



Nouvel acteur intégré du diagnostic *in-vitro*

Assemblée générale annuelle
20 juin 2013



Avertissement

Diaxonhit, ses actionnaires et leurs affiliés, administrateurs, dirigeants, conseils et salariés respectifs n'ont pas vérifié l'exactitude des, et ne font aucune déclaration ou garantie sur, les informations statistiques ou les informations prévisionnelles contenues dans cette présentation qui proviennent ou sont dérivées de sources tierces ou de publications de l'industrie ; ces données statistiques et informations prévisionnelles ne sont utilisées dans cette présentation qu'à des fins d'information.

Cette présentation ne contient que des informations résumées et ne doit pas être considérée comme exhaustive. Les objectifs, déclarations et informations prospectives de Diaxonhit contenues dans ce document ne sont donnés qu'à des fins d'illustration et reposent sur des appréciations et hypothèses actuelles des dirigeants. Ces objectifs, déclarations et informations prospectives, y compris les déclarations expresses ou implicites relatives aux ventes et revenus futurs, impliquent des risques connus ou inconnus ainsi que des incertitudes qui peuvent affecter les résultats, les réalisations ou la performance du Groupe de manière à les rendre substantiellement différents de ceux attendus dans l'information résumée. Un certain nombre de facteurs peuvent avoir comme conséquence que les résultats et développements effectivement réalisés diffèrent substantiellement de ceux annoncés de façon expresse ou implicites des informations prospectives. Diaxonhit décline toute obligation ou engagement de diffuser une mise à jour ou de révision des objectifs, déclarations et informations contenues dans cette présentation en raison de changements susceptibles d'intervenir dans la stratégie ou les intentions de Diaxonhit ou dans le cours des événements ou dans les conditions, hypothèses ou circonstances ayant servi à l'établissement des dites informations, sauf obligations légales.

Ce document ne constitue pas une offre de vente ou une sollicitation à investir dans des valeurs mobilières dans aucun pays. En France, l'offre de valeurs mobilières de Diaxonhit ne pourra être effectuée qu'au moyen d'un prospectus ou dans le cadre d'une dérogation à l'obligation de publier un prospectus et hors de France, qu'au moyen d'une traduction de ce prospectus préparée à cet effet et uniquement dans les pays et dans des circonstances où de tels placements sont conformes à la réglementation applicable. Il n'est pas envisagé d'offre en France ou hors de France. Les valeurs mobilières de Diaxonhit n'ont pas été et ne seront pas enregistrées conformément au United States Securities Act de 1933, tel que modifié (le "Securities Act") et ne peuvent être offertes ou vendues aux Etats-Unis sans procéder à un enregistrement ou sans bénéficier d'une exemption à l'obligation d'enregistrement conformément au Securities Act.



Assemblée Générale Annuelle 20 juin 2013

- ✕b Constitution du bureau
- ✕b Présentation des participants
- ✕b Introduction par Monsieur Laurent Condomine,
Président du Conseil de Surveillance



Diaxonhit : profil du Groupe

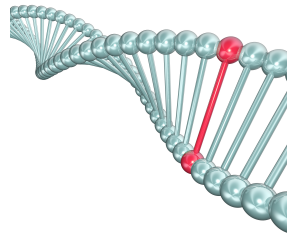
Nouvel acteur intégré, leader indépendant français du diagnostic in-vitro (DIV)

- ✕ Crée en 1997, cotée en 2005 sur Alternext (ALEHT)
- ✕ 105 collaborateurs, sur 3 sites
- ✕ 28,6 M€ de chiffre d'affaires pro forma en 2012
- ✕ Leader du diagnostic de spécialités sur des marchés à fort potentiel:
cancer, immuno-infectieux, maladies neuro-dégénératives
- ✕ Une intégration complète, de la R&D à la commercialisation:
 - Développement de 3 tests de diagnostic
 - Commercialisation d'un produit propriétaire
 - Distribution de produits tiers
 - Ventes de produits partenaires sous licence



Biologie de spécialité

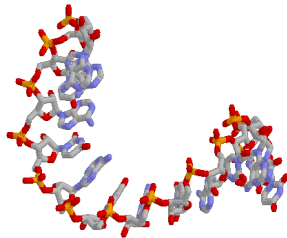
Génomique



ADN

Stockage de l'information
génétique sous forme codée

**Expression
Génomique**



ARN

Expression des gènes dont
le code est utilisé pour
synthétiser des protéines

Protéomique

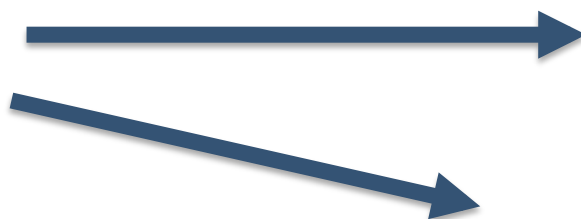


Protéines

Molécules constitutives et
fonctionnelles des cellules



Diaxonhit : Recherche & Développement



**39 collaborateurs
sur un site (Paris, Massena)**

2 spécialités :

Expression génomique
Plateforme hGWSA

Protéomique
Plateformes ELISA,
Luminex

Partenariat Thérapeutique
Allergan

**Développement de
diagnostics moléculaires**
AclarusDx
Dx15
Collaborations CDx

**Développement de
diagnostics non moléculaires**
Inoplex
Collaborations Dx

Revenus de R&D, royalties

Revenus de commercialisation



hGWSA permet l'identification de biomarqueurs liés aux maladies

Collection d'échantillons

Echantillons "Contrôles"

Extraction ARN



GWSA



Processing

Echantillons "Malades"

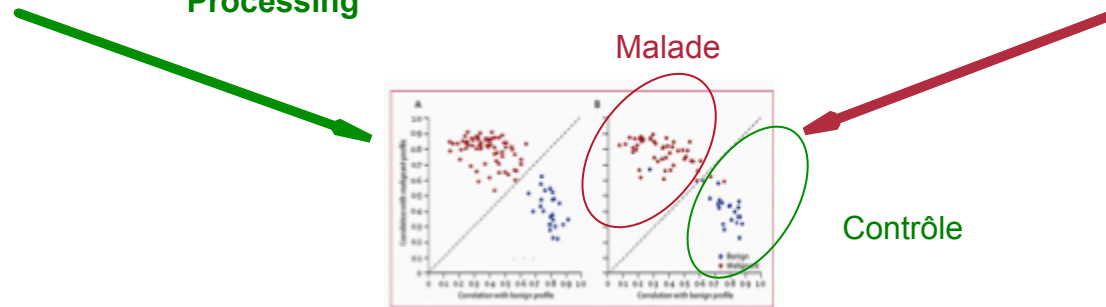
Extraction ARN



GWSA



Processing



Analyse biostatistique

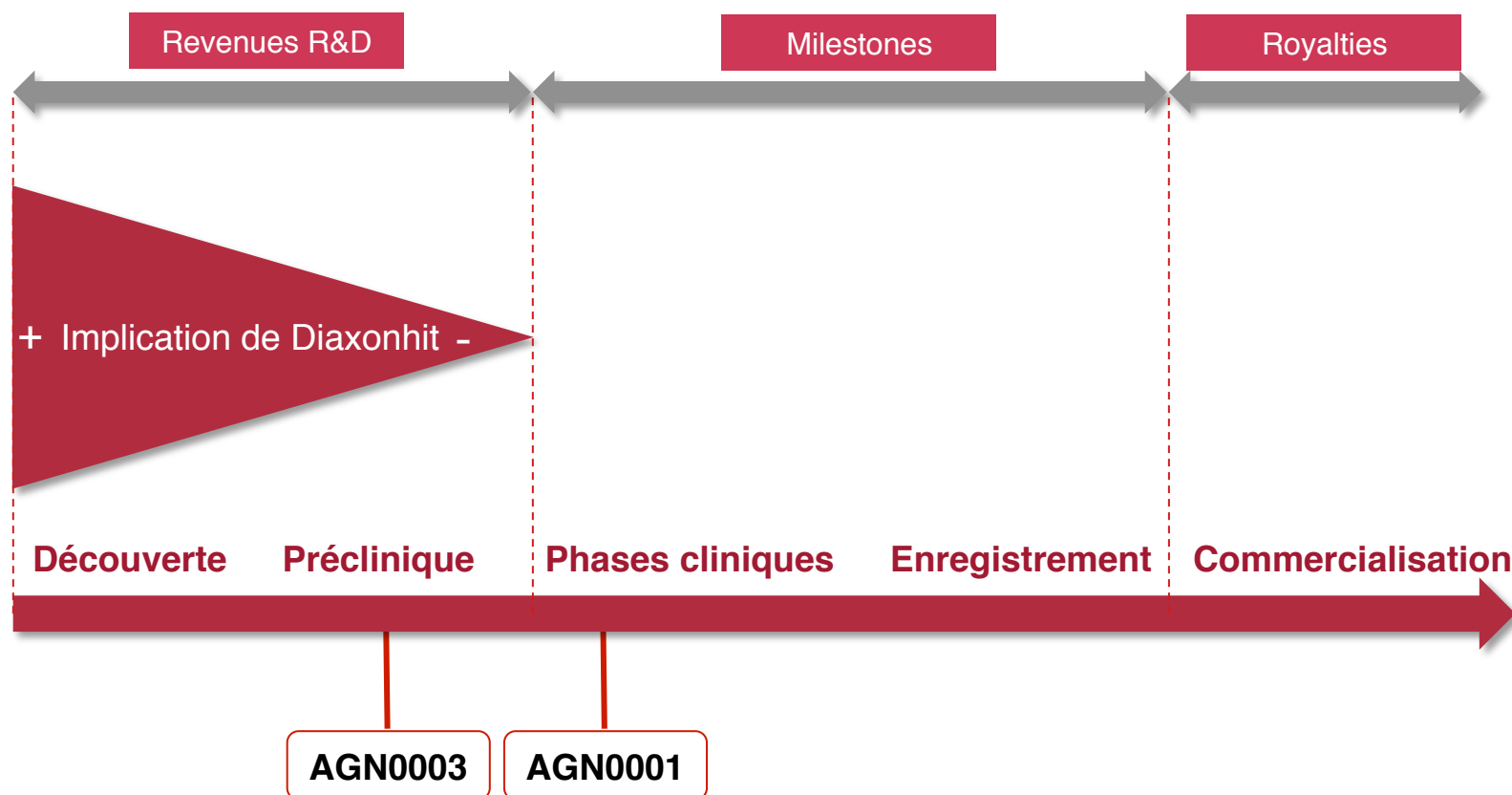
Signatures brevetées pour
le développement de tests
DIAGNOSTIQUES

Cibles et biomarqueurs pour
la découverte de molécules
THÉRAPEUTIQUES



R&D Partenariat avec Allergan

Domaines thérapeutiques : neurodégénérescence, douleur, ophtalmologie





R&D

Développement de test innovants propriétaires

Portefeuille étendu et diversifié de produits diagnostiques

Maladies neurodégénératives			
Maladie d'Alzheimer	AclarusDx™	Test sanguin d'aide au diagnostic France : étude d'utilité clinique en cours US : étude pilote en cours	2014
Cancer			
Cancer de la thyroïde	Dx15	Test des cytoponctions indéterminées Définition de la signature en cours	2015
Maladies infectieuses			
Infections liées aux prothèses articulaires	Inoplex	Test sanguin Etude de validation en cours	2015



Aclarus Dx™ : étude Dialog en cours



~~618~~ 600 patients inclus

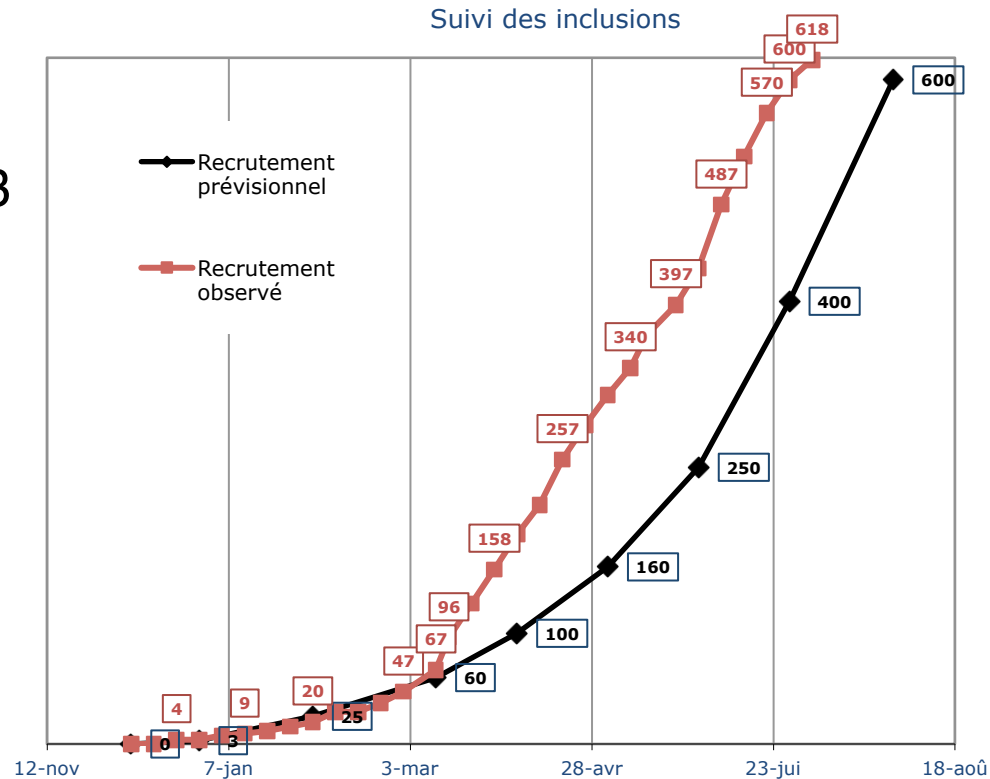
- Premiers résultats : T4 2013
- Conclusions : fin 2013/ début 2014

618 patients inclus

31 Centres Actifs

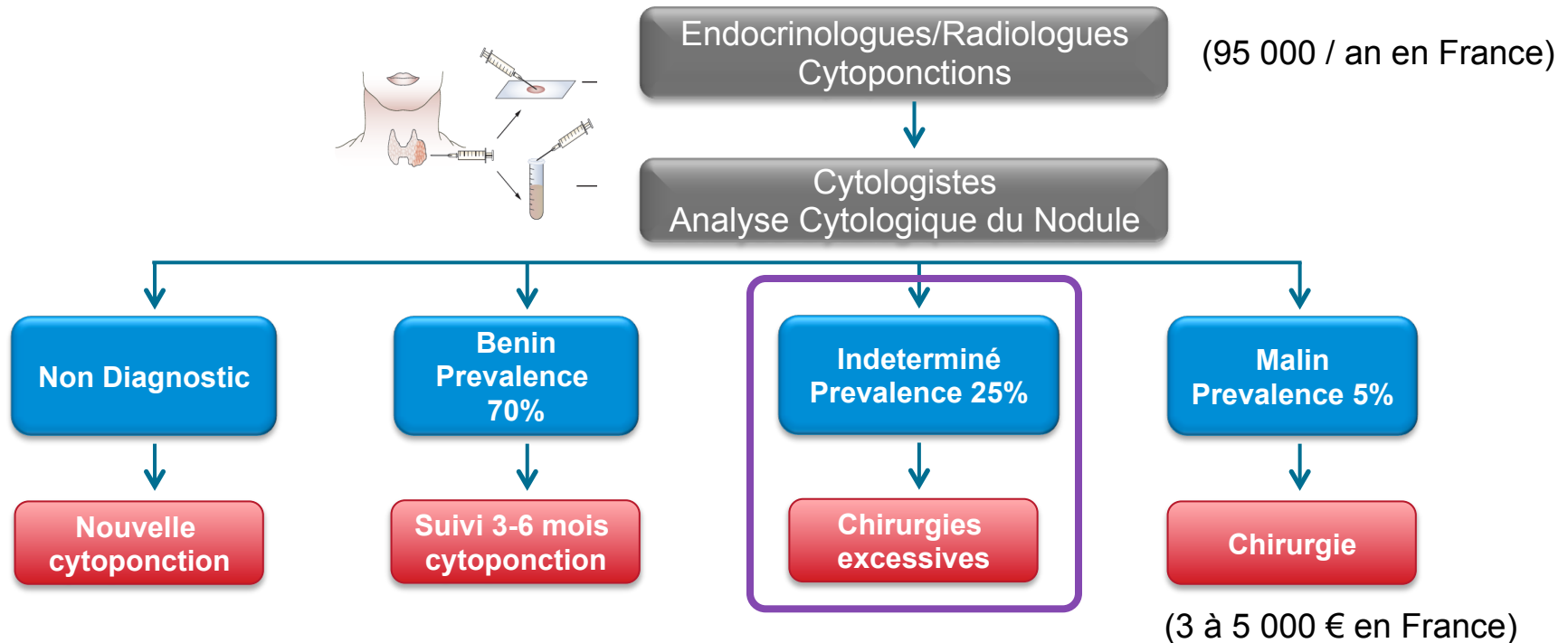
83 Investigateurs

Suivi des inclusions





Dx15: Besoin clinique dans le diagnostic du cancer de la thyroïde

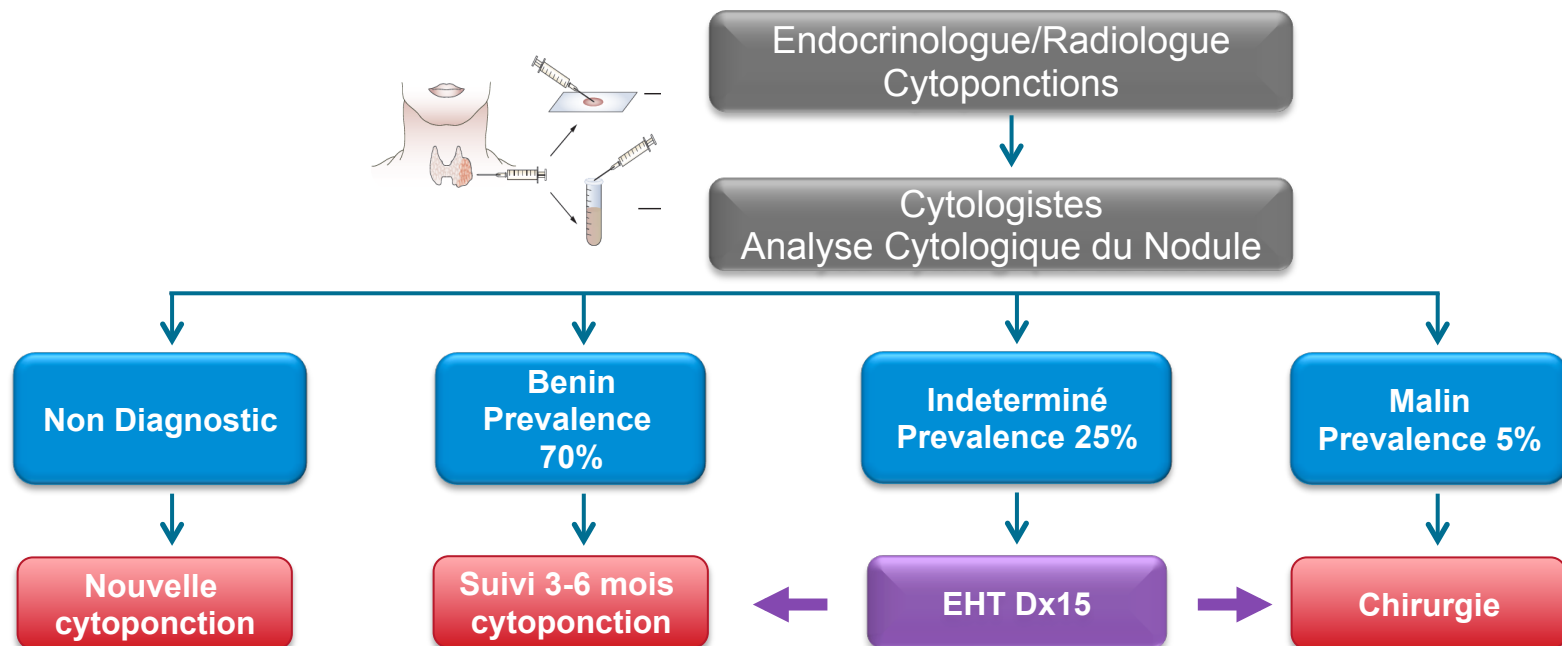


- ✗ Chirurgies excessives pratiquées sur les indéterminés.
- ✗ Dans la plupart des cas, l'analyse histologique de la pièce chirurgicale montre que la lésion était benigne.

Le challenge pour les médecins est d'identifier le caractère malin d'un nodule indéterminé



Lancement du programme EHT Dx15



~60-80% de chirurgies évitées
(surcoût d'environ 60 millions
d'euros par an en France)

~20-40% des nodules
présentent
réellement un risque

Un intérêt médico-économique évident



EHT Dx15 : un programme déjà engagé

- ✕ Validation du besoin clinique et du positionnement d'EHT Dx15 auprès d'experts cytologistes et endocrinologues
- ✕ Développement de notre réseau d'experts
 - 1st symposium of biopathology (Juin 2012)
 - European Thyroid Association (Sept 2012)
 - Congrès de la Société Française d'endocrinologie (Oct 2012)
 - Carrefour pathologie (Nov 2012)
- ✕ Une étude pilote terminée => Etude d'identification en cours

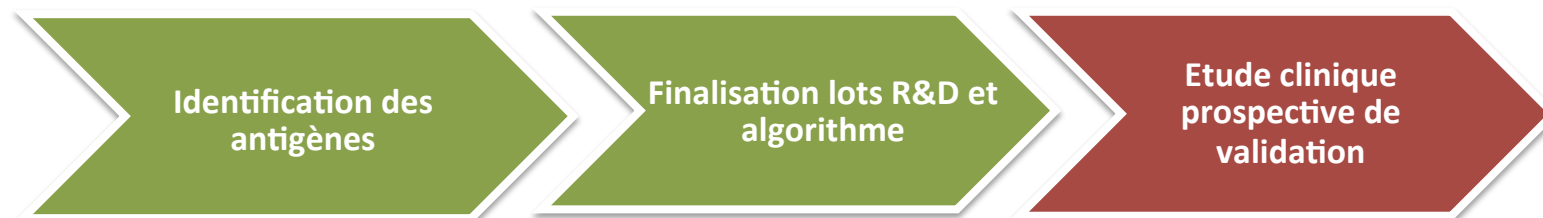


- ✕ Un timing accéléré d'au moins 6 mois grâce aux acquis de EHT Dx14



Inoplex: un programme avancé

- ✕ Test sérologique multiparamétrique non invasif
- ✕ Diagnostic différentiel entre défaillance mécanique de la prothèse et infection
 - Détection précoce de l'infection
 - Meilleure qualité de vie et économies significatives
- ✕ Marché mondial de 3,5 M de prothèses par an et ca. 250 000 prothèses en France (forte croissance)
- ✕ 20% de douleurs d'origine indéterminée
- ✕ Une étude prospective en cours



Participations à des projets collaboratifs

✕ Responsify, consortium européen de médecine personnalisée / cancer du sein

- Identification de biomarqueurs de réponse à l'Herceptin® et l'Avastin® (commercialisés par Roche)
- 418 K€ de subventions



✕ TEDAC : consortium OSEO PISI*

* Projet d'Innovation Stratégique et Industriel

- Développement de thérapies enzymatiques innovantes, de tests compagnons prédictifs de la réponse au traitement, et de tests de suivi de la réponse
- 2,9 M€ de financements sur 8 ans (dont 1,5 M€ sous forme d'avances remboursables)



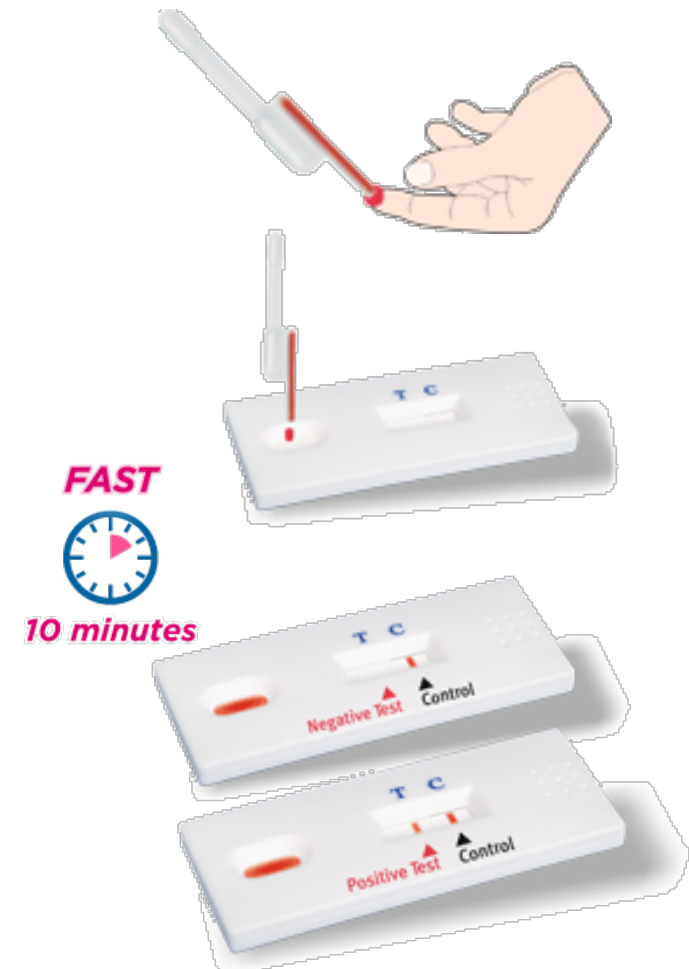


Tétanos Quick Stick (TQS) : test propriétaire de contrôle de l'immunité anti-tétanique



Prise en Charge d'une Plaie à Risque
Tétanigène

Connaître le statut vaccinal en 10 minutes !
Aide à la décision d'une prophylaxie
antitétanique personnalisée



Environ 350 000 tests vendus en France en 2012



Diaxonhit : Marketing & Ventes





Marketing et ventes

1^{er} distributeur indépendant de DIV en France

Principaux acteurs en France Top 20 (moving annual Q1 2012)

1		Roche	13		Instrumentation Lab.
2		Abbott	14		Sebia
3		Siemens	15		InGen
4		bioMerieux	16		Phadia (T.Fisher)
5		Life scan	17		Bayer Healthcare
6		Beckman	18		Becton Dickinson
7		Biorad	19		Brahms (T.Fisher)
8		Diagnostica STAGO	20		Menarini
9		Ortho Clinical Dia.	21		ABX
10		Alere	22		Tosoh
11		Diasorin	23		Elitech
12		Sysmex	24		Diagast

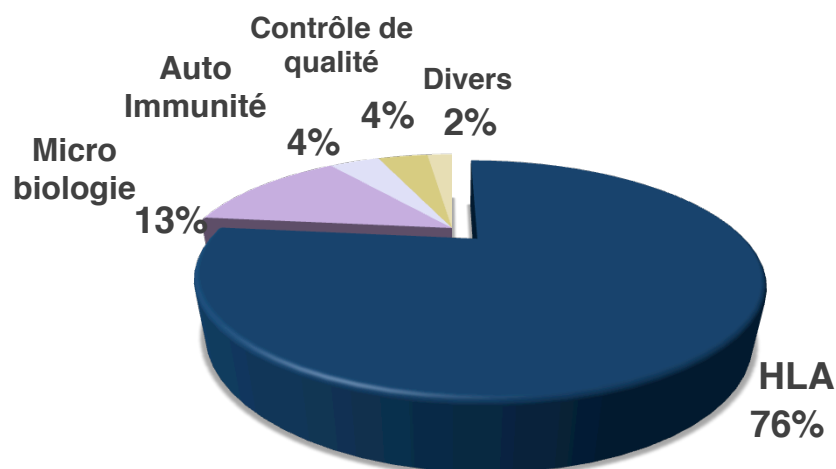


Marketing et ventes

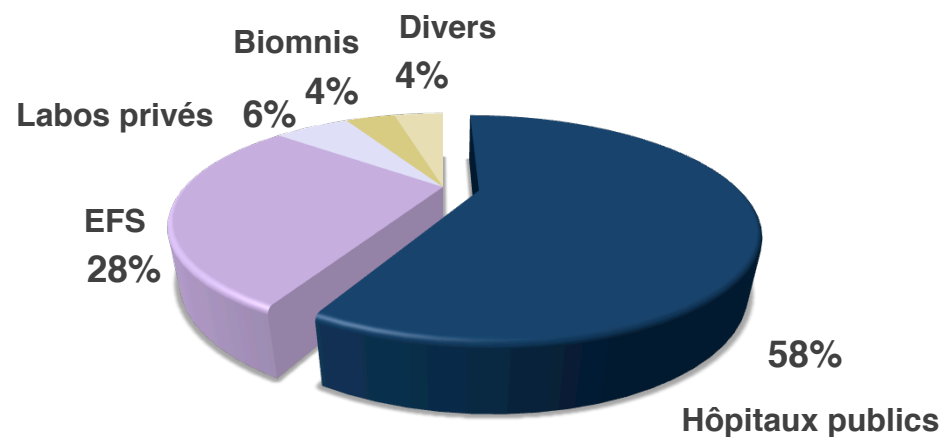
Répartition du chiffre d'affaires

Chiffre d'affaires 2012 : 23,8 M€

Par gamme de produits



Par type de client



*HLA : Human Leucocyte Antigen, compatibilité des organes de donneurs avec les receveurs



Marketing et ventes

Une position dominante sur le HLA

HLA : Human Leucocyte Antigen

Ensemble de marqueurs qui permettent au système immunitaire de distinguer le soi des corps étrangers pour ne rejeter que ces derniers.

Qu'est ce qu'un test HLA ?

Test permettant d'évaluer la compatibilité entre donneurs et receveurs dans le cadre de greffes d'organes et de moelle

✕ Un partenariat fort :

- One Lambda (USA), leader mondial du HLA, appartenant au groupe Thermo Fisher Scientific
- InGen, plus gros distributeur de One Lambda au niveau mondial

✕ Un leadership auprès des centres de transfusion et des CHU

Diaxonhit est le principal fournisseur des laboratoires HLA en France



Données financières résumées

✕p Résultat pro forma sur 12 mois, 2012 ⁽¹⁾

€ milliers	Exonhit 12 mois	InGen BioSciences 12 mois	Amort. écart acquisition 12 mois	Diaxonhit Pro Forma 12 mois
Produits d'exploitation	4 686	23 935	-	28 621
Amortissement de l'écart d'acquisition	-	-	(1 692)	(1 692)
Résultat net	(5 734)	1 093	(1 692)	(6 332)

(1) dans l'hypothèse d'une acquisition réalisée au 1^{er} janvier 2012

✕p Bilan au 31 décembre 2012

Bilan Consolidé € milliers	31.12.2012 (audités)
Total actif	38 494
<i>Dont : trésorerie et investissements monétaires</i>	<i>9 802</i>
Total passif	38 494
<i>Dont:</i>	
<i>fonds propres</i>	<i>23 658</i>
<i>dette à long-terme</i>	<i>2 125</i>
<i>dette à court-terme</i>	<i>11 299</i>

✕p Mise en place d'un PACEO avec Société Générale pour €6,5 millions



Compte de résultat consolidé

Comptes de résultat consolidé

€ milliers

Produits d'exploitation

COGS

Marge brute

Frais généraux et administratifs

Frais marketing et commerciaux

Dépenses de recherche et développement

Résultat opérationnel

Résultat financier

Résultat exceptionnel

Impôt sur les bénéfices

Résultat net

2012			RAPPEL 2011
Exonhit	InGen BioSciences	TOTAL	Exonhit
12 mois	15 jours	12 mois	
4 686	701	5 387	4 993
-	(449)	(449)	-
4 686	252	4 938	-
(3 442)	(89)	(3 531)	(3 863)
(764)	(134)	(898)	(1 508)
(6 965)	(18)	(6 983)	(7 717)
(6 485)	11	(6 474)	(8 095)
(180)	12	(168)	384
(1)	1	-	(491)
934	9	943	1 103
(5 733)	34	(5 770)	(7 099)



Bilan consolidé

Bilan consolidé € milliers	31.12.2012 (publié)	CONTRIBUTIFS			31.12.2011
		DIAXONHIT (pér. historique)	31.12.2012 InGen Biosc.	Ecritures de consolidation	
Total des actifs à long terme	19 112	20 423	1 474	(2 785)	1 040
Actifs à court terme	19 382	10 050	10 187	(855)	16 563
<i>Dont disponibilités et VMP</i>	<i>9 802</i>	<i>5 846</i>	<i>3 956</i>	-	<i>12 925</i>
Total de l'actif	38 494	30 473	11 661	(3 640)	17 603
Total des capitaux propres	23 658	23 694	2 749	(2 785)	13 567
Autres fonds propres	843	843	-	-	-
Prov. pour risques et charges	569	344	225	-	632
Total dettes à long terme	2 125	(108)	2 233	-	-
Total dettes à court terme	11 299	5 700	6 454	(855)	3 404
Total du passif et des capitaux propres	38 494	30 473	11 661	(3 640)	17 603



Position de trésorerie

- ✕ Consommation de trésorerie opérationnelle en 2012 : 4,4 M€
- ✕ Financements reçus en 2012 (en K€) :

Projet	Nature	Montant total
Levées de fonds sur les marchés <i>(nettes des coûts inclus en prime d'émission)</i>		5 943
RESPONSIFY / TEDAC	Subvention	561
TEDAC	Avance remboursable	646
Remboursement de dettes de crédit bail		(27)
TOTAL		7 123

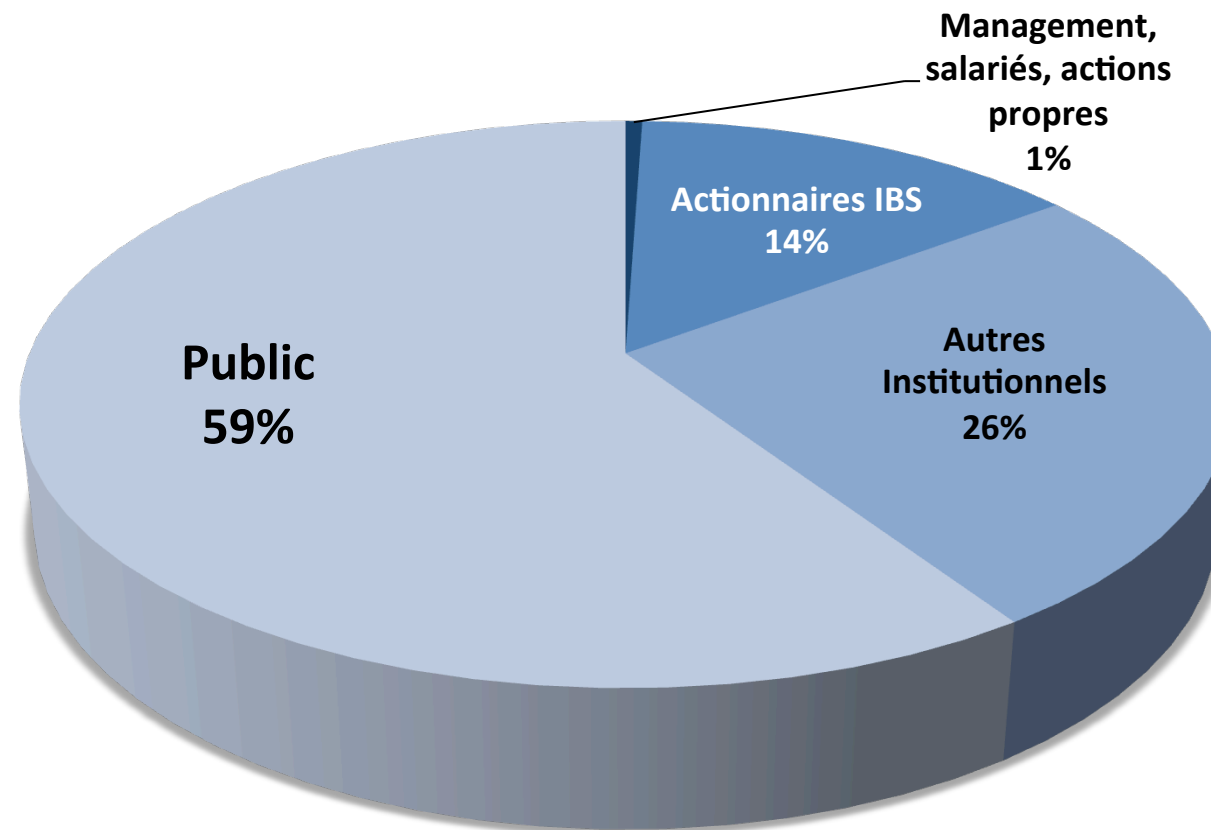
- ✕ Paiement InGen (sortie nette de cash) : 5,7 M€
- ✕ *Mise en place d'un PACEO pour 6,5 M€ (mise en œuvre 2013)*

Position de trésorerie au 31/12/12 : 9,8 M€



Structure actionnariat

Répartition du capital au 31 décembre 2012





Performance du titre Diaxonhit

Société	Performance depuis le 1/1/13
Genfit	65%
Transgene	24%
Nicox	13%
Innate	13%
AB Sciences	-0,90%
Nanobiotix	-5%
Bioalliance	-15%
Theradiag	-22%
Hybrigenics	-23%
Diaxonhit	-25%
Cellectis	-30%
Integragen	-42%
Vivalis	-49%



Stratégie

Vers un leader européen du DIV

CA



SEBIA

STAGO



5 ans

→ **Croissance organique
et Croissance externe**



**Genomic
Vision**

Integrigen

Diagast

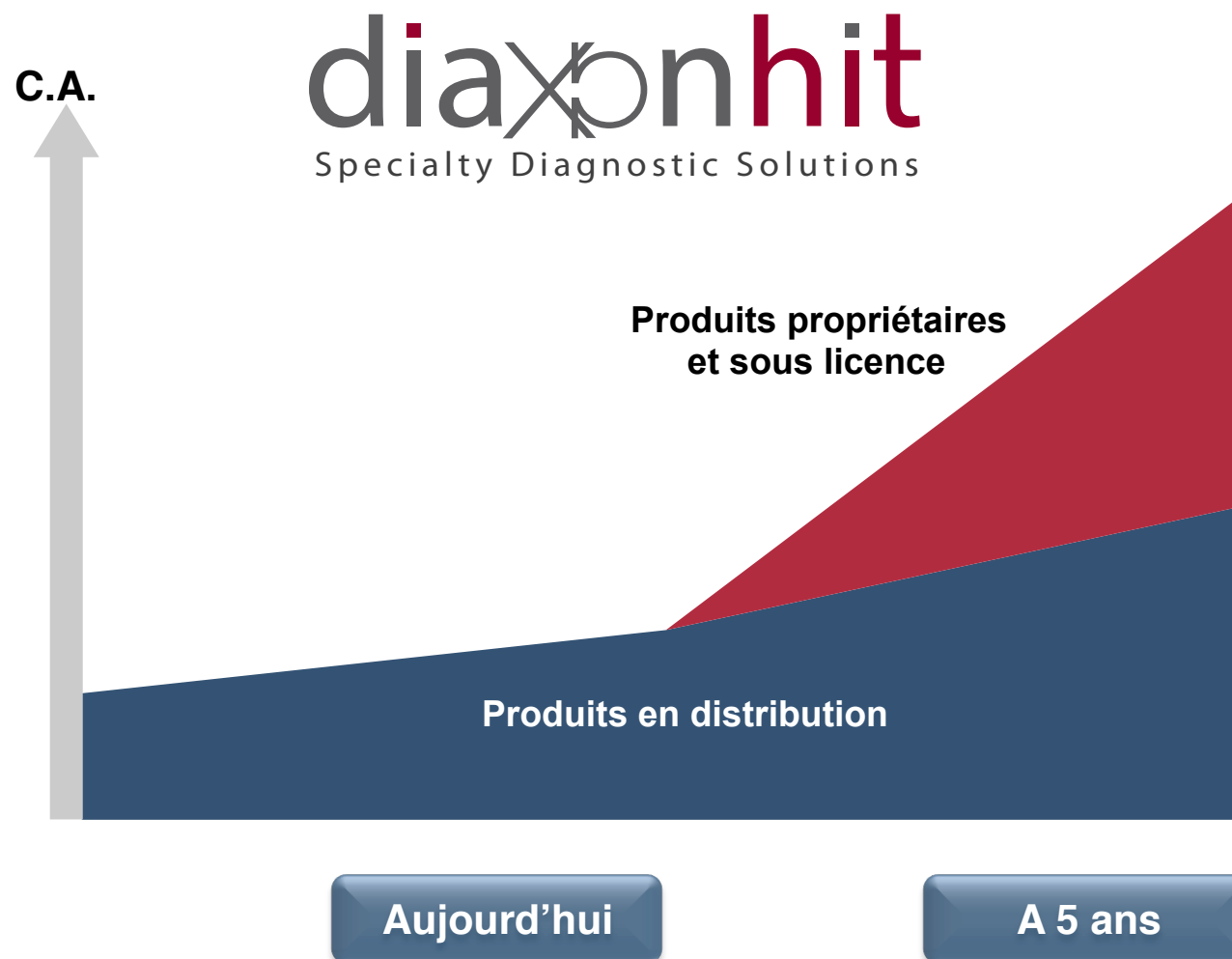
Theradiag

Eurobio



Stratégie

Composantes du chiffre d'affaires





✕b Commercialisation des produits propriétaires

- Direct en Fr, Ch et Be, distributeurs ROE et USA
- AclarusDx : 2014
- Dx15 : 2015
- Inoplex : 2015

✕b Commercialisation de produits de partenaires

- Produits de spécialités dans nos domaines d'expertise, notamment dans la transplantation
- Privilégier les licences aux accords de distribution
 - XDx : licence européenne sur Allomap (suivi greffés cardiaques)

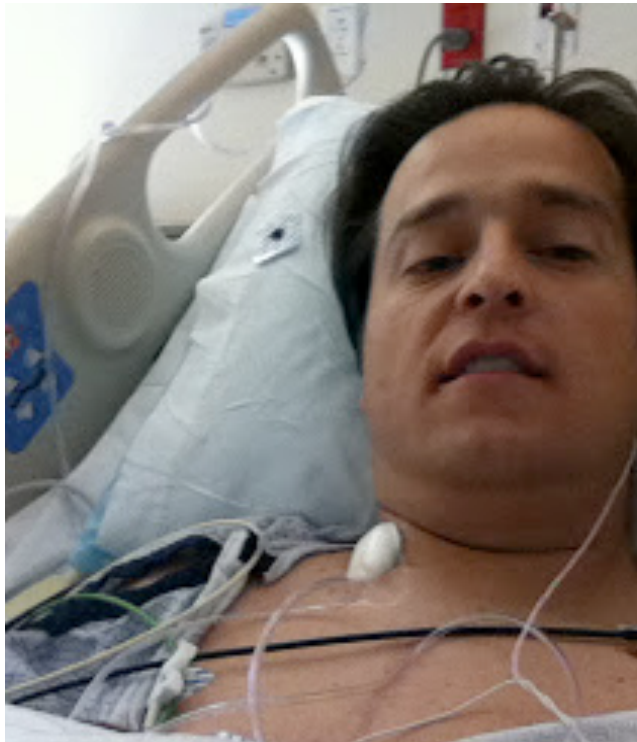


Carte d'identité XDx

- ✕p Fondée en 2000 et basée à Brisbane (Ca)
- ✕p Importante PI avec plus de 25 brevets
- ✕p Allomap® premier produit commercialisé pour le suivi des patients greffés cardiaques
- ✕p Plusieurs produits en développement dans le lupus, et autres maladies auto-immunes



Suivi des greffés cardiaques : jusqu'à 20 biopsies pendant la première année



✕ Examen invasif

- Cathéter à travers la veine jugulaire
- Prélèvement de tissu cardiaque
- Rare mais sérieuses complications
- Douloureux, inconfortable

✕ Variabilité et subjectivité de la lecture

✕ Procédure chère

La biopsie endomyocardique est utilisée depuis 1972 pour le dépistage précoce des rejets cardiaques après transplantation. Elle représente une méthode sûre et routinière pour toutes les équipes de transplantation. Elle est cependant redoutée à tort par le transplanté qui voit en elle une agression majeure.

Association Nationale des greffés Cardiaques et Pulmonaires

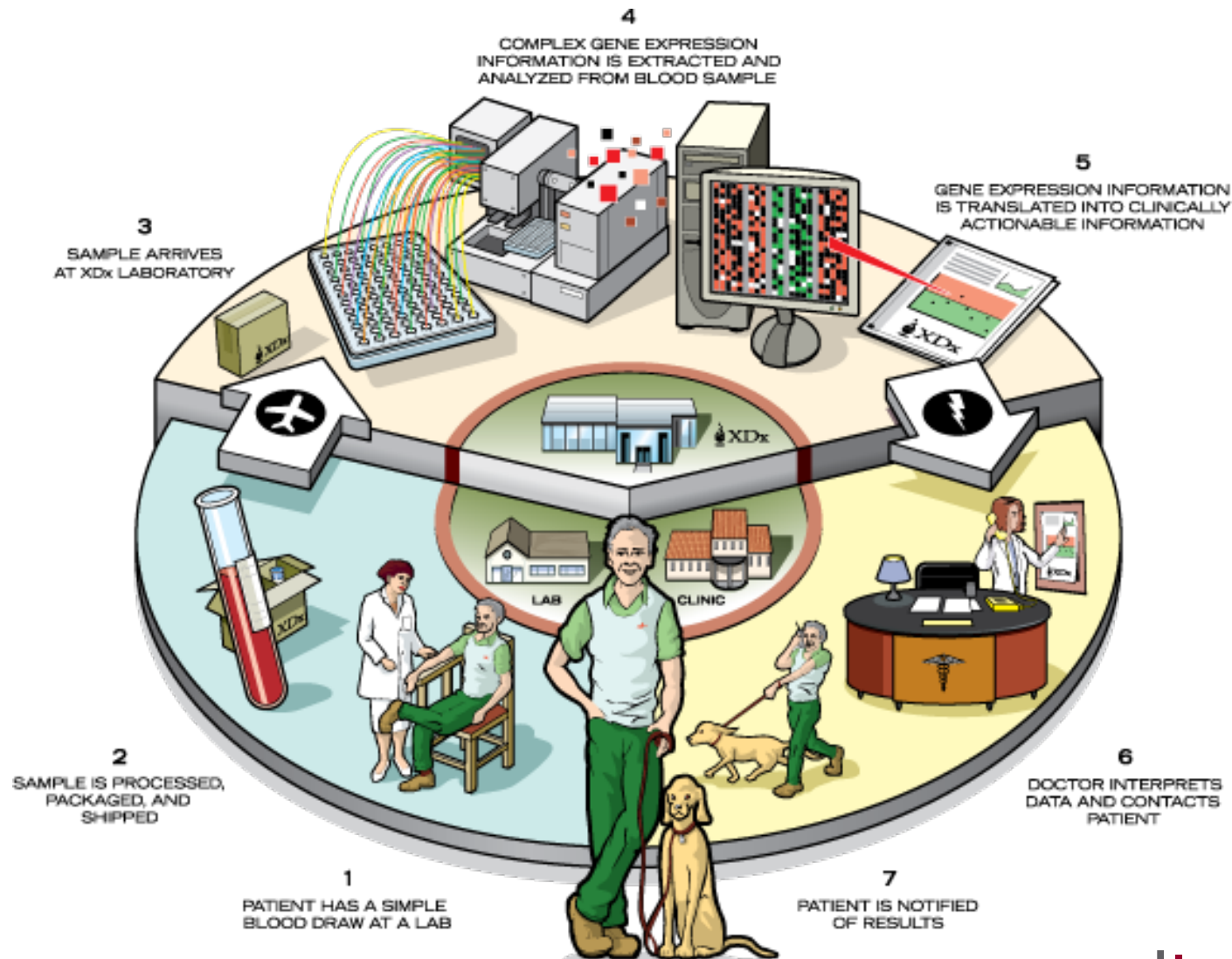


Allomap en bref

- ✕ Test sanguin permettant l'évaluation de la probabilité de rejet chez les patients transplantés cardiaques
- ✕ Algorithme basé sur l'expression de 11 gènes impliqués dans la rejection cellulaire aigue
- ✕ Certifié CLIA en 2005, approuvé FDA 510(k) en 2008, marqué CE en 2011
- ✕ Seul test **sanguin et non-invasif** approuvé et recommandé dans les guidelines de la **ISHLT** (International Society for Heart and Lung Transplantation)
- ✕ 3 grandes études réalisées :
 - Image (NEJM), puis Cargo I (USA)
 - Etude Européenne Cargo II (13 sites)
- ✕ Plus de 20 000 patients ont déjà bénéficié d'Allomap
- ✕ Remboursement de plus de 85% des patients (\$ 2 800)



Allomap en bref





Commercialisation en Europe

- ✕ Le nombre total de transplantations cardiaques en EU est équivalent à celui des US
- ✕ 2 000 nouvelles transplantations par an en Europe avec plus de 15 000 patients transplantés et vivants
- ✕ Les 5 grands pays représentent 70% des patients
- ✕ 25% centres réalisent plus de 50% des transplantations en EU
- ✕ La France est le plus grand marché en Europe juste avant l'Allemagne
- ✕ France, Belgique et Suisse couverts directement par Diaxonhit
- ✕ Utilisation de sous-distributeurs pour les autres pays
- ✕ Premiers lancements en France, Suisse et Belgique au début 2014 puis Allemagne et autres pays Européens en s'appuyant principalement sur le réseau HLA



Nouveaux transplantés cardiaques en Europe

Ref : ec.europa.eu/health (2011)

Greffes / an	
512	France / Belgique / Suisse
366	Allemagne
147	UK et Ireland
276	Italie
287	Espagne / Portugal
311	Autriche / Pologne / Tchéquie / Hongrie / Croatie / Bulgarie / Ukraine / Biélorussie
44	Pays Bas
129	Danemark / Norvège / Suède / Finlande
7	Autres
2 079	

Prélèvement greffon: € 8 872

Transplantation: € 19 597 à € 73 924

Acte de diagnostique par voie vasculaire: jusqu'à € 2 743

Données: Agence de Biomédecine



Les Atouts de Diaxonhit en Transplantation

- ✕b Leader Français des tests HLA avec > 70% de PM
- ✕b Plus gros distributeur de TF / One-Lambda dans le monde
- ✕b Une capacité démontrée à « créer » le marché de zéro
- ✕b Une présence commerciale en France, plus gros marché Européen de la Tx cardiaque, en Suisse et Belgique
- ✕b Des relations fortes avec le réseau de distribution HLA en Europe ainsi qu'avec les laboratoires HLA Européens
- ✕b Utilisation d'un laboratoire central pour l'Europe de renommée Internationale et basé en France



Accord entre XDx et Diaxonhit pour l'Europe

- ✕ Signature d'un protocole d'accord de licence exclusive pour la commercialisation d'Allomap en Europe entre XDx et Diaxonhit
- ✕ Paiement à la signature et paiements d'étapes en numéraire et en actions :
 - Etapes liées à la croissance des ventes
 - Utilisation de BSA à prix d'exercice fixe
 - Protection des actionnaires

✕ Profiter du mouvement de consolidation en cours dans le secteur du DIV

- Rachat de Dako par Agilent Technologies, de Gen-Probe par Hologic, de NorDiag par Biotrin, d'Ipsogen et AmniSure par Qiagen...

✕ Critères d'acquisition

- Produits propriétaires de spécialité complémentaires
- Chiffre d'affaires en croissance
- Niveau de marge contributif
- Expansion géographique (Europe)



Feuille de route Diaxonhit

✕ Développement interne

- Initier les ventes de produits propriétaires (2014-2015)
- Signer de nouveaux accords de commercialisation (2013-)

✕ Développement externe

- Fusion/Acquisition société européenne de DIV (2013-)

- ✕ **Diaxonhit** : un nouvel acteur intégré du DIV disposant d'un potentiel de croissance fort
- ✕ **Une ambition** : construire un leader européen dans les 5 prochaines années



Assemblée Générale Annuelle

20 juin 2013

- ✕b Présentation des rapports des Commissaires aux Comptes
- ✕b Questions
- ✕b Quorum définitif



Assemblée Générale Annuelle 20 juin 2013

ⓧ Vote des résolutions

A TITRE ORDINAIRE

1. Approbation des comptes sociaux de l'exercice clos le 31 décembre 2012

- Perte de 5.641 K€

2. Approbation des comptes consolidés de l'exercice clos le 31 décembre 2012

- Perte de 5.770 K€

3. Affectation du résultat de l'exercice clos le 31 décembre 2012

Affectation au compte report à nouveau qui s'élève à – 89.476 K€

4. Approbation des conventions visées à l'article L. 225-86 du Code de commerce

5. Renouvellement du mandat de membre du Conseil de Surveillance de Monsieur Laurent CONDOMINE

- Nomination pour une durée de 3 ans, soit jusqu'à l'assemblée générale à se tenir dans l'année 2016 et appelée à statuer sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2015.

Monsieur Laurent CONDOMINE a travaillé 34 ans dans le secteur pharmaceutique et chimique pour le groupe ICI. Après la scission du Groupe ICI en 1993, donnant naissance à la société Zeneca, il a été Directeur de la stratégie pour le groupe Zeneca avant sa fusion avec la société Astra en 1998. De 1999 à 2008, il a occupé le poste de Vice-président du département Business Development and Corporate Strategy au sein du groupe AstraZeneca.

Monsieur Laurent CONDOMINE est Président du Conseil de surveillance de la Société Nanobiotix depuis avril 2011.

Monsieur Laurent CONDOMINE est titulaire d'une Maîtrise ès Sciences économiques (1969) et diplômé de l'école de Hautes Etudes Commerciales (HEC, 1969). Il est également titulaire d'un MBA de l'INSEAD (1970).

6. Renouvellement du mandat de membre du Conseil de Surveillance de Monsieur Michel PICOT

- Nomination pour une durée de 3 ans, soit jusqu'à l'assemblée générale à se tenir dans l'année 2016 et appelée à statuer sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2015.

Monsieur Michel PICOT a commencé sa carrière en tant qu'auditeur chez Peat Marwick Mitchell avant de travailler pour une filiale de Paribas, la SCOA, où il a occupé différents postes. Puis il a été directeur général d'ECS, en Allemagne pendant deux ans avant de devenir Senior Vice-President Finance chez Eunetcom. Il a ensuite rejoint Vivendi Telecom International de 1995 à juin 2004 où il a exercé les fonctions de Directeur Général adjoint. Monsieur Michel PICOT est Président d'Advest SAS depuis 2005. Il est également membre du Conseil de surveillance des sociétés Amisco NV (2007) et Telogic (2010). Il occupe également les fonctions d'administrateur des sociétés Keyyo (2008), Sigfox (2010), Holding incubatrice Telecom, Holding incubatrice Internet et Holding incubatrice Logiciel (2011).

Monsieur Michel PICOT est diplômé de l'école de Hautes Etudes Commerciales (HEC, 1974). Il est également titulaire du DECS (1977) et des certificats supérieurs de révision (1983).

7. Détermination des jetons de présence à allouer aux membres du Conseil de surveillance

- montant : 128.000 euros à répartir librement entre l'ensemble des membres du Conseil de surveillance
- pour les exercices 2013 et suivants (jusqu'à décision contraire)

8. Autorisation à donner au Directoire pour mettre en œuvre un programme de rachat d'actions

- objectifs :
 - favoriser la liquidité de l'action dans le cadre d'un contrat de liquidité
 - remettre des actions en échange dans le cadre d'une opération de fusion, de scission ou d'apport
 - attribuer des actions aux salariés ou mandataires sociaux éligibles (PEE, actions gratuites, options d'achat, etc.)
 - attribuer les actions lors de l'exercice de droits attachés à des valeurs mobilières à émettre par Diaxonhit
- durée : 18 mois
- pourcentage maximum racheté :
10% (5% pour la remise d'actions en échange)
- prix maximum : 4 euros

9. Pouvoirs



Assemblée Générale Annuelle 20 juin 2013

ⓧ Vote des résolutions

A TITRE EXTRAORDINAIRE

10. Délégation au Directoire pour augmenter le capital au bénéfice d'investisseurs TEPA ou Madelin

- objet : émission au profit d'investisseurs dans le cadre de la Loi TEPA (ISF) ou de la Loi Madelin (IR)
- montant nominal maximum : 100.000€, soit 6.250.000 actions (montant s'imputant sur le plafond global)
- prix : moyenne des cours de bourse pondérés par les volumes sur les 20 séances précédant la décision d'augmentation avec une décote de 20% maximum
- durée : 18 mois

11. Délégation au Directoire pour augmenter le capital social au profit des adhérents au plan d'épargne d'entreprise

- objet : émission au profit des salariés dans le cadre du PEE
- montant nominal maximum : 20.000€, soit 1.250.000 actions (montant s'imputant sur le plafond global)
- prix : cours de bourse avec une décote de 30% maximum
- durée : 26 mois

12. Pouvoirs

13. Délégation de compétence consentie au Directoire pour émettre un nombre maximum de 2.075 BSA au profit de XDx

- objet : émission au profit de la société XDx Inc.
- nombre maximum de BSA émis : 2.075 BSA
- prix d'émission : gratuit
- parité d'exercice : chaque BSA donnera le droit de souscrire pour 500 euros un nombre d'actions égal à la contre-valeur de 500 euros en actions Diaxonhit
- conditions d'exercice : déléguées au Directoire
- prix d'exercice : moyenne des cours de bourses pondérée par les volumes sur les 20 séances précédant chaque décision d'émission
- période d'exercice : 10 ans à compter de leur émission
- les BSA seront incessibles



Assemblée Générale Annuelle 20 juin 2013

✕ Clôture de l'Assemblée Générale