



## **ABLYNX WINT AWARD VOOR 'MEEST SUCCESVOLLE VROEGE FASE STUDIE'**

**GENT, België, 23 oktober 2009** - Ablynx [*Euronext Brussel: ABLX*] is verheugd aan te kondigen dat ze bekroond werd met de prijs voor 'Meest succesvolle vroege fase studie' tijdens de uitrijking van de Clinical Research Excellence Awards 2009 in Londen, georganiseerd door het Good Clinical Practice Journal (GCPj). De GCPj Awards belonen uitmuntende prestaties in klinisch onderzoek en ontwikkeling.

Chief Medical Officer Josi Holz zei als reactie op de prijs: "Het is een grote eer om deze prestigieuze award te ontvangen. We zijn blij dat ons voornaamste programma, het nieuwe anti-tromboticum ALX-0081, vorige maand een Fase II studie gestart is in patiënten die een percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan. Deze prijs erkent het innovatieve opzet van onze fase I studie en het snelle verloop van dit programma door het gebruik van biomerkers en een PK/PD model om de biologisch werkzame dosis in patiënten te bepalen. We bereikten deze snelle vooruitgang met ALX-0081 dankzij een toegewijd Ablynx team en dankzij onze medewerkers in het OLVZ in Aalst en bij PRA International."

-einde-

### **Over ALX-0681 en ALX-0081**

ALX-0681 en ALX-0081 zijn nieuwe therapeutische Nanobodies<sup>®</sup> van de eerste soort in hun klasse die zich richten tegen von Willebrand factor ("vWF"), een eiwit dat in het bloed voorkomt en dat werkzaam is in een zeer vroeg stadium van de stollingscascade, namelijk het hechten van bloedplaatjes. Dit in tegenstelling tot de momenteel beschikbare anti-plaatjesmiddelen en die enkel in het late stadium van het aggregeren van bloedplaatjes werken. ALX-0081 wordt intraveneus toegediend terwijl ALX-0681 subcutaan wordt toegediend. ALX-0081, is een bivalente Nanobody<sup>®</sup> met een moleculair gewicht van 28.000 dalton, dat is ontworpen om selectief de vorming van ongewenste stolsels te voorkomen in bloedvaten waarin het bloed met een met hoge schuifkracht stroomt, zonder de normale hemostase te beïnvloeden en zo bloedingscomplicaties te minimaliseren.

### **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 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<sup>®</sup>-gebaseerde therapeutische programma's voor diverse belangrijke ziektegebieden, met inbegrip van ontstekingen, trombose, oncologie en de ziekte van Alzheimer. Nanobodies<sup>®</sup> werden gegenereerd tegen meer dan 150 verschillende ziektedoelwitten. Effectiviteitsgegevens werden bekomen in 26 in vivo modellen voor Nanobodies<sup>®</sup> voor een waaier van verschillende doelwitten.

Ablynx heeft een omvangrijke octrooiopositie in het domein van Nanobodies<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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 Fase II gestart in patiënten die een percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan. ALX-0681, een subcutane toedieningsvorm van de nieuwe anti-trombotische Nanobody<sup>®</sup> die ook gericht is tegen von Willebrand factor (vWF), heeft Fase I afgerond. Ablynx heeft ALX-0141, een anti-RANKL Nanobody<sup>®</sup> voor botziekten, naar preklinische ontwikkeling gebracht en is van plan om een Fase I studie op te starten voor eind 2009. ALX-0061, een anti-IL6R Nanobody<sup>®</sup> voor de behandeling van auto-immuun- en ontstekingsziekten is momenteel in preklinische ontwikkeling.

Bovendien heeft Wyeth Pharmaceuticals, een partner van Ablynx, in december 2008 een Fase I studie gestart met een anti-TNF-alfa Nanobody<sup>®</sup>, en in september 2009 een Fase II studie.

Nanobody<sup>®</sup> 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 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.*