

Addex Pharmaceuticals gibt Finanzergebnisse für das erste Halbjahr 2008 bekannt und weist erstmals einen Gewinn aus

Genf, Schweiz, 28. Juli 2008 – Addex Pharmaceuticals (SWX: ADXN) gab heute seine Finanzergebnisse für das erste Halbjahr 2008 bekannt und veröffentlichte ausserdem aktualisierte Informationen über sein in der Entwicklung befindliches Hauptprodukt, ADX10059, welches gegen die gastroösophageale Refluxerkrankung (GERD) und Migräne zum Einsatz kommen soll.

Finanzkennzahlen

- Nettoergebnis für das 1.Hj.08: 2.6 Mio. CHF
- Umsatz für das 1.Hj.08: 25.8 Mio. CHF
- Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente zum 30. Juni 2008: 142.8 Mio. CHF
- Addex bestätigt den für das Gesamtjahr 2008 prognostizierten Liquiditätsbedarf in Höhe von 25-30 Millionen CHF

Produkt-Pipeline und geschäftliche Höhepunkte

- Neue Formulierung von ADX10059 für Phase-IIb-Studien zur Prävention von GERD und Migräne ausgewählt
- 2'000 Quadratmeter neue Laborräume eingerichtet und Einstellung von weiteren 30 Mitarbeitenden
- Frühzeitige Schaffung des Geschäftsbereichs Inflammation, der von Laurent Galibert geleitet wird

Tim Dyer, CFO, kommentierte diese positiven Entwicklungen wie folgt: „Selbstverständlich sind wir stolz, erstmals eine Periode mit Gewinn abschliessen zu können, nachdem wir von Merck & Co. 22 Millionen US-Dollar durch den Verkauf von Lizenzrechten an ADX63365 erhalten haben. Die künftige Profitabilität unseres Unternehmens hängt vom Zeitpunkt und der Struktur zusätzlicher Lizenzierungsaktivitäten sowie der Erreichung potenzieller Meilensteine ab. Wir freuen uns, bekannt zu geben, dass wir mit unseren Expansionsplänen ebenso wie mit der im ersten Halbjahr begonnen Schaffung des Geschäftsbereichs Inflammation gut im Zeitplan liegen. Ausserdem schreitet die Entwicklung der Geschäftsbereiche Metabolics und CNS weiter voran. Daher erreichten wir im ersten Halbjahr 2008 unsere Zielsetzungen auf der Kostenseite und bestätigen den für das Gesamtjahr 2008 prognostizierten Liquiditätsbedarf in Höhe von 25-30 Millionen CHF.“

Wichtige Finanzdaten

	1.Hj.08	2.Hj.07	1.Hj.07
		TCHF	
Umsatz	25,8	0,2	0,4
F&E- Kosten	(18,9)	(14,9)	(12,6)
Allgemeine Verwaltungskosten	(3,5)	(2,8)	(7,9)
Operativer Gewinn (Verlust)	3,4	(17,5)	(20,1)
Netto-Finanzzerträge	(0,8)	1,9	0,6
Nettogewinn (-verlust) im Berichtszeitraum	2,6	(15,6)	(19,5)
Unverwässerter und verwässerter Nettogewinn (-verlust) je Aktie	0,45	(2,72)	(4,55)
Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente	142,8	140,0	159,1

Wichtige Finanzdaten im ersten Halbjahr 2008

Der **Umsatz** von 25.8 Millionen CHF besteht in erster Linie aus einer Vorauszahlung in Höhe von 22 Millionen USD, die wir von Merck & Co., Inc. gemäss dem im Januar unterzeichneten Lizenzvertrag für mGluR5 PAM erhielten, sowie aus Voraus- und Meilensteinzahlungen im Rahmen der gemeinsamen Entwicklung bei mGluR4 PAM.

Die **Forschungs- und Entwicklungskosten** stiegen in der ersten Hälfte des Jahres 2008 auf 18.9 Millionen CHF gegenüber 12.6 Million CHF im Vorjahreszeitraum. Diese Zunahme spiegelte insgesamt das Wachstum unserer Forschungs- und Entwicklungskapazitäten sowie die fortschreitende Reife unserer präklinischen und klinischen Produkt-Pipeline wider.

Die **allgemeinen Verwaltungskosten** sanken in der ersten Hälfte des Jahres 2008 auf 3.5 Million CHF, während sie im Vorjahreszeitraum noch bei 7.9 Millionen CHF gelegen hatten. Dies ist vor allem darauf zurückzuführen, dass es keine IPO-Kosten gab. Ohne Berücksichtigung der IPO-Kosten nahmen die Verwaltungskosten um 49% zu, was dem Anstieg der F&E-Kosten entspricht.

Die **Finanzerträge** stiegen in der ersten Jahreshälfte 2008 auf 1.9 Millionen CHF gegenüber 0.6 Millionen CHF im gleichen Zeitraum des Vorjahres, was vor allem im höheren Anteil an Kapitalinvestitionen begründet war. Die **Finanzaufwendungen** verzeichneten einen deutlichen Anstieg auf 2.7 Million CHF. Ursache hierfür waren nicht realisierte Währungsverluste bei der Umrechnung von Banksalden in USD.

Der Wert der **Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente** belief sich zum 30. Juni 2008 auf 142.8 Millionen CHF, ein Anstieg um 2.8 Millionen CHF im Vergleich zum Jahresende 2007.

Pipeline-Update

ADX10059, ein metabotropischer Glutamatrezeptor (mGluR5) des negativen allosterischen Modulators (NAM) zur Prävention von GERD und Migräne, der sich zurzeit in der Entwicklung befindet, macht gute Fortschritte. Im Juni gab Addex bekannt, dass es auf der Basis von vordefinierten pharmakokinetischen Kriterien eine neue Formulierung von ADX10059 ausgewählt hat, die in Phase-IIb-Studien zur GERD- und Migräneprävention im vierten Quartal 2008 zum Einsatz kommen soll.

ADX10059 erreichte im Jahr 2007 die primären Endpunkte in separaten Phase-IIa-Studien bei Patienten mit Migräne und GERD. Die Entwicklung einer kommerzielleren Formulierung von ADX10059 begann 2007, und derzeit finden Phase-I-Studien statt. Sicherheit, Tolerierbarkeit und pharmakodynamische Daten aus den laufenden ADX10059 Phase-I-Studien (Studie 104 und Studie 105) werden im September veröffentlicht.

2007 gab Addex bekannt, dass ADX48621, ein weiterer negativer mGluR5 NAM, in einer ersten Phase-I-Studie bei gesunden Probanden gut verträglich war. Eine kommerziellere Formulierung von ADX48621 befindet sich derzeit in der Entwicklung, und das Phase-I-Programm wird unter Verwendung der neuen Formulierung im vierten Quartal 2008 abgeschlossen. Ebenso wie ADX10059 besitzt ADX48621 Potenzial bei einer Reihe von Indikationen, Addex wird es jedoch nur bei der Behandlung von L-Dopa-Dyskinesien in Parkinson-Patienten einsetzen. Addex wählte diese Nischenanwendung nicht nur wegen ihrer kurzen Markteinführungszeit, sondern auch, weil es dadurch nicht auf Partnerschaften mit Entwicklungs- oder Marketing-Unternehmen angewiesen ist. ADX48621 könnte auch als Ersatzpräparat für ADX10059 zur Behandlung von GERD und Migräne dienen.

ADX63365, ein positiver allosterischer Modulator (PAM) des metabotropischen Glutamatrezeptors 5 (mGluR5), der Potenzial zur Behandlung von Schizophrenie und anderen, noch nicht bekannt gegebenen Indikationen bietet, befindet sich in einer späten präklinischen Testphase. Im Januar 2008 erwarb Merck & Co. Exklusivrechte zur Entwicklung und Vermarktung von ADX63365.

ADX71943, ein GABA_B-Rezeptor PAM mit Potenzial zur Behandlung von GERD sowie Harninkontinenz und -schmerzen, befindet sich kurz vor Abschluss der präklinischen Phase; die Phase-I-Studie soll planmässig im ersten Halbjahr 2009 beginnen.

Operativer Überblick

Im Rahmen seiner Expansionsstrategie gab Addex auf seinem F&E-Tag im April bekannt, dass es die Implementierung der Plattform zur Erforschung und Entwicklung klinisch validierter Ziele bei Entzündungs- und Stoffwechselkrankheiten sowie bei Erkrankungen des zentralen Nervensystems erweitern wird. Zur Erreichung dieser Ziele hat das Unternehmen drei Geschäftsbereiche (CNS, Inflammation und Metabolic Disorders) geschaffen.

Addex hat während der ersten Hälfte des Jahres 2008 erhebliche Fortschritte bei der Implementierung dieser neuen Organisationsstruktur gemacht. Zu diesem Zweck gab Addex heute in einer separaten Pressemitteilung bekannt, dass Dr. Laurent Galibert, ehemals Chefwissenschaftler von Merck Serono, zum Leiter des Geschäftsbereichs Inflammation ernannt wurde. Ausserdem wurde Dr. Emmanuel Le Poul, vormals Leiter der Abteilung für Biochemie bei Addex, zum Leiter des Geschäftsbereichs CNS ernannt. Beide traten dem Executive Management Team bei.

Telefonkonferenz & Webcast

Titel: Telefonkonferenz zum Finanzergebnis von Addex Pharmaceuticals im 1. Halbjahr 2008

Datum: 28. Juli 2008
Uhrzeit: 16:00 MEZ
Einwählnummern: +41 91 610 56 00 (Europa)
+44 207 107 0611 (UK)
+1 866 291 4166 (USA)

Ein Live-Webcast sowie die entsprechenden Aufzeichnungen sind unter www.addexpharma.com abrufbar.

Ansprechpartner

Chris Maggos
Head of IR & Communications
Addex Pharmaceuticals
+41 22 884 15 11
chris.maggos@addexpharma.com

Disclaimer

The foregoing release contains forward-looking statements that can be identified by terminology such as "not approvable", "continue", "believes", "believe", "will", "remained open to exploring", "would", "could", or similar expressions, or by express or implied discussions regarding Addex Pharmaceuticals Ltd, its business, the potential approval of its products by regulatory authorities, or regarding potential future revenues from such products. Such forward-looking statements reflect the current views of Addex Pharmaceuticals Ltd regarding future events, and involve known and unknown risks, uncertainties and other factors that may cause actual results with allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such statements. There can be no guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 will be approved for sale in any market or by any regulatory authority. Nor can there be any guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets will achieve any particular levels of revenue (if any) in the future. In particular, management's expectations regarding allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets could be affected by, among other things, unexpected actions by our partners, unexpected regulatory actions or delays or government regulation generally; unexpected clinical trial results, including unexpected new clinical data and unexpected additional analysis of existing clinical data; competition in general; government, industry and general public pricing pressures; the company's ability to obtain or maintain patent or other proprietary intellectual property protection. Should one or more of these risks or uncertainties materialize, or should underlying assumptions prove incorrect, actual results may vary materially from those anticipated, believed, estimated or expected. Addex Pharmaceuticals is providing the information in this press release as of this date and does not undertake any obligation to update any forward-looking statements contained in this press release as a result of new information, future events or otherwise.