

Addex Pharmaceuticals : Résultats Financiers 2007

Genève, Suisse – Addex Pharmaceuticals (SWX:ADXN), la société spécialisée dans la modulation allostérique, annonce aujourd'hui ses résultats financiers pour 2007 et fait le point sur son portefeuille de produits.

Faits Marquants

- Montant net reçu en 2007 : 99,1 millions de CHF
- En 2007, consommation de trésorerie d'exploitation et d'investissement : 27,7 millions de CHF hors IPO et coûts associés
- Au 31 déc. 2007 : trésorerie et équivalents de trésorerie de 140,0 millions de CHF
- Le 21 mai 2007 : 137 millions de CHF (produit net de 127 millions de CHF) levés lors de l'IPO sur le SWX Swiss Exchange
- Le 3 déc. 2007 : 170 millions de \$ (versement initial de 3 millions de \$) pour l'accord sur la maladie de Parkinson et d'autres indications non divulguées
- Le 3 jan. 2008 : 702 millions de \$ (versement initial de 22 millions de \$) pour l'accord sur la schizophrénie et d'autres indications non divulguées
- Pour 2008, consommation de trésorerie d'exploitation et d'investissement prévue : 25 à 30 millions de CHF

Tim Dyer, Directeur Financier, a déclaré : « Avec 140 millions de CHF en trésorerie et trois programmes clés confiées à des partenaires, nous sommes mieux positionnés que jamais pour construire une société pérenne. Nous disposons maintenant de la trésorerie nécessaire pour couvrir les charges d'exploitation prévues jusqu'à au moins mi 2011 et réaffirmons notre prévision de consommation de trésorerie sur l'année 2008, dans la fourchette de 25 à 30 millions de CHF, incluant nos dépenses d'investissement de l'ordre de 5 à 7 millions de CHF. Bien que les dépenses d'exploitation augmentent annuellement suivant notre stratégie d'expansion, notre prévision de consommation de trésorerie pour 2008 a été significativement affectée par un versement initial de 22 millions de \$ de Merck & Co. reçu en janvier. »

Principaux résultats financiers de 2007

	2007	2006	Variation	2 ^e Sem. 07	2 ^e Sem. 06	Variation
	milliers de francs suisses			milliers de francs suisses		
Chiffre d'affaires	643	4 784	-87%	234	2 364	-90%
Dépenses R&D	(27 497)	(22 558)	22%	(14 887)	(11 943)	25%
Frais d'exploitation	(10 768)	(3 126)	244%	(2 831)	(1 693)	67%
Perte d'exploitation	(37 622)	(20 900)	80%	(17 484)	(11 272)	55%
Revenu financier net	2 536	355	614%	1 897	317	498%
Perte nette sur la période	(35 086)	(20 545)	71%	(15 587)	(10 955)	42%
Perte nette par action de base et diluée	(6,99)	(7,19)	-3%	(2,72)	(3,55)	-23%
Montant net reçu (consommation de trésorerie)	99 098	(19 276)	414%	(19 091)	(30 401)	163%
Trésorerie et équivalents de trésorerie	140 045	40 947	242%	140 045	40 947	242%

Résumé Financier pour 2007

Le 21 mai 2007, Addex a levé 137 millions de CHF en émettant 1 875 000 actions nouvelles au prix de 73 CHF par action, au cours d'une introduction en bourse sur le marché SWX Swiss Exchange. Au 31 décembre 2007, la société avait 5 862 492 actions nominatives, d'une valeur nominale de 1 CHF par action, qui étaient cotées sur le marché SWX Swiss Exchange sous le code ADXN et un flottant qui était de 34%.

Suite à la signature d'un accord de collaboration avec Merck & Co. portant sur le développement de modulateurs allostériques positifs (PAM) du récepteur métabotropique du glutamate de type 4 (mGluR4) pour la maladie de Parkinson et d'autres indications non divulguées, Addex a reçu un versement initial de 3 millions de \$ (3,5 millions de CHF), qui sera comptabilisé sur une période de 24 mois commençant en décembre 2007.

Suite à la signature d'un accord de collaboration avec Merck & Co. portant sur le développement de PAM du mGluR5 pour la schizophrénie et d'autres indications non divulguées, Addex a reçu un versement initial de 22 millions de \$ (24,8 millions de CHF), qui sera comptabilisé en janvier 2008.

A ce jour, Addex a reçu 11,1 millions de CHF dans le cadre d'une collaboration avec Ortho-McNeil, du groupe Johnson & Johnson, portant sur un PAM du mGluR2 pour traiter l'anxiété et la schizophrénie. D'autres paiements d'étapes et des redevances n'ont pas été divulgués. La phase de recherche de cette collaboration a été achevée en 2007 et Addex fera partie du comité de surveillance durant le développement à venir du/des produit(s).

Le montant net reçu en 2007 était de 99,1 millions de CHF et Addex a terminé l'année 2007 avec 140 millions de CHF en trésorerie et équivalents de trésorerie. La consommation de trésorerie en exploitation et investissements de 2007 était de 27,7 millions de CHF, hors produit net de l'IPO (137 millions de CHF) et coûts afférant à l'IPO (10,2 millions de CHF).

Le chiffre d'affaires est principalement constitué des montants reçus des partenaires dans le cadre de collaborations. Le chiffre d'affaires, qui était de 4,8 millions de CHF en 2006, est passé à 0,6 millions de CHF en 2007, principalement à cause de la fin de la phase de recherche sur le PAM du mGluR2 en collaboration avec Johnson & Johnson.

Les dépenses de Recherche & Développement ont augmenté pour passer à 27,5 millions de CHF en 2007 (22,6 millions de CHF in 2006), reflétant l'augmentation de l'effectif de l'entreprise et son portefeuille produits en pleine maturation, à des stades précliniques et cliniques.

Les charges d'exploitation générales et administratives sont passées à 10,8 millions de CHF en 2007 alors qu'elles n'étaient que de 3,1 millions de CHF en 2006, résultant principalement des coûts liés à l'IPO, d'un montant de 5,7 millions de CHF et imputés sur les charges d'exploitation. Un montant supplémentaire de 4,5 millions de CHF a été imputé directement sur le capital.

Le point sur le portefeuille de produits

Addex a annoncé hier avoir atteint la première étape préclinique dans le cadre de l'accord avec Merck & Co sur le programme mGluR4 pour la maladie de Parkinson. Addex recevra 250 000 \$ pour avoir réussi cette étape. Selon les termes de l'accord, annoncés en décembre 2007, Addex a reçu un versement initial de 3 millions de dollars et pourra recevoir jusqu'à 106,5 millions de dollars lors des étapes de recherche, de développement et lors des étapes réglementaires pour le premier produit développé destiné à des indications multiples. Des paiements supplémentaires, allant jusqu'à 61 millions de dollars, seraient à verser si un deuxième et un troisième produit sont développés. Addex est également éligible pour recevoir des redevances, dont le montant n'a pas été divulgué, sur les ventes de tout produit résultant de cette collaboration. Merck sera chargé du développement clinique.

En 2007, l'ADX10059, un modulateur allostérique négatif (NAM) du mGluR5 a atteint le critère principal dans des études de preuve du concept de Phase IIa chez des patients souffrant de migraine et des patients souffrant de reflux gastro-œsophagien (RGO), un trouble généralement appelé «brûlure d'estomac». A ce jour, tous les tests cliniques sur l'ADX10059 ont été réalisés en utilisant l'ingrédient pharmaceutique actif sans formulation galénique. Le développement d'une formulation plus proche d'une forme commerciale a commencé en 2007 et progresse rapidement. Des études complémentaires de Phase I devraient fournir des résultats avant le début des essais de Phase IIb, actuellement prévus pour débuter mi-2008.

L'ADX48621, un autre NAM du mGluR5, est en cours d'essais de Phase I. En 2007, Addex a annoncé que, dans le premier essai de Phase I, le produit administré par voie orale était bien toléré par les volontaires sains. Une formulation plus proche d'une forme commerciale de l'ADX48621 est en cours de préparation et le programme de Phase I devrait être complété avec la nouvelle formulation en fin d'année. L'ADX48621, comme l'ADX10059, est prometteur pour de multiples indications, avec en priorité le traitement de la dépression et de l'anxiété. L'ADX48621 pourrait aussi servir de produit d'appoint pour l'ADX10059 dans le traitement du RGO et de la migraine.

Addex réitère ses déclarations d'il y a un peu moins de deux mois, le 3 janvier 2008, concernant le statut des autres produits à un stade préclinique dans son portefeuille. Ces déclarations et les documents à l'appui sont disponibles sur <http://www.addexpharma.com/investors/webcasts-downloads/>.

A propos d'Addex

Addex Pharmaceuticals SA découvre et développe des modulateurs allostériques, une nouvelle classe de petites molécules à visée thérapeutique. La modulation allostérique peut fournir des moyens plus sophistiqués de normaliser la signalisation biologique, comparée aux médicaments classiques à base d'agonistes ou d'antagonistes orthostériques. Le mot « allostérique », traduit littéralement de ses racines grecques, signifie: « autre site ». Ainsi, les modulateurs allostériques se fixent aux récepteurs sur des sites distincts de ceux des médicaments classiques de type agoniste et antagoniste qui sont de petites molécules « orthostériques »

Le candidat-médicament le plus avancé, l'ADX10059, un modulateur allostérique négatif (NAM ou « negative allosteric modulator ») du mGluR5 (récepteur métabotrope du glutamate de type 5) a récemment démontré une efficacité clinique statistiquement significative au cours d'essais cliniques séparés de Phase IIa chez des patients souffrant de reflux gastro-œsophagien (RGO) et chez des patients migraineux.

La plateforme de découverte et de développement de nouveaux médicaments d'Addex a été également validée par le biais de collaborations avec Merck & Co., Inc. et Johnson & Johnson.

Contacts

Chris Maggos
Responsable des Relations Investisseurs & Communications Addex Pharmaceuticals
+41 22 884 15 11
chris.maggos@addexpharma.com

Avertissement

Le présent communiqué, et les informations qu'il contient, ne constitue ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions Addex Pharmaceuticals dans un quelconque pays.

Disclaimer

The foregoing release contains forward-looking statements that can be identified by terminology such as "not approvable", "continue", "believes", "believe", "will", "remained open to exploring", "would", "could", or similar expressions, or by express or implied discussions regarding Addex Pharmaceuticals Ltd, its business, the potential approval of its products by regulatory authorities, or regarding potential future revenues from such products. Such forward-looking statements reflect the current views of Addex Pharmaceuticals Ltd regarding future events, and involve known and unknown risks, uncertainties and other factors that may cause actual results with allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such statements. There can be no guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 will be approved for sale in any market or by any regulatory authority. Nor can there be any guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 will achieve any particular levels of revenue (if any) in the future. In particular, management's expectations regarding allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 could be affected by, among other things, unexpected actions by our partners, unexpected regulatory actions or delays or government regulation generally; unexpected clinical trial results, including unexpected new clinical data and unexpected additional analysis of existing clinical data; competition in general; government, industry and general public pricing pressures; the company's ability to obtain or maintain patent or other proprietary intellectual property protection. Should one or more of these risks or uncertainties materialize, or should underlying assumptions prove incorrect, actual results may vary materially from those anticipated, believed, estimated or expected. Addex Pharmaceuticals is providing the information in this press release as of this date and does not undertake any obligation to update any forward-looking statements contained in this press release as a result of new information, future events or otherwise.