

Cornellà de Llobregat, 28 de Julio de 2017

## NOTA DE RESULTADOS:

### PRIMER SEMESTRE DE 2017

*Oryzon, la compañía española que desarrolla terapias experimentales epigenéticas, anuncia sus resultados y avances en el primer semestre de 2017*

**HA REALIZADO INVERSIONES EN I+D DE 3,0 M€, PARA FINALIZAR LA CARACTERIZACIÓN DE LA SEGURIDAD CLINICA DEL FÁRMACO EPIGENETICO ORAL ORY-2001 EN DESARROLLO PARA EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS**

- Los ingresos al cierre del primer semestre de 2017 ascienden a 2,8 M€ (trabajos realizados para el propio inmovilizado 2,5 M€, subvenciones 0,3 M€).
- Inversiones en I+D de 3,0 M€, de las cuales 2,5 M€ corresponden a desarrollo y 0,5 M€ a investigación que se han llevado directamente a gastos del periodo.
- El resultado neto de 2,7 M€ de pérdida es acorde con la especificidad del modelo de negocio de la biotecnología, en la fase de desarrollo en la que se halla la Sociedad, con un periodo de maduración de sus productos a largo plazo, y sin recurrencias desde la perspectiva de ingresos.
- La Sociedad ha realizado una ampliación de capital por importe de 18,2 M€, fortaleciendo su patrimonio neto y su efectivo e inversiones financieras a corto plazo hasta alcanzar un importe de 36,8 M€ y 37,5 M€ respectivamente.
- Con fecha 19 de julio Hoffmann-La Roche comunicó a Oryzon que debido a una re-priorización estratégica de su portfolio, han tomado la decisión de discontinuar el desarrollo clínico de ORY-1001, un inhibidor selectivo de LSD1, que estaba siendo investigado para cánceres hematológicos y ciertos tumores sólidos. Esta decisión ha sido tomada por criterios de negocio y no por el comportamiento del fármaco en los ensayos en marcha.

## EVOLUCIÓN DEL NEGOCIO

---

Las inversiones en I+D de 3,0 M€ durante el primer semestre de 2017 han permitido avanzar en los programas de la Sociedad.

La finalización con resultados satisfactorios del ensayo clínico en Fase I/IIA en leucemia aguda del fármaco epigenético ORY-1001, un inhibidor selectivo de LSD1, que se presentaron en la Conferencia ASH-2016 en San Diego, permitieron realizar una demostración de prueba de concepto biológica y la caracterización de las primeras respuestas clínicas. Este ensayo está en fase de cierre regulatorio que se espera culminar en corto plazo. Los datos obtenidos en el estudio en leucemia más otros generados en la investigación conjunta entre ambas compañías contribuyeron a la decisión por parte de la multinacional farmacéutica Roche de simultanear la fase final del ensayo en leucemia con el lanzamiento de un nuevo ensayo clínico en Fase I para la indicación de cáncer de pulmón de células pequeñas. Este ensayo enroló su primer paciente a inicios de este año y se encuentra en la fase de escalado de dosis. Con fecha 19 de Julio Roche notificó a Oryzon que debido a una re-priorización estratégica de su portfolio, habían tomado la decisión de discontinuar el desarrollo clínico de ORY-1001. En la comunicación de Roche se especificaba que la decisión no había sido causada por los datos obtenidos con el fármaco en el ensayo clínico en cáncer de pulmón en marcha sino que es una decisión de negocio basada en un re-priorización de su pipeline y recursos internos. Roche finalizará el ensayo de escalado de dosis en curso y retornará el activo a Oryzon así como toda la información científica obtenida, clínica y preclínica, sin coste alguno para Oryzon. Oryzon ha manifestado su compromiso en seguir desarrollando clínicamente este fármaco. De acuerdo a los términos del Acuerdo de licencia, el traspaso definitivo del activo y de toda su información no se demorará más de 6 meses desde la fecha de notificación.

El ensayo clínico en Fase I de ORY-2001, un inhibidor dual de LSD1 y MAOB, en voluntarios sanos para evaluar su potencial en la enfermedad de Alzheimer y Esclerosis Múltiple ha progresado de forma satisfactoria y se encuentra actualmente en fase de cierre regulatorio que se espera culminar en corto plazo. En el trimestre se presentaron datos clínicos preliminares sobre seguridad del fármaco experimental ORY-2001 en la 13ª Conferencia Internacional de Enfermedad de Alzheimer y Parkinson que ha tenido lugar del 29 de Marzo al 2 de Abril en Viena (Austria). Los datos de seguridad obtenidos en 80 voluntarios han sido positivos y los datos farmacológicos obtenidos permiten definir las dosis a utilizar en las próximas Fases Clínicas II con enfermos. Con el objeto de profundizar en la modelización del efecto hematológico y la determinación de la penetración del fármaco de la barrera hematoencefálica se realizó una enmienda en la Agencia Española del Medicamento (AEMPS) para poder tratar 3 cohortes de voluntarios adicionales. Estos datos permitirán finalizar el estudio de Fase I con 106 voluntarios y sus resultados se presentarán en un próximo congreso especializado.

Se ha avanzado asimismo en nuevos experimentos preclínicos con ORY-2001 en la indicación de Alzheimer y en la caracterización del Mecanismo de Acción que sustenta los datos de eficacia preclínica observados en el modelo animal de esclerosis múltiple conocido como EAE, así como en otras indicaciones en enfermedades del Sistema Nervioso Central que la compañía hará públicas en Conferencias Científicas especializadas que se desarrollarán en los próximos meses.

El tercer fármaco experimental de la compañía, el inhibidor específico de LSD1, ORY-3001, en fase preclínica para indicaciones no oncológicas, progresa adecuadamente en el tramo final de la toxicología regulatoria necesaria para obtener los permisos de inicio de estudios clínicos.

Además se ha avanzado en los programas en fases más tempranas, particularmente en los programas dirigidos a otras Histona demetilinas (KDMs), donde se está avanzando refinando cabezas de serie.

La compañía tiene en estos momentos dos moléculas experimentales epigenéticas “first-in-class” en ensayos clínicos en humanos y una tercera en fase final de preclínica.

Al cierre del primer semestre de 2017, el efectivo y las inversiones financieras a corto plazo de 37,5 M€ se han incrementado en 10,2 M€ con respecto al cierre del ejercicio 2016, manteniéndose una posición financiera consolidada que debe permitir el desarrollo de las actividades de I+D a lo largo de los próximos trimestres.

El resultado negativo de explotación del primer semestre de 2017 se ha situado en -2,2 M€, frente al resultado negativo de -2,3 M€ generado en el mismo periodo de 2016, en línea con la fase en la que se halla el modelo de negocio de la Sociedad.

Durante el segundo trimestre de 2017, la Sociedad ha realizado una ampliación de capital mediante la emisión y puesta en circulación de 5.693.565 acciones nuevas de la Sociedad de valor nominal de cinco céntimos de euro (0,05€), por un importe efectivo total de dieciocho millones doscientos diecinueve mil cuatrocientos ocho euros (18.219.408€), correspondiendo doscientos ochenta y cuatro mil seiscientos setenta y ocho euros con veinticinco céntimos de euro (284.678,25€) de éstos a valor nominal y diecisiete millones novecientos treinta y cuatro mil setecientos veintinueve euros con setenta y cinco céntimos de euro (17.934.729,75€) a prima de emisión, esto es, por un precio de emisión de tres euros con veinte céntimos de euro (3,20€) por acción. Se han incorporado en el accionariado de ORYZON inversores internacionales institucionales (fundamentalmente de EEUU y de la Unión Europea).

La Sociedad, no tiene registrados derechos de cobro derivados del acuerdo de licencia con Hoffmann-La Roche, ni obligaciones actuales surgidas de hechos pasados que puedan suponer un pasivo ni una contingencia. Los cobros recibidos por la Sociedad a lo largo de la duración del acuerdo de licencia no son reembolsables.

El activo intangible correspondiente al acuerdo de licencia fue sometido a deterioros sistemáticos desde el ejercicio económico 2013 con un ritmo de amortización anual del 20%.

A 30 de junio de 2017 el valor neto contable del activo intangible se encuentra registrado por importe de 328.700 euros y quedará totalmente amortizado a 31 de diciembre de 2017. El valor neto realizable del activo se estima superior a 328.700 euros, no estimándose necesaria la dotación de provisión, importe que en su caso se estima no material y que se cifraría en 328.700 euros.

A partir de la fecha, la Sociedad no recibirá nuevos cobros derivados del acuerdo de licencia suscrito con Hoffmann-La Roche.

---

**PRINCIPALES NOTICIAS EN EL PRIMER SEMESTRE DE 2017**

---

A continuación se relacionan las principales noticias publicadas a lo largo del primer semestre de 2017, la información completa puede consultarse en:

<https://www.oryzon.com/es/noticias>

***3 de Abril de 2017 - ORYZON presenta datos clínicos de su molécula ORY-2001 en la 13ª Conferencia Internacional de Enfermedad de Alzheimer y Parkinson***

La compañía presentó datos clínicos preliminares sobre seguridad de su fármaco en investigación ORY-2001, un inhibidor selectivo de LSD1 y MAOB, en la 13ª Conferencia Internacional de Enfermedad de Alzheimer y Parkinson que ha tenido lugar del 29 de Marzo al 2 de Abril en Viena (Austria). Oryzon realizó una presentación oral y adicionalmente en un poster en la sesión A03b.

***24 de Abril de 2017 - ORYZON recibe de nuevo financiación de la Alzheimer Drug Discovery Foundation***

Oryzon anuncia que la Alzheimer Drug Discovery Foundation (ADDF) ha aprobado una ayuda de 300.000 dólares para apoyar el proyecto de Oryzon "Desarrollo clínico de un marcador complementario para uso con el inhibidor dual LSD1/MAO-B ORY-2001".

***16 de Mayo de 2017 - ORYZON anuncia la incorporación de un experto internacional en Alzheimer como nuevo Director Médico***

Oryzon anuncia que el Dr. Roger Bullock ha sido nombrado Director Médico (Chief Medical Officer, CMO). Esta contratación fortalece el liderazgo epigenético de la compañía en el campo de la neurodegeneración con la incorporación de un profesional médico experto en trastornos neurológicos y psiquiátricos que aporta una amplia experiencia clínica y médica en el campo de la enfermedad de Alzheimer, la enfermedad de Huntington y otros trastornos neurodegenerativos.

***20 de Julio de 2017 - Oryzon Genomics recupera los derechos de ORY-1001 (RG6016)***

Oryzon ha anunciado que ayer noche Roche le notificó que debido a una repriorización estratégica de su portfolio, ha decidido discontinuar el desarrollo clínico del fármaco experimental ORY-1001 (RG6016), un inhibidor selectivo de la Demetilasa Específica de Lisinas-1 (LSD1) en pacientes con leucemia aguda y tumores sólidos que se realizaba bajo los términos del acuerdo de licencia entre ambas compañías de fecha 1 de abril de 2014.

---

**CUENTA DE RESULTADOS DEL PRIMER SEMESTRE DE 2017**

	<b>30.06.2017</b>	<b>30.06.2016</b>
<b>OPERACIONES CONTINUADAS</b>		
<b>Importe neto de la cifra de negocios:</b>	<b>16.764</b>	<b>477.213</b>
Prestaciones de servicios	16.764	477.213
<b>Trabajos realizados por la empresa para su activo</b>	<b>2.474.310</b>	<b>1.784.929</b>
<b>Aprovisionamientos:</b>	<b>(135.193)</b>	<b>(167.016)</b>
Consumo de mercaderías	(135.193)	(167.016)
<b>Otros ingresos de explotación:</b>	<b>6.500</b>	<b>629</b>
Subvenciones de explotación incorporadas al resultado del ejercicio	6.500	629
<b>Gastos de personal:</b>	<b>(1.544.093)</b>	<b>(1.156.700)</b>
Sueldos, salarios y asimilados	(1.320.317)	(1.027.620)
Cargas sociales	(223.776)	(129.081)
<b>Otros gastos de explotación</b>	<b>(2.845.102)</b>	<b>(3.035.519)</b>
Servicios exteriores	(2.839.664)	(3.042.714)
Tributos	(5.437)	(49.008)
Pérdidas, deterioro y variación de provisiones por operaciones comerciales	-	59.574
Otros gastos de gestión corriente	-	(3.371)
<b>Amortización del inmovilizado</b>	<b>(415.508)</b>	<b>(434.891)</b>
<b>Imputación de subvenciones de inmovilizado no financiero y otras</b>	<b>284.758</b>	<b>220.978</b>
<b>Deterioro y resultado por enajenaciones del inmovilizado</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>Otros resultados</b>	<b>254</b>	<b>50</b>
	<b>(2.157.310)</b>	<b>(2.310.328)</b>
<b>RESULTADO DE EXPLOTACIÓN</b>		
<b>Ingresos financieros:</b>	<b>42.621</b>	<b>15.919</b>
De valores negociables y otros instrumentos financieros		
De empresas del grupo y asociadas		11.708
De terceros	42.621	4.211
<b>Gastos financieros:</b>	<b>(522.588)</b>	<b>(493.398)</b>
Por deudas con empresas del grupo y asociadas		
Por deudas con terceros	(522.588)	(493.398)
<b>Variación de valor razonable en instrumentos financieros</b>	<b>-</b>	<b>(117.991)</b>
Cartera de negociación y otros	-	(117.991)
<b>Diferencias de cambio</b>	<b>(116.830)</b>	<b>(70.161)</b>
<b>Deterioro y resultado por enajenaciones de instrumentos financieros</b>	<b>-</b>	<b>150.000</b>
Resultados por enajenaciones y otros	-	150.000
<b>RESULTADO FINANCIERO</b>	<b>(596.797)</b>	<b>(515.630)</b>
<b>RESULTADO ANTES DE IMPUESTOS</b>	<b>(2.754.107)</b>	<b>(2.825.958)</b>
<b>Impuestos sobre beneficios</b>	<b>24.730</b>	<b>29.288</b>
<b>RESULTADO DEL EJERCICIO</b>	<b>(2.729.377)</b>	<b>(2.796.670)</b>

## BALANCE A 30 DE JUNIO DE 2017

<b>ACTIVO</b>	<b>30.06.2017</b>	<b>31.12.2016</b>
<b>ACTIVO NO CORRIENTE</b>	<b>23.416.824</b>	<b>21.268.770</b>
<b>Inmovilizado intangible</b>	<b>20.962.599</b>	<b>18.810.398</b>
Desarrollo	20.931.738	18.786.128
Aplicaciones informáticas	30.861	24.270
<b>Inmovilizado material</b>	<b>666.973</b>	<b>695.870</b>
Instalaciones técnicas y otro inmovilizado material	666.973	695.870
<b>Inversiones financieras a largo plazo</b>	<b>66.703</b>	<b>66.682</b>
Instrumentos de patrimonio	41.000	41.000
Otros activos financieros	25.703	25.682
<b>Activos por impuesto diferido</b>	<b>1.720.549</b>	<b>1.695.820</b>
<b>ACTIVO CORRIENTE</b>	<b>38.739.073</b>	<b>28.475.457</b>
<b>Existencias</b>	<b>8.051</b>	<b>8.331</b>
Comerciales	8.051	8.331
<b>Deudores comerciales y otras cuentas a cobrar</b>	<b>1.120.381</b>	<b>978.059</b>
Deudores varios	295.078	437.419
Personal	450	450
Otros créditos con las Administraciones Públicas	824.853	540.190
<b>Inversiones financieras a corto plazo</b>	<b>1.141.556</b>	<b>5.241.556</b>
Otros activos financieros	1.141.556	5.241.556
<b>Periodificaciones a corto plazo</b>	<b>110.362</b>	<b>219.320</b>
<b>Efectivo y otros activos líquidos equivalentes</b>	<b>36.358.723</b>	<b>22.028.192</b>
Tesorería	36.358.723	22.028.192
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>62.155.897</b>	<b>49.744.228</b>

## PATRIMONIO NETO Y PASIVO

	<u>30.06.2017</u>	<u>31.12.2016</u>
<b>PATRIMONIO NETO</b>	<b>36.778.951</b>	<b>22.728.779</b>
<b>Fondos propios</b>	<b>31.617.303</b>	<b>17.626.418</b>
<b>Capital</b>	<b>1.708.070</b>	<b>1.423.391</b>
Capital suscrito	1.708.070	1.423.391
<b>Prima de emisión</b>	<b>47.760.319</b>	<b>29.825.590</b>
<b>Reservas</b>	<b>(3.998.929)</b>	<b>(2.288.463)</b>
Legal y estatutarias	47.182	47.182
Otras reservas	(4.046.111)	(2.335.644)
<b>(Acciones y participaciones en patrimonio propias)</b>	<b>(1.579.913)</b>	<b>(1.791.234)</b>
<b>Resultados de ejercicios anteriores</b>	<b>(9.542.866)</b>	<b>(4.094.609)</b>
(Resultados negativos de ejercicios anteriores)	(9.542.866)	(4.094.609)
<b>Resultado del ejercicio</b>	<b>(2.729.377)</b>	<b>(5.448.257)</b>
<b>Subvenciones, donaciones y legados recibidos</b>	<b>5.161.648</b>	<b>5.102.360</b>
<b>PASIVO NO CORRIENTE</b>	<b>16.502.899</b>	<b>19.418.941</b>
<b>Deudas a largo plazo</b>	<b>14.782.349</b>	<b>17.723.121</b>
Deuda con entidades de crédito	12.166.169	14.933.811
Otros pasivos financieros	2.616.181	2.789.310
<b>Pasivos por impuesto diferido</b>	<b>1.720.549</b>	<b>1.695.820</b>
<b>PASIVO CORRIENTE</b>	<b>8.874.047</b>	<b>7.596.508</b>
<b>Deudas a corto plazo</b>	<b>6.645.927</b>	<b>5.477.394</b>
Deuda con entidades de crédito	5.552.579	4.250.423
Otros pasivos financieros	1.093.348	1.226.971
<b>Acreedores comerciales y otras cuentas a pagar</b>	<b>2.228.120</b>	<b>2.119.114</b>
Proveedores	1.710.657	1.602.694
Personal (remuneraciones pendientes de pago)	272.782	292.120
Otras deudas con las Administraciones Públicas	244.681	224.300
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVO</b>	<b>62.155.897</b>	<b>49.744.228</b>

**Sobre Oryzon**

Fundada en 2000 en Barcelona, España, Oryzon es una compañía biofarmacéutica de fase clínica líder europea en Epigenética. La compañía tiene una de las carteras más fuertes en el sector. El programa LSD1 de Oryzon está cubierto por más de 20 familias de patentes, y ha dado lugar a dos moléculas en ensayos clínicos. Además, Oryzon cuenta con programas en curso para el desarrollo de inhibidores contra otras dianas epigenéticas. La compañía posee también una fuerte plataforma tecnológica para la identificación de biomarcadores y valida biomarcadores y dianas para una variedad de enfermedades oncológicas y neurodegenerativas. La estrategia de Oryzon es desarrollar compuestos pioneros en su clase basados en la Epigenética hasta completar estudios clínicos de Fase II, decidiendo en ese momento, caso por caso, si continúa su desarrollo a nivel interno u otorga licencias para las últimas fase de desarrollo clínico y la comercialización. La compañía tiene oficinas en Barcelona y Cambridge, Massachusetts. Para más información, visitar [www.oryzon.com](http://www.oryzon.com).

**EEUU:**

**The Trout Group**  
**Thomas Hoffmann**  
+1 646 378 2932  
[thoffmann@troutgroup.com](mailto:thoffmann@troutgroup.com)

**España:**

**ATREVIA**  
**Patricia Cobo/Luis Rejano**  
+34 91 564 07 25  
[pcobo@atrevia.com](mailto:pcobo@atrevia.com)  
[lrejano@atrevia.com](mailto:lrejano@atrevia.com)

**Corporativo:**

**Emili Torrell**  
**BD Director**  
+34 93 515 13 13  
[etorrell@oryzon.com](mailto:etorrell@oryzon.com)

**AFIRMACIONES O DECLARACIONES CON PROYECCIONES DE FUTURO**

Esta comunicación contiene información y afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro sobre Oryzon Genomics, S.A. Tales declaraciones incluyen proyecciones y estimaciones financieras con sus presunciones subyacentes, declaraciones relativas a planes, objetivos, y expectativas en relación con operaciones futuras, inversiones, sinergias, productos y servicios, y declaraciones sobre resultados futuros. Las declaraciones con proyecciones de futuro no constituyen hechos históricos y se identifican generalmente por el uso de términos como "espera", "anticipa", "cree", "pretende", "estima" y expresiones similares.

En este sentido, si bien Oryzon Genomics, S.A. considera que las expectativas recogidas en tales afirmaciones son razonables, se advierte a los inversores y titulares de las acciones de Oryzon Genomics, S.A. de que la información y las afirmaciones con proyecciones de futuro están sometidas a riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de prever y están, de manera general, fuera del control de Oryzon Genomics, S.A., riesgos que podrían provocar que los resultados y desarrollos reales difieran significativamente de aquellos expresados, implícitos o proyectados en la información y afirmaciones con proyecciones de futuro. Entre tales riesgos e incertidumbres están aquellos identificados en los documentos enviados por Oryzon Genomics, S.A. a la Comisión Nacional del Mercado de Valores y que son accesibles al público.

Las afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro se refieren exclusivamente a la fecha en la que se manifestaron, no constituyen garantía alguna de resultados futuros y no han sido revisadas por los auditores de Oryzon Genomics, S.A. Se recomienda no tomar decisiones sobre la base de afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro. La totalidad de las declaraciones o afirmaciones de futuro reflejadas a continuación emitidas por Oryzon Genomics, S.A. o cualquiera de sus consejeros, directivos, empleados o representantes quedan sujetas, expresamente, a las advertencias realizadas. Las afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro incluidas en este documento están basadas en la información disponible a la fecha de esta comunicación. Salvo en la medida en que lo requiera la ley aplicable, Oryzon Genomics, S.A. no asume obligación alguna -aun cuando se publiquen nuevos datos o se produzcan nuevos hechos- de actualizar públicamente sus afirmaciones o revisar la información con proyecciones de futuro.