



PERSBERICHT

GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE

Donderdag, 7 september 2017, 07:00 CEST

## BIOCARTIS KONDIGT H1 2017 RESULTATEN AAN

**Mechelen, België, 7 september 2017** – Biocartis Group NV (de 'Vennootschap' of 'Biocartis'), een innovatief bedrijf in de moleculaire diagnostiek (Euronext Brussels: BCART), kondigt vandaag zijn belangrijkste bedrijfs- en financiële resultaten aan voor de eerste jaarthelft van 2017, die zijn opgesteld overeenkomstig de IAS 34 'Tussentijdse Financiële Verslaggeving' zoals toegepast binnen de EU. De Vennootschap kondigt verder ook geactualiseerde vooruitzichten aan voor de rest van 2017.

### Kernboodschappen

- **Commerciële productinkomsten:** Commerciële productinkomsten in H1 2017 toonden een jaar-op-jaar groei van 195% en bedroegen EUR 5,0 miljoen (EUR 1,7 miljoen in H1 2016). De totale bedrijfsinkomsten bedroegen EUR 7,0 miljoen in H1 2017.
- **Cartridgeverbruik:** Steeg tot ongeveer 27k cartridges in H1 2017, of 110% van het volume voor het volledige jaar 2016.
- **Installed base:** Groeide met 108 Idylla™ instrumenten in H1 2017, wat het totaal bracht op 497 per 30 juni 2017.
- **Menu testen:** Werd verder versterkt in H1 2017 met twee nieuwe CE-markeringen (de Idylla™ EGFR Mutatie Test en de Idylla™ NRAS Mutatie Test), de lancering van een derde vloeibare biopsie test (Idylla™ ctNRAS-BRAF-EGFR-S492R Mutatie Test, RUO<sup>1</sup>) en sterke vooruitgang in nieuwe testontwikkelingen door o.a. nieuwe samenwerkingen in het domein van borstkanker.
- **Kaspositie:** Kas en kasequivalenten bedroegen EUR 59,0 miljoen per einde H1 2017. Bovendien heeft de Vennootschap EUR 25 miljoen kredietlijnen die voor meerdere doeleinden gebruikt kunnen worden tot zijn beschikking, waarop geen vorderingen werden gemaakt per einde H1 2017.
- **Doelstellingen:** 2017 doelstellingen voor cartridgeverbruik (ten minste driemaal het 2016 volume), installed base groei (250-275 nieuwe instrument plaatsingen) en kaspositie op het jaareinde (ongeveer EUR 40 miljoen) worden herhaald.

*Biocartis organiseert vandaag een conference call met live webcast presentatie om 14:00 CEST / 13:00 BST (VK) / 08:00 EDT (VS) om de H1 2017 resultaten te bespreken. Voor toegang tot deze live webcast, klik [hier](#).*

*Om deel te nemen aan de vraag- en antwoordsessie, gelieve 5-10 minuten vóór de start in te bellen op +32 (0)2 404 0662, gevolgd door de bevestigingscode 4254599.*

*De conference call en webcast zullen in het Engels gevoerd worden.  
Kort nadien kan je op de [Biocartis investeurswebsite](#) de webcast herbeluisteren.*

### Commerciële hoogtepunten

- **Cartridgeverbruik:** Sterke voortzetting van de groei van het commercieel Idylla™ cartridgeverbruik in H1 2017 gedreven door de uitbreiding van het menu en de groei van de installed base. Het H1 2017 commercieel volume steeg tot ongeveer 27k cartridges, wat 110% van het volume voor het volledige jaar 2016 was. Cartridges voor colorectale (darm)kanker testing vertegenwoordigden de meerderheid van het volume in H1 2017.
- **Installed base:** Een totaal van 108 Idylla™ instrumenten werden aan de installed base toegevoegd in H1 2017, hetgeen resulteerde in een totale installed base van 497 instrumenten per eind juni 2017. H1 2017 toonde sterke plaatsingen in zowel de Europese als de RoW<sup>2</sup> markt.
- **Commerciële voetafdruk:** Gedurende H1 2017 richtte Biocartis zijn VS-dochtermaatschappij op, werd zijn kernteam in de VS aangeworven en werd de training van het sales team van Fisher Healthcare (een afdeling van Thermo Fisher Scientific Inc.) geïnitieerd, gericht op de start van de commercialisatie van het Idylla™

<sup>1</sup> RUO = Research Use Only, enkel voor onderzoeksdoeleinden.

<sup>2</sup> RoW = Rest of the World, of: rest van de wereld. RoW is gedefinieerd als de wereld exclusief Europa, VS, China en Japan.

platform in de VS in H2 2017. Bovendien tekende Biocartis bijkomende distributieovereenkomsten in Azië en Latijns-Amerika en voegde het ook productregistraties toe in Azië, het Midden-Oosten en Latijns-Amerika.

- *CDx activiteiten*: In januari 2017 tekende Biocartis een eerste 'companion diagnostic' (CDx) samenwerking met een niet nader vernoemd farmaceutisch bedrijf (dat deel uitmaakt van de wereldwijde top 10 farmaceutische bedrijven in termen van verkoop) voor de gezamenlijke ontwikkeling van een Idylla™ CDx test voor een niet nader genoemde kankerbehandeling die zich in fase II bevindt. De CDx samenwerking tussen Abbott Molecular en Biocartis verliep in H1 2017.

### Hoogtepunten menu testen

Op het einde van H1 2017 bestond Biocartis' oncologie menu uit 10 Idylla™ testen waarvan zes voor colorectale (darm)kanker, twee voor longkanker en twee voor melanoma testing.

- *Menu colorectale (darm)kanker* – In H1 2017 breidde Biocartis zijn menu voor colorectale (darm)kanker uit met de lancering van de Idylla™ ctNRAS-BRAF-EGFR S492R Mutatie Test (RUO) en de CE-markering van de Idylla™ NRAS Mutatie Test. De Idylla™ ctNRAS-BRAF-EGFR S492R Mutatie Test is de derde vloeibare biopsie test van Biocartis en zijn lancering was een belangrijke mijlpaal in de samenwerking met het toonaangevend wetenschappelijk en technologisch bedrijf Merck<sup>3</sup>. De vaste weefseltest, de Idylla™ NRAS Mutatie Test, zal naast Biocartis' reeds bestaande Idylla™ NRAS-BRAF Mutatie Test zorgen voor meer flexibiliteit in landen waar BRAF-testing voor uitgezaaide colorectale (darm)kankerpatiënten niet wordt terugbetaald.
- *Menu longkanker* – In juni 2017 heeft Biocartis zijn vaste weefseltest, de Idylla™ EGFR Mutatie Test, CE-gemarkeerd, hetgeen een belangrijke toevoeging is aan het oncologiemenu van Biocartis. Deze test is de enige volledig geautomatiseerde CE-IVD test op de markt die alle relevante EGFR-mutaties detecteert volgens de internationale richtlijnen, en waarmee het mogelijk is om sneller en makkelijker<sup>4</sup> resultaten te verkrijgen, gebaseerd op slechts één stukje tumorweefsel. Bovendien heeft Biocartis in H1 2017 vorderingen gemaakt in de ontwikkeling van een vloeibare biopsie versie van de Idylla™ EGFR Test, waarvan de lancering gepland is later dit jaar. Deze test, die nu rechtstreeks vanaf plasma kan werken, zal het longkankermenu van Biocartis verder versterken, gezien tumorweefsel in longkanker niet altijd ter beschikking is, en omdat deze het monitoren van patiënten mogelijk maakt.
- *Menu melanoma* – In maart 2017 is een studie<sup>5</sup> door Prof. Dr. Bart Neyns van het UZ Brussel (België) gepubliceerd in het gerenommeerde klinische oncologie tijdschrift 'The Lancet Oncology'. Deze studie toonde aan dat patiënten met vergevorderde uitgezaaide melanoomkanker die weerstand hadden ontwikkeld tegen hun BRAF-gerichte behandeling, op succesvolle manier een herbehandeling kregen met diezelfde therapie, volgend op een pauze van drie maanden na bevestiging van de weerstand. Deze belangrijke bevinding zou kunnen leiden tot het meer routinematig opnieuw inzetten van de behandeling, vooral voor patiënten waar geen doeltreffende alternatieve behandeling voorhanden is. Biocartis' vloeibare biopsietest, de Idylla™ ctBRAF Mutatie Test (RUO), werd in deze studie ingezet voor het monitoren van de mutatiestatus.
- *Menu borstkanker* – In juni 2017 startte Biocartis met de ontwikkeling van de eerste test van zijn borstkanker menu, gericht op het monitoren van de weerstand tegen hormoontherapie bij patiënten met uitgezaaide borstkanker. Borstkanker is de meest voorkomende kanker bij vrouwen wereldwijd: één op acht vrouwen krijgt de diagnose van borstkanker tijdens haar leven<sup>6</sup>. Deze test zal gezamenlijk ontwikkeld worden onder een nieuwe samenwerking met LifeArc (voorheen MRC Technology) die gericht is op de ontwikkeling van geselecteerde moleculaire diagnosetesten voor gebruik op het Idylla™ platform.
- *MSI testing* – In maart 2017 ontving Biocartis een subsidie van ongeveer EUR 750k van VLAIO, het Vlaams Agentschap voor Innoveren en Ondernemen, voor de verdere ontwikkeling van een volledig geautomatiseerde microsatelliet instabiliteit (MSI) test op het Idylla™ platform. De MSI test die Biocartis aan het ontwikkelen is en wenst te lanceren in 2018, zou kunnen worden gevalideerd als een prognostische test voor colorectale (darm)kanker en een predictieve test voor kanker immunotherapieën. Deze laatste is een snel groeiende markt met een waarde geschat op meer dan USD 100 miljard tegen 2021<sup>7</sup>.

### Organisatorische hoogtepunten

- *Verandering in de CEO-positie* – In maart 2017 kondigde Biocartis een verandering in de CEO-positie aan, waarbij Rudi Pauwels de functie van Voorzitter van een nieuw Strategisch Comité van de raad van bestuur

<sup>3</sup> Merck KGaA, Darmstadt, Duitsland.

<sup>4</sup> Gebaseerd op een vergelijking tussen het Idylla™ platform van Biocartis voor de detectie van EGFR-mutaties in gearchiveerde in formaline gefixeerde, in paraffine ingebedde (FFPE) tumorstalen, met de resultaten bekomen door de TherascreenEGFR Pyro test (Qiagen)-ISO 15189 geaccrediteerde laboratorium methode.

<sup>5</sup> Schreuer et al., 'Combination of dabrafenib plus trametinib for BRAF and MEK inhibitor pretreated patients with advanced BRAFV600-mutant melanoma: an open-label, single arm, dual-centre, phase 2 clinical trial', The Lancet Oncology 2017, online gepubliceerd 3 March 2017.

<sup>6</sup> Bron: World Cancer Research Fund International, <http://www.wcrf.org/int/cancer-facts-figures/data-specific-cancers/breast-cancer-statistics>, last geconsulteerd op 17 mei 2017.

<sup>7</sup> Bron: Cancer Immunotherapy Market by Type (Monoclonal Antibodies, Cancer Vaccines, Check Point Inhibitors & Immunomodulators), Application (Lung, Breast, Colorectal, Melanoma, Prostate, Head & Neck), End User (Hospital and Clinics) - Global Forecast to 2021, gepubliceerd door MarketsandMarkets.

opnam, en Hilde Windels de rol van interim CEO. Op 10 mei 2017 kondigde Biocartis zijn nieuwe CEO Herman Verrelst aan, die startte op 1 september 2017. Herman is een geroutineerd executive met een bewezen internationale commerciële track-record in moleculaire diagnostiek. Alvorens hij Biocartis vervoegde was hij Vice President en General Manager van de afdeling 'Genomics and Clinical Applications' van Agilent Technologies Inc. (NYSE: A). Hilde Windels zal de Vennootschap blijven ondersteunen als Executive Director binnen de raad van bestuur van Biocartis.

- *General Manager VS* – In april 2017 kondigde Biocartis de aanstelling van Vishal Sikri als General Manager in de VS aan. Voordat hij Biocartis vervoegde was Vishal Managing Director en VP Commercial Operations verantwoordelijk voor alle wereldwijde commerciële activiteiten van Sysmex Inostics, de moleculaire diagnostiek afdeling van Sysmex Corporation (TYO:6869).
- *Galenus Prijs* – In mei 2017 won Biocartis de prestigieuze 2016 Galenus-prijs voor het meest innoverende medisch toestel dat zal leiden tot betere behandelingen, en dat met zijn volledig geautomatiseerde Idylla™ NRAS-BRAF Mutatie Test voor colorectale (darm)kankerpatiënten.

### Financiële hoogtepunten

- *Inkomsten uit productverkopen*: Inkomsten uit productverkopen toonden een jaar-op-jaar groei van 88% en bedroegen EUR 5,1 miljoen in H1 2017. Gedurende dezelfde periode groeide de verkoop van cartridges jaar-op-jaar met 90% tot EUR 3,3 miljoen en groeide de verkoop van Idylla™ systemen met 84% naar EUR 1,8 miljoen. De totale commerciële productverkopen stegen in H1 2017 naar EUR 5,0 miljoen, hetgeen een jaar-op-jaar groei van 195% betekent, voornamelijk gedreven door een toename van het commerciële cartridge verbruik.
- *Operationele uitgaven*: De totale operationele uitgaven (inclusief kosten van verkoop) bedroegen EUR 30,7 miljoen in H1 2017 versus EUR 30,8 miljoen in H1 2016. Operationele uitgaven exclusief kosten van goederen in H1 2017 bedroegen EUR 27,4 miljoen versus EUR 28,8 miljoen in H1 2016, een daling van ongeveer 5% voornamelijk toe te schrijven aan een vermindering van de uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling.
- *Netto kasstroom*: De totale netto kasstroom bedroeg tot EUR -24,2 miljoen versus EUR -28,3 miljoen in H1 2016, een jaar-op-jaar verbetering van 15%.
- *Kaspositie*: Biocartis' kaspositie eind juni 2017 bedroeg EUR 59,0 miljoen in vergelijking met EUR 83,2 miljoen op 31 december 2016. Bovendien heeft de Vennootschap EUR 25 miljoen aan kredietlijnen voor meerdere doeleinden ter beschikking, waarvan geen opnames werden verricht in H1 2017.
- *Bijkomende details*: Zie 'Belangrijkste cijfers H1 2017' hieronder voor meer details over de H1 2017 financiën.

**Hilde Windels, interim Chief Executive Officer van Biocartis (tot 31 augustus 2017), gaf volgende reactie op de H1 2017 resultaten:** *"Onze H1 2017 performantie wordt best omschreven door de 195% groei die we jaar-op-jaar realiseerden in onze commerciële productinkomsten. Dit toont aan dat we onze investeringen in de uitbreiding van ons menu en onze geografische expansie succesvol vertaald hebben in hogere commerciële volumes, wat blijkt geeft van de adoptie van het Idylla™ platform in onze huidige markten. We zijn erg enthousiast om onze verkoop in de VS te starten in de tweede helft van dit jaar en we kijken uit naar een aantal belangrijke testlanceringen de komende maanden. Dit zal ons in een uitstekende positie plaatsen om deze indrukwekkende groeicurve voort te zetten. Ik heb er vertrouwen in dat onder het leiderschap van Herman Verrelst, onze nieuwe CEO vanaf 1 september, Biocartis zijn beloftes zal blijven nakomen, gericht op het wereldwijd beïnvloeden van de manier waarop moleculaire diagnose vandaag wordt uitgevoerd."*

### Gebeurtenissen na de rapporteringsperiode

- *Menu borstkanker* – In juli 2017 startten Biocartis en ETPL (de commercialisatie tak van A\*STAR, Singapore's Agentschap voor Wetenschap, Technologie en Onderzoek) de ontwikkeling van een tweede test voor het Idylla™ borstkanker menu. Het gaat hierbij om een volledig geautomatiseerde vaste weefseltest, gericht op het ondersteunen van een optimale therapiekeuze voor borstkankerpatiënten. Deze ontwikkeling maakt deel uit van een vernieuwde vijfjarige strategische samenwerking met ETPL<sup>8</sup> die zich richt op de ontwikkeling van moleculaire diagnostetsten voor het Idylla™ platform van Biocartis. De samenwerkingen met ETPL en LifeArc passen goed bij de strategie van Biocartis om de uitbreiding van zijn menu moleculaire diagnostetsten te versnellen via samenwerkingen met derden.

---

<sup>8</sup> Op 17 juli 2015, tekende Biocartis een samenwerkingsakkoord met ETPL, de commercialisatie tak van de Agency for Science, Technology and Research (A\*STAR, gevestigd in Singapore). A\*STAR is Singapore's leidend publieke sector agentschap dat economisch georiënteerd onderzoek aanvoert om wetenschappelijke ontdekkingen te bevorderen en innovatieve technologieën te ontwikkelen. Tijdens deze samenwerking had Biocartis toegang tot nieuwe biomarkers (inclusief diegene ontdekt binnen A\*Star's onderzoeksinstituten) van de Diagnostics Development Hub van ETPL.

- *510(k) vrijstelling Idylla™ instrumentatie* – In juli 2017 publiceerde de US FDA<sup>9</sup> een definitieve lijst van toestellen die werden vrijgesteld van de 510(k) kennisgevingsvereisten die gelden alvorens een product op de markt komt. De productcodes van toepassing op het Biocartis Idylla™ Instrument en de Idylla™ Console zijn vermeld op deze lijst. Naar verwachting zal deze vrijstelling van het Biocartis Idylla™ Instrument en de Idylla™ Console de introductie van het Idylla™ platform in de VS versnellen.
- *MSI performantie data* – Op 31 augustus 2017 kondigde Biocartis de publicatie aan van twee studie abstracts, geselecteerd voor presentatie op het ESMO-congres in september 2017, over de performantie van zijn exclusief gelicenseerde nieuwe set biomarkers voor 'microsatellite instability' (MSI) die zullen worden geïntegreerd in de Idylla™ MSI Test (de 'MSI Biomarkers'). Beide studies (waarvan één werd uitgevoerd in samenwerking met Merck KGaA, Darmstadt, Duitsland) toonden superieure performantie van de MSI Biomarkers aan in vergelijking met de twee referentiemethodes.
- *US FDA 510(k) clearance Idylla™ Respiratory (IFV-RSV) Panel* – Op 5 september 2017 kondigde Biocartis aan dat de US Food and Drug Administration (FDA) 510(k) clearance<sup>10</sup> verleende voor het Idylla™ Respiratory (IFV-RSV) Panel.

### Vooruitzichten 2017

- Herhaling van jaardoelstellingen 2017:
  - Groei van de totale installed base tot 640 Idylla™ instrumenten door de toevoeging van 250-275 nieuwe instrument plaatsingen;
  - Groei van het commerciële cartridge verbruik tot meer dan drie keer het volume van 2016; en
  - De realisatie van een kaspositie van ongeveer EUR 40m tegen eind 2017.
- Verwacht nieuws over menu testen H2 2017:
  - CE-markering van de Idylla™ ctKRAS Mutatie Test en de Idylla™ ctNRAS-BRAF Mutatie Test als onderdeel van de samenwerking met Merck<sup>11</sup>; en
  - Lancering van een vloeibare biopsie versie van de Idylla™ EGFR Mutatie Test (RUO).

### Belangrijkste cijfers H1 2017

De tabellen hieronder geven een overzicht van de belangrijkste cijfers en een opsplitsing van de bedrijfsinkomsten voor H1 2017. De geconsolideerde financiële cijfers inclusief de toelichting vind je in het H1 2017 halfjaarlijks financieel verslag van Biocartis, [hier](#) te downloaden op de website van de Vennootschap.

Belangrijkste cijfers (EUR 1.000)	H1 2017	H1 2016	% Verandering
<b>Totale bedrijfsinkomsten</b>	<b>6.978</b>	<b>6.750</b>	<b>3%</b>
Kostprijs van verkopen	-3.278	-1.921	71%
Uitgaven voor Onderzoek & Ontwikkeling	-19.320	-20.699	-7%
Marketing & Distributiekosten	-5.308	-5.259	1%
Algemene & Administratieve kosten	-2.781	-2.874	-3%
<b>Bedrijfsuitgaven</b>	<b>-30.687</b>	<b>-30.754</b>	<b>0%</b>
<b>Bedrijfsresultaat</b>	<b>-23.709</b>	<b>-24.003</b>	<b>-1%</b>
Netto financieel resultaat	-729	-282	159%
Inkomstenbelasting	456	501	-9%
<b>Netto resultaat</b>	<b>-23.982</b>	<b>-23.784</b>	<b>1%</b>
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	-22.172	-25.345	-13%
Kasstroom uit investeringsactiviteiten	-1.531	-6.912	-78%
Kasstroom uit financieringsactiviteiten	-479	3.919	-112%
<b>Netto kasstroom</b>	<b>-24.182</b>	<b>-28.338</b>	<b>-15%</b>
<b>Geldmiddelen en kasequivalenten<sup>1</sup></b>	<b>59.042</b>	<b>75.757</b>	<b>-22%</b>
Financiële schulden	33.279	16.544	6%

<sup>1</sup> Inclusief EUR 1,2 miljoen aan restricties onderhevige geldmiddelen (als garantie voor de KBC leasefinanciering)

<sup>9</sup> US Food and Drug Administration.

<sup>10</sup> Sectie 510(k) van de Food, Drug and Cosmetic Act vereist fabrikanten van apparaten die zich moeten registreren om de FDA op de hoogte te brengen van hun intentie om een medisch apparaat uit te brengen tenminste 90 dagen op voorhand. Dit is beter gekend als Premarket Notification, ook PMN genoemd of 510(k).

<sup>11</sup> Merck KGaA, Darmstadt, Duitsland.

Opsplitsing bedrijfsinkomsten (EUR 1.000)	H1 2017	H1 2016	% Verandering
<b>Inkomsten uit samenwerkingen</b>	716	3.377	-79%
Idylla™ Systeem verkopen	1.821	988	84%
Idylla™ Cartridge verkopen	3.270	1.723	90%
<b>Inkomsten uit productverkopen</b>	<b>5.092</b>	<b>2.711</b>	<b>88%</b>
Inkomsten uit diensten	104	20	411%
<b>Totale inkomsten</b>	<b>5.912</b>	<b>6.109</b>	<b>-3%</b>
Subsidies en andere inkomsten	1.066	641	66%
<b>Totale bedrijfsinkomsten</b>	<b>6.978</b>	<b>6.750</b>	<b>3%</b>

Inkomsten uit productverkopen (EUR 1.000)	H1 2017	H1 2016	% Verandering
Commerciële inkomsten	5.024	1.705	195%
Onderzoek & Ontwikkeling inkomsten	67	1.006	-93%
<b>Totale inkomsten uit productverkopen</b>	<b>5.092</b>	<b>2.711</b>	<b>88%</b>

#### *Winst- en verliesrekening*

Opbrengsten uit samenwerkingen in H1 2017 vertoonden een jaar-op-jaar daling van ongeveer 79% naar EUR 0,7 miljoen, voornamelijk gedreven door significante lagere (erkende) licentie vooruitbetalingen van strategische partners: EUR 3,3 miljoen in H1 2016 versus EUR 0,7 miljoen in H1 2017. Inkomsten uit productverkopen daarentegen toonden een jaar-op-jaar stijging van ongeveer 88% in H1 2017 naar EUR 5,1 miljoen, gedreven door hogere inkomsten uit commerciële activiteiten. Bovendien verhoogden de subsidies en andere inkomsten jaar-op-jaar met ongeveer 66% naar EUR 1,1 miljoen, en dit door hogere subsidies voor ondersteuning van onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten en subsidies voor training gerelateerd aan het oprichten van een tweede cartridge productielijn. De totale bedrijfsinkomsten bedroegen bijgevolg EUR 7,0 miljoen in H1 2017 versus EUR 6,8 miljoen in H1 2016, een stijging van 3%.

De totale bedrijfsuitgaven in H1 2017 bleven met EUR 30,7 miljoen ongeveer op hetzelfde niveau als H1 2016 (EUR 30,8 miljoen) door een stijging van de verkoopskosten, die gecompenseerd werden door lagere algemene & administratiekosten, alsook door lagere uitgaven voor onderzoek & ontwikkeling. De kosten van verkopen stegen in H1 2017 naar EUR 3,2 miljoen (71% jaar-op-jaar groei) door hogere commerciële cartridge- en instrumentatie volumes.

Uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling daalden jaar-op-jaar met ongeveer 7% naar EUR 19,3 miljoen in H1 2017. Dit was voornamelijk gedreven door lagere personeels- en onderaannemingskosten, deels gecompenseerd door hogere Idylla™ platform- en cartridge prototype kosten en hogere consultancykosten. Uitgaven voor marketing & distributie bleven jaar-op-jaar op hetzelfde niveau en bedroegen EUR 5,3 miljoen in H1 2017 gezien de hogere kosten voor personeel, faciliteiten en TT&C (Travel, Training & Conferences) gecompenseerd werden door lagere kosten voor onderaanneming en verkoop & promotie. De algemene & administratiekosten daalden jaar-op-jaar met 3% naar EUR 2,8 miljoen als gevolg van lagere personeels- en TT&C kosten, die maar gedeeltelijk gecompenseerd werden door hogere kosten voor personeel en extern advies. In het algemeen bedroegen de operationele uitgaven exclusief de verkoopskosten EUR 27,4 miljoen in H1 2017, hetgeen een jaar-op-jaar daling vertegenwoordigt van ongeveer 5%.

Het bovenstaande resulteerde in een bedrijfsresultaat voor H1 2017 naar EUR -23,7 miljoen vergeleken met EUR -24,0 miljoen in H1 2016. Volgend op een netto financieel resultaat voor H1 2017 van EUR -0,7 miljoen en een positieve inkomstenbelasting van EUR 0,5 miljoen, bedroeg het H1 2017 nettoresultaat EUR -24,0 miljoen in vergelijking met EUR -23,8 miljoen voor dezelfde periode in 2016.

#### *Balans*

De materiële vaste activa stegen in H1 2017 tot EUR 24,3 miljoen van EUR 23,1 miljoen einde 2016 (toename van EUR 1,2 miljoen), gedreven door kapitaaluitgaven in H1 2017 van EUR 3,3 miljoen (voornamelijk gerelateerd aan investeringen voor de uitbreiding van de cartridgeproductie) en afschrijvingslasten van ongeveer EUR 2,0 miljoen.

De inventaris steeg lichtjes tot EUR 9,9 miljoen (jaar-op-jaar stijging van 1%) doordat een grotere voorraad van afgewerkte producten (voornamelijk Idylla™ cartridges) bijna volledig werd gecompenseerd door lagere niveaus van ruwe materialen en half-afgewerkte producten gedreven door lopende supply chain efficiëntie-initiatieven. Een stijging in handels- en andere vorderingen van ongeveer EUR 0,1 miljoen in H1 2017 werd gecompenseerd door een stijging in handelsschulden van een gelijkaardige waarde. Andere lopende activa stegen jaar-op-jaar met ongeveer 22% naar EUR 2,4 miljoen in H1 2017 als gevolg van hogere toe te rekenen subsidie-opbrengsten.

De kas en kasequivalenten van de Vennootschap eind H1 2017 bedroeg EUR 59,0 miljoen in vergelijking met EUR 83,2 miljoen aan het einde van 2016. De totale financiële schuld eind H1 2017 bedroeg EUR 33,3 miljoen, hetgeen een stijging van ongeveer EUR 1,9 miljoen weergeeft in vergelijking met einde 2016. Dit was het resultaat van een stijging in lease financiering door de lopende uitbreiding van de cartridgeproductie, alsook door de toevoeging van gekapitaliseerde rente van de achtergestelde lening van de Vennootschap.

#### *Kasstromen*

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten in H1 2017 bedroeg EUR –22,2 miljoen in vergelijking met EUR -25,3 miljoen in H1 2016 (een stijging van ongeveer 13%), voornamelijk door beperkte investeringen in werkkapitaal in H1 2017 (in vergelijking met materiële investeringen in werkkapitaal en significante veranderingen in uitgestelde inkomsten in H1 2016). De kasstroom uit investeringsactiviteiten in H1 2017 bedroeg EUR –1,5 miljoen (in vergelijking met EUR -6,9 miljoen in H1 2016) en is voornamelijk gerelateerd aan de kapitalisatie van Idylla™ systemen die bij klanten geplaatst werden onder (reagent) rental overeenkomsten en Idylla™ systemen voor intern gebruik. De EUR 1,8 miljoen investeringen voor de uitbreiding van de cartridge productie zijn niet inbegrepen in de kasstroom uit investeringsactiviteiten, gezien deze rechtstreeks betaald zijn via de lease financiering. De kasstroom uit financieringsactiviteiten in H1 2017 bedroeg EUR –0,5 miljoen (in vergelijking met EUR 3,9 miljoen in H1 2016) en is gerelateerd aan terugbetalingen van leningen. Volgend op de hierboven vernoemde elementen bedroeg de netto kasstroom van H1 2017 EUR –24,2 miljoen in vergelijking met EUR -28,3 miljoen in H1 2016, hetgeen een jaar-op-jaar verbetering van 15% vertegenwoordigt.

#### **Financiële kalender 2017**

- Buitengewone Algemene Vergadering Biocartis Group NV – 11 september 2017
- Q3 2017 Business Update – 16 november 2017
- 2017 jaarresultaten – 1 maart 2018
- Publicatie 2017 jaarverslag – 5 april 2018

#### **Webcast en presentatie**

Biocartis zal een conference call met live webcast organiseren om de H1 2017 resultaten voor te stellen, gevolgd door een vraag- en antwoord sessie. Deze vindt vandaag plaats, op 7 september 2017, om 14:00 EST / 13:00 BST (VK) / 08:00 EDT (VS). Voor toegang tot deze webcast, klik [hier](#). Wie wil deelnemen in de vraag-en antwoordsessie kan inbellen op +32 (0)2 404 0662, gevolgd door de bevestigingscode 4254599. Kort nadien kan je de webcast op de [Biocartis investeerderswebsite](#) herbeluisteren.

#### **Verklaring van de Commissaris**

De verkorte geconsolideerde financiële informatie voor de zes maanden afgesloten op 30 juni 2017 is opgesteld overeenkomstig IAS 34 'Tussentijdse Financiële Verslaggeving' zoals aanvaard binnen de Europese Unie. Ze bevatten niet alle informatie die vereist is voor een volledige jaarrekening, en moeten dan ook gelezen worden samen met de jaarrekening voor het jaar afgesloten op 31 december 2016. De financiële informatie wordt gepresenteerd in duizenden Euro (tenzij anders vermeld). De verkorte geconsolideerde financiële informatie werd op 31 augustus 2017 door de Raad van Bestuur goedgekeurd voor uitgifte. De commissaris, Deloitte Bedrijfsrevisoren/Reviseurs d'Entreprises, vertegenwoordigd door Gert Vanhees, bevestigt dat de uitgevoerde beoordeling, die ten gronde is afgewerkt, geen enkele belangrijke aanpassingen onthulden aan de geconsolideerde halfjaarlijkse financiële informatie in dit persbericht. Het tussentijdse financiële verslag 2017 is beschikbaar op [www.biocartis.com](http://www.biocartis.com).

--- EINDE ---

#### **Meer informatie:**

Renate Degrave  
Manager Corporate Communications & Investor Relations  
e-mail [rdegrave@biocartis.com](mailto:rdegrave@biocartis.com)  
tel +32 15 631 729  
gsm +32 471 53 60 64

[@Biocartis](#)

[www.linkedin.com/Biocartis](http://www.linkedin.com/Biocartis)

## Over Biocartis

Biocartis (Euronext Brussels: BCART) is een innovatief bedrijf in de moleculaire diagnostiek (MDx), dat diagnostische oplossingen van de nieuwste generatie aanbiedt om de klinische praktijk te verbeteren ten voordele van de patiënt, klinici, kostendragers en de sector. Het Idylla™ MDx systeem van Biocartis is een volledig geautomatiseerd, staal-tot-resultaat real-time PCR-systeem (Polymerase Chain Reaction ofwel Polymerasekettingreactie) dat accurate, zeer betrouwbare moleculaire informatie verstrekt op basis van nagenoeg elk biologisch staal, in nagenoeg elke omgeving. Biocartis lanceerde het Idylla™ platform in 2014. Biocartis ontwikkelt en commercialiseert een snel uitbreidend testmenu dat belangrijke onvoldane klinische behoeften in oncologie en infectieziekten beantwoordt. Deze domeinen zijn respectievelijk het snelst groeiende en het grootste segment van de wereldwijde MDx-markt. Vandaag biedt Biocartis tien oncologietesten en twee infectieziekten testen aan in Europa. Meer informatie op [www.biocartis.com](http://www.biocartis.com). Persfoto's vindt u [hier](#). Volg ons op [Twitter](#): @Biocartis\_.

*Het Biocartis handelsmerk en logo zijn handelsmerken van Biocartis en worden gebruikt en zijn geregistreerd in Europa. Idylla™ is een geregistreerd handelsmerk in de Verenigde Staten van Amerika en andere landen. Het Idylla™ handelsmerk en logo zijn handelsmerken van en worden gebruikt door Biocartis. Dit persbericht is niet bedoeld voor distributie, rechtstreeks of onrechtstreeks, in enige jurisdictie waar dit onwettig zou zijn. Ieder die dit persbericht leest, dient zich te informeren over zulke beperkingen en dient zulke beperkingen na te leven. Biocartis neemt geen verantwoordelijkheid voor enige inbreuk van enige dergelijke beperkingen door eender wie. Gelieve de product-etikettering te raadplegen voor het toepasselijke bedoeld gebruik van ieder individueel Biocartis product. Dit persbericht vormt geen aanbod of uitnodiging voor de verkoop of aankoop van effecten in eender welke jurisdictie. Effecten van Biocartis mogen niet aangeboden of verkocht worden in de Verenigde Staten van Amerika zonder registratie bij de United States Securities and Exchange Commission of een uitzondering van registratie onder de U.S. Securities Act van 1933, zoals gewijzigd.*

## Toekomstgerichte verklaringen

*Bepaalde verklaringen, overtuigingen en opinies in dit persbericht zijn naar de toekomst gericht, en geven de huidige verwachtingen en projecties weer van de Vennootschap of, in voorkomend geval, de bestuurders of het management van de Vennootschap, betreffende toekomstige gebeurtenissen zoals de resultaten van de Vennootschap, haar financiële toestand, liquiditeit, prestaties, vooruitzichten, groei, strategieën en de industrie waarin de Vennootschap actief is. Het is eigen aan toekomstgerichte verklaringen dat zij een aantal risico's, onzekerheden, veronderstellingen en andere factoren inhouden die de werkelijke resultaten of gebeurtenissen materieel kunnen doen verschillen van deze uitgedrukt of verondersteld door de toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden, veronderstellingen en factoren kunnen een negatief effect hebben op het resultaat en de financiële gevolgen van de plannen en gebeurtenissen hierin beschreven. Een verscheidenheid aan factoren inclusief, maar niet beperkt tot, veranderingen in vraag, concurrentie en technologie, kunnen werkelijke gebeurtenissen, prestaties of resultaten wezenlijk doen verschillen van enige verwachte ontwikkeling. Toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht betreffende tendensen of activiteiten in het verleden zijn geen garantie voor toekomstige prestaties en dienen niet te worden beschouwd als een garantie dat zulke tendensen of activiteiten zullen voortduren in de toekomst. Tevens, zelfs indien werkelijke resultaten of ontwikkelingen consistent zijn met de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht, geven deze resultaten of ontwikkelingen geen indicatie omtrent resultaten of ontwikkelingen in de toekomst. Bijgevolg verwerpt de Vennootschap uitdrukkelijk enige verplichting of verbintenis om enige update of wijziging te publiceren van enige toekomstgerichte verklaring in dit persbericht ten gevolge van enige verandering in verwachtingen of in gebeurtenissen, voorwaarden, veronderstellingen of omstandigheden waarop deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd. Noch de Vennootschap, noch haar adviseurs of vertegenwoordigers, noch enige van haar dochtervennootschappen of enige van diens kaderleden of werknemers garanderen dat de veronderstellingen waarop zulke toekomstgerichte verklaringen gebaseerd zijn, vrij zijn van fouten, noch aanvaarden zij enige verantwoordelijkheid voor de toekomstige nauwkeurigheid van de toekomstgerichte verklaringen opgenomen in dit persbericht of het werkelijk plaatsvinden van de verwachte ontwikkelingen. Men mag geen onvoorwaardelijk vertrouwen stellen in toekomstgerichte verklaringen, welke enkel van toepassing zijn op de datum van dit persbericht.*