



Communiqué de presse

Information relative au nombre total de droits de vote et d'actions composant le capital social et à la valeur nominale des actions

PARIS, France, le 1^{er} août 2023 à 19h (CET) – Pharnext SCA (FR001400GUN7 – ALPHA) (la « Société »), société biopharmaceutique à un stade clinique avancé développant de nouvelles thérapies pour des maladies neurodégénératives sans solution thérapeutique satisfaisante, présente le nombre d'actions et de droits de vote composant le capital social, conformément aux dispositions de l'article L.233-8 II du Code de commerce et article 223-16 du Règlement général de l'Autorité des Marchés Financiers.

Date	Nombre d'actions composant le capital	Nombre de droits de vote BRUT	Nombre de droits de vote NET
31/07/2023	544 903 974	544 903 974	544 903 974

Par ailleurs, la société rappelle que, depuis le 1^{er} janvier 2023, le nombre d'actions émis chaque mois par la société se décompose comme suit :

Libellé	CONVERSION d'OCEANE		EXERCICE de BSA _E	
	Nombre d'OCEANE converties	Nombre d'actions créées	Nombre de BSA _E exercés	Nombre d'actions créées
Avant regroupement				
Janvier 2023	200	240 010 495	20 302 608	20 302 608
Février 2023	68	578 132 700	20 177 456	20 177 456
Mars 2023	150	5 447 619 045	442 838 613	442 838 613
Avril 2023	0	0	33 774 890	33 774 890
Après regroupement¹				
Mai 2023	82	1 712 176	554 621	554 621
Juin 2023	200	38 474 975	8 434 524	8 434 524
Juillet 2023	100	430 508 248	66 537 465	66 537 465

Le nombre d'actions nouvellement émises au titre des conversions ainsi que le nombre total d'actions en circulation sont tenus sur le site internet de la Société : [ICI](#)

¹ Regroupement par voie d'échange de 10 000 actions anciennes contre 1 action nouvelle

À propos de Pharnext

Pharnext est une société biopharmaceutique à un stade clinique avancé, qui développe de nouvelles thérapies pour les maladies neurodégénératives actuellement sans solution thérapeutique satisfaisante. Pharnext possède un nouveau candidat médicament, PXT3003, en développement dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A), une neuropathie périphérique héréditaire, rare et invalidante. PXT3003 bénéficie du statut de médicament orphelin en Europe et aux Etats-Unis. En 2018, PXT3003 a terminé une étude clinique de Phase III, l'essai PLEO-CMT, avec des résultats préliminaires encourageants. Cet essai a été suivi d'une étude d'extension en ouvert, l'essai PLEO-CMT-FU, dans laquelle 120 patients poursuivent encore actuellement le traitement avec PXT3003. Les résultats à long terme suggèrent un bénéfice maintenu, en termes de tolérance et d'efficacité, après une durée totale d'étude clinique de 5 ans. Une étude clinique pivot de Phase III internationale, l'essai PREMIER, est en cours, dans laquelle 387 patients atteints de CMT1A ont été inclus. Les premiers résultats de l'essai PREMIER sont attendus au quatrième trimestre 2023. PXT3003 a été découvert avec l'approche R&D de Pleotherapy™. Pharnext attire l'attention des investisseurs sur les facteurs de risques, notamment financiers, détaillés dans ses rapports financiers. Plus d'information sur www.pharnext.com. Pharnext est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (code ISIN : FR001400GUN7).

Contacts

Relations Presse Financière

ACTUS finance & communication

Déborah Schwartz

dschwartz@actus.fr

+33 (0)1 53 67 36 35

Relation Investisseurs

ACTUS finance & communication

Jérôme Fabreguettes Leib

pharnext@actus.fr

+33 (0)1 53 67 36 78