

Résultats des votes de l'Assemblée Générale Mixte des actionnaires réunie le 25 janvier 2023

Daix (France), Long Island City (New York, Etats-Unis), le 26 janvier 2023 – Inventiva (Euronext Paris et Nasdaq : IVA), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de la stéatohépatite non alcoolique (NASH) et d'autres maladies avec un besoin médical non satisfait, annonce les résultats des votes de son Assemblée Générale Mixte.

L'Assemblée Générale Mixte s'est tenue le 25 janvier 2023 à 14 heures à l'Hôtel Oceania Le Jura - 14 avenue Foch - 21000 Dijon, France, sous la présidence de Monsieur Frédéric Cren, Président-Directeur Général et cofondateur d'Inventiva.

Monsieur Frédéric Cren a procédé aux formalités d'usage d'ouverture de la séance, notamment à la constitution du Bureau en désignant Messieurs Pierre Broqua et Jean Volatier, en qualité de scrutateurs, ainsi que Monsieur Eric Duranson, en qualité de secrétaire de l'assemblée générale.

Toutes les résolutions soumises au vote ont été adoptées par les actionnaires, à l'exception de la onzième résolution, conformément à la recommandation du Conseil d'administration.

Les informations relatives au résultat des votes sont présentées ci-dessous :

- Nombre total d'actions : 42 134 169
- Nombre total d'actions ayant le droit de participer au vote : 42 027 480

	Partie ordinaire			Partie extraordinaire		
	Actionnaires	Actions	Voix	Actionnaires	Actions	Voix
Actionnaires présents	0	0	0	0	0	0
Pouvoir à des tiers	0	0	0	0	0	0
Pouvoir au Président	119	2 060 712	2 188 682	119	2 060 712	2 188 682
Votes par correspondance	84	24 451 455	36 586 555	84	24 451 455	36 586 555
TOTAL	203	26 512 167	38 775 237	203	26 512 167	38 775 237
Quorum	63,082 %			63,082 %		

RESULTATS DU SCRUTIN
Résolutions Ordinaires

Résolution	Résultat	Pour		Contre		Abstention		Total des voix prises en compte	Actions représentées par les voix exprimées	Proportion du capital social représenté par les voix exprimées	Quorum
		Votes	%	Votes	%	Votes	%				
1	Adoptée	38 758 418	99.96 %	15 859	0.04 %	960	-	38 774 277	26 512 167	62.923 %	63.082 %
16	Adoptée	38 755 524	99.95 %	18 504	0.05 %	1 209	-	38 774 028	26 512 167	62.923 %	63.082 %

RESULTATS DU SCRUTIN
Résolutions Extraordinaires

Résolution	Résultat	Pour		Contre		Abstention		Total des voix prises en compte	Actions représentées par les voix exprimées	Proportion du capital social représenté par les voix exprimées	Quorum
		Votes	%	Votes	%	Votes	%				
2	Adoptée	35 614 593	91.85 %	3 160 114	8.15 %	530	-	38 774 707	26 512 167	62.923 %	63.082 %
3	Adoptée	35 607 497	91.83 %	3 167 160	8.17 %	580	-	38 774 657	26 512 167	62.923 %	63.082 %
4	Adoptée	35 605 052	91.83 %	3 169 505	8.17 %	680	-	38 774 557	26 512 167	62.923 %	63.082 %
5	Adoptée	35 605 302	91.83 %	3 169 355	8.17 %	580	-	38 774 657	26 512 167	62.923 %	63.082 %
6	Adoptée	35 605 466	91.83 %	3 169 090	8.17 %	681	-	38 774 556	26 512 167	62.923 %	63.082 %
7	Adoptée	35 606 951	91.83 %	3 167 646	8.17 %	640	-	38 774 597	26 512 167	62.923 %	63.082 %

Résolution	Résultat	Pour		Contre		Abstention		Total des voix prises en compte	Actions représentées par les voix exprimées	Proportion du capital social représenté par les voix exprimées	Quorum
		Votes	%	Votes	%	Votes	%				
8	Adoptée	35 607 577	91.83 %	3 167 181	8.17 %	479	-	38 774 758	26 512 167	62.923 %	63.082 %
9	Adoptée	35 608 177	91.83 %	3 166 430	8.17 %	630	-	38 774 607	26 512 167	62.923 %	63.082 %
10	Adoptée	35 608 127	91.83 %	3 166 280	8.17 %	830	-	38 774 407	26 512 167	62.923 %	63.082 %
11	Rejetée	10 448 947	26.95 %	28 325 160	73.05 %	1 130	-	38 774 107	26 512 167	62.923 %	63.082 %
12	Adoptée	38 751 168	99.94 %	23 539	0.06 %	530	-	38 774 707	26 512 167	62.923 %	63.082 %
13	Adoptée	35 608 520	91.84 %	3 164 553	8.16 %	2 164	-	38 773 073	26 512 167	62.923 %	63.082 %
14	Adoptée	35 606 496	91.83 %	3 167 922	8.17 %	819	-	38 774 418	26 512 167	62.923 %	63.082 %
15	Adoptée	35 602 218	91.82 %	3 171 900	8.18 %	1 119	-	38 774 118	26 512 167	62.923 %	63.082 %

À propos d'Inventiva

Inventiva est une société biopharmaceutique spécialisée dans la recherche et développement de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de patients atteints de la NASH, de mucopolysaccharidoses (MPS) et d'autres maladies avec des besoins médicaux non satisfaits significatifs. La Société dispose d'une expérience et d'une expertise significatives dans le développement de composés ciblant les récepteurs nucléaires, les facteurs de transcription et la modulation épigénétique. Inventiva développe actuellement un candidat clinique, dispose d'un portefeuille de deux programmes précliniques et continue d'explorer d'autres opportunités de développement pour étoffer son portefeuille.

Lanifibranor, le candidat médicament d'Inventiva le plus avancé, est actuellement évalué dans le cadre de l'étude clinique pivot de Phase III NATIV3 pour le traitement de patients adultes atteints de la NASH, une maladie hépatique chronique courante et progressive, pour laquelle il n'existe actuellement aucun traitement approuvé. En 2020, Inventiva a publié des résultats positifs de son étude clinique de Phase IIb évaluant lanifibranor pour le traitement des patients atteints de la NASH et a obtenu les statuts de « *Breakthrough Therapy* » et de « *Fast Track* » de la *Food and Drug Administration* (FDA) américaine pour lanifibranor dans le traitement de la NASH.

Le portefeuille d'Inventiva comprend également odiparcil, un candidat médicament pour le traitement de patients adultes souffrant de MPS de type VI. Dans le cadre de sa décision de concentrer ses efforts cliniques sur le développement de lanifibranor, Inventiva a suspendu ses efforts cliniques relatifs à odiparcil et examine toutes les options disponibles pour optimiser son développement. Inventiva est en cours de sélection d'un candidat médicament en oncologie dans le cadre de son programme dédié à la voie de signalisation Hippo.

La Société dispose d'une équipe scientifique d'environ 80 personnes dotée d'une forte expertise en biologie, chimie médicinale et computationnelle, pharmacocinétique et pharmacologie ainsi qu'en développement clinique. Inventiva dispose d'une chimiothèque d'environ 240 000 molécules, dont environ 60 % sont exclusives à la Société, ainsi que de ses propres laboratoires et équipements.

Inventiva est une société cotée sur le compartiment C du marché réglementé d'Euronext Paris (Euronext Paris : IVA – ISIN : FR0013233012) et sur le marché Nasdaq Global Market aux États-Unis (symbole : IVA). www.inventivapharma.com.

Contacts

Inventiva

Pascaline Clerc
VP Global External Affairs
media@inventivapharma.com
+1 240 620 9175

Brunswick Group

Tristan Roquet Montegon /
Aude Lepreux /
Matthieu Benoist
Relations médias
inventiva@brunswickgroup.com
+33 1 53 96 83 83

Westwicke, an ICR Company

Patricia L. Bank
Relations investisseurs
patti.bank@westwicke.com
+1 415 513-1284

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Toutes les déclarations, autres que les déclarations relatives à des faits historiques, contenues dans ce communiqué de presse sont des déclarations prospectives. Ces déclarations incluent, mais ne sont pas limitées, au portefeuille d'Inventiva et ses plans de développement clinique, activités futures, attentes, plans, croissance et perspectives d'Inventiva et ses produits candidats. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots

tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Ces déclarations ne se rapportent pas à des faits historiquement avérés, mais constituent des projections, estimations et autres données à caractère prévisionnel basées sur l'opinion des dirigeants, les attentes concernant le succès commercial potentiel et les revenus potentiels des candidats médicaments d'Inventiva. Ces déclarations traduisent les opinions et hypothèses qui ont été retenues à la date à laquelle elles ont été faites. Elles sont sujettes à des risques et incertitudes connus ou inconnus desquels les résultats futurs, la performance ou les événements à venir peuvent significativement différer de ceux qui sont indiqués ou induits dans ces déclarations. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle d'Inventiva. En ce qui concerne le portefeuille des produits candidats, il ne peut en aucun cas être garanti que les résultats des études cliniques seront disponibles dans les délais prévus, que les futures études cliniques seront lancées comme prévu, ou que ces candidats recevront les homologations réglementaires nécessaires. Les résultats obtenus peuvent être éloignés des résultats futurs décrits, induits ou anticipés dans lesdites déclarations prospectives en raison d'un nombre important de facteurs, notamment par le fait qu'Inventiva est une société en phase clinique qui n'a pas de produits approuvés et qui n'a pas d'historique de revenus générés par la vente de produits. Ces facteurs sont notamment, les pertes importantes générées depuis la création, d'Inventiva, un historique d'exploitation limité, l'absence de revenus générés par la vente des produits d'Inventiva, le besoin de fonds supplémentaires pour financer ses opérations. Le succès futur d'Inventiva dépend également de la réussite du développement clinique, de l'obtention d'approbations réglementaires et de la commercialisation ultérieure de ses produits candidats actuels et futurs. Les études précliniques ou les essais cliniques antérieurs ne sont pas nécessairement prédictifs des résultats futurs et les résultats des essais cliniques d'Inventiva peuvent ne pas confirmer les bénéfices présentés des produits candidats d'Inventiva. Inventiva peut rencontrer des retards importants dans ses essais cliniques ou Inventiva peut échouer à démontrer la sécurité et l'efficacité de ses produits vis-à-vis des autorités réglementaires compétentes. Recruter et retenir des patients dans les essais cliniques est un processus long et coûteux qui pourrait être rendu plus difficile ou impossible par de multiples facteurs indépendants de la volonté d'Inventiva. Les produits candidats d'Inventiva pourraient provoquer des effets indésirables ou avoir d'autres propriétés qui pourraient retarder ou empêcher leur approbation réglementaire, ou limiter leur potentiel commercial, Inventiva fait face à une concurrence importante et les activités, les études précliniques et les programmes de développement clinique d'Inventiva ainsi que les calendriers, sa situation financière et ses résultats d'exploitation pourraient être significativement affectés par la pandémie de COVID-19 et des événements géopolitiques, tels que le conflit entre la Russie et l'Ukraine, relatifs aux sanctions et aux impacts et potentiels impacts sur le lancement, le recrutement et la finalisation des essais cliniques d'Inventiva dans les délais prévus et les conditions macroéconomiques, y compris l'inflation globale et l'incertitude des marchés financiers ou bien les retarder. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué. Les lecteurs sont donc invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives.

Nous vous invitons à vous référer au Document d'Enregistrement Universel pour l'exercice clos le 31 décembre 2021 déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 11 mars 2022 et au rapport financier pour le premier semestre 2022 pour obtenir des informations complémentaires concernant ces facteurs, risques et incertitudes.

Toutes les informations contenues dans ce communiqué de presse sont à la date du communiqué. Sous réserve de la réglementation applicable, Inventiva ne prend aucun engagement de mise à jour ou de révision des informations contenues dans ce communiqué. Inventiva ne peut donc être tenue pour responsable des conséquences pouvant résulter de l'utilisation qui serait faite de ces déclarations.