

Het interim financieel rapport werd opgemaakt overeenkomstig artikel 13 van het Koninklijk besluit betreffende de verplichtingen van emittenten van financiële instrumenten die zijn toegelaten tot de verhandeling op een gereguleerde markt en kan geraadpleegd worden op de website van Bone Therapeutics in de sectie ‘Investeerders’ / ‘Financiële Verslagen’: <http://bonetherapeutics.com/nl/investeerders/financiele-verslagen>.

Bone Therapeutics publiceert zijn interim financieel rapport in het Engels. Er wordt een vertaling in het Frans beschikbaar gemaakt. In het geval van verschillen tussen de Engelstalige en de Franstalige versie van het rapport, heeft de Engelstalige versie voorrang.

Bone Therapeutics kondigt de halfjaarresultaten voor 2015 aan

Positieve eerste resultaten van de drie lopende Fase II studies

Oprichting filiaal in de VS en opening van het nieuwe hoofdkwartier in België

Succesvolle 2,5x overingschreven beursintroductie van EUR 37 miljoen op Euronext Brussel en Euronext Parijs

Gosselies, België, 22 september 2015 - BONE THERAPEUTICS (Euronext Brussel en Parijs: BOTHE), het celtherapiebedrijf dat zich richt op de behandeling van belangrijke onvervulde medische behoeften in het domein van het herstel en de preventie van botbreuken, publiceert vandaag zijn geconsolideerde financiële halfjaarresultaten voor de periode eindigend op 30 juni 2015, opgesteld in overeenstemming met IFRS, zoals onderschreven door de Europese Unie.

Enrico Bastianelli, CEO van Bone Therapeutics, gaf volgende reactie: *“De eerste helft van 2015 was transformerend voor Bone Therapeutics; onze succesvolle beursintroductie op Euronext Brussel en Euronext Parijs gaf ons een sterke financiële basis voor de verdere vooruitgang en ontwikkeling van onze innovatieve klinische programma’s.*

“Er werd dit jaar belangrijke vooruitgang geboekt in onze klinische programma’s, met positieve doeltreffendheidsresultaten in de ALLOB® Fase I/IIA studie in vertraagd-helende breuken en de aankondiging van de eerste resultaten van de PREOB® Fase IIA studie in ernstige osteoporose.”

Operationele Hoogtepunten

- Positieve doeltreffendheidsresultaten voor het nieuwe, allogene botcelproduct ALLOB® in de Fase I/IIA studie voor vertraagd-helende breuken. Alle behandelde patiënten van de eerste patiëntengroep behaalden de primaire doelstellingen van de studie.
- Uitbreiding van deze studie naar twee prestigieuze centra in het VK, met name het King’s College Hospital in Londen en de Norfolk and Norwich University Hospitals NHS Foundation Trust.
- Veiligheid van ALLOB® aangetoond in de Fase IIA studie na de behandeling van de eerste vier patiënten die een vertebrale fusie ondergingen.
- Eerste resultaten van de Fase IIA studie voor PREOB® in ernstige osteoporose; deze resultaten toonden de migratie aan van de intraveneus geïnjecteerde cellen naar de beenderen die het meest gevoelig zijn voor osteoporose-gerelateerde breuken. Er werden geen complicaties gerapporteerd voor deze eerste patiëntengroep.
- Vestiging van een filiaal in de VS, Bone Therapeutics Inc., in het hart van de biotechnologiecluster in Boston.

- Officiële opening van het nieuwe hoofdkwartier in het Biopark van Gosselies, waardoor de commerciële productiecapaciteit alsook de continue groei van de onderneming verzekerd is.
- Versterking van de Raad van Bestuur met de aanstelling van drie nieuwe onafhankelijke bestuurders.

Hoogtepunten na de rapporteringsperiode

- Tweede patiëntengroep behandeld in de Fase I/IIA studie voor vertraagd-helende breuken zonder enige veiligheidsproblemen. Aanbeveling van het veiligheidscomité om de studie verder te zetten zoals gepland.

Financiële hoogtepunten

- EUR 37,03 miljoen opgehaald in een beursintroductie op Euronext Brussel en Euronext Parijs.
- Kasmiddelen gebruikt voor operationele doeleinden beliepen EUR 8,11 miljoen, vergeleken met EUR 2,38 miljoen voor de eerste zes maanden van 2014. Hoger operationeel verlies oplopend tot EUR 5,36 miljoen (EUR 2,66 miljoen voor de eerste helft van 2014), voortvloeiend uit hogere uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling alsook voor algemene en administratieve uitgaven (inclusief EUR 1,06 miljoen uitgaven gerelateerd aan de beursgang verrekend via de resultatenrekening), liggen aan de basis van deze verhoging. Bewegingen van het werkkapitaal (onder andere voorzieningen voor uitgaven voor de beursgang aangelegd in 2014 en betaald in 2015) verklaren de resterende verhoging.
- Kaspositie van EUR 37,22 miljoen op het einde van juni 2015.

Vooruitzichten

Bone Therapeutics zal de lopende Fase II en III studies met PREOB[®] en ALLOB[®] in het herstel en de preventie van botbreuken en in vertebrale fusie verderzetten zoals vooropgesteld tijdens de recente beursgang. In de volgende maanden verwacht de onderneming:

- De markt op de hoogte te brengen van de status van de studie in de Fase III osteonecrose-studie die momenteel loopt in vijf Europese landen;
- De resultaten rond veiligheid bij acht patiënten in de Fase IIA studie voor vertebrale fusie bekend te maken.

Op basis van de positieve resultaten die werden gepubliceerd in de eerste helft van 2015, verwacht de onderneming verder positief nieuws te kunnen brengen rond doeltreffendheid in de lopende Fase II studies.

De netto cashburn (exclusief de netto opbrengst van de kapitaalverhoging) voor het volledige jaar 2015 zal naar verwachting €10-12 miljoen belopen.

-Einde-

Over Bone Therapeutics

Bone Therapeutics is een leidend biotechnologiebedrijf gespecialiseerd in de ontwikkeling van celtherapieproducten voor het herstel en de preventie van botbreuken. De huidige standaardbehandeling in dit veld houdt zware chirurgische ingrepen en lange herstelperioden in. Om die problemen aan te pakken, ontwikkelt Bone Therapeutics een waaier aan innovatieve, regeneratieve producten met osteoblastische (botvormende) cellen, die op minimaal invasieve wijze toegediend worden; een unieke aanpak in deze markt.

Het autologe product van Bone Therapeutics, PREOB[®], bevindt zich momenteel in een beslissende Fase IIb/III klinische studies voor de behandeling van osteonecrose en niet-helende breuken, alsook in een Fase II voor ernstige osteoporose. Het “off the shelf” allogeen celproduct, ALLOB[®], bevindt zich op dit moment in Fase II voor vertraagde botheling en vertebrale artrodese. De onderneming heeft verder nog verschillende preklinische onderzoeksprogramma’s lopen en ontwikkelt nieuwe productkandidaten.

Het bedrijf met hoofdzetel in Gosselies, ten zuiden van Brussel, werd opgericht in 2006. Al de regeneratieve producten van Bone Therapeutics worden geproduceerd naar de hoogste GMP-standaarden en worden beschermd door een rijk bestand van intellectuele eigendommen met 9 patentenfamilies.

Verdere informatie is verkrijgbaar op: www.bonetherapeutics.com.

Voor meer informatie kan u contact opnemen met:

Bone Therapeutics SA

Tel: +32 (0)2 529 59 90

Enrico Bastianelli, Chief Executive Officer/ Wim Goemaere, Chief Financial Officer

investorrelations@bonetherapeutics.com

Belgische en internationale media:

Consilium Strategic Communications

Tel: +44 (0) 20 3709 5701

Amber Bielecka, Jessica Hodgson, Lindsey Neville en Hendrik Thys

bonetherapeutics@consilium-comms.com

Franse media en investeerders:

NewCap Investor Relations & Financial Communications

Tel: + 33 (0)1 44 71 94 94

Pierre Laurent en Antoine Denry

bone@newcap.fr

Bepaalde verklaringen, overtuigingen en meningen in dit persbericht zijn toekomstgerichte verklaringen en weerspiegelen de Venmootschap haar of, waar toepasselijk, de bestuurders van Bone Therapeutics hun, huidige verwachtingen en vooruitzichten betreffende toekomstige ontwikkelingen. Door hun aard houden toekomstgerichte verklaringen een aantal inherente risico's, onzekerheden en veronderstellingen in die tot gevolg kunnen hebben dat de werkelijke resultaten of gebeurtenissen in aanzienlijke mate verschillen van de resultaten of gebeurtenissen die impliciet of expliciet worden weergegeven in de toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden en veronderstellingen kunnen een negatieve weerslag hebben op de afloop en de financiële gevolgen van de in dit document beschreven plannen en gebeurtenissen. Verschillende factoren waaronder, maar niet beperkt tot, veranderingen in vraag, concurrentie en technologie, kunnen tot gevolg hebben dat de werkelijke gebeurtenissen, prestaties of resultaten in aanzienlijke mate verschillen van enige verwachte ontwikkeling. Toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht inzake trends of activiteiten in het verleden mogen niet beschouwd worden als een verklaring dat trends en activiteiten die zich zullen voortzetten in de toekomst. Bijgevolg doet Bone Therapeutics uitdrukkelijk afstand van enige verplichting of verbintenis om toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht bij te werken of te herzien, zij het op basis van veranderingen in verwachtingen of veranderingen in gebeurtenissen, voorwaarden, veronderstellingen of omstandigheden waarop deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd. Noch Bone Therapeutics, noch haar adviseurs of vertegenwoordigers, noch haar dochterondernemingen of enige met deze personen verbonden werknemers garandeert dat de veronderstellingen aan de basis van dergelijke toekomstgerichte verklaringen vrij zijn van fouten, noch aanvaarden zij verantwoordelijkheid voor de toekomstige correctheid van de toekomstgerichte verklaringen in dit

persbericht of het al dan niet plaatsvinden van de voorspelde ontwikkelingen. U wordt geadviseerd behoedzaam om te gaan met toekomstgerichte verklaringen die enkel gelden op datum van dit persbericht.