



EN VIGTIG AKTØR
INDEN FOR
LÆGEMIDLER
TIL SJÆLDNE
KRÆFTSYGDOMME

INDHOLD

Meddelelse fra den administrerende direktør	03
Meddelelse fra bestyrelsesformanden	04
Onxeo: en vigtig aktør inden for sjældne kræftsygdomme	05
Nøgletal	06
Produktporteføljen	07
Vigtige og fremskredne produkter: beleodaq®	08
Vigtige og fremskredne produkter: livatag®	09
Vigtige og fremskredne produkter: validive®	10
Ikke-strategiske produkter udviklet i henhold til samarbejdsaftaler	11
Ledelse	12
Delårsregnskab for koncernen	13

MEDELELSE FRA JUDITH GRECIET

ADM. DIREKTØR

"Jeg er glad for at kunne præsentere den første halvårsrapport for Onxeo, som blev etableret gennem fusionen af BioAlliance Pharma og Topotarget.

Etableringen af Onxeo er et stort skridt og et strategisk vendepunkt i BioAlliance Pharmas historie. Ved at samle eksperter til at udvikle en portefølje af lovende og innovative produkter kan vi skabe en vigtig aktør inden for sjældne kræftsygdomme. Dette område er et af de mest dynamiske på det farmaceutiske marked og er kendetegnet ved høje vækstrater og et stort behov for effektive behandlingsalternativer.

Onxeo repræsenterer således en god mulighed for at skabe værdi. Selskabet drager fordel af en bred og afbalanceret portefølje af lægemidler til sjældne kræftsygdomme og har to fremskredne kliniske udviklingsprogrammer (Livatag® og Validive®) samt ét produkt, der for nylig er blevet registreret i USA (Beleodaq®/belinostat), som vi vil udvikle i de kommende år inden for nye, sjældne kræftindikationer.

Onxeo er etableret i Frankrig og Danmark og understøtter sin internationale udvikling gennem strategiske samarbejdsaftaler med det amerikanske selskab Spectrum Pharmaceuticals, som er ansvarlig for fælles udvikling og markedsføring af belinostat i USA. Endelig bør Onxeo nyde godt af øget gennemsigtighed og være et attraktivt investeringsemne især for specialiserede internationale investorer.

Med vores medarbejders motivation og ambitioner samt støtte fra en bestyrelse bestående af højt kvalificerede medlemmer med international erfaring er jeg overbevist om, at Onxeo hurtigt vil kunne fasttømre sin position som en vigtig aktør inden for lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme, der kan tilbyde patienterne innovative behandlingsløsninger.



Jeg vil gerne takke for det engagement og den entusiasme, som vores medarbejdere har udvist under etableringen af Onxeo, og jeg vil ligeledes gerne takke vores aktionærer for deres støtte og tiltro til vores selskab under fusionsforløbet. "

*Etableringen af Onxeo
er et stort skridt og
et strategisk vendepunkt
i BioAlliance Pharmas
historie*



MEDELELSE FRA PATRICK LANGLOIS

BESTYRELSESFORMAND

”Det har været en meget tilfredsstillende proces for bestyrelsen at etablere Onxeo. Med denne grænseoverskridende fusion har vi kunnet skabe en mere betydningsfuld aktør på det europæiske biotekmarked, som nu kan tilbyde en afbalanceret portefølje samt uafhængige og komplementerende aktiver med et stort potentiale. Vi er overbeviste om, at Onxeo vil kunne generere høj vækst for aktionæerne i de kommende år og vil videreføre sin ambitiøse strategi inden for lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme.

Personligt er jeg glad for at fortsætte arbejdet som bestyrelsesformand i Onxeo. Vi er også glade for at byde velkommen til Orfacare Consulting GmbH, repræsenteret ved Bo Jesper Hansen, samt Per Samuelsson fra HealthCap, som styrker vores bestyrelse gennem deres ekspertise og internationale kulturelle erfaring.”

”
Det har været en meget
tilfredsstillende proces
for bestyrelsen
at etablere Onxeo
”

ONXEO, ET NYT SELSKAB

SOM KAN BLIVE EN VIGTIG AKTØR PÅ MARKEDET
FOR LÆGEMIDLER MOD SJÆLDNE KRÆFTSYGDOMME

Onxeo blev dannet gennem fusionen af BioAlliance Pharma, et innovativt fransk selskab med speciale i udvikling af lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme, **og Topotarget**, et dansk biofarmaceutisk selskab med hovedsæde i København, som også er specialister i udvikling af kræftbehandlingsmidler.

Fusionen blev godkendt af selskabernes aktionærer på generalforsamlinger afholdt den 27. juni og 30. juni 2014. Fusionen blev gennemført den 22. juli 2014, og BioAlliance Pharma besluttede officielt at ændre navn til Onxeo med virkning fra 1. august 2014.

Selskabet er noteret både på Euronext Paris og - fra og med 1. august 2014 - også på Nasdaq OMX Copenhagen. Den dobbelte notering afspejler sammensætningen af aktionæerne og opdelingen af aktiviteter i de to lande.

> Vores mission

- > Onxeos medarbejdere arbejder målrettet på at udvikle innovative lægemidler for at give patienterne håb og samtidig væsentligt forbedre deres liv.

> Vores vision

- > At blive en global leder og pioner inden for kræftsygdomme med fokus på sjældne kræftsygdomme gennem udvikling af innovative behandlingsalternativer, der kan "gøre en forskel".

> Vores styrker

- > En bred og afbalanceret portefølje af lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme med to langt fremskredne kliniske udviklingsprogrammer, Livatag® og Validive® samt ét produkt, der for nylig er blevet registreret i USA, Beleodaq®, som desuden giver mulighed for klinisk udvikling i en række andre sjældne kræftindikationer.
- > Udvikling på et dynamisk marked med et stort vækstpotentiale, som anslås at nå USD 80 mia. i 2018.
- > Forankring i USA med en veletableret amerikansk samarbejdspartner: Spectrum Pharmaceuticals Inc.
- > Yderst kompetente videnskabelige medarbejdere fordelt mellem Paris og København, som i flere tilfælde har udviklet og ført kliniske programmer helt frem til registreringsfasen, både i Europa og USA.
- > En stærk position med hensyn til at opnå strategiske samarbejdsaftaler med de store medicinalsselskaber.
- > Kritisk masse og øget markedsværdi, som giver bedre gennemsigtighed over for de internationale investorer, særligt i Europa og USA. Onxeo er noteret på børsene Euronext Paris og Nasdaq OMX Copenhagen, hvilket gør det nemmere for alle aktionæerne at handle med aktierne.
- > International dimension med udvikling under ledelse af en erfaren og dynamisk ledelsesgruppe med støtte fra en kompetent bestyrelse med en international profil.

✓ NØGLETAL

€19,1 MIO.

Likviditet pr. 30. juni 2014

€5,7 MIO.

Investeringer i forskning og udvikling pr. 30. juni 2014

\$25 MIO.

forventet i 2. halvår 2014 (milepælsbetaling udløst af de amerikanske sundhedsmyndigheders godkendelse af registreringsansøgningen for Beleodaq®)

Lån på
€10 MIO.

ydet af Financière de la Montagne,
Onxeos største aktionær

> VÆSENTLIGE AKTIVER

3 fremskredne kliniske udviklingsprogrammer

Over 70 aktive kliniske centre i 9 lande

1 fase II-studie med afsluttet rekruttering (foreløbige resultater forventes i 4. kvartal 2014)

1 registreringsansøgning i USA

1 produkt lanceret på det amerikanske marked

3 internationale aftaler med Innocutis (USA), EMS S/A (Brasilien), Daewoong Pharmaceutical (Sydkorea)

3 lægemidler registreret og markedsført i Europa og/eller USA

2 lægemidler tildelt Fast Track-status

424 patenter og offentliggjorte patentansøgninger pr. 31. juli 2014

60 medarbejdere, som alle er eksperter på deres område

9 bestyrelsesmedlemmer

1 international og afbalanceret bestyrelse

EN PORTEFØLJE AF FREMSKREDNE UDVIKLINGSPRODUKTER INDEN FOR SJÆLDNE SYGDOMME – KERNEN I VORES VÆKSTSTRATEGI

> Sjældne sygdomme: et stort og udækket behandlingsbehov

- > 7.000 sjældne sygdomme identificeret
- > Der er kun tilgængelige behandlinger for mindre end 5% af de kendte sjældne sygdomme
- > Et vækstmarked: EUR 45,5 mia. i 2013, som forventes at stige til EUR 80,6 mia. i 2018 (Kilde: Evaluate Pharma);
- > Optimeret markedsadgang gennem specifikke tiltag: optimering af udviklingsplaner, behandlingstiden hos myndighederne, gunstigere priser og tilskud, kommerciel eksklusivitet.

Selskabet har bevidst fokuseret sin strategi på at udvikle sin position inden for dette område baseret på det stærke fremtidige vækstpotentiale ved at fremskynde udviklingen af sine yderst værdiskabende programmer inden for sjældne kræftformer.

ONXEOS PORTEFØLJE: FREMSKREDNE PROGRAMMER UNDER AKTIV UDVIKLING

PRODUKT	FASE 1	FASE 2	FASE 3	REGIST.	MARKED	STADIER
Beleodaq® (2. linje PTCL)						Registrering i USA i juli 2014
BelCHOP kombinationsbehandling (1. linje PTCL)						
Livatag® (2. linje leverkræft)						
Validive® (Svær oral slimhindebeskadigelse i hoved-halskræft)						Foreløbige fase II-resultater i 4. kv. 2014
NCI-sponserede studier						Solide tumorer og lymfekræft hos patienter med svækket leverfunktion

BELEODAQ® (BELINOSTAT)

MARKEDSFØRINGSTILLADELSE OPNÅET I USA FOR BEHANDLING AF PERIFERT T-CELLE LYMFEKRÆFT (PTCL), RESISTENT ELLER RECIDIVERENDE EFTER MINDST ÉN INDLEDENDE BEHANDLING Gennem SYSTEMISK ADMINISTRATION

> Kort om Beleodaq®

Lymfekræft er den mest almindelige form for blodkræft*. De to primære former for lymfekræft er Hodgkins lymfom og non-Hodgkins lymfom. Lymfekræften overlever, når lymfocytterne, som er en form for hvide blodlegemer, vokser abnormt og samler sig i en eller flere lymfeknuder eller lymfevæv. Der kan udvikles to typer lymfocytter: B-lymfocytter (B-celler) og T-lymfocytter (T-celler). Perifert T-celle lymfekræft (PTCL) er en undertype af non-Hodgkins lymfom. I USA udgør PTCL omkring 10-15% af alle tilfælde af non-Hodgkins lymfom, og den globale forekomst anslås at udgøre 12.000 tilfælde hvert år.

Belinostat er en histondeacetylase-hæmmer (HDACi). Stoffet er blevet evalueret i en række kliniske studier som enkeltstofbehandling eller i kombination med andre kræftbehandlinger af blodkræftsygdomme og solide tumorer. Stoffets kræftbehandlingseffekt er forbundet med hæmning af celleformering, induktion af apoptose (programmeret celledød), hæmning af angiogenese og induktion af celledifferentiering.

Siden 2010 har Beleodaq® været licenseret til en amerikansk samarbejdspartner, Spectrum Pharmaceuticals, Inc., for USA og Indien. Spectrum Pharmaceuticals er ansvarlig for den fælles udvikling af Beleodaq® og for at markedsføre stoffet over for læger med speciale i onkologi og hæmatologi.

I henhold til aftalen skal Spectrum Pharmaceuticals betale milepælsbetalinger til selskabet ved opnåelsen af visse regulatoriske milepæle samt milepælsbetalinger på salg og royalti.

Således modtog selskabet i starten af 2014 USD 10 mio. og 1 million aktier i Spectrum Pharmaceuticals, efter at de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) accepterede registreringsansøgningen vedrørende PTCL. En yderligere milepælsbetaling på USD 25 mio. blev modtaget ved godkendelsen af ansøgningen i starten af juli 2014.

Beleodaq® har patentbeskyttelse frem til 2021, som muligvis kan forlænges frem til 2026. Stoffets beskyttelse (kommercielle eksklusivitet) styrkes endvidere af dets status som såkaldt Orphan Drug i Europa og USA.

* Lymphoma Research Foundation
(www.lymphoma.org)

> Beleodaq®, udviklingstrin

Beleodaq® er udviklet til behandling af perifert T-celle lymfekræft (PTCL), som er resistent eller recidiverende over for standardbehandling (CHOP kombinationsbehandling) med positive fase II-resultater, og i starten af juli 2014 blev stoffet godkendt af FDA i denne indikation. Registreringen er baseret på resultater fra det kliniske BELIEF-studie med 129 patienter med PTCL, som var resistente eller recidiverende efter mindst én indledende systemisk behandling, som viste et responsniveau på 25% med en gennemsnitlig responsvarighed på 8,3 måneder og en god toleransecprofil.

Beleodaq® har været tilgængeligt for patienterne siden juli 2014 og markedsføres af specialiserede salgsteams hos Spectrum Pharmaceuticals i USA.

Det kliniske fase III-studie forventes igangsat i 2. kvartal 2015 med henblik på at evaluere behandlingseffekten af Beleodaq® i kombination med CHOP-behandling over for CHOP som førstelinjebehandling af PTCL.

På mellemlangt sigt planlægger selskabet også i de kommende måneder at indlede et udviklingsprogram i en eller flere potentielle indikationer baseret på de kliniske resultater, der allerede er opnået.

LIVATAG® (DOXORUBICIN TRANSDRUG™)

AKTIV UDVIKLING I DET INTERNATIONALE KLINISKE FASE III-STUDIE ('RELIVE') VEDRØRENDE BEHANDLING AF LEVERKRÆFT

> Kort om Livatag®

Hepatocellulært karcinom (HCC) er den mest udbredte form for primær leverkræft (85-90%). Det er en aggressiv kræftform, som er resistent over for kemoterapi. Det er den næsthyppigste kræftrelaterede dødsårsag i verden. Sygdommen diagnosticeres ofte på et fremskredent stadie, hvor der kun findes få behandlingsalternativer, og der er derfor et stort behandlingsbehov. Risikofaktorerne er velkendte: infektion med hepatitis-vira (B og C), overforbrug af alkohol (som også er en af de vigtigste årsager til skrumpelever) og stofskiftesygdomme, særligt fedme, som i stigende grad er årsag til skrumpelever og HCC.

Livatag® er en innovativ behandling udviklet til at overvinde resistensmekanismen i levertumorceller takket være stoffets innovative formulering, i form af nanopartikler, hvor der indgives doxorubicin i kemoterapi-resistente celler.

Kemoterapien (doxorubicin) i form af nanopartikler fungerer som en Trojansk hest, som ikke registreres af effluxpumperne på overfladen af de kræftceller, der normalt afstøder kemoterapi. Stoffet er således i stand til at trænge ind i kernen af cellen og udløse sin cytotoxiske aktivitet.

Produktet anslås at have et salgspotentiale på EUR 800 mio. på verdensplan.

> Livatag®, udviklingstrin

Efter at have gennemført et fase II-studie, som viste nogle særligt interessante resultater med hensyn til behandlingseffekt, indledte selskabet i midten af 2012 et fase III-studie (ReLive), som skulle bekræfte effekten af Livatag® som andenlinjebehandling af HCC, efter at patienten ikke havde haft gavn af eller var intolerant over for den pt. eneste godkendte behandling, Sorafenib, over for den bedste behandlingsstandard.

Ved udgangen af juni 2014 var der rekrutteret over 100 af de planlagte 390 patienter i fase III-studiet (ReLive). Selskabet udvidede rekrutteringen til 8 europæiske centre (herunder i Frankrig) i 2. halvår 2013 og begyndte at åbne kliniske centre i USA i 2014 efter at have opnået tilladelse fra de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) i december 2013. Rekruttering forventes afsluttet mod slutningen af 2015, og der ventes at foreligge foreløbige resultater ved udgangen af 2016.

Der blev gennemført en række vigtige skridt i 1. halvår 2014:

Livatag® har allerede fået tildelt Orphan Drug-status i Europa og USA, hvilket gør det muligt at optimere produktets udviklingsplan for så vidt angår omkostninger og varighed samt styrke stoffets beskyttelse (gennem markedseksklusivitet). Livatag® fik også tildelt Fast Track-status af FDA for behandling af hepatocellulært karcinom efter behandling med Sorafenib. Med denne status anerkendes det, at et lægemiddel udvikles mod en alvorlig eller livstruende sygdom, hvor der er et væsentligt behandlingsbehov. Fast Track-status giver mulighed for øget interaktion med FDA samt at optimere evalueringstidsplanen for produktet under udviklingen og helt frem til registreringsfasen.

Patentbeskyttelsen af Livatag® er blevet forbedret og forlænget med en ny familie af patenter, som beskytter den specifikke administrationsmåde frem til 2032.

Endelig overvåges fase III-studiet ReLive med hensyn til tolerance af en komité af uafhængige europæiske eksperter (Data Safety Monitoring Board, DSMB), som mødes hver 6. måned. Ekspertkomitéen anbefalede i april 2014 for fjerde gang enstemmigt at fortsætte studiet uden ændringer. Dermed bekræftede de produktets gode toleranceprofil.

VALIDIVE® (CLONIDINE LAURIAD®)

AFSLUTNING AF REKRUTTERING AF DE 183 PATIENTER I DET KLINISKE FASE II-STUDIE TIL BEHANDLING AF SVÆR ORAL SLIMHINDEBESKADIGELSE FREMKALDT AF STRÅLEBEHANDLING OG KEMOTERAPI HOS PATIENTER MED HOVED-HALSKRÆFT

> Kort om Validive®

Oral slimhindebeskadigelse består af erytematøse og ulcerøse læsioner i mundens slimhindemembran. Det er en af de mest almindelige komplikationer forbundet med strålebehandling og kemoterapi.

Denne alvorlige sygdom rammer næsten 80% af alle patienter med en form for hoved-halskræft, som behandles med strålebehandling eller kemoterapi (anslået 120.000 nye patienter om året i Europa og USA). Der findes i øjeblikket ingen helbredelse for oral slimhindebeskadigelse. Følgerne af svær oral slimhindebeskadigelse er kraftig smerter, problemer med at indtage fast og sårbar flydende kost, hvilket kan kræve parenteral eller enteral ernæring, hospitalsindlæggelse i 30% af tilfældene, forværret generelt helbred og nogle gange afbrydelse i længere eller kortere perioder af kræftbehandlingen, hvilket har direkte indvirkning på patienternes 5-års overlevelse.

Onxeo udvikler Validive® (clonidin Lauriad®) til behandling af svær oral slimhindebeskadigelse forårsaget af strålebehandling eller kemoterapi hos patienter med hoved-halskræft. Det består af en helt ny terapeutisk anvendelse af clonidin (en agonist af alpha-2 adrenerge receptorer som normalt anvendes mod hypertension) som et anti-inflammatorisk middel baseret på den mucoadhesive Lauriad® teknologi. Clonidin virker på frigivelsen af pro-inflammatoriske cytokiner, som forårsager slimhindebeskadigelse, og på anti-inflammatoriske mekanismer. Stoffet fås som en mucoadhesiv tablett til daglig brug i tandkødet, hvilket gør det muligt at levere høje koncentrationer af clonidin over flere timer direkte i mundhulen. Behandlingseffekten evalueres i øjeblikket i et internationalt klinisk fase II-studie med 183 patienter, og resultatet heraf forventes offentliggjort i 4. kvartal i år.

Produktet anslås at have et salgspotentiale på mellem EUR 200 mio. og EUR 400 mio. på verdensplan.

Validive® er beskyttet frem til 2029 af en familie af patenter, som dækker behandling og forebyggelse af inflammation, og især slimhindebeskadigelse, gennem clonidin.

> Validive®, udviklingstrin

Validive® har allerede fået tildelt Orphan Drug-status i Europa og USA, hvilket gør det muligt at optimere produktets udviklingsplan for så vidt angår omkostninger og varighed samt styrke stoffets beskyttelse (gennem markedseksklusivitet). Validive® fik i januar 2014 også tildelt Fast Track-status af FDA til forebyggelse og behandling af oral slimhindebeskadigelse fremkaldt af strålebehandling og/eller kemoterapi hos patienter, der behandles for kræft. Hermed anerkender FDA, at oral slimhindebeskadigelse er en alvorlig lidelse, samt at der er et behandlingsbehov, som Validive® vil kunne dække. Fast Track-status giver mulighed for øget interaktion med FDA samt at optimere evalueringstidsplanen for produktet under udviklingen og helt frem til registreringsfasen.

I starten af maj 2014 afsluttedes rekrutteringen af de 183 patienter, der var planlagt til at deltage i det kliniske fase II-studie. Dermed bekræftes det, at det er planen at offentliggøre foreløbige studieresultater i 4. kvartal 2014.

IKKE-STRATEGISKE PRODUKTER UNDER UDVIKLING I HENHOLD TIL SAMARBEJDSAFTALER

VALORISERING AF SITAVIG® OG LORAMYC®/ORAVIG®, TO PRODUKTER
SOM ER UDVIKLET OG REGISTRERET I EUROPA OG USA GENNEM
SAMARBEJDSAFTALER, OG LANCERING AF SITAVIG® I USA

> SITAVIG®

Sitavig® er baseret på den egenudviklede teknologi Lauriad® og er en mucoadhesiv tablet, som er udviklet til behandling af herpes labialis (forkølelsessår). Sitavig® er meget effektivt og har den store fordel, at det er en særligt diskret og simpel formulering, hvor man kun skal anvende stoffet én gang i hele infektionsperioden. Det er specielt egnet til patienter, som lider af tilbagevendende forkølelsessår.

Selskabet udviklede Sitavig® og registrerede det hos de europæiske og amerikanske myndigheder i 2013. Det er det andet lægemiddel, som selskabets udviklingsteams har opnået godkendelse for, ikke mindst fra FDA i USA, og det er ikke blot en succes for selskabet men også en understregning af den ekspertise, det besidder.

Inden for rammerne af partnerstrategien blev der i marts 2014 indgået en licensaftale med Innocutis for markedsføring af Sitavig® i USA, og få uger senere, i juli, lancerede Innocutis Sitavig® på det amerikanske marked med hudlæger, som har speciale i disse lidelser. Samtidig blev der tildelt et nyt amerikansk patent, som beskytter produktets kommercielle eksklusivitet.

Der blev indgået to andre licensaftaler med Daewoong Pharmaceutical Co. Ltd og EMS S/A vedrørende markedsføring af Sitavig® i henholdsvis Sydkorea og Brasilien, herunder ansvar for at registrere produkterne hos de respektive landes myndigheder.

> LORAMYC® / ORAVIG®

Loramyc® (Oravig® i USA) er en original mucoadhesiv tablet af miconazol Lauriad®, indikeret til behandling af oropharyngeal candidiasis (OPC).

Oropharyngeal candidiasis (OPC) er slimhindebeskadigelse af oropharynx fremkaldt af gærtype-svampe: Candida albicans og non-albicans. OPC er en opportunistisk sygdom, som udnytter en svækkelse af immunforsvaret og/eller en lokal ubalance til at inficere patienten.

Loramyc® er registreret i Europa, USA og Korea og markedsføres i en række europæiske lande af samarbejdspartneren Therabel.

I april 2014 fik Onxeo de fulde kommercialiseringsrettigheder for Oravig® i USA tilbage og herunder også registreringsansøgningen, da salget gennem den amerikanske partner Vestiq Pharmaceuticals ikke opfyldte forventningerne.

Selskabet har også arbejdet på at udvikle Loramyc® i Japan gennem det pivotale fase III-studie foretaget af samarbejdspartneren Sosei, det sidste stadie forud for registrering hos de japanske myndigheder, og i Kina med fortsættelsen af det kliniske fase III-program indledt af samarbejdspartneren SciClone i 2013. Disse to studier udgør det endelige stadie forud for produktregistrering.

LEDELSE

EN INTERNATIONAL BESTYRELSE, SOM ER BLEVET UDVIDET MED TO NYE MEDLEMMER FRA TOPOTARGET MED HENBLIK PÅ AT AFSPEJLE ÅNDEN I FUSIONEN OG HJÆLPE ONXEO MED AT IMPLEMENTERE STRATEGIEN

Med godkendelsen af fusionen mellem BioAlliance Pharma og Topotarget den 27. juni og 30. juni godkendte aktionærene også valget af to nye bestyrelsesmedlemmer til Onxeos bestyrelse:

- > **Orfacare Consulting GmbH**, repræsenteret ved **Bo Jesper Hansen**
- > **Per Samuelsson**, fra HealthCap, den tidligere hovedaktionær i Topotarget

Judith Greciet er administrerende direktør for Onxeo, og Patrick Langlois er bestyrelsesformand.

Den internationale bestyrelse består således af ni kompetente professionelle medlemmer med erfaring fra medicinalbranchen, biotekbranchen, lægemidler mod sjældne sygdomme og finanssektoren, herunder seks uafhængige medlemmer og to repræsentanter fra Selskabets hovedaktionærer:

- > **Formand: Patrick Langlois**
- > **Administrerende direktør: Judith Greciet**
- > **Russell Greig**
- > **Danièle Guyot-Caparros**
- > **Thomas Hofstaetter**
- > **Orfacare Consulting GmbH**, repræsenteret ved **Bo Jesper Hansen**
- > **Per Samuelsson**
- > **David Solomon**
- > **Société Financière de la Montagne**, repræsenteret ved **Nicolas Trebouta**

✓ SAMMENDRAG AF KONCERNENS DELÅRSREGNSKAB

SAMMENDRAG AF KONCERNENS DELÅRSREGNSKAB

SAMMENDRAG AF RESULTATOPGØRELSEN FOR KONCERNEN

EUR	30/06/2014 (6 måneder)	30/06/2013 (6 måneder)	31/12/2013
OMSÆTNING I ALT	652.824	844.880	1.466.712
Diverse omsætning	10	10	16
Varekøb	(113.820)	(136.428)	(264.271)
Lønomsætning	(2.879.564)	(3.034.001)	(5.346.986)
Køb af tjenesteydelser	(5.853.194)	(5.129.349)	(10.687.094)
Andre afgifter end indkomstskat	(280.918)	(229.450)	(297.740)
Nettoomsætning til/tilbageførsel af afskrivninger	113.782	(131.744)	(232.994)
Netto annullering af nedskrivninger og hensættelser	150.862	294.179	60.417
Andre driftsindtægter	0	0	5.381
Andre driftsomkostninger	(325.196)	(63.317)	(125.028)
<i>Driftsomkostninger</i>	<i>(9.188.048)</i>	<i>(8.430.109)</i>	<i>(16.893.696)</i>
<i>Driftsunderskud</i>	<i>(8.535.213)</i>	<i>(7.585.219)</i>	<i>(15.421.585)</i>
Resultatandele i associerede virksomheder	(43.642)	0	(28.556)
Andre driftsindtægter og -omkostninger	(4.396.969)	0	0
DRIFTSUNDERSKUD INKLUSIVE RESULTATANDELE I ASSOCIEREDE VIRKSOMHEDER	(12.975.823)	(7.585.219)	(15.450.141)
Indtægter fra likvider	77.968	217.660	281.173
Andre finansielle indtægter	15.256	50.465	127.037
Finansielle omkostninger	(68.897)	(170.835)	(282.683)
<i>Finansielle indtægter, netto</i>	<i>24.327</i>	<i>97.290</i>	<i>125.527</i>
RESULTAT FØR SKAT	(12.951.497)	(7.487.929)	(15.324.614)
Selskabsskat	0	0	
Nettoresultat	(12.951.497)	(7.487.929)	(15.324.614)
Moderselskabets aktionærers andel af nettounderskud	(12.951.497)	(7.487.929)	(15.324.614)
Minoritetsinteresser			
Ikke-udvandet resultat pr. aktie	(0,41)	(0,41)	(0,74)
Udvandet resultat pr. aktie	(0,41)	(0,41)	(0,74)

Det komplette sammendrag delårsregnskab for koncernen kan ses på www.onxeo.com

SAMMENDRAG AF KONCERNENS DELÅRSREGNSKAB

BALANCE FOR KONCERNEN

AKTIVER (EUR)	30/06/2014	31/12/2013
Langfristede aktiver		
Immaterielle aktiver	74.987.549	22.785
Materielle aktiver	832.390	908.313
Finansielle aktiver	295.298	368.998
Andre langfristede aktiver	0	0
<i>Langfristede aktiver i alt</i>	76.115.237	1.300.096
Kortfristede aktiver		
Varebeholdninger og igangværende arbejde	2.375	3.145
Tilgodehavender fra salg og lignende tilgodehavender	431.621	338.113
Andre tilgodehavender	3.386.216	4.762.374
Værdipapirer	6.642.244	7.357.014
Likvide beholdninger	12.428.043	3.971.707
<i>Kortfristede aktiver i alt</i>	22.890.499	16.432.355
SAMLEDE AKTIVER	99.005.736	17.732.451

PASSIVER (EUR)	30/06/2014	31/12/2013
Egenkapital		
Aktiekapital	7.872.661	5.170.748
Fratrukket: egne aktier	(223.432)	(58.512)
Præmier	208.756.401	128.044.120
Reserver	(125.003.285)	(109.943.374)
Minoritetsinteresser	0	0
Indtægter	(12.951.497)	(15.324.614)
<i>Egenkapital i alt</i>	78.450.848	7.888.368
Langfristede forpligtelser		
Hensatte forpligtelser	444.845	456.878
Anden gæld	3.930.295	3.030.220
<i>Langfristede forpligtelser i alt</i>	4.375.140	3.487.098
Kortfristede forpligtelser		
Lån og kortfristet finansiel gæld	109.292	91.182
Leverandørgæld og øvrige gældsforpligtelser	10.842.599	4.095.749
Andre forpligtelser	5.227.856	2.170.054
<i>Kortfristede forpligtelser i alt</i>	16.179.748	6.356.984
SAMLEDE PASSIVER	99.005.736	17.732.451

Det komplette sammendragne delårsregnskab for koncernen kan ses på www.onxeo.com

SAMMENDRAG AF KONCERNENS DELÅRSREGNSKAB

PENGESTRØMSOPGØRELSE FOR KONCERNEN

	30/06/2014	31/12/2013	30/06/2013
Konsolideret nettounderskud	(12.951.497)	(15.320.256)	(7.487.928)
+/- Nettoomkostning til/tilbageførsel af afskrivninger (1) (med undtagelse af beløb gældende for kortfristede aktiver)	(36.265)	3.419	-222.551
-/+ Urealiserede dagsværdigevinster og -tab	(7.690)	(44.944)	(20.523)
+/- Udskudte indtægter/omkostninger til aktieoptioner mv.	145.909	300.075	94.574
-/+ Andre udskudte indtægter og omkostninger	87.200	(14.542)	0
-/+ Gevinster og tab på salg	0	0	0
-/+ Gevinster og tab som følge af udvanding			
+/- Resultatandele i associerede virksomheder			
- Udbytte vedrørende ikke-konsoliderede investeringer			
<i>Netto pengestrøm til driftsaktiviteter efter netto låneomkostninger og skat</i>	<i>(12.762.343)</i>	<i>(15.076.248)</i>	<i>(7.636.428)</i>
+ Netto låneomkostninger	(16.638)	(71.532)	(76.652)
+/- Skat (inkl. udskudt skat)			
<i>Netto pengestrøm til driftsaktiviteter før netto låneomkostninger og skat</i>	<i>(12.778.980)</i>	<i>(15.147.781)</i>	<i>(7.713.080)</i>
- Betalte skatter			
+/- Ændring i driftskapital (inkl. forpligtelser vedr. personaleydelse)	5.042.532	1.055.915	2.497.480
NETTO PENGESTRØMME TIL DRIFTSAKTIVITET	(7.736.448)	(14.091.866)	(5.215.600)
- Køb af materielle og immaterielle langfristede aktiver	(1.968)	(58.254)	(45.594)
- Salg af materielle og immaterielle langfristede aktiver	0	12.540	0
- Køb af langfristede finansielle aktiver (ikke-konsoliderede investeringer)			523
- Salg af langfristede finansielle aktiver (ikke-konsoliderede investeringer)	0	2.973	(116)
+/- Konsekvens af ændringer i konsolideringsomfang			
+ Modtagne udbytter (associerede virksomheder, ikke-konsoliderede investeringer)			
+/- Ændring i ydede lån			
+ Modtagne investeringstilskud			
+/- Øvrige pengestrømme til/fra investeringsaktivitet			
NETTO PENGESTRØM TIL INVESTERINGSAKTIVITET	(1.968)	(42.741)	(45.187)
Pengestrømme i forbindelse med fusionen	14.198.204		
+ Modtaget vedr. aktiekapitalforhøjelser			
• Tegnet af moderselskabets aktionærer	43.281	10.718.574	2.247.840
• Tegnet af minoritetsaktionærer i konsoliderede virksomheder			
+ Modtaget efter udnyttelse af aktieoptioner			
-/+ Køb og videresalg af egne aktier	41.355	(51.538)	(99.039)
- Årets udbetalte udbytte			
• Udbytte udbetalt til moderselskabets aktionærer			
• Udbytte udbetalt til minoritetsaktionærer i konsoliderede virksomheder			
+ Provenu ved optagelse af nye lån	1.174.658	83.148	25.671
- Tilbagebetaling af lån (inkl. finansielle leasingforpligtelser)	(11.890)	75.456	249.288
- Modtagne nettorentebeløb (inkl. finansielle leasing)		71.532	76.652
+/- Øvrige pengestrømme til/fra finansieringsaktivitet	16.638	14.838	137.562
NETTO PENGESTRØM TIL FINANSIERINGSAKTIVITET	15.462.246	10.912.010	2.637.973
+/- Konsekvens af valutakursudsving	17.736	48.490	39.688
NETTO ÆNDRING I LIKVIDITET	7.741.566	(3.174.107)	(2.583.125)
Likviditet, primo	11.328.721	14.503.134	14.503.134
LIKVIDITET, ULTIMO	19.070.287	11.329.027	11.920.009

Det komplette sammendrag delårsregnskab for koncernen kan ses på www.onxeo.com

SAMMENDRAG AF KONCERNENS DELÅRSREGNSKAB

EGENKAPITALOPGØRELSE FOR KONCERNEN

EUR	Ændringer i reserver og resultater								I ALT
	Aktiekapital	Egne aktier	Indbetalt overkurs	Reserve for valutakursreguleringer	Aktiebaseret vederlæggelse	Konsoliderede reserver og overført resultat	I alt	Minoritetsinteresser	
Egenkapital pr. 31/12/2012	4.414.929	(25.147)	118.081.365	9.584	715.847	(111.454.189)	(110.728.758)	0	11.742.389
Totalindkomst for perioden				(690)	94.574	(7.487.928)	(7.394.044)		(7.394.044)
Forhøjelse af aktiekapitalen	125.000		2.122.840				0		2.247.840
Reduktion af aktiekapitalen							0		0
Egne aktier		(63.832)					(35.207)		(99.039)
Andre ændringer							40.378		40.378
Udbytte							0		0
EGENKAPITAL PR. 30/06/2013	4.539.929	(88.979)	120.204.205	8.894	810.421	(118.936.946)	(118.117.631)	0	6.537.524
Totalindkomst for perioden				(93)	205.501	(7.832.328)	(7.626.920)		(7.626.920)
Forhøjelse af aktiekapitalen	630.819		7.839.915				0		8.470.734
Reduktion af aktiekapitalen							0		0
Egne aktier		30.467					17.034		47.501
Andre ændringer							8.895		8.895
Udbytte							0		0
EGENKAPITAL PR. 31/12/2013 (OFFENTLIGGJORT)	5.170.748	(58.512)	128.044.120	8.801	1.015.922	(126.743.345)	(125.718.622)	0	7.437.734
Konsekvens af ændringer i anvendt regnskabspraksis						450.634	450.634		450.634
EGENKAPITAL PR. 31/12/2013 (TILPASSET)	5.170.748	(58.512)	128.044.120	8.801	1.015.922	(126.292.711)	(125.267.988)	0	7.888.368
Totalindkomst for perioden				446	145.909	(12.951.497)	(12.805.142)		(12.805.142)
Forhøjelse af aktiekapitalen	2.701.913		80.712.281				0		83.414.194
Reduktion af aktiekapitalen							0		0
Egne aktier		(164.920)					41.354		(123.566)
Andre ændringer							76.995		76.995
Udbytte							0		0
EGENKAPITAL PR. 30/06/2014	7.872.661	(223.432)	208.756.401	9.247	1.161.831	(139.125.859)	(137.954.781)	0	78.450.849

Det komplette sammendragne delårsregnskab for koncernen kan ses på www.onxeo.com



49 Bd du Général Martial Valin
75015 Paris - Frankrig
Tlf. +33 (0)1 45 58 76 00
Fax +33 (0)1 45 58 08 81
contact@onxeo.com

www.onxeo.com