

### Résultats du 1<sup>er</sup> semestre 2015

Toulouse, FRANCE, Ann Arbor, ETATS-UNIS, 25 août 2015 – Cerenis Therapeutics (FR0012616852- CEREN - Eligible PEA-PME), une société biopharmaceutique internationale spécialisée dans la découverte et le développement de thérapies HDL («bon cholestérol») innovantes pour traiter les maladies cardiovasculaires et métaboliques, annonce ce jour ses résultats du premier semestre 2015.

- **Compte de résultat simplifié\***

<i>(en milliers d'euros)</i>	<b>30 juin 2015</b>	<b>30 juin 2014</b>
Chiffre d'affaires	0	0
Coûts de production	0	0
Frais administratifs et commerciaux	(1 064)	(1 157)
Frais de recherche	(5 239)	(2 048)
<b>Résultat Opérationnel</b>	<b>(6 303)</b>	<b>(3 205)</b>
Produits financiers	435	182
Charges financières	(1 195)	(633)
<b>Résultat Financier</b>	<b>(760)</b>	<b>(451)</b>
Impôt sur les bénéfices	0	37
<b>Résultat net</b>	<b>(7 062)</b>	<b>(3 619)</b>

Pour rappel, conformément aux attentes, Cerenis Therapeutics n'a pas généré de chiffre d'affaires au premier semestre 2015, les produits de la Société étant en phase de recherche et développement.

Les frais de recherche et développement se sont élevés à 5 239 K€ sur la période, à comparer à 2 048 K€ au 30 juin 2014. Leur augmentation significative est liée à la préparation des deux nouvelles études cliniques CARAT et TANGO. Ces coûts incluent des frais de lancement d'études cliniques ainsi que ceux relatifs aux activités de production des lots du candidat médicament CER-001 chez le partenaire de Cerenis Therapeutics.

L'évolution des charges financières correspond à une augmentation des frais, liés au traitement IFRS des avances remboursables BPI, et aux effets des changements de parités monétaires lors des règlements effectués en devise auprès des prestataires (dollar américain et australien principalement).

- **Trésorerie solide à 50,7 M€ au 30 juin 2015**

Au 30 juin 2015, la trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élèvent à 50,7 M€ incluant le produit brut de l'introduction en bourse de la Société, réalisée en mars dernier et dont le spectaculaire succès lui a permis de lever 53,4 M€.

- **Point sur les développements cliniques**

Actuellement, la Société prépare le lancement des développements cliniques, tel qu'annoncé à l'occasion de son introduction en bourse, à savoir l'étude de phase II sur l'indication post-SCA (CARAT) et l'étude de phase III sur l'indication maladie orpheline FPHA (TANGO). Dans le respect du plan de marche, le premier patient de l'étude CARAT sera recruté au troisième trimestre et celui de l'étude TANGO, au quatrième trimestre.

Dernièrement, les résultats de l'étude LOCATION ont fourni la première preuve de la fonctionnalité de CER-001 qui se comporte comme une véritable HDL pré-bêta naturelle en ciblant la plaque d'athérosclérose. L'administration de CER-001 augmente la capacité d'efflux de cholestérol du plasma, un marqueur inversement corrélé à l'incidence des

événements cardiovasculaires<sup>1</sup>. Ces éléments, qui contribuent à renforcer la preuve de concept, sont particulièrement encourageants pour les développements cliniques à venir.

\* Normes IFRS / Comptes revus selon les procédures de l'examen limité

1. Référence : Rohatgi A, Khera A, Berry JD, Givens EG, Ayers CR, Wedin KE, Neeland IJ, Yuhanna IS, Rader DR, de Lemos JA, Shaul PW. HDL Cholesterol Efflux Capacity and Incident Cardiovascular Events. N Engl J Med. 2014;371(25):141118051511004.

**Prochain communiqué financier** : chiffre d'affaires du 3<sup>ème</sup> trimestre, le 13 novembre 2015

**A propos de Cerenis** : [www.cerenis.com](http://www.cerenis.com)

Cerenis Therapeutics Holding est une société biopharmaceutique internationale dédiée à la découverte et au développement de thérapies innovantes HDL pour le traitement des maladies cardio-vasculaires et métaboliques. L'HDL est le principal médiateur du transport retour des lipides (Reverse Lipid Transport ou RLT), la seule voie naturelle par laquelle le cholestérol en excès est enlevé des artères puis transporté au foie pour l'élimination hors du corps.

Cerenis développe un portefeuille de produits basé sur la thérapie HDL, comprenant des mimétiques de HDL pour promouvoir une régression rapide des plaques d'athérosclérose chez les patients à risque élevé comme les patients atteints de syndrome coronarien aigu et les patients déficients en HDL ainsi que des produits qui augmentent le HDL pour traiter l'athérosclérose et les maladies métaboliques associées chez les patients ayant un nombre diminué de particules HDL.

Cerenis est bien positionnée pour devenir un des leaders du marché des thérapies HDL avec un large portefeuille de produits en développement et un actionnariat prestigieux : Sofinnova Partners, HealthCap, Alta Partners, EDF Ventures, DAIWA Corporate Investment, TVM Capital, Orbimed, IRDI/IXO Private Equity et Bpifrance. En mars 2015, Cerenis a réalisé avec succès son introduction en bourse sur Euronext Paris en levant 53,4 millions d'euros.

**A propos du CER-001**

CER-001 est un complexe comprenant la protéine naturelle des HDL, l'apolipoprotéine A-I (apoA-I), et des phospholipides, dont la composition a été optimisée afin d'obtenir une nanoparticule discoïdale chargée négativement ressemblant à une particule pré-bêta HDL naturelle. CER-001 agit sur toutes les étapes du transport retour du cholestérol comme le ferait une HDL naturelle afin de promouvoir l'élimination du cholestérol.



**Contacts :**

**Cerenis**

Jean-Louis Dasseux  
Directeur Général  
[info@cerenis.com](mailto:info@cerenis.com)  
Tel: +33 (0)5 62 24 09 49

**NewCap**

Relations investisseurs  
Emmanuel Huynh / Louis-Victor Delouvrier  
[cerenis@newcap.fr](mailto:cerenis@newcap.fr)  
01 44 71 98 53

**NewCap**

Relations Médias  
Nicolas Merigeau  
[cerenis@newcap.fr](mailto:cerenis@newcap.fr)  
01 44 71 94 98