

Oxurion NV rapporteert jaarresultaten 2021 en vooruitzichten 2022

- **THR-149** – Positieve resultaten van Deel A van de klinische Fase 2-studie waarin het effect van THR-149 werd onderzocht voor de behandeling van diabetisch macula-oedeem (DME) (“KALAHARI”), en de eerste patiënt die werd gedoseerd in Deel B, om het effect van THR-149 versus aflibercept voor de tweedelijnsbehandeling van DME voor de 40-50% van de patiënten die suboptimaal reageren op de standaardbehandeling met anti-VEGF-therapie, te onderzoeken.
- **THR-687** – Eerste patiënt gedoseerd in Deel A van de klinische Fase 2-studie om het effect van THR-687 voor de behandeling van DME bij behandelingsnaïeve studiepersonen (“INTEGRAL”) te onderzoeken, en rekrutering voltooid na balansdatum.
- **Financiering** – Kapitaaltoezegging afgesloten met Negma Group (Negma) op basis waarvan Negma zich heeft verbonden om in te schrijven op maximaal 30 miljoen euro aan verplicht converteerbare obligaties die in tranches en onder bepaalde voorwaarden zullen worden uitgegeven, en een converteerbare obligatiefinanciering afgesloten met Kreos Capital en Pontifax Ventures voor een bedrag van 10 miljoen euro.
- **Kaspositie** – 10 miljoen euro aan geldmiddelen en kasequivalenten (inclusief beleggingen) beschikbaar per eind december 2021.

Leuven, BE, Boston, MA, US – 22 februari 2022 – 08.00u CET – [Oxurion NV](#) (Euronext Brussel: OXUR) (de “**Vennootschap**” of “**Oxurion**”), een biofarmaceutisch bedrijf dat oogheelkundige standaardbehandelingen van de volgende generatie ontwikkelt, met een portfolio in klinische stadia voor vasculaire retinale aandoeningen, kondigt vandaag haar niet-geauditeerde jaarresultaten aan voor de periode van twaalf maanden eindigend op 31 december 2021, en geeft een operationele update en vooruitzichten voor de rest van 2022.

De Vennootschap heeft momenteel twee nieuwe kandidaat geneesmiddelen in klinische ontwikkeling. THR-149 is een plasmakallikreïneremmer die ontwikkeld wordt als potentiële nieuwe standaardbehandeling voor de 40-50% DME-patiënten die suboptimaal op anti-VEGFtherapie reageren. THR-687 is een pan-RGD integrine-antagonist die ontwikkeld wordt als mogelijke eerstelijnsbehandeling voor DME-patiënten, alsook voor patiënten met natte leeftijdsgebonden maculaire degeneratie (natte AMD) en maculair oedeem na retinale aderocclusie (ME-RVO).

Tom Graney, CFA, CEO van Oxurion, verklaarde:

“Gedurende 2021 boekte Oxurion uitstekende vooruitgang door haar middelen te concentreren op de klinische ontwikkeling van THR-149 en THR-687, die, indien ze succesvol zouden worden ontwikkeld, tezamen een markt van meer dan USD 12 miljard zouden vertegenwoordigen. Bovendien hebben we ons verzekerd van kapitaalmiddelen om ons in staat te stellen verder te investeren in onze beide veelbelovende programma's.

Eerder deze maand waren we verheugd om positieve resultaten te melden in Deel A van onze Fase 2-studie van THR-149 bij patiënten met DME. De resultaten van Deel A omvatten een post-hoc analyse door een geblindeerd leescentrum waaruit bleek dat, door het uitsluiten van twee patiënten met bepaalde afwijkingen bij aanvang, een toename van >9 letters in gemiddelde BCVA werd bereikt tijdens Deel A. Deze toename van >9 letters bleef behouden voor de overige vier maanden van de studie na de laatste THR-149-injectie zonder dat er een reddingsbehandeling (rescue treatment) nodig

was. Ten gevolge hiervan zullen patiënten met deze afwijkingen worden uitgesloten van Deel B van de studie waarin THR-149 wordt vergeleken met de huidige standaardbehandeling met aflibercept voor de 40-50% van de patiënten die suboptimaal reageren op anti-VEGF-therapie en waarvoor momenteel beperkte behandelingsmogelijkheden zijn. Deel B van de KALAHARI studie rekruteert bijgevolg met deze protocolwijzigingen en de topline-gegevens worden medio 2023 verwacht.

We zijn daarnaast ook verheugd dat de rekrutering van Deel A van onze Fase 2 DME-studie met THR-687 volledig is voltooid en de resultaten worden verwacht in het tweede kwartaal van dit jaar. THR-687 heeft het potentieel om een eerstelijnsbehandeling voor DME te worden, en we zijn tevens van plan om THR-687 te ontwikkelen voor natte AMD en mogelijk ook voor ME-RVO, ervan uitgaande dat Deel A van de DME-studie succesvol is.

We kijken ernaar uit om over onze progressie te rapporteren terwijl we doorgaan met het creëren van waarde buigpunten (value inflection points) voor zowel THR-149 als THR-687, inclusief de in de nabije toekomst verwachte resultaten van Deel A van de studie met THR-687.”

2021 Hoogtepunten

Operationeel

- [Positieve resultaten van Deel A van Fase 2 KALAHARI studie](#) om het effect van THR-149 voor de behandeling van DME te onderzoeken. THR-149 werkt door het blokkeren van het plasma kallikreïne-kinine (PK1-Kinin) systeem, een gevalideerd VEGF-onafhankelijk doelwit voor DME-behandeling. Drie IVT-injecties van THR-149 (0,13 mg) leverden een klinisch betekenisvolle verbetering op in best-gecorrigeerde visus (BCVA) (*Best Corrected Visual Acuity* (BCVA)), het primaire eindpunt voor registratie in DME, en stabiliseerden ook Central Subfield Thickness (CST), een veelbelovend resultaat in een populatie waarbij, indien onbehandeld, CST naar alle waarschijnlijkheid zou verslechteren. Op basis van deze gegevens besloot Oxurion om THR-149 (0,13 mg) te gebruiken in Deel B van de studie. Verdere karakterisering van de BCVA-gegevens werd gedeeld op de jaarlijkse wetenschappelijke bijeenkomst van de [American Society for Retinal Specialists \(ASRS\)](#).
- [Eerste patiënt gedoseerd in Deel B van Fase 2 KALAHARI studie](#) om het effect van meerdere toedieningen van THR-149 versus aflibercept voor de behandeling van DME te onderzoeken. Het primaire doel van Deel B van de studie is om het verschil in behandelingseffect tussen THR-149 (0,13 mg) en aflibercept vanaf aanvang tot Maand 3 te onderzoeken, in termen van toename van BCVA, het primaire eindpunt, in de 40-50% van patiënten die suboptimaal reageren op de standaardbehandeling met anti-VEGF-therapie.
- [Goedkeuring ontvangen van de Institutional Review Board \(IRB\)](#) om een klinische Fase 2 studie van THR-687 op te starten bij patiënten met DME. Tezamen met de eerdere indiening bij de Amerikaanse *Food and Drug Administration (FDA)* van het definitieve protocol bij de *Investigational New Drug (IND)* aanvraag, was de goedkeuring een belangrijke stap voorwaarts voor de Fase 2 INTEGRAL studie.
- [De eerste patiënt werd gedoseerd](#) in Oxurion's Fase 2 INTEGRAL studie waarin het effect van THR-687 wordt onderzocht bij patiënten met DME. De rekrutering werd voltooid na balansdatum.
- Het [Journal of Pharmacokinetics and Pharmacodynamics](#) publiceerde twee artikelen waarin de farmacokinetische eigenschappen van THR-149 en THR-687 worden beschreven na

intravitreale (IVT) injectie bij dieren waarbij gebruik gemaakt wordt van nieuwe farmacokinetische modellen ontwikkeld door Oxurion.

- Het tijdschrift '[Progress in Retinal and Eye Research](#)' publiceerde een artikel waarin de innovatieve wetenschap en de *rationale* voor het ontwerp en de ontwikkeling van THR-687 werden belicht en waarin het potentieel van pan-RGD-integrine-antagonisten werd beschreven om de behandeling van diabetische retinopathie en natte AMD te verbeteren.
- [Positieve Fase 1 klinische data](#) waarin het effect van THR-687 voor de behandeling van patiënten met DME werd onderzocht, werden gepubliceerd in *Ophthalmology Science, the American Academy of Ophthalmology Journal*.
- Aanstelling van de heer Tom Graney, CFA als *Chief Executive Officer* van Oxurion en van Dr. [Patrik De Haes](#), M.D. als niet-uitvoerend voorzitter van de raad van bestuur.
- Aanstelling van Hanne Callewaert als *Chief Operating Officer* en van professor Alan Stitt als Chief Scientific Officer.
- [Aangepaste focus en gebruik van middelen](#) ter uitvoering van Oxurion's klinische ontwikkelingsstrategie, inclusief de verdere ontwikkeling van de THR-687- en THR-149-programma's. De Vennootschap heeft haar personeelsbestand met ongeveer een derde verminderd en zal niet langer directe investeringen doen in niet-kernactiviteiten, waaronder onderzoek naar droge AMD en oncologie (Oncurious NV).

Financieel

- Een [kapitaaltoezegging werd afgesloten met Negma](#) op basis waarvan Negma zich heeft verbonden om in te schrijven op maximaal 30 miljoen euro aan verplicht converteerbare obligaties die in tranches en onder bepaalde voorwaarden zullen worden uitgegeven.
- 1.210 converteerbare obligaties werden uitgegeven aan Negma (voor een totaalbedrag van 3,025 miljoen euro) waarvan, per eind december 2021, 540 converteerbare obligaties werden geconverteerd in 775.334 aandelen.
- Een [converteerbare obligatiefinanciering voor een bedrag van 10 miljoen euro](#) werd afgesloten met Kreos Capital en Pontifax Ventures.
- 10 miljoen euro aan geldmiddelen en kasequivalenten (inclusief beleggingen) beschikbaar per eind december 2021.

Gebeurtenissen na balansdatum

- Aankondiging op de [Angiogenesis, Exudation, and Degeneration 2022 Conference](#) dat post-hoc analyse door het geblindeerd leescentrum van Deel A van de KALAHARI studie onthulde dat door het uitsluiten van twee patiënten met bepaalde afwijkingen bij aanvang van Deel A, een toename van >9 letters in gemiddelde BCVA werd bereikt en behouden gedurende de resterende vier maanden van het onderzoek na de laatste THR-149-injectie zonder dat er een reddingsbehandeling (rescue treatment) nodig was.
- Protocolwijziging goedgekeurd om de post-hoc analyse van de data van Deel A te reflecteren, door het uitsluiten van patiënten met deze afwijkingen bij aanvang van Deel B van de KALAHARI studie.
- Rekrutering voltooid voor Deel A van de INTEGRAL studie voor THR-687.

2022 vooruitzichten

- **THR-149.** Deel B van de KALAHARI studie is aan de gang, waarbij het effect van driemaandelijke injecties met THR-149 wordt onderzocht, in vergelijking met drie maandelijke injecties met aflibercept, tot Maand 3. Vanaf Maand 3, worden de veiligheid en werkzaamheid van een gewijzigde vierde injectie (THR-149 gewijzigd in aflibercept of aflibercept gewijzigd in THR-149) onderzocht bij ongeveer de helft van de proefpersonen, terwijl bij de andere helft van de proefpersonen de duurzaamheid van driemaandelijke injecties (THR-149 of aflibercept) wordt onderzocht door middel van één enkele schijn-injectie tot Maand 6. De rekrutering van ongeveer 108 patiënten in Deel B in meer dan 50 locaties in verschillende Europese landen en de VS zal in 2022 worden voortgezet, en topline-resultaten worden medio 2023 verwacht.
- **THR-687.** Topline gegevens van Deel A van de INTEGRAL studie worden verwacht in het tweede kwartaal van dit jaar. Ervan uitgaande dat Deel A succesvol is, is de Vennootschap van plan om onmiddellijk Deel B van de INTEGRAL studie op te starten met topline gegevens die in de tweede helft van 2023 worden verwacht. De Vennootschap is ook van plan om in 2022 een bijkomende Fase 2-studie van THR-687 in natte AMD op te starten indien Deel A succesvol is.

Details van de jaarresultaten van 2021 (niet geauditeerd)

In 2021 bedroegen de totale inkomsten 1,1 miljoen euro tegenover 2,1 miljoen euro in 2020.

Een brutowinst van 0,5 miljoen euro in 2021, tegenover een brutowinst van 1,5 miljoen euro in 2020.

De O&O-uitgaven in 2021 bedroegen 20,7 miljoen euro, tegenover 22,1 miljoen euro in 2020. De O&O-uitgaven hadden voornamelijk betrekking op de klinische activiteiten voor THR-687 en THR-149. Het cijfer voor 2020 omvat een mijlpaalbetaling van 2 miljoen euro in verband met de ontwikkeling van THR-149. De overheidssubsidies en opbrengsten uit de doorrekening van kosten worden afgetrokken van de onderzoeks- en ontwikkelingskosten.

In 2021 bedroegen de distributiekosten 1,3 miljoen euro, tegenover 3,3 miljoen euro in 2020.

De algemene en administratieve kosten bedroegen 7,2 miljoen euro in 2021, tegenover 5,5 miljoen euro in 2020.

In 2021 boekte Oxurion een verlies van het boekjaar van 29,6 miljoen euro, tegenover een verlies van het boekjaar van 28,6 miljoen euro in 2020, wat leidde tot een negatief verwaterd resultaat per aandeel van 0,77 euro in 2021, tegenover een negatief verwaterd resultaat per aandeel van 0,75 euro in 2020.

De financiële resultaten die in dit persbericht zijn opgenomen, zijn opgesteld op basis van continuïteit. Op 31 december 2021 had de Vennootschap 10 miljoen euro geldmiddelen en kasequivalenten (inclusief beleggingen), vergeleken met 24,8 miljoen euro (inclusief investeringen) op 31 december 2020. Naast de beschikbare liquide middelen verwacht de Vennootschap in haar werkkapitaalbehoeften te kunnen voorzien door een combinatie van vreemd en eigen vermogen, waaronder het opnemen van toekomstige tranches uit het hierboven beschreven

financieringsprogramma met Negma, toegang tot de schuldmarkten via Kreos/Pontifax en/of andere schuldstrekkers, het aantrekken van aanvullend eigen vermogen, en/of het aantrekken van potentiële niet-verwaterende financiering, hetgeen allemaal onzeker is. Onder het hierboven beschreven financieringsprogramma met Negma, zal de Vennootschap toegang hebben tot maximaal 27,5 miljoen euro in de periode van 12 maanden vanaf dit persbericht, op voorwaarde dat de Vennootschap de maximale tranche op maandelijkse basis kan opnemen en dit ook doet, hetgeen onderworpen is aan bepaalde voorwaarden die mogelijk niet worden vervuld.

Gezien de huidige beschikbare kaspositie, de budgetten voor 2022 en 2023, de financieringsmogelijkheden die mogelijk beschikbaar zijn voor de Vennootschap bij Negma en anderen, en de mogelijkheid die de Vennootschap heeft om haar behoefte aan werkkapitaal te verminderen indien nodig, is de raad van bestuur van mening dat het passend is voor de Vennootschap om haar boekhouding te blijven voeren op basis van continuïteit, gebaseerd op de informatie die beschikbaar is op de datum van dit persbericht.

Op het moment van goedkeuring van het jaarverslag 2020 en het halfjaarlijks verslag 2021 van de Vennootschap, was de raad van bestuur van oordeel dat er een materiële onzekerheid bestond ten aanzien van het vermogen van de Vennootschap om haar activiteiten in continuïteit voort te zetten. Naar de mening van de raad van bestuur blijft er op de datum van dit persbericht een materiële onzekerheid bestaan ten aanzien van het vermogen van de Vennootschap om haar activiteiten in continuïteit voort te zetten. Een meer volledige beschrijving van de risico's van de Vennootschap kan worden geconsulteerd in de laatste PDF-versie van de bedrijfspresentatie, die [hier](#) kan worden teruggevonden.

De financiële resultaten die in dit persbericht zijn opgenomen, zijn niet geauditeerd. Geauditeerde financiële resultaten en het jaarverslag 2021 voor de periode eindigend op 31 december 2021, zullen op 25 maart 2022 op de website van de Vennootschap worden gepubliceerd.

Niet-geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

| In '000 euro (voor het boekjaar eindigend op 31 december) | 2021 | 2020 |
|---|----------------|----------------|
| Opbrengsten | 1.128 | 2.078 |
| Verkopen | 967 | 2.000 |
| Royalty-inkomsten | 161 | 78 |
| Kostprijs van de verkoop | -612 | -550 |
| Brutowinst | 516 | 1.528 |
| Onderzoeks- en ontwikkelingskosten | -20.696 | -22.053 |
| Algemene en administratieve kosten | -7.150 | -5.489 |
| Distributiekosten | -1.274 | -3.252 |
| Overige bedrijfsopbrengsten | 1.245 | 777 |
| Overige bedrijfskosten | -9 | -6 |
| Bijzondere waardeverminderingverliezen | -1.127 | -125 |
| Bedrijfsresultaat | -28.495 | -28.620 |
| Financiële opbrengsten | 171 | 468 |
| Financiële kosten | -1.268 | -408 |
| Resultaat vóór belastingen | -29.592 | -28.560 |
| Belastingen | -3 | 0 |
| Resultaat van het jaar | -29.595 | -28.560 |
| Toerekenbaar aan: | | |
| Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij | -29.158 | -28.012 |
| Minderheidsbelangen | -437 | -548 |
| Resultaat per Aandeel | | |
| Gewoon (euro) | -0,77 | -0,75 |
| Verwaterd (euro) | -0,77 | -0,75 |

Niet-geauditeerd geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

| In '000 euro (voor het boekjaar eindigend op 31 december) | 2021 | 2020 |
|---|----------------|----------------|
| Resultaat van het jaar | -29.595 | -28.560 |
| Niet-gerealiseerde resultaten | | |
| Herwaardering toegezegde pensioenregeling | 566 | -297 |
| Nettowijziging in reële waarde van deelnemingen aan reële waarde via eigen vermogen | -5 | |
| <i>Niet-gerealiseerde resultaten die niet naar winst of verlies kunnen worden overgeboekt</i> | 561 | -297 |
| Koersverschillen uit de omrekening van buitenlandse verrichtingen | 122 | -127 |
| <i>Niet-gerealiseerde resultaten die naar winst of verlies kunnen worden overgeboekt</i> | 122 | -127 |
| Niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen | 683 | -424 |
| Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode | -28.912 | -28.984 |
| Toerekenbaar aan: | | |
| Houders van eigen-vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij | -28.475 | -28.436 |
| Minderheidsbelangen | -437 | -548 |

Niet-geauditeerde geconsolideerde balans

| In '000 euro (per 31 december) | 2021 | 2020 |
|---|---------------|---------------|
| ACTIVA | | |
| Materiële vaste activa | 120 | 230 |
| Recht-op-gebruik activa | 252 | 1.069 |
| Immateriële activa | 1.000 | 2.127 |
| Overige vaste activa op lange termijn | 95 | 96 |
| Belastingen op lange termijn | 4.000 | 3.708 |
| Vaste activa | 5.467 | 7.230 |
| Voorraad | 60 | 85 |
| Handels- en overige vorderingen | 2.517 | 1.451 |
| Belastingen op korte termijn | 845 | 719 |
| Beleggingen | 247 | 288 |
| Geldmiddelen en kasequivalenten | 9.740 | 24.511 |
| Vlottende activa | 13.409 | 27.054 |
| Totaal activa | 18.876 | 34.284 |
| EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN | | |
| Aandelenkapitaal | 46.029 | 44.913 |
| Uitgiftepremies | 234 | 0 |
| Niet-gerealiseerde resultaten | -356 | -1.039 |
| Overige reserves | -5.266 | -6.133 |
| Ingehouden resultaat | -41.719 | -12.561 |
| Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij | -1.078 | 25.180 |
| Minderheidsbelangen | -30 | -132 |
| Totaal eigen vermogen | -1.108 | 25.048 |
| Leaseverplichtingen | 44 | 447 |
| Pensioenverplichtingen | 594 | 1.096 |
| Converteerbare leningen | 8.433 | 0 |
| Langlopende verplichtingen | 9.071 | 1.543 |
| Handelsschulden | 4.979 | 4.377 |
| Leaseverplichtingen | 221 | 649 |
| Converteerbare leningen | 3.401 | 0 |
| Overige kortetermijnverplichtingen | 2.312 | 2.667 |
| Kortlopende verplichtingen | 10.913 | 7.693 |
| Totaal eigen vermogen en verplichtingen | 18.876 | 34.284 |

Niet-geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

| In '000 euro (voor het boekjaar eindigend op 31 december) | 2021 | 2020 |
|---|----------------|----------------|
| Kasstroomen uit bedrijfsactiviteiten | | |
| Verlies van het boekjaar na belastingen | -29.595 | -28.560 |
| Financiële kosten | 896 | 408 |
| Financiële opbrengsten | -171 | -468 |
| Afschrijving op materiële vaste activa | 77 | 194 |
| Afschrijving en waardevermindering op immateriële activa | 1.127 | 125 |
| Afschrijving op recht-op-gebruik activa | 600 | 916 |
| Meerwaarde op de realisatie van vaste activa | -344 | -7 |
| Reële waarde-aanpassingen van financiële instrumenten | 372 | 0 |
| (Terugname van) waardeverminderingen op vlottende activa | 629 | 801 |
| Toename / afname (-) in voorzieningen | 64 | 0 |
| Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen | 1.107 | 458 |
| Toename (-) / Afname van handels- en overige vorderingen inclusief belastingvorderingen en voorraad | -2.037 | 700 |
| Toename / Afname (-) van kortetermijnverplichtingen | 297 | -1.646 |
| Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit bedrijfsactiviteiten | -26.978 | -27.079 |
| Kasstroomen uit investeringsactiviteiten | | |
| Buitengebruikstellingen van materiële vaste activa (naar aanleiding van een verkoop) | 394 | 35 |
| Afname / toename (-) van beleggingen | 36 | 10.154 |
| Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten | 9 | -6 |
| Aankoop van materiële vaste activa | -32 | -119 |
| Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit investeringsactiviteiten | 407 | 10.064 |
| Kasstroomen uit financieringsactiviteiten | | |
| Betaalde hoofdsom op leaseverplichtingen | -599 | -903 |
| Ontvangsten uit leningen | 11.150 | 0 |
| Overige financiële opbrengsten / kosten (-) | -20 | 0 |
| Betaalde rente op leaseverplichtingen | -3 | -16 |
| Opbrengsten uit verhoging van kapitaal in dochteronderneming door minderheidsbelang | 86 | 0 |
| Opbrengsten uit verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, bruto | 1.350 | 0 |
| Betaalde rente en andere bankkosten | -186 | -12 |
| Netto kasstromen gebruikt bij (-) / gegenereerd uit financieringsactiviteiten | 11.778 | -931 |
| Nettomutatie in geldmiddelen en kasequivalenten | | |
| Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van het jaar | 24.511 | 42.492 |
| Effect van wisselkoersschommelingen | 22 | -35 |
| Netto geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode | 9.740 | 24.511 |

Niet-geauditeerd geconsolideerd overzicht van de wijzigingen van het eigen vermogen

| | Maatschappelijk kapitaal | Uitgiftepremie | Niet-gerealiseerde resultaten | Overige reserves | Overgedragen verliezen en winsten | Toerekenbaar aan aandeelhouders van de moeder-vennootschap | Minderheidsbelangen | Totaal |
|--|--------------------------|----------------|-------------------------------|------------------|-----------------------------------|--|---------------------|---------------|
| Per 1 januari 2020 | 100.644 | 0 | -615 | -12.122 | -34.747 | 53.160 | 146 | 53.306 |
| Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode | | | | | | | | |
| Resultaat van het jaar | 0 | 0 | 0 | 0 | -28.012 | -28.012 | -548 | -28.560 |
| Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap | 0 | 0 | -127 | 0 | 0 | -127 | 0 | -127 |
| Herwaardering toegezegde pensioenregeling | 0 | 0 | -297 | 0 | 0 | -297 | 0 | -297 |
| Herwaardering beleggingen | 0 | 0 | 0 | -2 | 0 | -2 | 0 | -2 |
| Transacties met de aandeelhouders | | | | | | | | |
| Kapitaalverhoging | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 270 | 270 |
| Kapitaalvermindering | -55.731 | 0 | 0 | 5.533 | 50.198 | 0 | 0 | 0 |
| Op aandelen gebaseerde betaling | 0 | 0 | 0 | 458 | 0 | 458 | 0 | 458 |
| Per 31 december 2020 | 44.913 | 0 | -1.039 | -6.133 | -12.561 | 25.180 | -132 | 25.048 |

| | Maatschappelijk kapitaal | Uitgiftepremie | Niet- gerealiseerde resultaten | Overige reserves | Overgedragen verliezen en winsten | Toerekenbaar aan aandeelhouders van de moeder- vennootschap | Minderheids- belangen | Totaal |
|--|-----------------------------|----------------|--------------------------------------|---------------------|---|---|--------------------------|----------------|
| Per 1 januari 2021 | 44.913 | 0 | -1.039 | -6.133 | -12.561 | 25.180 | -132 | 25.048 |
| Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode | | | | | | | | |
| Resultaat van het jaar | 0 | 0 | 0 | 0 | -29.158 | -29.158 | -437 | -29.595 |
| Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap | 0 | 0 | 122 | 0 | 0 | 122 | 0 | 122 |
| Herwaardering toegezegde pensioenregeling | 0 | 0 | 566 | 0 | 0 | 566 | 0 | 566 |
| Herwaardering beleggingen | 0 | 0 | -5 | 0 | 0 | -5 | 0 | -5 |
| Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode | 0 | 0 | 683 | 0 | -29.158 | -28.475 | -437 | -28.912 |
| Transacties met de aandeelhouders | | | | | | | | |
| Kapitaalverhoging | 1.116 | 234 | 0 | 213 | 0 | 1.563 | 0 | 1.563 |
| Op aandelen gebaseerde betaling | 0 | 0 | 0 | 1.107 | 0 | 1.107 | 0 | 1.107 |
| Transacties met de aandeelhouders | 1116 | 234 | 0 | 1.320 | 0 | 2.670 | 0 | 2.670 |
| Transacties met minderheidsbelangen | 0 | 0 | 0 | -453 | 0 | -453 | 539 | 86 |
| Per 31 december 2021 | 46.029 | 234 | -356 | -5.266 | -41.719 | -1.078 | -30 | -1.108 |

Over Oxurion

Oxurion (Euronext Brussels: OXUR) is een biofarmaceutisch bedrijf dat oogheelkundige standaardbehandelingen van de volgende generatie ontwikkelt die bedoeld zijn om het gezichtsvermogen van patiënten met retinale vasculaire aandoeningen, waaronder diabetisch macula-oedeem (DME), de wereldwijd belangrijkste oorzaak van verlies van gezichtsvermogen bij diabetespatiënten en andere aandoeningen, waaronder natte leeftijdsgebonden maculadegeneratie (AMD) en retinale aderocclusie (RVO), beter in stand te houden.

Oxurion streeft ernaar een toonaangevende wereldwijde franchise op te bouwen voor de behandeling van retinale vasculaire aandoeningen op basis van de succesvolle ontwikkeling van zijn twee nieuwe therapeutische middelen. THR-149 is een plasmakallikreïneremmer die ontwikkeld wordt als potentiële nieuwe standaardbehandeling voor de 40-50% DME-patiënten die suboptimaal op anti-VEGFtherapie reageren. THR-687 is een pan-RGD integrine-antagonist die in eerste instantie ontwikkeld wordt als mogelijke eerstelijnsbehandeling voor DME-patiënten, alsook voor patiënten met natte AMD en RVO. Het hoofdkantoor van Oxurion is gevestigd in Leuven, België, met bedrijfsactiviteiten in Boston, MA. Meer informatie is beschikbaar op www.oxurion.com.

Belangrijke informatie over toekomstgerichte verklaringen

Sommige verklaringen in dit persbericht kunnen beschouwd worden als 'toekomstgericht'. Dergelijke toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op de huidige verwachtingen en kunnen bijgevolg verschillende risico's en onzekerheden met zich meebrengen en daardoor worden beïnvloed. Het bedrijf kan daarom geen garantie bieden dat dergelijke toekomstgerichte verklaringen werkelijkheid zullen worden en wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om toekomstgerichte verklaringen bij te stellen of te herzien, hetzij als gevolg van nieuwe informatie, toekomstige gebeurtenissen of anderszins. Aanvullende informatie betreffende risico's en onzekerheden die de bedrijfsactiviteiten beïnvloeden en andere factoren die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten aanzienlijk verschillen van een toekomstgerichte verklaring, zijn opgenomen in het jaarverslag van de Vennootschap en in de laatste PDF-versie van de bedrijfspresentatie, die [hier](#) kan geconsulteerd worden. Dit persbericht houdt geen aanbod of uitnodiging in om effecten of activa van Oxurion in welk rechtsgebied ook te kopen of te verkopen. Effecten van Oxurion mogen in de Verenigde Staten alleen worden aangeboden of verkocht mits registratie krachtens de Amerikaanse Securities Act van 1933, zoals gewijzigd, of in overeenstemming met een ontheffing daarvan, en in overeenstemming met de van toepassing zijnde wetten inzake effecten in de VS.

Gelieve voor bijkomende informatie contact op te nemen met:

| | |
|---|---|
| <p><u>Oxurion NV</u></p> <p>Tom Graney Chief Executive Officer Tel: +32 16 75 13 10 tom.graney@oxurion.com</p> <p>Michaël Dillen Chief Business Officer Tel: +32 479 783 583 michael.dillen@oxurion.com</p> | <p><u>EU</u></p> <p><u>MEDiSTRAVA Consulting</u> David Dible/Sylvie Berrebi/Frazer Hall Tel: +44 20 7638 9571 oxurion@medistrava.com</p> <p><u>US</u></p> <p><u>Westwicke, an ICR company</u> Christopher Brinzey Tel: +1 617 835 9304 chris.brinzey@westwicke.com</p> |
|---|---|