



BIOM'UP PRESENT AU
8^{EME} CONSEIL STRATEGIQUE DES INDUSTRIES DE SANTE,
LE 10 JUILLET 2018, A MATIGNON

Biom'up a participé au 8^{ème} Conseil Stratégique des Industries de Santé, organisé par le Premier Ministre, mardi 10 juillet au cours duquel le Premier ministre a présenté plusieurs mesures visant à améliorer la compétitivité et l'attractivité de la France dans le domaine de la santé, notamment dans la recherche et le développement des biomédicaments et des thérapies innovantes.

Biom'up a été retenue pour être l'une des 11 jeunes entreprises innovantes, vitrines du savoir-faire français, rassemblées par le CSIS afin d'illustrer concrètement le dynamisme de l'écosystème français en termes d'innovation.

Les entreprises étaient appelées à présenter leur produit, au Premier ministre, Edouard Philippe, en présence de la ministre de la Santé, Agnès Buzin, de la ministre de l'Enseignement supérieur, Recherche et Innovation, Frédérique Vidal et de Delphine Geny-Stephann, secrétaire d'Etat auprès du ministre de l'Economie et des Finances.

Etienne Binant, CEO de Biom'up et Valérie Centis, sa Directrice scientifique, ont exposé HEMOBLAST™ Bellows, le produit phare de la société, à un Premier ministre intéressé qui a posé de nombreuses questions.

Ils ont procédé à la manipulation de cette poudre hémostatique de premier ordre, destinée à maîtriser les saignements dans le cadre d'opérations chirurgicales (chirurgie cardiaque, générale, abdominale, du rachis, orthopédique...).

La participation de Biom'up à la réunion du Conseil Stratégique des Industries de Santé, est un honneur pour la société, mais c'est surtout la reconnaissance de son travail, des mérites et talents de ses équipes qui ont permis de placer son produit phare HEMOBLAST™ Bellows au premier rang mondial des produits hémostatiques. C'est aussi l'occasion de saluer le parcours international de Biom'up, notamment sa percée réussie sur le

marché américain, où les premières livraisons aux hôpitaux ont été réalisées au début du mois de juillet.

Pour prendre connaissance du discours du Premier ministre <https://www.gouvernement.fr/partage/10373-discours-devant-le-conseil-strategique-des-industries-de-sante>

Pour accéder au dossier de presse :

<https://www.gouvernement.fr/partage/10376-conseil-strategique-des-industries-de-sante>

À propos de HEMOBLAST™ Bellows

Biom'up a obtenu l'autorisation de mise sur le marché par la FDA, agence fédérale américaine, pour HEMOBLAST™ Bellows en décembre 2017, soit 7 mois en avance sur le calendrier initial. Cette autorisation a entraîné une concentration des efforts sur le volet industriel, mais aussi commercial avec les recrutements en avance de phase des équipes marketing et commerciales américaines pour préparer le lancement mondial du produit prévu pour mi-2018.

HEMOBLAST™ Bellows est un produit hémostatique de premier ordre, destiné à maîtriser les saignements dans le cadre d'opérations chirurgicales (chirurgie cardiaque, générale, orthopédique...). Biom'up a obtenu des résultats très positifs pour l'ensemble des critères primaires et secondaires dans le cadre d'une étude pivot, réalisée aux États-Unis, et portant sur 412 patients admis en chirurgies cardio-thoracique, abdominale ou orthopédique (membres inférieurs). Compte tenu des résultats préliminaires très positifs (efficacité prouvée à hauteur de 93 % en l'espace de 6 minutes, contre 74 % pour le groupe témoin), le Comité indépendant de contrôle des données (IDMC) a recommandé à l'unanimité d'interrompre l'étude avant la date prévue. Ceci a permis à la Société d'accélérer considérablement le dépôt de sa demande d'autorisation de mise sur le marché aux États-Unis PMA (« Pre Market Approval ») en juin 2017.

À propos de Biom'up

Fondée en 2005 et établie à Saint-Priest (France), Biom'up conçoit des produits hémostatiques fondés sur des biopolymères brevetés, destinés à simplifier la pratique des chirurgiens de multiples spécialités (chirurgie rachidienne, cardiaque, générale, orthopédique, plastique) et à en améliorer la qualité pour le bénéfice des patients. Son produit phare, HEMOBLAST™ Bellows, est une solution hémostatique applicable par soufflet prête à l'emploi (sans préparation, sans mélange, sans chauffage),

utilisable une ou plusieurs fois au cours d'une intervention chirurgicale et qui possède des caractéristiques d'efficacité uniques. Développé par une équipe scientifique de renommée mondiale, HEMOBLAST™ Bellows a obtenu des résultats positifs pour l'ensemble des critères primaires et secondaires de son étude pivot incluant 412 patients aux Etats-Unis. HEMOBLAST™ Bellows bénéficie d'un marquage CE depuis décembre 2016, et d'un PMA (« Pre Market Approval ») validé par la FDA (« Food & Drug Administration ») en décembre 2017 en vue d'un lancement commerciale aux États-Unis au cours de l'été 2018. Depuis sa création, Biom'up a bénéficié du soutien d'investisseurs européens de premier plan, parmi lesquels Bpifrance, Innobio, GIMV, Lundbeckfond, Mérieux Participation, SHAM, et ACG ainsi que de l'ensemble des managers de la Société qui a investi en fonds propres à hauteur de 2 M€. Biom'up a réussi son entrée en bourse sur Euronext Paris en levant 42,5 millions d'euros en octobre 2017. En outre, la Société a réalisé une augmentation de capital de 16 millions d'euros au moyen d'une offre publique sans droit préférentiel de souscription en février 2018 et a noué un emprunt obligataire à hauteur de 25 millions d'euros avec Athyrium, fonds américain spécialiste des entreprises innovantes de le secteur de la santé.