

## **Oxurion NV Business Update – H1 2019**

**Positieve Topline Fase 1-resultaten met THR-149  
(Plasma Kallikrein-remmer) voor de behandeling van DME**

**Gemengde topline-resultaten van een verkennende Fase 2a-combinatiestudie  
van THR-317 (anti-PIGF) voor de behandeling van DME**

**THR-687 (Pan-RGD integrine-remmer)  
Inschrijving patiënten Fase 1-studie volledig  
Data read out voor eind 2019**

**Totale liquide middelen & investeringen van € 67,6 miljoen op 30 juni 2019**

### **Hoofdpunten :**

#### **Pijplijn**

- Positieve topline Fase 1-veiligheidsonderzoek voor de evaluatie van THR-149 (plasma kallikreïne-remmer) voor de behandeling van DME
  - THR-149 wordt goed verdragen en is veilig zonder melding van dosisbeperkende toxiciteit of ernstige geneesmiddelgerelateerde bijwerkingen.
  - Snelle werking vanaf dag 1 met een toenemende gemiddelde verbetering van de best gecorrigeerde gezichtsscherpte (BCVA) op dag 14 na één injectie met THR-149.
  - De werking duurde tot dag 90 na één injectie met THR-149.
- Gemengde topline-resultaten van een verkennende Fase 2a-combinatiestudie gerapporteerd voor de evaluatie van THR-317 in combinatie met ranibuzimab voor de behandeling van DME
  - De combinatietherapie vertoonde geen toename van BCVA in de globale populatie op maand 3.
  - Bepaalde verbetering van de gemiddelde BCVA op maand 3 waargenomen met de combinatietherapie bij slechte (of geen) reactie op eerdere anti-VEGF en bij patiënten met slecht zicht - basislijn BCVA ≤65 letters.
  - De topline-gegevens bevestigen dat THR-317 in combinatie met ranibizumab veilig is en goed wordt verdragen.
- Inschrijving patiënten volledig in Fase 1-veiligheidsonderzoek ter evaluatie van THR-687 (pan RGD integrine-antagonist) voor de behandeling van DME
  - Het bedrijf verwacht de readout tegen eind 2019.

### **Financieel**

- Oxurion rapporteert een totaal van € 67,6 miljoen liquide middelen, kasequivalenten en investeringen eind juni 2019. Eind december 2018 was dat € 85,1 miljoen.
- Oxurion rapporteert een omzet van € 1,8 miljoen voor de periode die eindigt op 30 juni 2019. Op basis hiervan besliste de onderneming tot een volledige afschrijving van resterende Jetrea<sup>®</sup> immateriële activa.

**Leuven, België , 5 september 2019 – 17.40 CET – [Oxurion NV](#)** (Euronext Brussels: OXUR), een biofarmaceutisch bedrijf dat innovatieve behandelingen ontwikkelt om het gezichtsvermogen bij patiënten met diabetische oogziekten te behouden, publiceert vandaag zijn zakelijke en financiële update voor de periode van zes maanden die eindigt op 30 juni 2019.

Oxurion werkt verder aan de ontwikkeling van zijn innovatieve pijplijn van ziektemodificerende kandidaat-geneesmiddelen voor diabetische oogziekten, in het bijzonder DME.

De Oxurion-pijplijn voor klinische ontwikkeling bestaat uit nieuwe producten met verschillende werkingsmechanismen die samen het bedrijf toegang kunnen geven tot een aanzienlijk deel van de grote en snelgroeïende markt voor diabetische oogziekten.

De klinische pijplijn van Oxurion bestaat uit:

- een krachtige plasma kallikreïne-remmer (**THR-149**) zit in een Fase 1- multicenter, dosisescalatiestudie voor de behandeling van DME. Uit recente topline-gegevens blijkt dat THR-149 goed wordt verdragen en veilig is zonder melding van dosisbeperkende toxiciteit of ernstige geneesmiddelgerelateerde bijwerkingen. De data wezen ook op erg veelbelovende efficiëntieresultaten met betrekking tot BCVA.
- **THR-687** - een kleine pan-RGD integrine-antagonist molecule die momenteel wordt ontwikkeld voor de behandeling van een ruime waaier aan patiënten met diabetische oogziekten. Inschrijving patiënten Fase 1-studie met THR-687 afgerond in september 2019. De resultaten van deze Fase 1-studie worden verwacht tegen eind 2019.

**Gereguleerde informatie**

- een human placentale groeifactor (PlGF) die een monoklonaal antilichaam neutraliseert **(THR-317)**.

Topline-resultaten van een verkennende Fase 2a-studie om de efficiëntie en doeltreffendheid van intravitale THR-317 te evalueren wanneer toegediend in combinatie met ranibizumab (Lucentis®) voor de behandeling van DME. Oxurion analyseert verder alle gegevens en evalueert zijn toekomstplannen voor THR-317 met betrekking tot de behandeling van DME.

Bovendien wordt THR-317 geëvalueerd in een Fase 2-studie voor de behandeling van idiopathisch maculair telangiectasia Type 1 (MacTel 1), een zeldzame ziekte die de macula aantast en tot gezichtsverlies kan leiden. De eerste gegevens van deze studie worden tegen eind 2019 verwacht.

**Patrik De Haes, M.D., CEO of Oxurion,:** *“De positieve topline-resultaten van een Fase 1-studie bevestigen dat THR-149, een krachtige plasma kallikreïne-remmer, niet alleen goed wordt verdragen en veilig is voor intraoculair gebruik, maar dat hij ook snel en duurzaam resultaat oplevert inzake BCVA. Wij geloven dat deze positieve bevindingen aantonen dat THR-149 het potentieel heeft om een best-in-class PKal-remmer te worden voor de behandeling van DME. We kijken uit naar de ‘late breaking’ podiumpresentatie op het komende Euretina-congres in Parijs en zijn momenteel bezig met de voorbereiding van een vervolg op de klinische Fase 2-studie ter evaluatie van THR-149 vanaf begin 2020.*

*“De recentelijk gerapporteerde topline-resultaten van een verkennende Fase 2-studie ter evaluatie van THR-317 (anti-PlGF) in combinatie met ranibizumab voor de behandeling van DME suggereert dat een combinatietherapie een zekere rol kan spelen in de behandeling van slechte (of geen) reactie op eerder toegediende anti-VEGF en bij patiënten met een basislijn BCVA van minder dan of gelijk aan 65 letters. We zullen deze resultaten blijven evalueren en analyseren, alsook de gerapporteerde positieve Fase 1-resultaten van de monotherapie-studie van vorig jaar, voordat we beslissen hoe we dit programma het best kunnen positioneren naarmate we vooruitgang boeken voor onze algehele portfolio in de klinische fase van de volgende generatie therapieën voor de behandeling van DME. Bij die beslissing zullen we ook rekening houden met het resultaat van de studie ter evaluatie van THR-317 voor de behandeling van MacTel1. Dat resultaat verwachten we tegen eind 2019.”*

*“Eerder deze week waren we blij te kunnen bevestigen dat we alle patiënten hebben ingeschreven voor onze Fase 1-studie, waarbij we de veiligheid van onze THR-687 evalueren, een kleine molecule pan-RGD integrine-antagonist voor de behandeling van DME. De topline-resultaten van deze Fase 1-studie zullen nog vóór eind 2019 worden meegedeeld”, gaat hij verder.*

*“Dankzij onze solide kaspositie van € 67,6 miljoen en een voorzichtig kasbeheer kunnen we vooruitgang boeken in al onze lopende en geplande klinische en preklinische ontwikkelingen tot 2021.”*, concludeert Patrik De Haes.

### **Diabetische oogziekten - Een belangrijke en steeds grotere medische nood**

Diabetes is een ernstig wereldwijd gezondheidsprobleem: naar schatting 425 miljoen volwassenen hebben er momenteel mee te maken. De International Diabetes Federation verwacht dat dit aantal tot 625 miljoen zal stijgen tegen 2045 .

Diabetische oogziekten worden veroorzaakt door de hyperglycemie (hoge bloedsuikerspiegel) die gepaard gaat met diabetes. Doe je er niets aan dan veroorzaakt hyperglycemie schade aan de haarvaatjes die bloed en dus zuurstof vervoeren naar het netvlies, de structuur achteraan het oog dat verantwoordelijk is voor het zicht.

Diabetische retinopathie (DR) is een ernstige ziekte die het zicht bedreigt en de belangrijkste oorzaak van gezichtsverlies bij volwassenen die tot de beroepsbevolking behoren. DR ontwikkelt zich van een lichte, niet-proliferatieve tot een meer ernstige, of zelfs proliferatieve ziekte (PDR). PDR, het meer gevorderde stadium van diabetische oogziekte, doet zich voor wanneer er in het netvlies nieuwe breekbare bloedvaten beginnen te groeien, die vaak in het glasvocht een bloeding veroorzaken die leidt tot verlies van het gezichtsvermogen.

Er zijn naar schatting 150 miljoen diabetici met DR, waarvan 50 miljoen met een zichtbedreigende oogaandoening.

Diabetisch macula-oedeem (DME) is een ernstige complicatie van DR. DME is een ophoping van vocht in de macula, het deel van het netvlies dat het gedetailleerde gezichtsvermogen controleert, als gevolg van lekkende bloedvaten. DME is een ernstige aandoening waarvoor nog geen medische oplossing bestaat. De huidige zorgstandaard, anti-VEGF's, hebben aangetoond dat ze suboptimale resultaten opleveren. Meer dan 50 % van de patiënten heeft een onbevredigende vroege visuele respons bij een anti-VEGF-therapie en in veel gevallen slagen ze er niet in om een klinisch betekenisvolle visuele verbetering te bereiken.

### **Update van de klinische en preklinische ontwikkeling bij Oxurion**

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

**Positieve topline Fase 1-resultaten met THR-149 voor de behandeling van DME - Het Fase 2-programma zal naar verwachting starten in de eerste helft van 2020**

THR-149 is een krachtige plasma kallikreïne-remmer die wordt ontwikkeld voor de behandeling van DME.

THR-149 werkt door onderdrukking van het Plasma Kallikrein-Kinin (PKal-kinin) systeem, dat als een geldig doel voor DME wordt beschouwd.

Uit de topline-gegevens van de trial blijkt dat THR-149 goed wordt verdragen en veilig is. Er werden geen dosisbeperkende toxiciteit of ernstige geneesmiddelgerelateerde bijwerkingen gemeld voor de dosissen die geëvalueerd werden tijdens het onderzoek.

De studie toonde ook veelbelovende resultaten met betrekking tot de werkzaamheid, meer bepaald 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 enkele injectie met THR-149.

Oxurion bereidt momenteel de volledige gegevensanalyse voor van deze Fase 1-studie met THR-149. Het bedrijf is van plan verdere klinische gegevens van de studie toe te lichten op Euretina in Parijs (8 september), op de Retina Society Meeting in Londen (11 - 15 september) en op de komende AAO-bijeenkomst in oktober in San Francisco.

Het bedrijf heeft ook plannen om een Fase 2-ontwikkelingsprogramma voor THR-149 te starten in de eerste helft van 2020.

Dit nieuwe kandidaat-medicijn werd gegenereerd met behulp van het Bicycles<sup>®</sup>-fietstechnologieplatform van Bicycle Therapeutics.

### **THR-687 - een integrine-antagonist voor de behandeling van DME**

#### **Een Fase 1-studie tot evaluatie van THR-687, een nieuwe pan-RGD integrine-antagonist voor de behandeling van DME - inschrijving afgerond**

Oxurion ontwikkelt THR-687, een nieuwe pan-RGD integrine-antagonist om het gezichtsvermogen te behouden bij een grote groep patiënten met diabetische oogziekten. Dit brede potentieel is gebaseerd op de hypothese dat integrineremming veel van de processen kan aanpakken die resulteren in pathologische angiogenese en vasculaire lekkage die diabetische oogziekten veroorzaken.

Oxurion richt zich aanvankelijk op THR-687 voor de behandeling van DME.

In september rondde Oxurion de inschrijving af van een Fase 1-multicenterstudie met toenemende dosissen voor het evalueren van de veiligheid van één intravitreale injectie van THR-687 voor de behandeling van patiënten met DME. Twaalf patiënten werden ingeschreven in het onderzoek

De eerste resultaten van deze klinische studie worden verwacht tegen het einde van 2019.

Op het EURETINA-congres in Parijs zullen preklinische data worden toegelicht waaruit blijkt dat THR-687 oculaire fibrose kan afremmen. De presentatie wordt gegeven op 6 september 2019.

### **THR-317 – een gehumaniseerd mAb tegen humane PIGF voor de behandeling van DME**

THR-317 (anti-PIGF) is een gehumaniseerd recombinant monoklonaal antilichaam tegen de receptorbindende zijde van de menselijke placentaire groeifactor (PIGF). THR-317 wordt ontwikkeld voor de behandeling van DME.

In 2018 toonden positieve Fase 1-gegevens het potentieel aan van THR-317 voor de behandeling van diabetisch macula-oedeem in monotherapie. De topline-resultaten van deze studie wezen op een grote veiligheid en de eerste indicaties van klinische activiteit en een duurzame uitwerking.

Na deze positieve resultaten startte het bedrijf een verkennend Fase 2a *proof of concept*-onderzoek ter evaluatie van THR-317 in combinatie met ranibizumab (Lucentis) voor de behandeling van DME.

### **Gemengde resultaten van een verkennende Fase 2a klinische studie ter evaluatie van THR-317 in combinatie met ranibizumab (Lucentis<sup>®</sup>) voor de behandeling van DME**

In augustus 2019 maakte het bedrijf de topline-resultaten bekend van een verkennende Fase 2-studie bij 70 patiënten om de werking en veiligheid van intravitreale THR-317 te evalueren, toegediend in combinatie met ranibizumab (Lucentis<sup>®</sup>), een VEGF-remmer, voor de behandeling van DME.

De studie toonde aan dat de combinatie niet zorgde voor een verbetering van BCVA in de globale populatie na maand 3.

Er kon een zekere verbetering van de gemiddelde BCVA worden waargenomen op maand 3 met de combinatietherapie in 2 vooraf gespecificeerde belangrijke subgroepen:

- o weinig (of geen) reactie op eerdere anti-VEGF, en
- o patiënten met slecht zicht - basislijn BCVA  $\leq 65$  letters

De topline-gegevens bevestigen dat THR-317 in combinatie met ranibizumab veilig is en goed wordt verdragen

De topline-gegevens van deze verkennende fase 2-combinatiestudie werden toegelicht op het EURETINA-congres in Parijs op 5 september 2019.

Oxurion zal de fase 2-gegevens verder beoordelen en analyseren voordat het besluit hoe dit programma het best kan worden gepositioneerd gezien de noodzaak om te investeren in de verdere ontwikkeling van de rest van de klinische fase van zijn portfolio met next-generatie therapieën voor de behandeling van DME.

### **Een Fase 2 klinische studie van THR-317 voor de behandeling van MacTel 1**

Oxurion schrijft patiënten in voor een Fase 2-multicenterstudie om de werking en veiligheid van intravitreale THR-317 te evalueren voor de behandeling van Maculaire Telangiectasia Type 1 (MacTel 1). MacTel 1 is een zeldzame aandoening die de macula aantast en kan leiden tot een verlies van het gezichtsvermogen. Er bestaat momenteel geen afdoende behandeling voor MacTel 1.

Voor deze Fase 2-studie is het de bedoeling maximaal 10 patiënten in te schrijven met macula-oedeem veroorzaakt door MacTel 1. Elke patiënt krijgt drie injecties van 8 mg intravitreaal THR-317 gespreid over een periode van 2 maanden. De efficiëntie en veiligheid zullen worden beoordeeld via functionele en anatomische eindpunten.

De eerste resultaten van deze klinische studie worden verwacht tegen het einde van 2019.

### **Update ocriplasmine**

Jetrea<sup>®</sup> werd voor het eerst geïntroduceerd begin 2013 en is een eersteklas farmacologische vitreolysetherapie die goedgekeurd is voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie of tractie.

Tot nu toe werden meer dan 30.000 patiënten behandeld met Jetrea<sup>®</sup> met reële klinische gegevens die bevestigen dat het medicijn een veilige en effectieve vroege behandeling is voor een goed geïdentificeerde groep patiënten die lijden aan symptomatische vitreomaculaire adhesie of vitreomaculaire tractie.

Als bedrijf blijven we de waarde erkennen van deze duidelijk gedifferentieerde behandelingsoptie voor patiënten die hier baat bij kunnen hebben.

Oxurion blijft zich engageren om samen met zijn stakeholders Jetrea<sup>®</sup> ter beschikking te stellen van patiënten op een operationeel efficiënte en kosteneffectieve manier.

**Oncurious - immuno-oncologietherapieën van een nieuwe generatie**

**Oncurious - € 1,0 miljoen subsidie van Flanders Innovation and Entrepreneurship (VLAIO)**

Oncurious ontwikkelt immuno-oncologische geneesmiddelen van een nieuwe generatie voor een breed spectrum van kankertypes. Oncurious is een filiaal van Oxurion, met een meerderheidsbelang van Oxurion. De resterende aandelen zijn in handen van VIB, een toonaangevend biowetenschappelijk onderzoeksinstituut in Vlaanderen.

In juni 2019 ontving Oncurious een projectsubsidie van bijna € 1,0 miljoen van het Agentschap Innoveren en Ondernemen (VLAIO) voor de verdere preklinische ontwikkeling van zijn pijplijn van de volgende generatie immuuntherapieën tegen kanker.

De niet-dilutieve subsidie zal worden aangewend om een aantal multispecifieke biologische middelen te identificeren met verschillende werkingsmechanismen tegen immunomodulaire doelen. Deze kandidaten worden vervolgens beoordeeld in preklinische tumormodellen, zowel als monotherapieën als in combinatie met de standaardbehandeling.

**TB-403 voor medulloblastoom**

Inschrijving van patiënten met recidiverend of refractair medulloblastoom is aan de gang in een US Fase 1/2a-studie met het Oncurious-leadprogramma TB-403, een gehumaniseerd monoklonaal antilichaam tegen placentale groeifactor (PlGF).

De studie heeft tot doel om na te gaan of TB-403 veilig is en goed verdragen wordt bij de maximaal toegelaten dosis bij pediatrische patiënten met een recidiverend of refractair medulloblastoom. TB-403 wordt ontwikkeld door Oncurious in samenwerking met BioInvent International.



**Financiële update**

In de eerste zes maanden van 2019 boekte Oxurion een omzet van € 1,8 miljoen. In dezelfde periode in 2018 bedroeg de omzet € 3,8 miljoen. Op basis hiervan besliste de onderneming tot een volledige afschrijving van resterende Jetrea® immateriële activa.

In de eerste helft van 2019 rapporteerde de groep een brutowinst van € 0,6 miljoen, tegenover een brutowinst van € 2,6 miljoen in dezelfde periode in 2018.

De investeringen van Oxurion in R&D bedroegen € 12,0 miljoen in de eerste helft van 2019. In dezelfde periode in 2018 werd er € 13,3 miljoen geïnvesteerd in R&D. Het cijfer voor 2018 omvatte een milestone betaling van € 1,0 miljoen in verband met de ontwikkeling van THR-149.

De kosten voor marketing en verkoop bedroegen € 3,4 miljoen, tegenover € 2,5 miljoen in de dezelfde periode van 2018. De toename is rechtstreeks gerelateerd aan de terugkeer van de Jetrea® ex-US rechten en commerciële activiteiten.

De algemene en administratieve kosten bedroegen € 3,3 miljoen. In de eerste helft van 2018 was dat € 2,9 miljoen.

In de eerste helft van 2019 rapporteerde Oxurion een nettoverlies van € 33,3 miljoen (of €-0,87 per aandeel) bestaande uit de afschrijving van € 16,9 miljoen aan resterende immateriële activa van Jetrea®, en € 16,4 miljoen aan lopende verliezen. Het nettoverlies van € 16,4 miljoen is dus te vergelijken met € 15,2 miljoen voor dezelfde periode in 2018.

Op 30 juni 2019 had Oxurion € 67,6 miljoen aan liquide middelen, kasequivalenten en investeringen. Eind december 2018 was dat € 85.1 miljoen.

**EINDE**

**Voor verdere informatie kunt u contact opnemen met:**

<p><u>Oxurion NV</u> Wouter Piepers, Global Head of Investor Relations &amp; Corporate Communications +32 16 75 13 10 / +32 478 33 56 32 <a href="mailto:wouter.piepers@oxurion.com">wouter.piepers@oxurion.com</a></p>	<p><u>Citigate Dewe Rogerson</u> David Dible/ Sylvie Berrebi/Nathaniel Dahan Tel.: +44 20 7638 9571 <a href="mailto:oxurion@citigatedewerogerson.com">oxurion@citigatedewerogerson.com</a></p>
---	--

## **Over Oxurion**

Oxurion (Euronext Brussels: OXUR) is een biofarmaceutische onderneming die momenteel een concurrerende pijplijn van drie ziektemodificerende kandidaat-geneesmiddelen ontwikkelt voor diabetische oogziekten, wereldwijd een belangrijke oorzaak van blindheid bij de volwassen beroepsbevolking. De pijplijn bestaat uit:

- THR-149, een plasma kallikreïne-remmer, die positieve topline Fase 1-resultaten opleverde voor de behandeling van DME. Het bedrijf bereidt momenteel een klinisch Fase 2-programma voor dat naar verwachting zal starten in de eerste helft van 2020.
- THR-687, een pan-RGD integrineantagonist, die zich in een klinische Fase 1-studie bevindt om te beoordelen als behandeling voor diabetische retinopathie en DME. De topline-resultaten van deze studie worden verwacht eind 2019.
- THR-317, een PIGF-remmer wordt geëvalueerd voor de behandeling van diabetisch macula-oedeem (DME), evenals voor de behandeling van idiopathische maculaire telangiectasie Type 1 (MacTel 1), een zeldzame retinale ziekte die de macula aantast en kan leiden tot een verlies van het gezichtsvermogen

Oxurion is gevestigd in Leuven, België, en noteert op NYSE Euronext Brussel onder het symbool OXUR. Meer informatie is beschikbaar op [www.oxurion.com](http://www.oxurion.com).

## **Belangrijke informatie over toekomstgerichte verklaringen**

*Sommige verklaringen in dit persbericht kunnen worden beschouwd als toekomstgericht. Dergelijke toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op huidige verwachtingen en kunnen dienovereenkomstig verscheidene 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.*

**Overzicht van de Kerncijfers per 30 juni 2019**

**Niet-geauditeerde geconsolideerde balans**

In '000 euro (op)	30-jun-19	31-dec-18
Vaste activa	7,951	23,775
Vlottende activa	72,210	91,089
<b>Totaal activa</b>	<b>80,161</b>	<b>114,864</b>
Totaal eigen vermogen	72,284	105,310
Langlopende verplichtingen	1,616	0
Schulden	6,261	9,554
<b>Totaal eigen vermogen en verplichtingen</b>	<b>80,161</b>	<b>114,864</b>

**Niet-geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening**

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2019	2018
<b>Opbrengsten</b>	<b>1,807</b>	<b>3,752</b>
<b>Bedrijfsresultaat</b>	<b>-33,365</b>	<b>-15,664</b>
Financiële opbrengsten	236	571
Financiële kosten	-175	-74
<b>Resultaat voor belastingen</b>	<b>-33,304</b>	<b>-15,167</b>
Belastingen	-7	-4
<b>Verlies van het jaar</b>	<b>-33,311</b>	<b>-15,171</b>
<b>Resultaat per aandeel</b>		
Gewoon (euro)	-0.87	-0.39
Verwaterd (euro)	-0.87	-0.39

## Verkorte financiële overzichten

### Niet-geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2019	2018
<b>Opbrengsten</b>	<b>1,807</b>	<b>3,752</b>
Verkopen	1,804	3,750
Royalty-inkomsten	3	2
<b>Kostprijs van de verkoop</b>	<b>-1,224</b>	<b>-1,117</b>
<b>Brutowinst</b>	<b>583</b>	<b>2,635</b>
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-12,040	-13,349
Algemene en administratieve kosten	-3,329	-2,874
Distributiekosten	-3,408	-2,541
Overige bedrijfsopbrengsten	1,720	465
Bijzondere waardeverminderingverliezen	-16,891	0
<b>Bedrijfsresultaat</b>	<b>-33,365</b>	<b>-15,664</b>
Financiële opbrengsten	236	571
Financiële kosten	-175	-74
<b>Resultaat vóór belastingen</b>	<b>-33,304</b>	<b>-15,167</b>
Belastingen	-7	-4
<b>Verlies van de periode</b>	<b>-33,311</b>	<b>-15,171</b>
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-33,317	-15,028
Minderheidsbelangen	6	-143
<b>Resultaat per Aandeel</b>		
Gewoon (euro)	-0.87	-0.39
Verwaterd (euro)	-0.87	-0.39

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

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2019	2018
<b>Verlies van de periode</b>	<b>-33,311</b>	<b>-15,171</b>
Koersverschillen uit de omrekening van buitenlandse verrichtingen	29	-58
<b>Niet gerealiseerde resultaten voor de periode</b>	<b>29</b>	<b>-58</b>
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode die niet kunnen worden geherclassificeerd	29	-58
<b>Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode</b>	<b>-33,282</b>	<b>-15,229</b>
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen-vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-33,288	-15,086
Minderheidsbelangen	6	-143

### Niet-geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro (op)	30-jun-19	31-dec-18
<b>ACTIVA</b>		
Materiële vaste activa	489	614
Recht-op-gebruik activa	2,453	0
Immateriële activa	1,982	20,450
Overige vaste activa op lange termijn	127	127
Belastingen op lange termijn	2,900	2,584
<b>Vaste activa</b>	<b>7,951</b>	<b>23,775</b>
Voorraad	413	1,036
Handels- en overige vorderingen	3,723	4,219
Belastingen op korte termijn	474	707
Beleggingen	20,475	20,475
Geldmiddelen en kasequivalenten	47,125	64,652
<b>Vlottende activa</b>	<b>72,210</b>	<b>91,089</b>
<b>Totaal activa</b>	<b>80,161</b>	<b>114,864</b>
<b>EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN</b>		
Aandelenkapitaal	137,564	137,564
Uitgiftepremies	13	13
Gecumuleerde omrekeningsverschillen	-244	-273
Overige reserves	-12,307	-12,563
Ingehouden resultaat	-53,170	-19,853
<b>Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij</b>	<b>71,856</b>	<b>104,888</b>
<b>Minderheidsbelangen</b>	<b>428</b>	<b>422</b>
<b>Totaal eigen vermogen</b>	<b>72,284</b>	<b>105,310</b>
Leaseverplichtingen	1,616	0
<b>Langlopende verplichtingen</b>	<b>1,616</b>	<b>0</b>
Handelsschulden	2,394	5,054
Leaseverplichtingen	847	0
Overige kortetermijnverplichtingen	3,020	4,500
<b>Kortlopende verplichtingen</b>	<b>6,261</b>	<b>9,554</b>
<b>Totaal eigen vermogen en verplichtingen</b>	<b>80,161</b>	<b>114,864</b>

**Niet-geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht**

In '000 euro (voor de periode afgesloten op 30 juni)	2019	2018
<b>Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten</b>		
Verlies van de periode na belastingen	-33,311	-15,171
Financiële kosten	175	74
Financiële opbrengsten	-236	-571
Afschrijving op materiële vaste activa	600	256
Afschrijving en waardevermindering op immateriële vaste activa	18,468	1,577
Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen	257	-52
Afname van handels- en overige vorderingen inclusief belastingsvorderingen en voorraad	1,036	-258
Afname (-) van kortetermijnverplichtingen	-4,140	-10,560
<b>Netto kasstromen gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten</b>	<b>-17,151</b>	<b>-24,706</b>
<b>Kasstroom uit investeringsactiviteiten</b>		
Buitengebruikstellingen van materiële vaste activa (naar aanleiding van een verkoop)	14	58
Afname / toename (-) van beleggingen	0	23,915
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	44	90
Aankoop van materiële vaste activa	-73	-88
Aankoop / desinvestering (-) van overige vaste activa op lange termijn	0	-1
<b>Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit investeringsactiviteiten</b>	<b>-15</b>	<b>23,974</b>
<b>Kasstroom uit financieringsactiviteiten</b>		
Niet-beschikbare banktegoeden bestemd voor de emissie van aandelenkapitaal	0	10,000
Betaalde hoofdsom op leaseverplichtingen	-407	0
Betaalde rente op leaseverplichtingen	-13	0
Betaalde rente	-4	-4
<b>Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit financieringsactiviteiten</b>	<b>-424</b>	<b>9,996</b>
<b>Nettomutatie in geldmiddelen en kasequivalenten</b>		
<b>Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode</b>	<b>64,652</b>	<b>66,175</b>
Effect van wisselkoersschommelingen	63	353
<b>Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode</b>	<b>47,125</b>	<b>75,793</b>

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

	Aandelen- kapitaal	Uitgifte- premie	Gecumuleerde omzettings- verschillen	Overige reserves	Ingehouden verliezen en winsten	Toereken baar aan aandeelhouders van de moeder- vennootschap	Minderheids- belangen	Totaal
<b>Op 1 januari 2018</b>	<b>151,991</b>	<b>157,661</b>	<b>-335</b>	<b>-13,141</b>	<b>-163,546</b>	<b>132,630</b>	<b>727</b>	<b>133,357</b>
Verlies van de periode 2018	0	0	0	0	-15,028	-15,028	-143	-15,171
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap en herwaarderingsreserve	0	0	-58	0	0	-58	0	-58
Kapitaalverhoging	9,796	204	0	0	0	10,000	0	10,000
Kapitaalvermindering	-24,302	-157,865	0	0	182,167	0	0	0
Op aandelen gebaseerde betaling	0	0	0	-52	0	-52	0	-52
<b>Op 30 juni 2018</b>	<b>137,485</b>	<b>0</b>	<b>-393</b>	<b>-13,193</b>	<b>3,593</b>	<b>127,492</b>	<b>584</b>	<b>128,076</b>
<b>Op 1 januari 2019</b>	<b>137,564</b>	<b>13</b>	<b>-273</b>	<b>-12,563</b>	<b>-19,853</b>	<b>104,888</b>	<b>422</b>	<b>105,310</b>
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	29	0	0	29	0	29
Op aandelen gebaseerde betaling		0	0	256	0	256	0	256
<b>Op 30 juni 2019</b>	<b>137,564</b>	<b>13</b>	<b>-244</b>	<b>-12,307</b>	<b>-53,170</b>	<b>71,856</b>	<b>428</b>	<b>72,284</b>