



HÉMA-QUÉBEC

Produits sanguins
Cellules souches
Tissus humains

4045, boul. Côte-Vertu
Saint-Laurent (Québec) H4R 2W7
Téléphone : 514 832-5000
Télécopieur : 514 832-1021

1070, avenue des Sciences-de-la-Vie
Québec (Québec) G1V 5C3
Téléphone : 418 780-4362
Télécopieur : 418 780-2093

HQ-18-012

CIRCULAIRE

Acquisition des hyperimmunes d'Aptevo par SAOL Therapeutics

Le 23-04-2018

**AU DIRECTEUR DE LA BANQUE DE SANG
AU CHEF TECHNOLOGISTE/COORDONNATEUR DE LA BANQUE DE SANG
AU RESPONSABLE DE LA BANQUE DE SANG**

Madame,
Monsieur,

Vous trouverez ci-joint une lettre d'Aptevo Therapeutics concernant l'acquisition de leurs hyperimmunes par la société SAOL Therapeutics Research Ltd.

Pour toute question à ce sujet, veuillez communiquer avec Stacey Jurchison (Directeur principal, relations avec les investisseurs et communication sur l'entreprise (Aptevo)) au 206-859-6628.

Nous vous invitons à consulter nos circulaires sur notre site Web à www.hema-quebec.qc.ca, à la section *Sang/Professionnels de la santé/Circulaires d'information*.

N'hésitez pas à nous contacter pour toute information additionnelle. Veuillez agréer, Madame, Monsieur, nos salutations cordiales.

Original signé par

Jean Lapierre
Directeur des produits stables

p. j. Lettre d'Aptevo

- c. c. M^e Smaranda Ghibu, vice-présidente aux relations publiques et au secrétariat général, présidente par intérim
M. Luc Vermeersch, vice-président aux finances et gestion des projets stratégiques, vice-président à la chaîne d'approvisionnement par intérim, chef de la direction par intérim
D^r Marc Germain, vice-président aux affaires médicales et à l'innovation, vice-président aux produits biologiques innovants et laboratoires de référence (tissus humains) par intérim
D^r Gilles Delage, vice-président aux affaires médicales en microbiologie
D^r André Lebrun, vice-président aux affaires médicales en hématologie
D^{re} Nancy Robitaille, vice-présidente aux affaires médicales en hématologie



Pour diffusion immédiate

**APTEVO THERAPEUTICS SIGNE UNE ENTENTE D'UNE VALEUR MAXIMALE
DE 74,5 MILLIONS DE DOLLARS POUR LA VENTE DE PRODUITS
COMMERCIAUX HYPERIMMUNS**

Offre un important financement non dilutif pour l'exécution d'une stratégie R&D

Affine les priorités sur la plateforme thérapeutique exclusive de protéines ADAPTIR™

Conserve l'élément d'actif commercial IXINITY®

SEATTLE, WA – le 31 août 2017 -- Aptevo Therapeutics Inc. (Nasdaq: APVO), une société de biotechnologie axée sur le développement de traitements novateurs en immuno-oncologie et en hématologie, annonce aujourd'hui qu'elle a accepté de vendre ses trois produits hyperimmuns commercialisés, WinRho® SDF, HepaGam B® et VARIZIG®, à Saol Therapeutics pour un montant total maximal de 74,5 millions de dollars.

Selon les termes d'une entente d'achat définitive exécutée par les sociétés, Saol Therapeutics acquerra les trois produits hyperimmuns qu'Aptevo commercialise actuellement : *WinRho SDF* pour le traitement d'un trouble auto-immun impliquant des plaquettes et de la maladie hémolytique du nouveau-né; *HepaGam B* pour la prévention de l'hépatite B à la suite d'une transplantation hépatique et pour le traitement à la suite d'une exposition à l'hépatite B; et *VARIZIG* pour le traitement à la suite d'une exposition au virus varicelle-zona pour des personnes présentant un système immunitaire affaibli. La valeur maximale de la transaction est évaluée à 74,5 millions de dollars. Cela comprend un paiement forfaitaire unique de 65 millions de dollars, et un autre paiement d'étape potentiel d'un maximum de 7,5 millions de dollars pour l'atteinte d'étapes en lien avec la marge brute. En outre, Aptevo pourrait recevoir un montant maximal de 2 millions de dollars en lien avec la perception des comptes débiteurs après la clôture.

« Nous sommes très heureux d'annoncer l'entente conclue avec Saol Therapeutics pour la vente de nos produits commerciaux hyperimmuns. L'important financement non dilutif qui découle de cette transaction permettra à Aptevo de continuer à jouir d'une solide capitalisation. Le but est d'investir dans des propositions qui présentent selon nos observations le plus de potentiel pour la création de valeur à long terme pour nos actionnaires », déclare Marvin L. White, président-directeur général. « En raison de la transaction d'une valeur maximale de 74,5 millions de dollars qui représente environ 2,8 fois notre capitalisation boursière au 30 août 2017 et notre revenu annuel de 2016,

nous voyons ceci comme une occasion très attrayante de monétiser nos actifs secondaires et de ne pas provoquer de dilution pour nos actionnaires alors que nous continuons à investir dans des actifs prometteurs comme notre plateforme ADAPTIR™. »

« Notre plateforme ADAPTIR a produit une riche gamme de traitements immunothérapeutiques novateurs ciblant des indications oncologiques et auto-immunes. Les anticorps bispécifiques obtiennent de plus en plus de reconnaissance dans les communautés scientifique et financière à titre d'anticorps thérapeutiques de « prochaine génération ». C'est pourquoi nous sommes convaincus qu'investir continuellement dans cette plateforme technologique prometteuse peut produire une valeur accrue pour nos actionnaires. Mais surtout, cette transaction renforce la position de trésorerie d'Aptevo et nous offre les ressources nécessaires pour continuer à faire progresser nos produits candidats de la plateforme ADAPTIR grâce à des points d'inflexion potentiellement à valeur ajoutée. Il est question entre autres d'une étude en cours sur l'augmentation croissante de la dose de phase 1 concernant APVO414 pour le traitement du cancer de la prostate métastatique résistant à la castration; une étude en cours de phase 2 du programme clinique sur l'otlertuzumab, et de futures études cliniques de phase 1 sur nos anticorps bispécifiques novateurs axés sur la stimulation du système immunitaire, il s'agit notamment d'APVO436 et d'ALG.APV-527, un anticorps bispécifique qui cible ROR1, et d'un anticorps bispécifique basé sur la libération ciblée de cytokine, APVO210 (anciennement ES210). »

La transaction, dont la fin est prévue en 2017, est soumise à certaines conditions courantes de clôture. Piper Jaffray & Co. a servi de conseiller financier exclusif à Aptevo dans le cadre de cette transaction. Aptevo prévoit que le produit de la vente des trois produits hyperimmuns sera utilisé pour (i) remplir sa dette obligataire courante envers MidCap Financial, et (ii) faire progresser ses produits candidats de la plateforme ADAPTIR dans les domaines clinique et préclinique.

Outre ses trois produits hyperimmuns commercialisés, WinRho SDF, HepaGam B et VARIZIG, qui font l'objet de l'entente avec Saol Therapeutics, Aptevo possède et commercialise IXINITY®, un facteur IX thérapeutique de coagulation recombinant administré par voie intraveineuse pour le traitement de personnes atteintes d'hémophilie B.

Portefeuille d'Aptevo : produits commerciaux et de stade expérimental

- **IXINITY®** – un facteur IX thérapeutique de coagulation recombinant administré par perfusion intraveineuse pour le traitement de personnes atteintes d'hémophilie B – un trouble héréditaire de la coagulation caractérisé par un déficit en facteur IX de coagulation dans le sang, qui est nécessaire pour maîtriser les saignements. IXINITY a été lancé en 2015. Il est commercialisé aux États-Unis par Aptevo.
- **APVO414** – un anticorps bispécifique candidat de la plateforme ADAPTIR, actuellement en phase 1 de développement, qui cible un antigène prostatique spécifique (APS), une enzyme exprimée à la surface des cellules du cancer de la prostate, et CD3, un composant du complexe du récepteur des cellules T exprimé à la surface de toutes les cellules T. APVO414 redirige les cellules T pour éliminer spécifiquement les tumeurs exprimant l'APS. Il est en développement pour le cancer métastatique de la prostate résistant à la castration, qui est un cancer de la prostate à un stade avancé qui s'est étendu à d'autres organes et ne répond plus aux traitements bloqueurs d'hormones.

- **Otlertuzumab** – un anticorps monospécifique candidat de la plateforme ADAPTIR actuellement en développement de phase 2 pour le traitement de la leucémie lymphoïde chronique (LLC). Des données d'un essai clinique de phase 2 évaluant l'otlertuzumab en association avec la bendamustine, comparativement à la bendamustine en monothérapie, ont montré une importante augmentation de la survie médiane sans progression en lien avec le traitement par association, d'environ 10 à 16 mois.
- **APVO436** – un anticorps bispécifique candidat de la plateforme ADAPTIR, actuellement en développement préclinique et ciblant CD123, un récepteur à la surface des cellules hautement exprimé sur plusieurs tumeurs malignes hématologiques et CD3, un composant du récepteur de la cellule T. APVO436 est conçu pour amener les cellules T à éliminer les cellules tumorales.
- **ALG.APV-527** – un anticorps bispécifique candidat, partenariat établi avec Alligator Bioscience, présentant un mode d'action novateur conçu pour cibler simultanément 4-1BB (CD137) et un antigène tumoral non divulgué. 4-1BB, un récepteur costimulant à la surface des cellules T, est connu pour améliorer la réponse immunitaire au cancer par l'activation de cellules T propres à la tumeur. On estime qu'il représente une cible prometteuse pour de nouvelles approches immunothérapeutiques. ALG.APV-527 pourrait s'avérer utile dans le traitement d'une vaste gamme de cancers qui surexpriment l'antigène tumoral, y compris le cancer du sein, du cerveau, du poumon non à petites cellules, de la prostate, du rein, de l'estomac, du côlon et du rectum et de la vessie.
- **APVO210** – un anticorps bispécifique de la plateforme ADAPTIR, un produit préclinique candidat doté d'un mode d'action novateur basé sur la libération ciblée de cytokine. APVO210 se compose d'un anticorps anti-CD86 humanisé fusionné avec une forme modifiée de l'IL-10 qui provoque spécifiquement la signalisation de l'IL-10 sur les cellules présentant un antigène, mais pas sur les populations lymphoïdes. APVO210 agit en éliminant les réponses immunitaires et en provoquant certaines réponses tolérogéniques et peut donc présenter un avantage pour le traitement de maladies auto-immunes et inflammatoires.
- **ROR1 Bispécifique** – une preuve de concept, un anticorps bispécifique candidat ciblant ROR1, un antigène qu'on retrouve sur plusieurs tumeurs solides et hématologiques, ou les tumeurs malignes sanguines. Des données précliniques initiales montrent des cellules T redirigées qui éliminent des tumeurs exprimant ROR1 *in vitro* et *in vivo* chez des modèles animaux.

À propos d'Aptevo Therapeutics Inc.

Aptevo Therapeutics Inc. est une société de biotechnologie de stade clinique axée sur des traitements novateurs dans les domaines de l'oncologie et de l'hématologie pour améliorer sensiblement la vie des patients. La société possède quatre produits commerciaux – IXINITY®, WinRho® SDF, HepaGam B® et VARIZIG® et une technologie de base polyvalente – la plateforme technologique de protéines modulaires ADAPTIR™ capable de produire des anticorps bispécifiques hautement différenciés avec des modes d'action uniques pour traiter le cancer ou les

maladies auto-immunes. Aptevo possède deux anticorps bispécifiques candidats ADAPTIR actuellement en développement clinique et une vaste gamme d'anticorps candidats novateurs bispécifiques de stade expérimental qui concernent principalement l'immuno-oncologie et les maladies auto-immunes et l'inflammation. Pour des renseignements supplémentaires, veuillez visiter le www.aptevotherapeutics.com.

Déclaration de limitation de responsabilité

Le présent communiqué de presse contient des énoncés prospectifs au sens de la loi américaine sur la réforme des litiges relatifs aux valeurs privées (Private Securities Litigation Reform Act) de 1995. Toutes les déclarations, à l'exception des énoncés de faits historiques, y compris, sans s'y limiter, la clôture de la vente prévue des produits hyperimmuns à Saol Therapeutics, l'utilisation par Aptevo du produit de ladite transaction, les perspectives d'Aptevo, la performance financière ou la situation financière d'Aptevo, la technologie et la gamme de produits connexes, les occasions de collaboration et de partenariat, le portefeuille des affaires commerciales d'Aptevo, les futurs taux de croissance d'Aptevo, la capacité d'Aptevo à produire ses produits en temps voulu, et d'autres déclarations contenant les mots « croit », « s'attend à », « prévoit », « a l'intention de », « planifie », « projette », « estime » « veut » et les expressions semblables sont des énoncés prospectifs. Ces énoncés prospectifs sont fondés sur les intentions actuelles d'Aptevo, ses croyances et ses attentes concernant des événements futurs. Aptevo ne peut garantir que toutes les déclarations prospectives seront exactes. Les investisseurs doivent savoir que si les hypothèses sous-jacentes se révèlent inexactes ou si des risques ou incertitudes inconnus se matérialisent, les résultats réels pourraient différer sensiblement des attentes d'Aptevo. Les investisseurs sont donc priés de ne pas se fier indûment aux énoncés prospectifs. Tous les énoncés prospectifs sont valables uniquement à la date du présent communiqué de presse et, sauf si la loi l'exige, Aptevo ne s'engage pas à mettre à jour toutes les déclarations prospectives pour refléter de nouveaux renseignements ou événements ou de nouvelles circonstances.

Il existe un certain nombre de facteurs importants qui pourraient faire en sorte que les résultats réels d'Aptevo diffèrent sensiblement de ceux indiqués par ces énoncés prospectifs, y compris des incertitudes quant à la satisfaction des conditions de clôture relativement à la transaction; la clôture de la transaction pourrait ne pas se produire ou être retardée, du fait d'un litige lié à la transaction ou autrement; d'effets négatifs possibles sur les activités d'affaires, les actifs ou les résultats financiers d'Aptevo à la suite de la transaction; une détérioration de l'activité ou des perspectives d'Aptevo; les parties pourraient être incapables d'obtenir les avantages escomptés de la transaction; l'évolution défavorable sur les marchés des capitaux américains ou mondiaux, les marchés de crédit ou généralement des économies; et les changements des conditions réglementaires, sociales et politiques. D'autres risques et facteurs pouvant influencer sur les résultats sont présentés dans les documents déposés par Aptevo auprès de la Commission des valeurs mobilières des États-Unis (Securities and Exchange Commission), y compris son rapport annuel le plus récent sur le formulaire 10-K, en sa version déposée le 31 mars 2017, et ses rapports ultérieurs sur le formulaire 10-Q et les rapports actuels sur formulaire 8-K. Ce qui précède énonce une grande partie, mais pas tous, des facteurs qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent des attentes d'Aptevo dans les énoncés prospectifs.

Pour des renseignements supplémentaires :

Aptevo Therapeutics

Stacey Jurchison

Directeur principal, relations avec les investisseurs et
communication sur l'entreprise

206 859-6628

JurchisonS@apvo.com