

## Addex Pharmaceuticals : Résultats Financiers du Premier Semestre 2008, Premier Profit

Genève, Suisse, 28 juillet 2008 – Addex Pharmaceuticals (SWX:ADXN) annonce aujourd'hui ses résultats financiers pour le premier semestre 2008 et fait le point sur son produit phare, l'ADX10059, qui est en cours de développement pour le traitement du RGO (reflux gastro-œsophagien) et de la migraine.

### Résultats Financiers : Faits Marquants

- Résultat net du 1S08 : 2,6 millions de CHF
- Chiffre d'affaires du 1S08 : 25,8 millions de CHF
- Trésorerie et équivalents de trésorerie au 30 juin 2008 : 142,8 millions de CHF
- Pour 2008, Addex renouvelle sa prévision de consommation de trésorerie de 25-30 millions de CHF

### Portefeuille de Produits & Exploitation : Faits Marquants

- Nouvelle formulation de l'ADX10059 choisie pour les essais de Phase IIb portant sur la prévention du RGO et de la migraine
- Mise en service de 2000 m<sup>2</sup> de laboratoire en plus et recrutement de 30 personnes supplémentaires
- Lancement en avance de la division dédiée à l'Inflammation, avec la nomination de Laurent Galibert en tant que Directeur.

Tim Dyer, Directeur Financier, déclare : « Bien que nous soyons fiers d'annoncer notre premier exercice bénéficiaire, qui est principalement dû à la comptabilisation de 22 millions de \$ de versement initial sur la vente de licence pour l'ADX63365 à Merck & Co., la rentabilité future dépendra du moment précis et de la structure d'autres activités de cession de licences et d'éventuelles étapes importantes. Nous sommes ravis d'annoncer que notre programme d'expansion est en très bonne voie avec le lancement de notre Division Inflammation qui a débuté au cours du premier semestre et le développement constant de nos deux autres divisions dédiées aux maladies métaboliques et au système nerveux central (Metabolic Disorders Business Unit et CNS Business Unit) qui se poursuit sans problème. Par conséquent, les dépenses du premier semestre de 2008 sont conformes à nos prévisions et nous renouvelons notre prévision de consommation de trésorerie sur l'année de 25-30 millions de CHF. »

### Principaux résultats financiers

	1S08	2S07	1S07
	Milliers de francs suisses		
Chiffre d'affaires	25,8	0,2	0,4
Dépenses R&D	(18,9)	(14,9)	(12,6)
Frais d'exploitation	(3,5)	(2,8)	(7,9)
<b>Bénéfice (perte) d'exploitation</b>	<b>3,4</b>	<b>(17,5)</b>	<b>(20,1)</b>
Revenu financier net	(0,8)	1,9	0,6
<b>Bénéfice (perte) net sur la période</b>	<b>2,6</b>	<b>(15,6)</b>	<b>(19,5)</b>
Bénéfice (perte) net par action de base et dilué	0,45	(2,72)	(4,55)
Trésorerie et équivalents de trésorerie	142,8	140,0	159,1

## Résumé Financier du Premier Semestre 2008

**Le chiffre d'affaires** de 25,8 millions de CHF provient principalement des 22 millions de \$ de paiement initial versé par Merck & Co., Inc. dans le cadre d'un accord de licence sur le PAM du mGluR5 signé en janvier et de versements initiaux et d'étapes dans le cadre de la collaboration sur le PAM du mGluR4 qui sont en cours de comptabilisation sur la durée de la collaboration.

**Les dépenses de Recherche & Développement** ont augmenté pour passer à 18,9 millions de CHF au premier semestre de 2008 par rapport à 12,6 millions de CHF au premier semestre de 2007 reflétant d'une manière générale la croissance de notre capacité de recherche et de développement et aussi la maturation du portefeuille de produits à des stades clinique et préclinique.

**Les charges d'exploitation générales et administratives** ont diminué, passant à 3,5 millions de CHF au premier semestre de 2008 comparé à 7,9 millions de CHF au premier semestre de 2007, principalement en raison de l'absence des coûts liés à l'IPO. Sans les coûts liés à l'IPO, les charges d'exploitation ont augmenté de 49% ce qui correspond à l'augmentation des dépenses de R&D.

**Le revenu financier** a augmenté s'élevant à 1,9 millions de CHF au premier semestre de 2008 contre 0,6 millions de CHF résultant principalement de niveaux plus élevés de trésorerie investie. **Les charges financières** ont augmenté de façon significative passant à 2,7 millions de CHF à cause de pertes de change non réalisées sur la conversion de soldes liquides en dollars US.

**La trésorerie et équivalents de trésorerie** s'élèvent à 142,8 millions de CHF au 30 juin 2008, en augmentation de 2,8 millions de CHF par rapport à sa situation à la fin de l'année 2007.

## Le point sur le portefeuille de produits

Le développement de l'ADX10059, un NAM du mGluR5 (modulateur allostérique négatif du récepteur métabotropique du glutamate de type 5) pour la prévention du RGO et de la migraine, est en bonne voie. Addex a annoncé en juin que, sur la base de critères pharmacocinétiques prédéfinis, une nouvelle formulation de l'ADX10059 avait été choisie pour être utilisée dans des études de Phase IIb sur la prévention du RGO et de la migraine, qui débiteront au cours du quatrième trimestre de 2008.

En 2007, l'ADX10059 a atteint les critères principaux dans des études séparées de preuve du concept en Phase IIa chez des patients souffrant de migraine ou de RGO. Le développement d'une formulation plus commerciale de l'ADX10059 a commencé en 2007 et des études de Phase I sont en cours. Les résultats relatifs à l'innocuité, la tolérance et la pharmacodynamique provenant des études de Phase I sur l'ADX10059 (Etude 104 & Etude 105) seront communiqués en septembre.

L'ADX48621, également un NAM du mGluR5, a été bien toléré au cours d'une étude initiale de Phase I réalisée sur des volontaires sains, comme annoncé en 2007. Une formulation plus commerciale de l'ADX48621 est en cours de préparation et le programme de Phase I sera achevé, en utilisant la nouvelle formulation, au cours du quatrième trimestre de 2008. L'ADX48621, tout comme l'ADX10059, se montre prometteur pour de multiples indications, mais Addex le développera pour le traitement des dyskinésies engendrées par la lévodopa chez les patients atteints de la maladie de Parkinson. Addex a choisi cette indication spécifique parce que l'accès au marché est rapide et Addex pourrait ne pas avoir à prendre un éventuel partenaire pour le développement ou la commercialisation. L'ADX48621 peut aussi servir de molécule de réserve à l'ADX10059 pour le RGO et la migraine.

L'ADX63365, un PAM (modulateur allostérique positif) du mGluR5 qui est prometteur pour traiter la schizophrénie et des indications non divulguées, est passé à une étape finale du développement préclinique. En janvier 2008, Merck & Co. Inc. a acquis une licence mondiale exclusive pour développer et commercialiser l'ADX63365 et des molécules de réserve.

L'ADX71943, un PAM du récepteur GABA<sub>B</sub> qui se montre prometteur pour le RGO, l'incontinence urinaire et la douleur, est passé en phase finale de développement préclinique et devrait entrer en essais cliniques de Phase I comme prévu au cours du premier semestre de 2009.

## Le point sur les opérations

Dans le cadre de sa stratégie d'expansion, Addex a annoncé lors de sa journée R&D en avril 2008 qu'il élargirait la réalisation de sa plateforme de découverte et de développement dédiée à la modulation allostérique afin de s'intéresser à des cibles cliniques validées dans les domaines de l'inflammation et des maladies métaboliques ainsi

que des indications pour le système nerveux central. Dans ce but, la société s'est organisée en trois divisions de recherche (SNC, Inflammation et Maladies Métaboliques) assistées par des départements communs de chimie (Core Chemistry) et de biologie (Core Biology).

Addex a réalisé des progrès importants en mettant en place sa nouvelle structure organisationnelle au cours du premier semestre 2008. A cette fin, Addex annonce aujourd'hui dans un deuxième communiqué de presse que le Dr Laurent Galibert, qui était scientifique senior chez Merck Serono, a été nommé directeur de la Division Inflammation. De plus, le Dr Emmanuel Le Poul, auparavant responsable de la biochimie chez Addex, a été promu en tant que directeur de la Division CNS. Les deux ont rejoints l'équipe de direction de la société.

### **Conférence téléphonique & webcast**

Titre : Téléconférence d'Addex Pharmaceuticals sur ses résultats financiers du premier semestre 2008

Date : 28 juillet 2008  
Heure : 16h00 CET  
Numéros d'accès +41 91 610 56 00 (Europe)  
: +44 207 107 0611 (UK)  
+1 866 291 4166 (USA)

Le webcast en direct avec les diapositives, ainsi que l'enregistrement de la conférence et sa transcription, seront disponibles sur [www.addexpharma.com](http://www.addexpharma.com).

### **A propos d'Addex**

Addex Pharmaceuticals découvre et développe des modulateurs allostériques pour la santé humaine. Les modulateurs allostériques représentent une classe émergente de petite molécules thérapeutiques à administrer par voie orale qui, nous l'espérons, apporteront aux patients de meilleurs résultats que les médicaments conventionnels. La plupart des médicaments commercialisés se fixent sur les récepteurs à l'endroit où se fixent les activateurs naturels de l'organisme (c'est-à-dire les ligands endogènes), de façon spécifique sur une partie clé de la structure de chaque récepteur appelée le « site active ». En bref, la plupart des médicaments doivent entrer en concurrence et déplacer les ligands endogènes pour occuper le site actif. Par contre, les modulateurs allostériques agissent de manière non-compétitive car ils se fixent sur les récepteurs et modifient leur fonction même si le ligand endogène est déjà fixé au récepteur. De plus, par conséquent, les modulateurs allostériques ne sont pas limités à simplement activer ou désactiver un récepteur, comme le sont la plupart des médicaments. Au contraire, ils agissent plutôt comme un variateur, permettant de maîtriser le degré d'activation ou de désactivation, tout en donnant à l'organisme la possibilité de conserver le contrôle sur le déclenchement de l'activation du récepteur. De plus, l'approche allostérique laisse généralement une certaine liberté d'action – même sur des cibles bien connues, validées cliniquement – parce que la propriété intellectuelle autour de la chimie allostérique et des sites allostériques des récepteurs est le plus souvent non exploitée.

L'ADX10059, notre produit le plus avancé, est un NAM du mGluR5 (modulateur allostérique négatif du récepteur métabotropique du glutamate de type 5). Il a démontré une efficacité clinique statistiquement significative au cours d'essais cliniques séparés de Phase IIa sur des patients souffrant de reflux gastro-œsophagien (RGO) patients et des patients souffrant de maux de tête migraineux et il est prometteur dans des indications supplémentaires.

La plateforme de découverte et de développement de modulation allostérique d'Addex a en outre été validée par trois accords séparés de collaboration ou de licence sur des produits conclus avec Merck & Co., Inc. et Johnson & Johnson ainsi que par des investissements de Roche Ventures et de SR One, la branche d'investissement de capital risque de GlaxoSmithKline.

### **Contacts**

Chris Maggos  
Responsable des Relations Investisseurs & Communications  
Addex Pharmaceuticals  
+41 22 884 15 11  
[chris.maggos@addexpharma.com](mailto: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 or mGluR5 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 or mGluR5 will achieve any particular levels of revenue (if any) in the future. In particular, management's expectations regarding allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 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.