



ABLYNX MAAKT HALFJAARRESULTATEN 2009 BEKEND

GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE

GENT, België, 27 augustus 2009 - Ablynx [*Euronext Brussels: ABLX*], heeft vandaag haar resultaten meegedeeld voor de eerste helft van 2009, afgesloten op 30 juni 2009, en opgesteld overeenkomstig IAS 34 'Tussentijdse Financiële Verslaggeving' zoals aanvaard binnen de EU.

Hoogtepunten eerste helft 2009

- o €101,8 miljoen aan geldmiddelen en kasequivalenten op 30 juni 2009
- o De inkomsten stegen met 93% tot €11,9 miljoen (2008: €6,2 miljoen)
- o Rapporteerde gedetailleerde positieve Fase Ib resultaten in patiënten voor haar anti-trombotische Nanobody[®] ALX-0081 en zette dit verder in een uitgebreide Fase Ib studie
- o Ablynx' vWF Nanobody[®] programma voor de behandeling van trombotische trombocytopenische purpura (TTP) verkreeg zowel in Europa als in de VS de status van weesgeneesmiddel
- o Aankondiging van een nieuwe preklinische ontwikkelingskandidaat, ALX-0061, een Nanobody[®] die bindt met IL6R, voor de behandeling van auto-immune en inflammatoire ziektes
- o Aankondiging van belangrijke technologische ontwikkelingen wat betreft toediening via de longen en nieuwe gedeponeerde verlenging van het halfleven van Nanobodies[®]
- o Ontvangst van een mijlpaalbetaling van €3 miljoen van Boehringer Ingelheim als deel van de strategische samenwerkingsovereenkomst voor de ontwikkeling en commercialisering van Nanobodies[®]
- o Novartis en Wyeth Pharmaceuticals hebben allebei hun onderzoekssamenwerking met Ablynx verlengd met 12 maanden
- o Ablynx heeft haar team versterkt met de benoeming van een nieuwe Chief Scientific Officer, Medical Director en Business Development Director
- o Toename personeelsbestand tot meer dan 220 personen op het einde van de periode
- o Verderzetting van de voorbereidingen voor de verhuis naar een nieuw gebouw van 7000 m² tegen midden 2010

Na 30 juni 2009 heeft de Vennootschap de positieve Fase I resultaten bekend gemaakt van de studie in gezonde vrijwilligers met ALX-0681, een subcutane toedieningsvorm van de nieuwe anti-trombotische Nanobody[®] die selectief gericht is tegen von Willebrand factor (vWF). ALX-0681 werd goed verdragen en veroorzaakte geen klinisch significante ongewenste voorvallen. De studie toonde geen tekenen van lokale intolerantie, klinisch significante bloedingen of immunogeniciteit. Het gewenste biologische effect werd bepaald m.b.v. een biomarker en werd gedurende meer dan 14 dagen bereikt met dagelijkse injecties van 10 mg van de anti-vWF Nanobody[®]. Op basis van deze positieve gegevens zet Ablynx de ontwikkeling van ALX-0681 verder naar Fase II studies.

Ablynx was tevreden met haar toelating tot de Belgische Mid-Cap Index in juli.

Bovendien heeft Ablynx vandaag aangekondigd dat Dr. Frank Bulens ontslag neemt uit de Raad van Bestuur van de Vennootschap met ingang van 26 augustus 2009. Dr. Bulens was Executive Investment Manager bij GIMV en was lid van de Raad van Bestuur sinds de oprichting van Ablynx in 2001.

Toekomstperspectieven

De Vennootschap zit op schema om tijdens het derde kwartaal van 2009 een open-label gerandomiseerde Fase II studie te beginnen met haar anti-trombotische Nanobody[®] ALX-0081 in patiënten die een percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan. Ablynx is ook van plan een Fase I studie aan te vatten voor ALX-0141 (anti-RANKL) tegen eind 2009. In lijn met de opgegeven strategie zal Ablynx haar productpijplijn verder blijven ontwikkelen door andere Nanobodies[®] naar de kliniek te brengen, hetzij zelfstandig, hetzij samen met partners.

Ablynx verwacht dat Wyeth een Fase II 'proof-of-concept' studie zal starten in reumatoïde artritis patiënten met haar gelicencieerde anti-TNF-alfa Nanobody[®], wat aanleiding zal geven tot een mijlpaal voor de Vennootschap.

De Vennootschap verwacht bijkomende mijlpaalbetalingen te ontvangen uit bestaande samenwerkingsovereenkomsten en kan bestaande overeenkomsten uitbreiden of nieuwe samenwerkingen aangaan met anderen.

Ablynx is ook van plan om haar eigen technologieplatform verder te ontwikkelen en gebruik te maken van de voornaamste voordelen van Nanobodies[®] in gebieden zoals alternatieve toedieningswijzen. Het zal ook de gelegenheden onderzoeken tot samenwerking met bedrijven om toegang te krijgen tot nieuwe technologieën die de volledige kracht van het Ablynx Nanobody[®] platform ten volle kunnen benutten.

Als reactie op de halfjaarresultaten en de belangrijke verwezenlijkingen tijdens de eerste helft van 2009 zei Dr. Edwin Moses, Voorzitter en Gedelegeerd Bestuurder:

“We hebben positieve vooruitgang geboekt, zowel in onze interne therapeutische programma's als in onze samenwerkingen. Op basis van de recent bekend

gemaakte positieve Fase I resultaten voor ALX-0681 zullen we verder werken naar een Fase II studie in TTP patiënten die we naar verwachting in het tweede kwartaal van 2010 zullen starten. We zijn verheugd dat we op schema zitten om nog dit kwartaal een open-label gerandomiseerde Fase II studie te starten met ALX-0081 in patiënten die een percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan.

Onze samenwerkingen verlopen goed. We zijn bijzonder blij met de vooruitgang die geboekt werd in onze TNF-alfa samenwerking met Wyeth Pharmaceuticals die een eerste Fase I klinische studie gestart hebben tijdens het vierde kwartaal van vorig jaar en die de start voorbereiden van een meervoudige oplopende dosis Fase II studie in patiënten met reumatoïde artritis.

Tijdens deze periode hebben we opnieuw met succes onze interne middelen uitgebreid en zitten we op schema met de uitbreiding van onze gebouwen om de voortdurende ontwikkeling van de Vennootschap te ondersteunen. We blijven financieel sterk met een kaspositie van €101,8 miljoen, wat ons een aanzienlijke flexibiliteit verleent wanneer we beslissen wanneer en hoe programma's opgenomen worden in samenwerkingen om zo veel mogelijk waarde te creëren voor onze aandeelhouders."

Edwin Moses, CEO en Voorzitter verklaarde : 'Ik zou graag Dr. Bulens bedanken voor zijn toewijding en inzet voor Ablynx tijdens de voorbije acht jaar. Hij heeft een centrale rol gespeeld als investeerder die betrokken was bij de oprichting en niet-uitvoerend bestuurder van de Raad van Bestuur, en zijn advies en ervaring waren onschatbaar voor de Vennootschap.'

Financiële informatie

De verkorte geconsolideerde jaarrekening voor de zes maanden afgesloten op 30 juni 2009 is opgesteld overeenkomstig IAS 34 'Tussentijdse Financiële Verslaggeving' zoals aanvaard binnen de Europese Unie. Ze bevatten niet alle informatie die vereist is voor een volledige jaarrekening, en moeten dan ook gelezen worden samen met de jaarrekening voor het jaar afgesloten op 31 december 2008. De verkorte geconsolideerde jaarrekening wordt gepresenteerd in duizend Euro (tenzij anders vermeld). De verkorte geconsolideerde jaarrekening werd op 26 augustus 2009 door de Raad van Bestuur goedgekeurd voor uitgifte.

Analyse van de bedrijfsresultaten

De tabellen hierna bevatten de balans, het kasstroomoverzicht en informatie met betrekking tot de resultaten van de Vennootschap voor de periode van zes maanden eindigend op 30 juni 2008 en 2009.

Inkomsten

De inkomsten stegen met 93% van €6,2 miljoen tot €11,9 miljoen. Deze inkomsten zijn inkomsten uit onderzoek en ontwikkeling, hoofdzakelijk als gevolg van de samenwerkingsovereenkomsten met Novartis, Wyeth, Boehringer

Ingelheim en Merck Serono. De stijging van de inkomsten is hoofdzakelijk gerelateerd aan de mijlpaalbetalingen uit deze overeenkomsten.

Kosten van Onderzoek en Ontwikkeling

De kosten van onderzoek en ontwikkeling stegen met 55% tot €20,0 miljoen (2008: €12,9 miljoen). Deze stijging was vooral te wijten aan een stijging van €1,4 miljoen in personeelskosten, aangezien het aantal onderzoeks- en ontwikkelingsmedewerkers is gestegen tot 190 eind juni 2009. De stijging van €4,2 miljoen in externe ontwikkelingskosten was vooral te wijten aan klinische testen.

Algemene en administratieve kosten

De algemene en administratieve kosten stegen met €0,7 miljoen tot €4,2 miljoen (2008: €3,4 miljoen). Deze stijging was voornamelijk te wijten aan een stijging van €0,5 miljoen in personeelskosten, met inbegrip van op aandelen gebaseerde betalingen.

Financiële inkomsten

De financiële inkomsten omvatten vooral intresten uit deposito's en beleggingen met variabele en vaste rentevoet. De financiële inkomsten daalden tot €1,8 miljoen (2008: €2,7 miljoen). De daling was voornamelijk te wijten aan lagere interestvoeten en een kleinere kaspositie.

Verlies van de periode

Als gevolg van het voorgaande steeg het verlies van de Vennootschap tot €10,5 miljoen (2008: €7,5 miljoen).

BALANSANALYSE

De €0,7 miljoen immateriële activa van de Vennootschap omvatten een portefeuille van octrooien die worden afgeschreven over ongeveer 12 jaar en een technologie-licentie die afgeschreven wordt over 18 jaar. De Vennootschap heeft geen andere octrooien gekapitaliseerd en boekt al haar onderzoeks- en ontwikkelingsactiviteiten in kosten. De immateriële activa omvatten ook de softwarelicenties die voornamelijk verworven werden in de loop van de voorbije twee jaar.

De €3,7 miljoen materiële vaste activa van de Vennootschap omvatten de laboratorium- en kantooruitrusting van de Vennootschap. De Vennootschap bezit geen vastgoed.

De €107,3 miljoen vlottende activa van de Vennootschap bestaan vooral uit voor verkoop beschikbare financiële activa en geldmiddelen en kasequivalenten. De daling in 2009 is voornamelijk het gevolg van dalingen in de geldmiddelen en de kasequivalenten en handelsvorderingen.

De €27,1 miljoen kortetermijnschulden van de Vennootschap bestaan voornamelijk uit uitgestelde inkomsten uit samenwerkingsovereenkomsten en

handelsschulden. De daling is te wijten aan een daling in de uitgestelde inkomsten en lagere handelsschulden.

KASSTROOMANALYSE

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten vertegenwoordigde een netto-uitstroom van €9,7 miljoen in de eerste helft van 2008 en een netto-uitstroom van €11,6 miljoen in de eerste helft van 2009. De stijging is te wijten aan de stijging van het verlies over de periode.

De kasstroom uit investeringsactiviteiten vertegenwoordigde een netto-uitstroom van €0,7 miljoen in 2009 (2008: €1,6 miljoen). Deze wijziging weerspiegelde vooral de gedaalde investeringen in laboratorium- en kantooruitrustingen.

De kasstroom uit financieringsactiviteiten vertegenwoordigde een netto-instroom van €0,5 miljoen in de eerste helft van 2009 (2008: €0,2 miljoen) en is gerelateerd aan de uitgeoefende warrants.

We verwijzen naar de website :

http://www.ablynx.com/investorrelations/nederlands/financiele_informatie.php

voor de halfjaarresultaten.

1. Verkorte geconsolideerde jaarrekening 30 Juni 2009

1.1 Verkorte geconsolideerde balans

(€000)	Per 30 juni 2009	Per 31 december 2008
Vaste activa	4.378	5.001
Immateriële activa	706	801
Materiële vaste activa	3.672	4.200
Vlottende activa	107.269	121.522
Handelsvorderingen	1.943	4.167
Overige vlottende activa	1.496	1.901
Verkregen opbrengsten en over te dragen kosten	2.110	1.920
Voor verkoop beschikbare financiële activa	35.926	35.901
Geldmiddelen en kasequivalenten	65.794	77.633
Totaal activa	111.647	126.523
Eigen vermogen toerekenbaar aan aandeelhouders	84.560	93.870
Aandelenkapitaal	63.143	62.485
Uitgiftepremies	88.851	88.851
Op aandelen gebaseerde betalingen	2.521	2.053
Winsten/verliezen in reële waarde	(74)	(99)
Overgedragen verlies	(69.881)	(59.420)
Langetermijnschulden	-	3
Leningen	-	3
Kortetermijnschulden	27.087	32.650
Leningen	30	57
Handelsschulden	4.997	6.626
Overige kortetermijnschulden	2.365	2.068
Over te dragen opbrengsten	19.695	23.899
Totaal schulden	27.087	32.653
Totaal eigen vermogen en schulden	111.647	126.523

1.2 Verkort geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

(€'000)	Per 30 juni	
	2009	2008
Opbrengsten :		
Onderzoek en ontwikkeling	11.218	5.828
Subsidies	732	352
Totaal opbrengsten	11.950	6.180
Kosten voor onderzoek en ontwikkeling	(20.031)	(12.947)
Algemene en administratieve kosten	(4.159)	(3.439)
Totaal bedrijfskosten	(24.190)	(16.386)
Andere bedrijfsopbrengsten/ (kosten)	-	-
Bedrijfsresultaat	(12.240)	(10.206)
Financiële opbrengsten (netto)	1.788	2.706
Verlies voor belastingen	(10.462)	(7.500)
Inkomstenbelasting	-	-
Verlies van de periode	(10.462)	(7.500)
Andere elementen van het totaal resultaat		
Winsten op herwaarderingen van voor verkoop beschikbare financiële activa, na belastingen	25	-
Totaal van de gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten van de periode	(10.437)	(7.500)
Verlies toerekenbaar aan aandeelhouders	(10.462)	(7.500)
Totaal van de gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten toerekenbaar aan aandeelhouders	(10.437)	(7.500)
Gewoon en verwaterd verlies per aandeel	(0,28)	(0,21)

1.3 Verkort geconsolideerd mutatieoverzicht van het eigen vermogen

(€000)	Aandelen- kapitaal	Uitgifte- premies	Op aandelen gebaseerde betalingen	Overgedragen verlies	Winsten/ verliezen in reële waarde	Totaal vermogen
Saldo op 31 december 2007	61.970	88.851	1.551	(44.197)	0	108.175
Uitgiftekosten van aandelen	(14)					
Uitoefening van warrants	465		(135)			
Op aandelen gebaseerde betalingen			255			
Verlies van de periode				(7.501)		
Saldo op 30 juni 2008	62.421	88.851	1.671	(51.698)	0	101.245
Uitoefening van warrants	64		(6)			
Op aandelen gebaseerde betalingen			389	(7.722)		
Verlies van de periode						
Winsten/verliezen in reële waarde					(99)	
Saldo op 31 december 2008	62.485	88.851	2.054	(59.420)	(99)	93.871
Uitoefening van warrants	658		(160)			
Op aandelen gebaseerde betalingen			628			
Verlies van de periode				(10.462)		
Winsten/verliezen in reële waarde					25	
Saldo op 30 juni 2009	63.143	88.851	2.522	(69.882)	(74)	84.560

1.4 Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht

(€000)	Per 30 juni	
	2009	2008
Kasstromen uit bedrijfsactiviteiten		
Verlies voor belastingen	(10.462)	(7.500)
Aanpassingen voor:		
Afschrijvingen van immateriële activa	94	59
Afschrijvingen van materiële vaste activa	1.211	876
(Winst)/verlies uit de verkoop van materiële vaste activa	-	-
Kosten van op aandelen gebaseerde betalingen	629	255
Financiële opbrengsten-netto	(1.761)	(2.702)
Netto bewegingen in handelsvorderingen en overige vorderingen	2.439	(315)
Netto bewegingen in handelsschulden en overige schulden	(5.536)	(3.115)
Kasstromen uit bedrijfsactiviteiten	(13.386)	(12.442)
Betaalde intresten	(2)	(3)
Ontvangen intresten	1.763	2.704
Netto kasstromen uit bedrijfsactiviteiten	(11.625)	(9.741)
Kasstromen uit investeringsactiviteiten		
Aankopen van materiële vaste activa	(682)	(1.470)
Aankopen van immateriële activa	-	(174)
Netto kasstromen uit investeringsactiviteiten	(682)	(1.644)
Kasstromen uit financieringsactiviteiten		
Opbrengsten uit de uitoefening van warrants	498	315
Terugbetalingen van leningen	(30)	(84)
Netto kasstromen uit financieringsactiviteiten	468	231
Nettostijging (daling) in geldmiddelen en kasequivalenten	(11.839)	(11.154)
<i>Geldmiddelen en kasequivalenten - begin van de periode</i>	<i>77.633</i>	<i>126.489</i>
Geldmiddelen en kasequivalenten - einde van de periode	65.794	115.335

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 220 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 150 verschillende ziektedoelwitten. Belangrijk is dat Nanobodies[®], die van nature voorkomen bij lama's, een zeer

hoge homologie hebben met mensen. Effectiviteitsgegevens werden bekomen in 26 in vivo modellen voor Nanobodies® voor een waaier van verschillende doelwitten. Bovendien werd er tot nu toe geen immunogeniciteit vastgesteld in meer dan 200 gezonde vrijwilligers en patiënten na toediening van Nanobodies®.

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.

Ablynx is op schema om tijdens het derde kwartaal van 2009 een open-label, gerandomiseerde Fase II studie te beginnen met haar Nanobody® ALX-0081, een nieuw intraveneus toegediend anti-tromboticum, in patiënten die percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan.

ALX-0681, een subcutane toedieningsvorm van de nieuwe anti-trombotische Nanobody®, die selectief gericht is tegen von Willebrand factor (vWF), heeft de Fase I studie voltooid.

Ablynx heeft ALX-0141, een anti-RANKL Nanobody® voor botziekten, naar preklinische ontwikkeling gebracht en zal trachten om een Fase I studie op te starten voor eind 2009. ALX-0061, een anti-IL6R Nanobody® voor de behandeling van autoimmuun- en ontstekingsziekten is momenteel in preklinische ontwikkeling. Bovendien heeft Ablynx' partner Wyeth Pharmaceuticals een Fase I studie opgestart voor een anti-TNF-alfa Nanobody® in december 2008 en bereidt zich voor om een meervoudige oplopende dosis 'proof-of-concept' Fase II-studie te starten in patiënten met reumatoïde artritis.

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:

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

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

ablynx@collegehill.com

e: edwin.moses@ablynx.com

e: 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 geanticiperde 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.