

Chers actionnaires,

Les neufs premiers mois de l'année ont été riches en progrès pour Inventiva sur les plans financier, scientifique et réglementaire.

Levée de fonds de 36 millions d'euros

Sur le plan financier, nous avons récemment annoncé une levée de fonds de près de **36 millions d'euros** auprès d'investisseurs historiques comme Sofinnova Partners et Yiheng Capital, mais également auprès de nouveaux investisseurs comme Qatar Holding LLC, la principale filiale d'investissement direct du fonds souverain du Qatar. Ce financement réalisé dans un environnement difficile confirme l'attractivité de notre société et nous permet d'étendre notre visibilité financière jusqu'au début du 3ème trimestre 2024. Ces fonds seront dédiés à poursuivre notre étude clinique de Phase III NATIV3 avec lanifibranor pour le traitement de patients souffrant de la NASH, et à financer d'autres programmes pré-cliniques et cliniques comme YAP-TEAD, notre principal programme en oncologie.

Signature d'un partenariat au Japon et en Corée du Sud

En parallèle, nous avons élargi notre empreinte internationale au Japon et à la Corée du Sud, en signant un accord de licence exclusif avec Hepalys Pharma, une nouvelle société récemment créée par Catalys Pacific, fonds d'investissement spécialisé dans la création et le financement de sociétés biopharmaceutiques. Hepalys Pharma est immatriculée au Japon et détenue à 30 % par Inventiva depuis sa création.

Cet accord nous permet d'accélérer le développement et la commercialisation potentielle de lanifibranor et d'en externaliser le financement dans deux marchés majeurs de la NASH. En plus de renforcer notre trésorerie à court terme avec la réception d'un paiement initial de 10 millions de dollars, cet accord nous rend éligibles à recevoir des paiements d'étapes cliniques, réglementaires et commerciales dont le montant total pourra s'élever jusqu'à **231 millions de dollars**, en plus de redevances progressives perçues sur les ventes.

Progrès de l'étude de Phase III NATIV3

Sur le plan clinique, nous poursuivons le recrutement de patients pour notre étude clinique de Phase III NATIV3. Le changement du design de l'étude annoncé en janvier a été mis en œuvre dans environ 70% des sites activés et nous a permis de doubler dans ces sites le taux de recrutement.

Nous avons également reçu une excellente nouvelle en mai de la part de notre partenaire Sino Biopharm, qui a reçu l'approbation de sa demande d'« Investigational New Drug » par les autorités pharmaceutiques chinoises. Ce feu vert a déclenché le versement d'un premier paiement d'étape et il nous permet avant tout de démarrer le développement clinique de lanifibranor en Chine, qui constitue le deuxième marché dans le monde pour la NASH.

Nous nous réjouissons de voir que ce partenariat porte ses fruits, et regardons avec enthousiasme la suite de cette collaboration qui pourrait nous assurer jusqu'à **290 millions de dollars** de paiements lors du franchissement d'étapes cliniques, réglementaires et commerciales.

Résultats positifs de l'étude de Phase II initiée par le Pr. Kenneth Cusi

Par ailleurs, l'une des principales étapes franchies ces derniers mois est sans aucun doute le résultat positif de l'étude clinique de Phase II initiée par le Pr. Kenneth Cusi de l'Université de Floride, qui évaluait lanifibranor chez des patients atteints de diabète de type 2 et de stéatose hépatique non alcoolique. Lanifibranor a atteint le principal critère d'efficacité de l'étude en réduisant de 44% la graisse dans le foie ainsi que plusieurs critères secondaires, notamment en améliorant de façon significative la sensibilité à l'insuline, ce qui s'est traduit par un meilleur contrôle glycémique.

Ces nous résultats confirment l'efficacité de de lanifibranor, son profil favorable de sécurité et de tolérance, ainsi que son potentiel pour traiter des patients atteints de la NASH.

Poursuite de nos engagements RSE

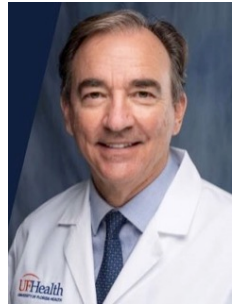
Nous avons également décidé au cours des derniers mois de structurer notre démarche RSE (Responsabilité Sociétale d'Entreprise) en suivant les lignes directrices de l'ISO 26000, l'un des référentiels mondiaux reconnu internationalement dans ce domaine. Un Comité opérationnel RSE a été établi au sein d'Inventiva, et nous associons nos collaborateurs au co-développement de notre charte RSE afin de définir nos grandes priorités et engagements.

Prochaines étapes

Nous attendons avec impatience les mois à venir, avec la fin du recrutement de l'étude de Phase III NATIV3 prévu avant la fin de l'année et la publication des résultats de l'essai de Phase II LEGEND combinant lanifibranor et l'empaglifozine chez des patients atteints de NASH et de DT2, attendue au premier trimestre 2024. Je vous remercie pour votre soutien et votre fidélité et je vous prie de croire en l'expression de mes salutations distinguées,

Frédéric Cren, PDG et cofondateur d'Inventiva

Focus sur les résultats positifs de l'étude menée par le Pr. Kenneth Cusi



« Les résultats positifs de notre étude sur la graisse hépatique et la sensibilité à l'insuline hépatique et musculaire, ainsi que sur le métabolisme des graisses, en seulement 24 semaines de traitement confirmer la robustesse du mécanisme d'action de lanifibranor dans les tissus clés, ainsi que son potentiel à prendre en charge les patients atteints de DT2 mais aussi les patients atteints de prédiabète, d'obésité et de NAFLD. »

Professeur Kenneth Cusi, M.D., Chef du Service d'Endocrinologie, Diabète & Métabolisme de l'université de Floride.

Couverture d'analystes

H.C. Wainwrigh

A l'achat, objectif de cours 35,00 \$

Stifel

A l'achat, objectif de cours 27,00 \$

Brian Garnier

A l'achat, objectif de cours 26,00 €

Portzamparc

A l'achat, objectif de cours 23,50 €

Société Générale

A l'achat, objectif de cours 20,30 €

KBC Securities

A l'achat, objectif de cours 14,00 €

Jefferies

A l'achat, objectif de cours 13,00 €

Guggenheim

A l'achat, objectif de cours 12,00 \$

Roth MKM

A l'achat, objectif de cours 11,00 \$

Pour plus d'informations sur les actualités financières d'Inventiva (agenda, résultats, présentations, etc.), nous vous invitons à vous rendre sur la rubrique « Investisseurs » de notre site, ou à contacter finance@inventivapharma.com.

Focus sur l'accord avec Hepalys Pharma au Japon et en Corée

Accord de licence exclusif avec Hepalys Pharma, Inc., société créée par Catalys Pacific, et dans laquelle Inventiva détient une participation de 30%, pour développer et commercialiser lanifibranor au Japon et Corée du Sud

Hepalys Pharma, Inc., sera responsable du financement de toutes les études cliniques avec lanifibranor nécessaires pour obtenir une autorisation de mise sur le marché au Japon et en Corée du Sud



Forte prévalence de la NASH en Japon et la Corée, puisque jusqu'à 2,7 % et 5,2 % de la population au Japon et en Corée du Sud, respectivement, souffrent de NASH

Dans le cadre de l'accord de licence exclusif, Inventiva recevra un paiement initial de 10 millions de dollars, et est éligible à recevoir des paiements d'étapes cliniques, réglementaires et commerciales dont le montant total pourra s'élever jusqu'à 231 millions de dollars