



ABLYNX EN REMYND TREFFEN MINNELIJKE SCHIKKING

GENT en LEUVEN, België, 2 juni 2010 – Ablynx NV [Euronext Brussels: ABLX] en reMYND NV kondigden vandaag aan dat zij een overeenkomst hebben bereikt inzake een geschil met betrekking tot een samenwerkingsovereenkomst voor onderzoek en commercialisering van nieuwe Nanobodies® die Ablynx en reMYND afsloten in 2003.

In 2007 werd Ablynx door reMYND in kennis gesteld dat er een interpretatieverschil bestond ten aanzien van Ablynx' contractuele verplichting tegenover reMYND in het kader van de in 2003 afgesloten overeenkomst. In deze overeenkomst had Ablynx de verplichting om reMYND 50% van alle ontvangen inkomsten te betalen als bepaalde Nanobodies van voornoemde samenwerking aan derden in licentie werden gegeven voor ontwikkeling en commercialisering. Ablynx heeft een samenwerking met Boehringer Ingelheim op het gebied van de ziekte van Alzheimer met een potentiële waarde van \$265 miljoen plus royalty's, onder welke overeenkomst, naar de huidige mening van Ablynx, in tegenstelling tot die van reMYND, geen licentie is verleend voor ontwikkeling of commercialisering van de voornoemde Nanobodies.

Met het oog op een minnelijke oplossing van het geschil hebben Ablynx en reMYND een dadingsovereenkomst gesloten die de overeenkomst van 2003 beëindigt, waarbij reMYND tot maximaal €2 miljoen aan betalingen kan ontvangen die gebaseerd zijn op het succesvol behalen van mijlpalen in Ablynx' samenwerking met Boehringer Ingelheim voor de ziekte van Alzheimer, alsook 1% royalty op de verkoop van alle producten die mogelijk voortvloeien uit deze samenwerking.

Dr Edwin Moses, Gedelegeerd Bestuurder en Voorzitter van Ablynx, legde uit: "We zijn blij dat we een minnelijke schikking hebben getroffen voor ons meningsverschil met reMYND." Koen De Witte, Gedelegeerd Bestuurder van reMYND, voegde eraan toe: "Het is goed dat dit achter de rug is en dat we ons nu kunnen concentreren op de toekomst."

-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 230 werknemers. Ablynx sloot een succesvolle initiële beursintroductie (IPO) af op Euronext Brussels [ABLX] op 7 november 2007 en haalde in maart 2010 €50 miljoen op met een tweede openbaar aanbod ("*Secondary Public Offering*" / "*SPO*").

Ablynx ontwikkelt een portfolio van op Nanobodies gebaseerde therapeutische programma's voor diverse belangrijke ziektegebieden, met inbegrip van ontstekingen, trombose, oncologie en de ziekte van Alzheimer. Ablynx heeft nu meer dan 25 programma's in haar therapeutische pijplijn, waaronder vier Nanobodies in klinische ontwikkeling. Tot op heden werden Nanobodies met succes gegenereerd tegen meer dan 190 eiwitdoelwitten, met inbegrip van verscheidene complexe doelwitten waaronder chemokines, GPCR's, ionkanalen en virussen, die typisch heel moeilijk te behandelen zijn met conventionele monoklonale antilichamen. Effectiviteitsgegevens werden bekomen in 28 *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 130 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 Pfizer (voorheen 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' belangrijkste programma ALX-0081, een nieuw anti-tromboticum dat intraveneus wordt toegediend, startte in september 2009 een Fase II studie in patiënten die een percutane coronaire interventie (PCI) ondergaan. Met behulp van een biomarker toonde Ablynx in december 2009 'proof-of-concept' aan voor ALX-0081. ALX-0681, een subcutane toedieningsvorm van het nieuwe anti-trombotische Nanobody, en ook gericht tegen von Willebrand factor (vWF), heeft recent een Fase I studie afgerond.

In september 2009 heeft Ablynx' partner Pfizer een Fase II studie in patiënten met reumatoïde artritis gestart met een anti-TNF-alfa Nanobody, ATN-103.

In december 2009 startte Ablynx een dubbelblinde, gerandomiseerde, placebo-vergelijkende Fase I studie in gezonde postmenopauzale vrouwen met ALX-0141, een Nanobody gericht tegen het Ligand voor de Receptor Activator van de Nucleaire Factor kappa B (RANKL). ALX-0061, een anti-IL6R Nanobody, is in preklinische ontwikkeling voor de behandeling van auto-immuun- en ontstekingsziekten. In februari 2010 konidigde Ablynx aan dat ze haar criteria voor het opstarten van de preklinische ontwikkeling voor ALX-0651, een Nanobody gericht tegen CXCR4, bereikt had en dat ze het programma naar de kliniek zal brengen. CXCR4 speelt een belangrijke rol in celbeweging, tumorgroei en metastase.

In maart 2010 bracht Ablynx ALX-0171, een anti-RSV Nanobody voor de behandeling van respiratoir syncytiaal virus (RSV) infecties, naar preklinische ontwikkeling. ALX-0171 is een Nanobody product dat bindt met RSV en het virus neutraliseert. Het Nanobody zal via de longen worden toegediend en, op basis van de *in vivo* data, heeft het het potentieel om effectief te zijn in zowel de preventie van infectie als in de behandeling nadat de infectie is opgetreden.

Nanobody[®] is een geregistreerde merknaam van Ablynx NV.

Over reMYND - <http://www.reMYND.com>

reMYND NV is een private onderneming opgericht in 2002 als een spin-off van de Universiteit van Leuven, België. reMYND NV speelt een actieve rol in de ontwikkeling van behandelingen die de ziekten van Alzheimer (AD) en Parkinson (PD) afremmen of zelfs stoppen, enerzijds via de eigen pijplijn van nieuwe kandidaat-geneesmiddelen, anderzijds als Contract Research Organisatie (CRO).

Het eigen geneesmiddelenonderzoek ontwikkelt ziektemodificerende behandelingen met het oog op het vertragen – of zelfs stoppen – van de celdegeneratie bij ziektes waarbij eiwitten misvouden zoals bijvoorbeeld bij Alzheimer en Parkinson patiënten. Zodoende biedt reMYND een antwoord op een hoge medische nood omdat alle bestaande middelen op de markt en de meerderheid van de geneesmiddelen in ontwikkeling enkel gericht zijn op het behandelen van symptomen terwijl de onderliggende degeneratie blijft doorgaan. Artsen zouden een vertraging van de voortgang met 25-30% al als een grote doorbraak zien. Het verst gevorderde Parkinson programma van reMYND stopt echter de degeneratie zelfs volledig in 3 verschillende diermodellen voor de ziekte van Parkinson.

De eigen kandidaat-geneesmiddelen van reMYND omvatten 4 ziektemodificerende behandelingen voor Alzheimer's (gericht tegen Tau-toxiciteit) en 2 voor Parkinson's (gericht tegen α -synuclein-toxiciteit), waarbij recentelijk nog 2 producten tegen Diabetes mellitus type II (gericht tegen IAPP toxiciteit) zijn toegevoegd. Het meest geavanceerde Parkinson programma is klaar om Fase 1-studies aan te vatten; voor het Alzheimer programma wordt de start van de klinische proeven 1 tot 2 jaar later verwacht. reMYND's verst gevorderde programma voor de ziekte van Parkinson zal het eerste ziektemodificerende kandidaat geneesmiddel zijn gericht tegen α -synuclein pathologie dat ooit in klinische ontwikkeling is genomen.

reMYND's CRO verleent diensten op basis van de eigen Alzheimer muismodellen met amyloid (APP Londen mutatie) en/of Tau pathologie. Zodoende test de CRO voor andere pharma- en biotech bedrijven behandelingen tegen de ziekte van Alzheimer, voornamelijk aangrijpend op de β -amyloid pathway. reMYND's CRO heeft

daarmee belangrijke proof-of-concept data aangeleverd voor kandidaat geneesmiddelen van verschillende cliënten die nu in klinische ontwikkeling zijn.

reMYND heeft over de jaren heen uitgebreid een beroep kunnen doen op de steun van het IWT en van de Michael J Fox Foundation. In 2009, heeft reMYND de 1st Award voor een bedrijf met een uitzonderlijke maatschappelijke relevantie ontvangen uit handen van Vlaams minister-president Kris Peeters.

Voor bijkomende informatie, gelieve contact op te nemen met

Ablynx:

Dr Edwin Moses
Voorzitter en 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

reMYND:

Koen De Witte
Managing Director
t: +32 (0)16 751416
e: koen.de.witte@remynd.com

An Tanghe
CRO Manager
t: +32 (0)16 751422
e: an.tanghe@remynd.com

Bepaalde verklaringen, overtuigingen en meningen uitgedrukt in dit document zijn toekomstgericht en weerspiegelen de huidige verwachtingen en projecties van Ablynx of, naargelang het geval, de bestuurders van Ablynx, 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 Ablynx 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 Ablynx, 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.