NCYT - Résultats intérimaires 2025

Novacyt S.A. (« Novacyt », la « Société » ou le « Groupe ») Résultats intérimaires 2025 Paris, France, et Manchester, Royaume-Uni – le 30 septembre 2025 – Novacyt S.A. (EURONEXT GROWTH : ALNOV ; AIM : NCYT), une société internationale de diagnostic moléculaire disposant d'un large portefeuille de technologies et de services intégrés, annonce des résultats non audités pour l'exercice de six mois clos le 30 juin 2025, période de consolidation qui a permis de positionner la société en vue d'une croissance à long terme. Points forts sur le plan financier (non audités)

- Le chiffre d'affaires courant du Groupe a augmenté d'environ 2 % (4 % à taux de change constants), hors impact de la cession du laboratoire de services de Taïwan.
- Le chiffre d'affaires statutaire non audité du Groupe s'élève à 9,8 millions de livres sterling au premier semestre (contre 10 millions de livres sterling au premier semestre 2024).
- Le Groupe affiche une forte demande pour sa gamme de produits en santé reproductive, avec une progression de 10 % du segment des technologies NIPT d'une année sur l'autre, atteignant 2,4 millions de livres sterling.
- Sur le plan géographique, la région APAC a enregistré une croissance annuelle d'environ 9 %, portée par la forte demande continue pour la gamme de produits de santé reproductive de la Société.
- La marge brute du Groupe est restée élevée à 66 % (contre 67 % au premier semestre 2024).
- Le Groupe a investi environ 0,7 million de livres sterling supplémentaire en R&D au cours du premier semestre afin d'accélérer le lancement de nouveaux produits.
- La perte d'EBITDA du Groupe avant éléments exceptionnels s'est réduite à 4,1 millions de livres sterling au premier semestre 2025 (perte de 5 millions de livres sterling au premier semestre 2024), principalement grâce aux initiatives de réduction des coûts mises en oeuvre par le Groupe.
- La situation de trésorerie au 30 juin 2025 atteignait 23,7 millions de livres sterling (contre 30,5 millions de livres sterling au 31 décembre 2024), et le Groupe demeure exempt de dettes. La trésorerie à la fin du mois d'août 2025 s'élevait à 22,5 millions de livres sterling.

Points forts sur le plan opérationnel (y compris après la période)

- LightBench® Discover, un instrument de haute précision destiné aux laboratoires de recherche génomique réalisant du séquençage long read, a été lancé en juillet 2025 avec des ventes initiales encourageantes.
- Obtention de l'accréditation selon les nouvelles dispositions européennes du règlement sur le diagnostic *in vitro* (« IVDR ») pour le test Yourgene QST*R Base, ainsi que pour le test Yourgene Cystic Fibrosis Base, qui est couramment utilisé pour le dépistage néonatal.
- Conclusion du procès intenté par la HSE contre Lab 21 Healthcare Ltd

À propos des résultats, Lyn Rees, directeur général, a déclaré : « Nous sommes heureux d'avoir réalisé un premier semestre 2025 en amélioration par rapport à l'année dernière, le Groupe étant bien positionné pour mettre en oeuvre et accélérer ses futurs plans de croissance. Maintenant que la Société a achevé ses programmes de restructuration, le Groupe se concentre sur le déploiement mondial de sa gamme de produits phares et sur l'investissement dans l'innovation produit, soutenu par un bilan solide pour permettre au Groupe d'atteindre la rentabilité de l'EBITDA. Nous avons hâte de présenter notre plan de développement avant la fin de l'année, dans lequel nous fournirons des orientations pour l'ensemble de l'année 2025 et au-delà. » Cette annonce contient des informations privilégiées au sens de l'article 7 du règlement (UE) 596/2014. Contacts

Novacyt SA	https://novacyt.com/investors
Lyn Rees, directeur général	Via Walbrook PR
Steve Gibson, directeur financier	

SP Angel Corporate Finance LLP (conseiller désigné	et Co-courtier) +44 (0)20 3470 0470
Matthew Johnson/Charlie Bouverat (finance d'entrep Alexandre/Rob Rees (courtage d'entreprise)	rise) Vadim
Singer Capital Markets (Co-courtier)	+44 (0) 20 7496 3000
Tom Salvesen / Phil Davies / James Fischer / Samed	Ethemi
, , ,	(1) 42 22 10 10 rgetto@allegrafinance.com/y.petit@allegrafinance.com
Walbrook PR (relations publiques financières et relations investisseurs) Paul McManus/Lianne Applegarth Alice Woodings	+44 (0)20 7933 8780 ou <u>novacyt@walbrookpr.com</u> +44 (0)7980 541 893 / +44 (0)7584 391 303 +44 (0)7407 804 654

À propos du Groupe Novacyt (www.novacyt.com) Novacyt est une société internationale de diagnostic moléculaire qui propose un large portefeuille de technologies et de services intégrés, principalement axés sur la médecine génomique. La Société développe, fabrique et commercialise une gamme de tests et d'instruments moléculaires fournissant des flux de travail et des services qui rendent possibles des solutions de bout en bout transparentes, de l'échantillon au résultat, dans plusieurs secteurs, notamment la santé humaine, la santé animale et l'environnement. La Société est scindée en trois secteurs d'activité :

> Un large portefeuille de produits, de flux de travail et de services de diagnostic clinique in vitro humain axé sur trois domaines thérapeutiques :

- Santé reproductive : DPNI, fibrose kystique et autres tests rapides d'aneuploïdie
- Médecine de précision : test de génotypage DPYD
- · Maladies infectieuses: Winterplex, panel PCR multiplex pour les infections respiratoires hivernales

Instrumentation

Clinique

Portefeuille de plateformes de préparation d'échantillons d'ADN à sélection de taille de nouvelle génération et de machines PCR rapides, comprenant :

- Technologie Ranger® : technologie automatisée de préparation d'échantillons d'ADN et d'enrichissement des cibles
- genesig q16 et q32 : instruments de PCR quantitative en temps réel (qPCR)

de recherche uniquement

Gamme de services destinés au secteur des sciences de la vie :

- · Conception, fabrication et fourniture de tests qPCR et de flux de travail haute performance Utilisation à des fins pour une utilisation dans les domaines de la santé humaine, de l'agriculture, de la médecine vétérinaire et de l'environnement, afin de soutenir les organisations de santé mondiales et l'industrie de la recherche
 - · Services de recherche pharmaceutique : séquençage du génome entier (WGS)/séquençage de l'exome entier (WES)

Le siège de Novacyt se situe au Vésinet en France. La Société a des bureaux à Manchester au Royaume-Uni, à Singapour, aux États-Unis et au Canada, et elle est présente dans plus de 65 pays. La Société est cotée sur le

marché AIM de la Bourse de Londres (« NCYT ») et sur le marché Euronext Growth de la Bourse de Paris (« ALNOV »). Pour en savoir plus, veuillez consulter notre site web : www.novacyt.com Revue du Directeur Général Nous sommes heureux de présenter les résultats du premier semestre 2025 en amélioration par rapport à l'année dernière, grâce à la poursuite de l'optimisation de nos opérations, dans le but de restructurer et de consolider le Groupe afin de lancer la prochaine phase de croissance. Les économies de coûts réalisées ont encore renforcé notre bilan et ont permis au Groupe de prioriser les investissements en R&D afin d'accélérer le lancement de nouveaux produits et de positionner le Groupe pour une croissance rentable à long terme. Par conséquent, le conseil d'administration reste convaincu que la trésorerie disponible est suffisante pour permettre au Groupe d'atteindre la rentabilité de l'EBITDA selon le plan de croissance organique. Clinique L'activité Clinique, axée sur trois piliers stratégiques clés : la santé reproductive, la médecine de précision et les maladies infectieuses, a généré un chiffre d'affaires de 6,9 millions de livres sterling (contre 7 millions de livres sterling au premier semestre 2024). Bien que les ventes soient en légère baisse sur la période, le Groupe fait état d'une forte demande pour la gamme de produits en santé reproductive de la Société, avec une augmentation de 10 % du segment des technologies NIPT, au cours de la période. Comme détaillé dans les résultats annuels du Groupe, la Société a obtenu en février 2025 l'accréditation conformément aux nouvelles exigences européennes du Règlement sur le diagnostic in vitro (« IVDR ») pour le test Yourgene QST*R Base. Il s'agit du troisième produit de Novacyt à obtenir l'accréditation IVDR, ce qui démontre la haute qualité et la précision des produits du Groupe, ainsi que l'exceptionnelle capacité de l'équipe de réglementation à évoluer dans le nouvel environnement réglementaire rigoureux des tests de diagnostic in vitro. Novacyt reste déterminé à faire accréditer ses produits phares dans le cadre du processus IVDR afin de garantir leur utilisation en milieu clinique. Santé reproductive Notre portefeuille de technologies de tests prénataux non invasifs (« NIPT ») a connu une nouvelle forte période, générant un chiffre d'affaires de 2,4 millions de livres sterling (contre 2,1 millions de livres sterling au premier semestre 2024), en hausse de plus de 10 % sur l'année, grâce à plusieurs nouvelles installations clients déployées au second semestre 2024 et à des revenus récurrents liés aux consommables désormais reconnus. De plus, au cours du premier semestre 2025, le Groupe a installé plusieurs nouveaux comptes NIPT dans la région APAC, enregistrant une croissance annuelle d'environ 9 % dans cette région. La Société continue de constater une croissance régulière de l'adoption du test Yourgene Cystic Fibrosis Base pour le dépistage de la mucoviscidose en Australie, stimulée par la mise en place l'an dernier par le gouvernement australien d'un dispositif national de remboursement pour le dépistage de la mucoviscidose. Ce dispositif permet aux Australiens éligibles de bénéficier du dépistage de la mucoviscidose avant ou au début de la grossesse, et son adoption devrait se poursuivre au cours des prochaines années. *Médecine de précision* Nous continuons de développer un test de produit amélioré pour la dihydropyrimidine déshydrogénase (« DPD ») conforme aux recommandations de test actuelles des AMP/ACMG/CPIC, dont le lancement est prévu au premier trimestre 2026. Ce test permet d'identifier les patients atteints de cancer à risque de réactions graves et potentiellement mortelles aux traitements chimiothérapeutiques courants. Instrumentation Après la clôture de la période, la Société a lancé LightBench® Discover, un instrument 3en-1 de haute précision destiné aux laboratoires de recherche génomique réalisant du séquençage long read, qui fait partie des quatre nouveaux produits que Novacyt prévoyait de lancer en 2025. LightBench® Discover combine la sélection de fragments d'ADN par taille, l'analyse de gros fragments et la quantification fluorométrique en une seule solution intégrée de paillasse, remplaçant ainsi le recours à plusieurs instruments dans les laboratoires effectuant un séguençage long read HiFi. Bien que le segment Instrumentation soit resté stable, affichant un chiffre d'affaires annuel de 0,9 million de livres sterling (0,9 million de livres sterling au premier semestre 2024), comme prévu tandis que les laboratoires attendaient le nouvel instrument, nous prévoyons une croissance de ce segment au second semestre compte tenu des retours déjà reçus des clients sur le produit LightBench® Discover, reconnu pour son rapport qualité-prix. Le second semestre a bien débuté, comme en témoignent les ventes de quatre unités depuis le lancement, et le Conseil d'administration peut confirmer un solide carnet de commandes à venir. RUO (Utilisation à des fins de recherche uniquement) Bien que le segment Utilisation à des fins de recherche uniquement (RUO) soit légèrement en baisse par rapport à la période précédente, avec un chiffre d'affaires de 2 millions de livres sterling (contre 2,1 millions de livres sterling au premier semestre 2024), la Société a redéfini sa stratégie de mise sur le marché des produits Primerdesign RUO et a lancé une boutique en ligne, opérationnelle depuis août 2025, optimisant ainsi ses canaux de distribution pour stimuler la croissance. Nouveaux produits Le Groupe avait précédemment annoncé son investissement en R&D pour accompagner l'introduction de nouveaux produits dans son portefeuille et assurer une croissance organique future du chiffre d'affaires. Le premier produit, LightBench® Discover, a été lancé avec succès en juillet 2025, la Société ayant déjà déployé et installé quatre instruments auprès de nouveaux clients. L'équipe R&D a également travaillé activement au développement d'une

solution NIPT sur mesure pour répondre à un changement de remboursement en Thaïlande, nécessitant que certains éléments du flux de travail NIPT soient réglementés par la Food and Drug Administration thaïlandaise. Cette solution est actuellement en cours d'installation dans les laboratoires clients à travers la Thaïlande. Enfin, deux autres produits RUO sont en cours de développement et devraient être lancés avant la fin de l'année civile, ce qui permettra de compléter les quatre lancements de nouveaux produits prévus pour 2025. Mise à jour HSE Ce mois-ci, les poursuites judiciaires engagées par la HSE contre Lab 21 Healthcare Ltd (« Lab 21 ») ont été résolues et closes, et aucune action en justice supplémentaire n'est prévue. Cette décision fait suite à une audience qui a eu lieu dans le cadre des poursuites judiciaires engagées contre Lab 21, une filiale non commerciale de Novacyt, concernant le site de Lab 21 basé à Axminster, dans le Devon, pour l'utilisation d'agents biologiques sur le site. Lab 21 a plaidé coupable devant le tribunal d'Exeter pour des accusations en matière de santé et de sécurité liées à l'exploitation historique du site entre juin 2018 et avril 2019. Le tribunal a pleinement accordé la reconnaissance d'un plaidoyer de culpabilité précoce, et Lab 21 doit payer une amende de 52 000 livres sterling. L'amende a été payée à partir des fonds de trésorerie disponibles et n'a pas eu d'incidence significative sur la situation financière du Groupe. Perspective Maintenant que la Société a achevé ses programmes d'économies, concrétisés par une réduction des coûts et des dépenses de trésorerie, le Groupe reste convaincu que la trésorerie disponible est suffisante pour atteindre la rentabilité de l'EBITDA selon le plan de croissance organique. Les problèmes historiques, tels que l'affaire HSE, sont désormais résolus, permettant à l'équipe de direction de se concentrer exclusivement sur la croissance de l'entreprise et le lancement de nouveaux produits suite aux investissements en R&D. La Société informera le marché de sa stratégie prospective d'ici la fin de l'année 2025, en fournissant des orientations pour l'ensemble de l'année 2025 et au-delà.

- 1. ABRF Association of Biomolecular Resource Facilities (Association des installations de ressources biomoléculaires)
- 2. ESHG European Society of Human Genetics (Société européenne de génétique humaine)

Lyn Rees Directeur Général 30 Septembre 2025 NCYT - Résultats intérimaires 2025