

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 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 2014

Overzicht van de Kerncijfers per 30 juni 2014

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2014	31 december 2013
Materiële vaste activa	3.437	3.634
Immateriële activa	65.806	69.209
Goodwill	2.586	2.586
Overige vaste activa op lange termijn	1.727	1.711
Belastingen op lange termijn	2.386	2.307
Voorraad	8.494	6.111
Handels- en overige vorderingen	10.745	11.145
Belastingen op korte termijn	1.806	2.017
Beleggingen	16.794	7.791
Geldmiddelen en kasequivalenten	131.977	164.570
Lange termijnvorderingen	0	73
Totaal activa	245.758	271.154
Totaal eigen vermogen	234.928	258.772
Schulden	10.830	12.382
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	245.758	271.154

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks 2014	2013
Opbrengsten	7.149	102.725
Bedrijfsresultaat	-24.414	54.076
Financiële opbrengsten	821	792
Financiële kosten	-210	-259
Resultaat vóór belastingen	-23.803	54.609
Belastingen	-46	-1
Netto resultaat voor de periode	-23.849	54.608
Resultaat per aandeel		
Gewoon (Euro)	-0,66	1,52
Verwaterd (Euro)	-0,66	1,48

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

JETREA® in de VS

ThromboGenics zal zich sterker richten op de strategische accounts die JETREA® consequent gebruiken.

Door deze strategische centers verder te ontwikkelen willen we het aantal retinaspecialisten in de VS die uitgebreide ervaring hebben met het gebruik van JETREA® vergroten. Deze benadering steunt op de stelling dat artsen, naarmate ze meer ervaring krijgen met JETREA®, verbeterde klinische uitkomsten krijgen met dit nieuwe geneesmiddel. Dat is ten dele omdat de artsen beter in staat zijn die patiënten te identificeren die het meest geschikt zijn voor behandeling met JETREA®.

Deze in deze centra gegenereerde positieve ervaringen van artsen en patiënten, die via peer-to-peer communicatie kunnen worden gedeeld met andere artsen, zullen naar verwachting het gebruik van JETREA® verder positief beïnvloeden.

Meer ervaring, betere resultaten

Het is duidelijk dat artsen die meer ervaring hebben met JETREA® betere resultaten voor de patiënt boeken. Dit werd aangetoond met presentaties en posters tijdens de jaarlijkse bijeenkomst van de ARVO (Association for Research in Vision and Ophthalmology) in mei 2014.

De belangrijkste conclusies van de presentaties en posters tijdens het ARVO-congres waren:

- De meerderheid van de klinische gegevens over JETREA® is positief en sluit zowel op het gebied van werkzaamheid als veiligheid aan op de resultaten van het klinische programma in fase III van het product
- Uit de praktische ervaring met JETREA® blijkt dat de werkzaamheid uitgedrukt in responspercentages, met de juiste patiëntenselectie, mogelijk groter is dan in het klinische programma in fase III met een vergelijkbaar veiligheidsprofiel
- VMT lost minder vaak spontaan op dan werd gedacht

Selectie van patiënten leidt tot betere uitkomsten voor de patiënt

Recente artikels belichten de voordelen voor artsen als ze JETREA® op een meer regelmatige basis gebruiken met een betere selectie van patiënten, met als resultaat betere uitkomsten voor de patiënt en minder bijwerkingen.

Uit een recente post-hoc analyse van de gegevens van de fase III trials met ocriplasmine blijkt dat VMA met een diameter $\leq 1,500$, een lens die fakisch is, leeftijd onder de 65 jaar, aanwezigheid van een maculagat van volledige dikte en afwezigheid van een epiretinaal membraan, onafhankelijk van elkaar, in verband werden gebracht met succesvolle oplossing van de VMA. Daarom gebruiken veel retinaspecialisten in de klinische praktijk deze parameters om de patiënten te selecteren die in aanmerking komen voor injectie van ocriplasmine.

Analyses van gegevens van patiënten behandeld in het Cole Eye Institute in Cleveland en andere centra die met deze benadering werken, tonen de waarde ervan aan: er wordt een succespercentage van ongeveer 50% bereikt. Ter vergelijking: bij patiënten die niet-chirurgisch werden behandeld met ocriplasmine in de pivotale fase III onderzoeken van het geneesmiddel verdween de VMA bij 26%.

Met aanvullende gegevens uit de praktijk zullen de artsen beter beseffen hoe belangrijk het is om de patiënten te selecteren om optimale behandelresultaten te bereiken met JETREA[®] en waarom er potentieel tijdelijk ongewenste voorvallen optreden bij sommige patiënten kort na de behandeling.

Met aanvullende gegevens uit de praktijk kan het gebruik van JETREA[®] verder worden geoptimaliseerd. Dit is een belangrijk aspect van de strategie van ThromboGenics om het gebruik van deze nieuwe farmacologische optie voor de behandeling van symptomatische VMA te bevorderen, overeenkomstig de goedgekeurde productinformatie in de VS .

Verzamelen van aanvullende gegevens uit de praktijk over JETREA[®]

ThromboGenics blijft gegevens uit de praktijk verzamelen over de behandeling met JETREA[®].

ORBIT-onderzoek

In maart 2014 heeft ThromboGenics het Ocriplasmin Research to Better Inform Treatment (ORBIT) gelanceerd. Dit onderzoek heeft de belangstelling opgewekt van veel retinaspecialisten in de VS en er zijn 97 centra geactiveerd die patiënten werven.

Aan dit ORBIT-onderzoek zullen patiënten met symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA) deelnemen in retinacentra in de VS. In dit prospectieve, observationele onderzoek worden de klinische resultaten en veiligheid van JETREA[®] als behandeling van symptomatische VMA, in de praktijk geëvalueerd uitgaande van zowel anatomische als functionele uitkomsten.

Er worden een aantal parameters onderzocht, waaronder oplossing van VMA, sluiting van een FTMH (Full Thickness Macular Hole; maculagat van volledige dikte), veranderingen in de gezichtsscherpte en de uitvoering van en tijd tot vitrectomie. Er wordt ook gekeken naar de bijwerkingen en de verandering ten opzichte van de nulmeting in de oculaire tekenen en symptomen in de loop der tijd, zoals metamorfopsie. Deze

gegevens zullen het profiel van de werkzaamheid en veiligheid nader karakteriseren en zijn een aanvulling op de gegevens van het klinische programma van JETREA[®] in fase III, en de ervaringen van artsen tijdens het eerste jaar dat het product op de markt is.

De patiënten worden 12 maanden gevolgd na één behandeling met JETREA[®]. Het ORBIT-onderzoek zal halverwege 2016 afgerond zijn. De Onderneming is van plan om op regelmatige tijdstippen gegevens te rapporteren; de eerste gegevens worden verwacht eind 2014.

OZONE-onderzoek

Daarnaast is ThromboGenics in juli gestart met het Ocriplasmin Ellipsoid Zone Retrospective Data Collection Study (OZONE).

Dit is een retrospectief onderzoek van 200 patiënten in de VS dat erop is gericht meer gegevens te verzamelen, om de mogelijke anatomische en symptomatische veranderingen die optreden in de zes maanden onmiddellijk na behandeling met JETREA[®] voor symptomatische vitreomaculaire adhesie (VMA), te beschrijven. Eerste gegevens worden verwacht tijdens de eerste helft van 2015.

Organisatie van ThromboGenics in de VS krijgt meer commerciële expertise

ThromboGenics heeft een aantal nieuwe initiatieven genomen om de activiteiten in de VS te versterken en de commercialisering van JETREA[®] in de VS te ondersteunen.

Paul G. Howes benoemd tot Executive Chairman van ThromboGenics, Inc.

Een belangrijk initiatief is de aanstelling van Paul Howes als Executive Chairman van ThromboGenics, Inc., een nieuw gecreëerde positie. Paul Howes is ook benoemd in de Raad van Bestuur van ThromboGenics NV.

Paul Howes heeft meer dan 30 jaar ervaring in commerciële strategie, productontwikkeling en verkoop en marketing, waarvan een groot deel in de sector van de oftalmologie. Hij is President & CEO van Inotek Pharmaceuticals geweest en is nog steeds een onafhankelijk bestuurslid van deze Onderneming. Daarvoor was hij President van de regio Amerika voor Bausch & Lomb, waarbij hij verantwoordelijk was voor een belangrijke expansie van de activiteiten in de VS en een uiterst succesvolle reorganisatie van de cataract-business in de VS.

Voordat hij in 2003 ging werken bij Bausch & Lomb bekleedde Paul Howes zestien jaar lang verschillende managementfuncties bij Merck & Co, Inc.

Paul Howes is afgestudeerd aan Harvard College en heeft zijn MBA behaald aan de York University in Toronto, Canada. Momenteel is hij bestuursvoorzitter van Prevent Blindness America.

Ed Kessig aangesteld als US Head of Commercial

Dhr Kessig heeft een uitgebreide commerciële ervaring, die hij heeft opgedaan in verschillende therapeutische categorieën en markten, waarvan de belangrijkste bij Elan Pharmaceuticals, INOTherapeutics en Auxilium Pharmaceuticals. Voor zijn aanstelling bij ThromboGenics als Head of Commercial was Ed werkzaam bij Auxilium als Senior Vice President of Sales. Dhr Kessig is een lid van het ThromboGenics Executive Team.

Commerciële samenwerking in de US

De Onderneming heeft en zal op continue basis opportuniteiten tot bepaalde commerciële samenwerkingen voor de commercialisatie van JETREA[®] in de VS evalueren.

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

ThromboGenics' partner Alcon blijft, samen met Novartis, JETREA[®] commercialiseren in Europa en bouwt voort op de sterke uitgangspositie die tot stand is gekomen in samenwerking met ThromboGenics. In het VK en Duitsland zijn al positieve beslissingen genomen over terugbetaling, evenals in Frankrijk begin dit jaar, en meer onlangs in Schotland. Deze laatste was een omkering van een negatief advies in 2013.

Frankrijk

Half januari gaf de Franse regelgevende instantie een positief advies over terugbetaling en opname op de ziekenhuislijsten van JETREA[®] door de Franse nationale ziektekostenverzekering.

JETREA[®] is goedgekeurd voor de behandeling van volwassen patiënten met VMT, waaronder VMT gepaard met een maculagat met een doorsnede van 400 micron of minder, een symptomatologie waarvoor geen vitrectomie in een vroeg ziektestadium nodig is. Deze patiënten vertegenwoordigen de grote meerderheid (85%) van de totale patiëntenpopulatie die wordt bestreken door de goedgekeurde Europese productinformatie.

In het advies werd ook benadrukt hoe belangrijk het is om VMT vroeg te behandelen, van het moment van de diagnose en/of als de patiënt voor het eerst metamorfopsie of andere symptomen ervaart. De onderhandelingen over de prijsstelling en terugbetaling in Frankrijk zijn nu aan de gang.

Duitsland

Alcon/ThromboGenics hebben onderhandelingen gevoerd met het Duitse zorgverzekeringssysteem, waarbij de terugbetalingsprijs voor JETREA[®] is bepaald. Vanaf 1 mei 2014 wordt het middel volledig terugbetaald bij alle patiënten met vitreomaculaire tractie.

Rest van Europa

In maart heeft Swissmedic JETREA[®] goedgekeurd overeenkomstig de Europese indicatie.

Goedkeuringen van JETREA[®] in de rest van de wereld

In 2014 zijn goede vorderingen geboekt in de rest van de wereld: de eerste goedkeuringen voor JETREA[®] zijn verleend in Azië en Zuid-Amerika.

Azië

In april werd JETREA[®] goedgekeurd in Maleisië voor de behandeling van volwassenen met VMT, waaronder VMT die gepaard gaat met een maculagat met een doorsnede van 400 micron of minder. Deze goedkeuring, de eerste in Azië, kwam er na een Priority Review uitgevoerd in september 2013.

In juli 2014 werd JETREA[®] goedgekeurd in Singapore voor dezelfde indicatie.

Zuid-Amerika

Begin juli werd JETREA[®] goedgekeurd in Uruguay, het eerste land in Zuid-Amerika, voor de behandeling van volwassenen met VMT, waaronder VMT die gepaard gaat met een maculagat met een doorsnede van 400 micron of minder.

Meer vergunningen voor het in de handel brengen aangevraagd

De partner van ThromboGenics heeft een vergunning voor het in de handel brengen aangevraagd in verscheidene andere landen en er lopen ook klinische registratieonderzoeken, zoals het overbruggingsonderzoek in Japan.

Voor het onderzoek in Japan worden in totaal 168 patiënten met symptomatische VMA ingeschreven, waaronder VMA die gepaard gaat met een maculagat. Het is een gerandomiseerd, dubbelblind, multicentrisch onderzoek waarin de patiënten ocriplasmine of een placebo-injectie krijgen.

Het onderzoek eindigt later in 2014. De resultaten van het onderzoek zullen naar verwachting onderdeel vormen van de aanvraag van de vergunning voor het in de handel brengen van ocriplasmine die in 2015 zal worden ingediend bij het Japanse ministerie van Gezondheid, Arbeid en Welzijn.

Research & Development Update

Diabetische retinopathie (PDR)

De Onderneming blijft streven naar gebruik van JETREA[®] voor andere aandoeningen dan symptomatische VMA/VMT, in het kader van de strategie om nieuwe marktkansen optimaal te benutten en meer waarde te creëren voor het geneesmiddel.

ThromboGenics heeft besloten dat het zich nu in de VS zal richten op de preventie van proliferatieve diabetische retinopathie als volgende indicatie voor JETREA[®].

ThromboGenics heeft een aanbestedingsprocedure geïnitieerd voor een CRO om te assisteren bij de uitvoering van een fase II trial met JETREA[®] bij patiënten met diabetische retinopathie in de VS. In dit onderzoek zal het nut van het product worden beoordeeld voor deze patiëntenpopulatie waarvoor er op dit moment weinig behandelingen zijn.

De Onderneming is van plan deze trial op te starten in H1 2015.

R&D spin-out oncologie

Aansluitend op het besluit om als zelfstandige Onderneming verder te gaan heeft ThromboGenics besloten de onderzoeksactiviteiten op het terrein van de oncologie af te stoten. Er zal een nieuw bedrijf worden opgericht in België in samenwerking met het *VIB (Vlaams Instituut voor Biotechnologie)* dat zal worden gefinancierd door derden. ThromboGenics zal een participatie houden in de nieuwe Onderneming.

Meer details hierover worden in september gecommuniceerd.

Verkorte financiële overzichten

Niet geauditeerde geconsolideerde winst- en verliesrekening

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2014	2013
Opbrengsten	7.149	102.725
Verkopen	5.366	12.519
Licentie-inkomsten	33	90.000
Royalty-inkomsten	1.750	206
Kostprijs van de verkoop	-545	-3.878
Brutowinst	6.604	98.846
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-11.618	-17.353
Algemene en administratieve kosten	-5.096	-7.010
Distributiekosten	-14.344	-20.438
Overige bedrijfsopbrengsten	42	31
Overige bedrijfskosten	-2	0
Bedrijfsresultaat	-24.414	54.076
Financiële opbrengsten	821	792
Financiële kosten	-210	-259
Resultaat vóór belastingen	-23.803	54.609
Belastingen	-46	-1
Netto resultaat voor de periode	-23.849	54.608
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-23.849	54.608
Resultaat per aandeel		
Gewoon (euro)	-0,66	1,52
Verwaterd (euro)	-0,66	1,48

Niet geauditeerd geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2014	2013
Netto resultaat voor de periode	-23.849	54.608
Netto veranderingen in de reële waarde van voor verkoop beschikbare financiële activa	0	55
Koersverschillen uit omrekening van buitenlandse activiteiten	-43	217
Actuariële verliezen op toegezegde pensioen regelingen	-229	0
Niet gerealiseerde resultaten voor de periode	-272	272
Totaal gerealiseerde en niet gerealiseerde resultaten voor de periode	-24.121	54.880
Toerekenbaar aan:		
Houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	-24.121	54.880

Niet geauditeerde geconsolideerde balans

In '000 euro	30 juni 2014	31 december 2013
ACTIVA		
Materiële vaste activa	3.437	3.634
Immateriële activa	65.806	69.209
Goodwill	2.586	2.586
Overige vaste activa op lange termijn	1.727	1.711
Pensioenvorderingen	0	73
Belastingen op lange termijn	2.386	2.307
Vaste activa	75.942	79.520
Voorraad	8.494	6.111
Handels- en overige vorderingen	10.745	11.145
Belastingen op korte termijn	1.806	2.017
Beleggingen	16.794	7.791
Geldmiddelen en kasequivalenten	131.977	164.570
Vlottende activa	169.816	191.634
Totaal activa	245.758	271.154
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN		
Aandelenkapitaal	151.991	151.991
Uitgiftepremies	157.661	157.661
Gecumuleerde omrekeningsverschillen en herwaarderingsreserve	-577	-305
Overige reserves	-13.506	-13.783
Ingehouden resultaat	-60.641	-36.792
Eigen vermogen toerekenbaar aan de houders van eigen vermogensinstrumenten van de moedermaatschappij	234.928	258.772
Minderheidsbelangen		
Totaal eigen vermogen	234.928	258.772
Handelsschulden	7.497	10.352
Overige korte termijnverplichtingen	3.333	2.030
Korte termijnverplichtingen	10.830	12.382
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	245.758	271.154

Niet geauditeerd geconsolideerd kasstroomoverzicht

In '000 euro	Halfjaarlijks	
	2014	2013
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten		
(Verlies) winst van het boekjaar na belastingen	-23.849	54.608
Financiële kosten	210	259
Financiële opbrengsten	-821	-792
Afschrijving op materiële vaste activa	653	539
Afschrijving op immateriële activa	3.415	3.079
Meerwaarde op de realisatie van vaste activa	16	0
Toename in provisies en voordelen aan de werknemers	110	0
Kosten uit op aandelen gebaseerde betalingen	277	883
(Stijging) / daling in handels- en overige vorderingen inclusief belastingvorderingen en voorraad	-1.851	-12.567
Stijging / (daling) in korte termijnverplichtingen	-1.818	400
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) bedrijfsactiviteiten	-23.658	46.409
Kasstroom uit investeringsactiviteiten		
Buitengebruikstellingen vaste activa (naar aanleiding van een verkoop)	0	15
Beleggingen	-9.003	1.007
Ontvangen rente en gelijkaardige inkomsten	516	659
Aankopen van immateriële activa	-13	-3.322
Aankopen van materiële vaste activa	-471	-1.535
Aankopen van overige vaste activa op lange termijn	-16	-14
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) investeringsactiviteiten	-8.987	-3.190
Kasstroom uit financieringsactiviteiten		
Opbrengsten uit uitgifte van aandelen	0	2.960
Betaalde rente	-5	-5
Netto kasstroom uit (gebruikt bij) financieringsactiviteiten	-5	2.955
Kasstroom in geldmiddelen	-32.650	46.174
Geldmiddelen en kasequivalenten in het begin van het jaar	164.570	139.398
Effect van wisselkoerswijzigingen	57	96
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van het jaar	131.977	185.669

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	Minderheids- belangen	Totaal
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 en herwaarderingsreserve			217			217		217
Herwaardering beleggingen				55		55		55
Kapitaalverhoging						0		0
Conversie warrants door warranthouders	1.053	1.908				2.961		2.961
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
Balans per 1 januari 2014	151.991	157.662	-305	-13.784	-36.792	258.772	0	258.772
Netto resultaat 2014					-23.849	-23.849		-23.849
Wisselkoersverschillen als gevolg van heromrekening van buitenlandse dochtervennootschap en herwaarderingsreserve			-43			-43		-43
Actuariële verliezen op toegezegde pensioenregelingen					-229	-229		-229
Herwaardering beleggingen						0		0
Kapitaalverhoging						0		0
Conversie warrants door warranthouders						0		0
Op aandelen gebaseerde betaling				277	0	277		277
Balans per 30 juni 2014	151.991	157.662	-348	-13.507	-60.870	234.928	0	234.928

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 oogaandoeningen. 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 2014 (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 28 augustus 2014. Zij werden onderworpen aan een beperkt tussentijds nazicht door de commissaris.

De geconsolideerde financiële staten van de Groep voor het jaar 2013 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 2013.

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 2013.

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 2013, 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 2014, toegepast. De Groep heeft geen nieuwe IFRS-richtlijnen toegepast die nog niet van kracht zijn per 30 juni 2014.

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

IFRS 10 Geconsolideerde jaarrekening (uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni en oktober 2012)

IFRS 11 Joint Arrangements (uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni 2012)

IFRS 12 Informatieverschaffing over investeringen in andere entiteiten (uitgevaardigd in mei 2011 en gewijzigd in juni en oktober 2012)

IAS 27 Enkelvoudige financiële staten (wijzigingen oktober 2012)

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)

De toepassing van deze nieuwe Standaarden, Interpretaties en 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 2014, niet vroegtijdig toe te passen:

Jaarlijks verbeteringsproces 2010 – 2012 (uitgevaardigd in december 2013)

Jaarlijks verbeteringsproces 2011 – 2013 (uitgevaardigd in december 2013)

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

IFRS 7 Financiële instrumenten: informatieverschaffing (wijzigingen november 2013) — Bijkomende informatieverschaffing m.b.t. hedge accounting naar aanleiding van de introductie van de hedge accounting in IFRS 9

IFRS 9 Financiële instrumenten: presentatie en waarderinggrondslagen (uitgevaardigd in november 2009, en latere aanpassingen)

IFRS 11 Gezamenlijke overeenkomsten (wijzigingen mei 2014) — Wijzigingen m.b.t. de verwerking van gezamenlijke overeenkomsten in de geconsolideerde jaarrekening

IFRS 14 Regulatory deferral accounts (uitgevaardigd in januari 2014)

IFRS 15 Revenue from Contracts with Customers (uitgevaardigd in mei 2014)

IAS 16 Materiële vaste activa (wijzigingen mei 2014) — Wijzigingen m.b.t. verduidelijken van aanvaardbare afschrijvingsmethoden

IAS 16 Materiële vaste activa (wijzigingen juni 2014) — Wijzigingen om het toepassingsgebied van IAS 16 uit te breiden tot dragende planten

IAS 19 Personeelsbeloningen (wijzigingen november 2013) — wijzigingen gerelateerd aan werknemersbijdragen in het kader van Toegezegdpensioenregelingen

IAS 38 (wijzigingen mei 2014) — Wijzigingen m.b.t. verduidelijken van aanvaardbare afschrijvingsmethoden

IAS 39 Financiële instrumenten: Opname en waardering (wijzigingen november 2013) — wijziging m.b.t. hedge accounting bij toepassing van IFRS 9

IAS 41 Landbouw (wijziging juni 2014) — Wijzigingen om het toepassingsgebied van IAS 16 uit te breiden tot dragende planten

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 €1,3703 gemiddeld en €1,3658 op datum van afsluiting. Deze van de GBP bedroeg €0,8213 gemiddeld en op datum van afsluiting €0,8015.

3. Segment rapportering

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

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 2013.

6. Bespreking van de Resultatenrekening

In het eerste semester van 2014, bedroegen de inkomsten van ThromboGenics €7,1 miljoen, hierin zitten voor €5,4 miljoen verkopen, waarvan €5,0 miljoen product verkopen in de VS en €0,4 miljoen doorbelasting product aan Alcon. Dit in vergelijking met de opbrengsten over het eerste semester van 2013 die €102,7 miljoen bedroegen voornamelijk ten gevolge van een mijlpaalbetaling door Alcon.

Tijdens de eerste zes maanden van 2014 realiseerde de Groep een brutowinst van €6,6 miljoen.

De O&O kosten bedroegen €11,6 miljoen, hierin zit een afschrijving van de geactiveerde immateriële activa met betrekking tot de fase III ten belope van €3,4 miljoen. Vorig jaar bedroegen de O&O kosten €17,4 miljoen over dezelfde periode.

De overheidssubsidies en opbrengsten uit de doorrekening van kosten worden vanaf einde boekjaar 2013 gepresenteerd in aftrek van de overige onderzoeks- en ontwikkelingskosten. Deze presentatie wijzigt ook de presentatie van de eerste jaarhelft van 2013.

Tijdens het eerste halfjaar van 2014 bedroegen de distributiekosten €14,3 miljoen, te vergelijken met €20,4 miljoen tijdens de overeenstemmende periode van 2013.

ThromboGenics boekte een netto financieel inkomen van €0,6 miljoen in de eerste helft van 2014.

In de eerste helft van 2014 bedraagt het nettoverlies €23,8 miljoen, zijnde €-0,66 per aandeel vergeleken met een nettowinst van €54,6 miljoen een jaar eerder (€1,52 per aandeel).

7. Bespreking van de balans en kasstroomoverzicht

Op 30 juni 2014 bedroeg de kaspositie en het kasequivalent van ThromboGenics €148,8 miljoen (inclusief €16,8 miljoen aan beleggingen). Dit vergeleken met €193,6 miljoen op 30 juni 2013 (inclusief €7,9 miljoen aan beleggingen) en met €172,4 miljoen op 31 december 2013 (inclusief €7,8 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 2014 beschikte ThromboGenics over een totaal eigen vermogen van €234,9 miljoen vergeleken met €258,8 miljoen aan het einde van 2013.

8. Kapitaalstructuur en evolutie van het eigen vermogen

Per 30 juni 2014 zijn er 36.094.349 uitstaande aandelen. Dit aantal is niet veranderd ten opzichte van het aantal uitstaande aandelen per 31 december 2013.

Het maatschappelijk kapitaal en de uitgiftepremie is derhalve ook niet gewijzigd:

In '000 euro	Kapitaal	Uitgiftepremie
31 december 2013	151.991	157.661
30 juni 2014	151.991	157.661

Het verlies over de gerapporteerde periode werd overgedragen en brengt het eigen vermogen per 30 juni 2014 op een bedrag van €234,9 miljoen.

De resultaten werden besproken en goedgekeurd door de Raad van Bestuur van 28 augustus 2014. 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 2013. Er hebben zich in de eerste jaarihelft van 2014 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 2014, werd een bedrag van €115,6 duizend toegekend aan LSRP vzw als royalty verplichting.

Verder werd er €450,2 duizend betaald aan de uitvoerende bestuurders.

Er waren geen andere transacties met verbonden partijen in de eerste 6 maanden van 2014 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 2013 die een materiële invloed kunnen hebben op de halfjaarlijkse cijfers van 2014.

11. Gebeurtenissen na balansdatum

Voor de eerste helft van 2014 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 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

Luc Philips, 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 2014

Inleiding

Wij hebben een beperkt nazicht uitgevoerd van de bijgevoegde tussentijdse geconsolideerde balans van ThromboGenics NV op 30 juni 2014 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, 28 augustus 2014

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