

ERYTECH annonce la mise en place d'un programme de cotation par ADR aux Etats-Unis

- Une cotation ADR (American Depositary Receipt) facilite la participation des investisseurs américains au capital de sociétés non américaines
- Partie intégrante de la stratégie d'ERYTECH pour accroître encore sa visibilité aux Etats-Unis
- Les ADR d'ERYTECH sont dès maintenant disponibles sur le marché OTC avec le symbole EYRY

Lyon (France), 12 janvier, 2015 – ERYTECH Pharma (Euronext Paris : FR0011471135 - ERYP), la société biopharmaceutique française qui développe des traitements innovants "affamant les tumeurs" pour la leucémie aiguë et d'autres indications en oncologie avec un besoin médical insatisfait, annonce aujourd'hui le lancement d'un programme d'ADR (American Depositary Receipt) de niveau 1 aux Etats-Unis afin de renforcer sa base d'investisseurs résidents aux Etats-Unis.

Un ADR de niveau 1 est un certificat représentatif de la propriété des actions d'une société non-américaine négociée sur les marchés financiers américains. Les ADR sont cotés et échangés en dollars américains sur le marché américain. Ainsi, en cas de versement de dividendes, ceux-ci sont distribués aux investisseurs titulaires d'ADR en dollars américains. Les ADR sont destinés à faciliter l'achat, la détention et la revente de titres financiers non américains.

Les ADR d'ERYTECH sont dès maintenant disponibles à la négociation sur le marché américain de gré à gré (OTC, over-the-counter). Le symbole est EYRY. Chaque ADR d'ERYTECH représente une action ERYTECH telle que négociée sur Euronext Paris. The Bank of New York Mellon agit en tant que banque dépositaire dans le cadre du programme ADR. Les actions ordinaires d'ERYTECH continueront à être négociées sur le marché réglementé d'Euronext Paris.

Pour plus d'informations sur le programme ADR d'ERYTECH :

http://www.adrbnymellon.com/dr_profile.jsp?cusip=29604W108

Gil Beyen, Président Directeur Général d'ERYTECH, commente : « *Le programme ADR fait partie de notre stratégie pour accroître encore la visibilité de la société aux Etats-Unis. Suite aux dernières levées de fonds réussies, les investisseurs américains sont devenus une composante importante de notre actionnariat. Le lancement du programme ADR offrira des solutions alternatives de négociation pour les investisseurs américains actuels et futurs. Enfin, le programme ADR augmentera la liquidité de nos actions sans surcoût pour la société* ».

A propos d'ERYTECH : www.erytech.com

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique française qui ouvre de nouvelles perspectives pour les patients atteints de cancers et, en particulier, de leucémies aiguës et de certaines tumeurs solides.

En encapsulant une enzyme, l'asparaginase, à l'intérieur des globules rouges, ERYTECH développe ERY-ASP/GRASPA^{®1}, un traitement original qui « affame » les cellules cancéreuses pour les tuer, tout en réduisant significativement les effets

¹ Aussi connu sous la dénomination ERY-ASP, GRASPA[®] est le nom de marque prévisionnel du produit pour son utilisation dans la LAL et LAM en Europe. Il a été licencié à Orphan Europe (Recordati Group) le partenaire commercial d'ERYTECH. ERY-ASP est le nom de code utilisé hors Europe et dans d'autres indications.

secondaires. ERY-ASP/GRASPA® a fait l'objet de résultats positifs de Phase III dans la Leucémie Aiguë Lymphoblastique (LAL) en Europe et est actuellement en Phase IIb dans la Leucémie Aiguë Myéloïde (LAM). Le produit est également en Phase I/II dans la LAL aux Etats-Unis.

Chaque année environ 50 000 patients sont atteints de LAL ou LAM en Europe et aux Etats-Unis. A ce jour, pour plus de 80% de ces patients, notamment adultes et enfants en rechute, les formes actuelles d'asparaginase ne peuvent être utilisées en raison de leur toxicité. Visant un profil de tolérance amélioré, ERY-ASP ambitionne de traiter tous les patients atteints de leucémies aiguës, même les plus fragiles. Le segment de marché adressé par ERYTECH représente un potentiel d'1 milliard d'euros.

La Société développe par ailleurs des traitements dans les tumeurs solides et pour certaines indications orphelines. Une étude de Phase II est en cours dans le cancer du pancréas en Europe et d'autres indications de tumeurs solides sont à l'étude.

La Société a obtenu des désignations de médicaments orphelins pour ERY-ASP/GRASPA® dans la LAL, la LAM et le cancer du pancréas en Europe et aux Etats-Unis. Elle dispose de ses propres sites de production, déjà opérationnels à Lyon et à Philadelphie (Etats-Unis).

ERYTECH a conclu deux partenariats de distribution : l'un en Europe, avec Orphan Europe (groupe Recordati), l'un des principaux acteurs dans les médicaments orphelins, et le second en Israël, avec le groupe TEVA.

ERYTECH est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FR0011471135, mnémo : ERYP) et fait partie des indices CAC All Shares, CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Small, CAC Mid&Small, CAC All Tradable et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles au dispositif fiscal PEA-PME.

Déclarations prospectives

Ce document contient des déclarations prospectives et des estimations à l'égard de la situation financière, des résultats des opérations, de la stratégie, des projets et des futures performances d'ERYTECH Pharma et du marché dans lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés mais qui peuvent ne pas se révéler corrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle de la société. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'ERYTECH Pharma, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Les documents déposés par ERYTECH Pharma auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (www.amf-france.org), également disponibles sur notre site internet (www.erytech.com) décrivent ces risques et incertitudes. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date de la publication du présent document. ERYTECH Pharma décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces énoncés, prévisions ou estimations sont fondés, à l'exception de ce qui est requis par la législation française.

CONTACTS

ERYTECH

Gil Beyen

Président Directeur Général

Tél : +33 4 78 74 44 38

investors@erytech.com

NewCap

Julien Perez & Emmanuel Huynh

Relations Investisseurs

Nicolas Merigeau

Relations Presse

Tél : +33 1 44 71 98 52

erytech@newcap.fr

