



COMMUNIQUE DE PRESSE

CARMAT annonce sa participation à plusieurs conférences scientifiques et investisseurs au cours du 1^{er} semestre 2025

Paris, le 13 janvier 2025 – 17h45 (CET)

CARMAT (FR0010907956, ALCAR, éligible PEA-PME), concepteur et développeur du cœur artificiel total le plus avancé au monde, visant à offrir une alternative thérapeutique aux malades souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire avancée (la « **Société** » ou « **CARMAT** »), annonce aujourd'hui sa participation aux conférences scientifiques et investisseurs suivantes durant le 1^{er} semestre 2025 :

Conférences Scientifiques

- **Les 35^e Journées Européennes de la SFC (Société française de cardiologie)**
Du 15 au 17 janvier 2025 (Paris, France)
Dr. Julien Guihaire (Plessis-Robinson) et Dr. Anne-Céline Martin (HEGP) animeront un symposium sur Aeson® intitulé « *Prise en charge des patients avec un cœur artificiel* » le vendredi 17 janvier à 10h.

Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **54^e congrès DGTHG (Société allemande de chirurgie cardio-thoracique)**
Du 15 au 17 février 2025 (Hamburg, Allemagne)
CARMAT organise dans ce cadre, le 16 février à 12h30, un symposium sur le thème « *Le cœur artificiel total - possibilité de traitement pour les patients souffrant d'insuffisance cardiaque avancée* », animé par Dr. Assad Haneya (Trier) et Dr. Jens Garbade (Brême).

Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **MasterClass #11 « Assistances Circulatoires : de l'aigu au chronique »**
Du 13 au 14 mars 2025 (Montpellier, France)
CARMAT participera à cette formation avancée dédiée aux anesthésistes-réanimateurs. Cet événement sera animé par une quinzaine d'experts nationaux, dont le Pr. Philippe Gaudard (Montpellier).

Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).

- **91^e congrès DGK (Société allemande de cardiologie)**
Du 23 au 26 avril 2025 (Mannheim, Allemagne)
CARMAT organise dans le cadre de cet événement, le 23 avril à 17h30, un débat sur le thème « *Thérapie de remplacement cardiaque physiologique en cas d'insuffisance cardiaque avancée* », avec la participation des docteurs Anna Meyer (Heidelberg), Philipp Schlegel (Heidelberg), Marcus Sandri (Leipzig), Alexey Dashkevich (Leipzig), Jens Garbade (Brême) et Assad Haneya (Trier).

Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).

- **45^e congrès annuel de l'ISHLT (Société internationale de transplantation cardiaque et pulmonaire)**
Du 27 au 30 avril 2025 (Boston, États-Unis)

Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).

Conférences Investisseurs

- **Degroof Petercam 2025 Healthcare Conference**
Du 21 au 24 janvier 2025 (événement virtuel)
Forum investisseurs organisé par Degroof Petercam, banque d'investissement européenne de référence.
- **Allinvest Securities Biomed Forum 2025**
Le 4 février 2025 (Paris, France)
Forum investisseurs dédié aux sociétés du secteur de la santé, organisé par Allinvest Securities, société de bourse spécialisée sur le segment des valeurs small & mid cap.

A propos de CARMAT

CARMAT est une société Medtech française qui conçoit, produit et commercialise le cœur artificiel Aeson[®]. La société ambitionne de faire d'Aeson[®] la première alternative à la transplantation cardiaque et apporter ainsi une solution thérapeutique aux patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire avancée, confrontés au manque notoire de greffons humains disponibles. Premier cœur artificiel physiologique au monde à être à la fois hautement hémocompatible, pulsatile et auto-régulé, Aeson[®] pourrait sauver chaque année des milliers de patients en attente d'une greffe cardiaque. Le dispositif offre aux patients qualité de vie et mobilité grâce au système d'alimentation externe ergonomique et portable, relié en permanence à la prothèse implantée. Aeson[®] est commercialement disponible dans l'indication de « pont à la transplantation » dans l'Union-Européenne et dans les autres pays qui reconnaissent le marquage CE. Aeson[®] est également actuellement évalué dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité aux États-Unis. Fondée en 2008, CARMAT est implantée en région parisienne avec son siège social de Vélizy-Villacoublay et un site de production à Bois-d'Arcy. La société s'appuie sur les talents d'une équipe pluridisciplinaire d'environ 200 personnes hautement spécialisées. Elle est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (Mnémo : ALCAR / ISIN : FR0010907956).

Pour plus d'informations, rendez-vous sur www.carmatsa.com et suivez nous sur [LinkedIn](#).

CARMAT
Stéphane Piat
Directeur général

Pascale d'Arbonneau
Directrice administrative et financière
Tél. : 01 39 45 64 50
contact@carmatsas.com

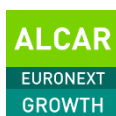
Alize RP
Relations presse

Caroline Carmagnol

Tél. : 06 64 18 99 59
carmat@alizerp.com

NewCap
Communication financière
et relations investisseurs

Dusan Oresansky
Jérémy Digel
Tél. : 01 44 71 94 92
carmat@newcap.eu



Libellé : **CARMAT**

ISIN : **FR0010907956**
Mnémonique : **ALCAR**

Avertissement

Le présent communiqué et les informations qu'il contient, ne constitue ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions CARMAT dans un quelconque pays.

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives de la Société relatives à ses objectifs et perspectives. Ces déclarations prospectives reposent sur les estimations et anticipations actuelles des dirigeants de la Société et sont soumises à des facteurs de risques et incertitudes, dont ceux décrits dans son document d'enregistrement universel déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) sous le numéro D.24-0374, tels que mis à jour par un amendement au document d'enregistrement universel 2023 déposé auprès de l'AMF le 17 septembre 2024 sous le numéro D. 24-0374-A01 (ensemble le « Document d'Enregistrement Universel 2023 »), et disponible sur le site internet de CARMAT.

L'attention des lecteurs est tout particulièrement attirée sur le fait que l'horizon de financement actuel de la Société est limité à février 2025 et que, compte tenu de son besoin de financement et des instruments dilutifs en circulation, les actionnaires de la Société sont susceptibles de subir à court terme une dilution importante de leur participation dans la Société. Celle-ci est également soumise à d'autres risques ou incertitudes, tels que la capacité de la Société à mettre en œuvre sa stratégie, le rythme de développement de la production et des ventes de CARMAT, le rythme et les résultats des essais cliniques en cours ou prévus, l'évolution technologique et de l'environnement concurrentiel, l'évolution de la réglementation, les risques industriels et tous les risques liés à la gestion de la croissance de la Société. Les déclarations prospectives mentionnées dans le présent communiqué pourraient ne pas être atteintes en raison de ces éléments ou d'autres facteurs de risques et d'incertitude inconnus ou qui ne sont pas considérés par la Société comme importants et spécifiques à ce jour.

Aeson® est un dispositif médical implantable actif commercialement disponible dans l'Union-Européenne et autres pays reconnaissant le marquage CE. Le cœur artificiel total Aeson® est destiné à remplacer les ventricules du cœur natif et est indiqué en tant que pont à la transplantation chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque biventriculaire terminale (classes Intermacs 1-4) qui ne peuvent pas bénéficier d'une thérapie médicale maximale ou d'un dispositif d'assistance ventriculaire gauche (LVAD) et qui sont susceptibles de bénéficier d'une transplantation cardiaque dans les 180 jours suivant l'implantation. La décision d'implantation et la procédure chirurgicale doivent être exécutées par des professionnels de santé formés par le fabricant. La documentation (manuel du clinicien, manuel du patient et livret d'alarmes) doit être lue attentivement pour connaître les caractéristiques d'Aeson® et les informations nécessaires à la sélection du patient et à une bonne utilisation (contre-indications, précautions, effets secondaires) d'Aeson®. Aux États-Unis, Aeson® est actuellement exclusivement disponible dans le cadre d'un essai clinique de faisabilité approuvé par la Food & Drug Administration (FDA).