



COMMUNIQUE DE PRESSE

Advanced Accelerator Applications annonce l'autorisation de mise sur le marché en Suisse de deux produits de diagnostic TEP

Saint-Genis-Pouilly, France – 2 novembre 2016 – Advanced Accelerator Applications S.A. (NASDAQ:AAAP) (AAA), entreprise internationale spécialisée en médecine nucléaire moléculaire (MNM), a annoncé aujourd'hui que la société a obtenu l'autorisation de mise sur le marché en Suisse pour deux produits de tomographie par émission de positons (TEP), DOPAVIEW et AAACHoline.

DOPAVIEW est le nom commercial de AAA pour 6-fluoro-(18F)-L-DOPA, un produit analogue au DOPA. DOPA est un acide aminé aromatique qui s'accumule rapidement dans les tissus cibles du cerveau humain et est transformé en dopamine, un neurotransmetteur. En neurologie, l'imagerie par TEP avec DOPAVIEW est utilisée pour le diagnostic de la maladie de Parkinson et la distinction entre le tremblement essentiel et les syndromes parkinsoniens. En oncologie, l'imagerie par TEP avec DOPAVIEW permet le diagnostic, la localisation et la caractérisation de divers types de tumeurs, telles que les tumeurs neuroendocrines, les gliomes et le cancer de la thyroïde.

DOPAVIEW bénéficiera d'une exclusivité commerciale de 10 ans puisque AAA est la première société à obtenir une autorisation de mise sur le marché pour ce produit en Suisse.

AAACHoline est le nom commercial de AAA de la fluorocholine (18F). La fluorocholine (18F) est indiquée pour l'imagerie par TEP pour le cancer de la prostate, incluant la localisation des lésions, la caractérisation de la tumeur en cas de rechute biochimique, l'évaluation de la réponse et le suivi des patients avec maladie loco-régionale et/ou atteinte métastatique.

“Nous poursuivons l'expansion de notre vaste portefeuille de produits de marque en TEP”, a déclaré Stefano Bueno, Directeur Général de AAA. “Nous sommes fiers de notre capacité d'innovation sur le marché de la médecine nucléaire et nous augmentons notre pénétration commerciale de produits TEP à travers de multiples domaines thérapeutiques.”

A propos de Advanced Accelerator Applications

Advanced Accelerator Applications (AAA), groupe radiopharmaceutique innovant qui développe, produit et commercialise des produits de médecine nucléaire moléculaire (MNM). Le produit thérapeutique candidat phare de AAA est le Lutathera, un produit de MNM novateur en développement pour le traitement des tumeurs neuroendocrines, domaine dans lequel il existe un véritable vide thérapeutique. Fondé en 2002, le groupe a son siège à Saint-Genis-Pouilly, France. A ce jour, AAA compte 20 laboratoires de production et de R&D et emploie plus de 470 salariés répartis dans 13 pays (France, Italie, Royaume-Uni, Allemagne, Suisse, Espagne, Pologne, Portugal, Pays-Bas, Belgique, Israël, Etats-Unis et Canada). En 2015, les ventes de AAA se sont élevées à €88.6 millions d'euros (+26.8% vs. 2014). Les ventes des six premiers mois de 2016 ont atteint €54,6 millions d'euros (+ 26,9% par rapport à H1 2015). AAA est coté sur le Nasdaq Global Select Market sous le symbole "AAAP". Pour de plus amples informations sur AAA, veuillez visiter le site www.adacap.com.

A propos de la Médecine Nucléaire (MNM)

La Médecine Nucléaire Moléculaire (MNM) est une spécialité médicale qui utilise des quantités infimes de substances actives, appelées radiopharmaceutiques, pour créer des images d'organes et de lésions et traiter un certain nombre de maladies, comme le cancer. Des produits radiopharmaceutiques sont injectés dans l'organisme et se fixent de façon ciblée sur des organes ou lésions choisis pour révéler des processus biochimiques spécifiques. Le Diagnostic Nucléaire Moléculaire permet aux médecins de diagnostiquer avec précision des maladies complexes comme le cancer, les maladies cardiovasculaires et des troubles neurologiques à des stades précoces et d'en améliorer le suivi. Les patients sont injectés au traceur radiopharmaceutique et des images avec des caméras TEP (Tomographie par Emission de Positons) ou TEMP (Tomographie par Emission Mono-Photonique) sont produites.

Avertissements

Le présent communiqué peut contenir des déclarations de nature prospective. Toutes les déclarations, autres que les déclarations de faits historiques, contenues dans ce communiqué de presse, y compris des déclarations concernant la stratégie de l'entreprise, les opérations futures, la situation financière future, les revenus futurs, les coûts projetés, perspectives, plans et objectifs de gestion, sont des déclarations de nature prospective. Les mots «anticipe», «croit», «estime», «s'attend à», «a l'intention de», «peut», «planifie», «prévoit», «projette», «cible», «potentiel», «sera», «serait», «pourrait», «devrait», «continue» et autres expressions similaires visent à identifier des déclarations de nature prospective, même si certaines déclarations prospectives ne contiennent pas ces mots précis. Les déclarations prospectives reflètent les attentes actuelles de la société quant aux événements futurs. Ces déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes ainsi que d'autres facteurs qui pourraient rendre les résultats réels notablement différents des résultats, performances ou réalisations futurs annoncés ou impliqués dans ces déclarations. Ces facteurs comprennent, mais ne sont pas limités à, l'évolution des conditions du marché, la conclusion fructueuse et en temps opportun des études cliniques, l'approbation de l'EMA, de la FDA et autres approbations réglementaires pour nos produits en développement, l'apparition d'effets secondaires ou effets indésirables graves causés par ou associés à nos produits et produits candidats; notre capacité à obtenir des quantités suffisantes de matériel et matières premières nécessaires pour le Lutathera et autres composés chimiques jugés acceptables pour une utilisation dans nos processus de fabrication, de la part de nos fournisseurs; notre capacité d'assurer une livraison ponctuelle et sûre de nos produits ou produits candidats par des tiers; tous problèmes liés à la fabrication, la qualité ou la performance de nos produits ou produits candidats; le taux et le degré d'acceptation du marché et l'utilité clinique de Lutathera et de nos autres produits ou produits candidats; nos estimations concernant les débouchés commerciaux pour le Lutathera, notre conviction de générer des ventes plus élevées alors que nous diversifions nos produits; notre capacité à mettre en œuvre notre stratégie de croissance, y compris notre expansion aux États-Unis; notre capacité à maintenir et à créer de nouvelles structures pour la vente, commercialisation et distribution; notre propriété intellectuelle et licences détenues; la législation ou la réglementation dans les pays où nous vendons nos produits qui affectent la tarification des produits, la fiscalité, le remboursement, l'accès ou la distribution; et les conditions économiques, politiques, démographiques et commerciales générales en Europe, aux États-Unis et ailleurs. AAA fournit les informations contenues dans le présent communiqué de presse à la date d'aujourd'hui et n'est pas tenu de mettre à jour les déclarations prospectives y figurant au vu de nouvelles informations, de futurs événements ou autres, à moins que les lois sur les valeurs mobilières applicables le requièrent.

Contacts:

AAA Corporate Communications

Rachel Levine

Director of Communications

rachel.levine@adacap.com

Tel: + 1-212-235-2395

AAA Investor Relations

Jordan Silverstein

Director of Investor Relations

jordan.silverstein@adacap.com

Tel: + 1-212-235-2394

Relations Presse:

Axess Public Relations (Italy)

Dario Francolino

dario.francolino@axesspr.com

Tel: +39 3488818029