dans la NASH, mais surtout lié à la volonté de la Société de s'assurer de la qualité du recrutement, de manière à rendre l'étude clinique la plus robuste possible sur le plan statistique en s'assurant que les ratios liés à la stratification des patients restent au plus près de la réalité médicale.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Ainsi, tout au long du semestre et forte de son expérience passée, la Société a porté une attention toute particulière aux éléments suivants :

- équilibres ethniques, même si la diversité recherchée peut être source de retards administratifs, notamment dans certains pays d'Amérique du Sud ;
- équilibres entre les deux bras de l'étude dans chaque centre d'essai clinique ; ce qui implique de sélectionner les centres capables de mobiliser une population suffisante de patients potentiellement éligibles ;
- équilibre au sein des populations incluses (hommes/femmes, sévérité de la maladie) et dans la géographie du recrutement.

Avec ces précautions et malgré la nécessité d'ouvrir, dans ce contexte, de nouveaux centres, le recrutement des ~1000 premiers patients devant participer à la première phase de l'essai devrait être achevé vers la fin du premier trimestre 2018.

Début juin, soit environ un an après l'inclusion du premier patient dans l'étude RESOLVE-IT, et sur la base des premières données de tolérance et de sécurité d'emploi, le Data and Safety Monitoring Board (DSMB) – un comité de surveillance et de suivi indépendant mis en place spécifiquement pour l'étude – a recommandé la poursuite de l'essai sans aucune modification.

Avancées dans le programme de « disease awareness »

En mars 2017, la Société, via le fonds de dotation qu'elle a créé en décembre 2016, a affirmé son leadership en lançant une initiative de « disease awareness », *The NASH Education Program*[™], qui a suscité une vague d'intérêt sans précédent dans les grands médias francophones, alors que la pathologie était encore peu connue du grand public, notamment parce qu'elle est asymptomatique.

Cette initiative, bien accueillie par un nombre croissant de spécialistes et d'analystes du secteur, sera donc logiquement étendue à d'autres pays. Cet accueil favorable a conduit par ailleurs la Société à annoncer qu'une journée internationale d'information sur la NASH sera organisée en juin 2018 par son fonds de dotation *The NASH Education Program*[™].

Perspectives de combinaisons thérapeutiques

La Société a été proactive dans les approches de combinaisons thérapeutiques dans la NASH, avec elafibranor comme molécule pivot.

Pour adresser le caractère multifactoriel de la maladie et les multiples co-morbidités auxquelles le patient NASH est confronté, GENFIT évalue le potentiel thérapeutique de combinaisons associant elafibranor à des molécules :

- issues d'autres programmes de la Société ;
- déjà commercialisées dans d'autres indications, avec des mécanismes d'action complémentaires ;
- choisies parmi celles qui sont les plus avancées dans le paysage actuel de la NASH.

Le but est de traiter le plus grand nombre de patients NASH, et si possible réduire les doses des médicaments à combiner avec elafibranor.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Dans ce contexte, et dans le cadre de l'*International Liver Congress* (organisé du 19 au 23 avril 2017, à Amsterdam, par l'EASL), la Société a présenté des données précliniques sur la complémentarité thérapeutique d'elafibranor avec un agoniste FXR (utilisant l'exemple de l'acide obéticholique) ; ces résultats illustrant le potentiel de nouvelles combinaisons incluant elafibranor, pour une prise en charge optimale des patients NASH.

L'effet synergétique obtenu sur les modèles pathologiques utilisés s'est traduit par une atténuation de la fibrose à des doses sous-maximales, ce qui confirme l'intérêt des approches de combinaison.

○ **Programme de développement d'elafibranor dans la CBP**

L'essai clinique de phase 2a, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi chez les patients atteints de Cholangite Biliaire Primitive (CBP) présentant une réponse inadéquate à l'acide ursodésoxycholique, est entré dans sa phase active de recrutement.

La Société a annoncé au mois d'avril que tous les centres européens et américains devant être impliqués dans l'étude avaient été identifiés et que le premier patient a été inclus dans l'étude au début du mois de mai.

Ses caractéristiques principales sont les suivantes :

- 3 bras : elafibranor 80mg, elafibranor 120 mg, placebo
- 45 patients (15 patients par bras)
- 12 semaines de traitement
- Etude internationale multicentrique aux Etats-Unis et dans 3 pays européens

L'objectif principal de cet essai est de déterminer l'effet d'une dose journalière d'elafibranor sur l'alkaline phosphatase (ALP) sérique chez ces patients, sur base d'un changement relatif par rapport aux patients sous placebo. Les objectifs secondaires incluent :

- ALP < 1.67 × limite normale supérieure (LNS) et bilirubine totale dans les limites normales et diminution > 15% de l'ALP
- Paris, Toronto, UK PBC scores
- Prurit et QoL (Quality of Life / qualité de vie)
- Sécurité d'emploi d'elafibranor dans la population CBP

Les premiers résultats de cette étude devraient être disponibles, sous réserve du respect des délais estimés par la Société pour sa réalisation et notamment de la date de recrutement du dernier patient à inclure, au cours du second semestre de l'année 2018.

○ **Programme de Biomarqueurs Diagnostic dans la NASH (BMGFT03)**

Lors de l'*International Liver Congress* organisé par l'EASL, la Société a présenté, à travers deux abstracts, les dernières avancées de son programme de biomarqueurs, ainsi que ses perspectives de développement de diagnostic *in vitro* (IVD) non-invasif dans la NASH.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

En particulier, ont été présentées de nouvelles données portant sur :

- l'élaboration d'un score simplifié pour identifier les patients NASH à traiter et effectuer le suivi de leur maladie ;
- de nouvelles avancées de recherche dans les miARNs à valeur diagnostique.;

Les nouveaux marqueurs miARNs innovants ont été identifiés grâce à l'analyse des échantillons de plus de 500 patients NAFLD issus de cohortes différentes, dont ceux de l'essai de phase 3 RESOLVE-IT.

La méthode de scoring résulte quant à elle de la mise au point d'un nouvel algorithme basé sur un nombre réduit de variables, générant un score performant en matière d'AUC (Area Under the Receiver Operating Curve), de sensibilité, de spécificité, de NPV (Negative Predictive Value) et de PPV (Positive Predictive Value).

Les deux présentations/posters ont confirmé le potentiel de l'approche développée par la Société, et sa capacité à apporter une solution diagnostique IVD basée sur une prise de sang, qui serait à la fois non invasive, facile d'accès, à moindre coût et donc à large diffusion, notamment par rapport à d'autres approches existantes ou encore en cours de développement. Si ces autres approches telles que l'imagerie ou encore l'élastographie sont complémentaires, elles nécessitent en effet des investissements en équipement et formation significatifs, et ne sauraient donc en aucun cas remplacer un outil IVD à très large diffusion.

D'autres résultats obtenus en juin ont confirmé le potentiel des microARNs circulants pour le diagnostic ainsi que la pertinence de la signature GENFIT pour identifier les patients ayant une NASH active (NAS \geq 4) et un stade de fibrose significatif (F \geq 2), c'est-à-dire les patients devant être traités :

- une nouvelle expérimentation de séquençage de nouvelle génération a validé, dans des échantillons de sérum de la Phase 3 RESOLVE-IT, la valeur diagnostique de 13 microARNs circulants précédemment identifiés dans la cohorte GOLDEN-505 ainsi que dans une cohorte de patients obèses (Professeur Sven Francque, LBP-535, EASL 2017) ;
- une analyse bioinformatique a confirmé qu'une signature décrite précédemment, combinant miR-34a, alpha-2 macroglobuline, HbA1c et YKL-40 (Professeur Stephen A. Harrison, LBP-534, EASL 2017), aboutit à une performance diagnostique significativement meilleure que celle des principaux scores connus dans la littérature scientifique lorsque testée dans les cohortes GOLDEN-Diag et RESOLVE-IT.

L'ensemble de ces données et le niveau de performance statistique obtenu suggérant ainsi que la signature GENFIT pourrait répondre à différents besoins médicaux, à différents stades du parcours clinique du patient, permettant aux médecins généralistes, endocrinologues, diabétologues et hépatologues d'assurer leur diagnostic, notamment quant à leur décision de traiter un patient avec un médicament anti-NASH, la Société a décidé de clôturer la phase de faisabilité du programme pour entamer, dès le second semestre la phase de développement qui devra impliquer un partenaire industriel.

Dans le cadre de la phase industrielle destinée au développement d'un nouveau test de diagnostic in-vitro (IVD) qui s'ouvre, GENFIT souhaite en effet nouer un partenariat avec une grande entreprise spécialisée dans le diagnostic ayant une expertise spécifique dans le domaine des microARNs appliqués à des tests IVD, pour le développement du test en accord avec les exigences réglementaires ainsi que pour la fabrication des kits.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Enfin, GENFIT a continué durant le premier semestre à élargir son programme de collaboration et de recherche dans le domaine des biomarqueurs pour la NASH, avec la signature d'un accord avec le CHU d'Angers (France). Cette collaboration avec les Professeurs Jérôme Boursier et Paul Calès donne ainsi accès à une cohorte indépendante supplémentaire de patients NASH et non-NASH. Dans les prochains mois, GENFIT envisage de signer d'autres collaborations pour accéder à de nouvelles cohortes prospectives et longitudinales visant la validation du test de diagnostic GENFIT dans d'autres utilisations futures.

○ **Programme de repositionnement de nitazoxanide dans la fibrose (TGFTX4)**

Dans le cadre du programme TGFTX4, la Société a identifié plusieurs candidats-médicaments potentiels avec une importante activité anti-fibrotique démontrée à la fois dans des tests cellulaires et dans des modèles pathologiques *in vivo*.

Ces résultats ont été obtenus soit par une réorientation thérapeutique de molécules approuvées dans une autre indication, permettant de gagner en temps de développement, soit par une optimisation plus classique de type « hit-to-lead » sur des molécules de la Société à l'aide d'un screening phénotypique réalisé sur des cellules hépatiques stellaires humaines activées par TGF beta.

Nitazoxanide, un anti-parasitaire à la sécurité d'emploi prouvée, a fait l'objet d'une telle ré-orientation thérapeutique repositionnant la molécule comme un agent puissant dans la fibrose, avec une efficacité démontrée dans deux modèles pathologiques de fibrose hépatique présentés en Avril 2017 lors de l'*International Liver Congress* organisé par l'EASL.

La Société prévoit de soumettre à la FDA une demande d'autorisation de lancement d'un essai de preuve de concept de phase 2a de nitazoxanide dans la NASH avec fibrose avancée avant la fin de l'année 2017.

○ **Programme TGFTX1 (RORgt)**

Dans le cadre d'un projet ambitieux visant à élargir et à diversifier son portefeuille de candidats médicaments destinés à traiter les maladies auto-immunes, inflammatoires et fibrotiques, la Société s'est investi ces trois dernières années dans le design et dans l'optimisation de différentes séries chimiques d'agonistes inverses de RORgt.

Dans le cadre de ce programme, la Société a récemment lancé des études pré IND pour un traitement à usage topique du psoriasis de sévérité légère ou moyenne. Elle évalue les possibilités de nouer un partenariat avec un acteur ayant une franchise déjà établie en dermatologie – avec des médicaments à usage topique et oral – en vue de poursuivre son développement.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Principaux développements Corporate

Gouvernance

Par une résolution d'Assemblée Générale Extraordinaire du 16 juin 2017, les actionnaires ont approuvé le changement de mode d'administration et de direction de la Société proposé par le Management et ont décidé de passer de la forme duale historique de la Société Anonyme GENFIT (à Conseil de Surveillance et Directoire) à une forme moniste à **Conseil d'Administration**.

La même Assemblée Générale a également nommé la totalité des nouveaux membres du Conseil d'administration proposés par le Management qui est désormais composé des membres suivants :

- Monsieur Jean-François Mouney,
- Monsieur Xavier Guille des Buttes,
- Madame Anne-Hélène Monsellato,
- Madame Catherine Larue,
- Monsieur Frédéric Desdouits,
- Monsieur Philippe Moons
- La société Biotech Avenir, représentée par Mme Florence Séjourné.

Deux nouvelles administratrices ont donc rejoint la Société à cette occasion :

- Le **Docteur Catherine Larue**, qui occupe à ce jour la fonction de directrice générale ad intérim du Luxembourg Institute of Health (LIH), institut de recherche biomédical, depuis janvier 2016. De 2012 à fin 2015, elle a occupé avec succès le poste de CEO de l'IBBL (Integrated BioBank of Luxembourg), où elle s'est investie dans le développement de la stratégie de la biobanque et dans de nouvelles initiatives dans le domaine de la médecine personnalisée. Avant de rejoindre l'IBBL, le Dr Catherine Larue a animé le programme de « Biomarqueurs » de la Société Genfit jusqu'en 2012.

Dr Catherine Larue a débuté sa carrière comme chef d'équipe chez Sanofi, Montpellier, France, en R&D dans le département de recherche cardiovasculaire. Elle a ensuite rejoint Sanofi Diagnostics Pasteur Inc., Minnesota, États-Unis, où elle a dirigé le département d'immunologie pendant trois ans, y développant tests et instruments. Elle est ensuite retournée à Paris, chez Sanofi Diagnostics Pasteur pour y travailler en tant que Directrice R&D, puis a passé 11 ans au sein du groupe Bio-Rad où elle a occupé divers postes de management. Elle a participé à la découverte de plusieurs biomarqueurs innovants et à la mise sur le marché de dizaines de produits de diagnostic.

Dr Catherine Larue est l'auteur de 85 publications et a déposé 13 brevets. Elle est titulaire d'un doctorat en biologie expérimentale et d'une Habilitation à Diriger la Recherche (HDR) à l'Université de Rouen, d'un diplôme universitaire en oncologie clinique (Université Paris VI) et d'un MBA pour Executive (Université de St. John, New York). En 2014, elle a été élue femme la plus inspirante de l'année dans la catégorie « Science, Technologie et Recherche » au Luxembourg.

- Madame **Anne-Hélène Monsellato**, qui a obtenu son diplôme d'expertise comptable en 2008 et est titulaire d'un diplôme en gestion des affaires de l'École de Management de Lyon.

Depuis mai 2015, Anne-Hélène Monsellato est membre indépendant du Conseil d'Administration, Présidente du Comité d'Audit et des Risques et membre du Comité de Gouvernance et des Nominations d'Euronav, une société belge figurant parmi les leaders mondiaux du transport maritime de produits pétroliers cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Bruxelles et au NYSE. Par ailleurs, elle est Vice-Présidente et trésorière du Mona Bismarck American Center for Art and Culture, fondation publique américaine basée à New York.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Madame Monsellato a rejoint Ernst&Young (devenu EY) en 1990 où elle a occupé successivement des fonctions d'auditeur, d'auditeur senior, de manager puis de manager senior, avant de devenir associée du Cabinet de 2005 à 2013. Elle a acquis, à travers ce parcours, une grande expérience des opérations de cotations transfrontalières, notamment aux Etats-Unis, du contrôle interne et de la gestion des risques, et est intervenue dans plusieurs sociétés des secteurs pharmaceutiques et des biotechnologies.

Madame Monsellato est un membre actif de l'IFA (Institut Français des Administrateurs) et du Comité de sélection de FBA (Femmes Business Angels) depuis 2013.

Ce nouveau Conseil d'administration s'est réuni le même jour et a nommé **Monsieur Jean-François Mouney aux fonctions de Président du Conseil d'administration et Directeur Général** de la Société et **Monsieur Xavier Guille des Buttes à la fonction de Vice-Président du Conseil d'administration**.

Les comités d'Audit et de Nominations et Rémunérations du Conseil d'administration ont également été composés à cette occasion comme suit :

• **Comité d'audit :**

- Madame Anne-Hélène Monsellato, Présidente,
- Monsieur Philippe Moons,
- Monsieur Xavier Guille des Buttes.

• **Comité des Nominations et Rémunérations :**

- Monsieur Xavier Guille des Buttes, Président,
- Monsieur Jean-François Mouney,
- Madame Catherine Larue.

Principaux événements à venir :

GENFIT est présent à de nombreux événements scientifiques et investisseurs. Le calendrier est consultable dans la rubrique « Médias – Evenements » du site internet de GENFIT.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

ANNEXES

GENFIT

<p>Résultats semestriels consolidés au 30 juin 2017</p>

L'Etat du Résultat Net, l'Etat de la Situation Financière et le tableau de flux de trésorerie du Groupe sont établis selon les normes comptables IFRS.

Les procédures d'audit sur les comptes consolidés ont été effectuées. Les états financiers au 30 juin 2017 ont été arrêtés par le Conseil d'Administration le 22 septembre 2017.

Les comptes consolidés complets ainsi que les notes annexes aux comptes consolidés pour le semestre clos le 30 juin 2017 sont consultables dans la rubrique « Investisseurs » du site internet de GENFIT.

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Etat de la Situation Financière

ACTIF (en milliers d'euros)	A la date du	
	31/12/2016	30/06/2017
Actifs non courants		
Immobilisations incorporelles	668	778
Immobilisations corporelles	3 010	4 676
Autres actifs financiers non courants	541	571
Total - Actifs non courants	4 219	6 025
Actifs courants		
Stocks	14	4
Créances clients et autres débiteurs courants	8 394	13 192
Autres actifs financiers courants	174	173
Autres actifs courants	1 137	1 723
Trésorerie et équivalents de trésorerie	152 277	126 286
Total - Actifs courants	161 996	141 379
Total - Actif	166 214	147 404
PASSIF		
(en milliers d'euros)		
A la date du		
	31/12/2016	30/06/2017
Capitaux propres		
Capital social	7 792	7 792
Primes d'émission	237 305	237 434
Réserves consolidées	(68 654)	(102 321)
Ecart de conversion	21	4
Résultat net	(33 667)	(22 615)
Capitaux propres - part du Groupe	142 797	120 294
Intérêts minoritaires	0	0
Total - Capitaux propres	142 797	120 294
Passifs non courants		
Passifs financiers non courants	5 004	6 916
Revenus & produits différés non courants	3	3
Avantages au personnel non courants	849	893
Total - Passifs non courants	5 855	7 812
Passifs courants		
Passifs financiers courants	1 248	1 587
Dettes fournisseurs et autres créditeurs courants	16 146	17 549
Revenus & produits différés courants	1	1
Provisions courantes	167	162
Total - Passifs courants	17 562	19 299
Total - Passif & capitaux propres	166 214	147 404

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Etat du Résultat Net

(en milliers d'euros, sauf résultat par action)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Produits d'exploitation		
Revenus industriels	151	65
Autres produits	3 495	4 645
Produits d'exploitation	3 647	4 710
Charges d'exploitation		
Frais de recherche & développement	(12 323)	(23 670)
Frais généraux & administratifs	(4 166)	(3 448)
Autres produits opérationnels	0	(2)
Autres charges opérationnelles	(1)	36
Résultat opérationnel	(12 843)	(22 374)
Produits financiers	278	341
Charges financières	(97)	(555)
Résultat financier	181	(214)
Charge d'impôt	(0)	(26)
Résultat net	(12 662)	(22 615)
Part revenant aux actionnaires de la société mère	(12 662)	(22 615)
Part des minoritaires	0	0
Résultat de base / dilué par action attribuable aux actionnaires de Genfit		
Résultat de base par action (€/action)	(0,49)	(0,73)

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Tableau des Flux de Trésorerie

(en milliers d'euros)	Semestre clos le 30/06/2016	Exercice clos le 31/12/2016	Semestre clos le 30/06/2017
Variation de la trésorerie issue des opérations d'exploitation			
+ Résultat net	(12 662)	(33 667)	(22 615)
+ Résultat net / Part des minoritaires	0	0	0
Reconciliation du résultat net et de la trésorerie issue des opérations d'exploitation			
Ajustements :			
+ Dotations aux amortissements	274	630	505
+ Dotations aux provisions & pertes de valeur	39	186	36
+ Paiements fondés en actions	0	11	129
- Résultat sur cessions d'actifs non courants	0	0	2
+ Charge / (produit) financier net	71	45	20
+ Charge d'impôt	0	35	26
+ Autres éléments sans incidence financière	(394)	(338)	(27)
Flux de trésorerie avant variation du besoin de fonds de roulement	(12 671)	(33 098)	(21 923)
Variation du besoin en fonds de roulement			
Diminution (+) / augmentation (-) des stocks	12	14	10
Diminution (+) / augmentation (-) des créances clients & autres actifs	(3 599)	(2 942)	(5 384)
Diminution (-) / augmentation (+) des dettes fournisseurs & autres passifs	2 951	8 828	1 396
Variation du besoin en fonds de roulement	(636)	5 900	(3 978)
Impôts payés	0	(28)	0
Flux de trésorerie généré par l'activité	(13 308)	(27 226)	(25 902)
Opérations d'investissement			
- Acquisitions d'immobilisations	(686)	(2 036)	(1 120)
+ Cessions d'immobilisations	(0)	(0)	(0)
- Acquisitions d'actifs financiers	0	(51)	(11)
+ Cessions d'actifs financiers	0	0	0
- Acquisitions de titres de sociétés consolidées	0	0	0
Flux de trésorerie lié aux opérations d'investissement	(686)	(2 086)	(1 131)
Opérations de financement			
+ Augmentation de capital	47 978	121 007	0
+ Souscriptions de bons de souscription d'actions	0	50	0
+ Souscriptions de nouveaux emprunts et encaissements de financements publics	1 000	1 500	1 915
- Remboursements d'emprunts et financements publics à long et moyen terme	(390)	(1 034)	(848)
- Intérêts financiers versés (y compris crédit-bail)	(66)	(43)	(24)
Flux de trésorerie lié aux opérations de financement	48 522	121 480	1 042
Variation de trésorerie	34 529	92 167	(25 990)
Trésorerie à l'ouverture	60 111	60 111	152 277
Trésorerie de clôture	94 640	152 277	126 286

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Discussions sur les résultats semestriels 2017

1 - Commentaires sur l'état du résultat net consolidé des exercices clos le 30 juin 2016 et 30 juin 2017

(i) Produits d'exploitation

Les produits d'exploitation de la Société sont composés du crédit d'impôt recherche, de revenus industriels, de subventions d'exploitation et d'autres produits opérationnels.

Produits d'exploitation (En milliers d'euros)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Revenus industriels	151	65
Subventions d'exploitation	384	21
Crédit d'impôt recherche de la période	3 043	4 533
Autres produits opérationnels	69	91
Total	3 647	4 710

Le total des produits d'exploitation s'élève ainsi à 4 710 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 3 647 milliers d'euros pour la même période au titre de l'exercice précédent, soit une progression de 29%.

Ces produits d'exploitation sont composés principalement du Crédit d'Impôt Recherche de l'exercice qui s'est élevé à 4 533 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 3 043 milliers d'euros au premier semestre 2016. Cette augmentation de 49% du Crédit d'Impôt Recherche est due principalement à l'accroissement des dépenses de sous-traitance opérationnelle entre les deux semestres, lui-même lié en très grande partie à la progression de l'étude de Phase III RESOLVE-IT (voir notamment (ii) charges d'exploitation par destination ci-dessous).

Les revenus industriels se sont élevés à 65 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 151 milliers d'euros pour la même période au titre du semestre précédent, soit une diminution de 51% (plus de détails sont fournis dans la note 6.3.17 de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017).

Les subventions d'exploitation du premier semestre 2017 se sont élevées à 21 milliers d'euros contre 384 milliers d'euros pour la même période un an auparavant avec la fin des derniers programmes de recherche subventionnés.

Enfin, les autres produits opérationnels ont progressé de 69 milliers d'euros au 30 juin 2016 pour s'établir à 91 milliers d'euros au 30 juin 2017.

(ii) Charges d'exploitation par destination

Les tableaux ci-dessous répartissent les charges d'exploitation par destination entre principalement les frais de recherche et développement d'une part et les frais généraux et administratifs d'autre part, ceci pour les semestres clos au 30 juin 2016 et au 30 juin 2017.

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Charges d'exploitation	Semestre clos le 30/06/2016	Dont :					
		Achats consommés	Sous-traitance opérationnelle	Charges de personnel	Autres charges (maintenance, honoraires, déplacements, impôts & taxes...)	Dotation nette aux amortissements & provisions, pertes de valeur	Résultat sur cessions d'actifs non courants
(En milliers d'euros)							
Frais de recherche & développement	(12 323)	(970)	(6 226)	(3 566)	(1 310)	(251)	0
Frais généraux & administratifs	(4 166)	(45)	(0)	(2 202)	(1 842)	(77)	0
Autres produits opérationnels	0	0	0	0	0	0	0
Autres charges opérationnelles	(1)	0	0	0	(1)	0	0
TOTAL	(16 489)	(1 015)	(6 226)	(5 768)	(3 152)	(328)	0

Charges d'exploitation	Semestre clos le 30/06/2017	Dont :					
		Achats consommés	Sous-traitance opérationnelle	Charges de personnel	Autres charges (maintenance, honoraires, déplacements, impôts & taxes...)	Dotation nette aux amortissements & provisions, pertes de valeur	Résultat sur cessions d'actifs non courants
(En milliers d'euros)							
Frais de recherche & développement	(23 670)	(1 351)	(14 329)	(3 984)	(3 545)	(461)	(0)
Frais généraux & administratifs	(3 448)	(66)	(4)	(1 664)	(1 681)	(34)	0
Autres produits opérationnels	(2)	0	0	0	0	0	(2)
Autres charges opérationnelles	36	0	0	0	36	0	0
TOTAL	(27 084)	(1 416)	(14 333)	(5 648)	(5 190)	(495)	(2)

Les charges d'exploitation du premier semestre 2017 se sont élevées à 27 084 milliers d'euros contre 16 489 milliers d'euros au titre du premier semestre 2016, soit une augmentation de 64%. Elles se composent notamment de :

- **frais de recherche et développement**, qui comprennent notamment les frais des personnels salariés affectés à la recherche (3 984 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 3 566 milliers d'euros au 30 juin 2016), les honoraires liés aux personnels mis à disposition et affectés à la recherche, les coûts des consommables et de la sous-traitance opérationnelle (clinique et pharmaceutique notamment, soit 14 329 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 6 226 milliers d'euros au 30 juin 2016), les coûts liés à la propriété intellectuelle et la dotation au fonds de dotation « The Nash Education Program » créé en décembre 2016. Ces frais de recherche et développement se sont élevés à 23 670 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 12 323 milliers d'euros au 30 juin 2016, soit respectivement 87% et 75% du total des charges d'exploitation.

Le premier semestre 2017 a été marqué par la montée en puissance des coûts de sous-traitance liés à la progression de l'étude de phase III RESOLVE-IT, comparé au premier semestre 2016 qui avait vu cette étude démarrer. Si les autres programmes ont aussi généré des coûts de sous-traitance au premier semestre 2017, leurs montants sont

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

beaucoup moins significatifs que ceux liés à l'étude de phase III RESOLVE-IT du fait du stade plus précoce d'avancement de ces travaux de recherche et développement.

Les frais de personnel affectés à la recherche du premier semestre 2017 augmentent de 12% par rapport à ceux constatés sur la même période un an auparavant en raison de l'augmentation des effectifs moyens affectés à la recherche (93 versus 83) et, plus accessoirement, de l'impact sur le premier semestre 2017 des charges liées à la mise en place de plans de stocks options et d'actions gratuites le 15 décembre 2016 alors qu'aucun instrument d'intéressement de ce type n'avait été attribué durant le premier semestre 2016. Ces deux éléments ont plus que compensé le fait que l'incentive plan en vigueur dans la Société n'a pas trouvé à s'appliquer au cours du premier semestre 2017, alors que des primes liées à son application avaient été attribuées au cours du premier semestre 2016.

- **frais généraux et administratifs**, qui comprennent notamment les frais de personnel non affectés à la recherche (1 664 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 2 202 milliers d'euros au 30 juin 2016), et les frais administratifs et commerciaux. Ces frais généraux et administratifs se sont élevés à 3 448 milliers d'euros au premier semestre 2017 contre 4 166 milliers d'euros au premier semestre 2016, soit respectivement 13% et 25% du total des charges d'exploitation.

Les frais de personnel non affectés à la recherche du premier semestre 2017 diminuent de 24% par rapport à ceux constatés sur la même période un an auparavant, même si les effectifs moyens non affectés à la recherche ont augmenté d'un semestre à l'autre (31 versus 25). En effet, contrairement au premier semestre 2016, aucune prime liée à l'application de l'incentive plan en vigueur dans la Société n'a été attribuée au premier semestre 2017 en l'absence d'évènements pouvant y donner droit.

(iii) Charges d'exploitation par nature

Regroupées non plus par destination mais par nature, les charges d'exploitation sont composées principalement de :

Sous-traitance opérationnelle

Sous traitance opérationnelle (En milliers d'euros)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Frais de recherche & développement	(6 226)	(14 329)
Frais généraux & administratifs	(0)	(4)
Autres produits opérationnels	0	0
Autres charges opérationnelles	0	0
TOTAL	(6 226)	(14 333)

Le montant des charges de sous-traitance opérationnelle s'est élevé à 14 333 milliers d'euros au premier semestre 2017 contre 6 226 milliers d'euros au titre du premier semestre 2016, soit une augmentation de 130%, due essentiellement à la montée en puissance des coûts liés à la progression de l'étude de Phase III RESOLVE-IT. La Société prévoit que ce poste de charges continue d'augmenter sensiblement au cours du second semestre 2017 en liaison avec l'avancement de l'étude RESOLVE-IT.

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Charges de personnel

Charges de personnel (En milliers d'euros)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Salaires	(4 188)	(3 985)
Charges sociales	(1 548)	(1 503)
Coût des engagements de retraite	(33)	(31)
Droit individuel à la formation	0	0
Paiements fondés sur des actions	0	(129)
TOTAL	(5 768)	(5 648)

Le montant des charges de personnel hors paiements fondés en actions s'est élevé à 5 519 milliers d'euros au premier semestre 2017 contre 5 768 milliers d'euros au titre du semestre précédent, soit une diminution de 4% alors que les effectifs moyens sont passés de 103 au premier semestre 2016 à 124 au premier semestre 2017.

Cette évolution est due principalement au fait que le premier semestre 2016 avait été impacté par des primes attribuées à certains salariés dans le cadre de la mise en œuvre de l'incentive plan en vigueur dans la Société, alors que ce dernier n'a pas trouvé à s'appliquer au cours du premier semestre 2017.

Le montant constaté au titre des paiements en actions sans impact sur la trésorerie est passé de 0 euros au premier semestre 2016 à 129 milliers d'euros au premier semestre 2017 ; la Société ayant mis en place un plan de stock-options et un plan d'actions gratuites le 16 décembre 2016. Pour plus d'information, se rapporter à la note 6.20 de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017.

Autres charges opérationnelles

Autres charges (maintenance, honoraires, déplacements, impôts & taxes...) (En milliers d'euros)	Semestre clos le	
	30/06/2016	30/06/2017
Frais de recherche & développement	(1 310)	(3 545)
Frais généraux & administratifs	(1 842)	(1 681)
Autres produits opérationnels	0	0
Autres charges opérationnelles	(1)	36
TOTAL	(3 152)	(5 190)

Les autres charges d'exploitation s'élèvent à 5 190 milliers d'euros au premier semestre 2017 contre 3 152 milliers d'euros au premier semestre 2016, soit une augmentation de 65%. Elles se composent notamment :

- des « honoraires » qui incluent notamment les frais juridiques, d'audit et de comptabilité, les frais de recrutement, les honoraires de différents conseils (relations presse, relations investisseurs, communication, informatique), le personnel externe mis à disposition de la Société (gardiennage, sécurité et accueil, management des essais cliniques), ainsi que les honoraires de certains de ses conseillers scientifiques. Ce montant comprend aussi les dépenses de propriété intellectuelle que sont les frais et honoraires engagés par la Société pour le dépôt et la maintenance de ses brevets ;



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

- des dépenses liées à la location, à l'usage, et à l'entretien des locaux du siège et son établissement parisien, et à la location des bureaux de sa filiale aux États-Unis ;
- des dépenses liées aux déplacements et aux congrès des personnels salariés et des personnels mis à disposition, ainsi que des frais de participation à des congrès scientifiques, médicaux, financiers, et de développement des affaires commerciales.

Cette augmentation est essentiellement liée à l'accélération du développement de l'activité du Groupe et du renforcement de sa présence aux États-Unis.

En particulier, l'accroissement des autres charges d'exploitation liées à l'activité de recherche & développement d'un semestre à l'autre est due principalement :

- à l'impact dans les comptes du premier semestre 2017 de la dotation de la Société au fonds de dotation « The Nash Education Program » (ce fonds n'ayant pas encore été créé au premier semestre 2016) ;
- à l'augmentation des charges de mise à disposition de personnel pour le management des essais cliniques en cours ;
- à l'augmentation des frais et honoraires de Propriété Intellectuelle.

La diminution des autres charges d'exploitation liées à l'activité générale et administrative d'un semestre à l'autre s'explique essentiellement quant à elle par une diminution des honoraires juridiques.

(iv) Résultat financier

Le résultat financier se traduit par une perte financière de 214 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre un excédent financier de 181 milliers d'euros au titre du semestre précédent.

Cette perte financière est due à l'augmentation des charges financières qui passent de 97 milliers d'euros au 30 juin 2016 à 555 milliers d'euros au 30 juin 2017 en raison notamment de la constatation d'une perte de change de 511 milliers d'euros (contre 19 milliers d'euros au 30 juin 2016) due à l'évolution de la parité €/\$.

(v) Résultat net

Le premier semestre 2017 se solde par une perte nette de 22 615 milliers d'euros contre une perte nette de 12 662 milliers d'euros au titre du semestre précédent.

2 - Commentaires sur l'état de la situation financière au 30 juin 2017

Au 30 juin 2017, le total de l'Etat de la Situation Financière du Groupe s'élève à 147 404 milliers d'euros contre 166 214 milliers d'euros au 31 décembre 2016.

Le Groupe dispose au 30 juin 2017 de 126 286 milliers d'euros de trésorerie et équivalents de trésorerie contre 152 277 milliers d'euros au 31 décembre 2016.

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

(i) Actifs non courants

Les actifs non courants composés des immobilisations incorporelles, corporelles et financières, augmentent de 4 219 milliers d'euros au 31 décembre 2016 à 6 025 milliers d'euros au 30 juin 2017. Cette augmentation est due essentiellement aux investissements engagés au premier semestre 2017 (équipement scientifique et matériel informatique).

(ii) Actifs courants

Les actifs courants s'élèvent respectivement à 141 379 milliers d'euros au 30 juin 2017 contre 161 996 milliers d'euros au 31 décembre 2016.

La variation des créances clients et autres débiteurs courants s'explique essentiellement par les créances liées au Crédit d'Impôt Recherche pour les exercices 2014, 2016 et le premier semestre 2017. Davantage de détails sur la nature de ces créances sont donnés dans la note 6.7 de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017 (voir également chapitre 8 du rapport d'activité et financier semestriel au 30 juin 2017).

La variation des autres actifs courants correspond à l'augmentation des charges constatées d'avance liées aux charges opérationnelles courantes.

La trésorerie et les équivalents de trésorerie passent de 152 277 milliers d'euros au 31 décembre 2016 à 126 286 milliers d'euros au 30 juin 2017, soit une diminution de 17%.

Trésorerie & équivalents de trésorerie (En milliers d'euros)	A la date du	
	31/12/2016	30/06/2017
Valeurs mobilières de placements et dépôts à terme	150 438	107 517
Soldes débiteurs de banque	1 839	18 769
TOTAL	152 277	126 286

(iii) Capitaux propres

Au 30 juin 2017, le montant total des capitaux propres du Groupe s'élève à 120 293 milliers d'euros contre 142 797 milliers d'euros au 31 décembre 2016.

L'évolution des capitaux propres de la Société résulte de la constatation de la perte semestrielle.

L'annexe aux comptes consolidés semestriels ainsi que le tableau de variation des capitaux propres établis selon les normes IFRS détaillent respectivement l'évolution du capital de la Société et des capitaux propres du Groupe.

(iv) Passifs non courants

Il s'agit principalement de la part à plus d'un an :

- des avances conditionnées accordées à GENFIT SA par Bpifrance et visant à financer les programmes de recherches (dont le détail figure à la note 6.12.1.1 « Avances remboursables et conditionnées » de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017); et
- des emprunts bancaires (dont le détail figure à la note 6.12.1.2 « emprunts bancaires » de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017).



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

(v) **Passifs courants**

Ce poste du bilan regroupe principalement la part à moins d'un an des avances conditionnées à GENFIT SA par Bpifrance et les dettes fournisseurs et sociales (voir également les notes 6.12.2 et 6.13 de l'annexe aux comptes consolidés pour le premier semestre 2017).

La variation des passifs courants est essentiellement due, comme indiqué ci-dessous à l'augmentation des dettes fournisseurs consécutive à l'accroissement des charges de sous-traitance opérationnelles.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

À PROPOS DE GENFIT :

GENFIT est une société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement de médicaments dans des domaines thérapeutiques où les besoins médicaux sont considérables en raison du manque de traitements efficaces et du fait de l'augmentation du nombre de malades au niveau mondial. GENFIT concentre ses efforts de R&D pour participer à la mise sur le marché de solutions thérapeutiques visant à combattre certaines maladies métaboliques, inflammatoires, autoimmunes ou fibrotiques touchant en particulier le foie (comme la stéatohépatite non alcoolique ou NASH) et plus généralement la sphère gastro-intestinale. GENFIT déploie des approches combinant nouveaux traitements et biomarqueurs. Elafibranor, composé propriétaire de GENFIT le plus avancé, est en cours de phase 3 d'essais cliniques. Installée à Lille, Paris et Cambridge, MA (USA), l'entreprise compte environ 120 collaborateurs. GENFIT est une société cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris, Compartiment B (Euronext : GNFT - ISIN : FR0004163111). www.genfit.fr

À PROPOS D'ELAFIBRANOR

Elafibranor est le composé le plus avancé du portefeuille de GENFIT. Elafibranor est une molécule de type « first-in-class », Agoniste du Récepteur Activé par les Proliférateurs des Peroxysomes alpha et delta, administré une fois par jour par voie orale, et développé pour traiter notamment la stéatohépatite non-alcoolique (NASH). Elafibranor est considéré comme capable de traiter les multiples facettes de la NASH telles que l'inflammation, la sensibilité à l'insuline, les profils lipidique et métabolique, les marqueurs du foie.

À PROPOS DE LA NASH

La « NASH », ou stéatohépatite non-alcoolique, est une maladie du foie qui associe une accumulation de graisse dans le foie, une inflammation et une dégénérescence des cellules hépatiques. La maladie est associée à un risque élevé de progression vers la cirrhose, un état correspondant à une fonction hépatique détériorée, conduisant à une insuffisance hépatique et au cancer du foie.

À PROPOS DE LA CBP

La « CBP », ou Cholangite Biliaire Primitive, est une maladie chronique au cours de laquelle les canaux biliaires intra-hépatiques sont endommagés. L'altération des canaux biliaires réduit la capacité du foie à éliminer des toxines, et peut conduire à la cicatrisation des tissus hépatiques et la cirrhose.

AVERTISSEMENT :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, ce qui pourrait donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux décrits, induits ou anticipés dans lesdites déclarations prospectives. Ces aléas et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, y compris dans le domaine des biomarqueurs, au progrès et aux résultats de l'essai clinique RESOLVE-IT et de l'essai évaluant elafibranor dans la CBP, aux examens et autorisations d'autorités réglementaires comme la FDA et l'EMA concernant notamment elafibranor dans la NASH, la CBP et d'autres candidats-médicaments dans d'autres indications et candidats-



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

biomarqueurs développés par la Société, au succès d'une stratégie d'in-licensing, à la capacité de la Société à continuer à lever des fonds pour son développement, ainsi qu'à ceux développés au chapitre 7 du rapport d'activité et financier au 30 juin 2017 et à la section 4 «Principaux Risques et incertitudes» du Document de Référence enregistré par l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 28 avril 2017 sous le numéro R.17-034 disponibles sur les sites Internet de GENFIT (www.genfit.fr) et de l'AMF (www.amf-france.org). Sous réserve de la réglementation applicable, la Société ne prend aucun engagement de mise à jour ou de révision des informations contenues dans ce communiqué.

Le présent communiqué, et les informations qu'il contient, ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions GENFIT dans un quelconque pays. Ce communiqué de presse a été réalisé en langues Française et Anglaise ; en cas de différence entre les textes, la version française prévaudra.

CONTACT

GENFIT | Jean-François Mouney – Président – Directeur Général | 03 20 16 40 00
RELATIONS PRESSE | Bruno Arabian | +33 6 87 88 47 26