



ABLYNX DEELT JAARRESULTATEN VOOR 2008 MEE

GENT, België, 24 februari 2009 – Ablynx, [*Euronext Brussels: ABLX*], een pionier in het onderzoek naar en de ontwikkeling van Nanobodies[®], een nieuwe klasse van therapeutische proteïnen afgeleid van antilichamen, heeft vandaag haar jaarresultaten voor 2008 meegedeeld. Deze werden opgesteld overeenkomstig IFRS zoals aanvaard binnen de EU.

Hoogtepunten van 2008

- €113,6 miljoen liquide middelen, kasequivalenten en financiële activa bij jaareinde
- 69% stijging in inkomsten tot €16,8 miljoen (2007: €9,9 miljoen)
- Startte in mei een Fase Ib studie in patiënten voor ALX-0081, een middel tegen trombose, en rapporteerde in december dat het primaire eindpunt werd bereikt
- Startte in december een Fase I studie voor ALX-0681, een subcutane toedieningsvorm van ALX-0081
- Kondigde een nieuw preklinisch ontwikkelingsprogramma aan, ALX-0141, een Nanobody[®] gericht tegen RANKL, een belangrijk doelwit voor osteoporose
- Sloot een overeenkomst af met Merck Serono voor gezamenlijk onderzoek naar en de ontwikkeling van Nanobodies[®], waarbij Ablynx een vooruitbetaling van €10 miljoen ontving
- Ontving een mijlpaalbetaling van \$3 miljoen van Wyeth voor het opstarten van een Fase I studie in gezonde vrijwilligers voor hun belangrijkste TNF-alfa Nanobody[®]
- Ontving een mijlpaalbetaling uit de samenwerking met Novartis
- Boehringer Ingelheim verlengde haar onderzoekssamenwerking voor de ziekte van Alzheimer
- Een subsidie van €2,3 miljoen werd toegekend voor onderzoek naar nieuwe technologieën voor het gebruik van Nanobodies[®]
- Was succesvol in het genereren van Nanobodies[®] tegen GPCR's
- Breidde personeelsbestand uit met 42% tot 205 werknemers en verzekerde zich van 7.000 m² in een nieuw gebouw ter ondersteuning van haar uitbreiding op lange termijn

Na jaareinde publiceerde Ablynx belangrijke eerste data voor haar nieuwe propriëtaire technologie voor het verlengen van het halfleven en bewees ook dat Nanobodies[®] met succes via de longen kunnen worden toegediend. Bovendien is de onderzoeksovereenkomst, die deel uitmaakt van de licentieovereenkomst rond TNF-alfa die de Vennootschap heeft met Wyeth Pharmaceuticals, verlengd met nog een jaar. Deze licentieovereenkomst, die is aangekondigd in november 2006, heeft er toe geleid dat Wyeth haar meest vergevorderde Nanobody[®] in december 2008 naar een fase I klinische studie heeft gebracht.

Vooruitzichten voor 2009

Gebaseerd op de positieve Fase Ib resultaten voor ALX-0081 is Ablynx van plan om tijdens het derde kwartaal van 2009 een Fase II klinische studie in meerdere centra in PCI patiënten op te starten. Om bijkomende informatie te verkrijgen over optimale dosering en planning ter voorbereiding van haar fase II studie, heeft Ablynx haar fase Ib studie verlengd om nader te kijken naar biologische markers, optimalisering van gelijktijdige behandeling met de gangbare behandelingen voor thrombose, tolerantie en toediening.

De Vennootschap heeft zich ook tot doel gesteld om tegen eind 2009 een Fase I studie op te starten voor ALX-0141 (anti-RANKL).

Overeenkomstig haar aangegeven strategie, zal Ablynx verder gaan met het uitbouwen van haar pijplijn aan producten door andere Nanobodies® naar de kliniek te brengen, alleen of in samenwerking met partners. De Vennootschap zal dit jaar verder nieuwe onderzoeksprogramma's opstarten en zal ook haar eigen technologieplatform verder ontwikkelen en de belangrijkste voordelen van Nanobodies® benutten in gebieden zoals alternatieve toediening.

Ablynx verwacht ook in 2009 bijkomende mijlpalen te behalen in haar bestaande overeenkomsten.

Bij de resultaten van 2008 en de duidelijke vooruitgang die Ablynx boekte in het voorbije jaar, voegde Dr Edwin Moses, Voorzitter en Gedelegeerd Bestuurder, eraan toe:

“2008 was opnieuw een jaar van grote vooruitgang voor Ablynx. Het was ons eerste volledige jaar als beursgenoteerd bedrijf op Euronext Brussel. Er zijn nu drie op Nanobody®-gebaseerde producten in de kliniek, meer dan 20 O&O programma's in uitvoering en we hebben de financiële middelen om er voor te zorgen dat ons unieke technologieplatform een stroom aan klinische kandidaten oplevert. Onze sterke kaspositie en ons vermogen om inkomsten te genereren uit bronnen buiten ons eigen vermogen geven ons een aanzienlijk concurrentievoordeel. Onze reputatie in de farmaceutische industrie blijft zich versterken, zoals blijkt uit de aankondiging van de overeenkomst met Merck Serono waarin risico's en opbrengsten worden gedeeld, evenals de verlengingen van financiële steun uit bestaande samenwerkingsovereenkomsten. Dit alles, samen met een aantal belangrijke personen die zijn toegevoegd aan ons managementteam, stelt ons in een zeer goede positie om Ablynx verder uit te bouwen tot één van de meest opwindende biotechnologiebedrijven in Europa.”

FINANCIËEL OVERZICHT

De geconsolideerde jaarrekening werd opgesteld in overeenstemming met de IFRS zoals aanvaard binnen de EU. De financiële informatie ingesloten in dit persbericht is een uittreksel van de IFRS geconsolideerde jaarrekening, die gepubliceerd zal worden voor het einde van maart 2009.

De commissaris, PricewaterhouseCoopers Bedrijfsrevisoren BCVBA, vertegenwoordigd door Raf Vander Stichele, heeft bevestigd dat zijn controlewerkzaamheden, die ten gronde zijn afgewerkt, geen betekenisvolle correctie aan het licht hebben gebracht die in de geconsolideerde resultatenrekening, de geconsolideerde balans, het geconsolideerd kasstroomoverzicht en het geconsolideerd mutatieoverzicht van het eigen vermogen voor 2008, opgenomen in dit persbericht, zou moeten worden doorgevoerd.

ANALYSE VAN DE BEDRIJFSRESULTATEN

Inkomsten

De inkomsten stegen 69% tot €16,8 miljoen in 2008 (2007: €9,9 miljoen).

Deze stijging was vooral te danken aan een stijging van €6,8 miljoen in de inkomsten uit onderzoek en ontwikkeling, hoofdzakelijk als gevolg van de samenwerkings-overeenkomsten met Novartis, Wyeth, Boehringer Ingelheim en Merck Serono. Daarnaast boekte Ablynx een stijging van €0,1 miljoen uit subsidie-inkomsten, als gevolg van twee nieuwe subsidies van de overheid waarvoor de Vennootschap €2,3 miljoen zal ontvangen tussen 2008 en 2011.

Kosten voor onderzoek en ontwikkeling

De kosten voor onderzoek en ontwikkeling stegen met 59% tot €29,9 miljoen in 2008 (2007: €18,7 miljoen). Deze stijging was vooral te wijten aan een stijging van €4,6 miljoen in de externe ontwikkelingskosten en een stijging van €3,7 miljoen in personeelskosten aangezien het aantal onderzoeks- en ontwikkelingsmedewerkers is gestegen tot 170 eind 2008. Deze kosten weerspiegelen eveneens een stijging van €3,3 miljoen in laboratoriumkosten, afschrijvingen en andere bedrijfskosten; de patentkosten daalden tot €1,2 miljoen van €1,6 miljoen in 2007.

Algemene en administratieve kosten

De algemene en administratieve kosten stegen met €2,0 miljoen, van €5,5 miljoen in 2007 tot €7,5 miljoen in 2008. Deze stijging was voornamelijk te wijten aan de stijging van €1,3 miljoen in consultancykosten, met inbegrip van advocatenkosten, en een stijging van €0,2 miljoen in personeelskosten, met inbegrip van op aandelen gebaseerde betalingen.

Andere bedrijfsinkomsten en -kosten

De andere bedrijfsinkomsten en -kosten bedragen €6.000 in 2008 (2007: €5.000).

Bedrijfsresultaat

Als gevolg van het voorgaande steeg het verlies uit de voortgezette activiteiten voor belastingen en netto financiële kosten van €14,3 miljoen in 2007 tot €20,6 miljoen in 2008.

Financiële inkomsten (netto)

De financiële inkomsten omvatten vooral interesten uit deposito's en obligaties met vlottende en vaste rentevoet. De financiële inkomsten zijn met €3,6 miljoen gestegen tot €5,4 miljoen in 2008 (2007: €1,8 miljoen).

De stijging was vooral te wijten aan gestegen inkomsten uit deposito's ten gevolge van de opgehaalde fondsen van de beursgang (€85,2 miljoen) in november 2007.

Verlies over de periode

Als gevolg van het voorgaande steeg het verlies van de Vennootschap tot €15,2 miljoen in 2008 (2007: €12,5 miljoen).

BALANSANALYSE

De €0,8 miljoen immateriële vaste activa van de Vennootschap omvatten een portefeuille van octrooien die worden afgeschreven over ongeveer 12 jaar en een technologie-licentie die wordt afgeschreven over 18 jaar. De Vennootschap heeft geen andere octrooien gekapitaliseerd en ze boekt al haar onderzoeks- en ontwikkelingsactiviteiten in kosten. De immateriële vaste activa omvatten ook de softwarelicenties die voornamelijk verworven werden in de loop van de voorbije twee jaar.

De €4,2 miljoen materiële vaste activa van de Vennootschap omvatten de laboratorium- en kantooruitrusting van de Vennootschap. De Vennootschap bezit geen vastgoed. De stijging in vaste activa heeft voornamelijk te maken met de stijging in installaties, machines en uitrusting, aangezien de Vennootschap de reikwijdte van haar onderzoeksactiviteiten heeft uitgebreid.

De €121,5 miljoen vlottende activa van de Vennootschap bestaan vooral uit handelsvorderingen, voor verkoop beschikbare financiële activa en liquide middelen en kasequivalenten. De daling in 2008 is voornamelijk het gevolg van dalingen in de liquide middelen en de kasequivalenten¹.

De €32,6 miljoen kortetermijnschulden van de Vennootschap hebben vooral te maken met uitgestelde inkomsten uit samenwerkingsovereenkomsten en handelsschulden. De stijging in uitgestelde inkomsten is vooral gerelateerd aan nieuwe overeenkomsten met partners.

De langetermijnschulden van de Vennootschap zijn het gevolg van een leasingcontract.

KASSTROOMANALYSE

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten vertegenwoordigde een netto-instroom van €3,0 miljoen in 2007 en een netto-uitstroom van €9,6 miljoen in 2008. In tegenstelling tot vorig jaar, werden de gestegen bedrijfskosten slechts gedeeltelijk opgevangen door de positieve impact van de nieuwe samenwerkingsovereenkomsten op inkomsten en werkkapitaal.

De kasstroom uit investeringsactiviteiten vertegenwoordigden een netto-uitstroom van €39,5 miljoen in 2008 (2007: netto-uitstroom van €2,0 miljoen). Deze wijzigingen weerspiegelden vooral de gestegen investeringen in laboratorium- en kantooruitrustingen in deze periodes en de voor verkoop beschikbare financiële activa (€36 miljoen)¹.

¹ De €36 miljoen investeringen in voor verkoop beschikbare financiële activa hebben een ongunstig effect op de kasstroom per IFRS en het beschikbare bedrag van liquide middelen en kasequivalenten. De Raad van Bestuur van Ablynx gelooft dat door dit bedrag mee te rekenen, de kasstroom (die stijgt van -€48,8 miljoen naar -€12,8 miljoen) en het bedrag van beschikbare liquide middelen (dat stijgt van €77,6 miljoen tot €113,6 miljoen) een beter overzicht geeft van de huidige situatie.

De kasstroom uit financieringsactiviteiten vertegenwoordigde een netto-instroom van €0,3 miljoen in 2008 (2007: €99,7 miljoen). Deze daling was voornamelijk het gevolg van de opbrengst van de beursgang van €85,2 miljoen in 2007.

GECONSOLIDEERDE RESULTATENREKENING

(€ '000)	Jaar afgesloten op 31 december	
	2008	2007
Opbrengsten :		
Onderzoek en ontwikkeling	15.557	8.785
Subsidies	1.198	1.135
Totaal opbrengsten	16.755	9.920
Kosten voor onderzoek en ontwikkeling	(29.889)	(18.750)
Algemene en administratieve kosten	(7.447)	(5.482)
Totaal bedrijfskosten	(37.336)	(24.232)
Andere bedrijfsopbrengsten/ (kosten)	6	5
Bedrijfsresultaat	(20.575)	(14.307)
Financiële opbrengsten (netto)	5.352	1.785
Verlies voor belastingen	(15.223)	(12.522)
Inkomstenbelasting	-	-
Verlies van het jaar	(15.223)	(12.522)
Verlies van het jaar toerekenbaar aan aandeelhouders	(15.223)	(12.522)
Gewoon en verwaterd verlies per aandeel	(0,42)	(0,49)

GECONSOLIDEERDE BALANS

(€'000)	Per 31 december	
	2008	2007
Vaste activa	5.001	3.505
Immateriële activa	801	751
Materiële vaste activa	4.200	2.754
Vlottende activa	121.522	130.831
Handelsvorderingen	4.167	2.082
Overige vlottende activa	1.901	1.037
Verkregen opbrengsten en over te dragen kosten	1.920	1.223
Voor verkoop beschikbare financiële activa	35.901	-
Geldmiddelen en kasequivalenten	77.633	126.489
Totaal activa	126.523	134.336
Eigen vermogen toerekenbaar aan aandeelhouders	93.870	108.175
Aandelenkapitaal	62.485	61.970
Uitgiftepremies	88.851	88.851
Op aandelen gebaseerde betalingen	2.053	1.551
Winsten/(Verliezen) in reële waarde	(99)	-
Overgedragen verlies	(59.420)	(44.197)
Langetermijnschulden	3	61
Leningen	3	61
Kortetermijnschulden	32.650	26.100
Leningen	57	112
Handelsschulden	6.626	5.223
Overige kortetermijnschulden	2.068	1.689
Over te dragen opbrengsten	23.899	19.076
Totaal schulden	32.653	26.161
Totaal eigen vermogen en schulden	126.523	134.336

GECONSOLIDEERD KASSTROOMOVERZICHT

(€'000)	Jaar afgesloten op 31 december	
	2008	2007
Kasstromen uit bedrijfsactiviteiten		
Verlies voor inkomstenbelasting	(15.223)	(12.522)
Aanpassingen voor:		
Afschrijvingen van immateriële vaste activa	179	159
Afschrijvingen van materiële vaste activa	1.859	866
(Winst)/verlies uit de verkoop van materiële vaste activa	(6)	-
Kosten van op aandelen gebaseerde betalingen	644	793
Financiële opbrengsten-netto	(5.503)	(1.809)
Netto bewegingen in handelsvorderingen en overige vorderingen	(3.646)	(1.996)
Netto bewegingen in handelsschulden en overige schulden	6.604	15.700
Kasstromen uit bedrijfsactiviteiten	(15.086)	1.191
Betaalde intrest	(6)	(7)
Ontvangen intrest	5.509	1.816
Betaalde belastingen	-	-
Netto kasstromen uit bedrijfsactiviteiten	(9.583)	3.000
Kasstromen uit investeringsactiviteiten		
Aankopen van materiële vaste activa	(3.308)	(1.994)
Opbrengsten uit de verkoop van materiële vaste activa	6	-
Aankopen van immateriële vaste activa	(229)	(11)
Voor verkoop beschikbare financiële activa	(36.000)	-
Netto kasstromen uit investeringsactiviteiten	(39.531)	(2.005)
Kasstromen uit financieringsactiviteiten		
<i>Opbrengsten uit de uitgifte van de gewone aandelen</i>	<i>371</i>	<i>99.855</i>
<i>Terugbetalingen van leningen</i>	<i>(113)</i>	<i>(160)</i>
Netto kasstromen uit financieringsactiviteiten	258	99.695
Nettostijging (daling) in geldmiddelen en kasequivalenten	(48.856)	100.690
<i>Geldmiddelen en kasequivalenten per begin periode</i>	<i>126.489</i>	<i>25.799</i>
Geldmiddelen en kasequivalenten per einde periode	77.633	126.489

GECONSOLIDEERD MUTATIEOVERZICHT VAN HET EIGEN VERMOGEN

(€'000)	Aandeel- kapitaal	Uitgifte- premies	Op aandelen gebaseerde betalingen	Overgedragen verlies	Winsten/ (verliezen) in reële waarde	Totaal vermogen
Saldo op 31 december 2006	17.661	13.425	241	(18.442)		12.885
Kapitaalsverhoging	26.895	13.105				
Waarvan niet-volstort kapitaal	-20.000					
Uitgiftekosten van aandelen	-140					
Op aandelen gebaseerde betalingen			539			
Verlies van de periode				(13.233)		
Saldo op 31 december 2008	24.416	26.530	780	(31.675)	-	20.051
Opgevraagd niet-volstort kapitaal	20.004					
Kapitaalsverhoging	22.880	62.316				
Waarvan niet-volstort kapitaal						
Uitgiftekosten van aandelen	(5.463)					
Uitoefening van warranten	133		(22)			
Op aandelen gebaseerde betalingen			793			
Uitgiftepremie		5				
Verlies van de periode				(12.522)		
Saldo op 31 december 2007	61.970	88.851	1.551	(44.197)	-	108.175
Uitoefening van warranten	515		(141)			
Op aandelen gebaseerde betalingen			644			
Verlies van het jaar				(15.223)		
Winsten/(verliezen) in reële waarde					(99)	
Saldo op 31 december 2008	62.485	88.851	2.053	(59.420)	(99)	93.870

- 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[®], 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 octrooiopositie 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 "Hamers"-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:

Sue Charles, Justine Lamond, Dr John McIntyre

t: +44 (0)20 7866 7857

e: 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

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

Wim Ottevaere

Chief Financial Officer

t: +32 (0)9 262 00 11

e: wim.ottevaere@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.