

Communiqué de presse – Pour diffusion immédiate  
Le 28 Avril 2020 – 17h45 CEST

## Median Technologies enregistre ses meilleures performances trimestrielles et s’engage dans la lutte contre le Covid-19 auprès des sociétés biopharmaceutiques

- Chiffre d’affaires à 2,8 M€, +47% par rapport au premier trimestre 2019
- Carnet de commandes à 44,4 M€, + 6,1 M€ par rapport au 31 Décembre 2019
  - Median Technologies au service des sociétés biopharmaceutiques impliquées dans les essais cliniques Covid-19

**Sophia Antipolis, France** – Median Technologies (ALMDT), The Imaging Phenomics Company®, publie aujourd’hui une actualisation de ses performances pour le 1<sup>er</sup> trimestre 2020 et fait un point concernant son engagement dans la lutte contre le Covid-19.

### Chiffre d’affaires et carnet de commandes en croissance au premier trimestre (chiffres non audités)

Le chiffre d’affaires du premier trimestre 2020 s’établit à 2,8 M€ contre 1,9 M€ au premier trimestre 2019, soit une augmentation de 47%. Depuis désormais 6 trimestres consécutifs, la progression se poursuit. Elle est générée en totalité par l’activité de services pour les essais cliniques iCRO de la société.

En milliers d’euros	T4 2018	T1 2019	T2 2019	T3 2019	T4 2019	T1 2020
Chiffre d’affaires	1 607	1 904	2 107	2 318	2 624	2 835
Variation trimestrielle (T, T-1)		+18,5%	+10,7%	+10%	+13,2%	+8,4%

Le carnet de commandes<sup>1</sup> au 31 mars 2020 est de 44,4 M€, à comparer à 38,3 M€ au 31 Décembre 2019, soit une augmentation de 6,1 M€ correspondant à une prise de commande de 8,6 M€ sur le trimestre. Le premier trimestre 2020 a été marqué par une importante augmentation de la part du carnet de commandes enregistrée en Europe et en Chine, la Chine représentant désormais 46 % contre 56% au 31 Décembre 2019.

Au 31 Mars 2020, la trésorerie et équivalents de trésorerie est de 3,8 M€. Sur le premier trimestre, des retards dans les encaissements ont été constatés pour certains essais cliniques. Ces retards proviennent des conséquences de la crise sanitaire du coronavirus avec des acomptes non versés sur des essais dont le démarrage a été décalé dans le temps et des retards de paiements en provenance de Chine. Cette situation devrait se régulariser avec la reprise progressive des essais cliniques.

<sup>1</sup> Le **carnet de commandes** correspond à la somme des commandes enregistrées et non encore réalisées. L’évolution de celui-ci correspond à la prise de commandes réalisée sur la période écoulée, nette des services facturés, des contrats finis ou annulés, et de l’impact des variations de taux de change pour les projets en devises (réévalués au taux de change à date de clôture de la période). Les commandes sont prises en compte dès l’annonce par confirmation écrite d’un client que la société a été retenue pour un projet spécifique. La signature du contrat intervient en général quelques mois après la confirmation écrite.

Sur la période, la consommation mensuelle moyenne de trésorerie s'est établie à 1,2 M€, un niveau élevé mais qui prend en compte à la fois des retards de paiements, des charges externes et internes traditionnellement plus fortes sur le premier trimestre (bonus, commissions, assurances...) et le démarrage du plan de recrutement et d'investissement pour la plateforme d'imagerie nouvelle génération iBiopsy® après l'obtention et la sécurisation du prêt de 35 M€ accordé par la Banque Européenne d'Investissement (BEI) en décembre 2019.

A noter que, depuis la clôture des résultats de ce premier trimestre, le versement de 15 m€ correspondant à la première tranche du prêt accordé par la BEI a été effectué (annonce du 20 Avril 2020) et va permettre à la société d'accélérer ses investissements sur sa plateforme iBiopsy®.

### **Mise à disposition de services pour la gestion des images dans les essais cliniques Covid-19**

Median Technologies entend mettre à disposition son expertise en traitement d'images dans les essais cliniques, pour apporter sa contribution à l'analyse des images de scanner thoracique dans les essais Covid-19.

A ce jour, plus de 350 essais cliniques sur les vaccins et les traitements du Covid-19 sont recensés [2]. L'imagerie est un outil clé pour diagnostiquer les patients atteints de Covid-19, suivre l'évolution de la pathologie et évaluer l'efficacité des traitements administrés à partir de la quantification de la fibrose pulmonaire visible en imagerie scanner.

Median a ainsi initié des discussions auprès de ses clients biopharmaceutiques en Chine, en Europe et aux Etats-Unis pour proposer des services de revue indépendante des images scanners des patients atteints de Covid-19. Ces services vont permettre la stratification des patients sur des critères objectifs de sévérité de la maladie (grades) ainsi que l'évaluation de l'efficacité des traitements à partir de la progression/régression de la fibrose pulmonaire.

En parallèle, Median Technologies est en discussion avec des partenaires potentiels dans le contexte de l'évaluation des divers grades de sévérité des atteintes pulmonaires en routine clinique, amenant à un pronostic pour les patients.

Fredrik Brag, Directeur Général de Median déclare: « *Nous sommes satisfaits d'avoir poursuivi notre progression au premier trimestre, malgré le contexte sanitaire et économique que nous connaissons actuellement au niveau mondial. Nous nous attendons à un impact modéré de la crise du COVID-19 pour l'année 2020* ».

*“Concernant la lutte contre le Covid-19, nous disposons d'une expérience unique dans la conduite des protocoles et des projets de gestion des images dans les essais cliniques ainsi que dans l'analyse des images de scanner thoracique. Ces deux facteurs nous permettent aujourd'hui de répondre de façon rapide à la demande de l'industrie biopharmaceutique pour la mise en place de protocoles d'imagerie Covid-19”,* souligne Fredrik Brag, Directeur Général de Median.

**Déclarations prospectives** : Ce communiqué contient des déclarations prospectives. Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections et des estimations ainsi que les hypothèses sur lesquelles celles-ci reposent, des déclarations portant sur des projets, des objectifs, des intentions et des attentes concernant des résultats financiers, des événements, des opérations, des services futurs, le développement de produits et leur potentiel ou les performances futures. Ces déclarations prospectives peuvent souvent être identifiées par les mots « s'attendre à », «

---

<sup>2</sup> <https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=SARS-CoV+Infection>

anticiper », « croire », « avoir l'intention de », « estimer » ou « planifier », ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction de Median estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont alertés sur le fait que ces déclarations prospectives sont soumises à de nombreux risques et incertitudes, difficilement prévisibles et généralement en dehors du contrôle de Median, qui peuvent impliquer que les résultats et événements effectifs réalisés diffèrent significativement de ceux qui sont exprimés, induits ou prévus dans les informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, les futures données cliniques et analyses, les décisions des autorités réglementaires. La capacité de Median à saisir des opportunités de croissance externe et à finaliser les transactions y relatives et/ou à obtenir les autorisations réglementaires, les risques associés à la propriété intellectuelle, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'instabilité des conditions économiques, l'impact des initiatives de maîtrise des coûts et leur évolution, le nombre moyen d'actions en circulation ainsi que ceux qui sont développés ou identifiés dans les documents publics déposés par Median auprès de l'AMF, y compris ceux énumérés dans les rubriques « Facteurs de risque » et « Déclarations prospectives » du document de référence 2018 de Median. Median ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives sous réserve de la réglementation applicable notamment les articles 223-1 et suivants du règlement général de l'Autorité des marchés financiers.

**ALMDT**

**EURONEXT  
GROWTH**

**A propos de Median Technologies :** Median Technologies fournit des solutions et des services d'imagerie innovants afin de faire progresser les soins de santé pour tous. Nous exploitons la puissance de l'imagerie phénotypique pour contribuer à l'émergence de nouvelles thérapies et stratégies de traitement pour les patients. Nos solutions pour l'analyse et la gestion des images médicales pour les essais cliniques en oncologie et notre plateforme d'imagerie phénotypique iBiopsy® alliées à l'expertise de nos équipes contribuent à la découverte de nouveaux médicaments et de nouveaux outils de diagnostic, afin de surveiller les maladies et d'évaluer la réponse des patients à leur thérapie. Median Technologies aide les sociétés biopharmaceutiques ainsi que les professionnels de santé à apporter de nouveaux traitements aux patients qui en ont besoin, de façon plus précise et plus rapide. Ainsi, nous contribuons à un monde en meilleure santé.

Créée en 2002, basée à Sophia Antipolis en France avec une filiale aux Etats-Unis et une à Shanghai, Median est labellisée « Entreprise innovante » par BPI Financement et est cotée sur le marché Euronext Growth. Code ISIN : FR0011049824 – Code MNEMO : ALMDT. Median est éligible au PEA PME. Plus d'informations sur [www.mediantechologies.com](http://www.mediantechologies.com)



## Contacts

<p><b>Median Technologies</b> Emmanuelle Leygues Head of Corporate Communications +33 6 10 93 58 88 <a href="mailto:emmanuelle.levgues@mediantechnologies.com">emmanuelle.levgues@mediantechnologies.com</a></p>	<p><b>Presse - ALIZE RP</b> Caroline Carmagnol + 33 6 64 18 99 59 <a href="mailto:median@alizerp.com">median@alizerp.com</a></p>	<p><b>Investisseurs - ACTIFIN</b> Ghislaine Gasparetto +33 1 56 88 11 11 <a href="mailto:ggasparetto@actifin.fr">ggasparetto@actifin.fr</a></p>
--	--	---