



Kiadis publiceert halfjaarcijfers 2020 en meldt significante vorderingen in alle ontwikkelingsprogramma's

- *K-NK002 (HSCT): goedkeuring start klinische fase 2 studie*
- *K-NK003 (AML R/R): goedkeuring start klinische fase 1 studie en meerdere patiënten met recidiverende/refractaire acute myeloïde leukemie (R/R AML) behandeld*
- *K-NK004 (MM): samenwerking voor preklinisch kandidaat-product getekend met Sanofi; € 17,5 miljoen vooraf ontvangen, potentiële totale dealwaarde meer dan € 875 miljoen, plus royalty's*
- *K-NK-ID101 (griep/COVID-19): onderzoeks-consortium opgericht, goedkeuring door de FDA start klinisch fase 1/2 studie en \$9,5 miljoen subsidie van de Amerikaanse overheid*
- *Resultaten met K-NK-cellen gepresenteerd op belangrijke medische congressen; inclusief nieuwe klinische data voor K-NK003*

Kiadis houdt vandaag om 15:00 uur een conference call met investeerders en analisten. Details over toegang onderaan dit bericht.

Amsterdam, 30 september 2020 - [Kiadis Pharma N.V. \(Euronext Amsterdam en Brussel: KDS\)](#) is een Nederlands beursgenoteerd biotechbedrijf dat nieuwe geneesmiddelen ontwikkelt tegen ernstige aandoeningen. Het maakt daarbij gebruik van Natural Killer-cellen (NK-cellen), grote witte bloedlichamen die de eerste verdedigingslinie in het menselijk afweersysteem vormen tegen kankercellen en infecties.

Kiadis publiceert vandaag de niet-gecontroleerde tussentijdse resultaten over de eerste zes maanden van 2020 tot en met 30 juni, opgesteld overeenkomstig IFRS.

Arthur Lahr, CEO van Kiadis, zegt:

"We zijn het jaar 2020 gestart als geheel nieuwe onderneming en hebben snel aanzienlijke vorderingen geboekt, belangrijke samenwerkingen opgezet en nieuwe inkomsten gerealiseerd. Onze unieke K-NK-cellen kunnen potentieel ingezet worden voor een grote groep patiënten met kanker, infectieziekten en andere levensbedreigende aandoeningen. We kijken er naar uit om in de komende periode verdere updates te kunnen bekendmaken "

Operationele hoofdpunten (inclusief gebeurtenissen na rapportagedatum)

- Per 30 juni 2020 had Kiadis € 19,8 miljoen aan geldmiddelen en kasequivalenten. In juli werd een betaling van € 17,5 miljoen van Sanofi ontvangen. De verwachte geldmiddelen en kasequivalenten per eind september 2020 bedragen € 25,9 miljoen, wat neerkomt op een *cash burn* van € 11 miljoen in het derde kwartaal, een periode waarin alle activiteiten betrekking hadden op NK-cel programma's.
- In de eerste helft van 2020 realiseerde Kiadis bruto-inkomsten van € 17 miljoen via onderhandse plaatsingen van circa 10,5 miljoen aandelen.
- In mei keurde de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) de Investigational New Drug (IND)-aanvraag goed die Kiadis in april 2020 had ingediend voor de fase 2 NK-REALM-studie (haplo-identieke NK-cellen ter voorkoming van Relapse na transplantatie bij acute leukemie (AML) en myelodysplasie (MDS)). Voor deze studie zullen 63 patiënten worden gerekruteerd in leidende transplantatiecentra in de VS. De studie is gericht op de bevestiging van eerdere *proof-of-concept*

data bij 24 patiënten, die aantoonen dat aanvullende behandeling met K-NK002 de uitkomsten voor patiënten die een stamceltransplantatie ondergaan aanzienlijk kan verbeteren.

- De Amerikaanse FDA verleende goedkeuring voor de start van de eerste klinische studie in patiënten met recidiverende/refractaire acute myeloïde leukemie (R/R AML) met standaard Natural Killer ("NK")-cellen geproduceerd met behulp van Kiadis 'FC21 mblL21 feeder-cellen en universeel donorplatform. Aan deze Fase 1 studie ter ondersteuning van de ontwikkeling van K-NK003 hebben sinds de start in juni al meerdere patiënten deelgenomen.
- In juli tekende Kiadis een exclusieve licentieovereenkomst met Sanofi voor het tot op dat moment nog niet bekendgemaakte preklinische programma K-NK004. De overeenkomst heeft betrekking op Kiadis' CD38 knock-out (CD38KO) K-NK-cellen voor combinatie met anti-CD38 monoklonale antilichamen, waaronder Sarclisa®, Sanofi's door de FDA goedgekeurde medicijn voor patiënten met multipel myeloom (ziekte van Kahler). Daarnaast heeft Sanofi de exclusieve rechten verkregen voor het gebruik van Kiadis' K-NK-platform voor twee niet nader genoemde preklinische programma's. Kiadis ontving een betaling van € 17,5 miljoen en heeft het recht op totale toekomstige betalingen tot potentieel € 857,5 miljoen, zodra Sanofi vooraf vastgestelde mijlpalen heeft behaald. Kiadis zal daarnaast tot lage dubbelcijferige royalty's ontvangen op de omzet van producten die door Sanofi worden ontwikkeld als onderdeel van de overeenkomst.
- Kiadis startte een nieuw programma voor infectieziekten, K-NK-ID101, in griep/COVID-19. Ter ondersteuning van dit programma werkt Kiadis samen met vijf vooraanstaande Nederlandse instellingen bij onderzoek naar de antivirale mechanismen van Kiadis' K-NK-celtherapieplatform tegen SARS-CoV-2, het virus dat de COVID-19-pandemie veroorzaakte. De Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) keurde voor het Nationwide Children's Hospital de start goed van een klinische studie in COVID-19 met Kiadis' K-NK-cellen. Daarnaast werd aan Kiadis \$9,5 miljoen subsidie toegekend door het Amerikaanse ministerie van Defensie via het Advanced Regenerative Manufacturing Institute (ARMI), waarmee lopende kosten van het K-NK-ID101 COVID-19-programma zullen worden betaald.
- Op belangrijke medische congressen werd een veelheid aan data gepresenteerd over Kiadis' K-NK-platform. Deze gegevens bevestigen dat NK-cellen geproduceerd met de FC21- en PM21-technologieën van Kiadis de K-NK-celexpansie verhogen, de cytotoxiciteit verbeteren en een sterke werking tegen tumoren en bacteriële en schimmelinfecties vertonen, ook bij patiënten met ernstige complicaties aan het centraal zenuwstelsel en ernstige infecties.

Financiële hoofdpunten (inclusief gebeurtenissen na rapportagedatum)

<i>(Bedragen in € miljoenen, behalve per aandeel)</i>	2020	2019	Verandering
Overige inkomsten	0,1	-	0,1
Operationele kosten	(20,0)	(25,7)	5,7
Onderzoek en ontwikkeling	(13,7)	(16,2)	2,5
Algemene en administratieve kosten	(6,3)	(9,5)	3,2
Operationeel resultaat	(19,9)	(25,7)	5,8
Netto financieel resultaat	1,1	(0,2)	1,3
Nettoresultaat	(18,8)	(25,9)	7,1
Netto operationele cashflow	(21,2)	(21,4)	(0,2)
Liquide middelen per einde periode	19,8	29,5	9,7
Eigen vermogen	27,6	34,3	(6,7)
Winst per aandeel (voor verwatering) (€)	(0,57)	(1,03)	0,46

Overige inkomsten

- In 2020 ontving Kiadis een subsidie van de Nederlandse overheid ter ondersteuning van de onderzoeksinspanningen in gedefinieerde onderzoeks- en ontwikkelingsprojecten. De Onderneming boekte € 0,1 miljoen aan Overige inkomsten in 2020.

Operationele kosten

- De bedrijfskosten daalden van € 25,7 miljoen in 2019 naar € 20,0 miljoen in 2020, een afname van € 5,7 miljoen.
- De kosten voor onderzoek en ontwikkeling daalden van € 16,2 miljoen in 2019 naar € 13,7 miljoen in 2020. Zonder de kosten voor op aandelen gebaseerde vergoedingen daalden de kosten voor onderzoek en ontwikkeling van € 15,3 miljoen in 2019 naar € 12,7 miljoen in 2020, een daling met € 2,6 miljoen. De daling was het gevolg van lagere klinische kosten in vergelijking met 2019, waaronder de ATIR-studie, CR-AIR-009. In 2020 hadden de uitgaven betrekking op de ontwikkeling van ons K-NK-platform, inclusief de K-NK002- en K-NK003-programma's, evenals de preklinische programma's ter evaluatie van solide tumoren.
- De algemene en administratieve kosten daalden van € 9,5 miljoen in 2019 naar € 6,3 miljoen in 2020. Zonder de kosten voor op aandelen gebaseerde beloningen daalden de algemene en administratieve kosten met € 3,2 miljoen naar € 5,4 miljoen in 2020 vergeleken met € 8,6 miljoen in 2019. In 2019 omvatten de algemene en administratieve kosten de voorbereidingen voor markttoegang en de overname van CytoSen Therapeutics Inc.

Operationeel resultaat

- Als gevolg van de algehele daling van de totale bedrijfslasten, nam het verlies van de Groep met € 5,8 miljoen af, van € 25,7 miljoen in 2019 tot € 19,9 miljoen in 2020.

Netto financieel resultaat

- Het netto financieel resultaat steeg tot € 1,1 miljoen van een verlies van € 0,2 miljoen in 2019. Deze toename van € 1,3 miljoen is het gevolg van lagere rentelasten in lijn met lagere uitstaande schulden, gunstige reële waarde-aanpassingen van € 0,7 miljoen gerelateerd aan de voorwaardelijke vergoeding van CytoSen en een winst van € 1,9 miljoen gerelateerd aan uitgegeven warrants als onderdeel van onderhandse plaatsingen in april 2020. Het netto wisselkoersresultaat had een ongunstige impact op het financiële resultaat, een daling van € 1,3 miljoen richting een wisselkoersverlies van € 0,8 miljoen. In 2019 omvatte het financieel resultaat een toename van € 1,1 miljoen als gevolg van aanpassingen aan de reële waarde van opgenomen uitstaande leningen.

Nettoresultaat

- Als gevolg van de bovenstaande posten nam het verlies over de eerste negen maanden met € 7,1 miljoen af tot € 18,8 miljoen in 2020, vergeleken met een verlies van € 25,9 miljoen in 2019.

Liquiditeitspositie

- De Onderneming versterkte haar kaspositie in 2020 met onderhandse plaatsingen van 10,5 miljoen gewone aandelen, wat leidde tot een netto-opbrengst van € 16,1 miljoen.
- De kaspositie daalde met € 9,7 miljoen tot € 19,8 miljoen op 30 juni 2020 vergeleken met € 29,5 miljoen eind 2019. In 2020 bedroeg de netto operationele kasstroom € 21,5 miljoen en omvatte verder de acquisitie van materiële vaste activa, aflossingen van leningen en leaseverplichtingen voor een totaalbedrag van € 4,3 miljoen.
- De kaspositie op 30 juni 2020 bedroeg € 19,8 miljoen.

Eigen vermogen

- Het eigen vermogen van de Onderneming per 30 juni 2020 bedroeg € 27,6 miljoen, vergeleken met € 34,3 miljoen eind 2019, een daling met € 6,7 miljoen. De daling wordt voornamelijk

veroorzaakt door het verlies van € 18,8 miljoen en de reële waarde van de uitgegeven warrants die in mindering zijn gebracht op het eigen vermogen van € 6,5 miljoen, gecompenseerd door de netto-opbrengst van de aandelenemissies van € 16,1 miljoen in april 2020 en gunstige valutaomrekening van € 0,8 miljoen.

Resultaat per aandeel

- Het verlies per aandeel (voor verwatering) nam af tot € 0,57 ten opzichte van € 1,03 in 2019.

Een volledig financieel rapport over de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2020 is beschikbaar op de website van Kiadis Pharma, <https://ir.kiadis.com/financial-documents>.

=== EINDE PERSBERICHT ===

Dit persbericht vormt een samenvatting van het gepubliceerde Engelstalige persbericht. Bij eventuele verschillen is de tekst van het Engelstalige persbericht altijd leidend.

Conference Call en Presentatie

Het management van Kiadis zal vandaag, woensdag 30 september, om 15.00 uur een conference call houden voor analisten en investeerders. Om deel te nemen aan de telefonische vergadering, belt u tien minuten voor de start een van de volgende nummers, voert u de onderstaande conferentie-ID in en laat u de gevraagde informatie na de toon achter:

Standaard internationaal inbelnummer: +44 (0) 2071 928338

Nederland, Amsterdam: +31 (0) 207956614

VK, Londen: +44 (0) 8444819752

Gratis Amerikaans inbelnummer: 1877870 9135

Conferentie-ID: 3260298

Live webcast: <https://edge.media-server.com/mmc/p/uez9s88w>

Een live audiowebcast van de call is toegankelijk via het gedeelte Events op de website van Kiadis, <https://www.kiadis.com/news-and-events/events/>.

Voor meer informatie:

Kiadis:

Amy Sullivan, SVP, Corporate Affairs

Tel: +1 508 479 3480

a.sullivan@kiadis.com

LifeSpring Life Sciences Communication (Amsterdam):

Leon Melens

Tel: +31 (0)6 538 16 427

lmelens@lifespring.nl

Optimum Strategic Communications (EU excluding AMS):

Mary Clark, Supriya Mathur

Tel: +44 203 950 9144

kiadis@optimumcomms.com

Over Kiadis Pharma

Kiadis Pharma is opgericht in 1997 en ontwikkelt zich tot een volledig geïntegreerd biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontwikkeling van innovatieve therapieën voor patiënten met levensbedreigende ziekten. Het hoofdkantoor is gevestigd in Amsterdam en Kiadis Pharma is tevens actief in de Verenigde Staten. Het bedrijf heeft een revolutionaire benadering, waarbij de natuurlijke

kracht van het collectieve menselijke immuunsysteem benut wordt om de beste cellen voor bescherming van het leven te verkrijgen.

Kiadis Pharma is sinds 2 juli 2015 onder het symbool KDS genoteerd aan de beurzen van Euronext Amsterdam en Euronext Brussel. Meer informatie vindt u op www.kiadis.com.

Toekomstgerichte verklaringen

Bepaalde verklaringen, overtuigingen en meningen in dit persbericht zijn toekomstgericht en weerspiegelen de huidige verwachtingen en projecties van Kiadis of, indien van toepassing, de huidige verwachtingen en projecties van de functionarissen van Kiadis over toekomstige gebeurtenissen. Door hun aard houden toekomstgerichte verklaringen een aantal bekende en onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen in die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, prestaties, verwezenlijkingen of gebeurtenissen wezenlijk verschillen van die uitgedrukt, verwacht of geïmpliceerd door de toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden en aannames kunnen een negatief effect hebben op de uitkomst en financiële effecten van de plannen en gebeurtenissen die hierin worden beschreven. Een veelvoud aan factoren, inclusief, maar niet beperkt tot, veranderingen in de vraag, regelgeving, concurrentie en technologie, kunnen ervoor zorgen dat werkelijke gebeurtenissen, prestaties, prestaties of resultaten aanzienlijk verschillen van enige verwachte of impliciete ontwikkeling. Toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht over trends of activiteiten uit het verleden mogen niet worden opgevat als een verklaring dat dergelijke trends of activiteiten zich in de toekomst zullen voortzetten. Dientengevolge wijst Kiadis uitdrukkelijk elke verplichting of toezegging af om updates of herzieningen van toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht vrij te geven als gevolg van enige verandering in verwachtingen of projecties, of enige verandering in gebeurtenissen, voorwaarden, veronderstellingen of omstandigheden op waarop deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd. Noch Kiadis, noch haar adviseurs of vertegenwoordigers, noch enige van haar dochterondernemingen of functionarissen of werknemers van dergelijke personen garanderen dat de veronderstellingen die aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen ten grondslag liggen, vrij zijn van fouten, noch aanvaarden zij enige verantwoordelijkheid voor de toekomstige nauwkeurigheid van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht of het feitelijke optreden van de verwachte of impliciete ontwikkelingen. U dient geen overmatig vertrouwen te stellen in toekomstgerichte verklaringen, die alleen gelden op de datum van dit persbericht.