

## Inventiva veut lever 58 millions pour lutter contre les fibroses



DR

### LA BOURSE INVENTIVA

**Date de création :** 2012

**Cofondateurs :**

Frédéric Cren (à gauche)  
et Pierre Broqua (à droite)

**Montant visé :**

de 48,3 à 58,3 millions d'euros

**Effectif :** 106 personnes

**Secteur :** biotechnologies

**Chantal Houzelle**

[chouzelle@lesechos.fr](mailto:chouzelle@lesechos.fr)

« Spin off » de la Big Pharma Abbott, la société dijonnaise Inventiva, qui s'attaque aux maladies fibrotiques graves, a lancé jeudi son introduction en Bourse sur Euronext Paris. D'ici au 13 février, elle vise une augmentation de capital de 48,3 à 58,3 millions d'euros. Une opération sécurisée à hauteur de 35 millions par l'engagement de nouveaux investisseurs : les américains BVF Partners (15 millions) et Perceptive Advisors (4 millions), le danois Novo A/S (10 millions) et la Financière Arbevel (6 millions). « Pour réus-

sir notre IPO, il est important de convaincre des fonds internationaux reconnus dans les sciences de la vie de nous suivre », estime Pierre Broqua, directeur scientifique d'Inventiva.

### Visibilité jusqu'à la mi-2019

Il a cofondé la société en 2012 avec Frédéric Cren, PDG, dont les parts au capital respectives tourneront autour de 25 % et de 38 % à l'issue de l'opération. Au 31 décembre 2016, l'entreprise dispose encore de 25 millions d'euros de cash. Lors de sa création, le duo fondateur avait obtenu un financement de 96 millions d'Abbott sur une période de cinq ans, qui s'achève fin août 2017. Il lui reste 6 millions à percevoir. Ajoutés aux fonds levés en Bourse, Inventiva aura une visibilité financière jusqu'à la mi-2019. Cette perspective lui laissera le temps d'obtenir les résultats de trois études cliniques sur ses deux candidats médicaments phares, attendus à partir de la mi-2018.

Le plus avancé, l'IVA337, fait l'objet de deux essais de phase IIb dans la sclérodémie systémique, maladie auto-immune grave, et dans la NASH, fibrose sévère du foie. Quant à l'IVA336, dédié au traitement de trois formes de mucopolysaccharidoses (MPS), maladies génétiques rares de l'enfant, il entrera en phase I/II sur 24 patients cette année. ■