



COMMUNIQUE DE PRESSE

CARMAT annonce sa participation à plusieurs conférences scientifiques et investisseurs au cours du 2nd semestre 2024

Paris, le 3 septembre 2024 – 17h45 (CEST)

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 2nd semestre 2024 :

Conférences Scientifiques

- **EUMS-Mayo-Hannover-Heart-Conference-2024**
Du 11 au 14 septembre 2024 (Hanovre, Allemagne)
Le Pr. Haneya (Trèves) présentera Aeson® durant la session « TAH update » le vendredi 13 septembre à 8h30. Les équipes CARMAT seront présentes sur le stand n°27.
L'édition 2023 du congrès avait rassemblé près de 500 professionnels de l'insuffisance cardiaque avancée et des dispositifs d'assistance circulatoire mécanique.
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **SFAR, Société française d'Anesthésie et de Réanimation**
Du 18 au 20 septembre 2024 (Paris, France)
CARMAT organise le 18 septembre à 12h45 dans la cadre de ce congrès, un Symposium sur le thème de la « Prise en charge des patients avec un cœur artificiel », modéré par le Dr. Bouglé (Paris) et le Pr. Cholley (Paris), avec les présentations du Dr. Portran (Lyon), du Pr. Gaudard, (Montpellier), du Dr. Moussa (Lille) et du Dr. Goéminne (Lille). Les équipes CARMAT seront présentes au stand n°36.
L'édition 2023 avait regroupé plus de 6 000 participants incluant des médecins anesthésistes-réanimateurs, infirmiers anesthésistes ou de réanimation, aides-soignants, internes, psychologues, kinésithérapeutes et attachés de recherche clinique.
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **Les Journées Francophones de l'Insuffisance Cardiaque, des Cardiomyopathies, de l'Assistance et de la Transplantation cardiaque (JFIC-CAT)**
Du 19 au 20 septembre 2024 (Caen, France)
CARMAT organise dans la cadre de cet événement le 20 septembre à 12h30 un atelier-débat sur « Un cœur artificiel made in France », modéré par le Pr. Roubille (Montpellier) et le Dr. Pozzi (Lyon), et avec la participation du Dr. Dupasquier (Montpellier), du Pr. Lebreton (Paris), du Pr. Guihaire (Plessis- Robinson). Les équipes CARMAT seront présentes sur place au stand n°1.
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).

- **Convegno cardiologia Milano**
Du 23 au 26 septembre 2024 (Milan, Italie)
Le Dr. Russo (Milan) présentera Aeson® durant le Symposium « Innovazione tecnologica nel trattamento dell'insufficienza cardiaca »
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **EACTS Annual Meeting, European Association for Cardio-Thoracic Surgery**
Du 9 au 12 octobre 2024 (Lisbonne, Portugal)
Les équipes CARMAT seront présentes sur le stand n°216.
L'édition 2023 avait rassemblé près de 5 000 participants venant de plus d'une centaine de pays différents.
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).
- **37^{èmes} Journées de la Pitié**
Du 16 au 18 octobre 2024 (Paris, France)
Une présentation sera faite par CARMAT durant la session VAD update.
Pour plus d'informations, [cliquez ici](#).

Conférences Investisseurs

- **European MidCap Event**
Le 2 octobre 2024 (Paris, France)
Forum investisseurs organisé par CF&B Communication, acteur européen leader des relations financières entre émetteurs et investisseurs.
- **Séminaire Biotech & Santé de Portzamparc BNP Paribas**
Du 8 au 9 octobre 2024 (événement virtuel)
Forum investisseurs à destination des sociétés du secteur de la santé, organisé par Portzamparc, banque d'investissement partenaire de BNP Paribas spécialisée sur le segment des petites et moyennes valeurs françaises.
- **Séminaire investisseurs EuroLand Corporate**
Le 13 novembre 2024 (Paris, France)
Forum permettant la rencontre des maisons de gestion avec les sociétés cotées.

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 Etats-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

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



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 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 fin septembre 2024, la Société étant 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).