

Oxurion NV Business Update – H1 2020

Vooruitgang in de klinische ontwikkeling van therapieën van een nieuwe generatie voor diabetisch macula-oedeem (DME) – non-VEGF

Positieve data uit Fase 1 studie voor de evaluatie van THR-687, een pan-RGD integrine antagonist voor de behandeling van DME

Eerste patiënt behandeld in een Fase 2 studie ('KALAHARI') voor de evaluatie van THR-149, een krachtige plasma kallikreïneremmer voor de behandeling van DME.

Totale Cash & investeringen van € 37,9 miljoen op 30 juni 2020

Hoogtepunten

- Focus op de ontwikkeling van een franchise voor de behandeling van diabetisch macula-oedeem (DME) met behulp van een innovatieve therapie die potentieel het zicht van alle DME-patiënten kan verbeteren
- De DME-franchise steunt op twee innovatieve kandidaat-geneesmiddelen: THR-149 en THR-687, elk met een verschillende, complementaire niet-VEGF werking
- In September werd de eerste patiënt behandeld in een Fase 2 studie ('KALAHARI') voor de evaluatie van meerdere injecties met THR-149, een krachtige plasma kallikreïneremmer voor de behandeling van DME.
- In januari werden positieve gegevens gerapporteerd van een Fase 1-studie waarin THR-687, een pan-RGD integrine-antagonist, werd geëvalueerd voor de behandeling van DME.
- De voorbereidingen voor een Fase 2 studie met THR-687 voor DME vorderen zoals gepland. Deze studie zal naar verwachting midden 2021 starten.
- In augustus benoemde Oxurion Grace Chang, M.D., Ph.D. tot Chief Medical Officer om leiding te geven aan de uitvoering van de klinische programma's voor THR-149 en THR-687.

Financieel

- Eind juni 2020 beschikte Oxurion over € 37,9 miljoen aan liquide middelen, kasequivalenten en investeringen. Eind december 2019 was dat € 52,9 miljoen.

*Er is een conference call gepland op 17 september om 18u30 CET
(meer info hierover aan het einde van dit bericht)*

Leuven, België, 17 september 2020 - 17.45 u CET – [Oxurion NV](#) (Euronext Brussels: OXUR), een biofarmaceutisch bedrijf dat innovatieve behandelingen ontwikkelt voor patiënten met diabetische oogziekten en meer bepaald diabetisch macula-oedeem, publiceert vandaag zijn zakelijke en financiële halfjaar update voor de periode tot en met 30 juni 2020.

Oxurion concentreert zich op de ontwikkeling van een toonaangevende DME-franchise. De franchise beoogt de ontwikkeling van innovatieve therapieën die potentieel een beter gezichtsvermogen zullen opleveren voor alle DME-patiënten.

Het bedrijf maakt vorderingen met zijn pijplijn van innovatieve klinische kandidaat-geneesmiddelen voor de behandeling van DME. DME is een belangrijk wereldwijd gezondheidsprobleem en de voornaamste oorzaak van gezichtsverlies bij personen met diabetes.

De klinische ontwikkelingspijplijn van Oxurion bestaat uit twee innovatieve producten met een verschillende en complementaire niet-VEGF werking:

- **THR-149** is een krachtige plasma kallikreïne-remmer met het potentieel om de voorkeursbehandeling te worden voor DME-patiënten die suboptimaal reageren op de therapie met VEGF-remmers.
- **THR-687** is een 'best in class' kleine pan-RGD integrine-antagonist molecule die momenteel wordt ontwikkeld voor de behandeling van DME en potentieel in zich draagt om uit te groeien tot een standaardbehandeling voor DME-patiënten die nog niet eerder behandeld werden.

Patrik De Haes, M.D., CEO van Oxurion,:

"Wij hebben in de eerste helft van 2020 aanzienlijke vooruitgang geboekt met de ontwikkeling van onze DME-franchise. Na de positieve Fase 1-resultaten voor THR-149 in de zomer van 2019 hebben wij in januari positieve en veelbelovende Fase 1-resultaten geboekt met THR-687. Dit toont aan dat deze innovatieve pan-RGD integrine-antagonist in vergelijking met VEGF-remmers, de huidige standaardbehandeling, potentieel een gezichtsverbetering kan opleveren bij een ruime populatie van DME-patiënten.

Wij zijn recent ook begonnen met onze Fase 2-studie van THR-149 bij patiënten met DME. De studie in twee delen zal eerst de optimale dosis van THR-149 bepalen en dan het middel vergelijken met aflibercept inzake BCVA-verbetering (best-gecorrigeerde gezichtsscherpte). Deze Fase 2-resultaten zouden onze plannen kunnen bevestigen om THR-149 te positioneren als de voorkeursbehandeling voor grote aantallen DME-patiënten die suboptimaal reageren op een therapie met VEGF-remmers.

Wij zijn ervan overtuigd dat de succesvolle ontwikkeling van THR-149 en THR-687, twee innovatieve en complementaire kandidaat-geneesmiddelen die betere behandelingsmogelijkheden zouden kunnen bieden dan VEGF-remmers, ons in staat zal stellen om een toonaangevende DME-franchise uit te bouwen. Wij vertrouwen erop dat de ontwikkeling van deze franchise wereldwijd aanzienlijke voordelen zal bieden aan vrijwel alle DME-patiënten, en mogelijks een aantrekkelijk return kan opleveren voor onze aandeelhouders."

Diabetisch macula-oedeem – belangrijkste huidige focus van Oxurion

Diabetisch macula-oedeem (DME) is een diabetescomplicatie die veroorzaakt wordt door vochtophoping in de macula (centrale deel van het netvlies) als gevolg van lekkende bloedvaten. Door de toegenomen permeabiliteit van de bloedvaten zwelt de maculazone op.

DME is tegelijk ook het resultaat van een andere diabetescomplicatie - diabetische retinopathie (DR) - waarbij bloedvaten in het oog beschadigd worden, zodat vloeistof kan ontsnappen. DR is de aanwezigheid en karakteristieke evolutie van typische microvasculaire beschadigingen in het netvlies bij diabetespatiënten. DR is een chronische en progressieve ziekte die het zicht bedreigt en het leven ingrijpend verandert en bovendien de voornaamste oorzaak van gezichtsverlies bij actieve volwassenen (20 tot 65 jaar).

DME is een complicatie van DR en kan in elke fase van de ontwikkeling van DR optreden. Meer dan één diabetespatiënt op drie ontwikkelt tijdens zijn leven één of andere vorm van DR en één derde van deze personen zal lijden aan een gezichtsbedreigende vorm van de ziekte zoals DME.

DR en DME worden een steeds groter gezondheidsprobleem, omdat het aantal mensen met diabetes wereldwijd snel toeneemt.

Naar schatting zouden er 37,8 miljoen mensen gediagnosticeerde diabetespatiënten zijn in de Verenigde Staten (VS), de belangrijkste vijf Europese landen (EU5) (Frankrijk, Duitsland, Italië, Spanje en het Verenigd Koninkrijk) en Japan. Als ook rekening wordt gehouden met mensen met diabetes die niet als zodanig zijn gediagnosticeerd, dan zou het in deze landen naar schatting gaan om 61,3 miljoen mensen.

De prevalentie van DME werd in 2019 geraamd op 2,8 miljoen mensen in de VS, EU5 en Japan. De marktwaarde van DME-behandelingen in deze markten werd in 2019 geraamd op ongeveer \$ 3,4 tot \$ 3,8 miljard.

De markt voor DME-behandelingen wordt gedomineerd door VEGF-remmers, de huidige standaardbehandeling. Maar het is gebleken dat VEGF-remmers suboptimale resultaten opleveren bij een aanzienlijk deel van de patiëntenpopulatie. Circa 40% van de DME-patiënten heeft een onbevredigende vroege visuele respons bij een therapie met VEGF-remmers, en in veel gevallen leiden VEGF-remmers niet tot een klinisch betekenisvolle verbetering van het gezichtsvermogen.

Oxurion legt zich toe op het zoeken naar een medische oplossing voor die aandoening waarvoor nog geen geschikte therapie bestaat.

Ontwikkeling van DME-franchise van Oxurion

De behandeling van DME gebeurt over het algemeen vooral met VEGF-remmers. Maar ondanks de aanzienlijke successen van VEGF-remmers zullen zowel artsen als patiënten altijd behoefte hebben aan betere therapieën met:

- Behandelingsmogelijkheden voor de 40% DME-patiënten die suboptimaal reageren op VEGF-remmers
- Een snellere werking
- Betere therapeutische werkzaamheid met betrekking tot het gezichtsvermogen (BCVA) en betere reacties (proportioneel aantal patiënten)
- Langer durend effect waardoor langere intervallen tussen de behandelingen mogelijk zijn
- Meer comfort voor patient dankzij een eenvoudiger doseringsschema.

Deze vereisten liggen aan de basis van de ontwikkeling van THR-149 en THR-687 om te voorzien in specifieke onvervulde behoeften in de markt voor DME-therapieën.

De groei van de DME-franchise zal gebaseerd zijn op de succesvolle ontwikkeling van zowel THR-149 als THR-687, twee innovatieve behandelingen met een verschillende werking die ontworpen zijn voor specifieke, complementaire patiëntenpopulaties. Oxurion is ervan overtuigd dat het met zowel THR-149 als THR-687 in staat zal zijn om nieuwe, gepersonaliseerde therapeutische oplossingen te bieden die bij het overgroot deel van de DME-patiënten een beter klinisch resultaat opleveren.

DME-pijplijn van Oxurion

THR-149 – een plasma kallikreïne-remmer voor de behandeling van DME

De eerste patiënt werd inmiddels behandeld in een Fase 2 studie voor de evaluatie van THR-149 voor de behandeling van DME.

THR-149 is een nieuwe plasma kallikreïne-remmer die ontwikkeld wordt als een potentiële nieuwe zorgstandaard voor de 40% DME-patiënten die suboptimaal reageren op de therapie met VEGF-remmers.

THR-149 werkt door onderdrukking van het plasma kinine-kallikreïne-(PKA1-kinin)systeem, dat als een geldig doel voor DME wordt beschouwd.

De Fase 1-studie voor THR-149 heeft het volgende aangetoond:

- Het geneesmiddel wordt goed verdragen en is veilig. Er werden geen dosisbeperkende toxiciteit of ernstige geneesmiddelgerelateerde bijwerkingen gemeld voor de dosissen die tijdens het onderzoek geëvalueerd werden.
- De resultaten zijn veelbelovend voor wat betreft de werkzaamheid, meer bepaald de veranderingen in de best gecorrigeerde gezichtsscherpte van de patiënt (BCVA). Snelle werking vanaf dag 1 met een toenemende gemiddelde verbetering van de best gecorrigeerde gezichtsscherpte (BCVA) tot 7,5 letters op dag 14.

Belangrijk is dat de werking behouden bleef met een gemiddelde verbetering in BCVA van 6,5 letters op dag 90 na één injectie met THR-149.

De resultaten van deze positieve Fase 1-studie met THR-149 werden in 2019 voorgesteld op verschillende grote retinaconferenties in Europa en de VS, zoals European Society of Retina Specialists (EURETINA) in Parijs en de Retina Society Annual Meeting in Londen.

THR-149 bevindt zich momenteel in een tweedelig Fase 2 ontwikkelingsprogramma ('KALAHARI'-studie). Het eerste deel (Deel A) zal 3 dosisniveaus van THR-149 evalueren bij patiënten met DME en vervolgens zal het tweede deel (Deel B) de optimale dosis bepalen in vergelijking met de huidige standaardbehandeling met VEGF-remmers in de vorm van aflibercept (Eylea). De eerste resultaten (Deel A) worden verwacht tegen midden 2021.

Dit nieuwe kandidaat-medicijn werd gegenereerd met behulp van het Bicycles®-technologieplatform van Bicycle Therapeutics.

THR-687 – een pan-RGD integrine-antagonist met kleine molecule voor de behandeling van DME

Positieve Fase1-resultaten met THR-687 voor de behandeling van DME – Fase 2-programma start naar verwachting midden 2021

Oxurion ontwikkelt THR-687, een hoogpresterende nieuwe pan-RGD integrine-antagonist om het gezichtsvermogen bij een brede populatie patiënten met DME te behouden.

Uit de toplinegegevens van de Fase 1-trial blijkt voor THR-687:

- Het wordt goed verdragen en is veilig zonder melding van dosisbeperkende toxiciteit. Er werden geen ernstige bijwerkingen gemeld voor de dosissen die tijdens het onderzoek geëvalueerd werden.
- In de studie werd ook de werkzaamheid onderzocht, zoals onder meer veranderingen in de best gecorrigeerde gezichtsscherpte van de patiënt (BCVA). Bij alle dosissen werd een snelle werking vastgesteld, gemeten aan de hand van de gemiddelde wijziging in BCVA vanaf dag 1 met een toename met 3,1 letters, die verder verbeterde tot 9,2 letters op maand 1.
- Deze werking bleef behouden met een gemiddelde verbetering in BCVA van 8,3 letters op maand 3 na één injectie met THR-687.
- Er was een duidelijke reactie op de dosis zichtbaar in de BCVA, waarbij de hoogste dosis THR-687 een gemiddelde verbetering van de BCVA van 11 letters op dag 14 opleverde, met een maximale verbetering van 12,5 letters op maand 3.
- Daarnaast werd een maximale afname van gemiddelde dikte van het centrale subveld (CST) met 106 µm waargenomen op dag 14 bij de hoogste dosis THR-687.

De resultaten van deze positieve Fase 1-studie met THR-687 werden in februari 2020 gepresenteerd door een toonaangevende retina-expert op Angiogenesis, Exudation en Degeneration 2020 van het Bascom Palmer Eye Institute in Miami (VS).

Oxurion bereidt momenteel een Fase 2 onderzoek voor met THR-687, dat naar verwachting rond midden 2021 zal starten.

Benoemingen

In augustus stelde Oxurion Grace Chang, M.D., Ph.D. aan als zijn Chief Medical Officer (met ingang van 1 augustus 2020). Zij leidt de medische en klinische programma's van het bedrijf voor zowel THR-687 als THR-149, nu Oxurion streeft naar de ontwikkeling van een toonaangevende DME-franchise op wereldschaal die sterk verbeterde therapeutische oplossingen voor alle DME-patiënten zou kunnen bieden.

Dr. Chang is een officieel gecertificeerde oftalmologe en praktiserend vitreoretinaal chirurg met uitgebreide expertise inzake onderzoek naar en ontwikkeling van oftalmologische geneesmiddelen. Dr. Chang werkt momenteel als adjunct Clinical Associate Professor in het departement Oftalmologie, dienst vitreoretinale aandoeningen van de University of Southern California in Los Angeles (VS).

In maart stelde Oxurion ook Kathleen Paisley aan als Chief Legal Officer, en werd ook Michaël Dillen benoemd als Chief Corporate Development Officer. Michaël is ook aangeduid als Company Secretary.

JETREA®: toestemming voor het op de markt brengen overgedragen aan de Inceptua Group

In maart kondigde Oxurion aan dat het een wereldwijde commerciële licentieovereenkomst voor JETREA® heeft gesloten met de Inceptua Group.

De Inceptua Group is een internationaal farmaceutisch bedrijf en servicepartner die de hele levenscyclus van een product bestrijkt – van klinische trials over programma's voor het vervroegd verkrijgen van licenties tot de commercialisering van producten. De Groep heeft kantoren in Europa, de VS en Azië.

Op 15 september gaf de Europese Commissie de finale toestemming aan Inceptua Group (Marketing Authorisatie Transfer) voor het op de markt brengen van JETREA®. Dit betekent dat JETREA® nu uitsluitend door Inceptua wereldwijd zal worden verkocht. Dit zal Oxurion in staat stellen om zich volledig toe te leggen op het verder ontwikkelen van zijn DME-franchise.

Oncurious

Pre-klinische en klinische programma's vorderen volgens planning.

Financiële update

In de eerste helft van 2020 rapporteerde de groep een brutowinst van € 0,9 miljoen, tegenover een brutowinst van € 0,6 miljoen in dezelfde periode in 2019.

De investeringen van Oxurion in O&O bedroegen € 10 miljoen in de eerste helft van 2020. In dezelfde periode in 2019 werd er € 12 miljoen geïnvesteerd in O&O.

De groei van de investeringen bij de start van de klinische studies van Fase 2 voor de evaluatie van THR-149, en de voorbereidende activiteiten voor de start van de Fase 2 met THR-687 werd grotendeels gecompenseerd door de kostendaling met € 3,6 miljoen na de stopzetting van de klinische ontwikkeling van THR-317 en de algemene daling van de activiteiten in verband met JETREA®.

De distributiekosten bedroegen € 1,8 miljoen, tegenover € 3,4 miljoen in de dezelfde periode van 2019. De daling houdt rechtstreeks verband met de stopzetting van de commerciële ondersteuning van JETREA®.

De algemene en administratieve kosten bedroegen € 2,7 miljoen. In de eerste helft van 2019 was dat € 3,3 miljoen.

In de eerste helft van 2020 boekte Oxurion een nettoverlies van € 13,3 miljoen (-€0,35 per aandeel). In dezelfde periode van 2019 bedroeg dit nettoverlies € 33,3 miljoen. In dit laatste getal zijn de afschrijving van € 16,9 miljoen aan immateriële activa van JETREA® en € 16,4 miljoen aan verliezen inbegrepen.

Op 30 juni 2020 had Oxurion € 37,9 miljoen aan liquide middelen en investeringen. Eind december 2019 was dat € 52,9 miljoen.

EINDE

Er is een conferencecall in hte Engels gepland voor 17 september 2020 om 18u30 CET

Webcast link voor de conference call:

<https://www.investis-live.com/oxurion/5f5a449faf34541200228273/teys>

Telefoonnummers voor deelname:

Brussels: +32 (0) 2 789 8603

Belgium Toll Free: 0800 746 68

Standard International Access: +44 (0) 20 3003 2666

UK Toll Free: 0808 109 0700

USA Toll Free: 1 866 966 5335

Password: *Oxurion*

Dit gesprek zal na het live evenement ook te beluisteren zijn op de website van Oxurion (www.oxurion.com).

Voor verdere informatie kunt u contact opnemen met:

<u>Oxurion NV</u> Wouter Piepers, Global Head of Investor Relations & Corporate Communications +32 16 75 13 10 / +32 478 33 56 32 wouter.piepers@oxurion.com	<u>Citigate Dewe Rogerson</u> David Dible/ Sylvie Berrebi/ Frazer Hall Tel.: +44 20 7638 9571 oxurion@citigatedewerogerson.com
---	---

Over Oxurion

Oxurion (Euronext Brussels: OXUR) is een biofarmaceutische onderneming die standaardtherapieën van de volgende generatie voor oogziekten ontwikkelt waardoor patiënten met diabetisch macula-oedeem (DME) beter hun gezichtsvermogen kunnen behouden. DME is wereldwijd de belangrijkste oorzaak van blindheid bij personen met diabetes.

Oxurion ontwikkelt een toonaangevende wereldwijde franchise voor de behandeling van DME en steunt daarvoor op de succesvolle ontwikkeling van zijn twee innovatieve behandelingen:

- THR-149, een plasma kallikreïne-remmer die wordt ontwikkeld als potentiële nieuwe zorgstandaard voor DME-patiënten die suboptimaal reageren op de therapie met VEGF-remmers.

THR-149, dat positieve topline Fase 1-resultaten heeft opgeleverd voor de behandeling van DME. De onderneming voert momenteel een klinisch Fase 2-onderzoek uit voor het evalueren van THR-149 bij DME-patiënten die eerder suboptimaal reageerden op een therapie met VEGF-remmers.

THR-149 werd in samenwerking met Bicycle Therapeutics plc (NASDAQ: BCYC) ontwikkeld.

- THR-687 is een pan-RGD integrine antagonist die in een eerste fase wordt ontwikkeld als mogelijke nieuwe zorgstandaard voor alle DME-patiënten. In januari 2020 werden positieve topline-resultaten aangekondigd in een klinische Fase 1-studie voor de evaluatie van THR-687 als behandeling voor DME. Naar verwachting zal THR-687 vanaf midden 2021 aan een klinische Fase 2-studie worden onderworpen.

THR-687 is een geoptimaliseerd middel dat komt uit een bredere bibliotheek integrineremmers die het bedrijf in licentie had van Galapagos nv (Euronext & NASDAQ: GLPG).

Oxurion is gevestigd in Leuven, België, en noteert op Euronext Brussel onder het symbool OXUR.

Meer informatie is beschikbaar op www.oxurion.com.

Belangrijke informatie over toekomstgerichte verklaringen

Sommige verklaringen in dit persbericht kunnen beschouwd worden als 'toekomstgericht'. Dergelijke toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op huidige verwachtingen en kunnen dienovereenkomstig verschillende risico's en onzekerheden met zich meebrengen en daardoor worden beïnvloed. De onderneming kan daarom geen garantie bieden dat dergelijke toekomstgerichte verklaringen werkelijkheid worden en wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om toekomstgerichte verklaringen bij te stellen of te herzien, hetzij als gevolg van nieuwe informatie, toekomstige gebeurtenissen of anderszins. Aanvullende informatie betreffende risico's en onzekerheden die de bedrijfsactiviteiten beïnvloeden en andere factoren die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten aanzienlijk verschillen van een toekomstgerichte verklaring is opgenomen in het jaarverslag van de onderneming. Dit persbericht houdt geen aanbod of uitnodiging in om effecten of activa van Oxurion in welk rechtsgebied ook te kopen of te verkopen. Er mogen geen effecten van Oxurion worden aangeboden of verkocht in de Verenigde Staten zonder registratie krachtens de Amerikaanse Securities Act van 1933, geamendeerd, of in overeenstemming met een ontheffing daarvan, en in overeenstemming met enige van toepassing zijnde wetten inzake effecten in de VS.

Niet-geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2020	2019
Opbrengsten	1,259	1,807
Verkopen	1,249	1,804
Royalty-inkomsten	10	3
Kostprijs van de verkoop	-315	-1,224
Brutowinst	944	583
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-9,905	-12,040
Algemene en administratieve kosten	-2,745	-3,329
Distributiekosten	-1,774	-3,408
Overige bedrijfsopbrengsten	250	1,720
Bijzondere waardevermindervingsverliezen	0	-16,891
Bedrijfsresultaat	-13,230	-33,365
Financiële opbrengsten	50	236
Financiële kosten	-139	-175
Resultaat vóór belastingen	-13,319	-33,304
Belastingen	0	-7
Verlies van de periode	-13,319	-33,311
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-13,139	-33,317
Minderheidsbelangen	-180	6
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (euro)	-0.35	-0.87
Verwaterd (euro)	-0.35	-0.87

Niet-geauditeerd geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2020	2019
Verlies van de periode	-13,319	-33,311
Koersverschillen uit de omrekening van buitenlandse verrichtingen	48	29
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode	48	29
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode die niet kunnen worden geherclassificeerd	48	29
Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode	-13,271	-33,282
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen-vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-13,091	-33,288
Minderheidsbelangen	-180	6

Niet-geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro (per)	30-jun-20	31-dec-19
ACTIVA		
Materiële vaste activa	299	340
Recht-op-gebruik activa	1,783	2,212
Immateriële activa	2,252	1,982
Overige vaste activa op lange termijn	96	96
Belastingen op lange termijn	3,602	3,385
Vaste activa	8,032	8,015
Voorraad	20	20
Handels- en overige vorderingen	2,354	3,592
Belastingen op korte termijn	274	467
Beleggingen	10,349	10,444
Geldmiddelen en kasequivalenten	27,509	42,492
Vlottende activa	40,506	57,015
Totaal activa	48,538	65,030
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN		
Aandelenkapitaal	100,644	100,644
Uitgiftepremies	0	0
Gecumuleerde omrekeningsverschillen	-567	-615
Overige reserves	-11,873	-12,122
Ingehouden resultaat	-47,886	-34,747
Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	40,318	53,160
Minderheidsbelangen	-34	146
Totaal eigen vermogen	40,284	53,306
Leaseverplichtingen	926	1,335
Langlopende verplichtingen	926	1,335
Handelsschulden	2,581	4,725
Leaseverplichtingen	883	898
Overige kortetermijnverplichtingen	3,864	4,766
Kortlopende verplichtingen	7,328	10,389
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	48,538	65,030

Niet-geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2020	2019
Kasstroomen uit bedrijfsactiviteiten		
Verlies van de periode na belastingen	-13,319	-33,311
Financiële kosten	139	175
Financiële opbrengsten	-50	-236
Afschrijving op materiële vaste activa	585	600
Afschrijving en waardevermindering op immateriële vaste activa	0	18,468
Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen	249	257
Afname van handels- en overige vorderingen inclusief belastingsvorderingen en voorraad	1,214	1,036
Afname (-) van kortetermijnverplichtingen	-3,061	-4,140
Netto kasstromen gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten	-14,243	-17,151
Kasstroomen uit investeringsactiviteiten		
Buitengebruikstellingen van materiële vaste activa (naar aanleiding van een verkoop)	22	14
Afname / toename (-) van beleggingen	95	0
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	0	44
Aankoop van materiële vaste activa	-92	-73
Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit investeringsactiviteiten	-245	-15
Kasstroomen uit financieringsactiviteiten		
Betaalde hoofdsom op leaseverplichtingen	-454	-407
Betaalde rente op leaseverplichtingen	-9	-13
Betaalde rente	-5	-4
Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit financieringsactiviteiten	-468	-424
Nettomutatie in geldmiddelen en kasequivalenten	-14,956	-17,590
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode	42,492	64,652
Effect van wisselkoersschommelingen	-27	63
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode	27,509	47,125

Niet-geauditeerd geconsolideerd overzicht van de wijzigingen van het eigen vermogen

	Aandelen- kapitaal	Uitgifte- premie	Gecumuleerde omzettings- verschillen	Overige reserves	Ingehouden verliezen en winsten	Toerekenbaar aan aandeelhouders van de moeder- vennootschap	Minderheids- belangen	Totaal
Per 1 januari 2019	137,564	13	-273	-12,563	-19,853	104,888	422	105,310
Verlies van de periode 2019	0	0	0	0	-33,317	-33,317	6	-33,311
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap en herwaarderingsreserve	0	0	29	0	0	29	0	29
Op aandelen gebaseerde betaling	0	0	0	256	0	256	0	256
Per 30 juni 2019	137,564	13	-244	-12,307	-53,170	71,856	428	72,284

Per 1 januari 2020	100,644	0	-615	-12,122	-34,747	53,160	146	53,306
Verlies van de periode 2020	0	0	0	0	-13,139	-13,139	-180	-13,319
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap en herwaarderingsreserve		0	48	0	0	48	0	48
Op aandelen gebaseerde betaling		0	0	249	0	249	0	249
Per 30 juni 2020	100,644	0	-567	-11,873	-47,886	40,318	-34	40,284