

Information financière du 1^{er} trimestre 2018

- Chiffre d'affaires de 1,3 M€
- Trésorerie au 31 mars 2018 : 18 M€
- Lancement commercial du nouveau stent Serpentis

PARIS - le 12 avril 2018 – 17h45 CEST - STENTYS (FR0010949404 — STNT – éligible PEA PME), société de technologie médicale qui commercialise le stent auto-apposant coronaire Xposition S, annonce aujourd'hui son chiffre d'affaires trimestriel ainsi que son niveau de trésorerie au 31 mars 2018.

Chiffre d'affaires du 1^{er} trimestre 2018*

En milliers d'euros	T1 2018	T1 2017	Var. %
Europe ⁽¹⁾	869,2	1 241,6	-30%
Reste du monde	469,6	597,3	-21%
Chiffre d'affaires total	1 338,8	1 838,9	-27%

* Chiffres revus par les commissaires aux comptes, présentés selon la norme IFRS 15 (application obligatoire) sans différence avec IAS 18 appliqué en 2017

⁽¹⁾ Allemagne, Italie, Suisse, Autriche, Pologne, Pays-Bas, France, Belgique, Grande Bretagne, Espagne, Portugal et pays nordiques.

Au cours du 1^{er} trimestre 2018, STENTYS a réalisé un chiffre d'affaires de 1,3 M€, en baisse de 27% par rapport au 1^{er} trimestre 2017. Cette décroissance s'explique par des retards de livraison d'un sous-traitant ayant entraîné des ruptures de stock du stent Xposition S en fin de période, combinés à un recul de l'activité de certains distributeurs lié au contexte d'acquisition de MINVASYS. En Europe, les difficultés d'approvisionnement n'ont pas permis de renouveler certains dépôts dans les hôpitaux, mais seront résolues avant la fin du mois d'avril ce qui devrait permettre à STENTYS de retrouver une activité pleine au cours du deuxième trimestre.

Trésorerie robuste de 18 M€

Le niveau de trésorerie s'élève à 18 M€ au 31 mars 2018, avant le décaissement de l'acquisition de MINVASYS pour un montant en numéraire de 6,5 M€, et offre à STENTYS les moyens nécessaires pour le déploiement de sa stratégie commerciale.

Lancement commercial de Serpentis

Après des essais concluants dans des centres européens ciblés et l'obtention des premières autorisations réglementaires de mise sur le marché, STENTYS annonce la commercialisation officielle de Serpentis. Serpentis est un stent actif de toute dernière génération à élution de Sirolimus composé de fines mailles en cobalt-chrome et d'un revêtement de polymère bio-résorbable. STENTYS complète ainsi son portefeuille de produits propriétaires pour couvrir l'ensemble des indications du marché : Serpentis étant dédié aux indications de routine, et Xposition S, dédié aux indications complexes.

Christophe Lottin, Directeur général de STENTYS, commente : « Le premier trimestre de cet exercice qui s'annonce néanmoins prometteur en termes d'activité, affiche une décroissance en raison d'une situation exceptionnelle en fin de période. Cependant, la signature imminente de l'acquisition de MINVASYS va nous permettre de lancer une offre commerciale commune qui devrait rapidement redynamiser nos différents réseaux de vente et nous permettre de bénéficier d'une couverture géographique étendue à plus de 60 pays. Enfin, après une phase de pré-commercialisation constructive et réussie, nous allons procéder dès le mois d'avril au lancement commercial de notre nouveau stent Serpentis. Nous restons donc confiants quant à la réalisation d'une croissance proforma robuste de notre chiffre d'affaires pour l'exercice 2018. »

Prochaine publication financière

Chiffre d'affaires du 2^{ème} trimestre 2018 : le mercredi 11 juillet 2018

Assemblée générale

L'assemblée générale mixte de STENTYS se tiendra le **14 mai 2018** à 16h00 au 21 place de la Madeleine, 75008 Paris. Les documents préparatoires à cette assemblée, dont le formulaire de vote par correspondance, seront disponibles sur le site web de la société www.stentys.com, rubrique **Investisseurs / Documentation** dans les délais légaux, au plus tard le 23 avril 2018.

Dans la mesure où vous seriez actionnaire de STENTYS et que vous souhaiteriez participer au vote des résolutions, vous pouvez soit y assister personnellement, soit adresser le formulaire de vote complété avant **le lundi 14 mai 2018** :

- par email à stentys@newcap.eu
- ou par la poste à STENTYS, 18 rue d'Hauteville, 75010 Paris.

Dans l'éventualité où le quorum ne serait pas atteint, l'assemblée générale sur 2^{nde} convocation aurait lieu le **4 juin 2018** et **votre vote par correspondance resterait valable et comptabilisé.**

À propos de STENTYS

STENTYS développe et commercialise des solutions innovantes pour le traitement des patients souffrant de pathologies artérielles complexes. Les stents auto-apposants actifs de STENTYS sont conçus pour s'adapter aux vaisseaux de diamètre ambigu ou variable, afin d'éviter les problèmes de mal-apposition liés aux stents conventionnels. Le programme d'études cliniques APPOSITION dans le traitement de l'infarctus du myocarde a montré un très faible taux de mortalité et une cicatrisation artérielle plus rapide qu'avec les stents conventionnels. La gamme STENTYS inclut également MiStent SES[®] et Serpents, deux stents coronaires actifs dont le nouveau mécanisme de libération de médicament est adapté à la réaction du vaisseau, et est commercialisée par le réseau commercial de STENTYS en Europe, au Moyen-Orient, en Asie et en Amérique latine.

Plus d'informations sur www.stentys.com.

STENTYS

André Lerebours
Directeur financier
Tél. : +33 (0)1 44 53 99 42
investor@stentys.com

NewCap

Investor Relations / Strategic Communications
Dusan Oresansky / Alexia Faure
Tél. : +33 (0)1 44 71 94 92
stentys@newcap.eu

STENTYS est coté sur le Compartiment C d'Euronext Paris
ISIN : FR0010949404 – Mnémonique : STNT

Ce communiqué contient des déclarations prévisionnelles portant sur les activités de la Société et ses perspectives. Ces déclarations prévisionnelles sont basées sur de nombreuses hypothèses concernant la stratégie présente et future de la Société et l'environnement dans lequel elle évolue qui pourraient ne pas être exactes. Ces déclarations prévisionnelles reposent sur des risques connus et inconnus, des incertitudes et d'autres éléments qui pourraient faire en sorte que les résultats, la performance ou les réalisations réels de la Société diffèrent substantiellement des résultats, de la performance ou des réalisations énoncés ou sous-entendus par ces déclarations prévisionnelles. Ces éléments incluent, entre autres, les risques associés au développement et à la commercialisation des produits de la Société, l'acceptation par le marché des produits de la Société, sa faculté à gérer sa croissance, l'environnement compétitif relatif à son secteur d'activité et aux marchés dans lesquels elle évolue, sa faculté à faire respecter ses droits et à protéger ses brevets et les autres droits dont elle est propriétaire, les incertitudes liées à la procédure d'autorisation auprès de la U.S. FDA, le rythme de recrutement des patients pour le besoin des études cliniques plus lent que prévu, les résultats des études cliniques et d'autres facteurs, notamment, ceux décrits à la section 4 « Facteurs de risque » du document de référence 2016 de la Société enregistré auprès de l'Autorité des marchés financiers le 29 novembre 2017 sous le numéro D.17-1084, telle que modifiée le cas échéant.