

July 2, 2014 9:03 AM ET

ERYTECH Pharma : Bilan semestriel du contrat de liquidité confié à la société de bourse Bryan, Garnier & Co.

July 02, 2014 12:00 PM Eastern Daylight Time

LYON, France--([BUSINESS WIRE](#))--Regulatory News:

ERYTECH Pharma (Paris:ERYP) (Euronext Paris : FR0011471135 - ERYP), société biopharmaceutique française qui conçoit des traitements « affameur de tumeurs » innovants contre les leucémies aiguës et autres cancers pour lesquels les besoins médicaux restent insatisfaits, présente aujourd’hui le bilan semestriel de son contrat de liquidité confié à la société de bourse Bryan, Garnier & Co.

Au titre du contrat de liquidité portant sur les actions de la société ERYTECH, confié à Bryan, Garnier & Co, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité à la date du 30 juin 2014 :

- 3 010 titres ERYTECH Pharma
- 289 676,68 euros en espèces.

Il est rappelé que lors de la mise en œuvre du contrat, les moyens suivants ont été apportés au compte de liquidité :

- 0 titre ERYTECH Pharma
- 600 000 euros en espèces.

Pour rappel, en date du 25 mars 2014, la Société et Bryan, Garnier & Co ont signé un avenant au contrat de liquidité afin de procéder à une reprise partielle des moyens affectés à hauteur de 400 000 €.

A propos d’ERYTECH et ERY-ASP/GRASPA® : www.erytech.com

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique française qui ouvre de nouvelles perspectives pour les patients atteints de cancers et, en particulier, de leucémies aiguës et de certaines tumeurs solides.

En encapsulant à l’intérieur des globules rouges une enzyme, l’asparaginase, ERYTECH développe ERY-ASP/GRASPA®, un traitement original qui « affame » les cellules cancéreuses pour les tuer, tout en réduisant significativement les effets secondaires afin de pouvoir traiter tous les patients, même les plus fragiles. Avec une Phase III en cours, ERY-ASP/GRASPA® est actuellement en fin de développement clinique en Europe dans la de Leucémie Aiguë Lymphoblastique (LAL). Une Phase IIb est également en cours dans la Leucémie Aiguë Myéloïde (LAM). Aux Etats-Unis, le produit est actuellement en phase I/II dans la LAL.

Chaque année environ 50 000 patients sont atteints de LAL ou de LAM, les deux formes existantes de leucémies aiguës. A ce jour, plus de 80% des patients, notamment adultes et en rechute, ne peuvent recevoir les formes existantes de médicaments à base d’asparaginase.

Avec un profil présumé de tolérance supérieur, ERY-ASP visera ce segment de marché qui représente un potentiel d’1 milliard d’euros. ERYTECH a conclu deux partenariats de distribution en ce sens : l’un en Europe, pour la LAM et la LAL, avec Orphan Europe (groupe Recordati), l’un des principaux acteurs dans les médicaments orphelins, et le second en

Israël, avec le groupe TEVA pour la LAL.

La Société développe par ailleurs des traitements dans les tumeurs solides et pour certaines indications orphelines. ERYTECH a lancé une étude de phase II dans le cancer du pancréas en Europe et explore d'autres indications cancéreuses. La société a obtenu une désignation de maladie orpheline pour ERY-ASP/GRASPA® dans la LAL, la LAM et le cancer du pancréas, à la fois en Europe et aux Etats-Unis. ERYTECH dispose enfin de ses propres sites de production, déjà opérationnels à Lyon et à Philadelphie.

ERYTECH est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FR0011471135, mnémo : ERYP) et fait partie des indices CAC All Shares, CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Small, CAC Mid&Small, CAC All Tradable et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles au dispositif fiscal PEA-PME.

Contacts

ERYTECH

Gil Beyen

Président Directeur Général

Pierre-Olivier Goineau

Vice-Président, Directeur Général Délégué

Tél : 04 78 74 44 38

investors@erytech.com

ou

NewCap.

Relations Investisseurs et Presse

Julien Perez / Emmanuel Huynh

Tél : 01 44 71 98 52

erytech@newcap.fr