



## COMMUNIQUÉ DE PRESSE

### **GENFIT : Information financière du troisième trimestre 2017**

*(Données non auditées établies selon les normes IFRS)*

- **Trésorerie et équivalents de trésorerie s'élevant à 113,8 millions d'euros au 30 septembre 2017**
- **Chiffre d'affaires des neuf premiers mois de 2017 s'élevant à 91 millions d'euros**

**Lille (France), Cambridge (Massachusetts, Etats-Unis), le 11 octobre 2017** – GENFIT (Euronext : GNFT - ISIN : FR0004163111), société biopharmaceutique engagée 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 sa trésorerie au 30 septembre 2017 et son chiffre d'affaires pour les neuf premiers mois de 2017.

#### **Situation de Trésorerie**

Au 30 septembre 2017, la trésorerie et les équivalents de trésorerie de la Société s'élevaient à 113,8 millions d'euros contre 84,9 millions d'euros un an plus tôt.

Au 30 juin 2017, la trésorerie et les équivalents de trésorerie totalisaient 126,3 millions d'euros.

#### **Chiffre d'affaires**

Le chiffre d'affaire des neuf premiers mois de 2017 s'élève à 91 millions d'euros contre 217 millions d'euros pour la même période en 2016.

#### **Prochain évènement : Congrès annuel de l'AASLD (« The Liver Meeting® », Washington, 20-24 octobre 2017)**

*The Liver Meeting®* organisé par l'AASLD est l'un des congrès les plus importants organisés par – et pour – la communauté scientifique et médicale spécialisée en hépatologie au niveau mondial. Il rassemble plus de 10,000 scientifiques, gastroentérologues et hépatologues.

L'AASLD a sélectionné trois abstracts proposés par GENFIT. GENFIT sera ainsi invitée à présenter de nouveaux résultats le vendredi 20 octobre, résumés dans 3 posters, indiquant l'amplification du potentiel thérapeutique de nitazoxanide (composé développé par la Société dans la fibrose) par combinaison avec une statine, ainsi que de nouvelles avancées technologiques visant à permettre l'évaluation automatisée des stades de fibrose hépatique dans des modèles pré-cliniques :

- "Identification of novel drug combinations with synergistic effects on hepatic fibrosis *in vitro* and *in vivo*", R. Walczak *et al.* (Abstract 390)



## COMMUNIQUÉ DE PRESSE

- "Pattern recognition and quantification of hepatic fibrosis in NASH preclinical models using deep-learning based image analysis", E. Rexhepaj *et al.* (Abstract 620)
- "Quantification of fibrosis staging and collagen proportionate area in NASH pre-clinical models using a fully automated deep-learning approach", E. Rexhepaj *et al.* (Abstract 621)

Pour plus d'information, merci de visiter le site web du meeting annuel de l'AASLD :  
<https://www.aasld.org/events-professional-development/liver-meeting>.

### 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 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 130 collaborateurs. GENFIT est une société cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris, Compartiment B (Euronext : GNFT - ISIN : FR0004163111).  
[www.genfit.fr](http://www.genfit.fr)



# COMMUNIQUÉ DE PRESSE

## 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-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](http://www.genfit.fr)) et de l'AMF ([www.amf-france.org](http://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 | 06 87 88 47 26