



RESULTATS FINANCIERS 2006 de GENFIT :
Une 7^{ème} ANNEE CONSECUTIVE BENEFICIAIRE
MALGRE un RENFORCEMENT des INVESTISSEMENTS au PROFIT
du PIPELINE de CANDIDATS MEDICAMENTS

- 7^{ème} exercice bénéficiaire consécutif
- Alliances industrielles renouvelées et renforcées
- Maturation du pipeline de candidats-médicaments
- Perspectives 2007 marquées par la poursuite et l'accélération des investissements de croissance

Lille (France), Cambridge (Massachusetts, Etats-Unis), le 6 avril 2007 – GENFIT (Alternext : ALGFT ; ISIN : FR0004163111), société biopharmaceutique engagée dans la découverte et le développement de médicaments dans les domaines cardio-vasculaire, inflammatoire et métabolique, annonce aujourd'hui ses résultats financiers consolidés pour l'exercice clos le 31 décembre 2006 arrêtés par le Directoire et le Conseil de Surveillance en sa séance du 05 avril 2007.

Principales données financières consolidées (Normes IFRS)

<i>en milliers d'euros</i>	Exercice clos au 31/12/06	Exercice clos au 31/12/05
Total des produits	11 421,5	13 193,4
Résultat opérationnel	-553,3	1 676,2
Résultat financier	223,6	33,4
Charge d'impôt	665,4	-74,4
Résultat net	335,7	1 635,2
<i>Résultat net Part du Groupe</i>	327,7	1 773,1
Résultat net par action (en euros)	0,03	0,17
Trésorerie fin d'année	22.372,5	12.497,9
Capitaux propres	27.770,9	13.386,5

Le total des produits s'élève à € 11,4 millions contre € 13,2 millions en 2005 en raison d'une allocation plus importante des ressources de la Société sur ses programmes de recherche et développements dont elle détient l'intégralité des droits. Les produits sont essentiellement constitués des 'research fees' correspondant aux alliances stratégiques de découverte de médicaments conclues entre la Société et ses partenaires de l'industrie pharmaceutique.

GENFIT enregistre son 7^e exercice bénéficiaire consécutif à € 0,34 million (vs. €1,63 million en 2005) en dépit d'une augmentation sensible de ses dépenses de recherche et développements affectées en particulier aux candidats-médicaments que Genfit développe seule, sur ses fonds propres, et dont elle détient tous les droits. Genfit a également au cours de l'exercice 2006 renforcé ses plateformes technologiques SNURM et protéomique.

Au 31 décembre 2006, le niveau de trésorerie ressort en hausse à € 22,4 millions contre € 12,5 millions à fin 2005, suite à l'augmentation de capital de € 15 millions correspondant à la création de 1.670.562 actions nouvelles, réalisée en novembre 2006 par un placement privé auprès d'investisseurs qualifiés et d'actionnaires historiques.

Événements marquants pour l'année 2006

Avancées stratégiques dans le développement des programmes GFT14 et GFT505. GENFIT a enregistré en 2006 d'importantes avancées dans les essais cliniques de ses deux molécules les plus avancées avec l'entrée en Phase II du GFT14 et l'entrée en Phase I du GFT505.

- **GFT14**, candidat-médicament « first-in-class » (produit agissant sur une cible totalement nouvelle), indiqué pour le traitement des dyslipidémies mixtes de type IIb (taux élevés de triglycérides et de LDL-cholestérol), a achevé au printemps 2006 trois études cliniques de Phase I (incluant au total 115 volontaires sains) et démontré une très bonne marge de sécurité. En juillet 2006, GFT14 a débuté ses premières études de Phase IIa sur des patients présentant des dyslipidémies mixtes de type IIb dans 4 pays et 35 centres investigateurs.

- **GFT505**, candidat-médicament « first-in-class » multimodal et pluripotent indiqué pour le traitement des dyslipidémies mixtes de type IIb, du diabète de type II (contrôle de la glycémie et action sur le métabolisme énergétique des patients diabétiques) et de l'athérosclérose (régression des plaques d'athérome), est entré en essais cliniques de Phase I en juillet 2006. Cette molécule qui vise le traitement simultané de plusieurs facteurs de risque de la maladie cardiometabolique est dotée d'un profil totalement inédit évalué par la plateforme technologique de modulation sélective des récepteurs nucléaires (SNURM) propriété de GENFIT.

Extension et renforcement des alliances stratégiques de découverte de médicaments avec les partenariats industriels. En dépit d'une baisse apparente des revenus tirés des programmes en co-développement avec les partenaires industriels, la réalité des alliances et les avancées pré-cliniques et cliniques des candidats-médicaments issus de ces dernières révèlent des perspectives de concrétisation possibles de plus en plus proches en termes de milestones et de royalties.

Plus que jamais, la valeur ajoutée des équipes de GENFIT a permis à la Société de renouveler et de renforcer l'essentiel de ses alliances malgré les mouvements de fusion-acquisition des grands laboratoires pharmaceutiques (SANOFI-AVENTIS, SOLVAY-FOURNIER, MERCK-SERONO, UCB-CELLTECH), lesquels à l'occasion de ces opérations effectuent des arbitrages parmi leurs programmes scientifiques et élaborent des stratégies nouvelles.

Passage de plusieurs programmes en phases pré-cliniques et cliniques. Forte de ses compétences en chimie médicinale et en modélisation moléculaire, GENFIT a franchi avec succès plusieurs étapes de développements pré-cliniques et cliniques notamment grâce à l'utilisation de sa plateforme technologique propriétaire SNURM (Selective Nuclear Receptor Modulators). Cette dernière, qui permet d'identifier et de développer une deuxième génération de médicaments ciblant les récepteurs nucléaires capables de moduler de façon sélective l'expression de certains gènes indispensables au bon fonctionnement de la cellule, a démontré son efficacité sur les programmes menés en partenariat avec SANOFI-AVENTIS et SOLVAY, ainsi que dans le cadre des programmes plus amont menés par la Société parmi lesquels :

- **le programme G220** en collaboration avec MERCK KGaA visant l'identification d'un candidat-médicament multimodal jouant simultanément sur deux processus physiopathologiques différents du diabète de type II ;
- **le programme G150** recherchant un nouveau traitement multimodal pour la prise en charge de l'hypertension du patient diabétique (type II) ou insulino-résistant ;
- **le programme G200** se présentant comme une nouvelle classe de produits pour le traitement de l'obésité abdominale.

Renforcement du portefeuille de brevets. GENFIT a poursuivi le renforcement de son portefeuille brevet au cours de l'exercice 2006 en portant à 153 le nombre de demande de brevets en cours d'examen et à 35 le nombre de brevets délivrés ce qui représente un total de 188 brevets propriétaires déposés ou demandés par la Société. 119 d'entre eux portent sur des molécules et protègent les nouvelles entités chimiques identifiées par l'entreprise. 13 brevets ou demandes concernent les technologies de dosages et les outils diagnostic. Enfin, 46 brevets ou demandes sont rattachés à des outils de screening ou à des « cibles thérapeutiques ».

L'élément marquant de 2006 réside dans l'entrée de nombreuses demandes de brevets dans leur phase de délivrance en France et en Europe. Leur valeur intrinsèque présente à ce jour un atout majeur de la Société dans la protection des candidats médicaments qu'elle développe.

Réussite de l'introduction en bourse de GENFIT sur le marché Alternext (Euronext Paris). Genfit a levé € 15 millions en novembre 2006 suite à un placement privé réservé aux investisseurs qualifiés et à l'admission consécutive le 19 décembre 2006 des titres de la Société sur Alternext. L'opération a amené à la création de 1.670.562 actions nouvelles (14,8% du capital) souscrites à hauteur de € 9,00/action, portant ainsi à aujourd'hui le nombre total d'actions de Genfit à 11.270.626.

Perspectives de l'exercice 2007

Deux nouveaux partenariats dans le cadre de consortiums européens. GENFIT a annoncé en janvier 2007 la signature de deux nouveaux partenariats dans le cadre de consortiums européens. GENFIT a notamment signé un nouveau partenariat avec le groupe pharmaceutique allemand MERCK KGaA dans le cadre d'un programme d'une durée de 3 ans, ayant pour objectif la validation d'une nouvelle classe thérapeutique dans le traitement du diabète et de la résistance à l'insuline.

Le deuxième partenariat a été signé avec la société germano-chinoise BICOLL et l'Université de Freiburg. Il intervient dans le cadre d'un programme d'une durée de 2 ans et demi, consacré aux maladies cardiométaboliques et notamment à l'identification de nouveaux ligands de récepteurs nucléaires orphelins à partir d'une banque de produits naturels.

Extension et renforcement de l'alliance avec SANOFI-AVENTIS. GENFIT a confirmé en février 2007 l'extension et le renforcement de son alliance stratégique de découverte de médicaments avec le groupe SANOFI-AVENTIS. Les termes de cette alliance prévoient notamment un engagement de collaboration pour deux années supplémentaires, des paiements annuels de recherche et développement (« research fees »), des paiements en cas de franchissement d'étapes clés (« milestones »), ainsi que des royalties en cas de commercialisation. GENFIT collabore avec SANOFI-AVENTIS sur plusieurs nouveaux projets et notamment sur la caractérisation pharmacologique et la sélection des meilleurs candidats-médicaments de SANOFI-AVENTIS agissant sur une cible innovante impliquée à la fois dans les mécanismes inflammatoires et métaboliques, ainsi que sur le lancement d'un nouveau programme sur une cible nouvelle impliquée dans les maladies inflammatoires.

Deux molécules issues de l'alliance entre GENFIT et SANOFI-AVENTIS depuis 1999 sont actuellement en essais cliniques de Phase II, et une molécule se trouve en essais cliniques de Phase I. GENFIT est susceptible de recevoir pour ces trois candidats-médicaments en essais cliniques, comme pour toutes les molécules issues de l'alliance avec SANOFI-AVENTIS, des « milestones » et des royalties en cas de commercialisation.

Extension et renforcement de l'alliance avec SOLVAY. GENFIT a étendu en février 2007 son accord de collaboration avec le groupe SOLVAY pour trois années supplémentaires. GENFIT et SOLVAY poursuivent leur collaboration sur des composés déjà sélectionnés lors de la précédente collaboration, ainsi que sur la validation d'une cible totalement innovante issue des travaux scientifiques de GENFIT.

Les composés issus de la précédente collaboration sont des produits « first-in-class » actuellement en développement pré-clinique chez SOLVAY. Ces composés ont démontré une capacité prometteuse d'inhiber l'apparition de plaques d'athérome.

GENFIT s'est également vu confier un nouveau programme portant sur la validation d'une cible inédite et prometteuse et la sélection de nouveaux candidats-médicaments.

Dans le cadre de cette alliance, GENFIT reçoit également des paiements annuels de recherche et développement, des « milestones » et des royalties en cas de commercialisation.

Résultats cliniques de GFT14 et GFT505 attendus courant de l'été 2007. Les essais cliniques de Phase II de GFT14 sur 128 patients répartis sur 35 centres à travers 4 pays dans le traitement des dyslipidémies mixtes de type IIb, et les études essais cliniques de Phase I de GFT505 sur une centaine de volontaires sains sont actuellement en cours et se déroulent selon le calendrier prévu sans qu'aucun aléa particulier n'ait été signalé. Les données cliniques de ces essais seront publiées durant le troisième trimestre 2007.

Forte accélération des investissements de croissance. GENFIT entend plus que doubler ses investissements consacrés aux études pré-cliniques et cliniques des candidats-médicaments dont la Société détient l'intégralité des droits. Une part importante des investissements devrait également être consacrée à des opportunités d'acquisition de molécules (licensing-in), sans exclure également l'acquisition d'une société de biotechnologie pouvant présenter des synergies avec Genfit.

Renforcement des équipes. GENFIT poursuivra cette année le recrutement d'experts internationalement reconnus dans ses domaines de spécialités afin de renforcer le développement de son portefeuille de candidats-médicaments, d'étudier les meilleures opportunités de licence (cession ou acquisition) et de maximiser, de ce fait, la valeur de la Société.

Jean-François Mouney, Président du Directoire de Genfit, a déclaré : « 2006 a été une année passionnante et complexe pour Genfit avec d'une part des progrès significatifs enregistrés dans les développements cliniques de nos programmes propres et en partenariats, et d'autre part une entrée en bourse réussie en fin d'année. 2007 s'inscrit dans le renforcement et l'accélération de notre croissance. La Société devrait sur la période 2007-2008 constater des pertes du fait de la forte augmentation de nos investissements de croissance consacrés au développement de notre pipeline de candidats-médicaments. La valeur du titre Genfit va quant à elle continuer de progresser au fur et à mesure de la maturation de notre pipeline, et notre objectif est de redevenir profitable au sens comptable du terme à partir de 2009.»

À propos de GENFIT :

Société biopharmaceutique émergente, GENFIT étudie les dérèglements dans le fonctionnement des gènes qui sont à l'origine des maladies les plus répandues. Les équipes de GENFIT identifient de nouvelles cibles thérapeutiques et développent des candidats médicaments. Les programmes de GENFIT menés en partenariat avec les industriels de la pharmacie – tels SANOFI-AVENTIS, PIERRE FABRE, FOURNIER (Groupe SOLVAY), MERCK AG, SERVIER, KOWA traitent des principales maladies métaboliques et inflammatoires. Les développements de médicaments propres à GENFIT s'adressent quant à eux au risque global cardiovasculaire, en attaquant avec une seule molécule et simultanément plusieurs pathologies (athérosclérose, diabète, obésité...). Installée à Lille et Cambridge (USA), l'entreprise a été fondée par Jean-François MOUNEY, Président du Directoire, avec le soutien scientifique du Professeur Jean-Charles FRUCHART, Président du Conseil de Surveillance. À fin 2006, elle comptait plus de 120 collaborateurs, dont près de 100 scientifiques. (www.genfit.com)

Contacts :

GENFIT

Jean-François Mouney - Président du Directoire
03 20 16 40 00

Milestones – Relation Presse

Bruno Arabian
01 70 08 04 13 / 06 87 88 47 26
milestones@milestones-fr.com

Avertissement : Le présent communiqué contient de manière implicite ou expresse certaines déclarations prospectives relatives à GENFIT et à son activité. Ces déclarations dépendent de certains risques connus ou non, d'incertitudes, ainsi que d'autres facteurs, qui pourraient conduire à ce que les résultats réels, les conditions financières, les performances ou réalisations de GENFIT diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. GENFIT émet ce communiqué à la présente date et ne s'engage pas à mettre à jour les déclarations prospectives qui y sont contenues, que ce soit par suite de nouvelles informations, événements futurs ou autres. Pour une description des risques et incertitudes de nature à entraîner une différence entre les résultats réels, les conditions financières, les performances ou les réalisations de GENFIT et ceux contenus dans les déclarations prospectives, veuillez vous référer à la section « Facteurs de Risque » du document d'information disponible sur le site Internet de GENFIT : <http://www.genfit.com>