



## **ABLYNX VERSTERKT MANAGEMENT TEAM MET DE BENOEMING VAN DR DEBBIE LAW TOT CHIEF SCIENTIFIC OFFICER**

**GENT, België, 8 januari 2009** –Ablynx [*Euronext Brussels: ABLX*], een pionier in het onderzoek naar en de ontwikkeling van Nanobodies<sup>®</sup>, een nieuwe klasse van therapeutische proteïnen afgeleid van antilichamen, heeft vandaag meegedeeld dat ze Dr Debbie Law heeft benoemd tot haar Chief Scientific Officer.

Dr Law heeft meer dan dertien jaar ervaring in de biotechindustrie met belangrijke expertise in het onderzoek naar medicijnen en in de succesvolle vooruitgang van belangrijke kandidaat-geneesmiddelen naar de preklinische ontwikkelingsfase. Ze zal aan het hoofd staan van de onderzoeksactiviteiten en zal nieuwe therapeutische programma's identificeren en prioriteren die Ablynx verder zal ontwikkelen om haar snel groeiende Nanobody<sup>®</sup>-portefeuille van ontwikkelingskandidaten verder uit te bouwen.

Vooraleer Dr Law Ablynx vervoegde, was ze werkzaam bij PDL BioPharma waar ze sinds 2006 de functie bekleedde van Vice President of Research. Voordien bekleedde ze functies van senior onderzoeker bij EOS Biotechnology en COR Therapeutics.

Dr Law behaalde haar doctoraat in immunologie aan de University of Oxford in 1989 en bekleedde vervolgens een post-doctoraatsfunctie aan de University of California in San Francisco.

Dr Edwin Moses, Gedelegeerd Bestuurder en Voorzitter zei: “We zijn verheugd dat Debbie toetreedt om de onderzoeksactiviteiten van Ablynx te leiden. Zij brengt een enorme kennis en ervaring mee op het gebied van geneesmiddelenonderzoek met een uitzonderlijk sterke expertise in biologische geneesmiddelen, wat ons bestaande management team verder zal versterken en zal aanvullen. We gaan verder om onze belangrijkste kandidaten snel naar de kliniek te brengen en momenteel hebben we twee van onze eigen Nanobodies<sup>®</sup> in klinische studies.”

Op haar benoeming antwoordde Dr Law: “Ik vervoeg Ablynx op een enorm spannend moment en ik kijk er naar uit om bij te dragen tot de creatie van een zeer sterke Nanobody<sup>®</sup>-productportfolio. Ik ben onder de indruk van de brede toepassing van de Nanobody<sup>®</sup>-technologie in verschillende doelklassen en therapeutische gebieden. Ik ben ook opgetogen over de mogelijkheid om alternatieve toedieningswijzen voor Nanobodies<sup>®</sup> te ontwikkelen.”

-einde-

**Over Ablynx [*Euronext Brussels: ABLX*] - <http://www.ablynx.com>**

Ablynx is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op het onderzoek naar en de ontwikkeling van Nanobodies<sup>®</sup>, een nieuwe klasse van therapeutische proteïnen, op basis van fragmenten van enkel-domein antilichamen, voor diverse ernstige en levensbedreigende menselijke ziekten. Ablynx werd opgericht in 2001 in Gent en telt momenteel meer dan 200 werknemers. Ablynx sloot een succesvolle initiële beursintroductie (IPO) af op Euronext Brussels [*ABLX*] op 7 november 2007.

Ablynx ontwikkelt een portfolio van op Nanobody®-gebaseerde therapeutische programma's voor diverse belangrijke ziektegebieden, met inbegrip van ontstekingen, trombose, oncologie en de ziekte van Alzheimer. Nanobodies® werden gegenereerd tegen meer dan 100 verschillende ziektedoelwitten. Belangrijk is dat Nanobodies®, die van nature voorkomen bij lama's, een zeer hoge homologie hebben met mensen. Effectiviteitsgegevens werden bekomen in 25 *in vivo* modellen voor Nanobodies® voor een waaier van verschillende doelwitten.

Ablynx heeft een omvangrijke octrooipositie in het domein van Nanobodies® voor toepassingen in de gezondheidszorg en bezit de exclusieve en wereldwijde rechten op meer dan 50 families van toegekende octrooien en lopende octrooiaanvragen, met inbegrip van de "Hammers"-octrooien die de basisstructuur, de samenstelling, de aanmaak en het gebruik van Nanobodies® beschrijven.

Ablynx heeft lopende onderzoeksovereenkomsten en belangrijke samenwerkingsakkoorden met verscheidene grote farmaceutische bedrijven, waaronder Boehringer Ingelheim, Merck Serono, Novartis en Wyeth Pharmaceuticals. Ablynx bouwt een uiteenlopende en brede portfolio van therapeutische Nanobodies® uit, zowel via deze samenwerkingsovereenkomsten als via haar eigen interne onderzoeksprogramma's. Haar belangrijkste programma, ALX-0081, een nieuw anti-tromboticum dat intraveneus wordt toegediend, heeft het primaire eindpunt bereikt in een meervoudige dosis Fase Ib studie in patiënten die een PCI ondergaan. Voor ALX-0681, ook een nieuw anti-tromboticum dat subcutaan wordt toegediend, is een Fase I klinische studie in gezonde vrijwilligers opgestart. Ablynx heeft ALX-0141, een anti-RANKL Nanobody® voor botziekten, naar preklinische ontwikkeling gebracht. Bovendien heeft Ablynx' partner Wyeth Pharmaceuticals een Fase I studie opgestart voor een anti-TNF-alfa Nanobody® in december 2008.

Nanobody® is een geregistreerde merknaam van Ablynx NV.

#### **Voor bijkomende informatie, gelieve contact op te nemen met:**

##### **College Hill Life Sciences voor internationale media:**

Sue Charles, Justine Lamond,  
Dr John McIntyre  
t: +44 (0)20 7866 7857  
e: [ablynx@collegehill.com](mailto:ablynx@collegehill.com)

##### **Ablynx:**

Dr Edwin Moses  
Chairman and CEO  
t: +32 (0)9 262 00 07  
m: +44 (0)7771 954 193 /  
+32 (0)473 39 50 68  
e: [edwin.moses@ablynx.com](mailto:edwin.moses@ablynx.com)

Eva-Lotta Allan  
Chief Business Officer  
t: +32 (0)9 262 00 75  
m: +32 (0)475 78 36 21 /  
+44 (0)7990 570 900  
e: [eva-lotta.allan@ablynx.com](mailto:eva-lotta.allan@ablynx.com)

*Bepaalde verklaringen, overtuigingen en meningen uitgedrukt in dit document zijn toekomstgericht en weerspiegelen de huidige verwachtingen en projecties van de Vennootschap of, naargelang het geval, de bestuurders van de Vennootschap, over toekomstige gebeurtenissen. Uit hun aard houden toekomstgerichte verklaringen een aantal risico's, onzekerheden en vooronderstellingen in die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten of gebeurtenissen wezenlijk verschillen van deze uitgedrukt of gesuggereerd door de toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden en vooronderstellingen zouden een nadelige invloed kunnen hebben op de uitkomst en de financiële gevolgen van de plannen en gebeurtenissen die hierin worden beschreven. Heel wat factoren, met inbegrip van, maar niet beperkt tot, wijzigingen in de vraag, de concurrentie en de technologie, kunnen tot gevolg hebben dat werkelijke gebeurtenissen, prestaties of resultaten wezenlijk verschillen van enige geanticipeerde ontwikkeling. Toekomstgerichte verklaringen opgenomen in dit document aangaande tendensen of activiteiten uit het verleden mogen niet worden beschouwd als een verklaring dat dergelijke tendensen of activiteiten zich zullen voortzetten in de toekomst. Bijgevolg verklaart de Vennootschap uitdrukkelijk geen enkele verplichting of verbintenis op zich te nemen om enige update of herziening van enige toekomstgerichte verklaring opgenomen in dit document openbaar te maken ten gevolge van enige wijziging in de verwachtingen of enige wijziging in gebeurtenissen, voorwaarden, vooronderstellingen of omstandigheden waarop de toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd. Noch de Vennootschap, noch haar raadgevers of vertegenwoordigers, noch enige moeder- of dochteronderneming of enige bedrijfsleider of werknemer daarvan, waarborgen dat de vooronderstellingen die aan de basis liggen van dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen vergissingen bevatten, en geen van hen aanvaardt enige verantwoordelijkheid voor de toekomstige juistheid van de toekomstgerichte verklaringen opgenomen in dit document, of voor het zich daadwerkelijk voordoen van de voorspelde ontwikkelingen. U dient geen ongepast vertrouwen te stellen in toekomstgerichte verklaringen, die enkel gelden op datum van dit document.*