

Onderstaand verslag betreft gereglementeerde informatie zoals bedoeld in het KB van 14/11/2007. Deze informatie kan u terugvinden op de website van ThromboGenics (www.thrombogenics.com) onder de sectie Investor information.

ThromboGenics heeft haar Tussentijds Financieel Verslag in het Nederlands gepubliceerd. ThromboGenics heeft ook een Engelse vertaling van dit Verslag. In het geval van interpretatieverschillen tussen de Engelse en de Nederlandse versie van het Verslag heeft de oorspronkelijke Nederlandse versie voorrang.

Tussentijds Financieel Verslag – Halfjaarcijfers per 30 juni 2012

Overzicht van de Kerncijfers per 30 juni 2012

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2012	31 december 2011
Materiële vaste activa	1.995	1.492
Immateriële activa	59.333	37.021
Goodwill	2.586	2.586
Overige financiële vaste activa	135	133
Overige vlottende activa	17.091	30.236
Geldmiddelen en kasequivalenten	177.250	57.548
Lange termijnvorderingen	73	73
Totaal Activa	258.463	129.089
Totaal eigen vermogen	250.415	118.029
Schulden	8.048	11.060
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	258.463	129.089

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2012	2011
Opbrengsten	75.084	2.441
Bedrijfsresultaat	55.285	-10.660
Financiële opbrengsten	1.805	563
Financiële kosten	-933	-126
Resultaat vóór belastingen	56.157	-10.223
Belastingen	-1	0
Netto resultaat voor de periode	56.156	-10.223
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (Euro)	1,69	-0,32
Verwaterd (Euro)	1,64	-0,32



Een volledig overzicht van de tussentijdse cijfers, opgesteld conform IAS 34 zoals van toepassing verklaard door de Europese Unie, is opgenomen onder de paragraaf “Verkorte Financiële Overzichten”. Deze cijfers werden niet onderworpen aan een tussentijds nazicht of aan een controle door de commissaris.

Business Highlights

Hoogtepunten inzake ocriplasmine

- Positieve aanbeveling van het Dermatologic and Ophthalmic Drugs Advisory Committee van de FDA om de goedkeuring van ocriplasmine voor de behandeling van symptomatische VMA te steunen.
- Het gezaghebbende medische blad *New England Journal of Medicine (NEJM)* publiceerde de positieve resultaten van het Fase III programma voor klinische studies van ocriplasmine.
- Strategische overeenkomst met Alcon om het potentieel van ocriplasmine buiten de VS te maximaliseren.

Positieve aanbeveling van het Adviescomité van de FDA

In juli bracht het Dermatologic and Ophthalmic Drugs Advisory Committee van de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) een positief advies uit omtrent het gebruik van ocriplasmine voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA). Het Comité oordeelde met 10 stemmen tegen 0 dat de voordelen van de toediening van ocriplasmine voor de behandeling van vitreomaculaire adhesie de potentiële risico's overtroffen.

De FDA zal in haar algemene beoordeling van de vergunningsaanvraag – Biologics License Application (BLA) – de aanbeveling van het Adviescomité meenemen. De FDA bepaalde dat 17 oktober 2012 de streefdatum is voor de Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) van de BLA voor ocriplasmine.

ThromboGenics blijft samenwerken met de FDA, die nu zijn beoordeling van de vergunningsaanvraag (BLA) voor ocriplasmine voltooit. Als ocriplasmine wordt goedgekeurd, wil ThromboGenics het middel via de eigen commerciële organisatie in de VS op de markt brengen.

Publicatie van de resultaten van het Fase III programma voor klinische studies van ocriplasmine in *NEJM*

In augustus 2012 werden de gegevens van de twee Fase III klinische studies van ThromboGenics voor de beoordeling van ocriplasmine voor de behandeling van vitreomaculaire tractie (VMT) en maculair gaatje gepubliceerd in het gezaghebbende peer-reviewed *New England Journal of Medicine (NEJM)*. Het artikel benadrukt dat één enkele intravitreale injectie met ocriplasmine bij significant meer patiënten VMA en aanverwante VMT oploste en maculair gaatje sloot dan placebo. VMT wordt ook aangeduid als symptomatische VMA.

De twee multicenter, gerandomiseerde, dubbelblinde Fase III studies met ocriplasmine werden in de VS en Europa uitgevoerd bij 652 patiënten met VMA. Beide studies bereikten het primaire eindpunt van resolutie van VMA op dag 28. Tot de secundaire eindpunten behoorden het niet-chirurgisch sluiten van een maculair gaatje op dag 28 en de verbetering van de gezichtsscherpte.



Alcon – onze commerciële partner voor ocriplasmine buiten de VS

In maart sloot ThromboGenics een belangrijke strategische overeenkomst met Alcon, de wereldleider in oftalmologie. Alcon zal ocriplasmine buiten de VS op de markt brengen. ThromboGenics behoudt alle rechten op ocriplasmine in de VS.

Krachtens de overeenkomst ontving ThromboGenics een voorschotbetaling van 75 miljoen euro. De onderneming heeft verder ook recht op € 90 miljoen aan potentiële betalingen bij het bereiken van mijlpalen op korte termijn. Verdere mijlpalen zouden het totaal van de voorschot- en mijlpaalbetalingen op 375 miljoen euro kunnen brengen. Bovendien zal ThromboGenics royalty's ontvangen op de netto-omzet van ocriplasmine. Deze royalty's zullen ThromboGenics verzekeren van een aanzienlijk aandeel in de opbrengsten van het potentiële succes van ocriplasmine buiten de VS.

Een ander belangrijk onderdeel van de overeenkomst bepaalt dat ThromboGenics met Alcon zal samenwerken voor de lancering en verkoop van ocriplasmine in de vijf grootste Europese markten plus België. Het Europese team dat ThromboGenics momenteel samenstelt voor de ondersteuning van ocriplasmine zal de basis leggen voor de toekomstige uitbreiding van de eigen oftalmologische franchise van de onderneming.

In de Rest van de Wereld (RvdW) zal ocriplasmine voortbouwen op de ongeëvenaarde marktpositie van Alcon. Veel patiënten krijgen daardoor toegang tot potentieel de eerste farmacologische behandelingsmogelijkheid voor een ernstige gezichtsbedreigende aandoening.

De overeenkomst bevat ook bepalingen omtrent de verdere ontwikkeling van ocriplasmine. ThromboGenics en Alcon zullen samenwerken en de kosten gelijk verdelen bij het exploreren van nieuwe potentiële klinische toepassingen van het product die de ondernemingen op hun respectieve territoria zouden kunnen introduceren.

Vorbereiding van de potentiële lancering van ocriplasmine

In de VS blijft ThromboGenics zijn organisatie versterken met het oog op de geplande lancering van ocriplasmine. De introductie van ocriplasmine is gepland voor begin 2013, op voorwaarde dat het product door de FDA wordt goedgekeurd.

ThromboGenics heeft reeds de directiefuncties voor de departementen marketing en verkoop ingevuld en het regionaal sales management team samengesteld. Het is nu begonnen met de aanwerving van een professioneel en gediversifieerd verkoopteam voor medische specialiteiten. De onderneming is van plan om ongeveer 30 verkopers voor bezoeken aan retina-oftalmologen en 15 tot 20 terugbetalingsspecialisten aan te werven.

ThromboGenics werkt actief aan initiatieven betreffende markttoegang met het doel om na de geplande lancering dekking en terugbetaling van ocriplasmine bij terugbetalingsinstellingen en verstrekkers (artsenpraktijken en ziekenhuizen) te verzekeren.

In Europa en de VS heeft de onderneming leidinggevende medewerkers aangeworven voor de domeinen reglementering, informatietechnologie, financiën en corporate communicatie.

In Europa vordert het partnership van ThromboGenics met Alcon goed. De gezamenlijke commerciële en ontwikkelingssubteams werden samengesteld. Zij concentreren zich nu op het bereiken van hun mijlpalen op korte en middellange termijn. De vergunningsdossiers voor ocriplasmine voor Europa en de RvdW vorderen volgens plan.

Ondertussen bouwen Alcon en ThromboGenics voort aan hun commerciële infrastructuur en ontwikkelen zij deze verder voor de geplande lancering van ocriplasmine na de potentiële goedkeuring ervan door het European Medicines Agency (EMA) in de eerste helft van 2013.



Update inzake kandidaat-antilichamen

TB-402 – Verdere ontwikkeling beëindigd

In juni kondigde ThromboGenics de resultaten aan van zijn Fase IIb studie, waarbij TB-402 (anti-Factor VIII antilichaam) werd vergeleken met rivaroxaban (Xarelto®; Bayer), een oraal antistollingsmiddel, voor de preventie van veneuze trombo-embolie (VTE) na totale heupchirurgie. Uit de studie bleek dat het optreden van VTE vergelijkbaar was bij beide geneesmiddelen, maar dat patiënten die TB-402 ontvingen een significant hoger risico op bloedingen vertoonden. In het licht van deze resultaten besloten ThromboGenics en zijn partner BioInvent om de verdere ontwikkeling van TB-402 stop te zetten.

De beslissing om TB-402 met de potentiële toekomstige marktleider rivaroxaban te vergelijken door middel van een studie betekent dat ThromboGenics niet langer middelen aan dit project hoeft toe te wijzen.

TB-403 – ThromboGenics herwint rechten

In juni kondigden ThromboGenics en zijn partner BioInvent aan dat zij de wereldwijde rechten op TB-403 van Roche zouden overnemen. Roche verkreeg in 2008 een licentie voor TB-403. ThromboGenics en BioInvent zijn van plan om het potentieel van TB-403 verder te evalueren bij bepaalde kankergerelateerde en niet-kankergerelateerde indicaties, inclusief de oftalmologie. Uit klinische studies met TB-403 is gebleken dat het veilig is en goed wordt verdragen. De beslissing van Roche werd ingegeven door de prioritaire toewijzing van de middelen van deze onderneming aan haar klinische ontwikkelingsprogramma.



Verkorte financiële overzichten

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2012	2011
Opbrengsten	75.084	2.441
Licentie-inkomsten	75.036	2.400
Royalty-inkomsten	37	27
Overige inkomsten	11	14
Kostprijs van de verkoop	-3.145	-216
Brutowinst	71.939	2.225
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-10.431	-10.469
Algemene en administratieve kosten	-4.237	-2.051
Distributiekosten	-4.367	-2.221
Overige bedrijfsopbrengsten	2.381	1.856
Bedrijfsresultaat	55.285	-10.660
Financiële opbrengsten	1.805	563
Financiële kosten	-933	-126
Resultaat vóór belastingen	56.157	-10.223
Belastingen	-1	0
Netto resultaat voor de periode	56.156	-10.223
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	56.156	-10.223
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (Euro)	1,69	-0,32
Verwaterd (Euro)	1,64	-0,32

Niet geauditeerde geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2012	2011
Netto resultaat voor de periode	56.156	-10.223
Netto veranderingen in de reële waarde van voor verkoop beschikbare financiële activa		
Koersverschillen uit omrekening van buitenlandse activiteiten	-254	100
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode	-254	100
Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode	55.902	-10.123
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	55.902	-10.123



Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2012	31 december 2011
ACTIVA		
Materiële vaste activa	1.995	1.492
Immateriële activa	59.333	37.021
Goodwill	2.586	2.586
Overige financiële vaste activa	135	133
Pensioenvorderingen	73	73
Vaste activa	64.122	41.305
Handels- en overige vorderingen	8.268	7.405
Beleggingen	8.823	22.831
Geldmiddelen en kasequivalenten	177.250	57.548
Vlottende activa	194.341	87.784
Totaal activa	258.463	129.089
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN		
Aandelenkapitaal	150.727	138.351
Uitgiftepremies	155.273	91.165
Gecumuleerde omrekeningsverschillen	-887	-633
Overige reserves	-17.246	-17.246
Ingehouden resultaat	-37.452	-93.608
Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	250.415	118.029
Minderheidsbelangen		
Totaal eigen vermogen	250.415	118.029
Handelsschulden	7.424	9.336
Overige korte termijn verplichtingen	624	1724
Korte termijnverplichtingen	8.048	11.060
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	258.463	129.089



Niet geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2012	2011
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten		
(Verlies) winst van het boekjaar na belastingen	56.156	-10.223
Financiële kosten	933	126
Financiële opbrengsten	-1.806	-563
Afschrijving op materiële vaste activa	278	181
Afschrijving op immateriële activa	0	0
Meerwaarde op de realisatie van vaste activa	0	0
Pensioenverplichtingen	0	0
Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen	0	0
(Stijging) / daling in handels- en overige vorderingen inclusief belastingsvorderingen	-863	-510
Stijging / (daling) in korte termijnverplichtingen	-3.011	308
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) bedrijfsactiviteiten	51.687	-10.681
Kasstroom uit investeringsactiviteiten		
Buitengebruikstellingen vaste activa	2	1
Beleggingen	14.008	22.477
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	867	536
Aankopen van immateriële activa	-22.320	-2.404
Aankopen van materiële vaste activa	-775	-344
Aankopen van overige financiële vaste activa	-2	2
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) investeringsactiviteiten	-8.220	20.268
Kasstroom uit financieringsactiviteiten		
Opbrengsten uit uitgifte van aandelen	76.484	173
Betaalde rente	-4	-4
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) financieringsactiviteiten	76.480	169
Kasstroom in geldmiddelen		
119.947	9.756	
Geldmiddelen en kasequivalenten in het begin van het jaar	57.548	85.866
Effect van wisselkoerswijzigingen	-245	4
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van het jaar	177.250	95.626



Niet geauditeerd geconsolideerd overzicht van de wijzigingen van het eigen vermogen

	Aandelen- kapitaal	Uitgifte- premie	Gecumuleerde omzettings- verschillen	Overige reserves	Ingehouden verliezen en winsten	Toerekenbaar aan aandeel- houders van de moeder- vennootschap	Minderheidsbelangen	Totaal
Balans per 1 januari 2011	138.095	90.902	20	-18.856	-71.971	138.190	0	138.190
Netto resultaat 2011					-10.223	-10.223		-10.223
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap			100			100		100
Conversie warrants door ThromboGenics NV	108	65				173		173
Balans per 30 juni 2011	138.203	90.967	120	-18.856	-82.194	128.240	0	128.240
Balans per 1 januari 2012	138.351	91.165	-633	-17.246	-93.608	118.029	0	118.029
Netto resultaat 2012					56.156	56.156		56.156
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap			-254			-254		-254
Conversie warrants door ThromboGenics NV	549	835				1.384		1.384
Kapitaalverhoging	11.827	63.273				75.100		75.100
Balans per 30 juni 2012	150.727	155.273	-887	-17.246	-37.452	250.415	0	250.415



Toelichting bij de verkorte financiële overzichten

1. Algemene informatie

ThromboGenics NV (“de Onderneming”) werd opgericht op 30 mei 2006 en is een naamloze vennootschap. De maatschappelijke zetel is gevestigd te:

Gaston Geenslaan 1
3001 Leuven
België
Tel: +32 (0)16 751 310
Fax: +32 (0)16 751 311

De onderneming is ingeschreven in de Kruispuntbank van Ondernemingen onder ondernemingsnummer 0881.620.924.

ThromboGenics is genoteerd op Euronext Brussel. ThromboGenics is een biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op de ontwikkeling en verkoop van innovatieve geneesmiddelen voor de behandeling van oogandoeningen. Het belangrijkste product van het bedrijf, ocriplasmine, heeft twee positieve Fase III klinische studies afgerond voor de farmacologische behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA), ook wel aangeduid met vitreomaculaire tractie (VMT). De Marketing Authorisation Application (MAA) voor ocriplasmine werd aanvaard voor beoordeling in Europa en in de VS aanvaardde de FDA het dossier voor de Biologics License Application (BLA) en verleende het prioritaire behandeling. In juli 2012 deed een Adviescomité van de FDA een positieve aanbeveling voor de ondersteuning van de goedkeuring van ocriplasmine voor de behandeling van symptomatische VMA.

In maart 2012 ondertekende ThromboGenics een strategisch partnership met Alcon (Novartis) om ocriplasmine buiten de Verenigde Staten op de markt te brengen. Deze overeenkomst bepaalt dat ThromboGenics in totaal tot €375 miljoen in voorschot- en mijlpaalbetalingen kan ontvangen, plus een aantrekkelijk percentage royalty's op de netto-omzet die Alcon met ocriplasmine zou boeken. ThromboGenics en Alcon zijn van plan om de ontwikkelingskosten van ocriplasmine voor een aantal nieuwe vitreoretinale indicaties gelijk te delen.

In samenwerking met BioInvent ontwikkelt ThromboGenics ook TB-403, een innovatief therapeutisch antilichaam, voor diverse kankergebonden en niet-kankergebonden indicaties, inclusief de oftalmologie.

De verkorte tussentijdse geconsolideerde financiële overzichten van ThromboGenics NV voor de periode van 6 maanden welke afsluit op 30 juni 2012 (hierna “de interim periode”), omvatten ThromboGenics NV en haar dochteronderneming ThromboGenics Inc die samen de ThromboGenics Groep vormen. Ze werden voorafgaandelijk aan publicatie goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 30 augustus 2012. Zij werden niet onderworpen aan een tussentijds nazicht of aan een controle door de commissaris.

De geconsolideerde financiële staten van de Groep voor het jaar 2011 zijn beschikbaar op aanvraag op bovenvermeld adres van de maatschappelijke zetel of op de website (www.thrombogenics.com/investor-information/reports-and-presentations/)



2. Samenvatting van de belangrijkste waarderingsregels

2.1. Basis van opstelling

De verkorte geconsolideerde financiële overzichten zijn opgesteld in overeenstemming met IAS 34 (Tussentijdse Financiële Rapportering) zoals van toepassing verklaard door de Europese Unie.

Deze financiële overzichten bevatten niet alle informatie noodzakelijk voor de opmaak van financiële staten over een volledig boekjaar en dienen daarom gelezen te worden samen met de geconsolideerde financiële staten van de Groep over het boekjaar dat afgesloten werd op 31 december 2011.

Het opstellen van tussentijdse financiële informatie vraagt van het management inschattingen en assumpties die een invloed hebben op de gerapporteerde bedragen betreffende activa, passiva, kosten en opbrengsten en toelichtingen. Als in de toekomst deze inschattingen en assumpties, die gebaseerd zijn op oordeelsvorming en een best mogelijke inschatting op het moment van het opstellen van de financiële overzichten, afwijken van de werkelijke omstandigheden, zullen de oorspronkelijke inschattingen en assumpties aangepast worden en zullen de effecten van deze aanpassingen gereflecteerd worden in de periode waarin de werkelijke omstandigheden zijn gewijzigd. In dit verband vermelden wij dat de belangrijkste risico's en onzekerheden gedurende de interim periode dezelfde zijn gebleven als deze vermeld in de jaarrekening over het boekjaar afgesloten op 31 december 2011.

Alle verklaringen en informatie hebben betrekking op de interim periode behalve wanneer uitdrukkelijk anders vermeld.

De tussentijdse financiële informatie is opgemaakt in duizenden euro tenzij uitdrukkelijk anders vermeld.

2.2. Wijzigingen in waarderingsregels en toelichtingen

De tussentijdse financiële staten werden opgesteld volgens dezelfde waarderingsregels, voorstellingswijze en berekeningsmethoden als welke gehanteerd werden voor de opmaak van de financiële staten van de Groep over het boekjaar eindigend op 31 december 2011, met uitzondering van de mogelijke impact naar aanleiding van de toepassing van de hieronder beschreven Standaarden en Interpretaties.

Nieuwe en gewijzigde Standaarden en Interpretaties toegepast door de Groep

De Groep heeft gedurende het huidige boekjaar alle nieuwe en herziene Standaarden en Interpretaties, uitgevaardigd door het International Accounting Standards Board (IASB) en het International Financial Reporting Interpretations Committee (IFRIC) van de IASB, die relevant zijn voor haar activiteiten en die van kracht zijn voor het boekjaar dat start op 1 januari 2012, toegepast. De Groep heeft geen nieuwe IFRS-richtlijnen toegepast die nog niet van kracht zijn per 30 juni 2012.

De volgende nieuwe en herziene Standaarden en Interpretaties, uitgevaardigd door het IASB en het IFRIC zijn van kracht voor het huidige boekjaar:

IFRS 7 Financiële instrumenten: Informatieverschaffing (wijzigingen oktober 2010) – Wijzigingen i.v.m. informatie te verschaffen m.b.t. overdrachten van financiële activa.

De toepassing van deze wijzigingen heeft niet geleid tot belangrijke wijzigingen in de grondslagen voor financiële verslaggeving van de Groep.

Standaarden en interpretaties uitgevaardigd maar nog niet van kracht voor de huidige periode

De Groep heeft ervoor gekozen om de volgende nieuwe Standaarden, Interpretaties en Wijzigingen die nog niet verplicht waren voor 30 juni 2012, niet vroegtijdig toe te passen:



Standaarden

Jaarlijks verbeteringsproces 2009 – 2011 (wijzigingen mei 2012);

IFRS 1 Eerste toepassing van de International Financial Reporting Standards (wijzigingen december 2010) – Vervanging van ‘vaste datum’ voor bepaalde uitzonderingen in ‘de datum van overgang naar IFRSs’;

IFRS 1 Eerste toepassing van de International Financial Reporting Standards (wijzigingen december 2010) – Bijkomende vrijstelling voor entiteiten die onderhevig zijn aan ernstige hyperinflatie;

IFRS 1 Eerste toepassing van de International Financial Reporting Standards (wijzigingen maart 2012) – Overheidsleningen;

IFRS 7 Financiële instrumenten: informatieverschaffing (wijzigingen december 2011) – Compensatie tussen financiële activa en financiële schulden;

IFRS 9 Financiële instrumenten (uitgevaardigd in november 2009) en latere aanpassingen (wijzigingen van oktober 2010 en december 2011): nieuwe waarderingsgrondslagen en informatievereisten voor financiële instrumenten;

IFRS 10 Geconsolideerde jaarrekening (uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni 2012): bepalingen voor geconsolideerde financiële staten;

IFRS 11 Joint Arrangements (uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni 2012) – Niet-monetaire bijdragen door deelnemers in een joint venture;

IFRS 12 Entiteiten die niet worden opgenomen in geconsolideerde financiële staten(uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni 2012): presentatie en informatieverschaffing over joint arrangements, associates, special purpose vehicles en andere off-balance-sheet vehicles;

IFRS 13 Waarderingen tergen reële waarde (uitgevaardigd in mei 2011): het begrip reële waarde en het bepalen van de reële waarde;

IAS 1 Presentatie van de jaarrekening (wijzigingen juni 2011) – Presentatie van posten van niet-gerealiseerde resultaten;

IAS 12 Winstbelastingen (wijzigingen december 2010) – Beperkte herziening (realisatie van onderliggende activa);

IAS 19 Personeelsbeloningen (wijzigingen juni 2011) – administratieve verwerking van personeelsbeloningen (pensioenen en andere beloningen na uitdiensttreding) + informatieverschaffing;

IAS 27 Enkelvoudige financiële staten (uitgevaardigd in mei 2011): opsplitsing van de bepalingen voor geconsolideerde (IFRS 10) en enkelvoudige staten;

IAS 28 Investerings in geassocieerde ondernemingen(uitgevaardigd in mei 2011): administratieve verwerking van investeringen in geassocieerde ondernemingen;

IAS 32 Financiële instrumenten (wijzigingen december 2011): Compensatie van financiële activa en financiële schulden.



Interpretaties

IFRIC 20 Verwerking van de afschrapingskosten in de mijnsector.

Geen materiële impact wordt verwacht van de toepassing van de andere nieuwe en herziene Standaarden en Interpretaties welke van kracht zijn na 1 juli 2012 en welke nog niet vroegtijdig toegepast zijn.

2.3. Wisselkoersen

Gedurende de interim periode is de Groep enkel geconfronteerd geweest met transacties in euro, USD en GBP. De omrekeningskoers tussen de euro en de USD bedroeg 1,2965 gemiddeld en 1,2590 op datum van afsluiting. Deze van de GBP bedroeg gemiddeld 0,8225 en op datum van afsluiting 0,8068.

3. Segment rapportering

De Groep is van mening dat de huidige O&O programma's en de geografische gebieden gelijkaardige risico's inhouden en dat onder toepassing van de zgn. management approach zoals voorgeschreven door IFRS 8 er slechts één bedrijfs- en geografisch segment bestaat.

4. Seizoensgebondenheid van de activiteiten

De activiteiten van onderzoek en ontwikkeling die binnen ThromboGenics worden gevoerd zijn in geen enkel opzicht seizoensgebonden.

5. Structuur van de Groep en belangrijke gebeurtenissen en transacties

De geconsolideerde financiële staten omvatten de financiële staten van de vennootschap en haar volle dochtermaatschappij Thrombogenics Inc., VS.

Gedurende de interim periode zijn er geen belangrijke wijzigingen geweest in de groepsstructuur zoals vermeld in de jaarrekening over het boekjaar dat is afgesloten per 31 december 2011.

6. Bespreking van de Resultatenrekening

In het eerste semester van 2012, bedroegen de inkomsten van ThromboGenics 75,1 miljoen euro, hoofdzakelijk voortkomend uit de voorafbetaling van 75 miljoen euro van Alcon. Dit in vergelijking met de opbrengsten over het eerste semester van 2011 die 2,4 miljoen euro bedroegen ten gevolge van een mijlpaalbetaling door Roche.

Tijdens de eerste zes maanden van 2012 realiseerde de Groep een de brutowinst 71,9 miljoen euro. Deze is toe te schrijven aan de beperkte kosten verbonden aan de voorafbetaling van Alcon.

ThromboGenics investeerde 10,4 miljoen euro in zijn O&O activiteiten, dit vergeleken met een totaal bedrag aan O&O kosten van 10,5 miljoen euro over dezelfde periode in 2011. Bovendien werd voor 22,3 miljoen euro aan kosten in verband met het ontwikkelingsprogramma van ocriplasmine geactiveerd, gedeeltelijk ten gevolge van de versterking van de wereldwijde IP-positie van ThromboGenics. Het totaal bedrag aan geactiveerde kosten gerelateerd aan het Fase III klinische programma met ocriplasmine, MIVI-TRUST, bedraagt op 30 juni 2012 59,3 miljoen euro. Het belastingkrediet werd in mindering gebracht van de immateriële activa.



Tijdens het eerste halfjaar van 2012 bedroegen de distributiekosten 4,4 miljoen euro, te vergelijken met 2,2 miljoen euro tijdens de overeenstemmende periode van 2011. Deze toename weerspiegelt de groei van de commerciële organisatie van de onderneming met het oog op de verwachte lancering van ocriplasmine.

ThromboGenics boekte een netto financieel inkomen van 0,9 miljoen euro in de eerste helft van 2012.

In de eerste helft van 2012 bedraagt de nettowinst 56,2 miljoen euro, zijnde 1,69 euro per aandeel vergeleken met een nettoverlies van 10,2 miljoen euro een jaar eerder (0,32 euro per aandeel).

7. Bespreking van de balans en kasstroomoverzicht

Op 30 juni 2012 bedroeg de kaspositie en het kasequivalent van ThromboGenics 186,1 miljoen euro (inclusief 8,8 miljoen euro aan beleggingen). Dit vergeleken met 96,4 miljoen euro op 30 juni 2011 (inclusief 0,8 miljoen euro aan beleggingen) en met 80,4 miljoen euro op 31 december 2011 (inclusief 22,8 miljoen euro aan beleggingen).

De huidige kasmiddelen van ThromboGenics zullen de onderneming in staat stellen om haar operationele plannen uit te voeren tijdens een periode die de geplande lancering van ocriplasmine ruimschoots overschrijdt.

Tegen het einde van de eerste helft van 2012 beschikte ThromboGenics over een totaal eigen vermogen van 250,4 miljoen euro vergeleken met 118,0 miljoen euro aan het einde van 2011.

8. Kapitaalstructuur en evolutie van het eigen vermogen

Per 30 juni 2012 zijn er 35.813.349 uitstaande aandelen tegenover 32.446.757 uitstaande aandelen per einde 2011. Deze stijging is het gevolg van een kapitaalverhoging door een inbreng in geld waarbij er 3.244.675 aandelen werden uitgegeven en de uitoefening van 121.917 warrants.

Het maatschappelijk kapitaal en de uitgiftepremie evolueerden als gevolg van de hierboven vermelde transacties als volgt:

In '000 euro	Kapitaal	Uitgiftepremie
31 december 2010	138.351	91.165
Kapitaalverhoging door inbreng in geld	14.599	63.273
Kosten kapitaalverhoging door inbreng in geld	-2.772	
Kapitaalverhoging – uitoefening warrants mei 2012	549	835
31 december 2011	150.727	155.273

De winst over de gerapporteerde periode werd overgedragen en brengt het eigen vermogen per 30 juni 2012 op een bedrag van 250,4 miljoen euro.

De resultaten werden besproken en goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 30 augustus 2012. Zij werden opgesteld onder de verantwoordelijkheid van de Raad van Bestuur. Er werden geen nazicht- of controlewerkzaamheden uitgevoerd door de externe auditors.

De huidige kasmiddelen van ThromboGenics zullen de onderneming in staat stellen om haar operationele plannen uit te voeren tijdens een periode die de geplande lancering van ocriplasmine ruimschoots overschrijdt.



9. Significante overeenkomsten, verplichtingen en voorwaardelijke verbintenissen

Intrest dragende leningen en financiële instrumenten

De groep heeft geen kredietverbintenissen afgesloten tijdens de tussentijdse rapporteringsperiode, alsook geen nieuwe financiële instrumenten.

Geschillen

De groep heeft geen wezenlijke hangende geschillen.

Andere verbintenissen

Behoudens de gekende en in het laatste jaarverslag opgenomen verbintenissen heeft de vennootschap geen nieuwe verbintenissen aangegaan die de financiële situatie van de vennootschap wezenlijk zouden kunnen beïnvloeden.

Voor de risico's en onzekerheden voor de rest van het boekjaar wordt verwezen naar de analyse die opgenomen is in het laatst beschikbare jaarverslag over het boekjaar 2011. Er hebben zich in de eerste jaarhelft van 2012 geen nieuwe elementen voorgedaan die een aanpassing van deze opsomming van risico's en onzekerheden zouden vereisen.

10. Transacties met Verbonden Partijen

In de eerste helft van 2012, werd een bedrag van 3.145 k euro betaald aan LSRP vzw als royalty verplichting. Dit bedrag is gebaseerd op de voorafbetaling van 75 miljoen euro van Alcon. Er waren geen andere transacties met verbonden partijen in de eerste 6 maanden van 2012 die een materiële invloed hebben op de financiële positie of de resultaten van de Groep zouden beïnvloeden. Er zijn ook geen wijzigingen in de transacties met verbonden partijen zoals deze vermeld zijn in het Financieel Rapport van 2011 die een materiële invloed kunnen hebben op de halfjaarlijkse cijfers van 2012.

11. Gebeurtenissen na balansdatum

Er hebben zich geen belangrijke gebeurtenissen voorgedaan na balansdatum die een impact kunnen hebben op de presentatie van de voorgelegde tussentijdse financiële staten.

12. Bijzondere waardeverminderingen (“impairment”)

Op het einde van elke rapporteringsperiode beoordeelt het management de eventuele aanwezigheid van indicaties die aanleiding kunnen geven tot het noodzakelijk boeken van bijzondere waardeverminderingen. Over de interim periode werden geen dergelijke indicaties vastgesteld.



Verklaring van de juiste weergave door het management van de vennootschap

Chris Buyse, Chief Financial Officer van de vennootschap ThromboGenics verklaart dat, naar zijn weten:

- De verkorte financiële overzichten, die zijn opgesteld in overeenstemming met de toepasselijke standaarden voor jaarrekeningen, een getrouw beeld geven van het eigen vermogen, van de financiële toestand van het bedrijf en van de resultaten van de vennootschap en de in de consolidatie opgenomen vennootschappen.
- Het tussentijdse jaarverslag een getrouw overzicht geeft van de ontwikkeling en de resultaten van het bedrijf over de eerste zes maanden van het jaar evenals van de voornaamste risico's en onzekerheden voor de resterende maanden van het boekjaar en van de transacties met verbonden partijen.