

Bilan semestriel du contrat de liquidité de la société Inventiva conclu avec Kepler Cheuvreux

Daix (France), New York City (New York, Etats-Unis), le 24 janvier 2025 – Inventiva (Euronext Paris and Nasdaq : IVA) (la « Société »), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement des patients atteints de stéatohépatite associée à un dysfonctionnement métabolique (« MASH »), et d'autres maladies avec un besoin médical non satisfait, annonce aujourd'hui le bilan semestriel de son contrat de liquidité conclu avec Kepler Cheuvreux.

Au titre du contrat de liquidité confié par la société INVENTIVA à Kepler Cheuvreux, à la date du 31 décembre 2024, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité :

- Espèces : 349 630,55 euros
- Nombre d'actions : 113 452 titres Inventiva

- Nombre de transaction exécutées à l'achat sur le semestre : 1 281
- Nombre de transactions exécutés à la vente sur le semestre : 1 366
- Volume échangé à l'achat sur le semestre : 215 444 titres pour 477 452,69 euros
- Volume échangé à la vente sur le semestre : 231 651 titres pour 538 913,35 euros

Il est rappelé que, lors du dernier bilan semestriel au 30 juin 2024, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité :

- Espèces : 285 764,46 euros
- Nombre d'actions : 129 659 titres Inventiva

- Nombre de transaction exécutées à l'achat sur le semestre : 1 886
- Nombre de transactions exécutés à la vente sur le semestre : 1 610
- Volume échangé à l'achat sur le semestre : 322 578 titres pour 1 074 534,26 euros
- Volume échangé à la vente sur le semestre : 276 147 titres pour 938 985,90 euros

Il est rappelé que lors de la mise en place du contrat, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité :

- Espèces : 163 510,42 euros
- Nombre d'actions : 34 063 titres Inventiva

	Achats			Ventes		
	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR
Total	1,281	215,444	477,452.69	1,366	231,651	538,913.35
01/07/2024	10	1,748	4,754.56	10	1,500	4,200.00
02/07/2024	5	750	2,085.00	3	750	2,100.00
03/07/2024	14	1,750	4,847.50	7	1,250	3,500.00
04/07/2024	10	1,751	4,850.27	7	1,208	3,358.24
05/07/2024	9	1,250	3,487.50	12	2,243	6,280.40
08/07/2024	45	9,505	22,716.95	23	3,419	8,376.55
09/07/2024	9	1,996	4,910.16	16	2,831	7,020.88
10/07/2024	33	4,849	11,637.60	8	1,500	3,735.00
11/07/2024	14	2,750	6,600.00	31	5,750	14,087.50
12/07/2024	6	1,100	2,805.00	25	4,366	11,264.28
15/07/2024	11	4,150	10,416.50	6	984	2,587.92
16/07/2024	23	5,500	12,925.00	6	1,000	2,450.00
17/07/2024	12	3,570	8,425.20	6	1,500	3,585.00
18/07/2024	1	1	2.42	28	6,751	16,674.97
19/07/2024	-	-	-	7	1,779	4,500.87
22/07/2024	8	1,350	3,361.50	1	250	625.00
23/07/2024	17	3,501	8,507.43	8	1,497	3,697.59
24/07/2024	23	4,050	9,598.50	3	317	767.14
25/07/2024	32	5,101	11,477.25	1	1	2.35
26/07/2024	13	2,250	5,107.50	22	5,283	12,362.22
29/07/2024	21	2,361	5,217.81	-	-	-
30/07/2024	7	1,640	3,575.20	9	2,000	4,420.00
31/07/2024	8	1,751	3,887.22	14	2,001	4,502.25
01/08/2024	23	3,849	8,313.84	3	251	542.16
02/08/2024	7	1,500	3,195.00	9	1,750	3,762.50
05/08/2024	15	2,750	5,802.50	1	250	537.50
06/08/2024	9	1,295	2,693.60	7	639	1,341.90
07/08/2024	4	705	1,466.40	18	2,640	5,623.20
08/08/2024	3	569	1,223.35	7	617	1,332.72
09/08/2024	5	973	2,091.95	11	1,151	2,509.18
12/08/2024	19	3,708	7,786.80	-	-	-
13/08/2024	11	1,750	3,622.50	6	523	1,098.30
14/08/2024	8	1,750	3,605.00	1	42	87.36
15/08/2024	4	730	1,518.40	16	2,129	4,449.61
16/08/2024	6	870	1,818.30	9	402	848.22
19/08/2024	1	70	151.20	31	5,816	12,795.20
20/08/2024	1	9	20.25	12	1,886	4,281.22
21/08/2024	8	2,000	4,640.00	19	2,969	6,947.46
22/08/2024	7	1,250	2,850.00	-	-	-
23/08/2024	8	1,251	2,839.77	6	501	1,147.29
26/08/2024	15	3,491	7,784.93	9	787	1,794.36
27/08/2024	4	1,000	2,210.00	7	928	2,078.72
28/08/2024	11	1,250	2,750.00	1	250	552.50
29/08/2024	12	1,302	2,838.36	6	334	731.46
30/08/2024	9	746	1,633.74	3	418	919.60
02/09/2024	2	267	579.39	2	251	549.69
03/09/2024	10	1,868	3,978.84	1	1	2.20
04/09/2024	-	-	-	8	576	1,238.40
05/09/2024	10	1,650	3,481.50	8	1,157	2,591.68
06/09/2024	7	1,250	2,587.50	1	2	4.22
09/09/2024	3	430	881.50	4	750	1,560.00
10/09/2024	1	1	2.06	4	469	980.21
11/09/2024	2	250	520.00	2	31	65.10
12/09/2024	1	69	142.14	-	-	-
13/09/2024	6	500	1,035.00	1	27	56.43
16/09/2024	5	493	1,020.51	2	66	137.94
17/09/2024	10	2,007	4,154.49	6	664	1,387.76
18/09/2024	17	3,250	6,565.00	1	250	520.00
19/09/2024	22	3,350	6,499.00	-	-	-
20/09/2024	34	4,780	8,747.40	-	-	-
23/09/2024	7	1,217	2,178.43	8	1,000	1,810.00

	Achats			Ventes		
	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR
Total	1,281	215,444	477,452.69	1,281	215,444	477,452.69
24/09/2024	1	74	133.20	19	2,850	5,272.50
25/09/2024	-	-	-	10	1,225	2,303.00
26/09/2024	59	9,779	16,819.88	4	550	1,023.00
27/09/2024	10	2,250	3,667.50	4	1,000	1,640.00
30/09/2024	6	750	1,260.00	8	1,250	2,112.50
01/10/2024	15	1,500	2,535.00	6	1,500	2,550.00
02/10/2024	13	1,574	2,612.84	1	250	422.50
03/10/2024	7	1,176	1,928.64	2	251	416.66
04/10/2024	14	2,750	4,427.50	3	500	820.00
07/10/2024	15	3,000	4,620.00	4	500	780.00
08/10/2024	17	2,750	4,015.00	1	250	367.50
09/10/2024	11	1,500	2,175.00	-	-	-
10/10/2024	3	500	725.00	4	750	1,095.00
11/10/2024	3	562	820.52	40	7,500	11,625.00
14/10/2024	-	-	-	103	19,303	40,922.36
15/10/2024	-	-	-	62	9,850	25,117.50
16/10/2024	-	-	-	27	5,751	12,767.22
17/10/2024	-	-	-	10	2,250	4,972.50
18/10/2024	-	-	-	45	8,654	21,288.84
21/10/2024	-	-	-	32	6,446	16,952.98
22/10/2024	-	-	-	6	1,488	4,002.72
23/10/2024	12	2,000	4,860.00	21	3,171	7,927.50
24/10/2024	16	3,369	8,085.60	14	2,862	7,011.90
25/10/2024	13	1,831	4,412.71	2	250	605.00
28/10/2024	4	483	1,173.69	12	1,920	4,704.00
29/10/2024	3	717	1,749.48	14	2,058	5,227.32
30/10/2024	7	1,000	2,470.00	22	3,776	9,515.52
31/10/2024	9	1,700	4,250.00	14	2,215	5,670.40
01/11/2024	7	1,500	3,705.00	11	1,199	2,985.51
04/11/2024	4	500	1,220.00	-	-	-
05/11/2024	5	1,250	3,000.00	3	501	1,227.45
06/11/2024	6	1,251	2,952.36	8	1,500	3,600.00
07/11/2024	5	750	1,800.00	-	-	-
08/11/2024	1	250	600.00	2	500	1,215.00
11/11/2024	-	-	-	5	750	1,837.50
12/11/2024	3	500	1,215.00	9	1,250	3,062.50
13/11/2024	11	1,410	3,426.30	8	1,750	4,287.50
14/11/2024	3	750	1,860.00	30	4,798	12,138.94
15/11/2024	9	1,755	4,422.60	5	756	1,927.80
18/11/2024	3	500	1,265.00	17	2,995	7,667.20
19/11/2024	9	1,250	3,237.50	17	2,849	7,407.40
20/11/2024	12	1,251	3,227.58	1	1	2.60
21/11/2024	28	5,435	13,424.45	-	-	-
22/11/2024	10	1,850	4,458.50	13	2,750	6,710.00
25/11/2024	10	1,000	2,420.00	10	1,500	3,645.00
26/11/2024	15	2,575	6,180.00	5	1,200	2,904.00
27/11/2024	17	2,282	5,431.16	22	3,000	7,260.00
28/11/2024	8	933	2,285.85	5	750	1,852.50
29/11/2024	18	3,111	7,435.29	13	1,100	2,651.00
02/12/2024	8	1,499	3,582.61	21	3,900	9,828.00
03/12/2024	3	500	1,180.00	12	2,500	6,000.00
04/12/2024	12	1,716	4,084.08	10	2,498	6,045.16
05/12/2024	4	301	722.40	14	2,751	6,712.44
06/12/2024	19	3,450	8,349.00	6	1,500	3,675.00
09/12/2024	11	2,041	4,857.58	13	2,050	4,940.50
10/12/2024	15	1,795	4,290.05	12	1,553	3,711.67
11/12/2024	12	1,211	2,857.96	5	1,000	2,390.00
12/12/2024	15	2,487	5,794.71	6	1,250	2,962.50
13/12/2024	16	3,000	6,780.00	9	1,751	3,992.28
16/12/2024	7	1,500	3,360.00	4	971	2,233.30
17/12/2024	22	4,537	9,663.81	5	779	1,752.75
18/12/2024	10	1,406	2,938.54	15	3,249	6,985.35
19/12/2024	3	259	554.26	26	5,752	12,826.96
20/12/2024	8	497	1,093.40	2	251	557.22
23/12/2024	-	-	-	25	2,493	5,609.25

	Achats			Ventes		
	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR	Nombre de transactions	Nombre de titres	Capitaux en EUR
Total	1,281	215,444	477,452.69	1,281	215,444	477,452.69
24/12/2024	5	1,000	2,230.00	6	323	723.52
27/12/2024	9	1,214	2,670.80	5	782	1,751.68
30/12/2024	20	319	695.42	6	598	1,309.62
31/12/2024	2	470	1,015.20	7	474	1,028.58

A 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 MASH, 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 MASH, une maladie hépatique chronique courante et progressive.

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 également en cours de sélection d'un candidat médicament dans le cadre de son programme dédié à la voie de signalisation Hippo.

La Société dispose d'une équipe scientifique d'environ 90 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 B du marché réglementé d'Euronext Paris (symbole : IVA - ISIN : FR0013233012) et sur le marché Nasdaq Global Market aux Etats-Unis (symbole : IVA). www.inventivapharma.com.

Contacts

Inventiva

Pascaline Clerc
EVP, Strategy and Corporate Affairs
media@inventivapharma.com
+1 202 499 8937

Brunswick Group

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

Westwicke, an ICR Company

Patricia L. Bank
Relations investisseurs
Patti.Bank@icrhealthcare.com
+1 415 513 1284

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Toutes les déclarations, autres que les déclarations de faits historiques, incluses dans ce communiqué de presse sont des déclarations prévisionnelles. Ces déclarations comprennent, sans s'y limiter, des prévisions et des estimations concernant les ressources de trésorerie d'Inventiva, le produit anticipé de l'Opération T1 bis et l'utilisation prévue par Inventiva de ces produits, la satisfaction des conditions de closing et le calendrier du règlement-livraison, la position de trésorerie d'Inventiva après le règlement-livraison de l'Opération T1 bis, la satisfaction partielle ou totale des Conditions Préalables T2, la survenance de l'Événement Déclencheur T3, le produit attendu de la Tranche 2 du Financement en plusieurs tranches et l'exercice par les investisseurs des bons de souscription d'action et des bons de souscriptions

préfinancés émis ou à émettre en lien avec le Financement en plusieurs tranches, les attentes d'Inventiva concernant son accord de collaboration avec CTTQ, y compris la réalisation d'étapes spécifiques dans le cadre de cet accord, les attentes d'Inventiva en ce qui concerne la propriété de son capital social par certains investisseurs, les prévisions et les estimations concernant les programmes précliniques et les essais cliniques d'Inventiva, y compris la conception, le protocole, la durée, le calendrier, le recrutement, les coûts, la sélection et le recrutement pour ces essais, y compris l'essai clinique de Phase III NATiV3 en cours du lanifibranor dans la MASH, et les résultats et le calendrier de cet essai, ainsi que les questions réglementaires qui s'y rapportent, les communiqués et les publications sur les données des essais cliniques, les informations, les idées et les impacts qui peuvent être recueillis à partir des essais cliniques, les soumissions réglementaires potentielles, les approbations et la commercialisation, le pipeline et les plans de développement préclinique et clinique d'Inventiva, le développement clinique du lanifibranor ainsi que les plans réglementaires et la voie d'accès à ce produit, et les activités futures, les attentes, les plans, la croissance et les perspectives d'Inventiva. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, "croire", "anticiper", "s'attendre à", "avoir l'intention", "planifier", "chercher", "estimer", "peut", "sera", "pourrait", "devrait", "conçu", "espérer", "cible", "potentiel", "opportunité", "possible", "viser", et "continuer" et d'autres expressions similaires. Ces déclarations ne sont pas des faits historiques, mais plutôt des déclarations d'attentes futures et d'autres déclarations prospectives basées sur les convictions de la direction. Ces déclarations reflètent les opinions et les hypothèses qui prévalent à la date des déclarations et impliquent des risques connus et inconnus ainsi que des incertitudes qui pourraient entraîner une différence matérielle entre les résultats futurs, les performances ou les événements futurs et ceux qui sont exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations. Les événements réels sont difficiles à prévoir et peuvent dépendre de facteurs qui échappent au contrôle d'Inventiva. Il n'y a aucune garantie, en ce qui concerne les produits candidats, que les résultats des essais cliniques seront disponibles dans les délais prévus, que les essais cliniques futurs seront lancés comme prévu, que les produits candidats recevront les autorisations réglementaires nécessaires, ou que les étapes prévues par Inventiva ou ses partenaires seront atteintes dans les délais prévus, ou même qu'elles le seront. Les résultats futurs peuvent s'avérer matériellement différents des résultats, performances ou réalisations futurs anticipés exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations en raison d'un certain nombre de facteurs, y compris le fait que les données intermédiaires ou les données provenant d'une analyse intermédiaire des essais cliniques en cours peuvent ne pas être prédictives des résultats futurs des essais, que la recommandation du DMC peut ne pas être indicative d'une éventuelle autorisation de mise sur le marché, Inventiva ne peut pas fournir d'assurance sur les impacts du SUSAR (Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction ou effets indésirables graves inattendus et suspectés) sur le recrutement ou l'impact final sur les résultats ou le calendrier de l'essai NATiV3 ou les questions réglementaires qui s'y rapportent, Inventiva est une société en phase clinique qui n'a pas de produits approuvés et n'a pas de revenus historiques, Inventiva a subi des pertes importantes depuis sa création, Inventiva a un historique d'exploitation limité et n'a jamais généré de revenus à partir de la vente de produits, Inventiva aura besoin de capitaux supplémentaires pour financer ses opérations, en l'absence desquels Inventiva pourrait être obligée de réduire de manière significative ses activités, la capacité d'Inventiva à obtenir des financements, à conclure des transactions potentielles et la capacité d'Inventiva à satisfaire partiellement ou entièrement les conditions de closing de l'Opération T1 bis et des Conditions Préalables T2, ainsi que la question de savoir si et dans quelle mesure les bons de souscriptions préfinancés émis dans le cadre du Financement en plusieurs tranches peuvent être exercés et par quels détenteurs, le succès futur d'Inventiva dépend de la réussite du développement clinique, des approbations réglementaires et de la commercialisation ultérieure des 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 et de ses partenaires peuvent ne pas étayer les revendications d'Inventiva et de ses partenaires concernant les produits candidats, les attentes d'Inventiva concernant ses essais cliniques peuvent s'avérer erronées et les autorités réglementaires peuvent exiger des arrêts et/ou des modifications des essais cliniques d'Inventiva, les attentes d'Inventiva concernant le plan de développement clinique du lanifibranor pour le traitement de la MASH peuvent ne pas se réaliser et ne pas soutenir l'approbation d'une demande de nouveau médicament (New Drug Application), Inventiva et ses partenaires peuvent rencontrer des retards substantiels au-delà des attentes dans leurs essais cliniques ou échouer à démontrer la sécurité et l'efficacité à la satisfaction des autorités réglementaires applicables, la capacité d'Inventiva et de ses partenaires à recruter et à retenir des patients dans les études cliniques, le recrutement et la rétention de patients dans les

études cliniques est un processus coûteux et chronophage qui pourrait être rendu plus difficile ou impossible par de multiples facteurs échappant au contrôle d'Inventiva et de ses partenaires, les produits candidats d'Inventiva peuvent provoquer des réactions indésirables ou avoir d'autres propriétés qui pourraient retarder ou empêcher leur approbation réglementaire, ou limiter leur potentiel commercial, Inventiva doit faire face à une concurrence importante, et les activités d'Inventiva et de ses partenaires, les études précliniques et les programmes de développement clinique ainsi que les calendriers, la situation financière et les résultats d'exploitation d'Inventiva pourraient être affectés de manière significative et négative par des événements géopolitiques, tels que le conflit entre la Russie et l'Ukraine et les sanctions qui en découlent, les impacts et les impacts potentiels sur le lancement, le recrutement et l'achèvement des essais cliniques d'Inventiva et de ses partenaires dans les délais prévus, le conflit au Moyen-Orient et le risque connexe d'un conflit plus important, les épidémies, et les conditions macroéconomiques, y compris l'inflation mondiale, la volatilité des taux d'intérêt, les marchés financiers incertains et les perturbations dans les systèmes bancaires. Compte tenu de ces risques et incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou à la sincérité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les déclarations prospectives, les prévisions et les estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont invités à ne pas accorder une confiance excessive à ces déclarations prévisionnelles.

Veillez-vous référer au Document d'Enregistrement Universel pour l'exercice clos le 31 décembre 2023 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers le 3 avril 2024, tel qu'amendé le 14 octobre 2024, et au Rapport Annuel sur le Formulaire 20-F (Form 20-F) pour l'exercice clos le 31 décembre 2023 déposé auprès de la Securities and Exchange Commission (la « SEC ») le 3 avril 2024 et le rapport semestriel pour les six mois clos le 30 juin 2024 sur le formulaire 6-K déposé auprès de la SEC le 15 octobre 2024 pour d'autres risques et incertitudes affectant Inventiva, y compris ceux décrits sous la rubrique « Facteurs de risque », et dans les futurs documents déposés auprès de la SEC. D'autres risques et incertitudes dont Inventiva n'est pas actuellement consciente peuvent également affecter ses déclarations prévisionnelles et peuvent faire en sorte que les résultats réels et le calendrier des événements diffèrent matériellement de ceux anticipés. Toutes les informations contenues dans ce communiqué de presse sont à jour à la date du communiqué. Sauf obligation légale, Inventiva n'a ni l'intention ni l'obligation de mettre à jour ou de réviser les déclarations prospectives mentionnées ci-dessus. Par conséquent, Inventiva n'accepte aucune responsabilité pour les conséquences découlant de l'utilisation de l'une des déclarations susmentionnées.