



**Frédéric Cren**  
PDG et cofondateur

« Ces derniers mois ont été marqués par le lancement très attendu de notre étude clinique de Phase III dans la NASH et par l'initiation par notre partenaire AbbVie de l'étude clinique de Phase IIb évaluant cedirogant pour le traitement du psoriasis. »

Chers actionnaires,

Nous vous envoyons cette première *newsletter* pour vous tenir informés des progrès significatifs d'Inventiva au niveau de son portefeuille de R&D et sur le plan financier, en dépit d'un contexte géopolitique préoccupant et d'une crise du Covid-19 qui a continué à impacter nos vies et nos activités au cours des mois passés.

Ces derniers mois ont été marqués par le lancement très attendu de notre étude clinique de Phase III dans la NASH avec l'ouverture des premiers sites cliniques aux États-Unis et le début du recrutement des patients, et par l'initiation par notre partenaire AbbVie de l'étude clinique de Phase IIb évaluant cedirogant pour le traitement du psoriasis.

Nous avons également étendu notre visibilité financière avec la mise en place d'un programme de financement en fonds propres At-The-Market (ATM) aux États-Unis et l'obtention en mai dernier d'un crédit de 50 millions d'euros de la part de la Banque Européenne d'Investissement (BEI), l'un des plus significatifs obtenu par une biotech en France. Ces derniers financements réalisés au second trimestre 2022, dans un contexte de marché très difficile pour le secteur des biotechs en particulier, démontre la capacité d'Inventiva à poursuivre sa dynamique de financement afin de soutenir sa stratégie de développement.

Je suis ravi de partager avec vous ces résultats positifs et j'attends avec impatience de nouveaux développements passionnants dans les prochains mois, comme les résultats de notre étude clinique de Phase II évaluant lanifibranor pour le traitement de la NAFLD (*Non Alcoholic Fatty Liver Disease*, stéatose hépatique non alcoolique) chez les patients atteints de diabète de type 2, la finalisation prévue pour 2023 du recrutement de la partie 1 de l'étude clinique de Phase III NATIV3 évaluant lanifibranor dans la NASH, et les résultats de notre essai de Phase IIa LEGEND combinant lanifibranor et empagliflozine chez des patients atteints de la NASH et de diabète de type 2, attendus pour le deuxième semestre 2023. Nous suivrons également avec grand intérêt les résultats de l'étude de Phase IIb conduite par AbbVie pour évaluer cedirogant chez des patients atteints de psoriasis, étude qui devrait se conclure au mois de mars 2023.

Enfin, comme l'ensemble du marché et notamment le secteur des biotechs, nous sommes confrontés à un environnement macroéconomique extrêmement tendu. Néanmoins, Inventiva est parfaitement armée financièrement pour faire face à ce contexte exceptionnel puisque notre visibilité financière s'étend jusqu'à la fin du deuxième trimestre 2023 sans prendre en compte le crédit de 50 millions d'euros de la BEI, et que nous restons pleinement confiants quant à nos avancées scientifiques dans les prochains mois.

Je voudrais profiter de cette occasion pour vous remercier sincèrement de votre confiance en Inventiva.

Je vous prie d'agréer l'expression de mes salutations distinguées.

2012

lancement  
d'Inventiva Pharma

2017

cotation sur  
Euronext Paris

2020

cotation au  
NASDAQ

2021

création de  
notre filiale aux  
États-Unis

la NASH :  
un marché de  
20 Mds\$  
en 2027\*

équipe  
scientifique  
d'environ

80/110  
collaborateurs

3 produits  
avancés

lanifibranor,  
cedirogant et odiparcil

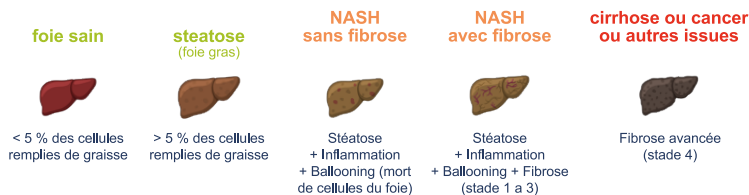
Une chimiothèque  
de plus de

240 000  
molécules

# Qu'est-ce que la NASH | Où en est Inventiva ?

La **NASH** (*Non-Alcoholic SteatoHepatitis*), également appelée maladie du foie gras ou maladie du soda, est une maladie cardiométabolique hépatique chronique et progressive, qui se caractérise par l'accumulation de graisses dans le foie et qui peut évoluer en cirrhose, voire en cancer et, à terme, rendre une transplantation du foie nécessaire.

**Les patients atteints de la NASH ont un risque dix fois plus élevé de mortalité liée à une affection hépatique que la population générale.** Il n'existe à ce jour aucun médicament approuvé par les agences réglementaires pour le traitement de la NASH, alors que plus d'une personne sur vingt souffre de cette maladie dans le monde selon le Dr. Zobair Younossi, Président du Global NASH Council. Le marché de la NASH est encore relativement inexploité et devrait atteindre 20 milliards de dollars d'ici 2027 (*iHealthcareAnalyst, Inc.* – 10 août 2021).



Inventiva cherche à répondre à ce besoin et à capter ce marché en développant lanifibranor, son candidat médicament phare dans cette indication. Lanifibranor est en Phase III d'évaluation clinique, l'une des étapes finales à franchir avant une commercialisation potentielle.

**Lanifibranor est à ce jour l'un des candidats médicaments les plus avancés dans le monde pour le traitement de la NASH et qui a atteint de façon statistiquement significative les critères d'enregistrement définis par la Food and Drug Administration et par l'Agence européenne des médicaments.**

**x10** Les patients atteints de la NASH ont un risque dix fois plus élevé de mortalité liée à une affection hépatique que la population générale.

**1/20** Une personne sur vingt souffre de cette maladie dans le monde.

**20 Mds\$** Le marché de la NASH devrait atteindre 20 milliards de dollars d'ici 2027.

## L'avis des patients



« En tant que patients et représentants atteints de maladies du foie, en particulier la NASH, nous nous réjouissons de l'investissement dans la recherche et le développement des traitements comme lanifibranor. Nous sommes prêts à soutenir des sociétés telles qu'Inventiva, qui agissent comme de véritables partenaires alors que nous construisons les outils de dépistage, d'information et de gestion qui rendent possible l'accès aux innovations dans la NASH. »

**Donna Cryer**

PDG du Global Liver Institute, organisme à but non lucratif de référence dédié à la santé du foie, basé à Washington, DC.

## Zoom sur nos derniers financements

Le 16 mai dernier, nous avons annoncé la signature d'un contrat de crédit « in fine » d'un montant total de **50 millions d'euros** avec la **Banque Européenne d'Investissement** (« BEI »). Ce financement, l'un des plus importants accordés par la BEI à une biotech, témoigne de sa confiance dans notre stratégie de croissance et de développement de notre portefeuille R&D.

En juillet 2022, nous avons annoncé la levée de près de **15 millions de dollars**, dont un financement de **9,3 millions de dollars** relatifs au programme **At-The-Market** grâce auquel nous avons déjà levé 32 millions de dollars en septembre 2021.

### Couverture d'analystes

- Guggenheim – Achat, Target Price 30,00 €
- Portzamparc – Achat, Target Price 22,70 €
- KBC Securities – Achat, Target Price 20,00 €
- Société Générale – Achat, Target Price 12,40 €
- Jefferies – Achat, Target Price 11,50 €

### Agenda financier

- Résultats financiers du 1<sup>er</sup> semestre > 21 septembre 2022
- Position de trésorerie et Chiffre d'affaires T3 2022 > 10 novembre 2022
- Position de trésorerie et Chiffre d'affaires YTD 2022 > 14 février 2023