

## **Cardio3 BioSciences participe à la Conférence Benelux Biotech Healthcare de KBC Securities à New York les 13 et 14 Novembre**

**Mont-Saint-Guibert, Belgique** - La société de biotechnologie Cardio3 BioSciences SA, leader dans le développement de thérapies régénératives, protectrices et reconstructrices pour le traitement des maladies cardiaques, annonce sa participation à la conférence Benelux Biotech Healthcare édition 2013 organisée par KBC Securities, les 13 et 14 novembre prochains.

Après une participation fructueuse en 2012, Cardio3 BioSciences aura ainsi à nouveau l'opportunité de partager sa stratégie et de faire un point sur ses principaux programmes de développement, à destination des investisseurs institutionnels américains.

**Le Docteur Christian Homsy, PDG de Cardio3 BioSciences, commente :** "Nous sommes heureux de participer à la nouvelle édition de cette conférence KBC à New York. Cet évènement constitue une excellente opportunité pour renforcer, auprès des investisseurs américains, le positionnement de Cardio3 BioSciences, comme l'un des leaders mondiaux de la médecine régénérative. En tant que société nouvellement cotée, nous poursuivons de manière pro-active notre programme de relations avec les investisseurs dans le but d'informer nos actionnaires existants et d'élargir notre base de futurs actionnaires potentiels. "

\*\*\* FIN \*\*\*

Pour plus d'information, s'adresser à :

**Cardio3 BioSciences**

Christian Homsy, PDG

Anne Portzenheim, Communication Manager

[www.c3bs.com](http://www.c3bs.com)

Tél. : +32 10 39 41 00

[aportzenheim@c3bs.com](mailto:aportzenheim@c3bs.com)

**Citigate Dewe Rogerson**

Servane Tasle / Lucie Larguier

Tel : +33(0) 1 53 32 78 94/84 75

[servane.tasle@citigate.fr](mailto:servane.tasle@citigate.fr)

[lucie.larguier@citigate.fr](mailto:lucie.larguier@citigate.fr)

**A propos de Cardio3 BioSciences**

Cardio3 BioSciences est une société belge de biotechnologie de pointe spécialisée dans la mise au point de thérapies régénératives, protectrices et reconstructrices pour le traitement des maladies cardiaques. La société, fondée en 2007, est basée en Région Wallonne. Cardio3 BioSciences s'appuie sur des collaborations de recherche aux Etats-Unis et en Europe avec la Mayo Clinic (Rochester, MN) et le Centre Cardiovasculaire d'Alost en Belgique.

Le produit candidat phare de la société, C-Cure® est un produit pharmaceutique innovant qui consiste en cellules souches autologues progénitrices de cellules cardiaques. C-Cure® se fonde sur la recherche fondamentale menée à la Mayo Clinic qui a permis la découverte de la cardiopoièse, un processus de reproduction par imitation des signaux naturels déclenchés dans les premiers stades de la vie au cours du développement du tissu cardiaque mais appliqué cette fois à des cellules souches adultes de patients cardiaques.

Cardio3 BioSciences a également développé C-Cath<sub>ez</sub>®, un cathéter d'injection de nouvelle génération, qui offre une performance supérieure dans l'administration d'agents bio-thérapeutiques dans le myocarde.

Les actions de Cardio3 BioSciences sont cotées sur NYSE Euronext Brussels et Euronext Paris sous le symbole CARD.

*C3BS-CQR-1, C-Cure, C-Cath, Cardio3 BioSciences et les logos Cardio3 BioSciences et C-Cath sont des marques déposées de Cardio3 BioSciences SA en Belgique, dans d'autres pays, ou les deux. En plus des faits historiques ou des déclarations de condition actuelle, le présent communiqué de presse présente des déclarations prévisionnelles qui expriment les attentes et projections de la Société pour l'avenir et impliquent des risques connus et inconnus, des incertitudes et des hypothèses pouvant déboucher sur des résultats ou événements réels sensiblement différents de ceux présentés ou suggérés par lesdites déclarations prévisionnelles. Ces risques, incertitudes et hypothèses pourraient influencer négativement sur les résultats et les effets financiers des plans et événements décrits dans le présent document. Ces déclarations prévisionnelles doivent par ailleurs être considérées à la lumière de facteurs importants pouvant déboucher sur des résultats ou événements réels sensiblement différents des prévisions : dépôt dans les temps et agrément de tous dossiers d'autorisation administrative, lancement et achèvement satisfaisants des essais de phase III obligatoires, résultats cliniques complémentaires validant le recours aux cellules souches autologues adultes pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, conformité à tous types d'exigences, dont réglementaires, et enfin intervention d'organismes réglementaires et autres instances gouvernementales.*