

# Compte Rendu de l'Assemblée Générale Mixte du 24 juin 2016 de la société ERYTECH Pharma

*Recommandation AMF n° 2012-05*

---

Place de cotation : Euronext Paris de NYSE Euronext  
Compartiment : Compartiment B

Code ISIN : FR0011471135  
Site web : [www.erytech.com](http://www.erytech.com)

**LYON – France, 06 juillet 2016.** L'Assemblée Générale Mixte des actionnaires de la Société ERYTECH Pharma s'est réunie à Paris le vendredi 24 juin 2016 sous la présidence de Monsieur Gil BEYEN, Président du Conseil d'administration et Directeur Général.

Gil BEYEN est tout d'abord revenu sur les chiffres et indicateurs clés ainsi que sur les faits marquants de l'année 2015 et les perspectives 2016.

Il a ensuite été donné lecture des rapports du Conseil d'administration et des Commissaires aux comptes.

Enfin, l'Assemblée Générale s'est prononcée conformément aux recommandations du Conseil d'administration sur toutes les résolutions, parmi lesquelles ont notamment été adoptées avec au moins 85% des suffrages :

- L'approbation des comptes sociaux et des comptes consolidés de l'exercice clos le 31 décembre 2015 ;
- L'affectation du résultat ;
- L'approbation des conventions et engagements dits « réglementées » tels que visés à l'article L.225-38 du Code de commerce ;
- La fixation de jetons de présence alloués au Conseil d'administration ;
- Le renouvellement des mandats d'administrateur de Messieurs Gil BEYEN, Luc DOCHEZ, Philippe ARCHINARD et de la société GALENOS ;
- La nomination d'un co-commissaire aux comptes titulaire (KPMG S.A.) et d'un co-commissaire aux comptes suppléant (SALUSTRO REYDEL) ;
- L'autorisation à donner au conseil d'administration en vue de procéder au rachat d'actions propres de la société ;
- L'ensemble des délégations de compétence au Conseil d'administration à l'effet d'émettre des actions ordinaires et des valeurs mobilières donnant accès, immédiatement ou à terme, à des actions ordinaires de la Société ;
- Les autorisations au Conseil d'administration de consentir des options de souscription et/ou d'achat d'actions de la Société et/ou des bons de souscription d'actions autonomes, aux mandataires sociaux et salariés de la Société ou de sociétés du groupe ERYTECH Pharma.

Toutes les informations relatives aux projets de résolution et aux résultats des votes sont disponibles sur le site internet de la Société ([www.erytech.com](http://www.erytech.com)) rubrique Investisseurs/ Assemblée Générale/ 2016.

## **À propos d'ERYTECH et ERY-ASP/GRASPA® : [www.erytech.com](http://www.erytech.com)**

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique au stade clinique qui développe des thérapies innovantes pour lutter contre des formes rares de cancers et des maladies orphelines. En s'appuyant sur sa plateforme propriétaire, ERYCAPS, qui utilise une nouvelle technologie permettant l'encapsulation de médicaments dans les globules rouges, ERYTECH a développé un portefeuille de produits candidats adressant des marchés avec de forts besoins médicaux. La société s'est focalisée initialement sur le traitement des cancers du sang, notamment de la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) et de la leucémie aiguë myéloïde (LAM), en privant les tumeurs des nutriments nécessaires à leur survie. ERYTECH a récemment déposé une demande d'autorisation de mise sur le marché européen pour son produit candidat phare, ERY-ASP (nom commercial : GRASPA®), après avoir démontré des résultats d'efficacité et de tolérance positifs lors de son étude clinique pivot européenne de phase II/III chez les enfants et les adultes en rechute d'une LAL ou atteints d'une LAL réfractaire.

ERY-ASP consiste en l'encapsulation d'une enzyme, la L-asparaginase, dans les globules rouges provenant de donneurs. La L-asparaginase détruit dans le plasma sanguin l'asparagine, un acide aminé essentiel à la survie et à la prolifération des cellules cancéreuses. La société conduit également aux États-Unis une étude clinique de phase I avec ERY-ASP pour les adultes nouvellement diagnostiqués de la LAL, et en Europe une étude clinique de phase II évaluant GRASPA® en tant que traitement de première ligne pour les patients seniors atteints de LAM, chacun des deux traitements prodigues en combinaison de la chimiothérapie. ERYTECH estime qu'ERY-ASP a le potentiel d'une approche thérapeutique pour les tumeurs solides et conduit pour cela une étude de phase II en Europe chez des patients atteints de cancer du pancréas.

Chaque année, plus de 50 000 patients en Europe et aux États-Unis sont atteints de LAL ou LAM. Pour environ 80 % de ces patients, notamment adultes ou en rechute, les formes actuelles de L-asparaginase ne peuvent pas être utilisées en raison de leur toxicité ou de réactions allergiques. ERYTECH estime que le profil de tolérance et d'efficacité d'ERY-ASP/GRASPA® observé dans son étude clinique pivot de phase II/III offre une alternative intéressante pour permettre à tous les patients atteints de leucémie, d'être traités.

En parallèle à ses produits candidats qui consistent à encapsuler des enzymes pour affamer les tumeurs, ERYTECH explore également l'utilisation de sa plateforme pour développer des vaccins anticancéreux et des thérapies de remplacement enzymatique.

L'EMA et l'agence américaine du médicament (FDA) ont accordé des désignations de médicaments orphelins pour ERY-ASP/GRASPA dans le traitement de la LAL, de la LAM et du cancer du pancréas. ERYTECH produit ERY-ASP sur son propre site de production déjà opérationnel et certifié GMP à Lyon, et dans un site de production clinique à Philadelphie, aux États-Unis. ERYTECH dispose de partenariats de licence et de distribution d'ERY-ASP en Europe pour la LAL et la LAM avec Orphan Europe (groupe Recordati), et en Israël pour la LAL avec TEVA, qui commercialiseront le médicament sous la marque GRASPA®.

*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, EnterNext PEA-PME 150 et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles en France au dispositif fiscal PEA-PME et sont cotées aux États-Unis sous forme d'ADR de niveau 1 sur le marché OTC (Mnemo : EYRYY).*

## CONTACTS

<b>ERYTECH</b>	<b>The Ruth Group</b>	<b>NewCap</b>
<b>Gil Beyen</b>	<b>Lee Roth</b>	<b>Julien Perez</b>
<i>Président Directeur Générale</i>	<i>Relations investisseurs</i>	<i>Relations Investisseurs</i>
<b>Eric Soyer</b>	<b>Kirsten Thomas</b>	<b>Nicolas Merigeau</b>
<i>Directeur Financier et Directeur des Opérations</i>	<i>Relations Presse</i>	<i>Relation Presse</i>

+33 4 78 74 44 38

[investors@erytech.com](mailto:investors@erytech.com)

+1 646 536 7012

[iroth@theruthgroup.com](mailto:iroth@theruthgroup.com)

+33 1 44 71 98 52

[erytech@newcap.eu](mailto:erytech@newcap.eu)

+1 508 280 6592

[kthomas@theruthgroup.com](mailto:kthomas@theruthgroup.com)



## 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 plans, des objectifs et des futures performances d'ERYTECH, et du marché sur 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. En ce qui concerne le portefeuille des produits candidats, il ne peut en aucun cas être garanti que ces candidats recevront les homologations réglementaires nécessaires ni qu'ils obtiendront un succès commercial. Par conséquent, les résultats réels peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs anticipés 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](http://www.amf-france.org)), également disponibles sur notre site internet ([www.ERYTECH.com](http://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. Les lecteurs sont donc invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives. ERYTECH 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.