

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 2013

Overzicht van de Kerncijfers per 30 juni 2013

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2013	31 december 2012
Materiële vaste activa	3.681	2.699
Immateriële activa	72.581	72.338
Goodwill	2.586	2.586
Overige financiële vaste activa	1.738	1.724
Voorraden	2.462	0
Overige vlottende activa	29.506	20.353
Geldmiddelen en kasequivalenten	185.669	139.398
Lange termijnvorderingen	73	73
Totaal Activa	298.296	239.171
Totaal eigen vermogen	286.690	227.966
Schulden	11.606	11.205
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	298.296	239.171

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks 2013	2012
Opbrengsten	102.725	75.084
Bedrijfsresultaat	54.076	55.285
Financiële opbrengsten	792	1.805
Financiële kosten	-259	-933
Resultaat vóór belastingen	54.609	56.157
Belastingen	-1	-1
Netto resultaat voor de periode	54.608	56.156
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (Euro)	1,52	1,69
Verwaterd (Euro)	1,48	1,64

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 onderworpen aan een beperkt tussentijds nazicht door de commissaris.

Business Highlights

Hoogtepunten in verband met JETREA®

JETREA® in de VS

- **ThromboGenics lanceert de eerste en enige farmacologische behandeling voor symptomatische VMA**

Op 14 januari 2013 lanceerde ThromboGenics in de VS JETREA®, de eerste en enige behandeling van symptomatische VMA.

De goedkeuring van JETREA® door de FDA was gebaseerd op de resultaten van het fase III-programma van ThromboGenics, die aantonen dat JETREA® superieur is ten opzichte van placebo voor de behandeling van symptomatische VMA. De behandeling met JETREA® is in verband gebracht met enkele, hoofdzakelijk tijdelijke, ongewenste voorvallen aan de ogen. Zes maanden klinische praktijk bevestigden het goedgekeurde veiligheidsprofiel.

Symptomatische VMA is een progressieve aandoening die zonder behandeling vaak leidt tot vervorming van het netvlies en verdere verslechtering van het gezichtsvermogen. De aandoening kan onomkeerbare schade en complicaties veroorzaken. Naar schatting zouden ongeveer 250.000 mensen in de VS baat kunnen vinden bij een behandeling met JETREA®.

Zoals bij alle progressieve aandoeningen kan de introductie van een behandelingsoptie die kan voorkomen dat de aandoening voortschrijdt, potentieel een grote waarde hebben voor zowel de patiënten als de artsen en de terugbetalingsinstanties. Bij patiënten met symptomatische VMA kan deze introductie voorkomen dat hun gezichtsscherpte verder achteruitgaat.

De introductie van JETREA® biedt een behandelingsoptie voor patiënten met symptomatische VMA die voordien grotendeels niet werden behandeld. Tot voor kort maakten deze patiënten een periode van wachten onder toezicht door vóór ze chirurgisch werden behandeld. De chirurgische ingreep en met name vitrectomie gebeurde pas wanneer de achteruitgang van hun gezichtsscherpte dit vereiste.

De lancering van een vernieuwend geneesmiddel als JETREA® voor een aandoening waarvoor eerder geen of zeer beperkte behandelingsopties bestonden, is niet mogelijk zonder te investeren in medische educatie. Bovendien vraagt het enige tijd om een nieuw behandelingsparadigma in te voeren en sinds lang bestaande klinische praktijken te veranderen.

- **Zeer ambitieuze verkooporganisatie werkt aan de educatie van de retinagemeenschap en de ontwikkeling van de verkoop van JETREA®**

Voor de lancering van JETREA® in de VS gebruikte ThromboGenics zijn eigen, uiterst ambitieuze verkooporganisatie. De gespecialiseerde verkopers van de onderneming spannen zich in om de grote bekendheid van JETREA® om te zetten in routinematig gebruik van het product in de klinische praktijk. Het team richt zich op de meer dan 2.000 retinaspecialisten die in meer dan 1.400 praktijken in de VS werken en de meeste patiënten met symptomatische VMA behandelen.

De huidige omzet van JETREA[®] weerspiegelt het feit dat dit een vernieuwend geneesmiddel is dat werd goedgekeurd voor een nieuwe, ruime indicatie en dat dit een wijziging in de behandelingsgewoonten van de artsen vereist.

Sinds wij het product in januari hebben gelanceerd, zijn wij erin geslaagd om in 51% van de klinische praktijken die tot onze doelgroep behoren door te dringen en heeft 62% van de praktijken JETREA[®] al opnieuw besteld.

De ervaring leert ThromboGenics – en dit wordt bevestigd door de resultaten van een uitgebreid marktonderzoek in juli – dat de onderneming haar inspanningen voor medische educatie en marketing moet blijven richten op de totaal andere wijze van behandelen van VMA-patiënten, waarvoor JETREA[®] kan zorgen.

De onderneming is ervan overtuigd dat JETREA[®] de meeste waarde biedt als het middel wordt gebruikt in plaats van de huidige aanpak van “opvolging en wachten”. JETREA[®] biedt artsen de kans om patiënten te behandelen vóór zij een achteruitgang van hun gezichtsscherpte ervaren. Momenteel worden patiënten slechts behandeld wanneer hun gezichtsscherpte al aanzienlijk is verminderd. De behandeling bestaat dan in een chirurgische procedure die vitrectomie heet.

De openbare en privé-terugbetalingsinstanties reageerden zeer gunstig op JETREA[®].

ThromboGenics heeft een aanvraag ingediend voor een permanente J-terugbetalingscode die naar verwachting op 1 januari 2014 zal worden toegekend en vanaf die datum ook van kracht is. Een permanente J-code zou de verkoop van JETREA[®] sterk bevorderen, aangezien deze code het terugbetalingsproces voor JETREA[®] automatiseert, zodat artsen sneller worden terugbetaald.

Uit ons marktonderzoek blijkt ook dat de retinaspecialisten door het ontbreken van een J-code eerder terughoudend waren om JETREA[®] in hun klinische praktijk toe te passen.

ThromboGenics blijft ervan overtuigd dat de retinaspecialisten in de VS door verdere medische educatie en ervaring stilaan JETREA[®] in hun klinische praktijk zullen integreren, waardoor de verkoop van het product gestaag zal blijven stijgen.

JETREA[®] in Europa en de rest van de wereld

- **EU-goedkeuring voor JETREA[®]**

In maart werd JETREA[®] door de Europese Commissie goedgekeurd voor de behandeling in de Europese Unie van vitreomaculaire tractie (VMT), met inbegrip van de combinatie met een maculagat met een diameter gelijk aan of kleiner dan 400 micron. De beslissing van de Europese Commissie geldt voor de 27 Europese lidstaten plus IJsland en Noorwegen.

De goedkeuring door de EU had als resultaat dat ThromboGenics van zijn partner Alcon een mijlpaalbetaling van € 45 miljoen voor JETREA[®] ontving.

De goedkeuring van JETREA[®] door de EU volgde op de positieve beoordeling van JETREA[®] door het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) van het Europese Geneesmiddelenagentschap in januari 2013.

VMT, dat in de Verenigde Staten wordt aangeduid met symptomatische VMA, is een leeftijdsgebonden, progressieve en gezichtsbedreigende aandoening die kan leiden tot beeldvertekening, verminderd gezichtsvermogen en centrale blindheid.

- **Europese lanceringen van JETREA®**

VK: De onderneming kondigde in april aan dat haar partner Alcon JETREA® had gelanceerd in het Verenigd Koninkrijk, de eerste markt voor het product in Europa. De eerste verkoop van JETREA® door Alcon leidde opnieuw tot een mijlpaalbetaling van € 45 miljoen aan ThromboGenics.

JETREA® wordt momenteel onderworpen aan een Single Technology Appraisal (STA) door het National Institute for Health and Care Excellence (NICE) als onderdeel van het proces om terugbetaling te verkrijgen bij toepassing door de National Health Service in het Verenigd Koninkrijk.

Op 30 augustus 2013 zal NICE zijn Final Appraisal Determination (FAD) publiceren met betrekking tot de terugbetaling van JETREA® door de National Health Service in het Verenigd Koninkrijk.

Dit volgt op een aanvankelijke aanbeveling door NICE in zijn Appraisal Consultation Document in juni. Men verwacht dat de resultaten van de STA in de vorm van een NICE-richtlijn in het laatste kwartaal van 2013 zullen worden bekendgemaakt.

Duitsland: In mei lanceerde Alcon JETREA® in Duitsland zowel op de openbare als op de privégezondheidsmarkt. Duitsland is de tweede Europese markt waar het product nu verkrijgbaar is. Op 1 mei 2013 werd JETREA® opgenomen in de "Lauer-Taxe" (Große Deutsche Spezialitätentaxe) met een prijs af fabriek van € 3.078.

In augustus bevestigde IQWiG, een onafhankelijke federale organisatie in Duitsland die de kwaliteit en de doeltreffendheid van een geneesmiddel beoordeelt, de aanzienlijke toegevoegde waarde van JETREA® (ocriplasmine) in vergelijking met de vergelijkbare bestaande behandeling voor vitreomaculaire tractie (VMT), met inbegrip van de combinatie met een maculagat met een diameter gelijk aan of kleiner dan 400 micron.

IQWiG doet een aanbeveling aan het federale Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA) dat een definitieve richtlijn publiceert over de beoordeling van de voordelen van een geneesmiddel. De definitieve richtlijn van G-BA over JETREA® wordt verwacht tegen midden oktober 2013.

Scandinavië: In mei en juni lanceerde ThromboGenics JETREA® in Denemarken, Zweden, Finland en Noorwegen.

Goedkeuring in Canada

JETREA® werd in Canada goedgekeurd voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA). Dit is de eerste goedkeuring van JETREA® buiten de VS en Europa. Alcon zou naar verwachting het geneesmiddel binnenkort in Canada op de markt brengen.

Veelbelovende resultaten van JETREA® bij patiënten met vochtige AMD

ThromboGenics maakte in mei 2013 melding van de veelbelovende resultaten van een Fase IIa-studie die JETREA® beoordeelt voor de behandeling van vitreomaculaire adhesie in combinatie met de vochtige vorm van leeftijdsgebonden maculadegeneratie (AMD).

De Fase IIa-studie was een multicenter, gerandomiseerd, sham-injectie gecontroleerd, dubbelblind onderzoek van de intravitreale injectie van ocriplasmine voor de behandeling van vitreomaculaire adhesie bij patiënten met vochtige AMD. De studie omvatte in totaal 100 patiënten, van wie 75 werden gerandomiseerd om één enkele injectie met ocriplasmine te ontvangen. De patiënten waren afkomstig van medische centra in de Verenigde Staten en Europa.

In dit onderzoek trad op dag 28 volledige resolutie van de VMA op bij 24% van de patiënten met vochtige AMD die behandeld werden met JETREA®, tegenover bij slechts 12% van de patiënten die een

sham-injectie kregen. Deze beperkte studie haalde haar primaire statistische eindpunt ($p=0,26$) niet. Beide patiëntengroepen ontvingen bijkomend een anti-VEGF-behandeling.

Dit is de eerste gecontroleerde studie van JETREA[®] die aantoonde dat het middel vitreomaculaire adhesie kan oplossen bij patiënten met vochtige AMD, potentieel een nieuwe patiëntenpopulatie. Vochtige AMD is een belangrijke netvliesafwijking en deze gegevens rechtvaardigen verdere studie om de klinische voordelen van JETREA[®] voor patiënten met vochtige AMD te bevestigen. ThromboGenics bespreekt momenteel met Alcon de verdere plannen voor de ontwikkeling van JETREA[®] voor deze belangrijke indicatie.

De volledige gegevens (primaire en secundaire eindpunten) van deze Fase IIa-studie zullen in november 2013 op de jaarlijkse vergadering van de American Academy of Ophthalmology in New Orleans worden gepresenteerd.

(Ocriciplasmin In Exudative AMD: Results of A Prospective Randomized Clinical Trial by Roger L Novack MD PhD - November 16, 2013)

Andere producten in de pijplijn

- **TB-403 – Nieuwe werking bij medulloblastoom gepubliceerd in *Cell***

In februari kondigde de onderneming de publicatie van een paper aan in het gezaghebbende blad *Cell* waarin de nadruk ligt op het potentieel van TB-403 (anti-PlGF) om de behandeling van medulloblastoom te verbeteren, de meest voorkomende hersentumor bij kinderen.

De publicatie in *Cell* wijst voor het eerst op een nieuw werkingsmechanisme waaruit blijkt dat PlGF een essentiële rol in de hersenen vervult en dat de expressie ervan vereist is voor de groei en uitzaaiing van het medulloblastoom.

De nieuwe en positieve bevindingen in deze paper leveren bewijzen op die de verdere ontwikkeling van TB-403 kunnen rechtvaardigen als een van de eerste gerichte therapieën voor deze kankervorm bij kinderen. TB-403 is een monoklonaal antilichaam tegen placentaire groeifactoren (PlGF). PlGF is een natuurlijk eiwit dat behoort tot de familie van de vasculaire endotheliale groeifactoren (VEGF) die de vorming van bloedvaten bevorderen.

Uitbreiding van de oftalmologische franchise

- **ThromboGenics gaat een vernieuwende eiwittherapie ontwikkelen voor oogziekten bij diabetici met behulp van de technologie van Eleven Biotherapeutics**

In mei kondigde ThromboGenics de start van een gezamenlijk onderzoeksproject om innovatieve eiwittherapieën te ontwikkelen voor een nieuwe biologische toepassing in een reeks oogziekten bij diabetici, waaronder diabetisch macula-oedeem.

ThromboGenics zal gebruik maken van de door Eleven Biotherapeutics ontwikkelde AMP-Rx-technologie voor eiwitontwerp om een vernieuwende therapie te creëren die door ThromboGenics werd geselecteerd en geoptimaliseerd voor haar betere farmaceutische eigenschappen en verwachte therapeutische voordelen.

ThromboGenics zal de exclusieve licentie verwerven voor alle toekomstige ontwikkelingen en de commercialisering van dit innoverende eiwit. Eleven Biotherapeutics zal in ruil een niet-bekendgemaakt voorschot ontvangen en komt in aanmerking om niet-bekendgemaakte mijlpaalbetalingen voor ontwikkeling, goedkeuring en verkoop te ontvangen, alsook royalty's op de potentiële toekomstige verkoop, in overeenstemming met de normen in de sector.

- **ThromboGenics financiert nieuwe leerstoel aan de KU Leuven**

ThromboGenics kondigde in mei aan dat het een nieuwe onderzoeksleerstoel “ThromboGenics Chair in Pharmacological and Surgical Vitrectomy” aan de KU Leuven zal financieren.

De oprichting van de leerstoel heeft tot doel om het fundamenteel onderzoek te bevorderen. De hoogleraar die de leerstoel bekleedt, wordt aangesteld door de rector van de universiteit, op aanbeveling van de decaan van de betrokken faculteit. De fondsen mogen voor onderwijs of onderzoek worden gebruikt.

De leerstoel werd gezamenlijk door ThromboGenics en de KU Leuven opgericht. Hij zal dienen voor verder onderzoek naar en de evaluatie van de effecten van verwijdering van het glasvocht om ernstige netvliesandoeningen te behandelen, zoals symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA) / vitreomaculaire tractie (VMT). De leerstoel zal worden bekleed door Prof. Dr. Peter Stalmans, Departement Oftalmologie, Universitaire Ziekenhuizen Leuven, België. ThromboGenics zal de onderwijs- en/of onderzoeksuitgaven van de leerstoel financieren. ThromboGenics heeft zich voor drie jaar verbonden tot financiering van de leerstoel.

Verkorte financiële overzichten

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2013	2012
Opbrengsten	102.725	75.084
Verkopen	12.519	0
Licentie-inkomsten	90.000	75.036
Royalty-inkomsten	206	37
Overige inkomsten	0	11
Kostprijs van de verkoop	-3.878	-3.145
Brutowinst	98.846	71.939
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-18.135	-10.431
Algemene en administratieve kosten	-7.010	-4.237
Distributiekosten	-20.438	-4.367
Overige bedrijfsopbrengsten	813	2.381
Bedrijfsresultaat	54.076	55.285
Financiële opbrengsten	792	1.805
Financiële kosten	-259	-933
Resultaat vóór belastingen	54.609	56.157
Belastingen	-1	-1
Netto resultaat voor de periode	54.608	56.156
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	54.608	56.156
Resultaat per Aandeel		
Gewoon (euro)	1,52	1,69
Verwaterd (euro)	1,48	1,64

Niet geauditeerde geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2013	2012
Netto resultaat voor de periode	54.608	56.156
Netto veranderingen in de reële waarde van voor verkoop beschikbare financiële activa	55	0
Koersverschillen uit omrekening van buitenlandse activiteiten	217	-254
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode	272	-254
Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode	54.880	55.902
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	54.880	55.902

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2013	31 december 2012
ACTIVA		
Materiële vaste activa	3.681	2.699
Immateriële activa	72.581	72.338
Goodwill	2.586	2.586
Overige financiële vaste activa	1.738	1.724
Pensioenvorderingen	73	73
Vaste activa	80.659	79.420
Vorraden	2.462	0
Handels- en overige vorderingen	21.625	11.520
Beleggingen	7.881	8.833
Geldmiddelen en kasequivalenten	185.669	139.398
Vlottende activa	217.637	159.751
Totaal activa	298.296	239.171
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN		
Aandelenkapitaal	151.991	150.938
Uitgiftepremies	157.662	155.754
Gecumuleerde omrekeningsverschillen	-111	-328
Overige reserves	-14.267	-15.205
Ingehouden resultaat	-8.585	-63.193
Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	286.690	227.966
Minderheidsbelangen		
Totaal eigen vermogen	286.690	227.966
Handelsschulden	9.598	9.303
Overige korte termijn verplichtingen	2.008	1.902
Korte termijnverplichtingen	11.606	11.205
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	298.296	239.171

Niet geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2013	2012
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten		
(Verlies) winst van het boekjaar na belastingen	54.608	56.156
Financiële kosten	259	933
Financiële opbrengsten	-792	-1.806
Afschrijving op materiële vaste activa	539	278
Afschrijving op immateriële activa	3.079	0
Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen	883	0
(Stijging) / daling in handels- en overige vorderingen inclusief belastingsvorderingen en voorraden	-12.567	-863
Stijging / (daling) in korte termijnverplichtingen	400	-3.011
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) bedrijfsactiviteiten	46.409	51.687
Kasstroom uit investeringsactiviteiten		
Buitengebruikstellingen vaste activa	15	2
Beleggingen	1.007	14.008
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	659	867
Aankopen van immateriële activa	-3.322	-22.320
Aankopen van materiële vaste activa	-1.535	-775
Aankopen van overige financiële vaste activa	-14	-2
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) investeringsactiviteiten	-3.190	-8.220
Kasstroom uit financieringsactiviteiten		
Opbrengsten uit uitgifte van aandelen	2.960	76.484
Betaalde rente	-5	-4
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) financieringsactiviteiten	2.955	76.480
Kasstroom in geldmiddelen		
	46.174	119.947
Geldmiddelen en kasequivalenten in het begin van het jaar	139.398	57.548
Effect van wisselkoerswijzigingen	96	-245
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van het jaar	185.669	177.250

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 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
Balans per 1 januari 2013	150.938	155.754	-328	-15.205	-63.193	227.966	0	227.967
Netto resultaat 2013					54.608	54.608		54.608
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap			217			217		217
Herwaardering beleggingen				55		55		55
Conversie warrants door ThromboGenics NV	1.053	1.908				2.961		2.961
Kapitaalverhoging								0
Op aandelen gebaseerde betaling				883		883		883
Balans per 30 juni 2013	151.991	157.662	-111	-14.267	-8.585	286.690	0	286.690

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 is JETREA[®] en werd op 18 oktober 2012 door de Amerikaanse Food and Drugs Administration (FDA) goedgekeurd voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA), ook wel aangeduid met vitreomaculaire tractie (VMT). Op 14 januari 2013 werd JETREA[®] gelanceerd op de Amerikaanse markt. Daartoe heeft ThromboGenics een eigen verkoop- en marketing ploeg uitgebouwd.

De Europese goedkeuring door de Europese commissie volgde op 15 maart 2013.

Voor de commercialisatie van JETREA[®] buiten de Verenigde Staten ondertekende ThromboGenics in maart 2012 een strategisch partnership met Alcon (Novartis). 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 JETREA[®] zou boeken. Onder deze overeenkomst heeft ThromboGenics reeds €75 miljoen en €90 miljoen ontvangen in respectievelijk de boekjaren 2012 en 2013.

De verkorte tussentijdse geconsolideerde financiële overzichten van ThromboGenics voor de periode van 6 maanden welke afsluit op 30 juni 2013 (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 29 augustus 2013. Zij werden onderworpen aan een beperkt tussentijds nazicht door de commissaris.

De geconsolideerde financiële staten van de Groep voor het jaar 2012 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 2012.

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 2012.

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

De tussentijdse financiële informatie is opgemaakt in duizenden euro, en afgerond naar het dichtsbijzijnde duizendtal, 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 2012, 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 goedgekeurd zijn door de EU en die relevant zijn voor haar activiteiten en die van kracht zijn voor het boekjaar dat start op 1 januari 2013, toegepast. De Groep heeft geen nieuwe IFRS-richtlijnen toegepast die nog niet van kracht zijn per 30 juni 2013.

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

Jaarlijks verbeteringsproces 2009 – 2011 (uitgevaardigd in mei 2012);

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

IFRS 7 Financiële instrumenten: informatieverschaffing (wijzigingen december 2011) – Saldering van financiële activa en financiële verplichtingen;

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 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;

IFRIC 20 Verwerking van de afschrapingskosten in de mijnsector.

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 het huidige boekjaar

De Groep heeft ervoor gekozen om de volgende nieuwe Standaarden, Interpretaties en Wijzigingen die nog niet verplicht waren voor 30 juni 2013, niet vroegtijdig toe te passen:

IFRS 7 Financiële instrumenten: informatieverschaffing (wijzigingen december 2011) – Uitstel van ingangsdatum van IFRS 9 en wijzigingen van gerelateerde informatieverschaffing

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 10 Geconsolideerde jaarrekening (wijzigingen oktober 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 12 Entiteiten die niet worden opgenomen in geconsolideerde financiële staten(wijzigingen oktober 2012): presentatie en informatieverschaffing over joint arrangements, associates, special purpose vehicles en andere off-balance-sheet vehicles;

IAS 27 Enkelvoudige financiële staten (wijzigingen oktober 2012): opsplitsing van de bepalingen voor geconsolideerde (IFRS 10) en enkelvoudige staten;

IAS 32 Financiële instrumenten: presentatie (wijzigingen december 2011): Saldering van financiële activa en financiële verplichtingen;

IAS 36 Bijzondere waardevermindering van activa (wijzigingen mei 2013) — Informatieverschaffing over invorderbare bedragen voor niet-financiële activa;

IAS 39 Financiële instrumenten: Opname en waardering (wijzigingen juni 2013) — Schuldvernieuwing van derivaten en voortzetting van Hedge Accounting

IFRIC 21 Heffingen (mei 2013)

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 €1,3134 gemiddeld en €1,3080 op datum van afsluiting. Deze van de GBP bedroeg €0,8508 gemiddeld en op datum van afsluiting €0,8572.

3. Segment rapportering

Op deze tussentijdse staat werd geen segment rapportering toegepast aangezien de Groep niet beschikt over een rapportering per bedrijf, en de beslissingen van het management genomen worden op basis van de cijfers van de Groep.

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 2012.

6. Bespreking van de Resultatenrekening

In het eerste semester van 2013, bedroegen de inkomsten van ThromboGenics €102,7 miljoen, hierin zitten voor €12,5 miljoen verkopen, waarvan €12,4 miljoen product verkopen in de VS en €0,1 miljoen doorbelasting product aan Alcon, en een mijlpaalbetaling van €90 miljoen van Alcon. Dit in vergelijking met de opbrengsten over het eerste semester van 2012 die €75,1 miljoen bedroegen voornamelijk ten gevolge van een mijlpaalbetaling door Alcon.

Tijdens de eerste zes maanden van 2013 realiseerde de Groep een brutowinst €98,9 miljoen.

De O&O kosten bedroegen €18,1 miljoen, hierin zit een eerste afschrijving van de geactiveerde immateriële vaste activa met betrekking tot de Phase III ten belope van €3,1 miljoen, vorig jaar bedroegen de O&O kosten €10,4 miljoen over dezelfde periode.

Tijdens het eerste halfjaar van 2013 bedroegen de distributiekosten €20,4 miljoen, te vergelijken met €4,4 miljoen tijdens de overeenstemmende periode van 2012. Deze toename weerspiegelt de groei van de commerciële organisatie van de onderneming ten gevolge van de lancering van JETREA®.

ThromboGenics boekte een netto financieel inkomen van €0,5 miljoen in de eerste helft van 2013.

In de eerste helft van 2013 bedraagt de nettowinst €54,6 miljoen, zijnde €1,52 per aandeel vergeleken met een nettowinst van €56,2 miljoen een jaar eerder (€1,69 per aandeel).

7. Bespreking van de balans en kasstroomoverzicht

Op 30 juni 2013 bedroeg de kaspositie en het kasequivalent van ThromboGenics €193,6 miljoen (inclusief €7,9 miljoen aan beleggingen). Dit vergeleken met €186,1 miljoen op 30 juni 2012 (inclusief €8,8 miljoen aan beleggingen) en met €148,2 miljoen op 31 december 2012 (inclusief €8,8 miljoen aan beleggingen).

De huidige kasmiddelen van ThromboGenics zullen de onderneming in staat stellen om haar operationele plannen uit te voeren.

Tegen het einde van de eerste helft van 2013 beschikte ThromboGenics over een totaal eigen vermogen van €286,7 miljoen vergeleken met €228,0 miljoen aan het einde van 2012.

8. Kapitaalstructuur en evolutie van het eigen vermogen

Per 30 juni 2013 zijn er 36.094.349 uitstaande aandelen tegenover 35.860.224 uitstaande aandelen per 31 december 2012. Deze stijging is het gevolg van een kapitaalverhoging door een inbreng in geld waarbij er 234.125 warrants werden ugeoefend.

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

In '000 euro	Kapitaal	Uitgiftepremie
31 december 2012	150.938	155.754
Kapitaalverhoging – uitoefening warrants april 2013	1.053	1.908
30 juni 2013	151.991	157.662

De winst over de gerapporteerde periode werd overgedragen en brengt het eigen vermogen per 30 juni 2013 op een bedrag van €286,7 miljoen.

De resultaten werden besproken en goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 29 augustus 2013. Zij werden opgesteld onder de verantwoordelijkheid van de Raad van Bestuur.

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 2012. Er hebben zich in de eerste

jaarhelft van 2013 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 2013, werd een bedrag van €3.210 duizend betaald aan LSRP vzw als royalty verplichting. Dit bedrag is gebaseerd op de voorafbetaling van €90 miljoen van Alcon.

Verder werd er €2,1 miljoen betaald aan de uitvoerende bestuurders.

Er waren geen andere transacties met verbonden partijen in de eerste 6 maanden van 2013 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 2012 die een materiële invloed kunnen hebben op de halfjaarlijkse cijfers van 2013.

11. Gebeurtenissen na balansdatum

Het Duits Institute for Quality and Efficiency in Health Care (IQWiG) heeft bevestigd dat JETREA[®] (ocriplamine) een grote toegevoegde waarde heeft bij de behandeling van VMT patiënten met licht tot matig zware symptomen in vergelijking tot bestaande vergelijkbare behandelingen, bij de behandeling van vitreomaculaire tractie (VMT) met inbegrip van de combinatie met maculagat met een diameter gelijk aan of kleiner dan 400 micron.

Op 16 augustus 2013 publiceerde ThromboGenics dat de Health Canada goedkeuring heeft gegeven voor JETREA[®] (ocriplasmine) voor de behandeling van symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA). Canada is de eerste markt waar JETREA[®] werd goedgekeurd buiten de US en Europa. Alcon heeft de rechten om JETREA[®] buiten de US te commercialiseren en is verantwoordelijk voor de lancering in Canada.

Op 16 september 2013 om 16.00 uur op het kantoor van geassocieerde notarissen Celis, Celis & Liesse te Antwerpen, Kasteelpleinstraat 59, zal een buitengewone algemene vergadering worden gehouden met als belangrijkste agendapunt. De goedkeuring van een nieuw warrantenplan, genoemd Warrantenplan 2013: uitgifte van 720.000 nieuwe warrants die elk recht geven op één aandeel onder de voorwaarden en modaliteiten vermeld in het Warrantenplan 2013.

Verder hebben er 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 rapporteringperiode 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.

Verslag van de commissaris aan de Raad van Bestuur van ThromboGenics NV omtrent het beperkt nazicht van de tussentijdse geconsolideerde financiële informatie over de zes maanden afgesloten op 30 juni 2013

Inleiding

Wij hebben een beperkt nazicht uitgevoerd van de bijgevoegde tussentijdse geconsolideerde balans van ThromboGenics NV op 30 juni 2013 alsook het bijhorende geconsolideerde overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten, het geconsolideerde kasstroomoverzicht en de geconsolideerde staat van vermogensmutaties over de zes maanden afgesloten op die datum, evenals van de toelichtingen. De Raad van Bestuur is verantwoordelijk dat deze tussentijdse geconsolideerde financiële informatie is opgesteld en gepresenteerd in overeenstemming met IAS 34 “Tussentijdse Financiële verslaggeving”, zoals goedgekeurd door de Europese Unie. Onze verantwoordelijkheid bestaat erin om een besluit te formuleren over deze tussentijdse geconsolideerde financiële informatie op basis van ons beperkt nazicht.

Draagwijdte van ons beperkt nazicht

Wij hebben ons beperkt nazicht uitgevoerd in overeenstemming met ISRE 2410, “Nazicht van tussentijdse financiële informatie door de commissaris van de vennootschap”. Een beperkt nazicht bestaat uit het vragen van inlichtingen aan hoofdzakelijk financiële en boekhoudkundige verantwoordelijken, en het toepassen van analytische en andere procedures van nazicht. Een beperkt nazicht is substantieel minder uitgebreid dan een audit in overeenstemming met de “International Standards on Auditing” en laat ons bijgevolg niet toe om met zekerheid te stellen dat we kennis hebben van alle belangrijke gegevens die zouden geïdentificeerd zijn indien we een audit zouden hebben uitgevoerd. Wij brengen dan ook geen controleverslag uit.

Conclusie

Bij ons beperkt nazicht is niets onder onze aandacht gekomen dat ons doet aannemen dat de bijgevoegde tussentijdse geconsolideerde financiële informatie, in alle materiële opzichten, niet opgesteld zou zijn in overeenstemming met IAS 34 “Tussentijdse Financiële verslaggeving”, zoals goedgekeurd door de Europese Unie.

Zaventem, 29 augustus 2013

BDO Bedrijfsrevisoren Burg. Ven. CBVA
Commissaris
Vertegenwoordigd door Bert Kegels