

Logiciel médical/système digital pour le suivi à distance du cancer

Annonce V39019 mise à jour le 11/10/2021

Description générale

Fiche d'identité de la société

| Forme juridique | SAS |
|--------------------------|-------------------|
| Ancienneté de la société | Entre 5 et 10 ans |
| Localisation du siège | Ile-de-France |
| Département | Confidentiel |

Résumé général de l'activité

Développement d'un système médical intégré évolutif d'aide à la décision diagnostique / thérapeutique en cours de / après traitement contre le cancer (le produit).

Statut réglementaire : dispositif médical.

Ce système n'est pas une énième application mobile. Il est constitué de hardware permettant le suivi continu à distance et de software recourant à l'intelligence artificielle et aux smart data, qui modifie les pratiques et ouvre un nouveau marché à fort potentiel (les clients : hôpitaux, centres anticancer et cliniques, et pharmas et CROs).

La récente première dans l'histoire en 2020 du remboursement (inscription à la LPPR) d'un logiciel de suivi des symptômes destiné au cancer du poumon, confirme la viabilité du business model.

La société a identifié les biomarqueurs pertinents et leurs combinaisons spécifiques qui permettent d'une part la prévention / prédiction des complications, et d'autre part l'amélioration / la personnalisation du traitement.

C'est une innovation au plan médical et une anticipation au plan industriel, avec, par conception, une cybersécurité très supérieure à l'existant et une cyber indépendance technologique.

NOUVEAU 2021: définition d'un MVP avec un temps d'accès au marché de 2 ans (plus court que celui du projet initial qui demeure l'objectif à MT) et un budget moindre soit 1000k€

En plus

La société possède un ou plusieurs brevets

La société possède une ou plusieurs marques déposées à l'INPI

La société travaille à l'export

Eléments chiffrés

Eléments chiffrés concernant la cession

| En k€/année | 2021 | 2022 | 2023 | 2024 |
|-------------|--------|--------|-------|--------|
| CA | 0 | 700 | 4 700 | 10 200 |
| Marge brute | 0 | 500 | 3 200 | 6 800 |
| EBE | | | | |
| Rés. Exp. | -1 300 | -1 200 | 1 200 | 4 400 |
| Rés. Net | | | | |
| Salariés | 9 | 12 | 17 | 19 |

Indications concernant les éléments chiffrés

- Time to market, 3 ans.
- Ventes Europe de 50 m€ année n+4.
- Valorisation plausible de 10-20 m€ dès l'obtention du marquage CE et la mise à disposition sur le marché européen.

Positionnement concurrence

Positionnement par rapport au marché

La solution la plus intégrée du marché, continue, temps réel, et la plus performante.

Prix all inclusive: hardware, software et télécoms mobiles (le client n'a pas à souscrire de forfait mobile).

Vente, ou forfait trimestriel (hypothèse basse = 500 € TTC par trimestre si ASA de niveau III voire II suite à une étude clinique et avis HAS).

Solution cybersécurisée (impossibilité de modifier à distance le fonctionnement), utilisant des données anonymes par conception, et ne dépendant ni des OS des fabricants de smartphones, ni des GAFAM.

Solution intégrable dans les workflows existants, et scalable pour des groupes importants de patients.

Concurrence

À peine naissante et de type application mobile : des initiatives dans le suivi différé des symptômes (PRO patient-reported outcomes) et de l'actimétrie, mais pas de suivi continu et pas d'applications en temps réel.

Ces initiatives ont un faible degré d'intégration de l'intelligence artificielle et de la robotisation.

Pas de système intégré utilisant des données patient quantitatives et semi-quantitatives de sources multiples (biocapteur, tablette, loT de santé).

Points forts

- Technologie médicale innovante, cliniquement et commercialement viable.
- Nouveau marché pérenne de grande taille : 3,3 millions par an de nouveaux patients en Europe à l'horizon 2030.

- Statut réglementaire de dispositif médical de classe de risque modérée IIa (CE MDR 2017).
- Équipe constituée des 3 fondateurs et leur réseau de compétences interne et externe.
- Savoir-faire spécifique dans le nouveau domaine du rythme circadien et de la chronothérapie, mis en lumière en 2017 par le prix Nobel et le National Cancer Institute (USA).

Points faibles

Technologie "next-generation" nécessitant d'être visionnaire pour bénéficier de l'avantage des "first movers" et devenir (un) leader sur ce nouveau marché.

NOUVEAU 2021: définition d'un MVP avec un temps d'accès au marché raccourci et un budget moindre, dont la viabilité du business model est confirmée par une première en France: le remboursement d'un logiciel médical "Moovcare" pour le cancer du poumon.

Infos sur la levée de fonds

A propos de l'augmentation de capital

| Montant recherché | 2 900 k€ |
|--------------------------------------|--|
| Participation proposée au capital | Minoritaire ou majoritaire |
| | Besoin d'un 1er tour de table en fonds propres pour la phase de conception du produit, et/ou d'un produit minimum viable intermédiaire. |
| | Pour un entrepreneur, possibilité d'entrer comme 4e associé aux côtés des 3 fondateurs, avec un rôle de dirigeant. |
| Explication de la recherche de fonds | Le cas échéant reprise du projet dans le cadre d'un asset deal, avec participation contractuelle des fondateurs et de leur équipe interne / externe à la réalisation. |
| | Dès la mise sur le marché (marquage CE), les conditions d'une sortie éventuelle existeront compte tenu de l'intérêt stratégique de la technologie pour l'industrie de la santé (MD Start : "Big Cos would rather spend 40 M€ on an established device than spend 40 k to develop it"). |

Profil de l'investisseur recherché

| Profil recherché | Personne physique ou morale |
|------------------|--|
| | - Industriel (software / cloud, électronique, télécoms) souhaitant se diversifier dans le domaine médical. |
| Complément | - Industriel de la santé (medtech, pharma, services) souhaitant se développer sur un nouveau marché. |
| | - Investisseur privé, entrepreneur. |