

Transgene annonce que l'option sur TG4010 n'est pas exercée

La préparation de la phase 3 continue comme prévu

Transgene va rechercher un partenaire pour le produit

Téléconférence le 29 avril à 8h30 (heure de Paris)

Strasbourg, France, le 28 avril 2014 – Transgene SA (NYSE-Euronext : TNG) annonce aujourd'hui avoir été informé par Novartis que cette dernière ne levait pas son option sur TG4010, un produit d'immunothérapie des cancers ciblant la protéine MUC1. En conséquence, Transgene dispose de tous les droits sur ce produit.

« Nous regrettons la décision de Novartis de ne pas lever son option sur TG4010 à l'issue de sa période d'exclusivité et de devenir notre partenaire global pour ce produit. Nous sommes déterminés à initier une phase 3 en cancer du poumon avancé aussi rapidement que possible, car les données obtenues avec ce produit d'immunothérapie sont convaincantes, et nous avons les ressources financières pour avancer conformément à nos plans » a indiqué Philippe Archinard, Président-Directeur Général de Transgene. Il a ajouté : *« En parallèle, nous allons à présent activement rechercher un partenaire pour le co-développement et la commercialisation de TG4010. Plusieurs acteurs dans le domaine de l'immunothérapie des cancers ont déjà exprimé un intérêt de principe pour ce programme »*.

La préparation de la partie phase 3 de l'étude TIME chez des patients atteints d'un cancer du poumon « non à petites cellules » de stade IV et dont le cancer est positif pour MUC1 est bien avancée. En fonction des discussions avec les autorités réglementaires, Transgene entend démarrer cette étude dans la deuxième partie de l'année.

Les données de la partie 2b de l'étude TIME vont continuer d'évoluer et Transgene compte les présenter lors d'une conférence médicale de premier plan d'ici la fin de l'année.

Conférence téléphonique :

Une conférence téléphonique en français se tiendra le mardi 29 avril 2014 à 8:30, heure de Paris.

Numéros de téléphone pour les participants :

| | |
|---------------|----------------------|
| France : | +33 (0)1 70 99 42 86 |
| Royaume-Uni : | +44 (0)20 3427 1905 |
| US : | +1 646 254 3365 |

Code de confirmation : 7887957

Un enregistrement audio sera également disponible sur le site internet de la Société : www.transgene.fr après la conférence.

Lien Webcast :

<http://www.media-server.com/m/p/ggt292qb>

Pour accéder à la webdiffusion en direct et à la demande depuis n'importe quel IOS d'Apple ou les appareils mobiles Android :



À propos de TG4010 :

TG4010 est en cours de développement pour le traitement de première ligne du cancer du poumon « non à petites cellules » (NSCLC, *non-small cell lung cancer*) au stade métastatique, associé à une chimiothérapie. TG4010 est un virus de la vaccine recombinant (souche MVA, *Modified Virus Ankara*) exprimant l'antigène MUC1 et la cytokine Interleukine-2 (IL2). Dans les cellules saines, la protéine MUC1 se trouve normalement à la surface des cellules épithéliales de nombreux types de tissus et agit pour protéger ces cellules. Dans les cellules tumorales, plusieurs modifications de la protéine MUC1 surviennent : surexpression, hypoglycosylation et changements de la localisation cellulaire. Ces changements transforment MUC1 en un antigène tumoral hautement immunogène et en font une cible de choix pour l'immunothérapie des cancers. La stratégie consiste alors à induire l'expression de l'antigène tumoral MUC1 dans un environnement non tumoral, c'est-à-dire dans lequel le système immunitaire est totalement fonctionnel, afin d'induire une immunité à la fois innée et adaptative. Outre le cancer du poumon, l'antigène tumoral MUC1 est exprimé dans de nombreuses tumeurs, notamment les cancers du sein, du rein, de la prostate et le cancer colorectal.

A propos de Transgene :

Membre du Groupe Institut Mérieux, Transgene (NYSE-Euronext : TNG) est une société biopharmaceutique qui conçoit, développe et fabrique des produits d'immunothérapie ciblée contre les cancers et les maladies infectieuses. Ces produits utilisent des virus généralement bien tolérés par l'homme pour détruire directement ou indirectement les cellules malades. Transgene a deux produits principaux en développement clinique : TG4010 dans le cancer du poumon « non à petites cellules » et Pexa-Vec dans le cancer du foie. La Société a également plusieurs autres programmes en recherche et en développement préclinique et clinique basés sur sa technologie des vecteurs viraux : TG4001 en développement clinique contre le cancer oro-pharyngé et TG1050 en étude préclinique avancée contre l'hépatite B. Transgene est basée à Strasbourg et a des activités opérationnelles à Lyon, en Chine et aux États-Unis. Pour plus d'information, merci de visiter notre site internet www.transgene.fr.

Déclarations prospectives :

Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives de Transgene concernant le développement futur de TG4010. Bien que la Société considère que ces informations et projections sont fondées sur des hypothèses raisonnables, elles peuvent 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 ne peut y avoir d'assurance que : (i) les résultats de partie phase 2b de l'étude TIME préfigurent les résultats ultérieurs de TG4010 ; (ii) les autorités réglementaires avaliseront les plans de la Société pour la partie phase 3 de l'étude ; (iii) la Société parviendra à nouer un partenariat pour le développement et la commercialisation de TG4010 ou pourra le faire dans un délai et/ou à des conditions favorables. La réalisation de chacun 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. La capacité de la Société à commercialiser ses produits est soumise notamment, mais pas exclusivement, aux facteurs suivants : la reproduction chez l'homme de résultats précliniques positifs ; la réussite d'essais cliniques, la capacité à obtenir des financements et ou des partenariats pour le développement et la commercialisation des produits, et l'obtention des autorisations réglementaires de mise sur le marché. 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 section « Facteurs de Risque » du Document de Référence et de son Actualisation déposés auprès de l'AMF et disponibles sur les sites Internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de la Société (www.transgene.fr).

Contacts

Transgene

Elisabetta Castelli
Directeur des Relations Investisseurs
+33 (0)3 88 27 91 21

Laurie Doyle
Directeur des Relations Investisseurs U.S.
& Corporate Communications
+1 (339) 832 0752

investorrelations@transgene.fr

Relations Médias :

IMAGE 7

Estelle Guillot-Tantay
+33 (0)1 53 70 74 95
egt@image7.fr

Laurence Heilbronn
+33 (0)1 53 70 74 64
lheilbronn@image7.fr