

# Résultats financiers du 1<sup>er</sup> semestre 2014 et actualités de la Société

Conférence téléphonique du 28 août 2014

Michele Garufi, Président Directeur Général  
Evelyne Nguyen, Directeur Financier  
Gavin Spencer, Executive VP Corporate Development

# Informations légales importantes

---

Cette présentation contient des déclarations prospectives. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés dans les dites déclarations prospectives.

Les facteurs de risques susceptibles d'affecter l'activité de Nicox sont présentés au chapitre 4 du « Document de référence, rapport financier annuel et rapport de gestion 2013 » déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) le 2 avril 2014 et disponible sur le site de Nicox ([www.nicox.com](http://www.nicox.com)) et sur le site de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)).

# Evènements clefs

## Mise en œuvre de la stratégie

- Chiffre d'affaires S1 : €2,6 millions, tendance haussière pour S2
- Projet d'acquisition d'Acix pour renforcer le portefeuille de médicaments en développement
- Présence commerciale directe aux Etats-Unis et dans les 5 principaux marchés européens

## Etats-Unis

- RetnaGene™ – accord avec Sequenom et déploiement national
- Sjö™ – extension des droits pour l'Amérique du Nord et déploiement national
- AdenoPlus® – modification de l'accord avec RPS®

## Europe et International

- Structures commerciales mises en place en Allemagne, au Royaume-Uni et en Espagne
- Partenariats établis en Suisse, en Turquie, au Benelux, en Afrique du Sud et en Pologne
- Lancement d'AdenoPlus® et de Xailin™, extension de l'accord pour Cationorm® en Italie

## R&D

- Progression des programmes de R&D internes en vue de lancer plusieurs produits au cours des prochaines années
- Naproxinod – évaluation dans la DMD financée par un partenaire financier externe
- Latanoprostène bunod – résultats de phase 3 attendus au S2 (B+L)

# Aciex – Renforcement du portefeuille de médicaments en développement



- Projet d'acquisition : étape majeure dans la stratégie de Nicox visant à établir une société internationale spécialisée en ophtalmologie, avec des médicaments et des tests de diagnostic
- Portefeuille de médicaments ophtalmiques à un stade de développement très avancé, dont l'AC-170 en phase 3 pour la conjonctivite allergique et l'AC-155 pour la douleur et l'inflammation postopératoires
- Technologies innovantes, incluant des inhibiteurs de SyK/JAK de Portola Inc
- Emission initiale d'actions nouvelles Nicox pour une valeur de \$65 millions, et émission de bons d'attributions d'actions nouvelles Nicox conditionnels (liés à l'homologation de certains médicaments aux Etats-Unis) pour une valeur complémentaire pouvant atteindre un maximum de \$55 millions
  - Suite à l'émission initiale d'actions nouvelles, les actionnaires d'Aciex détiendront une participation de 21,5% dans le capital du Groupe élargi, indépendamment des variations du cours de Nicox ou de la parité €/.\$.
- Opération soumise à l'approbation des actionnaires de Nicox lors d'une Assemblée Générale Extraordinaire

# Un portefeuille combiné de produits thérapeutiques très prometteurs





Sous réserve de la réalisation définitive de l'acquisition

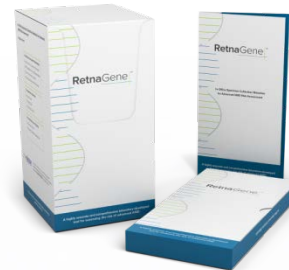


| Produit                   | Domaine thérapeutique                               | Recherche  | Préclinique | Phase 1 | Phase 2 | Phase 3 | Partenaires |  |
|---------------------------|---|--|-------------|---------|---------|---------|-------------|--|
| Xailin™ <sup>1</sup>      | Sécheresse oculaire                                 | Commercialisé en Europe et dans le reste du monde (dist.)  |             |         |         |         |             |  |
| AC-170 (cétirizine)       | Conjonctivite allergique                            | Réunion de pré-NDA d'ici la fin du T1 2015                 |             |         |         |         |             |  |
| Latanoprostène bunod      | Glaucome  | Résultats de phase 3 attendus S2 2014                      |             |         |         |         |             | Donné en license à<br><b>BAUSCH + LOMB</b><br>(accord mondial) |
| AC-155 (fluticasone)      | Douleur et inflammation postopératoires             | Prêt à entrer en phase 2 en 2015                           |             |         |         |         |             |  |
| Stéroïdes NO-donneurs     | OMD, OVR  |  |             |         |         |         |             |  |
| Inhibiteurs de Syk/JAK    | Diverses pathologies ophtalmiques                   |  |             |         |         |         |             | Droits exclusifs alloués par<br>                               |
| NO-donneurs nouvelle gén. | Glaucome et autres                                  |  |             |         |         |         |             |  |
| Non divulgué              | Médicaments, nutraceutiques et dispositifs médicaux | En développement – Premiers lancements de produits en 2015 |             |         |         |         |             |  |

1. Dispositifs médicaux (DM)

# Un portefeuille de tests de diagnostic<sup>1</sup> brevetés innovants

| Produit                          | Domaine thérapeutique                                    | Statut  | Partenaire (territoire)   |
|----------------------------------|--|---|---|
| Sjö <sup>TM</sup>                | Diagnostic du Syndrome de Gougerot-Sjögren               | Lancé aux États-Unis en novembre 2013             |  (Amérique du Nord)                  |
| RetnaGene <sup>TM</sup> AMD & LR | Évaluation du risque de DMLA                             | Lancé aux États-Unis en juin 2014                 | SEQUENOM <sup>®</sup> (Amérique du Nord)  |
| AdenoPlus <sup>®</sup>           | Diagnostic différentiel de la conjonctivite aiguë        | Lancé en Europe et dans le reste du monde (dist.) |  (Mondial sauf Etats-Unis et Canada) |
| RPS-AP (AAT)                     | Diagnostic de la conjonctivite adénovirale et allergique | Lancement en Europe en 2015                       |  (Mondial sauf Etats-Unis et Canada) |
| RPS-OH (OHT)                     | Diagnostic de l'herpès oculaire                          | Lancement en Europe en 2015                       |  (Mondial sauf Etats-Unis et Canada) |



1. Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DMDIV)

# Latanoprostène bunod : résultats de ph. 3 attendus au S2

**Latanoprostène bunod, premier analogue de la prostaglandine F2-alpha donneur d'oxyde nitrique pour le traitement potentiel du glaucome et de l'hypertension oculaire**

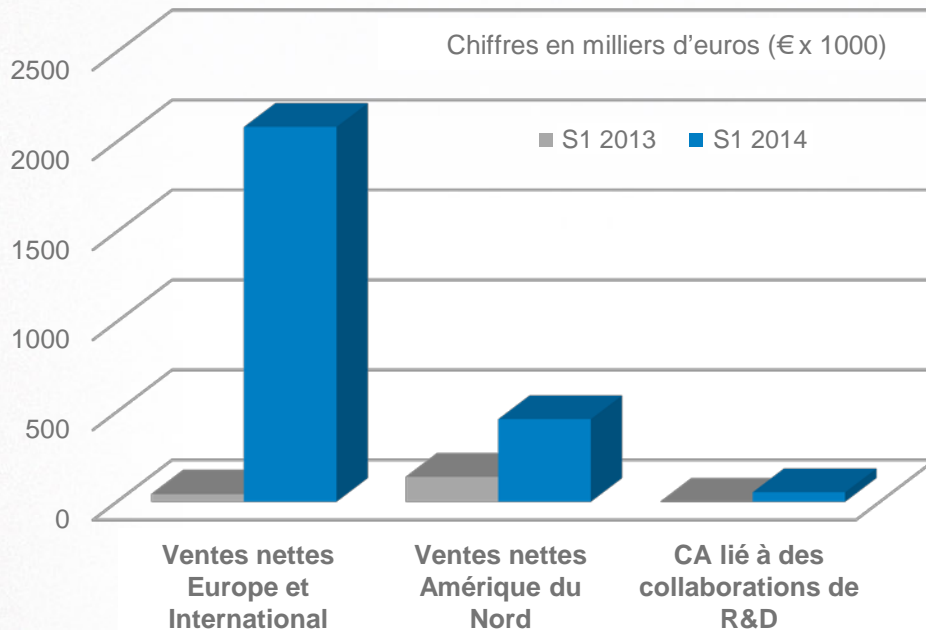
- APOLLO et LUNAR: deux études pivots de phase 3 en vue de l'enregistrement aux Etats-Unis, initiées en janvier 2013 par Bausch + Lomb (Valeant)
  - Randomisées, multicentriques, double-insu, groupes parallèles, environ 800 patients en Amérique du Nord et en Europe
  - Objectif : comparer l'efficacité et la sécurité d'emploi sur la réduction de la pression intraoculaire du latanoprostène bunod avec celles du maléate de timolol 0,5%
  - Critère principal d'efficacité : réduction moyenne de la PIO mesurée à des heures précises de la journée au cours d'un traitement de trois mois
  - Premiers résultats attendus S2 2014
- Etude de phase 1 et étude de sécurité d'emploi de phase 3 initiées au Japon en juillet 2013
- Nicox a exercé son option pour la co-promotion du latanoprostène bunod en Amérique du Nord

# Résultats financiers du 1<sup>er</sup> semestre 2014

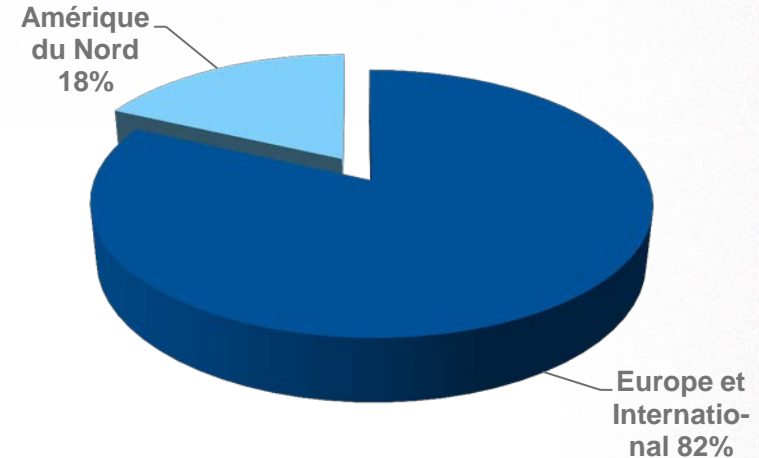


# Principaux éléments financiers – S1 2014

## Chiffre d'affaires aux 30 juin 2013 et 2014



## Ventes nettes S1 2014



- Chiffres d'affaires récurrent effectivement démarré dans >10 pays au S1 2014
- Augmentation significative du chiffre d'affaires en Amérique du Nord pour le S1 2014 vs. S1 2013
- Augmentation significative du chiffre d'affaires en Europe notamment grâce à l'acquisition d'Eupharmed
- Position de trésorerie et équivalents de trésorerie de €41,4 millions au 30 juin 2014, par rapport à €58,5 millions au 31 décembre 2013
- Pas de dette bancaire

# Compte de résultat consolidé au 30 juin 2014

| <i>En milliers d'euros</i>                                      | <b>2014</b>     | <b>2013</b>    |
|---|-----------------|----------------|
| <b>Chiffre d'affaires</b>                                       | <b>2 595</b>    | <b>183</b>     |
| Coût des ventes   | (1 686)         | (223)          |
| <b>Marge Brute</b>  | <b>909</b>      | <b>(40)</b>    |
| Frais commerciaux   | (10 750)        | (3 701)        |
| Frais administratifs  | (4 173)         | (3 611)        |
| Frais de recherche et développement                             | (1 803)         | (1 945)        |
| <b>Total frais commerciaux, administratifs et R&amp;D</b>       | <b>(16 726)</b> | <b>(9 257)</b> |
| Autres produits   | 700             | 265            |
| Autres charges  | (210)           | (219)          |
| <b>Perte opérationnelle</b>                                     | <b>(15 327)</b> | <b>(9 251)</b> |
| Produits financiers   | 160             | 128            |
| Charges financières   | (724)           | (87)           |
| Charges d'impôt sur le résultat                                 | (35)            | 14             |
| <b>Perte de l'exercice</b>                                      | <b>(15 926)</b> | <b>(9 196)</b> |
| Autres éléments du résultat global de la période, nets d'impôts | (102)           | (31)           |
| <b>Total du résultat global de la période, net d'impôt</b>      | <b>(16 028)</b> | <b>(9 227)</b> |

# Bilan consolidé au 30 juin 2014

Principal actif en trésorerie, équivalents de trésorerie et instruments financiers  
Pas de dettes financières à long terme

| <i>En milliers d'euros</i>                                      | Au 30 juin<br>2014 | Au 31 déc.<br>2013 |
|---|--------------------|--------------------|
| Actif non courant   | 9 015              | 9 306              |
| Autres actifs courants  | 4 839              | 2 849              |
| Trésorerie, équivalents de trésorerie et instruments financiers | 41 423             | 58 474             |
| <b>Total Actif</b>  | <b>55 277</b>      | <b>70 629</b>      |
| Total des capitaux propres                                      | 47 427             | 61 382             |
| Total des passifs non courants                                  | 842                | 525                |
| Total des passifs courants                                      | 7 008              | 8 722              |
| <b>Total du passif et des capitaux propres</b>                  | <b>55 277</b>      | <b>70 629</b>      |

# Prochaines étapes clefs

Hausse du chiffre d'affaires attendue au S2 2014

Latanoprostène bunod (glaucome) : premiers résultats de ph. 3 attendus au S2 2014

Aciox : réalisation définitive de l'acquisition, sous réserve d'approbation des actionnaires de Nicox

AC-170 : demande de réunion de pré-NDA auprès de la FDA prévue au T1 2015

Naproxcinod dans la DMD : décision d'investissement éventuel pour lancer une étude de preuve de concept

Lancements de nouveaux produits en Europe prévus en 2014 et 2015

Autres opportunités de prises de licences et d'activités de développement de la Société

# Questions et Réponses

Michele Garufi, Président Directeur Général

Evelyne Nguyen, Directeur Financier

Gavin Spencer, Executive Vice President, Corporate Development

[www.nicox.com](http://www.nicox.com)

## **Nicox S.A. | Nicox Pharma**

Drakkar 2 – Bât D  
2405 Route des Dolines  
CS 10313 Sophia Antipolis  
06560 Valbonne | France

T: +33 (0)4 97 24 53 00  
F: +33 (0)4 97 24 53 99

## **Nicox Inc.**

777 Main Street | Suite 2160  
Fort Worth | Texas 76102

T: +1 817 529 9300  
F: +1 817 612 6766

## **Nicox Research Institute S.r.l.**

Via Ariosto 21  
20091 Bresso | Milano  
Italy

T: +39 02 61 03 61  
F: +39 02 61 03 64 30