

EXPOSÉ SOMMAIRE DE L'ACTIVITÉ

Exercice clos au 31 mars 2020

« Notre mission est de contribuer à l'amélioration et à la protection de la santé des populations du monde entier. Le juste partage de la valeur créée avec l'ensemble de nos collaborateurs est le socle de notre modèle d'entreprise. La pérennité de MedinCell est une condition essentielle à l'atteinte de nos objectifs ».

Raison d'être de MedinCell, votée par l'Assemblée Générale du 5 septembre 2019 et inscrite dans les statuts.

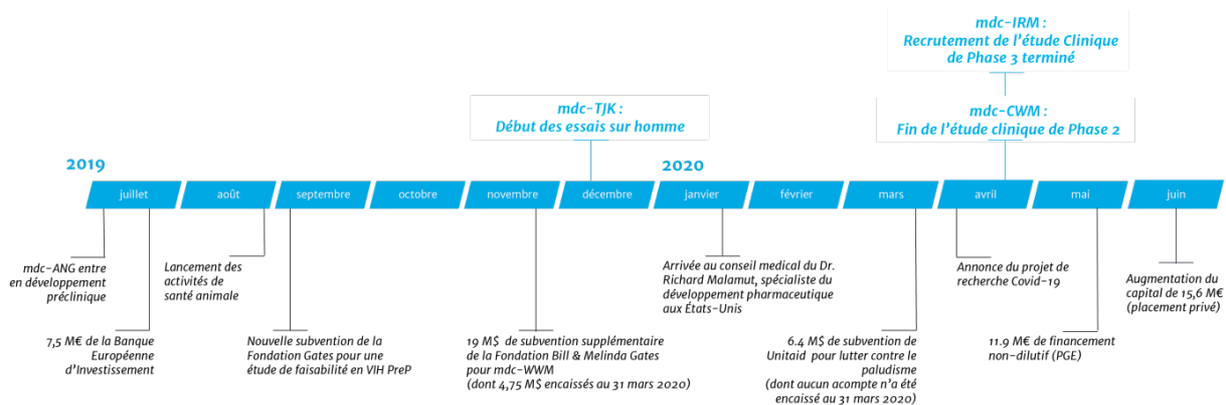
MedinCell est une société pharmaceutique technologique qui développe un portefeuille de produits injectables à action prolongée dans différentes aires thérapeutiques en associant sa technologie BEPO® à des principes actifs déjà connus et commercialisés.

Au 31 mars 2020

Évolution du portefeuille de produits conforme aux prévisions :

- Progression des développements cliniques en cours aux États-Unis
- Un troisième produit en développement clinique
- Deux nouveaux produits en études précliniques réglementaires
- Trois programmes proches de la sélection de formulation qui ouvre la voie au développement préclinique
- Lancements de nouveaux programmes

Solide position de trésorerie et consommation de cash en ligne avec les prévisions



Évolution du portefeuille de produits

L'exercice a été marqué par de étapes majeures relatives au portefeuille de produits au stade clinique :

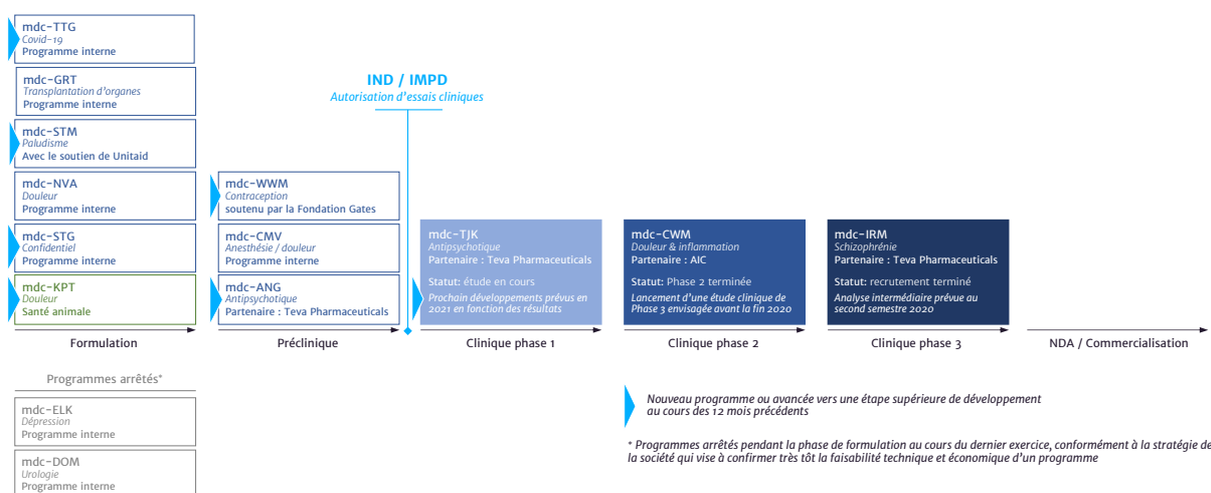
- La poursuite de l'étude de phase 3 relative au mdc-IRM (antipsychotique) menée avec Teva Pharmaceuticals déjà engagée au moment de l'introduction en bourse ;
- La poursuite et la fin de l'étude de phase 2 relative au mdc-CWN (anti-douleur et inflammatoire) menée en partenariat avec AIC conformément au calendrier prévu lors de l'introduction en bourse ; et
- Le démarrage aux États-Unis de l'étude clinique de phase 1 de mdc-TJK (antipsychotique) pilotée et financée par Teva Pharmaceuticals au cours du dernier trimestre 2019 après obtention du feu vert de la FDA en août 2019.

Le portefeuille de produits en phases amont s'est également enrichi

En phase avec ses ambitions annoncées lors de l'introduction en bourse, la Société a consacré des efforts significatifs à l'enrichissement du portefeuille de produits candidats à la fois au titre de programmes internes mais également dans le cadre de nouveaux partenariats ou du renforcement de partenariats préexistant avec Teva Pharmaceuticals ou encore la Fondation Bill & Melinda Gates (FBMG). L'exercice écoulé a ainsi permis :

- Le lancement au cours de l'été 2019 des activités précliniques d'un deuxième produit, le mdc-ANG, qui constitue le 3^{ème} produit en partenariat avec Teva qui en pilote et finance les études étant aussi rappelé qu'en mars 2019, les activités précliniques du premier programme interne (mdc-CMV) venaient de démarrer ;

- Le lancement des activités en santé animale qui présentent un profil de risque attrayant et un potentiel financier significatif. Les produits peuvent être testés chez l'espèce cible dès la phase de recherche de formulation, les délais de développement sont plus courts et les montants moindres par rapport à la santé humaine.
- Le soutien renouvelé en septembre 2019 de la Fondation Gates à travers un nouveau programme dédié à la prévention du VIH, prophylaxie pré-exposition (PrEP). Les équipes de MedinCell travaillent actuellement à évaluer la faisabilité du programme. Il n'apparaît donc pas dans le portefeuille de produits à ce stade ;
- Le renforcement du soutien de la Fondation Bill & Melinda Gates au programme mdc-WWM visant le développement d'un contraceptif injectable bio absorbable actif sur une durée de 6 mois. Après une première subvention de 3,5 M\$ destinée à financer la phase de formulation qui permettra de sélectionner un prototype en 2020, la Fondation Gates a accordé en novembre 2019 à MedinCell une nouvelle subvention pouvant aller jusqu'à 19 M\$ sur quatre ans. Elle vise à financer les activités précliniques et les études cliniques de phase 1.
- La conclusion fin mars 2020 d'un accord de subvention à hauteur de 6,4 M\$ sur trois ans avec l'agence de santé internationale Unitaid, qui s'est engagée à accélérer l'impact des technologies à longue durée d'action dans les pays à revenu faible et intermédiaire. Cette subvention assurera le financement de la formulation et des activités précliniques d'un injectable actif 3 mois d'Ivermectine - un médicament utilisé dans le traitement de nombreux types d'infections parasitaires - pour neutraliser le vecteur de transmission du paludisme qui reste l'une des principales menaces sanitaires dans le monde avec plus de 200 millions de personnes infectées chaque année.



Portefeuille de produits basés sur la technologie BEPO® au 31 mars 2020

Situation financière consolidée solide au 31 mars 2020 et renforcée depuis la fin de l'exercice

- **12,4 M€** de trésorerie
- **3,6 M€** d'actifs financiers non risqués (0,4 M€ courants + 3,3 M€ non courants)
- **10,9 M€** de financement non-dilutifs supplémentaire (PGE) – *Post-clôture*
- **3,1 M€** de CIR encaissés en mai 2020 – *Post-clôture*
- **15,6 M€** d'augmentation de capital en juin 2020 – *Post-clôture*
- **5,0 M€** encaissable de la BEI sous conditions

Mesures liées à la crise sanitaire du Covid-19

En mars 2020, MedinCell a instauré une interdiction de voyager ainsi qu'une politique de télétravail dès le début du mois. Dans le cadre du plan de continuité de l'activité, le site de Jacou, près de Montpellier, a été organisé pour que les opérations de laboratoire se poursuivent en garantissant la protection des collaborateurs.

Étant données les incertitudes quant à l'ampleur de la crise, sa durée et ses conséquences, la Société a aussi mis en place des mesures d'économies budgétaires : les opérations liées aux programmes stratégiques de recherche et de développement sont maintenues tandis que d'autres activités ont été décalées, avec pour conséquence la mise en activité partielle d'une partie des équipes.