



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Cellectis publie ses résultats financiers du troisième trimestre 2017 et des neuf premiers mois de l'année 2017

- La FDA a levé la suspension des deux essais cliniques de Phase I du produit candidat UCART123 ciblant la leucémie aiguë myéloïde (LAM) et la leucémie à cellules dendritiques plasmacytoïdes (LpDC)
- Des premiers résultats des essais cliniques actuellement menés sur UCART19, seront présentés à l'occasion du 59^e congrès annuel de l'American Society of Hematology (ASH)
- Réalisation de l'introduction en bourse sur le Nasdaq de Calyxt Inc., filiale Plantes détenue à 79,8 % par Cellectis, le 25 juillet 2017 avec un montant de levée brut de 64,4 millions de dollars.
- Position de trésorerie ¹ de 304 M\$ au 30 septembre 2017

New York – le 13 novembre 2017 – Cellectis S.A. (Euronext Growth : ALCLS - Nasdaq : CLLS), société biopharmaceutique de stade clinique spécialisée dans le développement d'immunothérapies fondées sur des cellules CART ingénierées allogéniques (UCART), présente ses résultats pour le troisième trimestre 2017 et pour les neuf premiers mois de l'année 2017.

Informations concernant la conférence téléphonique :

Une conférence téléphonique se tiendra le 14 novembre à 14h30, heure de Paris – 8h30, heure de New York. Durant cette conférence, les résultats financiers seront présentés ainsi que les récents développements de la Société.

Numéros de téléphone pour écouter la conférence en direct :

877-407-3104 (États-Unis & Canada)
+1 201-493-6792 (international)

Pour écouter en différé :

Conférence ID # : 13625168

¹ La trésorerie inclut la trésorerie, les équivalents de trésorerie et les actifs financiers courants.



Replay (États-Unis & Canada) : 877-660-6853
Replay (international) : +1 201-612-7415
Disponible jusqu'au 28/11/17

Webcast URL (disponible durant 6 mois) : <http://cellectis.equisolvewebcast.com/q3-2017>

Troisième trimestre 2017 et faits marquants

Cellectis - Thérapeutique

UCART123, produit candidat composé de cellules CAR-T allogéniques ingénierées avec la technologie TALEN®, ciblant la leucémie aiguë myeloïde (LAM) et la leucémie à cellules dendritiques plasmacytoïdes (LpDC)

Le 6 novembre 2017, Cellectis a annoncé que la FDA a autorisé la reprise des essais cliniques de Phase I du produit candidat UCART123 ciblant la leucémie aiguë myeloïde (LAM) et la leucémie à cellules dendritiques plasmacytoïdes (LpDC), initialement suspendus par la FDA le 4 septembre 2017. En lien avec la levée de la suspension, Cellectis a convenu avec la FDA de certaines modifications des protocoles des deux essais cliniques. Cellectis travaille actuellement avec les investigateurs de Weill Cornell Medicine New York - Presbyterian Hospital et de MD Anderson Cancer Center pour obtenir l'approbation des protocoles révisés par leurs comités institutionnels d'examen respectifs afin de recommencer le recrutement des patients.

UCART19, produit candidat composé de cellules CAR-T allogéniques ingénierées avec la technologie TALEN®, ciblant la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL). UCART19 est licencié en exclusivité à Servier.

Des résultats préliminaires des essais cliniques du produit candidat UCART19 ciblant la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) seront présentés lors du 59^e congrès annuel de l'American Society of Hematology (la réunion annuelle de l'ASH) qui se tiendra du 9 au 12 décembre 2017 à Atlanta aux États-Unis. Les résultats de l'étude clinique chez des patients adultes atteints de LAL seront présentés oralement par le Dr Reuben Benjamin, investigateur principal de l'essai et consultant en hématologie au King's College Hospital au Royaume-Uni. Les résultats de l'étude clinique pédiatrique chez des patients atteints de LAL seront présentés sur le poster du Dr Waseem Qasim, investigateur principal de l'étude, consultant immunologiste à GOSH et professeur en thérapie génique et cellulaire à UCL Institute of Child Health.

UCARTCS1, UCART22 & UCART123

Trois abstracts relatifs à d'autres produits candidats UCAR-T "sur étagère" issus de notre portefeuille seront présentés lors du 59^e congrès annuel de l'American Society of Hematology (ASH) :



*“UCARTCS1: Universal SLAMF7-Specific CAR T-Cells As Treatment for Multiple Myeloma”
(présentation orale)*

“UCART22: Pre-clinical Activity of Allogeneic Anti-CD22 CAR T-Cells for the Treatment of B-cell Acute Lymphoblastic Leukemia” (présentation orale)

*“UCART123 product candidate targeting Blastic Plasmacytoid Dendritic Cell Neoplasm”
(poster)*

Gouvernance

Le 4 octobre 2017, Mathieu Simon, M.D., vice-président exécutif et directeur des opérations, a été nommé au poste de directeur médical par intérim. En acceptant cette position, le Dr Simon assume les responsabilités du Dr Loan Hoang-Sayag, qui a quitté Collectis pour poursuivre d'autres opportunités professionnelles. À compter du 11 octobre 2017, le Dr Simon a également démissionné de son poste de membre du Conseil d'Administration de Collectis afin de se concentrer sur ses nouvelles responsabilités en tant que directeur médical par intérim.

Calyxt, Inc. – la filiale plantes de Collectis

Produits

Deux produits candidats de Calyxt sont maintenant en Phase 1 de développement : un blé résistant aux herbicides, qui est le troisième produit candidat de blé en développement de Calyxt, et une huile de colza dont la composition est améliorée, qui est le premier produit candidat de colza en développement de Calyxt. Calyxt compte aujourd'hui neuf produits candidats en Phase 1 de développement et au-delà issus de cinq cultures différentes : le soja, le blé, le colza, la pomme de terre et la luzerne.

Un des deux produits candidats de luzerne développés par Calyxt a été désigné par l'APHIS (*Animal and Plant Health Inspection Service*), une agence de l'USDA (*United States Department of Agriculture*), comme un produit non réglementé selon la procédure « Suis-je réglementé ? ». Cette luzerne dont la qualité a été améliorée est le sixième produit candidat en développement de Calyxt à recevoir cette distinction de l'USDA, après le soja à haute teneur en acide oléique, le soja à haute teneur en acide oléique et à faible teneur en acide linoléique, le blé résistant à l'oïdium, la pomme de terre qui se conserve à froid et la pomme de terre dont le brunissement est moindre.

Corporate

Introduction en bourse : le 25 juillet 2017, Calyxt réalise son introduction en bourse, moyennant l'émission et l'enregistrement de 8 050 000 actions ordinaires sur la base d'un prix fixé à 8 \$ par action nouvelle. Le nombre d'actions offertes prend en compte l'exercice en totalité par les banques introductrices de leur option de sur-allocation portant sur 1 050 000 actions ordinaires supplémentaires. Le produit net s'élève à environ 58 millions de dollars, après déduction des commissions bancaires et autres frais associés à l'offre. Dans le cadre de cette introduction en bourse, Collectis a acheté 2 500 000 actions ordinaires pour un montant de 20 millions de dollars qui sont inclus dans le produit net reçu par Calyxt. Calyxt a utilisé 5,7 millions de dollars sur ce produit pour couvrir une partie de ses obligations envers Collectis. Collectis détient 79,8% des actions ordinaires de Calyxt.

Sale and lease back : Le 6 septembre 2017, Calyxt a procédé à une transaction de cession-bail comprenant un contrat de location entre Calyxt et un tiers relatif au bail de certains biens immobiliers et améliorations de Calyxt situé à Roseville, Minnesota, pour une durée de vingt ans avec une option de prolongation du terme jusqu'à vingt ans supplémentaires.

Construction du siège : Calyxt a lancé les travaux de construction de son futur siège social à Roseville dans le Minnesota aux Etats-Unis sur un site de 11 acres (environ 4,5 hectares) et qui est attenant à la serre d'environ 1000 mètres carrés déjà construite.

Résultats

Les comptes consolidés de Collectis ont été préparés conformément aux normes *International Financial Reporting Standards* (IFRS) telles qu'é émises par l'*International Accounting Standards Board* (IASB).

À compter du troisième trimestre de 2017, Collectis a changé la monnaie de présentation de ses états financiers consolidés de l'euro au dollar américain afin d'améliorer la comparabilité avec ses pairs, qui présentent majoritairement leurs états financiers en dollars américains.

Résultats financiers du troisième trimestre 2017

Situation de la trésorerie : Au 30 septembre 2017, Collectis disposait de 304,1 M\$ de trésorerie, équivalents de trésorerie et actifs financiers courants à comparer aux 271,2 M\$ au 30 septembre 2016. Cette augmentation de 32,9 M\$ reflète en particulier (i) l'augmentation des capitaux propres de 38,0 M\$ due à l'introduction en bourse de Calyxt (ii) la trésorerie nette générée par les activités d'investissement pour 6,1M\$ incluant 7,0 M\$ de produits de la vente d'immobilisations dans le cadre d'un contrat de cession-relocation par Calyxt et (iii) l'effet de change latent favorable lié aux fluctuations de taux sur les comptes de trésorerie et équivalents de trésorerie ainsi que sur les actifs financiers courants pour 3.1 M\$ compensé partiellement par (iv) les flux de trésorerie utilisés par les activités opérationnelles pour 15.5 M\$.

Collectis s'attend à ce que la trésorerie, les équivalents de trésorerie et les actifs financiers courants qui s'élèvent à 304,1 M€ au 30 septembre 2017 soient suffisants pour financer ses opérations jusqu'en 2020.

Chiffre d'affaires et autres produits d'exploitation : Au cours des troisièmes trimestres 2016 et 2017, nous avons enregistré respectivement 12,6 M\$ et 7,3 M\$ en chiffre d'affaires et autres produits d'exploitation. Cette diminution de 5,4M\$ est principalement due à (i) la diminution des revenus des contrats de collaboration pour 5,0 M\$ dont 4,0M\$ représentaient la fourniture à Servier de matières premières et de lots de produits UCART19 au cours du troisième trimestre 2016 et qui ne s'est pas réalisé au troisième trimestre 2017, une diminution de 0,6M\$ de reconnaissance de paiements initiaux déjà versés à Collectis et une diminution de 0,3M\$ des remboursements de frais de recherche et développement, (ii) à 0,2 M\$ de diminution des revenus de licence et à (iii) 0,2 M\$ de baisse du crédit d'impôt recherche.

Total des charges opérationnelles : Le total des charges d'exploitation pour le troisième trimestre 2017 s'est élevé à 33,0 M\$, comparé à 25,5 M\$ pour le troisième trimestre 2016. Ces montants comprennent les charges liées aux rémunérations fondées sur des d'actions sans impact sur la trésorerie de 12,8 M\$ en 2017 et 13,5 M\$ en 2016.

Frais de recherche et développement : Au cours des troisièmes trimestres 2016 et 2017, les dépenses de recherche et développement ont diminué de 4,9 M\$ (15,4 M\$ en 2016 contre 20,3 M\$ en 2017). Les frais de personnel ont diminué de 2,1 M\$ (de 10,3 M\$ en 2016 à 8,1 M\$ en 2017), notamment en raison de la diminution des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie pour 2,3 M\$, partiellement compensée par une augmentation des charges de personnel pour 0,2 M\$. Les achats, charges externes et autres charges ont augmenté de 6,8 M\$ (de 4,9 M\$ en 2016 à 11,7 M\$ en 2017) principalement dû à une augmentation des dépenses payées à des fournisseurs impliqués dans le développement produit, dans l'achat de matières premières biologiques, dans le processus de développement et dans les dépenses de laboratoires associées et autres locaux. Les autres charges augmentent de 0,2 M\$ au cours du troisième trimestre 2017 comparés au troisième trimestre 2016.

Frais administratifs et commerciaux : Au cours des troisièmes trimestres 2016 et 2017, les frais administratifs et commerciaux s'élevaient respectivement à 9,7 M\$ et 12,2 M\$. L'augmentation de 2,4 M\$ reflète principalement une augmentation de 2,2 M\$ des charges de personnel (7,4 M\$ en 2016 contre 9,6 M\$ en 2017), imputable entre autres, à une augmentation de 0,5 M\$ des salaires et traitements et à une augmentation de 1,6 M\$ des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie, ainsi qu'une augmentation de 0,3 M\$ des achats et charges externes.

Résultat financier : Le gain financier était de 1,2 M\$ pour le troisième trimestre 2016 comparativement à une perte financière de 3,4 M\$ pour le troisième trimestre 2017. La variation du résultat financier est principalement attribuable à une augmentation de la perte de change de 3,2 M\$ due à l'effet des fluctuations des taux de change sur la trésorerie et les équivalents de trésorerie libellés en dollars US partiellement compensée par une augmentation de 0,8 M\$ relative à l'ajustement de la juste valeur sur les instruments dérivés et actifs financiers courants et à une augmentation de 0,2 M\$ des intérêts reçus sur les investissements financiers.

Résultat net attribuable aux actionnaires de Celectis : Au cours des troisièmes trimestres 2016 et 2017, nous avons enregistré respectivement une perte nette de 14,1 M\$ (soit 0,40 \$ par action) et une perte nette de 26,2 M\$ (soit 0,73 \$ par action). La perte ajustée attribuable aux actionnaires de Celectis pour le troisième trimestre 2017, qui exclut une charge liée aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie, s'est élevée à 13,3 M\$ (soit 0,37 \$ par action) comparée à la perte ajustée attribuable aux actionnaires de Celectis pour le troisième trimestre 2016 de 0,5 M\$ (0,02 \$ par action). Ces résultats ajustés attribuables aux actionnaires de Celectis pour les troisièmes trimestres 2017 et 2016 excluent la charge liée aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie, de respectivement 12,8 M\$ et 13,5 M\$. Veuillez consulter la « Note relative à l'utilisation de mesures financières non IFRS » pour le rapprochement du résultat IFRS attribuable aux actionnaires de Celectis et du résultat non IFRS attribuable aux actionnaires de Celectis.

Résultats financiers des neuf premiers mois 2017

Situation de la trésorerie : Au 30 septembre 2017, Celectis disposait de 304,1 M\$ de trésorerie, équivalents de trésorerie et actifs financiers courants à comparer aux 291,2 M\$ au 31 décembre 2016. Cette augmentation de 12,9 M\$ est notamment générée par (i) le produit

de 38,0 M\$ reçu lors de l'introduction en bourse de Calyxt (ii) la trésorerie nette générée par les activités d'investissement pour 2,3 M\$ incluant 7,0 M\$ de produit de cessions d'actifs dans le cadre d'un contrat de cession-relocation de Calyxt et (iii) l'effet de change latent lié aux fluctuations de taux sur les comptes de trésorerie, équivalents de trésorerie et actifs financiers courants, avec un impact favorable de 13,1 M\$ partiellement compensé par (iv) les flux de trésorerie consommés par les activités opérationnelles pour 42,8 M\$.

Chiffre d'affaires et autres produits d'exploitation : Au cours des neuf premiers mois 2016 et 2017, nous avons enregistré respectivement 43,5 M\$ et 26,7 M\$ en chiffre d'affaires et autres produits d'exploitation. Cette variation de 16,8 M\$ est principalement due (i) à la baisse des revenus de contrat de collaboration pour 16,9 M\$ dont 8,5 M\$ représentent les revenus de jalons constatés lors du 2ème trimestre 2016 avec le premier patient de l'essai clinique Phase I sur l'UCART 19 et une diminution de 4,8M\$ de l'étalement des paiements initiaux déjà payés à Collectis et de 1,5 M\$ de baisse des remboursements de frais de recherche et développement et une diminution de 2,2 M\$ de revenu lié aux paiements par Servier pour l'approvisionnement de matières premières et de lots de produit UCART19 et (ii) à la diminution de 0,4 M\$ de revenu sur les autres licences partiellement compensée par (iii) une hausse de 0,5 M\$ du crédit d'impôt recherche.

Total des charges d'exploitation : Le total des charges d'exploitation et autre résultat d'exploitation pour les neuf premiers mois 2017 s'est élevé à 91,8 M\$, comparé à 90,3 M\$ pour les neuf premiers mois 2016. Ces montants comprennent les charges liées aux rémunérations fondées sur des d'actions sans impact sur la trésorerie de 38,9 M\$ en 2017 et 44,5 M\$ en 2016.

Frais de recherche et développement : Au cours des neuf premiers mois de 2016 et 2017, les dépenses de recherche et développement ont diminué de 0,3 M\$ (58,3 M\$ en 2016 contre 58,5 M\$ en 2017). Les frais de personnel ont diminué de 8,5 M\$ (de 36,4 M\$ en 2016 à 27,9 M\$ en 2017), notamment liés à une baisse des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie pour 6,7 M\$, une baisse de 1,9 M\$ liée aux charges sociales relatives à l'attribution d'options de souscription d'actions, partiellement compensée par une augmentation des charges de personnel pour 0,1 M\$. Les achats, charges externes et autres charges ont augmenté de 8,4 M\$ (de 20,7 M\$ en 2016 à 29,1 M\$ en 2017), en raison de l'augmentation des dépenses liées à l'innovation et au développement de notre plateforme, incluant les paiements à des tiers participant au développement de produits, les achats de matières premières biologiques et les frais associés à l'utilisation de laboratoires et d'autres installations. Les autres dépenses augmentent de 0,4M\$ au cours des neuf premiers mois de 2017 comparés aux neuf premiers mois de 2016.

Frais administratifs et commerciaux : Au cours des neuf premiers mois de 2016 et 2017, nous avons enregistré 31,1 M\$ et 31,8 M\$, respectivement, de frais administratifs et commerciaux. La hausse de 0,8 M\$ reflète principalement (i) une augmentation de 1,1 M\$ des frais de personnel (23,9 M\$ en 2016 contre 25,0 M\$ en 2017), imputable entre autres, à une augmentation de 1,6 M\$ des salaires et traitements, à une hausse de 1,1M\$ des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie partiellement compensé par une baisse de 1,6 M\$ des charges sociales relatives à l'attribution d'options de souscription d'actions et (ii) une augmentation de 0,2 M\$ des autres dépenses partiellement compensée par une baisse de 0,5 M\$ des achats, charges externes.

Résultat financier : La perte financière était de 7,1 M\$ pour les neuf premiers mois de 2016 comparativement à une perte financière de 10,0 M\$ pour les neuf premiers mois de 2017. Cette variation est principalement attribuable à l'effet des fluctuations des taux de change sur la trésorerie, les équivalents de trésorerie et les instruments financiers courants libellés en dollars US pour 7,3 M\$ partiellement compensé par l'ajustement de la juste valeur sur les instruments dérivés et actifs financiers courants pour 4,2 M\$ et par les intérêts reçus sur les investissements financiers pour 0,2M\$.

Résultat net attribuable aux actionnaires de Collectis : Au cours des neuf premiers mois 2016 et 2017, nous avons enregistré respectivement une perte nette de 53,9 M\$ (soit 1,53 \$ par action) et une perte nette de 72,3 M\$ (soit 2,03 \$ par action). La perte ajustée attribuable aux actionnaires de Collectis pour les neuf premiers mois 2017, qui exclut une charge liée aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie, s'est élevée à 33,3 M\$ (soit 0,94\$ par action) comparée à une perte ajustée attribuable aux actionnaires de Collectis pour les neuf premiers mois 2016 de 9,4 M\$ (0,27\$ par action). Ces résultats ajustés attribuables aux actionnaires de Collectis pour les neuf premiers mois 2017 et 2016 excluent une charge liée aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie, de respectivement 38,9 M\$ et 44,5 M\$. Veuillez consulter la « Note relative à l'utilisation de mesures financières non IFRS » pour le rapprochement du résultat IFRS attribuable aux actionnaires de Collectis et du résultat non IFRS attribuable aux actionnaires de Collectis.



CELLECTIS S.A.

BILAN CONSOLIDÉ

(en milliers de dollars, à l'exception des données par action)

	A la date du	
	31-déc.-16 audité	30-septembre-17 non audité
ACTIF		
Actifs non courants		
Immobilisations incorporelles	1 343	1 470
Immobilisations corporelles	16 900	8 229
Actifs financiers	691	989
Total actifs non courants	18 935	10 688
Actifs courants		
Stocks	118	125
Clients et comptes rattachés	3 627	2 897
Subventions à recevoir	8 723	16 796
Autres actifs courants	8 870	14 788
Actifs financiers courants, trésorerie et équivalents de trésorerie	291 159	304 102
Total actifs courants	312 498	338 707
TOTAL DE L'ACTIF	331 432	349 395
PASSIF		
Capitaux propres		
Capital social	2 332	2 365
Primes d'émission	568 185	604 551
Actions propres	(416)	(302)
Ecart de conversion	(22 174)	(530)
Réserves	(207 875)	(251 413)
Résultat net, part du groupe	(67 255)	(72 266)
Capitaux propres, part du Groupe	272 795	282 405
Intérêts minoritaires	1 876	17 733
Total capitaux propres	274 671	300 138
Passifs non courants		
Emprunts et dettes financières non courants	30	17
Provisions pour indemnités de départ à la retraite	560	697
Total passifs non courants	590	714
Passifs courants		
Emprunts et dettes financières courants	1 730	29
Fournisseurs et comptes rattachés	9 722	12 693
Revenus différés	38 929	29 763
Provisions courantes	594	923
Autres passifs courants	5 196	5 135
Total passifs courants	56 171	48 543
TOTAL DU PASSIF	331 432	349 395



COMPTE DE RÉSULTAT CONSOLIDÉ – TROISIEMES TRIMESTRES

(non audités)
(en milliers de dollars, à l'exception des données par action)

	Pour le trimestre clos le 30 septembre	
	2016	2017
Revenus		
Chiffre d'affaires	11 266	6 122
Autres revenus	1 356	1 131
Total Revenus	12 622	7 253
Charges opérationnelles		
Coût des redevances	(348)	(569)
Frais de recherche et développement	(15 434)	(20 289)
Frais administratifs et commerciaux	(9 726)	(12 153)
Autres produits et charges opérationnelles	(15)	54
Total charges opérationnelles	(25 522)	(32 956)
Résultat opérationnel	(12 900)	(25 703)
Résultat financier	(1 156)	(3 393)
Résultat net de la période	(14 056)	(29 096)
Résultat part du groupe	(14 056)	(26 154)
Intérêts minoritaires	-	(2 946)
Résultat net, part du groupe de base par action (\$/action)	(0,40)	(0,73)
Résultat net, part du groupe dilué par action (\$/action)	(0,40)	(0,73)



COMPTE DE RÉSULTAT CONSOLIDÉ – NEUF PREMIERS MOIS
 (non audités)
 (en milliers de dollars, à l'exception des données par action)

	Pour les neuf premiers mois clos le 30 septembre	
	2016	2017
Revenus		
Chiffre d'affaires	36 702	19 416
Autres revenus	6 754	7 286
Total Revenus	43 456	26 702
Charges opérationnelles		
Coût des redevances	(1 155)	(1 748)
Frais de recherche et développement	(58 269)	(58 525)
Frais administratifs et commerciaux	(31 063)	(31 830)
Autres produits et charges opérationnelles	186	317
Total charges opérationnelles	(90 300)	(91 787)
Résultat opérationnel	(46 844)	(65 085)
Résultat financier	(7 061)	(9 969)
Résultat net de la période	(53 905)	(75 054)
Résultat part du groupe	(53 905)	(72 266)
Intérêts minoritaires	-	(2 788)
Résultat net, part du groupe de base par action (\$/action)	(1,53)	(2,03)
Résultat net, part du groupe dilué par action (\$/action)	(1,53)	(2,03)

Note relative à l'utilisation de mesures financières non IFRS

Dans ce communiqué de presse, Collectis S.A. présente un résultat net ajusté attribuable aux actionnaires de Collectis qui n'est pas un agrégat défini par le référentiel IFRS. Nous avons inclus dans ce communiqué de presse une réconciliation de cet agrégat avec le résultat attribuable aux actionnaires de Collectis, élément le plus comparable calculé en accord avec le référentiel IFRS. Ce résultat net ajusté attribuable aux actionnaires de Collectis exclut les charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie. Nous estimons que cet agrégat financier, quand il est comparé avec les états financiers IFRS, peut améliorer la compréhension globale de la performance financière de Collectis. De plus, notre direction suit les opérations de la société, et organise ses activités, en utilisant entre autres, cet agrégat financier.

En particulier, nous pensons que l'élimination des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie du résultat attribuable aux actionnaires de Collectis peut donner une information utile sur la comparaison d'une période à une autre des activités de Collectis. Notre utilisation de ce résultat net ajusté attribuable aux actionnaires de Collectis est limitée à une utilisation analytique et ne devrait pas être considérée seule ou être substituée à l'analyse de nos résultats financiers présentés conformément aux normes IFRS. Certaines de ces limitations sont : (a) d'autres sociétés, incluant des sociétés dans nos industries qui bénéficient des mêmes types de rémunérations fondées sur des actions, pourraient adresser l'impact des charges liées aux rémunérations fondées sur des actions sans impact sur la trésorerie d'une façon différente, et (b) d'autres sociétés pourraient communiquer un résultat net ajusté attribuable aux actionnaires ou d'autres agrégats similaires mais calculés de façon différente, ce qui réduirait leur utilité pour des besoins comparatifs. Au regard de l'ensemble de ces limitations, vous devriez considérer le résultat net ajusté attribuable aux actionnaires de Collectis au même titre que nos résultats financiers IFRS, y compris le résultat attribuable aux actionnaires de Collectis.

RAPPROCHEMENT DU RÉSULTAT NET IFRS ET NON IFRS - Troisièmes trimestres (non audités) (en milliers de dollars, à l'exception des données par action)

	Pour le trimestre clos le 30 septembre	
	2016	2017
Résultat net, part du Groupe (en milliers de dollars)	(14 056)	(26 154)
Ajustement:		
Instruments de rémunération en actions sans impact sur la trésorerie	13 526	12 810
Résultat net ajusté, part du Groupe (en milliers de dollars)	(531)	(13 344)
Résultat net ajusté, part du Groupe, de base par action (\$/action)	(0,02)	(0,37)
Moyenne pondérée des actions ordinaires, de base (unités)	35 333 572	35 917 975
Résultat net ajusté, part du Groupe, dilué par action (\$/action)	(0,02)	(0,37)
Moyenne pondérée des actions ordinaires, dilué (unités)	35 713 432	35 938 145



RAPPROCHEMENT DU RÉSULTAT NET IFRS ET NON IFRS – Neuf premiers mois
(non audités)
(en milliers de dollars, à l'exception des données par action)

	Pour les neuf premiers mois clos le 30 septembre	
	2016	2017
Résultat net, part du Groupe (en milliers de dollars)	(53 905)	(72 266)
Ajustement:		
Instruments de rémunération en actions sans impact sur la trésorerie	44 534	38 940
Résultat net ajusté, part du Groupe (en milliers de dollars)	(9 371)	(33 325)
Résultat net ajusté, part du Groupe, de base par action (\$/action)	(0,27)	(0,94)
Moyenne pondérée des actions ordinaires, de base (unités)	35 274 890	35 604 374
Résultat net ajusté, part du Groupe, dilué par action (\$/action)	(0,27)	(0,94)
Moyenne pondérée des actions ordinaires, dilué (unités)	35 695 907	35 626 736

À propos de Collectis

Collectis est une entreprise biopharmaceutique de stade clinique, spécialisée dans le développement d'une nouvelle génération d'immunothérapies contre le cancer fondées sur les cellules CAR-T ingénierées (UCART). En capitalisant sur ses 17 ans d'expertise en ingénierie des génomes, sur sa technologie d'édition du génome TALEN® et sur la technologie pionnière d'électroporation PulseAgile – Collectis utilise la puissance du système immunitaire pour cibler et éliminer les cellules cancéreuses. Grâce à ses technologies pionnières d'ingénierie des génomes appliquées aux sciences de la vie, le groupe Collectis a pour objectif de créer des produits innovants dans de multiples domaines ciblant plusieurs marchés.

Collectis est cotée sur le marché Euronext Growth (code : ALCLS) ainsi que sur le Nasdaq Global Market (code : CLLS). Pour en savoir plus, visitez notre site internet : www.collectis.com

Pour plus d'informations, veuillez contacter :

Contacts media :

Jennifer Moore, Directrice de la communication, + 1917-580-1088,
jennifer.moore@collectis.com

Caroline Carmagnol, ALIZE RP, 01 44 54 36 66, collectis@alizerp.com

Contact relations investisseurs :

Victor Chaulot-Talmon, Analyste, Relations Investisseurs Europe, 01 81 69 17 22,
victor.chaulot-talmon@celectis.com

Avertissement concernant les déclarations prospectives

Ce communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Celectis et à ses activités. Celectis estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques dont ceux décrits dans le prospectus de Celectis disponible sur le site internet de la SEC (www.sec.gov), et à l'évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels Celectis est présente. Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus de Celectis ou que Celectis ne considère pas comme significatifs à cette date. La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations de Celectis diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations prospectives. Celectis ne s'engage en aucune façon à mettre à jour ou modifier l'information contenue dans ce communiqué de presse, que ce soit à raison de faits nouveaux, d'événements ou circonstances futurs ou de toute autre raison.