



## Assemblée Générale du 26 juin 2025

### Réponses aux questions posées par un actionnaire

#### **A) Technique ZENEO®- GENERALITES**

*Vous venez de communiquer sur la mise au point du calibrage de ZEPIZURE® 5mg pédiatrique.*

*On pouvait penser que ces recherches sur les profils de pression avaient été réalisées il y a longtemps (lors du partenariat avec GSK ?)*

**A.1)** Le volume injecté sous pression en pédiatrique est-il le même qu'avec un injecteur adulte (soit 0.7ml) ?

**A.2)** En plus de la charge de matériau énergétique à adapter, vous faut-il modifier d'autres composants qui seraient spécifiques à l'auto-injecteur pédiatrique (calibre des trous de la buse par exemple) ?

**A.3)** Peut-on considérer que le dossier de définition de l'auto-injecteur ZEPIZURE® 5 mg pédiatrique est à présent figé ?

**Réponse du Directoire aux questions A.1 / A.2 / A.3 :** La configuration pédiatrique a été affinée suite à une étude clinique (étude non invasive de mesure d'épaisseurs de peau/graisse/muscle réalisée dernièrement aux USA).

#### **B) INDUSTRIALISATION**

*Depuis plus de 5 ans, CROSSJECT annonce que sa chaîne est au point avec des capacités de production qui fluctuent au fil du temps.*

*Sur le communiqué accompagnant la toute dernière AK, la capacité industrielle redescend à la cadence de 500000 unités par an.*

*Vous aviez également promis de diffuser le plan de livraison des commandes BARDA en cas d'obtention de l'EUA.*

**B.1)** Diffuserez-vous le plan de livraison des commandes BARDA sur le S2/25 en cas d'obtention de l'EUA comme convenu ?

**Réponse du Directoire :** Le plan de livraison à BARDA est strictement confidentiel.

*Les lots de validation ZEPIZURE® 10mg ont été laborieux à produire avec un temps de retard significatif par rapport au cycle de production standard annoncé par le passé (6 à 8 mois par lot).*

**B.2)** Quelles sont les raisons du glissement des lots de validation ?

**B.3)** Avez-vous pris les mesures correctives pour éviter la reproduction de ces problèmes sur les productions futures ?

**B.4)** Quelles sont les capacités de production réellement installées (phase aval de fill/finishing comprise) sur lesquelles vous pouvez compter au cours du second semestre 2025 ?

**Réponse du Directoire aux questions B.2 / B.3 / B.4 :** Sous le vocable « lots de validation », il faut comprendre l'ensemble des opérations de maîtrise (exploration, sensibilité, limites) des paramètres des procédés (des matières premières au produit fini), l'ensemble des tests et de leur analyse ainsi que la documentation spécifique et la vérification de la traçabilité. La fabrication des lots n'est qu'une étape ; la bonne réalisation de ces opérations a pour objet de s'assurer que les productions de routine pourront se réaliser efficacement.

Nous ne donnerons pas plus de détail sur nos installations mais tout est mis en œuvre pour assurer la livraison à BARDA dans des délais convenus.

*Dans l'interview d'Actulabo de Décembre 2024, vous évoquiez une adaptation significative pour adapter à terme le process de remplissage.*

*Vous venez d'introduire par communiqué les concepts marketing de ZENEO® Nest et ZENEO® Factory.*

*Malheureusement, les informations essentielles ne sont pas là pour comprendre la gamme et valoriser l'amélioration de la supply chain.*

**B.5)** Confirmez-vous que les pistes de développement évoquées dans Actulabo pour l'amélioration du remplissage se limitent au seul concept ZENEO® Nest ?

**B.6)** Pourriez-vous mieux expliquer le périmètre technique de ZENEO® Nest (les composants assemblés au conteneur en verre et le mode de conditionnement) ?

**Réponse du Directoire aux questions B.5 / B.6 :** Nous ne commentons pas les publications des journaux dans la mesure où ne n'avons pas de droit de relecture avant publication. ZENEO® Nest est une évolution destinée à pré-assembler les composants stériles (buse, tube et un bouchon) et à les présenter dans une configuration permettant un remplissage/bouchonnage sur des lignes de remplissage de seringues déjà en place.

*Dans la toute dernière newsletter de Juin, vous précisez que la préparation de tous les packs stériles pour remplissage sera réalisée par CROSSJECT sur Dijon.*

**B.7)** Confirmez-vous que cette préparation est gérée intégralement par CROSSJECT et qu'il ne faudra pas dupliquer ces postes chez chacun des CDMOs ?

**Réponse du Directoire :** Une version est déjà opérationnelle chez notre CDMO actuel et un investissement est en cours sur notre site de Dijon. ZENEO® Nest permettra de ne plus avoir à construire de nouveaux équipements à chaque fois que l'on intègre un nouveau CDMO.

*L'an dernier, vous aviez annoncé que votre choix était d'attribuer un programme (voire un dosage) à un CDMO unique (approche monosource plus que risquée au niveau industriel). Avec le concept ZENEO® Nest vous vous donnez la possibilité de multiplier les sources de remplissage, y compris de vous adapter à un requis de production sur sol US par exemple.*

**B.8)** Pourriez-vous donner l'impact réglementaire en termes de coût / délai pour intégrer un second CDMO sur un programme ayant déjà obtenu une autorisation de mise sur le marché ?

**Réponse du Directoire :** L'impact dépendra de la molécule (et notamment de sa sensibilité) et du statut réglementaire du produit (évaluation d'AMM en cours, autorisation de mise sur le marché obtenue, lancement commercial effectué...) ; toutefois, nous considérons que l'absence de CAPEX permet de réduire le délai entre 12 et 24 mois.

*D'un point de vue extérieur (sur la base des clichés ou par manque d'information), certains goulots d'étranglement ne semblent pas encore solutionnés :*

*→ par exemple chargement/déchargement du four thermique, process de vissage du conteneur et mise en boîte, autres contrôles automatisables ?etc...*

**B.9)** Quand estimerez-vous être prêts à valider une ligne de production « série » bonne pour duplication ? (Ce qui n'empêche pas l'amélioration continue par la suite)

**Réponse du Directoire :** Les équipements actuels permettront de livrer la commande BARDA et des améliorations se mettent en place au fil de l'eau sur les installations actuelles qui sont suffisantes pour au moins le premier produit du portefeuille (épilepsie).

*Les derniers retards de production mettent en lumière la faiblesse structurelle de CROSSJECT vis-à-vis de ses CDMOS.*

*L'industrialisation de ZENEO® est supposée avoir été orientée vers des processus de remplissage plus standards pour ouvrir le panel des fournisseurs.*

**B.10)** Avez-vous de nouvelles informations à communiquer sur vos sélections de CDMOs ? (ex : EUROFINs assurera t'il le programme série de ZEPIZURE® 10mg et 5mg ? Point d'avancements avec CENEXI ? Nouveaux entrants en fonction des programmes en particulier US ? ...)

**Réponse du Directoire :** Nous communiquerons sur ces sujets en temps voulu.

### **C) ZEPIZURE®**

#### **EUA**

*Dans le communiqué annonçant la réussite de la stabilité à 6 mois du lot pilote de Juillet 2024, vous ne parlez que de la stabilité à température ambiante. On pouvait s'attendre à une étude de vieillissement en conditions accélérées.*

**C.1)** Confirmez-vous que la FDA se contente d'une étude de stabilité de 6 mois en conditions normales sur un seul lot pilote pour le dossier EUA ?

**Réponse du Directoire :** Le programme réglementaire est défini en commun avec BARDA et avec le support de plusieurs cabinets conseils réglementaires de premier plan.

*Tout récemment, la justice américaine vient d'imposer à la FDA de déclasser le NDA de Libervant® en NDA provisoire à cause du statut de médicament orphelin de VALTOCO®. Le statut de médicament orphelin de Seizalam® court lui jusqu'en Septembre 2025.*

**C.2)** Cette jurisprudence peut-elle avoir un impact sur la délivrance de l'EUA de ZEPIZURE® 10mg (qui n'est pas un NDA) ?

**Réponse du Directoire** Compte tenu de nos discussions avec BARDA, il ne devrait pas y avoir d'interférence.

*Le communiqué de la dernière AK, vous prévoyez toujours un premier règlement de vente BARDA au cours du T3.*

*C'est assez optimiste dans la mesure où il faut y intégrer les cycles d'instruction et de validation FDA/ HHS, les cycles logistiques/douane et de facturation.*

**C.3)** Dans votre esprit, ce règlement concerne t'il les premiers lots livrés à la centrale du SNS ou un règlement partiel des lots anticipés en cours de production ?

**C.4)** A date, avez-vous débuté les remplissages de ces lots de production anticipés suite à un accord avec la BARDA ?

**C.5)** Pourriez-vous nous donner la quantité d'auto-injecteurs concernés par cet accord d'anticipation BARDA ?

**Réponse du Directoire aux questions C.3 / C.4 / C.5 :** BARDA est acteur du projet et la volonté commune est de commencer au plus tôt la fourniture au SNS. Nous ne donnerons cependant pas plus de détail sur les opérations en cours.

**Programme ZEPIZURE® 10mg**

*Il y a quelques semaines, vous évoquiez que l'étude de bioéquivalence et éventuellement une nouvelle étude de biofacteurs humains constituaient le chemin critique vers le dépôt NDA de ZEPIZURE® 10mg.*

**C.6)** Avez-vous statué sur le complément aux études de biofacteurs humains au dossier ZEPIZURE® 10mg?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur notre stratégie facteurs humains.

*Il est aussi question d'intégrer un dosage 5 mg à l'étude de bioéquivalence avec SEIZALAM®.*

**C.7)** L'intégration de ZEPIZURE® 5mg dans cet essai de bioéquivalence US, est-il destiné au programme pédiatrique (avec de jeunes testeurs) ou bien s'agit-il du dosage retenu pour les crises mineures chez l'adulte (phase S3) ?

**C.8)** Suivant la nature de ce ZEPIZURE® 5mg « Junior » ou « adulte », où en êtes-vous dans la production du lot clinique indispensable à l'étude de bioéquivalence ?

**C.9)** Avez-vous connaissance d'autres requis en plus de la réalisation de l'étude de stabilité sur les lots de validation pour déposer le dossier NDA de ZEPIZURE® 10mg ?

**Réponse du Directoire aux questions C.7 / C.8 / C.9 :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur les opérations en cours ni sur notre stratégie clinique, à ce stade.

*Vous avez confirmé que le statut d' « Expedited Review » sera demandé lors du pre NDA meeting ZEPIZURE® sans préciser s'il s'agit d'une procédure « Fast Track » ou d'une plus limitée « Priority Review ».*

*Le statut « Fast Track » (que vous avez obtenu au printemps 2018) donne l'avantage du Rolling Review, permettant de compléter le dossier en cours d'instruction.*

**C.10)** La demande d'« Expedited Review » sur le dossier NDA ZEPIZURE® intègre t'elle la procédure de « Rolling Review » ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons cependant pas plus de détail sur les opérations en cours ni sur notre stratégie réglementaire, à ce stade. Cependant, une grande partie des données présentées en NDA seront issues du dossier de l'EUA qui aura déjà été approuvé.

**Programme ZEPIZURE® 5mg**

*Vous n'avez pas communiqué sur l'objectif de dépôt NDA du programme pédiatrique ZEPIZURE® 5mg.*

*Par rapport aux dires passés, cette validation semble plus complexe que prévue (nouvelles études anthropométriques, cliniques etc...).*

*Le contrat BARDA (hors option) doit être exécuté avant mi 2027 avec la livraison des commandes fermes adultes et pédiatriques.*

*L'EUA à venir ne permettra pas de libérer les commandes pédiatriques à priori.*

**C.11)** Pourriez-vous nous fournir l'objectif de dépôt NDA ZEPIZURE® 5mg pédiatrique ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur notre stratégie pour le programme pédiatrique, à ce stade.

**Protocole Thérapeutique**

*La newsletter de Janvier 2025 et en particulier les 3 interviews, ont laissé une étrange impression sur l'approche commerciale.*

*Tony Tipton dit vouloir aligner toutes les forces de l'entreprise mais les deux interviews suivantes expliquent deux protocoles de traitement avec ZEPIZURE® très différents.*

*Dan Chiche considère qu'une crise d'épilepsie commune de 1 à 2 minutes ne nécessite pas de prise en charge avec un « Rescue Med ».*

*Alors que Baya Fodil cite l'étude REST qui dans sa conclusion (et comme d'autres épileptologues américains) préconise d'utiliser un « Rescue Med » aussitôt que possible, dès l'apparition de l'aura épileptique par exemple.*

**C.12)** Quel protocole de soin avec ZEPIZURE® 10mg allez-vous défendre auprès de la FDA? Une utilisation préconisée dès les premiers symptômes ou une injection au bout de 1 à 2 minutes de convulsion ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur notre stratégie réglementaire, à ce stade.

*Baya Fodil évoque également la recherche d'une patientèle cible différente de celle utilisant les sprays nasaux.*

*Cette approche est assez surprenante dans le cadre du traitement des crises mineures « S3 » où ZEPIZURE® semble au contraire en compétition directe avec les solutions d'administration de benzodiazépine déjà sur le marché.*

**C.13)** Pourriez-vous mieux préciser cette notion de groupe de patients spécifiques pour ZEPIZURE® dans le cadre des traitements de crises « mineures » ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur notre stratégie produit, à ce stade.

#### **D) ZENEO® HYDROCORTISONE:**

*Le programme ZENEO® Hydrocortisone n'a pas su ou pu être mené en parallèle du programme ZEPIZURE®.*

*ETON Pharmaceuticals a démontré une nouvelle fois son agilité dans la conduite de son portefeuille en trouvant un débouché commercial à la formulation de ZENEO® Hydrocortisone.*

*Ils sont prêts à concurrencer Solu-Cortef® en milieu hospitalier et ont déjà bien progressé sur le parcours réglementaire en 2024.*

*Cette formule dormant sur étagère depuis 2016 ( ?), il est regrettable que CROSSJECT n'ait pas pensé à ce type d'exploitation commerciale pour compenser un petit peu le poids financier du développement de l'auto-injecteur.*

**D.1)** Ayant conservé les droits hors Amérique du Nord, allez-vous rapidement finaliser des accords de licence pour la formulation de ZENEO® Hydrocortisone sur d'autres zones géographiques ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne donnerons pas plus de détail sur les opérations en cours ni sur notre stratégie commerciale, à ce stade.

**D.2)** De manière plus large, l'inspiration d'ETON Pharmaceutical vous a-t-elle poussés à analyser les avantages concurrentiels des autres formulations mises au point par CROSSJECT ?

**Réponse du Directoire :** Nous y travaillons.

**E) ZENEO® ADRENALINE:**

*ARS Pharmaceuticals a lancé Neffy® en Octobre 2024.*

*La prise du marché mature semble compliquée (environ 100000 kits vendus – 16M\$ de CA sur un semestre).*

*Malgré les efforts de promotion, les objectifs d’occuper 80% du marché paraissent encore très éloignés (5M de prescriptions annuelles).*

*Cela met en lumière la force des lobbies en place et la difficulté de convaincre assureurs et prescripteurs généralistes.*

**E.1)** Avez-vous une idée sur la manière dont vous allez aborder la distribution de ZENEO® Adrénaline sur le marché des dispositifs adrénaline US ?

Le choix le plus raisonnable n’est-il pas de s’adosser à un acteur puissant et déjà en place sur ce marché ?

**Réponse du Directoire :** Nous y travaillons.

**F) Sollicitation société pharmaceutique américaine**

*Vous ne communiquez plus sur les sollicitations de ce laboratoire américain.*

*En parallèle, Don Zinn a félicité ENALARE Therapeutics pour ses avancées sur son produit qui annihile l’insuffisance respiratoire aigüe.*

*Ce programme est soutenu par la BARDA et réclame une formule intramusculaire pour auto-injecteur.*

*Don Zinn n’avait pas hésité à proposer support de CROSSJECT dans l’espace public.*

**F.1)** Collaborez-vous encore avec ce prospect américain anonyme?

**Réponse du Directoire :** L’équipe de Business Development poursuit pleinement son activité.

**G) Consortium de recherche hErOISme- O-GlcNAcylation**

*Ce programme n’a plus fait l’objet de publications scientifiques depuis un an.*

**G.1)** CROSSJECT est-elle toujours engagée dans le consortium de recherche hErOISme ?

**Réponse du Directoire :** Oui.

## **H) Injecteur Midazolam militaire (DoD)**

*En fin d'année 2024, CROSSJECT a communiqué sur la relance de l'accord CRADA 2 afin de permettre aux militaires américains de tester la dernière version de ZEPIZURE.*

**H.1)** Cette batterie d'essais a-t-elle été réalisée et les résultats sont-ils concluants ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne communiquons pas sur les activités réalisées par DoD.

*En Mai, le DoD a lancé un appel à candidatures pour préparer un marché d'auto- injecteurs Midazolam.*

<https://www.highergov.com/contract-opportunity/midazolam-autoinjector-spe2dp-25-r-midazolam-r-6fd70/>

*RAFA Laboratories dont le plan de livraison prend fin en Juillet 2025 semble le mieux placé. Mais par le passé, les rapports financiers de l'armée faisaient référence à deux sources identifiées pour au programme « Midazolam Alt ».*

**H.2)** CROSSJECT a-t-elle répondu à cette pré-sollicitation du DoD pour des auto-injecteurs Midazolam ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne communiquons pas sur les contacts que nous avons avec DoD ou BARDA mais nous sommes convaincus que la réussite du programme ZEPIZURE® nous ouvrira les portes pour de nouveaux produits et les renouvellements de stock.

## **I) HERA**

*HERA était supposée identifier la nomenclature des contremesures médicales pour sa réserve stratégique CBRN au cours de ce premier semestre 2025.*

*Mais la coopération européenne dans ce secteur semble difficile à mettre en place.*

**I.1)** Etes-vous toujours en relation avec HERA pour discuter la fourniture de moyens de préventions CBRN (agents neurotoxiques, opioïdes, etc....) ?

**Réponse du Directoire :** Nous ne communiquons pas sur les contacts que nous avons avec HERA ou d'autres organismes de défense.

## **J) AUTRES PERSPECTIVES COMMERCIALES**

*Le concurrent ARS pharmaceuticals a attendu l'obtention de son NDA sur Neffy® pour finaliser un accord de licence très lucratif avec ALK ABELLO.*

*L'EUA n'est pas un NDA mais en théorie validera une bonne partie de la plateforme, surtout si les actions à suivre sont limitées.*

*Les salons internationaux se multiplient mais il est difficile d'évaluer les prospects intéressés par le dispositif.*

**J.1)** D'après vous, l'obtention de l'EUA débloquera t'elle des contrats commerciaux sur lesquels vous travaillez depuis longtemps ?

**Réponse du Directoire :** L'obtention de l'EUA constituera indéniablement une référence et ne pourra qu'accélérer nos discussions commerciales.

## **K) LOGISTIQUE**

*Tony Tipton et Don Zinn ont évoqué le 11 Avril de façon très directe leur visite auprès du grossiste PRASCO.*

*Ce logisticien offre aussi l'accès à un réseau de 70000 pharmacies.*

*A ma connaissance, c'est la première fois que CROSSJECT communique sur ce maillon essentiel de la chaîne de distribution.*

**K.1)** Avez-vous progressé sur ce partenariat potentiel avec PRASCO depuis 2 mois ?

**K.2)** Envisagez-vous des partenariats avec plusieurs grossistes US pour distribuer en direct ZEPIZURE® ?

**Réponse du Directoire aux questions K.1 / K.2 :** Nous ne communiquons pas sur ces activités en cours mais vous comprenez que nos équipes travaillent sur le sujet tant pour la livraison des commandes BARDA que pour le lancement commercial de ZEPIZURE®.

## **L) FINANCEMENT**

*Le jalon de paiement HCM du 28 octobre 2024 a été décalé pour être payé en actions à des conditions plus dilutives en Décembre 2024.*

**L.1)** Ce paiement différé en actions a-t-il été enregistré avant ou après libération des titres issus de l'AK privée de Décembre 2024 ?



**Réponse du Directoire** : Après avoir recherché l'information dans nos livres, le paiement en action a été effectué un jour avant le règlement livraison de l'AK. Donc concomitamment. Il doit être analysé en lien avec la participation de HCM à l'AK à hauteur de 2M€ et l'annulation de la condition de l'obtention de l'EUA sur la seconde tranche de leur OCA, désormais une seule et même tranche mise à disposition.

*Avec un potentiel de 20 millions de titres supplémentaires sur un an, le financement de CROSSJECT a été incroyablement dilutif sur cette dernière année.*

**L.2)** Suite à la toute dernière augmentation de capital de ce mois de Juin, pourriez-vous nous donner les révisions des taux d'exercice des BSA (2.25 €) et de la limite maximale garantie pour la conversion des OCA de HCM (1,67€) ?

**Réponse du Directoire** : Le taux d'exercice des BSA a été ajusté de 1,250 à 1,267, conduisant donc à une émission potentielle d'un nombre légèrement supérieur d'actions des 3,6 millions de BSA, toujours au prix d'exercice de 2,25€ par actions. Le prix de conversion de 1,67€ est aussi sujet à ajustement et devient 1,655€.

*Les deux dernières augmentations de capital à titre privé ou semi privé ont été négociées sur une base de valorisation extrêmement basse (60 -65M€) après décote officielle et destruction du cours en amont.*

*Ce niveau est très surprenant par rapport aux perspectives annoncées à très court terme.*

**L.3)** CROSSJECT se considère-t-elle toujours comme une société commerciale à fort potentiel sur le point de réussir ?

Ou êtes-vous une start-up qui s'apprête à vendre son concept à un groupe ayant les capacités d'industrialiser, distribuer et promouvoir ?

**Réponse du Directoire** : CROSSJECT est une société à fort potentiel qui doit toutefois continuer à sécuriser son financement dans un contexte de marchés de capitaux extrêmement compliqué. Les financements des microcap en santé sont quasiment à l'arrêt tant en Europe qu'aux USA et les termes des augmentations de capital reflètent l'état de l'offre et de la demande aux moments donnés. Dans ce contexte, les valeurs de marché sont déconnectées des valeurs fondamentales.

*La résolution n°4 demande de valider une convention avec la société Kadima Capital de Monsieur Daniel Teper.*

*Le montant de la prestation 2024 (120 k€) représente un bon ETP pour un consultant.*

**L.4)** Pourriez-vous mettre en valeur le champ d'actions de la société Kadima Capital ?

**Réponse du Directoire :** Kadima Capital intervient principalement dans le conseil en stratégie commerciale et en accompagnement à l'investissement aux États-Unis. La société propose également un service de mise en relation.

*Vous avez annoncé orienter tous les efforts de la société sur l'obtention de l'EUA et l'exécution de la commande ferme ZEPIZURE® 10mg.  
La subvention BpiFrance comprend un jalon de développement adrénaline de 4M EUR prévu pour août 2025.*

**L.5)** Serez-vous en mesure de présenter les livrables attendus pour obtenir ce paiement France 2030 en août 2025 ? Sinon, quel est le décalage à prévoir ?

**Réponse du Directoire :** Un point d'avancement est programmé avec BPI France après l'été.

## **M) FISCALITE**

*Reconduction des questions 2024.*

*ZEPIZURE® va être distribué en direct aux Etats unis, et on peut s'interroger sur la partition du Chiffre d'Affaire qui sera décidée entre les entités française et américaine de CROSSJECT.*

**M.1)** Avez-vous une idée du ratio de CA à partager entre CROSSJECT et sa filiale américaine pour le marché ZEPIZURE® ?

**Réponse du Directoire :** Nous y travaillons

*La partie française gère la R&D et la fabrication du dispositif.  
Elle est à la fois une entreprise pharmaceutique et une entreprise de production en micro mécanique.  
Le LEEM continue de dénoncer les taxes sectorielles qui pèsent sur l'industrie pharmaceutique en France.*

**M.2)** Dans le système fiscal français actuel, pourriez-vous nous résumer les prélèvements fiscaux spécifiques en France (hors IS ou droits de douane) sur la base du CA (ou des bénéfiques) d'une production de médicaments exportée hors UE ?

**Réponse du Directoire :** La fiscalité française n'est pas la première préoccupation de CROSSJECT à ce jour ; l'analyse devra également prendre en compte l'important déficit fiscal cumulé.



*Les sociétés américaines sont imposées à la taxe fédérale sur les revenus, des taxes étatiques et éventuellement locales.*

**M.3)** Dans le système américain actuel, y a-t-il un impôt sectoriel spécifique à la distribution de médicaments?

**M.4)** Pourrait-on avoir un ordre d'idée des prélèvements américains sur la base du CA de la filiale CROSSJECT US?

**Réponse du Directoire aux questions M.3 / M.4 :** Nous y travaillons

*Merci pour votre attention,*