

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Date 10 mai 2016
Contact Investor Relations: Julien Vignot, Responsable des Relations avec les investisseurs du Groupe Galenica
Media Relations: Christina Hertig, Responsable de la Communication du Groupe Galenica
Objet Vifor Pharma acquiert les droits de commercialisation de CCX168 dans certaines régions

Vifor Pharma acquiert, pour l'Europe et d'autres marchés importants, les droits de commercialisation de CCX168 de ChemoCentryx, un inhibiteur administré oralement du complément 5aR pour le traitement des maladies rénales rares et orphelines

Vifor Pharma, une entreprise du Groupe Galenica, et ChemoCentryx, Inc. (Nasdaq: CCXI), une entreprise biopharmaceutique spécialisée dans le développement de produits thérapeutiques administrés oralement pour le traitement des maladies auto-immunes, des troubles inflammatoires et du cancer, ont annoncé aujourd'hui que Vifor Pharma a acquis, pour l'Europe, le Canada, le Mexique, l'Amérique centrale, l'Amérique du Sud et la Corée du Sud, les droits de commercialisation de CCX168, un inhibiteur du récepteur du complément 5a (C5aR) prêt pour le développement en phase III en vue du traitement des maladies rénales rares et orphelines.

CCX168 est en cours de développement par ChemoCentryx pour le traitement de pathologies incluant notamment les vascularites associées (AAV) aux anticorps anti-cytoplasme des polynucléaires neutrophiles (ANCA) et a obtenu le statut de médicament orphelin aux Etats-Unis et en Europe. Cette maladie touche environ 40'000 personnes aux Etats-Unis, avec quelque 4'000 nouveaux cas diagnostiqués par an, et plus de 75'000 personnes en Europe, avec au moins 7'500 nouveaux cas par an. Elle est actuellement traitée avec des immunosuppresseurs non spécifiques (cyclophosphamide ou rituximab) en combinaison avec l'administration de corticostéroïdes à doses élevées.

Une étude CCX168 de phase III dans le traitement des AAV devrait commencer plus tard cette année. CCX168 est aussi en développement pour le traitement d'autres maladies rénales rares et orphelines, notamment le syndrome hémolytique et urémique atypique (SHUa) et la néphropathie à immunoglobuline A ou néphropathie à IgA.

Selon les termes de l'accord, ChemoCentryx recevra un paiement initial d'USD 60 millions en espèces et un montant d'USD 25 millions pour acquérir des actions ordinaires ChemoCentryx au prix d'USD 7.50 par titre. ChemoCentryx pourra recevoir des paiements supplémentaires en cas de franchissement de certaines étapes réglementaires ou de certains seuils de vente, ainsi que des redevances échelonnées, à deux chiffres, sur les ventes nettes de CCX168 dans les régions sous licence. Cet accord est le premier pas vers une alliance potentiellement plus vaste dans le domaine de la santé rénale dans la mesure où il offre à Vifor Pharma une possibilité exclusive de négocier un accord de licence mondial pour CCX140 de ChemoCentryx, un inhibiteur administré oralement du récepteur de chimiokine appelé CCR2.

Pour plus d'informations, veuillez contacter:

Media Relations:

Christina Hertig,
Responsable de la Communication
Tél. +41 58 852 85 17
e-mail: media@galenica.com

Investor Relations:

Julien Vignot,
Responsable des Relations avec les investisseurs
Tél. +41 58 852 85 29
e-mail: investors@galenica.com

Date 10 mai 2016
Page 2/3
Objet Vifor Pharma acquiert les droits de commercialisation de CCX168 dans certaines régions

Galenica est un groupe d'entreprises diversifié du marché de la santé qui exerce notamment ses activités dans le développement, la production et la distribution de médicaments, la gestion de pharmacies, les services logistiques ainsi que dans l'exploitation de banques de données et de réseaux. Avec ses deux entités Vifor Pharma et Galenica Santé, le Groupe Galenica occupe une position de leader dans toutes ses activités clés. Il réalise une grande partie de ses bénéfices sur les marchés internationaux. Galenica est cotée à la Bourse suisse (SIX Swiss Exchange, GALN, numéro de valeur 1'553'646).

Vous trouverez de plus amples informations sur le Groupe Galenica en consultant www.galenica.com.

Vifor Pharma, une entreprise du Groupe Galenica, est l'un des leaders mondiaux en ce qui concerne la découverte, le développement, la fabrication et la commercialisation de produits pharmaceutiques utilisés dans le traitement de la carence en fer. La société propose également un portefeuille diversifié de produits de prescription et de produits délivrés sans ordonnance (OTC). Vifor Pharma, dont le siège est à Zurich (Suisse), affiche une présence mondiale de plus en plus étendue et dispose d'un vaste réseau de filiales et de partenaires dans le monde.

Pour de plus amples informations sur Vifor Pharma, veuillez consulter www.viforpharma.com.

CCX168 est un inhibiteur de complément administré oralement qui vise spécifiquement le récepteur du fragment de complément C5a (C5aR). Ce récepteur est connu pour activer les cellules destructrices dans le cadre de certaines maladies auto-immunes comme les AAV. CCX168 est le candidat-médicament phare du programme de maladies rares et orphelines de ChemoCentryx. En janvier 2016, ChemoCentryx a annoncé des résultats de premier plan positifs concernant l'étude de phase II CLEAR de CCX168 pour 63 patients évaluable atteints d'AAV. L'objectif de l'étude était d'éliminer les stéroïdes chroniques à hautes doses, qui sont associés à d'importants problèmes de sécurité potentiellement mortels, des schémas thérapeutiques standard concernant les AAV et de les remplacer avec CCX168. ChemoCentryx prévoit de commencer fin 2016 une étude clinique de phase III avec CCX168 pour le traitement des AAV. CCX168 est en développement pour le traitement d'autres troubles auto-immunes, notamment le syndrome hémolytique et urémique atypique (SHUa) et la néphropathie à immunoglobuline A ou néphropathie à IgA.

ChemoCentryx, Inc. est une entreprise biopharmaceutique de stade clinique spécialisée dans la découverte, le développement et la commercialisation de produits thérapeutiques administrés oralement ciblant les systèmes chimiokines et chimioattractants afin de traiter les maladies auto-immunes, les troubles inflammatoires et le cancer. Le système chimiokine est un réseau biologique qui régule les inflammations via un ensemble de molécules de chimiokine sécrétées, ou ligands, et leurs récepteurs spécifiques de surface cellulaire. Sur la base de sa plateforme de découverte et de développement de médicaments propriétaires, ChemoCentryx a généré de nombreux programmes cliniques et de stade préclinique, chacun d'entre eux ciblant des récepteurs distincts de chimiokine et chimioattractants avec de petits composés moléculaires différents. CCX168, un inhibiteur C5aR, est en développement de phase II pour le traitement des vascularites associées (AAV) aux anticorps anti-cytoplasme des polynucléaires neutrophiles (ANCA). CCX168 semble sûr, bien toléré et approprié pour réduire et éliminer les stéroïdes à hautes doses, une partie des schémas thérapeutiques standard pour les patients atteints d'AAV, sans compromettre l'efficacité ou la sécurité des études cliniques réalisées à ce jour. CCX168 fait aussi l'objet d'études de phase II pour le traitement du syndrome hémolytique et urémique atypique (SHUa) et de la néphropathie à immunoglobuline A ou néphropathie à IgA (IgAN). CCX872, un inhibiteur CCR2, a achevé avec succès le développement en phase I et il est en cours de développement pour le traitement du cancer non résécable du pancréas. CCX140, un inhibiteur CCR2 distinct, a achevé avec succès l'étude clinique en phase II qui a révélé qu'il était sûr et bien toléré tout en démontrant une amélioration statistiquement significative de l'albuminurie chez les patients atteints de néphropathie diabétique. D'autres programmes cliniques incluent CCX507, l'inhibiteur CCR9 de prochaine génération qui a achevé avec succès le développement en phase I, vercirnon (aussi appelé Traficet-EN ou CCX282) qui est un inhibiteur

Date 10 mai 2016

Page 3/3

Objet Vifor Pharma acquiert les droits de commercialisation de CCX168 dans certaines régions

CCR9 spécifique pour le traitement des maladies inflammatoires de l'intestin, et CCX354, un inhibiteur CCR1 qui a achevé avec succès une étude clinique en phase II pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde. ChemoCentryx a aussi plusieurs programmes en phase de développement préclinique avancé.