

## Bone Therapeutics publie son rapport d'activité du troisième trimestre 2015

**Gosselies, Belgique, le 18 novembre 2015 - BONE THERAPEUTICS** (code Euronext Bruxelles et Paris : BOTHE), société de thérapie cellulaire osseuse qui répond à d'importants besoins médicaux non satisfaits dans les domaines de la réparation et de la prévention des fractures, publie aujourd'hui son rapport d'activité du troisième trimestre, clos au 30 septembre 2015.

**Enrico Bastianelli, CEO de Bone Therapeutics, commente :** « *Au cours du troisième trimestre 2015, d'importantes avancées ont été réalisées dans le cadre du développement de notre portefeuille de produits. Nous avons notamment lancé l'étude clinique de Phase IIA de notre produit ALLOB® dans la fusion vertébrale en échec - la première intervention mini-invasive jamais réalisée dans les procédures de révision de fusion vertébrale utilisant un produit de thérapie cellulaire osseuse. Par ailleurs, je suis très heureux d'accueillir au sein de notre équipe Thomas Lienard en qualité de Chief Business Officer. Son expérience sera précieuse à Bone Therapeutics dans son cheminement vers une autorisation de mise sur le marché et de commercialisation de ses produits.* »

### Portefeuille de produits – principales avancées

- Deuxième groupe de patients traité avec succès dans l'étude de Phase I/IIA du produit ALLOB® pour les fractures avec retard de consolidation. Sur la base des résultats de sécurité, le Comité de contrôle de sécurité confirme que l'étude peut se poursuivre telle que planifiée. L'étude ouverte de Phase I/IIA avec un suivi de 6 mois évalue la sécurité et l'efficacité du produit de thérapie cellulaire osseuse allogénique de Bone Therapeutics, ALLOB®, dans le traitement des fractures avec retard de consolidation des os longs.
- Étude de Phase IIA d'ALLOB® lancée pour le traitement mini-invasif de la fusion vertébrale en échec. C'est la première étude clinique de preuve de concept impliquant l'administration d'un produit de thérapie cellulaire par voie percutanée (sans chirurgie ouverte) directement dans la zone d'échec de fusion. L'implantation de cellules osseuses allogéniques a pour objectif de favoriser le processus de fusion vertébrale en stimulant la formation osseuse.

### Chiffres clefs

- Les dépenses de trésorerie liées aux activités opérationnelles s'élevaient à 9,93 M€ pour les neuf premiers mois de 2015, contre 3,91 M€ pour la même période de 2014. L'augmentation est expliquée par des dépenses en recherche et développement plus importantes, liées au développement du portefeuille de produits de la Société ainsi que par des dépenses plus importantes en frais généraux et administratifs. Globalement, les équipes ont été renforcées afin de répondre aux défis à venir. Les frais généraux et administratifs ont été impactés par des coûts d'exploitation auxquels une société publique doit faire face, par une augmentation des dépenses liées à l'infrastructure et par des frais liés à l'introduction en bourse (1,06 M€) directement enregistrés en compte de résultat. Les mouvements en fonds de roulement expliquent le reste de l'augmentation. Les liquidités relatives aux avances récupérables et aux brevets s'élèvent à 0,95 M€ et ont été perçues au cours des neuf premiers mois de l'année 2015.
- La perte d'exploitation s'établit à 8,43 M€ contre 3,74 M€ pour la même période l'année passée. La perte nette au cours des neuf premiers mois se chiffre à 10,23 M€, contre 3,93 M€ en 2014.

- Fin septembre 2015, la position de trésorerie s'élevait à 35,78 M€, dont 0,3 M€ de liquidités soumises à des restrictions.

### Evènements postérieurs

- Nomination de Thomas Lienard en qualité de Chief Business Officer. Thomas Lienard cumule plus de 15 ans d'expérience internationale en vente et en marketing dans des sociétés pharmaceutiques de référence, notamment en Belgique et aux États-Unis. Il assumera la responsabilité du développement des affaires, des activités commerciales et de la planification stratégique.
- ALLOB<sup>®</sup> a reçu la Désignation médicament orphelin (DMO) par l'Agence européenne des médicaments (AEM) et la US Food and Drug Administration (FDA) pour le traitement de l'ostéogenèse imparfaite (appelée maladie des os de verre).

### Perspectives

Dans les mois à venir, la Société prévoit :

- d'annoncer des résultats additionnels de sécurité concernant l'étude clinique dans la fusion vertébrale et avoir traité 50% des patients de l'étude de Phase IIA d'ALLOB<sup>®</sup> dans la fusion vertébrale.
- de percevoir des subsides supplémentaires de la Région wallonne pour soutenir ses activités de recherches précliniques.

La prévision de consommation de trésorerie, estimée pour l'année 2015, ressort conforme aux anticipations de la Société.

**-Fin-**

### A propos de Bone Therapeutics

*Bone Therapeutics est une société de biotechnologie leader dans le développement de produits de thérapie cellulaire destinés à la réparation et à la prévention des fractures. Le traitement de référence actuel dans ce domaine implique de la chirurgie lourde et une longue période de réhabilitation. Pour surmonter ces contraintes fortes, Bone Therapeutics développe une gamme de produits régénérateurs innovants à base de cellules ostéoblastiques/de reconstitution du tissu osseux, administrables sans chirurgie ouverte par voie percutanée ; une proposition unique sur le marché.*

*PREOB<sup>®</sup>, produit cellulaire autologue de Bone Therapeutics est actuellement en étude clinique pivot de Phase IIb/III pour deux indications : l'ostéonécrose et les fractures au processus de guérison totalement interrompu, et en Phase II pour l'ostéoporose sévère. ALLOB<sup>®</sup>, son produit cellulaire osseux allogénique « prêt à l'emploi » est en Phase II pour le traitement des fractures avec retard de consolidation et la fusion lombaire dans les cas de maladies dégénératives de la colonne vertébrale. La Société poursuit par ailleurs des programmes de recherche préclinique et développe de nouveaux produits candidats.*

*Fondée en 2006, Bone Therapeutics est basée à Gosselies (sud de Bruxelles, Belgique). Les produits régénérateurs de Bone Therapeutics sont fabriqués selon les normes BPF les plus élevées et sont protégés par un important portefeuille de 11 familles de brevets. Plus d'informations sont disponibles sur [www.bonetherapeutics.com](http://www.bonetherapeutics.com).*

**Pour plus d'informations :**

**Bone Therapeutics SA**

Tél. : +32 (0)2 529 59 90

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

[investorrelations@bonetherapeutics.com](mailto:investorrelations@bonetherapeutics.com)

**Pour les médias belges et internationaux**

**Consilium Strategic Communications**

Tél. : +44 (0) 20 370 5 701

Amber Fennell, Jessica Hodgson, Lindsey Neville  
et Hendrik Thys

[bonetherapeutics@consilium-comms.com](mailto:bonetherapeutics@consilium-comms.com)

**Pour les médias et investisseurs français**

**NewCap Investor Relations & Financial  
Communications**

Tél. : + 33 (0)1 44 71 94 94

Pierre Laurent, Louis-Victor Delouvrier et  
Nicolas Merigeau

[bone@newcap.eu](mailto:bone@newcap.eu)

*Certaines déclarations, croyances ou opinions du communiqué de presse sont des déclarations prospectives, et reflètent les attentes actuelles et les projections futures relatives à des événements futurs de la Société ou, le cas échéant, de ses administrateurs. De par leur nature, les déclarations prospectives impliquent un certain nombre de risques, d'incertitudes et de suppositions qui pourraient entraîner des résultats ou événements effectifs substantiellement différents de ceux exprimés de manière explicite ou implicite dans les déclarations prospectives. Ces risques, incertitudes et suppositions peuvent affecter de manière négative les résultats et effets financiers des plans et événements décrits dans le communiqué. Une multitude de facteurs, notamment, sans s'y limiter, des modifications intervenant en matière de demande, de concurrence et de technologie, peuvent avoir pour conséquence que les événements, performances ou résultats diffèrent de manière importante des développements anticipés. Les déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse qui se basent sur des tendances ou des activités passées ne constituent pas des garanties que ces tendances ou activités se poursuivront à l'avenir. En conséquence, la Société rejette expressément toute obligation ou engagement de publier des mises à jour ou révisions des déclarations prospectives de ce communiqué de presse suite à une modification des prévisions ou à une modification des événements, des conditions, des suppositions ou des circonstances sur lesquelles ces déclarations prospectives sont basées. Ni la Société ni ses conseillers ou représentants, ni aucune de ses filiales, ni aucun cadre ou employé de ces personnes ne garantit que les hypothèses sous-jacentes à ces déclarations prospectives sont exemptes d'erreurs et aucun de ceux-ci n'accepte la moindre responsabilité en ce qui concerne l'exactitude future des déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse ou la survenance effective des événements prévus. Il ne faut pas placer une confiance induite dans les déclarations prospectives, qui ne concernent que la situation telle qu'elle se présente à la date de ce communiqué de presse.*