

STENTYS : mise à disposition des documents préparatoires à l'Assemblée Générale Mixte annuelle du 14 mai 2018

PARIS – le 23 avril 2018 – 17h45 CEST – STENTYS (FR0010949404 – STNT – éligible PEA PME), société de technologie médicale qui commercialise le stent auto-apposant coronaire Xposition S, annonce la mise à disposition des documents préparatoires à l'assemblée générale mixte qui se tiendra le lundi 14 mai 2018 à 16 heures dans les locaux de la société NewCap, au 21 place de la Madeleine, 75008 Paris.

Les documents préparatoires sont disponibles sur simple demande auprès de la société STENTYS, 18 rue d'Hauteville, 75010 Paris, ou peuvent être consultés sur son site Internet www.stentys.com, rubrique Investisseurs / Assemblée générale <http://stentys.com/assemblee-generale/>.

Assemblée générale

L'assemblée générale mixte de STENTYS se tiendra le **14 mai 2018** à 16h00 au 21 place de la Madeleine, 75008 Paris.

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, disponible sur le site web de la société, rubrique **Investisseurs / Assemblée Générale**, 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.**

Prochaine publication financière

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

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.