

## Abivax annonce la réalisation de son offre au public de 920 millions de dollars

**PARIS, France, 6 juillet 2026 – 22h05 (CEST) – [Abivax SA](#)** (Euronext Paris: FR0012333284 – ABVX / Nasdaq: ABVX) (« **Abivax** » ou la « **Société** »), une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies exploitant les mécanismes naturels de régulation de l'organisme pour stabiliser la réponse immunitaire chez les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques, annonce aujourd'hui la réalisation de son offre au public préalablement annoncée de 7.360.000 American Depositary Shares (« **ADS** »), chacune représentant une action ordinaire de la Société, d'une valeur nominale de 0,01 euro par action (une « **Action Ordinaire** ») aux États-Unis (l'« **Offre** ») qui inclut l'exercice intégral de l'option de surallocation des teneurs de livre associés leur permettant d'acheter des ADS supplémentaires (l'« **Option des Banques Garanties** »). Le produit brut total de l'Offre, après exercice de l'Option des Banques Garanties, s'élevait à environ 920,0 millions de dollars, correspondant à environ 807,4 millions d'euros, avant déduction des commissions de garantie et frais estimés à la charge de la Société, et le produit net estimé, après déduction des commissions de garantie et frais estimés à la charge de la Société, est d'environ 874,1 millions de dollars, correspondant à environ 767,1 millions d'euros<sup>1</sup>. Toutes les ADS dans le cadre de l'Offre ont été émises par Abivax.

La Société estime que le produit net de l'Offre, combiné à sa trésorerie et à ses équivalents de trésorerie actuels, lui permettra de financer ses activités jusqu'au quatrième trimestre 2029. Les Actions Ordinaires d'Abivax sont admises aux négociations sur le marché réglementé d'Euronext Paris sous le symbole « ABVX » et ses ADS sont admises aux négociations sur le Nasdaq Global Market sous le symbole « ABVX ».

Leerink Partners, Morgan Stanley, Piper Sandler et Guggenheim Securities ont agi en tant que teneurs de livre associés pour les besoins de l'Offre. LifeSci Capital a agi en qualité de teneur de livre passif pour l'Offre. Van Lanschot Kempen a agi en qualité de chef de file pour l'Offre.

Conformément à l'article 6 du Règlement Délégué (UE) 2016/1052 du 8 mars 2016, Leerink Partners, en sa qualité d'agent stabilisateur pour son compte propre et pour le compte des autres teneurs de livre associés, a déclaré qu'aucune opération de stabilisation n'avait été réalisée et que la période de stabilisation est désormais close. Un document préalable d'enregistrement automatique en anglais intitulé « Form F-3 » (incluant un prospectus) relatif aux titres de la Société a été déposé auprès de la Securities and Exchange Commission (la « **SEC** ») le 23 juillet 2025, est devenu effectif dès son dépôt et a été modifié le 30 juin 2026. La Société a également déposé auprès de la SEC une version finale du supplément au prospectus (et du prospectus initial qui y est joint) décrivant les termes de l'Offre (le « **Supplément au Prospectus Final** »). Ces documents peuvent être obtenus gratuitement en consultant EDGAR sur le site Internet de la SEC à l'adresse [www.sec.gov](http://www.sec.gov). Alternativement, une copie du Supplément au Prospectus Final (et

---

<sup>1</sup> Sur la base d'un taux de change de 1,00 € = 1,1394 \$ publié par la Banque Centrale Européenne le 30 juin 2026.



du prospectus initial qui y est joint) peut être obtenue auprès de Leerink Partners LLC, Attention: Syndicate Department, 53 State Street, 40th Floor, Boston, MA 02109, par téléphone au (800) 808-7525, ext. 6105, ou par e-mail à [syndicate@leerink.com](mailto:syndicate@leerink.com) ; Morgan Stanley & Co. LLC, Attention: Prospectus Department, 180 Varick Street, 2nd Floor, New York, NY 10014, ou par e-mail à [prospectus@morganstanley.com](mailto:prospectus@morganstanley.com) ; Piper Sandler & Co., 350 North 5th Street, Suite 1300, Minneapolis, MN 55402, Attention: Prospectus Department, par téléphone au (800) 747-3924 ou par e-mail à [prospectus@psc.com](mailto:prospectus@psc.com) ; ou Guggenheim Securities, LLC, Attention: Equity Syndicate Department, 330 Madison Avenue, 8th Floor, New York, NY 10017, par téléphone au (212) 518-9544 ou par e-mail à [GSEquityProspectusDelivery@guggenheimpartners.com](mailto:GSEquityProspectusDelivery@guggenheimpartners.com).

\*\*\*\*\*

### **À propos d'Abivax**

Abivax est une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de traitements qui exploitent les mécanismes naturels de régulation de l'organisme afin de stabiliser la réponse immunitaire chez les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques. Basée en France et aux États-Unis, Abivax développe son principal candidat-médicament, l'obéfazimod (ABX464), actuellement en essais cliniques de phase 3 dans le traitement de la rectocolite hémorragique (RCH) active modérée à sévère.

### **Contacts :**

Patrick Malloy  
SVP, Relations investisseurs  
Abivax SA  
[patrick.malloy@abivax.com](mailto:patrick.malloy@abivax.com)  
+1 847 987 4878

### **Contacts médias :**

#### **LifeSci Communications**

Karissa Baltz, PhD  
Directeur associé  
[LSC\\_ABIVAX@lifescicomms.com](mailto:LSC_ABIVAX@lifescicomms.com)

### **SEITOSEI.ACTIFIN**

Enora Budet  
Manager presse et influence corporate  
[enora.budet@seitosei-actifin.com](mailto:enora.budet@seitosei-actifin.com)  
+ 33 6 72 17 84 60

Jennifer Jullia de Bellabre  
Attachée de presse  
[jennifer.jullia@seitosei-actifin.com](mailto:jennifer.jullia@seitosei-actifin.com)  
+33 6 02 08 45 49

\*\*\*\*\*

Le présent communiqué de presse contient des déclarations prospectives, prévisions et estimations, y compris celles relatives aux objectifs commerciaux et financiers de la Société. Les termes tels que « concevoir », « avoir l'intention », « s'attendre à », « prévoir », « futur », « pouvoir », « pourrait », « peut », « potentiel », « planifier », « projeter », « devrait », « sera » et les variantes de ces termes et expressions similaires sont destinés à identifier les déclarations prospectives. Ces déclarations prospectives comprennent des déclarations concernant l'utilisation anticipée du produit net de l'Offre, la période pendant laquelle la Société anticipe que ses ressources financières seront suffisantes pour soutenir ses opérations, ainsi que d'autres déclarations qui ne sont pas des faits historiques. Bien que la direction d'Abivax estime que les attentes reflétées dans ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont avertis que les informations et déclarations prospectives sont soumises à différents risques, aléas et incertitudes, dont beaucoup sont difficiles à prédire et généralement indépendants de la volonté d'Abivax, ce qui pourrait impliquer que les résultats et développements réels diffèrent sensiblement de ceux exprimés, implicites ou projetés par les informations et déclarations prospectives. Une description de ces risques, aléas et incertitudes figure dans les documents déposés par la Société auprès de l'AMF en application de ses obligations légales, notamment son Document d'Enregistrement Universel (*Document d'Enregistrement Universel*), et dans le Rapport Annuel de la Société sur le formulaire 20-F déposé auprès de la Securities and Exchange Commission des États-Unis le 23 mars 2026 sous le titre « Facteurs de risques ». Ces risques, aléas et incertitudes incluent, entre autres, les incertitudes inhérentes à la recherche et au développement, les données et analyses cliniques futures, les décisions des autorités réglementaires, telles que la FDA ou l'EMA, concernant l'approbation éventuelle et le calendrier de tout candidat médicament, ainsi que leurs décisions concernant l'étiquetage et d'autres questions qui pourraient affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de tels produits candidats et la disponibilité d'un financement suffisant pour les dépenses d'exploitation prévisibles et imprévisibles de la Société et ses besoins en dépenses d'investissement. Une attention particulière devrait être accordée aux obstacles potentiels du développement clinique et pharmaceutique, y compris les évaluations complémentaires par la Société et les agences réglementaires et les comités d'éthique/IRB suite à l'évaluation des données précliniques, pharmacocinétiques, de cancérogénicité, de toxicité, CMC et cliniques. En outre, ces déclarations prospectives, prévisions et estimations sont valables uniquement à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont priés de ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives. Sauf obligation légale, Abivax décline toute obligation de mise à jour de ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement ultérieur dont la Société aurait connaissance. Les informations sur les produits pharmaceutiques (y compris les produits en cours de développement) figurant dans ce communiqué de presse ne sont pas destinées à constituer une publicité. Le présent communiqué de presse ne constitue pas un conseil en investissement et ne doit pas être considéré comme tel. Il n'a aucun lien avec les objectifs d'investissement, la situation financière ou les besoins spécifiques d'un quelconque destinataire. Il ne doit pas être considéré

par les destinataires comme un substitut à l'exercice de leur propre jugement. Toutes les opinions exprimées ici sont susceptibles d'être modifiées sans préavis.

## **Avertissements**

Le présent document ne constitue ni une offre de vente ni la sollicitation d'un ordre d'achat de titres de la Société, dans un État ou une juridiction dans laquelle une telle offre, sollicitation ou vente serait illégale avant l'enregistrement des titres concernés ou autre qualification en vertu de la réglementation boursière d'un tel État ou d'une telle juridiction.

La diffusion de ce document peut, dans certains pays, faire l'objet d'une réglementation spécifique. Les personnes en possession du présent document doivent s'informer des éventuelles restrictions locales et s'y conformer.

Ce communiqué ne constitue pas un prospectus au sens du Règlement Prospectus.

Ce document n'est distribué et ne s'adresse qu'aux personnes morales qui sont des investisseurs qualifiés tels que définis dans le Règlement Prospectus. Aucune offre au public des titres mentionnés dans le présent document nécessitant la publication par la Société d'un prospectus conformément à l'article 3 du Règlement Prospectus n'est faite et ne sera faite dans un état membre de l'Espace Économique Européen (chacun, un « **État Membre Concerné** »). Aux fins de ce qui précède, l'expression « offre au public » dans tout État Membre Concerné a la signification qui lui est donnée à l'article 2(d) du Règlement Prospectus.

Ce document n'est distribué et ne s'adresse qu'aux personnes (a) en dehors du Royaume-Uni, (b) qui sont des « investisseurs qualifiés » (tels que définis au paragraphe 15 de l'Annexe 1 des Public Offers and Admissions to Trading Regulations 2024 (les « **Règlements POAT** »)) ayant une expérience professionnelle en matière d'investissements relevant de l'article 19(5) du Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (l'« **Ordonnance** »), et (c) qui sont des « high net worth entities », et toutes autres personnes auxquelles ces informations peuvent être légalement communiquées conformément à l'article 49(2) de l'Ordonnance (ensemble, les « **personnes concernées** »). Au Royaume-Uni, toute offre de titres décrite dans le présent document sera faite en vertu d'une exemption prévue par les Règlements POAT de l'obligation de publier un prospectus. Tout investissement ou activité d'investissement auquel ce document se rapporte n'est accessible qu'aux personnes concernées et ne sera réalisé qu'avec des personnes concernées. Toute personne qui n'est pas une personne concernée ne doit pas utiliser ou se prévaloir de ce document ou de son contenu.

Uniquement pour les besoins du processus d'approbation des produits de chaque fabricant, l'évaluation du marché cible concernant les titres offerts dans le cadre de l'Offre a permis de conclure, en ce qui concerne les critères relatifs au type de clients, que : (i) le marché cible des titres est celui des contreparties éligibles et des clients professionnels, chacun tel que défini dans la Directive 2014/65/UE, telle que modifiée (« **MiFID II** ») ; et (ii) tous les canaux de distribution des titres offerts dans le cadre de l'Offre aux contreparties éligibles et aux clients professionnels sont appropriés. Toute personne offrant, vendant ou recommandant ultérieurement les titres (un « **distributeur** ») doit prendre en



considération l'évaluation du type de clients des fabricants ; cependant, un distributeur soumis à MiFID II est responsable de la réalisation de sa propre évaluation du marché cible en ce qui concerne les titres offerts dans le cadre de l'Offre (en adoptant ou en affinant l'évaluation du marché cible des fabricants) et de la détermination des canaux de distribution appropriés.

Ce communiqué de presse a été préparé en français et en anglais. En cas de divergence entre les deux versions du communiqué de presse, la version française prévaudra.