

Onderstaand verslag betreft gereguleerde 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 Investors Relations.

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 2011

Overzicht van de Kerncijfers per 30 juni 2011

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2011	31 december 2010
Materiële vaste activa	1,057	894
Immateriële activa	28,235	25,832
Goodwill	2,586	2,586
Overige financiële vaste activa	73	75
Overige vlottende activa	5,645	27,611
Geldmiddelen en kasequivalenten	95,626	85,866
Lange termijnvorderingen	73	73
Totaal Activa	133,295	142,937
Totaal eigen vermogen	128,240	138,190
Schulden	5,055	4,747
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	133,295	142,937

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2011	2010
Opbrengsten	2,441	6,058
Bedrijfsresultaat	-10,660	-2,905
Financiële opbrengsten	563	348
Financiële kosten	-126	-167
Resultaat vóór belastingen	-10,223	-2,724
Belastingen	0	-23
Netto resultaat voor de periode	-10,223	-2,747
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (Euro)	-0.32	-0.09
Verwaterd (Euro)	-0.32	-0.09



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

Ocriplasmine – Voorbereiding van de commercialisering van dit Innovatieve Geneesmiddel voor Netvliesandoeningen

- **ThromboGenics blijft op schema voor de indiening van het dossier voor ocriplasmine in de V.S. en Europa in de tweede helft van dit jaar.**
- **Nieuwe ziekte code toegekend specifiek voor VMA/VMT (vitreomaculaire tractie) in de V.S. (ICD-9-CM) als antwoord op een initiatief van de AAO en de ASRS.**
- **Uitbreiding van commercieel en medical affairs team ter voorbereiding van lancering in afwachting van regulatoire goedkeuring.**

Indiening van het registratiedossier bij EMA en FDA

ThromboGenics anticipeert het dossier voor de registratie van ocriplasmine in te dienen in Europa en de Verenigde Staten vóór het einde van 2011, zoals gepland. Dit zou ons toelaten ocriplasmine tegen eind 2012/begin 2013 te lanceren, op basis van een succesvolle marketing goedkeuring.

ThromboGenics wil ocriplasmine indienen voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA), inclusief maculair gaatje. Deze aandoening doet zich voor wanneer de tractie, veroorzaakt door vitreomaculaire adhesie (VMA), leidt tot vitreomaculaire tractie en/of maculair gaatje waardoor symptomen zoals vervorming van het zicht, visuele beperkingen en centrale blindheid optreden.

Indien ocriplasmine wordt goedgekeurd, zou dit de eerste farmacologische behandeling zijn voor patiënten met symptomatische VMA inclusief maculair gaatje. De enige behandelingsoptie die vandaag beschikbaar is, is een chirurgische ingreep (vitrectomie). Ocriplasmine is eenvoudig toe te dienen via een intravitreale injectie, een routineprocedure die kan worden uitgevoerd in het kabinet van de retina specialist.

Uitgebreid marktonderzoek uitgevoerd door ThromboGenics heeft de medische behoefte aan een behandeling van symptomatische VMA en het commerciële potentieel van ocriplasmine op basis van de Fase III resultaten aangetoond:

- ongeveer één miljoen patiënten worden jaarlijks met deze aandoening gediagnosticeerd in retina centra in de V.S. en de vijf grootste farmaceutische markten in Europa (Verenigd Koninkrijk, Duitsland, Frankrijk, Italië en Spanje).
- Ongeveer de helft (~ 500.000) van deze patiënten zou in aanmerking komen voor een behandeling met ocriplasmine op het moment van lancering,
- Op basis van het marktonderzoek, gaven retinaspecialisten aan dat een behoorlijk deel van de patiënten die in aanmerking komt, zal worden behandeld met ocriplasmine als het beschikbaar is op de markt, en
- Patiënten met symptomatische VMA worden behandeld door ongeveer 4.000 retinaspecialisten in de V.S. en de vijf grootste markten in de EU.

ThromboGenics meent dat het relatief kleine aantal retinaspecialisten, en het grote aantal patiënten dat zou kunnen baat hebben bij ocriplasmin, kan worden bereikt door een sterk gefocuste commerciële organisatie. Het vertrouwen van de onderneming in deze strategie wordt versterkt door de expertise van de recent aangeworven leden van het ocriplasmine team en hun sterke relaties met de doelgroep van artsen.



Groeiende belangstelling voor VMA vanwege de retina specialisten resulteert in een nieuwe ziekte code, ICD-9-CM

Een nieuwe ziekte code voor de VMA/VMT werd in de Verenigde Staten toegekend op initiatief van de American Academy of Ophthalmology (AAO) en de American Society of Retinal Specialists (ASRS) die VMA erkennen als een apart identificeerbare gezichtsbedreigende aandoening. De nieuwe code zal ingaan vanaf oktober 2011.

ICD-9-CM is een officieel systeem dat codes toekent aan diagnoses en procedures in de V.S. Deze codes worden gebruikt voor het bijhouden van de prevalentie van ziekten en voor de vergoeding van artsen met betrekking tot de behandeling van de ziekte.

In april 2011 kondigde de American Health Information Management Association haar steun aan om een nieuwe code in te roepen voor VMA, en dit na een aanvraag van de ASRS en de AAO.

Deze code is vooral interessant omdat het de retinale specialisten zal toelaten deze discrete en mogelijk gezichtsbedreigende aandoening op te sporen, de werkelijke prevalentie beter te begrijpen en het afzonderlijk te identificeren van andere comorbide stoornissen evenals de andere condities waarin VMA betrokken is.

Dr. Suber Haung, president van American Society of Retinal Specialists (ASRS) zei: "Artsen en onderzoekers hebben VMA erkend als een aandoening die de macula aantast en leidt tot gezichtsvervorming of blindheid en tot een verscheidenheid aan complicaties, zoals maculair gaatje. Door de universele beschikbaarheid van geavanceerde diagnostische technieken, zoals OCT, en nieuwe behandelingen die worden op de markt gebracht, zullen zowel klinici als onderzoekers baat hebben bij deze afzonderlijk identificeerbare VMA-codering".

Dr. Pravin U. Dugel, Board of directors en voorzitter, research en therapeutisch committee van ASRS zei: "De nieuwe ICD-9 code voor de VMA/VMT is een belangrijke ontwikkeling voor de retinale gemeenschap in de V.S. Gezien het feit dat de optische coherentie tomografie de definitieve diagnose van de VMA veel gemakkelijker maakt, ben ik ervan overtuigd dat deze code ons zal toelaten om de ernst van deze aandoening en het aandeel in de ontwikkeling van andere ernstige netvlies aandoeningen te evalueren."

De bewustwording van een potentieel ernstige gezichtsbedreigende ziekte verhogen

- **Fase III data van ocriplasmine werden gepresenteerd op belangrijke internationale retina congressen**

In de afgelopen maanden heeft ThromboGenics de commerciële activiteiten aanzienlijk geïntensifieerd om de internationale retina gemeenschap en andere belanghebbenden kennis te laten maken met de Fase III data.

Sinds begin 2011 hebben wereldwijd gerenommeerde retinaspecialisten de Fase III resultaten met ocriplasmine gepresenteerd op belangrijke retinale conferenties (13 in de V.S. en 11 in Europa). Het programma van deze presentaties zal verder gezet worden tot de lancering.

Dr. Peter K. Kaiser en Dr Pravin U. Dugel presenteerden de subgroep analyse, inclusief de lange termijn resultaten (6 maanden), van de Fase III-resultaten voor het eerst op de American Society of Retinal Specialists (ASRS. Boston, 20-24 augustus). De ASRS is de grootste bijeenkomst van netvliespecialisten in de V.S. (Voor meer informatie verwijzen wij u naar het persbericht van 22 augustus 2011).



De volgende belangrijke conferenties zijn:

- **The Retina Society** (Rome, 21-25 september):
Dr. Allen Ho: Ocriplasmin for the Treatment of vitreomacular traction (VMT) syndrome: Results from the MIVI-TRUST Phase III program
Dr. Peter Kaiser: Ocriplasmin for the Treatment of Macular Holes: Results from the MIVI-TRUST Phase III Program
- **German Society of Ophthalmology** (Berlijn, 29 september – 2 oktober):
Dr. Anselm Kampik: A Single Injection of Ocriplasmin for the Treatment of Symptomatic Vitreomacular Adhesion
- **AAO: Retina Subspecialty Day** (Orlando, 21-22 september):
Dr. Julia Haller: The Vitreomacular Interface and Ocriplasmin 2011
- **AAO general session** (Orlando, 22-25 oktober):
Dr. Pravin Dugel: A single injection of ocriplasmin for the treatment of symptomatic VMA

Uitbreiding van het internationale commerciële team ter voorbereiding van de indiening van het dossier

ThromboGenics verwelkomde sinds maart 2011 verschillende nieuwe ervaren mensen in functies variërend van regulatory affairs tot market access ter ondersteuning van de indiening en pre-commercialisering van ocriplasmine. De nieuwe senior management functies werden ingevuld door:

- *David Pearson* – Head of U.S. Operations. David is verantwoordelijk voor het uitbouwen van het operationele team in de V.S. voorafgaand aan de lancering van ocriplasmine. Hij heeft meer dan 20 jaar ervaring in de farmaceutische industrie, voornamelijk bij Novartis. Bij Novartis heeft hij een aantal senior marketing en country management functies bekleed en hij was sterk betrokken bij de lancering van een aantal succesvolle producten.
- *Fang Li* – Head of US Regulatory Affairs. Fang leidt het team bij het indienen van het dossier voor ocriplasmine in de V.S. Zij heeft 10 jaar ervaring in regulatory affairs; tot voor kort werkte zij bij Bausch en Lomb.

Om de global market access strategy te ontwikkelen en te implementeren rekruteerde ThromboGenics medewerkers in de V.S., Groot-Brittannië en Duitsland met aanzienlijke ervaring in dit domein.

- **Artikels over ocriplasmine en symptomatische VMA in toonaangevende internationale retina tijdschriften**

Sinds het begin van dit jaar, werd ocriplasmine besproken in heel wat toonaangevende internationale retinale publicaties. Dit is essentieel voor het benadrukken van de voordelen van ocriplasmine, daar meer en meer artsen het potentieel van ocriplasmine en hoe het de behandeling van symptomatische VMA, inclusief maculair gaatje zou kunnen wijzigen, erkennen.



Verdere vooruitgang van de andere producten in de pijplijn

TB-402 – Start van Fase IIb Studie met Innovatief, Langwerkend Antistollingsmiddel

In april 2011 initieerde ThromboGenics een Fase IIb studie met TB-402 (anti-Factor VIII) voor de preventie van veneuze trombo-embolie (VTE) na totale heupchirurgie, en dit samen met partner BioInvent International.

De studie is een multicenter, dubbelblinde en gerandomiseerde gecontroleerde studie waarin 600 patiënten in 41 centra in Europa zullen worden gerekruteerd. De studie zal de veiligheid en de werkzaamheid van twee doses van TB-402, toegediend als een éénmalige intraveneuze infusie na heupchirurgie, vergelijken met de onlangs goedgekeurde Factor Xa remmer rivaroxaban. Resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2012.

TB-403 – Roche begint klinische studie bij kankerpatiënten met glioblastoma multiforme en primaire leverkanker

In mei 2011 initieerde onze partner Roche een Fase Ib/II studie met ons nieuwe anti-kanker antilichaam, TB-403, bij patiënten met glioblastoma multiforme, de meest agressieve vorm van primaire hersenkanker.

De start van de studie leidde tot een mijlpaalbetaling voor ThromboGenics en BioInvent van €4 miljoen. De multicenter studie, waarin 100 patiënten zullen worden gerekruteerd, zal de veiligheid en het klinische effect van TB-403 onderzoeken in combinatie met Avastin® (bevacizumab) bij patiënten met terugkerend glioblastoma.

In maart 2011 startte Roche met een Fase Ib studie met TB-403 bij patiënten met primaire leverkanker (hepatocellulair carcinoom). Deze studie zal de veiligheid, de verdraagbaarheid en de dosering bepalen van TB-403 in combinatie met Nexavar® (sorafenib), evenals de farmacokinetiek en de farmacodynamiek. In deze studie zullen 60-70 patiënten worden gerekruteerd.

THR-100 Staphylokinase - Fase III Studie in India op schema

De Fase III studie met THR-100 bij 120 patiënten die lijden aan acuut myocard infarct (AMI of hartaanval) is goed op weg om vóór het einde van 2011 te worden afgerond. THR-100 is een nieuwe variant van recombinant Staphylokinase.

Bharat Biotech, dat verantwoordelijk is voor de ontwikkeling en de commercialisering van THR-100, is van plan om dit nieuwe trombolyticum bij de Indiase regelgevende instanties in te dienen voor marketing goedkeuring. ThromboGenics zal dubbelcijfer royalty's ontvangen op de netto-omzet.

Klinische studies toonden aan dat de werking van THR-100 superieur is aan deze van streptokinase en urokinase, de meest gebruikte trombolytica in groeielanden voor de behandeling van AMI en andere trombotische aandoeningen.



Verkorte financiële overzichten

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2011	2010
Opbrengsten	2,441	6,058
Licentie-inkomsten	2,400	6,000
Royalty-inkomsten	27	28
Overige inkomsten	14	30
Kostprijs van de verkoop	-216	-540
Brutowinst	2,225	5,518
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-10,469	-9,080
Algemene en administratieve kosten	-2,051	-1,455
Distributiekosten	-2,221	-199
Overige bedrijfsopbrengsten	1,856	2,311
Bedrijfsresultaat	-10,660	-2,905
Financiële opbrengsten	563	348
Financiële kosten	-126	-167
Resultaat vóór belastingen	-10,223	-2,724
Belastingen	0	-23
Netto resultaat voor de periode	-10,223	-2,747
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-10,223	-2,747
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (Euro)	-0.32	-0.09
Verwaterd (Euro)	-0.32	-0.09

Niet geauditeerde geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2011	2010
Netto resultaat voor de periode	-10,223	-2,747
Netto veranderingen in de reële waarde van voor verkoop beschikbare financiële activa		0
Koersverschillen uit omrekening van buitenlandse activiteiten	100	43
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode	100	43
Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode	-10,123	-2,704
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-10,123	-2,704



Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2011	31 december 2010
ACTIVA		
Materiële vaste activa	1,057	894
Immateriële activa	28,235	25,832
Goodwill	2,586	2,586
Overige financiële vaste activa	73	75
Pensioenvorderingen	73	73
Vaste Activa	32,024	29,460
Handels- en overige vorderingen	4,833	4,322
Beleggingen	812	23,289
Geldmiddelen en kasequivalenten	95,626	85,866
Vlottende Activa	101,271	113,477
Totaal Activa	133,295	142,937
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN		
Aandelenkapitaal	138,203	138,095
Uitgiftepremies	90,967	90,902
Gecumuleerde omrekeningsverschillen	120	20
Overige reserves	-18,856	-18,856
Ingehouden resultaat	-82,194	-71,971
Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	128,240	138,190
Minderheidsbelangen		
Totaal Eigen vermogen	128,240	138,190
Handelsschulden	4,579	4,034
Overige korte termijn verplichtingen	476	713
Korte termijnverplichtingen	5,055	4,747
Totaal Eigen vermogen en verplichtingen	133,295	142,937



Niet geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2011	2010
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten		
(Verlies) winst van het boekjaar na belastingen	-10,223	-2,747
Financiële kosten	126	167
Financiële opbrengsten	-563	-348
Afschrijving op materiële vaste activa	181	228
Afschrijving op immateriële activa	0	1
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 belastingvorderingen	-510	-6,332
Stijging / (daling) in korte termijnverplichtingen	308	-1,757
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) bedrijfsactiviteiten	-10,681	-10,788
Kasstroom uit investeringsactiviteiten		
Buitengebruikstellingen vaste activa	1	7
Beleggingen	22,477	-2,524
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	536	320
Aankopen van immateriële activa	-2,404	-5,359
Aankopen van materiële vaste activa	-344	-94
Aankopen van overige financiële vaste activa	2	-7
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) investeringsactiviteiten	20,268	-7,657
Kasstroom uit financieringsactiviteiten		
Opbrengsten uit uitgifte van aandelen	173	575
Betaalde rente	-4	-3
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) financieringsactiviteiten	169	572
Kasstroom in geldmiddelen		
9,756	-17,873	
Geldmiddelen en kasequivalenten in het begin van het jaar	85,866	75,929
Effect van wisselkoerswijzigingen	4	-94
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van het jaar	95,626	57,962



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 2010	125,122	46,520	1	-19,896	-58,029	93,718	0	93,718
Netto resultaat 2010					-2,747	-2,747		-2,747
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap			43			43		43
Conversie warrants door ThromboGenics NV	435	140				575		575
Balans per 30 juni 2010	125,557	46,660	44	-19,896	-60,776	91,589	0	91,589
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



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 het onderzoek en de ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen voor de behandeling van oogandoeningen, aandoeningen van het bloedvatstelsel en kanker. Met het belangrijkste product, ocriplasmine (microplasmine), heeft het bedrijf twee positieve Fase III klinische studies afgerond voor de farmacologische behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (svMA). Ocriplasmin wordt tevens geëvalueerd in Fase II van klinische ontwikkeling voor bijkomende vitreoretinale aandoeningen. Daarenboven ontwikkelt ThromboGenics innoverende geneesmiddelen op basis van antistoffen in samenwerking met BioInvent International, waaronder TB-402 (anti-Factor VIII), een langwerkend anti-stollingsmiddel in Fase II, en TB-403 (anti-PIGF) in Fase Ib/II voor kanker in samenwerking met Roche.

De verkorte tussentijdse geconsolideerde financiële overzichten van ThromboGenics NV voor de periode van 6 maanden welke afsluit op 30 juni 2011 (hierna “de interim periode”), omvatten ThromboGenics NV een haar dochteronderneming ThromboGenics Inc die samen de ThromboGenics NV Groep vormen. Ze werden voorafgaandelijk aan publicatie goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 24 augustus 2011. 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 2010 zijn beschikbaar op aanvraag op bovenvermeld adres van de maatschappelijke zetel of op de website (<http://thrombogenics.com/investor-information-dutch/reports-and-presentations-dutch/>)

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 2010.

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 2010.

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 2010, met uitzondering van de mogelijke impact naar aanleiding van de toepassing van de hieronder beschreven Standaarden en Interpretaties.

Standaarden en Interpretaties dewelke verplicht voor de eerste maal toepasselijk zijn dit jaar

De volgende nieuwe standaarden en wijzigingen zijn verplicht van toepassing voor boekjaren beginnende vanaf 1 januari 2011 en werden toegepast in de mate dat ze relevant zijn:

IAS 24 'Informatieverschaffing over verbonden partijen', van toepassing voor periodes dewelke beginnen op of na 1 januari 2011;

IFRS 1 'Eerste toepassing van IFRS', van toepassing voor periodes dewelke beginnen op of na 1 juli 2010;

IAS 32 'Financiële Instrumenten', van toepassing voor periodes dewelke beginnen op of na 1 februari 2010.

IFRIC 14 'Beperkingen op Defined Benefit Activa, Minimum Financieringsvereisten en hun onderlinge interactie', van toepassing voor periodes dewelke beginnen op of na 1 januari 2011;

IFRIC 19 'Uitdoving van Financiële Verplichtingen met Equity Instrumenten', van toepassing voor periodes dewelke beginnen op of na 1 juli 2010.

IFRS 1, IFRS 3, IFRS 7, IAS 1, IAS 27, IAS 34, IFRIC 13: Wijzigingen die resulteren uit de jaarlijkse verbetering aan de IFRS'en zoals laatst gebeurd in mei 2010.

Vervroegd toegepaste Standaarden en Interpretaties

Er is geen vervroegde toepassing gebeurd van Standaarden en Interpretaties dewelke zijn uitgebracht, doch nog niet verplicht van toepassing zijn voor boekjaren beginnende vanaf 1 januari 2011 of nog niet bekrachtigd zijn door de Europese Unie.

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 1,4032 gemiddeld en 1,4453 op datum van afsluiting. Deze van de GBP bedroeg gemiddeld 0,8682 en op datum van afsluiting 0,9026.

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 2010.

6. Bespreking van de Resultatenrekening

In het eerste semester van 2011, bedroegen de inkomsten van ThromboGenics 2,4 miljoen euro, hoofdzakelijk voortkomend uit zijn activiteiten van uitlicentiëring. Dit bedrag omvat een mijlpaalbetaling van 2,4 miljoen euro door Roche. Dit in vergelijking met de opbrengsten over het eerste semester van 2010 die 6,1 miljoen euro bedroegen ten gevolge van een mijlpaalbetaling door Roche.

Tijdens de eerste zes maanden van 2011 realiseerde de Groep een de brutowinst 2,2 miljoen euro. Deze is toe te schrijven aan de beperkte kosten verbonden aan de mijlpaalbetaling van Roche.

ThromboGenics investeerde 10,5 miljoen euro in zijn O&O activiteiten, dit vergeleken met een totaal bedrag aan O&O kosten van 9,1 miljoen euro over dezelfde periode in 2010. Daarnaast werd echter nog een bedrag van 2,4 miljoen euro aan O&O uitgaven geactiveerd. Het betreffen hier de uitgaven voor CMC (Chemistry, Manufacturing and Controls) en de indiening van het submittedossier van ocriplasmine. Het totaal bedrag aan geactiveerde kosten gerelateerd aan het Fase III klinische programma met ocriplasmine, MIVI-TRUST, bedraagt op 30 juni 2011 28,2 miljoen euro. Het belastingkrediet werd in mindering gebracht van de immateriële activa.

ThromboGenics boekte een netto financieel inkomen van 0,4 miljoen euro in de eerste helft van 2011.

In de eerste helft van 2011 bedraagt het nettoverlies 10,2 miljoen euro, zijnde 0,32 euro per aandeel vergeleken met een nettoverlies van 2,7 miljoen euro een jaar eerder (0,09 euro per aandeel).

7. Bespreking van de Balans en Kasstroomoverzicht

Op 30 juni 2011 bedroeg de kaspositie en het kasequivalent van ThromboGenics 96,4 miljoen euro (inclusief 0,8 miljoen euro aan beleggingen). Dit vergeleken met 61,2 miljoen euro op 30 juni 2010 (inclusief 3,3 miljoen euro aan beleggingen) en met 109,1 miljoen euro op 31 december 2010 (inclusief 23,3 miljoen euro aan beleggingen).

Deze fondsen zullen ThromboGenics in staat stellen om verder te investeren in de ontwikkeling van zijn productpijplijn in de verschillende stadia van klinische studies en in de commerciële kosten ter voorbereiding van de verwachte lancering van ocriplasmine. De onderneming verwacht dat het kasverbruik tijdens de tweede helft van 2011 nog zal toenemen omwille van enerzijds de kosten gepaard gaande met de mogelijke filing voor registratie van ocriplasmine en anderzijds de verdere ontwikkeling van de andere klinische programma's.

Tegen het einde van de eerste helft van 2011 beschikte ThromboGenics over een totaal eigen vermogen van 128,2 miljoen euro vergeleken met 138,2 miljoen euro aan het einde van 2010.



8. Kapitaalstructuur en evolutie van het Eigen vermogen

Per 30 juni 2011 zijn er 32.413.757 uitstaande aandelen tegenover 32.389.757 uitstaande aandelen per einde 2010. Deze stijging is het gevolg van de uitoefening van 24.000 warrants. Door de uitoefening van deze warrants werd een kapitaalsverhoging geboekt van 107.987 euro en een bedrag van 65.353 euro in uitgifte premie. Het verlies over de gerapporteerde periode werd overgedragen en brengt het eigen vermogen per 30 juni 2011 op een bedrag van 128,2 miljoen euro.

De resultaten werden besproken en goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 24 augustus. Zij werden opgesteld onder de verantwoordelijkheid van de Raad van Bestuur. Er werden geen nazicht- of controlewerkzaamheden uitgevoerd door de externe auditors.

Op basis van de huidige beschikbare liquide middelen gelooft de Raad van Bestuur dat de toekomstige financiering van de onderzoeksprogramma's de komende 24 maanden gegarandeerd is.

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 laatste beschikbare jaarverslag over het boekjaar 2010. Er hebben zich in de eerste jaarhelft van 2011 geen nieuwe elementen voorgedaan die een aanpassing van deze opsomming van risico's en onzekerheden zouden vereisen.

10. Transacties met Verbonden Partijen

Er waren geen transacties met verbonden partijen in de eerste 6 maanden van 2011 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 2010 die een materiële invloed kunnen hebben op de halfjaarlijkse cijfers van 2011.

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.