

EUROAPI va acquérir BiancoGMP pour renforcer son expertise CDMO sur le marché en forte croissance des oligonucléotides

- Consolidation de la position d'EUROAPI sur le marché en croissance rapide des oligonucléotides (+12% à +14% par an¹)
- En cohérence avec la stratégie d'EUROAPI visant à renforcer sa feuille de route CDMO par intégration verticale
- Renforcement de l'attractivité de l'offre d'EUROAPI pour les projets d'oligonucléotides en phase précoce (pré-clinique et phase 1) grâce à l'expérience de BiancoGMP en matière d'innovation et de services scientifiques aux clients
- Synergies commerciales attendues dans les oligonucléotides grâce aux fortes complémentarités des deux entreprises

Paris – Le 29 août 2023 – EUROAPI et les actionnaires de BiancoGMP (« Bianco »), une société de *Contract and Development Manufacturing Organization* (CDMO) dotée d'une expertise reconnue dans les oligonucléotides, ont signé un accord d'achat et de transfert d'actions en vertu duquel EUROAPI va acquérir 100% des actions de Bianco. Le montant total de la transaction s'élève à environ 10 millions d'euros, incluant le prix d'acquisition (paiement initial et montant différé) et des investissements industriels destinés à augmenter les capacités de Bianco et à lui permettre de mener à bien des projets à plus grande échelle et plus complexes. La finalisation de la transaction est soumise aux conditions habituelles et est prévue au quatrième trimestre de 2023. Elle aura des impacts limités sur la performance financière d'EUROAPI en 2023.

Créé en 2017 par le Professeur Tobias Pöhlmann et le Docteur Rolf Günther, Bianco est un *pure player* CDMO des oligonucléotides, centré sur les projets à petite échelle, en phase précoce (pré-clinique et phase 1), complexes et personnalisés, avec une clientèle en Europe et en Asie. Bianco est basé à Gera, en Allemagne.

Cette acquisition renforcera la position d'EUROAPI sur le marché CDMO des oligonucléotides en intégrant à son offre actuelle un acteur majeur réputé du secteur,

¹ Marché des principes actifs pharmaceutiques de synthèse. Taux de croissance annuel composé 2019A-2024E. Sources : estimations de l'entreprise, entretiens avec des experts du secteur menés en 2021. Ces estimations peuvent présenter des risques et incertitudes.

doté de capacités d'expansion. L'extension des capacités d'EUROAPI dans les oligonucléotides, prévue sur son site de Francfort en 2025, viendra compléter l'expertise de Bianco en phase précoce et permettra de prendre en charge des projets à plus grande échelle. Au-delà des opportunités de synergies commerciales via des références croisées et de coopération scientifique, cette transaction permettra à EUROAPI de continuer à se différencier pour accompagner une clientèle élargie, et ceci tout au long de la chaîne de valeur des oligonucléotides, de la recherche à la commercialisation.

Conformément à l'approche entrepreneuriale d'EUROAPI, Bianco conservera son nom de marque commerciale et deviendra une société d'EUROAPI.

« L'acquisition de Bianco s'inscrit dans la stratégie d'EUROAPI visant à accélérer sa feuille de route CDMO par intégration verticale et à renforcer ses plateformes très différenciées, notamment son activité dans les oligonucléotides. En combinant l'expertise de Bianco et ses capacités dans les projets en phase précoce avec les capacités d'EUROAPI à plus grande échelle, nous souhaitons accompagner nos clients tout au long du développement du médicament, à travers un guichet unique », a indiqué Karl Rotthier, Directeur général d'EUROAPI. « Cette acquisition ciblée est une étape clé de notre parcours pour devenir un leader du CDMO en croissance rapide. »

« Je suis ravi d'avoir l'opportunité d'étendre les possibilités de Bianco afin de croître avec nos clients et de leur fournir les produits nécessaires aux phases cliniques plus avancées », a déclaré le Pr Tobias Pöhlmann. « Bianco a fait ses preuves en termes d'accompagnement concret de projets de développement d'oligonucléotides innovants, de chimies complexes et de combinaison de peptides et de lipides. Avec une base de clients en Europe et en Asie, l'entreprise va bénéficier des équipes de ventes et de marketing d'EUROAPI afin de se développer sur de nouveaux territoires. »

Les oligonucléotides sont de grosses molécules dotées de structures complexes qui se prêtent à diverses applications thérapeutiques, notamment le traitement du cancer, les maladies du système nerveux central, des maladies génétiques, infectieuses ou métaboliques. Le marché mondial des oligonucléotides affiche un taux de croissance de 12 % à 14 % par an et est presque entièrement externalisé à des CDMO. Près de 600 molécules sont actuellement en développement, dont 500 au stade préclinique et en phase I et environ 100 à des stades plus avancés².

Les oligonucléotides représentent un segment prioritaire de l'activité CDMO d'EUROAPI. L'an dernier, le Groupe a annoncé un investissement initial de 18 millions d'euros pour un nouvel équipement de fabrication afin de porter sa production totale de peptides et d'oligonucléotides à près de 500 kilos par an d'ici à 2025. EUROAPI travaille actuellement sur 18 projets CDMO portant sur de grosses molécules (peptides, oligonucléotides et lipides), au sein d'un portefeuille de 79 projets à la date du 30 juin 2023.

² Calculs d'EUROAPI sur la base des données issues de Citeline Pharma Project Database

À propos d'EUROAPI

EUROAPI s'attache à réinventer des solutions de principes actifs pour répondre durablement aux besoins des clients et des patients dans le monde entier. Nous sommes un leader mondial des principes actifs pharmaceutiques avec environ 200 références en portefeuille, offrant une large gamme de technologies, tout en développant des molécules innovantes grâce à notre organisation *Contract Development and Manufacturing Organization* (CDMO).

Agir pour la santé en permettant l'accès aux thérapies essentielles motive chaque jour nos 3 450 personnes. Grâce à de solides capacités de recherche et développement et à six sites de production tous localisés en Europe, EUROAPI assure une fabrication de principes actifs de la plus haute qualité et fournit des clients dans plus de 80 pays. Le Groupe est coté sur Euronext Paris ; code ISIN : FR0014008VX5 ; mnémonique : EAPI). Rendez-vous sur notre page : www.euroapi.com pour plus d'informations et suivez notre page [LinkedIn](#).

Contact Relations Presse :

Laurence Bollack
Tél. : +33 (0)6 81 86 80 19
mr@euroapi.com

Contact Relations investisseurs :

Sophie Palliez-Capian
Tél. : +33 (0)6 87 89 33 51
sophie.palliez@euroapi.com

Déclarations prospectives

Certaines informations contenues dans ce communiqué de presse sont de nature prospective et ne constituent pas des données historiques. Ces informations prospectives sont fondées sur des opinions, des projections et des hypothèses récentes, y compris, mais sans s'y limiter, des hypothèses concernant la stratégie actuelle et future du Groupe, les résultats financiers et non financiers futurs et l'environnement dans lequel le Groupe opère, ainsi que les événements, les opérations, le développement de services ou produits futurs et potentiels. Les déclarations prospectives sont généralement identifiées par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « entendre », « estimer », « prévoir » et d'autres expressions similaires. Les informations et déclarations prospectives ne sont pas des garanties de performances futures, et sont soumises à des risques, connus ou non, des incertitudes et d'autres facteurs, dont un grand nombre sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle du Groupe. Ceci a pour effet que les résultats, les performances ou les réalisations, ainsi que les résultats du secteur ou d'autres événements peuvent différer sensiblement de ceux décrits ou suggérés par lesdites informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent ceux qui sont indiqués et détaillés dans le chapitre 3 « Facteurs de risque » du Document d'enregistrement universel approuvé par l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 14 avril 2023 sous le numéro d'approbation R.23-009 et l'Amendement du Document d'enregistrement universel approuvé par l'AMF le 25 avril 2023 sous le numéro R.23-015. Ces déclarations prospectives sont données uniquement à la date du présent communiqué de presse et le Groupe décline expressément tout engagement ou obligation de corriger ou de mettre à jour les informations prospectives qui y sont présentées afin de refléter tout changement affectant les prévisions ou les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations prospectives sont basées.