

## Résultats financiers 2009 d'Addex Pharmaceuticals

Genève, Suisse, 23 février 2010 – Addex Pharmaceuticals (SIX:ADXN), le laboratoire spécialisé en modulation allostérique, a annoncé aujourd'hui ses résultats financiers pour 2009 et revu la situation de son porte folio.

### Principaux éléments financiers

- Trésorerie et équivalents de trésorerie de 76,6 millions de CHF au 31 décembre 2009
- Recettes s'élevant à 4,5 millions de CHF
- Perte d'exploitation de 42,7 millions de CHF
- Consommation de trésorerie nette de 42,9 millions de CHF, légèrement en-dessous des prévisions (43-48 millions de CHF)

Tim Dyer, directeur financier de la société, a déclaré : « Nous sommes ravis d'annoncer une consommation de trésorerie de 42,9 millions de CHF, légèrement en-dessous de ce que nous avons prévu. Notre solde de trésorerie s'élève actuellement à 76,6 millions de CHF. Pour 2010, nous prévoyons une consommation de trésorerie de 30 à 35 millions de CHF. Nous attendons de bonnes nouvelles en 2010 de nos trois programmes en partenariat et de nos initiatives de recherche de nouveaux partenaires illustrant par là que nous nous sommes concentrés sur la reconstruction de la valeur pour nos actionnaires. Bien que nous soyons déçus par l'arrêt du programme ADX10059, nous estimons être bien positionnés pour continuer à développer notre plateforme propriétaire et prévoyons l'émergence d'un certain nombre de produits prometteurs, qui constituent autant de points d'inflexion potentiels importants. »

« Nous espérons rapidement réaliser nos objectifs de développement commercial et allons faire progresser nos futurs médicaments prioritaires : ADX48621, ADX71943 et ADX68692 qui sont en cours de développement et qui seront destinés à traiter respectivement la maladie de Parkinson, la douleur arthritique et l'hypertrophie bénigne de la prostate » a ajouté Vincent Mutel, le directeur général. « Les découvertes innovantes que nous avons faites dans le domaine des modulateurs allostériques nous donnent l'opportunité de valoriser notre activité, même à des étapes précoces, comme nous l'avons prouvé à l'occasion de nos collaborations avec J&J et Merck & Co. Nos objectifs concernent principalement le développement de nos produits et la poursuite de l'établissement de nouvelles collaborations avec des partenaires de renom. »

### Principales données financières pour 2009

En milliers de CHF	2009	2008	Évolution	2H09	2H08	Évolution
Recettes	4 503	26 874	(83 %)	1 692	1 029	64 %
Dépenses de R & D	(39 961)	(44 192)	(10 %)	(21 417)	(25 271)	(15 %)
Dépenses générales et administratives	(7 596)	(7 554)	1 %	(3 414)	(4 063)	(16 %)
Perte d'exploitation totale	(43 054)	(24 872)	73 %	(23 139)	(28 305)	(18 %)
Résultat financier net	362	2 806	(87 %)	45	3 638	(99 %)
Perte nette pour la période	(42 692)	(22 066)	93 %	(23 094)	(24 667)	(6 %)
Perte nette de base et diluée par action	(7,44)	(3,85)	93 %	(4,03)	(4,30)	(6 %)
Trésorerie nette utilisée (consommation de trésorerie)	(42 911)	(20 574)	(109 %)	(17 977)	(23 325)	(23 %)
Trésorerie et équivalents de trésorerie	76 560	119 471	(36 %)	76 560	119 471	(36 %)
Capitaux propres	77 581	118 991	(35 %)	77 581	118 991	(35 %)

## L'exercice 2009 en résumé

Les **recettes** consistent principalement dans les montants reçus des partenaires. Les recettes ont chuté de 26,9 millions de CHF en 2008 à 4,5 millions de CHF en 2009, principalement en raison du paiement initial exceptionnel de 24,8 millions de CHF par Merck & Co., Inc., en janvier 2008, découlant de la licence de notre programme MAP du récepteur mGluR5 destiné à traiter la schizophrénie.

Les dépenses de **recherche et développement** ont légèrement baissé (40 millions de CHF en 2009 contre 44,2 millions de CHF en 2008), reflétant les mesures prises pour contrôler les coûts associés à nos programmes de recherche et de développement incluant le délai de l'entrée chez l'homme de molécules au stade préclinique.

Les dépenses **générales et administratives** sont restées stables en 2009 par rapport à 2008 à 7,6 millions de CHF.

Le **résultat financier net** s'est élevé à 0,4 million de CHF en 2009, comparé à 2,8 millions de CHF en 2008, en raison d'une combinaison de taux d'intérêts inférieurs sur les dépôts à court terme appliqués à notre solde de trésorerie moyen le plus bas.

**La trésorerie et les équivalents de trésorerie** s'élèvent à 76,6 millions de CHF au 31 décembre 2009, soit une diminution de 42,9 millions de CHF comparé aux 119,5 millions de CHF au 31 décembre 2008.

**Prévisions** : D'après nos prévisions actuelles, qui incluent la préparation du développement de la phase II de l'ADX48621 devant démarrer au 4<sup>ème</sup> trimestre 2010 et l'avancement de notre portefeuille au stade de recherche et au stade préclinique actuel, la consommation de trésorerie pour l'ensemble de l'année devrait s'élever à 30-35 millions de CHF.

## Revue des produits en cours de développement

### *Programmes hors partenariat*

**ADX48621** est un modulateur allostérique négatif (MAN) du récepteur mGluR5 destiné à traiter les dyskinésies induites par la L-Dopa chez les parkinsoniens (MP-DIL). Son mécanisme d'action, l'inhibition du récepteur mGluR5, a déjà été validé cliniquement dans cette indication. Pendant l'étude de Phase I, ADX48621 a été bien toléré par les sujets âgés et les données de pharmacocinétique, de sécurité et de tolérance après administration à dose unique et à dose répétée ont été satisfaisantes.

Fin 2009, Addex a déclaré que l'ADX48621 s'était avéré très efficace dans un modèle de MP-DIL appelé « modèle MPTP ». De plus, il semblerait que ADX48621 se différencie nettement des autres produits destinés à traiter les MP-DIL actuellement en cours de développement. En effet ADX48621 s'avère efficace sur les deux composantes des dyskinésies : la chorée (les tremblements) et la dystonie (les crampes). Aucun autre produit, qu'il soit en cours de développement ou déjà commercialisé, n'a été signalé comme efficace sur les dystonies. Il est prévu qu'une étude de Phase IIb sur les effets de ADX48621 soit mise en place au quatrième trimestre 2010.

**ADX71943** est un modulateur allostérique positif (MAP) du sous-type b du récepteur de l'acide gamma-aminobutyrique (GABA<sub>b</sub>). Les essais de Phase I de ce médicament, actuellement en fin de développement préclinique, devraient commencer au quatrième trimestre 2010. Lors des études précliniques sur des modèles de douleur, la comparaison de ADX71943 au baclofène (agoniste des récepteurs GABA<sub>b</sub> déjà commercialisé) a révélé que, si l'efficacité des deux produits était similaire, l'administration de ADX71943 dans le même modèle engendrait en revanche beaucoup moins d'effets secondaires.

**ADX68692** est un modulateur allostérique négatif (MAN) du récepteur de FSH (hormone folliculostimulante) dont l'administration orale pourrait permettre de traiter l'endométriозe et l'hypertrophie bénigne de la prostate (HBP). Les études précliniques ont démontré que ADX68692 entraînait une réduction des taux d'oestradiol, une baisse de la production de testostérone et une diminution du poids de la prostate.

### *Programmes en partenariat*

En juin 2009, notre partenaire, *Ortho-McNeil-Janssen Pharmaceuticals Inc.* (une société du groupe *Johnson & Johnson*) a initié des essais de Phase I pour évaluer l'**ADX71149**, un MAP du récepteur mGluR2 en cours de développement et destiné à traiter la schizophrénie. La société *Ortho McNeil Janssen* se chargera du développement ultérieur et de la commercialisation de ADX71149.

**ADX63365** est un MAP du récepteur mGluR5 en cours de développement par notre partenaire *Merck & Co.* Actuellement en fin d'étude préclinique, ADX63365 est en cours d'évaluation dans le traitement éventuel de la schizophrénie.

En novembre 2009, *Merck & Co* et *Addex* ont prolongé d'un an la durée de leur accord de recherche sur le **MAP du récepteur mGluR4** dans le cadre de la maladie de Parkinson ; *Merck & Co* a accepté de couvrir les frais de recherche d'*Addex*. Cette décision fait suite au succès des deux premières étapes précliniques principales qui ont démontré l'efficacité de l'administration orale du MAP du récepteur mGluR4 dans un modèle animal de maladie de Parkinson.

**Addex Pharmaceuticals** ([www.addexpharma.com](http://www.addexpharma.com)) utilise son exceptionnelle plateforme technologique intégrée pour découvrir et développer des modulateurs allostériques destinés à améliorer la santé de l'Homme. Nous pensons que les modulateurs allostériques, qui sont de petites molécules thérapeutiques administrées par voie orale d'un genre nouveau, pourraient présenter un avantage concurrentiel certain par rapport aux médicaments conventionnels. Avec 15 projets en cours de développement, le programme de recherche d'Addex démontre la rentabilité et le vaste potentiel de notre exceptionnelle plateforme technologique intégrée. Les essais de Phase I sont actuellement terminés pour notre produit le plus avancé, le ADX48621, qui est un modulateur allostérique négatif (MAN) du récepteur mGluR5 ; les essais de Phase II, destinés à évaluer ses effets sur les dyskinésies induites par la L-Dopa chez les parkinsoniens (MP-DIL), doivent démarrer courant 2010.

La valeur de nos produits et de notre technologie est démontrée par les rapports que nous entretenons avec quatre des 10 premiers laboratoires pharmaceutiques mondiaux. Plus précisément, conformément à nos accords avec une société du groupe *Johnson & Johnson*, la société *Ortho-McNeil-Janssen Inc.*, les essais cliniques de Phase I étudiant les effets du modulateur allostérique positif (MAP) du récepteur mGluR2, qui pourrait présenter un potentiel thérapeutique dans le traitement de la schizophrénie et de l'anxiété, sont déjà en cours. Suite à deux autres accords distincts avec *Merck & Co. Inc.*, nous développons actuellement des MAP des récepteurs mGluR4 et mGluR5 destinés à traiter, respectivement, la maladie de Parkinson et la schizophrénie. De plus, la branche de capitaux à risques du groupe *GlaxoSmithKline, SR-One*, et le *Fonds de capital de risque Roche* ont tous deux effectué des placements en actions dans la société *Addex*.

Chris Maggos  
Responsable des Relations Investisseurs & Communications  
Addex Pharmaceuticals  
+41 22 884 15 11  
[chris.maggos@addexpharma.com](mailto:chris.maggos@addexpharma.com)

**Avertissement :** Ce communiqué comporte des déclarations prospectives, qui sont identifiables par l'emploi du conditionnel ou de termes tels que « non approuvé », « actuellement en cours d'étude "ou autres tournures similaires, ou par des commentaires explicites ou implicites concernant Addex Pharmaceuticals Ltd, ses activités, les perspectives d'approbation réglementaires de ses produits ou les prévisions de bénéfices engendrés par ces mêmes produits. Ces déclarations reflètent le point de vue actuel de *Addex Pharmaceuticals Ltd* concernant des événements futurs, impliquant des risques connus et inconnus, des incertitudes et autres facteurs pouvant provoquer des différences matérielles entre les résultats actuels des modulateurs allostériques des récepteurs mGluR7, mGluR5, mGluR4, mGluR2, des récepteurs de GABA<sub>B</sub>, de FSH, de GLP-1 ou de tout autre récepteur, avec les données, performances ou résultats futurs exprimés ou sous-entendus par de telles déclarations. Il n'est absolument pas garanti que les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR7, mGluR5, mGluR4, mGluR2, des récepteurs de GABA<sub>B</sub>, de FSH, de GLP-1 ou de tout autre récepteur, obtiennent une autorisation de vente de quelque autorité réglementaire ou pour quelque marché que ce soit. Il n'est absolument pas garanti non plus que les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR7, mGluR5, mGluR4, mGluR2, des récepteurs de GABA<sub>B</sub>, de FSH, de GLP-1 ou de tout autre récepteur, donnent lieu à quelque revenu que ce soit à l'avenir. Nous précisons que toute attente de gestionnaires concernant les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR7, mGluR5, mGluR4, mGluR2, des récepteurs de GABA<sub>B</sub>, de FSH, de GLP-1 ou de tout autre récepteur pourrait être influencée, entre autres, par des actes inattendus de la part de nos partenaires, par des actions réglementaires inattendues ou par la réglementation gouvernementale en général ; par des résultats d'essais cliniques inattendus, y compris de nouvelles données cliniques inattendues ou des analyses supplémentaires inattendues des données cliniques existantes ; par la concurrence en général, par des pressions de l'État, de l'industrie ou du grand public sur les prix ; par la capacité de la société à obtenir ou préserver des brevets ou toute autre forme de protection de la propriété intellectuelle. Si l'un ou plusieurs de ces risques ou incertitudes venaient à se réaliser, ou si l'une ou plusieurs des présomptions sous-jacentes devaient s'avérer erronée, il se pourrait que les éventuels résultats diffèrent significativement de ceux qui auraient pu être anticipés, attendus, estimés ou espérés. Les informations fournies par *Addex Pharmaceuticals* dans ce communiqué datent de ce jour. Même en cas d'informations nouvelles, d'événement ultérieur ou de toute autre circonstance à venir, *Addex Pharmaceuticals* ne s'engage nullement à mettre à jour tout ou partie des déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué.