

Leleux Press Review

Tuesday 29/12/2015



B20 Intraday	BEL 20 (Belgium) <table><tr><td>Last Price</td><td>3688,40</td><td>Minimum Price</td><td>1046,07 (02/09/1992)</td><td>Maximum Price</td><td>4759,01 (23/05/2007)</td></tr><tr><td>Gainers</td><td>8</td><td>Losers</td><td>12</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>UCB (BE)</td><td>83,16 ▲</td><td>+1,94%</td><td>ENGIE</td><td>16,30 ▼</td><td>-1,06%</td></tr><tr><td>BPOST</td><td>22,74 ▲</td><td>+1,24%</td><td>UMICORE (BE)</td><td>38,78 ▼</td><td>-0,69%</td></tr><tr><td>DELTA LLOYD</td><td>5,61 ▲</td><td>+0,97%</td><td>KBC GROUPE (BE)</td><td>57,28 ▼</td><td>-0,64%</td></tr></table>	Last Price	3688,40	Minimum Price	1046,07 (02/09/1992)	Maximum Price	4759,01 (23/05/2007)	Gainers	8	Losers	12			UCB (BE)	83,16 ▲	+1,94%	ENGIE	16,30 ▼	-1,06%	BPOST	22,74 ▲	+1,24%	UMICORE (BE)	38,78 ▼	-0,69%	DELTA LLOYD	5,61 ▲	+0,97%	KBC GROUPE (BE)	57,28 ▼	-0,64%
Last Price	3688,40	Minimum Price	1046,07 (02/09/1992)	Maximum Price	4759,01 (23/05/2007)																										
Gainers	8	Losers	12																												
UCB (BE)	83,16 ▲	+1,94%	ENGIE	16,30 ▼	-1,06%																										
BPOST	22,74 ▲	+1,24%	UMICORE (BE)	38,78 ▼	-0,69%																										
DELTA LLOYD	5,61 ▲	+0,97%	KBC GROUPE (BE)	57,28 ▼	-0,64%																										
CAC Intraday	CAC 40 (France) <table><tr><td>Last Price</td><td>4617,95</td><td>Minimum Price</td><td>2693,21 (23/09/2011)</td><td>Maximum Price</td><td>7347,94 (21/10/2009)</td></tr><tr><td>Gainers</td><td>4</td><td>Losers</td><td>36</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>ALSTOM</td><td>27,68 ▲</td><td>+1,76%</td><td>ARCELORMITTAL (NL)</td><td>3,98 ▼</td><td>-5,21%</td></tr><tr><td>LEGRAND SA</td><td>52,20 ▲</td><td>+0,28%</td><td>TECHNIP COFLEXIP (FR)</td><td>45,78 ▼</td><td>-2,16%</td></tr><tr><td>CAP GEMINI (FR)</td><td>84,14 ▲</td><td>+0,13%</td><td>RENAULT SA</td><td>93,40 ▼</td><td>-1,94%</td></tr></table>	Last Price	4617,95	Minimum Price	2693,21 (23/09/2011)	Maximum Price	7347,94 (21/10/2009)	Gainers	4	Losers	36			ALSTOM	27,68 ▲	+1,76%	ARCELORMITTAL (NL)	3,98 ▼	-5,21%	LEGRAND SA	52,20 ▲	+0,28%	TECHNIP COFLEXIP (FR)	45,78 ▼	-2,16%	CAP GEMINI (FR)	84,14 ▲	+0,13%	RENAULT SA	93,40 ▼	-1,94%
Last Price	4617,95	Minimum Price	2693,21 (23/09/2011)	Maximum Price	7347,94 (21/10/2009)																										
Gainers	4	Losers	36																												
ALSTOM	27,68 ▲	+1,76%	ARCELORMITTAL (NL)	3,98 ▼	-5,21%																										
LEGRAND SA	52,20 ▲	+0,28%	TECHNIP COFLEXIP (FR)	45,78 ▼	-2,16%																										
CAP GEMINI (FR)	84,14 ▲	+0,13%	RENAULT SA	93,40 ▼	-1,94%																										
AEX Intraday	AEX (Nederland) <table><tr><td>Last Price</td><td>440,49</td><td>Minimum Price</td><td>194,99 (09/03/2009)</td><td>Maximum Price</td><td>806,41 (21/10/2009)</td></tr><tr><td>Gainers</td><td>5</td><td>Losers</td><td>20</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>DELTA LLOYD</td><td>5,61 ▲</td><td>+0,97%</td><td>ARCELORMITTAL (NL)</td><td>3,98 ▼</td><td>-5,21%</td></tr><tr><td>RELX NV</td><td>15,43 ▲</td><td>+0,94%</td><td>ROYAL DUTCH SHELL A</td><td>20,88 ▼</td><td>-2,77%</td></tr><tr><td>KPN (NL)</td><td>3,45 ▲</td><td>+0,78%</td><td>AKZO NOBEL (NL)</td><td>61,54 ▼</td><td>-1,44%</td></tr></table>	Last Price	440,49	Minimum Price	194,99 (09/03/2009)	Maximum Price	806,41 (21/10/2009)	Gainers	5	Losers	20			DELTA LLOYD	5,61 ▲	+0,97%	ARCELORMITTAL (NL)	3,98 ▼	-5,21%	RELX NV	15,43 ▲	+0,94%	ROYAL DUTCH SHELL A	20,88 ▼	-2,77%	KPN (NL)	3,45 ▲	+0,78%	AKZO NOBEL (NL)	61,54 ▼	-1,44%
Last Price	440,49	Minimum Price	194,99 (09/03/2009)	Maximum Price	806,41 (21/10/2009)																										
Gainers	5	Losers	20																												
DELTA LLOYD	5,61 ▲	+0,97%	ARCELORMITTAL (NL)	3,98 ▼	-5,21%																										
RELX NV	15,43 ▲	+0,94%	ROYAL DUTCH SHELL A	20,88 ▼	-2,77%																										
KPN (NL)	3,45 ▲	+0,78%	AKZO NOBEL (NL)	61,54 ▼	-1,44%																										
DAX Intraday	DAX (Deutschland) <table><tr><td>Last Price</td><td>10653,91</td><td>Minimum Price</td><td>438,38 (18/03/2002)</td><td>Maximum Price</td><td>636497,44 (18/03/2011)</td></tr><tr><td>Gainers</td><td>3</td><td>Losers</td><td>27</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>LUFTHANSA (DE)</td><td>14,57 ▲</td><td>+0,62%</td><td>RWE AG ST O.N. (DE)</td><td>11,66 ▼</td><td>--2,71%</td></tr><tr><td>FRESENIUS SE & CO (D)</td><td>64,99 ▲</td><td>+0,30%</td><td>THYSSENKRUPP AG O.N.</td><td>18,33 ▼</td><td>--2,44%</td></tr><tr><td>FRESENIUS MED CARE (</td><td>77,13 ▲</td><td>+0,02%</td><td>VOLKSWAGEN AG PRIV (</td><td>133,15 ▼</td><td>--1,40%</td></tr></table>	Last Price	10653,91	Minimum Price	438,38 (18/03/2002)	Maximum Price	636497,44 (18/03/2011)	Gainers	3	Losers	27			LUFTHANSA (DE)	14,57 ▲	+0,62%	RWE AG ST O.N. (DE)	11,66 ▼	--2,71%	FRESENIUS SE & CO (D)	64,99 ▲	+0,30%	THYSSENKRUPP AG O.N.	18,33 ▼	--2,44%	FRESENIUS MED CARE (	77,13 ▲	+0,02%	VOLKSWAGEN AG PRIV (	133,15 ▼	--1,40%
Last Price	10653,91	Minimum Price	438,38 (18/03/2002)	Maximum Price	636497,44 (18/03/2011)																										
Gainers	3	Losers	27																												
LUFTHANSA (DE)	14,57 ▲	+0,62%	RWE AG ST O.N. (DE)	11,66 ▼	--2,71%																										
FRESENIUS SE & CO (D)	64,99 ▲	+0,30%	THYSSENKRUPP AG O.N.	18,33 ▼	--2,44%																										
FRESENIUS MED CARE (	77,13 ▲	+0,02%	VOLKSWAGEN AG PRIV (	133,15 ▼	--1,40%																										
DJIA Intraday	Dow Jones Industries (United States) <table><tr><td>Last Price</td><td>17463,04</td><td>Minimum Price</td><td>0,20 (21/10/2011)</td><td>Maximum Price</td><td>19737,03 (02/11/2011)</td></tr><tr><td>Gainers</td><td>13</td><td>Losers</td><td>17</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>WALT DISNEY CO</td><td>107,25 ▲</td><td>+1,31%</td><td>CHEVRON CORP (US)</td><td>90,36 ▼</td><td>-1,83%</td></tr><tr><td>NIKE</td><td>63,81 ▲</td><td>+0,99%</td><td>CATERPILLAR (US)</td><td>68,58 ▼</td><td>-1,15%</td></tr><tr><td>BOEING CY (US)</td><td>144,54 ▲</td><td>+0,70%</td><td>APPLE INC</td><td>106,82 ▼</td><td>-1,12%</td></tr></table>	Last Price	17463,04	Minimum Price	0,20 (21/10/2011)	Maximum Price	19737,03 (02/11/2011)	Gainers	13	Losers	17			WALT DISNEY CO	107,25 ▲	+1,31%	CHEVRON CORP (US)	90,36 ▼	-1,83%	NIKE	63,81 ▲	+0,99%	CATERPILLAR (US)	68,58 ▼	-1,15%	BOEING CY (US)	144,54 ▲	+0,70%	APPLE INC	106,82 ▼	-1,12%
Last Price	17463,04	Minimum Price	0,20 (21/10/2011)	Maximum Price	19737,03 (02/11/2011)																										
Gainers	13	Losers	17																												
WALT DISNEY CO	107,25 ▲	+1,31%	CHEVRON CORP (US)	90,36 ▼	-1,83%																										
NIKE	63,81 ▲	+0,99%	CATERPILLAR (US)	68,58 ▼	-1,15%																										
BOEING CY (US)	144,54 ▲	+0,70%	APPLE INC	106,82 ▼	-1,12%																										

Leleux Press Review

Tuesday 29/12/2015



BNP PARIBAS (FR) Historic



BNP - BNP PARIBAS (FR) - EUR

GRUPE BNP PARIBAS : Communiqué de mise à disposition du Doc

Thomson Reuters (28/12/2015)

MISE A DISPOSITION DE LA QUATRIEME ACTUALISATION DU DOCUMENT DE REFERENCE ET RAPPORT FINANCIER ANNUEL 2014

BNP Paribas informe le public que la quatrième actualisation du Document de référence et rapport financier annuel 2014 a été déposée auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) le 28 décembre 2015 et qu'elle y est répertoriée sous le n° D.15-0107-A04.

Ce document en version française et anglaise peut être consulté sur le site internet de BNP Paribas (<https://invest.bnpparibas.com/documents-de-reference>) et sur le site internet de l'AMF.

TIGENIX NV Historic



TIG - TIGENIX NV - EUR

TiGenix publishes transparency notification pursuant to Arti

Thomson Reuters (28/12/2015)

Leuven (Belgium) - December 28, 2015, 20:00h CET - TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG) publishes today a transparency notification pursuant to Article 14 of the Belgian Law of May 2, 2007 regarding the publication of major holdings in issuers whose securities are admitted to trading on a regulated market and including various provisions.

1. Summary of the notification

It concerns a notification dated December 21, 2015 by Genetrix S.L., following the transfer of shares and the downward crossing below the 3% threshold on December 18, 2015, after which the participation of Genetrix S.L. has dropped to 0 shares/voting rights (0%).

2. Content of the notification

Date of the notification: December 21, 2015.

Reason of the notification: transfer of shares and downward crossing of the lowest threshold.

Person subject to the notification requirement: Genetrix S.L., Calle Velázquez nº 24, 4º derecha, 28001 Madrid, Spain, who notifies alone.

Date on which the threshold was crossed: December 18, 2015.

Threshold that was crossed: Genetrix S.L. crossed below the 3% threshold, the lowest threshold provided by TiGenix' articles of association.

Denominator: 177,304,587.

Details of the notification: prior to the transfer of shares, Genetrix S.L. held 7,712,757 shares/voting rights; following the transfer of shares, Genetrix S.L. held 0 shares/voting rights (0%).

Chain of controlled undertakings through which the holdings are effectively held: Genetrix S.L. is not controlled.

Additional information: Genetrix S.L. transferred its TiGenix shares to its shareholders by way of distribution in kind ('uitkering in natura'). The Genetrix S.L. shareholders who received TiGenix shares agreed to be bound by the remainder of the lock-up provisions that applied to Genetrix S.L. pursuant to the Contribution Agreement entered into between TiGenix NV and Genetrix S.L. on 29 July 2015.

This press release and the transparency notification can be consulted on our website (press release: <http://www.tigenix.com/en/pages/11/2015>; notification: <http://www.tigenix.com/en/page/26/shareholders>).

For more information: Claudia D'Augusta Chief Financial Officer T: +34 91 804 92 64 claudia.daugusta@tigenix.com

About TiGenix TiGenix NV (Euronext Brussels: TIG) is an advanced biopharmaceutical company focused on developing and commercialising novel therapeutics from its proprietary platforms of allogeneic, or donor-derived, expanded stem cells. Two products from the adipose-derived stem cell technology platform are currently in clinical development. Cx601 is in Phase III for the treatment of complex perianal fistulas in Crohn's disease patients. Cx611 has completed a Phase I sepsis challenge trial and a Phase I/II trial in rheumatoid arthritis. Effective July 31, 2015, TiGenix acquired Coretherapix, whose lead cellular product, AlloCSC-01, is currently in a Phase II clinical trial in acute myocardial infarction (AMI). In addition, the second product candidate from the cardiac stem cell-based platform acquired from Coretherapix, AlloCSC-02, is being developed in a chronic indication. TiGenix also developed ChondroCelect, an autologous cell therapy product for cartilage repair of the knee, which was the first Advanced Therapy Medicinal Product (ATMP) to be approved by the European Medicines Agency (EMA). From June 2014, the marketing and distribution rights of ChondroCelect were exclusively licensed to Sobi for the European Union (except for Finland, where it is distributed by the Finnish Red Cross Blood Service), Norway, Russia, Switzerland and Turkey, and the countries of the Middle East and North Africa. TiGenix is headquartered in Leuven (Belgium) and has operations in Madrid (Spain).

VIDELIO Historic



VDLO - VIDELIO - EUR

Videlio: Gonset Holding dépasse les 10%.

Cercle Finance (28/12/2015)

(CercleFinance.com) - Gonset Holding a déclaré à l'AMF avoir franchi en hausse, le 23 décembre 2015, les seuils de 5% et 10% du capital et des droits de vote de Videlio et détenir 14,29% du capital et 12,09% des droits de vote de cet intégrateur de solutions audiovisuelles professionnelles.

Ce franchissement de seuils résulte de la fusion-absorption par Videlio de la société Fin Cap.

Gonset Holding déclare qu'elle n'envisage pas de procéder à l'acquisition d'actions Videlio, sur le marché ou hors marché, ni de prendre le contrôle de la société ou de solliciter la désignation d'un représentant au sein du conseil de surveillance.

Leleux Press Review

Tuesday 29/12/2015



	AGS - AGEAS - EUR Information réglementée - Rapport d'Ageas sur le programme dThomson Reuters (28/12/2015) Dans le cadre du programme de rachat d'actions annoncé le 5 août 2015, Ageas indique que 44.000 actions Ageas ont été achetées sur NYSE Euronext Bruxelles durant la période du 21-12-2015 au 25-12-2015. <table><tr><th>Date</th><th>Nombre</th><th>Montant total</th><th>Cours moyen</th><th>Cours le plus élevé</th><th>Cours le plus bas</th><th>actions (EUR)</th><th>(EUR)</th><th>bas (EUR)</th></tr><tr><td>21-12-2015</td><td>13.000</td><td>556.876</td><td>42,84</td><td>42,45</td><td>43,08</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>22-12-2015</td><td>10.000</td><td>427.932</td><td>42,79</td><td>42,57</td><td>42,98</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>23-12-2015</td><td>10.000</td><td>428.305</td><td>42,83</td><td>42,72</td><td>43,06</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>24-12-2015</td><td>11.000</td><td>471.554</td><td>42,87</td><td>42,76</td><td>42,98</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>25-12-2015</td><td>0</td><td>0</td><td>0</td><td>0</td><td>0</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Total</td><td>44.000</td><td>1.884.666</td><td>42,83</td><td>42,45</td><td>43,08</td><td></td><td></td><td></td></tr></table> Depuis le lancement du programme de rachat d'actions le 17 août 2015, Ageas a acheté 2.165.201 actions pour un montant d'EUR 82.988.390 représentant 0,97% du total des actions en circulation. Le récapitulatif relatif au programme de rachat d'actions est disponible sur notre site. Ageas est un groupe d'assurance international riche de quelque 190 années d'expérience et de savoir-faire. Classé dans le Top 20 européen de l'assurance, Ageas a choisi de concentrer ses activités sur l'Europe et l'Asie qui, ensemble, forment le plus grand marché de l'assurance au monde. Les activités d'assurance se répartissent en quatre secteurs opérationnels: Belgique, Royaume-Uni, Europe continentale et Asie. Elles sont menées par des filiales d'Ageas à 100% ainsi que par le biais de partenariats avec des institutions financières de référence et des distributeurs de renom dans le monde entier. Ageas est actif via des partenariats performants en Belgique, au Royaume-Uni, au Luxembourg, en Italie, au Portugal, en Turquie, en Chine, en Malaisie, en Inde, en Thaïlande, aux Philippines et au Vietnam; et par le biais de filiales en France, au Portugal, à Hong-Kong et au Royaume-Uni. En Belgique, via AG Insurance, Ageas est le leader incontesté dans les segments vie individuelle et employee benefits, et se profile aussi comme acteur de référence en non-vie. Au Royaume-Uni, Ageas occupe la troisième place en nombre de véhicules assurés, et jouit, par ailleurs, d'une bonne position sur le marché très porteur des assurances aux personnes de plus de 50 ans. Ageas emploie plus de 13.000 personnes dans les entités consolidées et plus de 30.000 dans les partenariats non consolidés, et a réalisé en 2014 un encaissement annuel de près d'EUR 26 milliards.	Date	Nombre	Montant total	Cours moyen	Cours le plus élevé	Cours le plus bas	actions (EUR)	(EUR)	bas (EUR)	21-12-2015	13.000	556.876	42,84	42,45	43,08				22-12-2015	10.000	427.932	42,79	42,57	42,98				23-12-2015	10.000	428.305	42,83	42,72	43,06				24-12-2015	11.000	471.554	42,87	42,76	42,98				25-12-2015	0	0	0	0	0				Total	44.000	1.884.666	42,83	42,45	43,08			
Date	Nombre	Montant total	Cours moyen	Cours le plus élevé	Cours le plus bas	actions (EUR)	(EUR)	bas (EUR)																																																								
21-12-2015	13.000	556.876	42,84	42,45	43,08																																																											
22-12-2015	10.000	427.932	42,79	42,57	42,98																																																											
23-12-2015	10.000	428.305	42,83	42,72	43,06																																																											
24-12-2015	11.000	471.554	42,87	42,76	42,98																																																											
25-12-2015	0	0	0	0	0																																																											
Total	44.000	1.884.666	42,83	42,45	43,08																																																											
	FCS - FAIRCHILD SEMICONDUCTOR - USD Takeover BidCorporate Actions Leleux Associated Brokers (28/12/2015) A purchase offer is proposed by FALCON OPERATIONS on all shares FAIRCHILD SEMICONDUCTOR for a price of 20,00 USD per share. The owner of the stocks has 2 options : - Option 1: Accept the offer. - Option 2: Refuse the offer. The deadline for responding to this corporate action is 3 January 2016.																																																															
	EI - ESSILOR INTL (FR) - EUR Essilor: BlackRock passe sous les 5% du capital.Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - BlackRock Inc, agissant pour le compte de clients et de fonds dont elle assure la gestion, a déclaré à l'AMF avoir franchi en baisse, le 22 décembre 2015, le seuil de 5% du capital d'Essilor International et détenir, pour le compte desdits clients et fonds, 4,98% du capital et 4,63% des droits de vote du géant du verre optique. Ce franchissement de seuil résulte d'une diminution du nombre d'actions Essilor International détenues à titre de collatéral.																																																															
	DBK - DEUTSCHE BANK (DE) - EUR Deutsche Bank: cession des parts dans une banque chinoise.Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Deutsche Bank annonce la cession à PICC Property and Casualty Company Limited, de sa participation de 19,99% au capital de Hua Xia Bank pour un montant compris entre 23 et 25,7 milliards de renminbis, soit environ 3,2 à 3,7 milliards d'euros. Le montant précis demeure soumis à des ajustements à la finalisation de la transaction, finalisation qui dépendra des conditions et autorisations usuelles, dont celle de la commission de régulation bancaire chinoise. L'opération aura un impact financier positif et, sur une base pro forma, améliorerait le ratio de solvabilité CET1 (Common Equity Tier 1) de Deutsche Bank au 30 septembre dernier de 30 à 40 points de base.																																																															
	ALDEI - DEINOVE - EUR Deinove: Truffle Capital sous les 50% des droits de vote.Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Truffle Capital a déclaré lundi avoir franchi en baisse, le 23 décembre, le seuil de 50% des droits de vote de Deinove à la suite de l'augmentation de capital de la 'cleantech'. A cette date, la société de gestion détenait 2.828.215 actions représentant 5.493.433 droits de vote, soit environ 33,1% du capital et 48,4% des droits de vote.																																																															

Leleux Press Review

Tuesday 29/12/2015



SANOFI Historic	SAN - SANOFI - EUR Sanofi: autorisation du Dengvaxia au Brésil. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Sanofi Pasteur annonce l'autorisation de mise sur le marché pour son Dengvaxia au Brésil, en faisant le troisième pays autorisé pour son vaccin contre la dengue après le Mexique et les Philippines. Le vaccin est approuvé pour la prévention de la maladie causée par les quatre sérotypes du virus de la dengue chez les personnes âgées de neuf à 45 ans vivant dans les zones d'endémie. Cette année, le Brésil a compté plus de 1,4 million de personnes malades de la dengue. L'estimation des dépenses dues à cette maladie dans le pays est de 1,2 milliard de dollars chaque année. D'après l'OMS, la dengue est la maladie transmise par les moustiques dont l'expansion à travers le monde est actuellement la plus rapide, avec près de 400 millions de nouvelles infections chaque année. Son incidence a été multipliée par 30 ces 50 dernières années. Les premières doses de vaccin ont été produites en France dans un site de production dédié, dont la capacité de production à plein régime devrait atteindre 100 millions de doses annuelles.
BCA MONTE PASCHI SIENA Historic	E:BMPS - BCA MONTE PASCHI SIENA - EUR Banca MPS: cession d'un portefeuille de prêts. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Banca Monte dei Paschi di Siena (Banca MPS) annonce la signature d'un accord ferme avec Epicuro, un véhicule d'investissement de Deutsche Bank, pour lui céder un portefeuille de prêts non performants. Ce portefeuille composé d'environ 18.000 emprunteurs représente une valeur comptable totale, brute de provisions, d'environ un milliard d'euros. La grande majorité des prêts en question sont devenus non performants avant 2009. Cette opération - dont l'impact sur les comptes de la banque italienne est jugé négligeable - s'inscrit dans le cadre du plan stratégique 2015-2018, qui doit représenter en tout la cession de 5,5 milliards d'euros de prêts non performants.
SAFT GROUPE Historic	SAFT - SAFT GROUPE - EUR Saft: auto-détention portée à plus de 5,1% du capital. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Saft indique avoir franchi en hausse, le 23 décembre, le seuil de 5% de son propre capital dans le cadre de son programme de rachat d'actions. A cette date, le fabricant de batteries industrielles détenait 1.423.727 de ses propres actions, représentant 5,1% de son capital.
BNP PARIBAS (FR) Historic	BNP - BNP PARIBAS (FR) - EUR BNP Paribas: BlackRock passe sous les 5%. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - BlackRock Inc, agissant pour le compte de clients et de fonds dont elle assure la gestion, a déclaré à l'AMF avoir franchi en baisse, le 21 décembre 2015, les seuils de 5% du capital et des droits de vote de BNP Paribas et détenir, pour le compte desdits clients et fonds, 4,93% du capital et des droits de vote de la banque. Ce franchissement de seuils résulte d'une diminution du nombre d'actions BNP Paribas détenues à titre de collatéral.

SAN - SANOFI - EUR

Dengvaxia®, premier vaccin contre la dengue enregistré au Br

Thomson Reuters (28/12/2015)

Dengvaxia®, premier vaccin contre la dengue enregistré au Brésil

- L'introduction mondiale du premier vaccin contre la dengue continue de progresser avec ce troisième enregistrement dans un pays d'endémie - - Avec 1,4 million de cas de dengue rapportés cette année, le Brésil se dote d'un nouvel instrument clé dans la prévention contre cette maladie -

Lyon, France - Le 28 décembre 2015 - Sanofi Pasteur, la division vaccin de Sanofi, annonce aujourd'hui que le Brésil a accordé l'autorisation de mise sur le marché à Dengvaxia®, la troisième autorisation de ce vaccin contre la dengue, successivement enregistrée au Mexique et aux Philippines depuis le début du mois.

L'autorité réglementaire brésilienne ANVISA a approuvé le vaccin tétravalent contre la dengue Dengvaxia® pour la prévention de la maladie causée par les quatre sérotypes du virus de la dengue, chez les personnes âgées de 9 à 45 ans vivant dans les zones d'endémie.

La dengue continue d'impacter lourdement le Brésil avec plus de 1,4 millions de personnes atteintes par la maladie pour la seule saison épidémique en cours.[1] Près de 70% des cas de dengue au Brésil sont rapportés chez les personnes âgées de 9 ans et plus, un segment de population très mobile et socialement actif qui contribue à transmettre la maladie au sein de leur communauté.[2]

Dengvaxia® a montré une réduction de la dengue dû aux quatre sérotypes chez les deux-tiers des participants ainsi qu'une diminution de 8 hospitalisations sur 10 et jusqu'à 93% des cas de dengue sévère.[3]

« Ce nouvel enregistrement de Dengvaxia® par l'ANVISA, autorité réglementaire sanitaire reconnue et certifiée par l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), est un jalon important pour Sanofi Pasteur, » a dit Guillaume Leroy, Vice-Président Vaccin Dengue, chez Sanofi Pasteur. « Dengvaxia® a le potentiel de réduire de manière significative le poids de la dengue et d'aider le Brésil à atteindre les objectifs de l'OMS de réduction de la maladie d'ici 2020. »

« L'enregistrement du premier vaccin contre la dengue est une avancée majeure pour la santé publique d'une importance capitale pour notre pays qui est le plus impacté par cette maladie dans toute l'Amérique Latine, » a déclaré Joao Bosco Siqueira Junior du Département de Santé communautaire à l'Institut de Pathologie tropicale et de Santé publique, à l'Université fédérale de Goiás, au Brésil. « L'épidémie de 2015 est encore très présente dans les esprits des Brésiliens ; l'enregistrement de Dengvaxia est ainsi le bienvenu dans le cadre de nos efforts constants de prévention de la dengue. »

La dengue est une priorité de santé publique dans les pays tropicaux et subtropicaux d'Amérique latine et d'Asie. Sanofi Pasteur introduit Dengvaxia® en premier lieu dans les pays où le vaccin a le plus de chances de réduire le poids global de la dengue et de permettre d'atteindre l'objectif fixé par l'Organisation mondiale de la Santé : réduire de 50% la mortalité et de 25% la morbidité dues à la dengue dans les pays d'endémie d'ici 2020. Sanofi Pasteur a inclus plus de 40 000 participants dans de vastes études d'innocuité et d'efficacité clinique conduites essentiellement dans les pays endémiques, et a construit en France une unité de production dédiée au vaccin contre la dengue pour assurer un approvisionnement en vaccin de qualité en quantité suffisante pour répondre à la demande des pays endémiques dès son introduction.

Poids mondial de la dengue D'après l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), la dengue est la maladie transmise par les moustiques dont l'expansion à travers le monde est actuellement la plus rapide, avec près de 400 millions de nouvelles infections chaque année.[4] Il y a 50 ans, la maladie était présente dans une poignée de pays ; elle s'est propagée au point d'être maintenant endémique dans 128 pays, où vivent près de 4 milliards de personnes. L'incidence de la dengue a de même été multipliée par 30 au cours des 50 dernières années. [5],[6]

La dengue affecte des populations de tous âges et de toutes conditions socio-économiques, mais le plus grand nombre de cas dans le monde survient dans le segment de population très actif socialement et très mobile qui inclut les pré-adolescents, les adolescents et les jeunes adultes, âgés de 9 ans et plus.[7]

Le poids de la dengue au Brésil Cette année le Brésil a compté plus de 1,4 millions de personnes malades de la dengue.[8] Au-delà de la souffrance humaine considérable, le poids économique de la dengue est important en termes de coûts médicaux directs, mais aussi de coûts indirects comme la baisse de la productivité. L'estimation des dépenses dues à la dengue au Brésil est de 1,2 milliards de dollars chaque année : soit en moyenne 448 dollars pour chaque hospitalisation et 173 dollars pour un cas ambulatoire.[9]

A propos de Dengvaxia® En dehors du Brésil, Dengvaxia® est également enregistré au Mexique et aux Philippines. Le processus d'enregistrement de Dengvaxia® se poursuit dans d'autres pays où la dengue est une priorité de santé publique.

Le vaccin de Sanofi Pasteur est l'aboutissement de plus de vingt ans d'innovation scientifique et de collaborations, et de 25 études cliniques dans 15 pays à travers le monde. Plus de 40 000 volontaires ont participé au programme d'essais cliniques du vaccin contre la dengue de Sanofi Pasteur (phases I, II et III) ; 29 000 d'entre eux ont reçu le vaccin. Le Brésil a participé aux essais cliniques d'efficacité de phase III qui se sont déroulés dans 10 pays avec plus de 30 000 volontaires et qui se sont achevés avec succès en 2014.

Les analyses de l'efficacité et de la tolérance, combinant les données des essais d'efficacité de phase III avec un suivi de 25 mois et celles des études de suivi à long terme actuellement en cours, ont été publiées dans le New England Journal of Medicine du 27 juillet 2015. Elles confirment l'efficacité du vaccin et son profil ... (truncated) ...



CO - CASINO GUICHARD (FR) - EUR

Casino: renforce un contrat de liquidité.

Cercle Finance (28/12/2015)

(CercleFinance.com) - Casino annonce avoir décidé de procéder à un apport complémentaire des moyens affectés à son contrat de liquidité avec Rothschild & Cie Banque à hauteur de 50 millions d'euros en date de ce 28 décembre. Les autres conditions du contrat restent inchangées.

'Raison probable : pouvoir soutenir les cours à la suite de la forte baisse récente du titre', estime-t-on chez Barclays Bourse, alors que l'action Casino a perdu plus de 21% de sa valeur en l'espace d'un mois.

Pour rappel, Casino a rejeté la semaine dernière un rapport de Muddy Waters Capital qui, après avoir pris d'importantes positions à la vente, a attaqué la stratégie du distributeur, sa solidité financière et sa valorisation à long terme.



OCAT - OCATA THERAPEUTICS INC - USD

Takeover Bid

Corporate Actions Leleux
Associated Brokers (28/12/2015)

A purchase offer is proposed by LAUREL ACQUISITION INC. on all shares OCATA THERAPEUTICS INC for a price of 8,50 USD per share.

The owner of the stocks has 2 options :

- Option 1: Accept the offer. - Option 2: Refuse the offer.

The deadline for responding to this corporate action is 18 January 2016.



Leleux Press Review

Tuesday 29/12/2015

 GROUPE EUROTUNNEL Historic	GET - GROUPE EUROTUNNEL - EUR Groupe Eurotunnel: retrait de deux rehausseurs de crédits. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Groupe Eurotunnel a annoncé lundi une simplification de la structure de sa dette avec la finalisation d'un accord destiné à retirer deux rehausseurs de crédits des garants de ses obligations Channel Link Entreprises Finance (CLEF). L'opérateur du tunnel sous la Manche explique avoir souhaité retirer Ambac et FGIC des garants des obligations du fait de la 'très bonne prédictibilité' de ses résultats financiers. En 2007, Eurotunnel avait conclu un emprunt à long terme pour des montants de 1,5 milliard de livres sterling et deux milliards d'euros dont les tranches avaient été rachetées par un véhicule de titrisation spécialement créé, CLEF. Pour mémoire, les obligations CLEF indexées sur l'inflation bénéficiaient de la garantie des rehausseurs de crédits qui percevaient en contrepartie une commission sur toute la durée des emprunts. Seul Assured Guaranty, qui bénéficie d'une notation 'AA' par S&P et 'A2' par Moody's, continuera de garantir certaines des tranches CLEF indexées sur l'inflation.
 AREVA Historic	AREVA - AREVA - EUR Areva: choisit Mirion-Charterhouse pour céder Canberra. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Areva a annoncé, en fin de semaine dernière, que son conseil d'administration a sélectionné l'offre de Mirion-Charterhouse pour l'acquisition de Canberra, sa filiale spécialisée dans les instruments et mesures nucléaires. 'Cette cession s'inscrit dans le cadre du plan de transformation mené par Areva afin de se recentrer sur les procédés du cycle nucléaire', rappelle-t-il dans son communiqué. Ce projet fera l'objet dans les semaines à venir d'une consultation auprès des instances représentatives du personnel et devra obtenir l'approbation des autorités de la concurrence. L'objectif est de finaliser la transaction d'ici à la fin de l'année 2016. Siégeant à Meriden dans l'État américain du Connecticut, Canberra a réalisé un chiffre d'affaires d'environ 180 millions d'euros en 2014 et compte un millier de collaborateurs à travers le monde dont un quart en France. Filiale du fonds d'investissement européen indépendant Charterhouse (6,7 milliards d'euros d'actifs sous gestion), Mirion est spécialisé dans les équipements de radioprotection, les systèmes de contrôle des rayonnements et les services en dosimétrie.
 AMAZON.COM (US) Historic	AMZN - AMAZON.COM (US) - USD Amazon: fin d'année record pour le service 'Prime'. Cercle Finance (28/12/2015) (CercleFinance.com) - Amazon a annoncé lundi avoir signé une fin d'année record pour Amazon Prime, son service préférentiel comprenant la livraison rapide et la vidéo en streaming. Dans un communiqué, le groupe de Seattle dit avoir attiré plus de trois millions de nouveaux membres pour Prime lors de la troisième semaine du mois de décembre. Amazon souligne que ses abonnés ont par ailleurs doublé leur temps de visionnage de programmes sur Prime Video d'une année sur l'autre, grâce notamment au succès de 'The Man in the High Castle', sa série de science-fiction exclusive adaptée d'un roman de Philip K. Dick. Le distributeur en ligne fait également part d'une fin d'année record pour sa gamme d'appareils électroniques, et notamment pour sa nouvelle tablette Fire lancée il y a quelques semaines. Sans fournir de chiffres précis, Amazon dit avoir doublé ses ventes d'appareils propres et évoque des 'millions' d'articles écoulés. Au total, Amazon - qui a célébré son 21ème anniversaire en 2015 - estime avoir livré plus de 200 millions d'articles dans le cadre de 'Prime' au cours de cette fin d'année.

E:BSLN - BASILEA N - CHF

Basilea provides clinical program updates

Thomson Reuters (28/12/2015)

Basilea Pharmaceutica AG / Basilea provides clinical program updates . Processed and transmitted by NASDAQ OMX Corporate Solutions. The issuer is solely responsible for the content of this announcement.

This press release or the information contained therein is not being issued and may not be distributed in the United States of America, Canada, Australia or Japan and does not constitute an offer of securities for sale in such countries

* Ceftobiprole U.S. clinical phase 3 program discussed with FDA * Interim data from phase 1/2a study with tumor checkpoint controller BAL101553 show signals of clinical benefit Basel, Switzerland, December 28, 2015 - Basilea Pharmaceutica Ltd. (SIX: BSLN) today provided an update on the planned clinical phase 3 development program for its antibiotic ceftobiprole in the United States and reported completion of patient recruitment and interim data from the ongoing phase 1/2a study with the intravenous formulation of its oncology drug candidate BAL101553.

Ceftobiprole U.S. development program

Ceftobiprole (ceftobiprole medocaril) is a broad-spectrum antibiotic for intravenous administration with bactericidal activity against Gram-positive and Gram-negative bacteria associated with pneumonia, including methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) and susceptible *Pseudomonas* spp.[1]

Following recent discussions with the FDA, Basilea will consider conducting cross-supportive clinical studies for the indications of acute bacterial skin and skin structure infections, community-acquired bacterial pneumonia and *Staphylococcus aureus* bloodstream infections, or bacteremia, including endocarditis, a complication of bacteremia involving the heart valves. Basilea currently expects that it would not initiate phase 3 studies until such time as it has entered into a collaboration agreement with a third party.

Basilea is now preparing phase 3 study protocols for submission to the FDA in the first quarter of 2016, seeking Special Protocol Assessments (SPAs). An SPA provides written guidance by the FDA and documents agreement between the study sponsor and the agency that a clinical study is adequately designed so that it would support a regulatory submission for drug approval, should the study meet its objectives.

Prof. Achim Kauffhold, Basilea's Chief Medical Officer, stated: 'Infections caused by *Staphylococcus aureus*, and especially by methicillin-resistant strains, are a serious healthcare issue. In preclinical models in endocarditis and clinical studies conducted so far, ceftobiprole has demonstrated its activity against relevant bacterial pathogens, including methicillin-susceptible and resistant *Staphylococcus aureus*. Basilea is now taking a first step to potentially make ceftobiprole available also to patients in the United States and potentially expand the approved label in Europe.'

Ceftobiprole has been approved for sale in 13 European countries[2] and Canada for the treatment of adult patients with community-acquired pneumonia and hospital-acquired pneumonia (excluding ventilator-associated pneumonia) and has been launched in Germany, France, Italy and the United Kingdom. Ceftobiprole received Qualified Infectious Disease Product (QIDP) designation from the U.S. Food and Drug Administration for the potential treatment of community-acquired bacterial pneumonia and acute bacterial skin and skin structure infections. Ceftobiprole is not approved in the United States.

Phase 1/2a study with i.v. BAL101553: completion of patient recruitment and interim results

BAL101553 is a novel small molecule tumor checkpoint controller (TCC) candidate, promoting tumor cell death through activation of a checkpoint in cell proliferation.[3],[4] Its intravenous formulation (i.v.) is currently being explored in a phase 1/2a clinical study and its oral formulation in a phase 1 study, both with solid tumor patients who have failed standard therapy or for whom no effective standard therapy is available.

In the phase 1 part of the i.v. study (24 patients), the Maximum Tolerated Dose (MTD) was defined as 60 mg/m², when BAL101553 was administered intravenously over 2 hours on day 1, 8 and 15 of 28-day treatment cycles.[5] The phase 1 study was expanded into an open-label phase 2a study (40 evaluable patients) with the primary objective to further evaluate the safety and tolerability of MTD and sub-MTD doses of BAL101553.

Patient recruitment in this phase 1/2a study has been completed. Of the 72 patients dosed to date in the phase 1/2a study, 52 patients have undergone evaluation for tumor response. One patient with an ampullary pancreatic cancer achieved a partial response and was treated for more than two years with BAL101553 and 12 patients had stable disease lasting between two and eight months. For a 2-hour infusion the recommended phase 2 dose has been defined as 30 mg/m². The majority of patients with signals of clinical benefit, including the partial response, were dosed at the recommended dose or below. Currently, 9 patients are still ongoing with BAL101553 treatment.

BAL101553 demonstrated anti-proliferative and anti-vascular effects as evidenced by tumor biopsies and from circulating vascular cell levels obtained from patients before and after dosing with BAL101553. Pharmacodynamic assessment together with preclinical data support a separation of the anti-tumor cell from the anti-vascular effect at different dose levels, enabling the design of combination studies with other agents or radiotherapy where BAL101553 has shown a combination potential in preclinical models.

Dose-limiting adverse effects in the phase 1 part of the study included transient and reversible grade 2 to grade 3 gait disturbance which occurred together with transient peripheral sensory neuropathy. In addition, cardiac ischemia was observed in the phase 2a portion of the study at dose levels above 30 mg/m².

The recommended 2-hour intravenous dose has been defined based on the observed good tolerability, without myelosuppression, and on pharmacodynamic and clinical response. ... (truncated) ...

