

Madrid, 19 de febrero de 2018

**NOTA DE RESULTADOS:**

**CUARTO TRIMESTRE DE 2017**

*Oryzon, compañía española que desarrolla terapias experimentales epigenéticas, anuncia sus resultados y avances en el cuarto trimestre de 2017*

**ORYZON HA REALIZADO INVERSIONES EN I+D DE 5,3 M€, INCORPORANDO EL PRIMER PACIENTE EN SATEEN: UN ENSAYO CLINICO DE FASE IIA DE SEGURIDAD, TOLERABILIDAD Y EFICACIA EN UN ENFOQUE EPIGENÉTICO CON ORY-2001 EN ESCLEROSIS MÚLTIPLE (EM)**

- Los ingresos al cierre del cuarto trimestre de 2017 ascienden a 4,7 M€ (trabajos realizados para el propio inmovilizado 4,3 M€, subvenciones 0,4 M€).
- Inversiones en I+D de 5,3 M€, de las cuales 4,3 M€ corresponden a desarrollo y 1,0 M€ a investigación que se han llevado directamente a gastos del periodo.
- El resultado neto de 5,2 M€ de pérdida supone una mejora del 5% con respecto al resultado del cuarto trimestre del año anterior y 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.
- El efectivo y las inversiones financieras a corto plazo de 35,1 M€ han registrado un incremento de 7,8 M€ con respecto al mismo periodo del año anterior.

## EVOLUCIÓN DEL NEGOCIO

---

Las inversiones en I+D de 5,3 M€ realizadas en el cuarto trimestre 2017 han permitido avanzar en los diferentes programas de la Sociedad.

La Sociedad ha recuperado en enero de 2018 los derechos de desarrollo y comercialización de ORY-1001 bajo los términos del acuerdo de licencia firmado con Roche, sin que supongan coste alguno para Oryzon, y de acuerdo con las disposiciones del acuerdo de licencia, Roche es el encargado de finalizar las actividades en curso en el ensayo de escalado de dosis de Fase I en pacientes de cáncer de pulmón de célula pequeña de acuerdo con el plan de desarrollo clínico.

Oryzon no tiene registrados derechos de cobro ni recibirá nuevos cobros derivados del acuerdo de licencia, ni tampoco obligaciones actuales surgidas de hechos pasados que pudiesen suponer un pasivo o una contingencia. Los cobros recibidos por la Sociedad a lo largo de la duración del acuerdo de licencia no son reembolsables y el valor neto contable del activo intangible se encuentra totalmente amortizado.

El 31 de octubre de 2017 Oryzon recibió la aprobación de la Agencia Española del Medicamento (AEMPS) para llevar a cabo un estudio clínico de Fase IIA con ORY-2001, llamado SATEEN (**SeguridAd, Tolerabilidad y Eficacia de un enfoque EpigeNético para el tratamiento de la esclerosis múltiple, EM**), que será llevado a cabo en diferentes hospitales españoles. Este estudio clínico está en marcha y se ha iniciado recientemente el reclutamiento de pacientes.

En la Conferencia conjunta de *ECTRIMS y ACTRIMS, MSParis2017*, se presentó una comunicación en la que se comparaba la eficacia de ORY-2001 con el fármaco aprobado para el tratamiento de la EM,  *fingolimod (Gilenya de Novartis)* en un modelo preclínico de EM en ratones. En el poster presentado se describía que en la fase inicial del ataque autoinmune la capacidad de protección a los animales del fármaco ORY-2001 es superior y hace su efecto más rápidamente que el fármaco de Novartis. También se caracterizaba a nivel molecular el mecanismo de acción de ORY-2001.

En la Conferencia anual de la *Society for Neuroscience (Neuroscience-2017)*, Oryzon presentó datos preclínicos que demuestran que ORY-2001 reduce la agresividad exacerbada de los ratones SAMP8 a niveles normales y reduce también la desconexión social en modelos de ratas mantenidas en aislamiento.

Datos preliminares del inhibidor selectivo de LSD1, ORY-3001, fueron presentados en el 59º Congreso y Exposición Anual de la Sociedad Americana de Hematología (American Society of Hematology, ASH) en Atlanta (Georgia) por el Dr. Donald Lavelle de la Facultad de Medicina de la Universidad de Illinois (Chicago EEUU), quien ha liderado la colaboración con Oryzon, y ha realizado una presentación oral titulada "*La administración oral del inhibidor de LSD1 OGS1335 aumenta la hemoglobina fetal en ratones transgénicos humanizados de la enfermedad anemia falciforme y en primates babuinos*".

Los datos presentados confirman que la inhibición de LSD1 produce la desinhibición de los genes de la hemoglobina fetal que no están mutados y pueden remplazar la función de los genes adultos defectuosos, mejorando el cuadro general en los animales.

La anemia falciforme afectaba en 2014 aproximadamente a 150.000 personas en EEUU y no existe cura sino tratamientos paliativos. Desde 1989 hasta 1993, se registraron en EEUU un promedio de 75.000 hospitalizaciones por esta enfermedad, con un costo aproximado de \$ 475 millones.

La Sociedad tiene en estos momentos dos moléculas experimentales epigenéticas “*first-in-class*” en ensayos clínicos en humanos, ORY-1001 y ORY-2001, y una tercera en fase final de preclínica, ORY-3001.

Al cierre del cuarto trimestre de 2017, el efectivo y las inversiones financieras a corto plazo de 35,1 M€ han registrado un incremento de 7,8 M€ con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior, una vez destinados 5,3 M€ a actividades de investigación y desarrollo, y a la atención de los costes de estructura y al repago ordinario de la deuda. La posición financiera es consolidada y ha supuesto una mejora del 22% con respecto al cierre del ejercicio 2016.

El resultado neto de 5,2 M€ de pérdida supone una mejora del 5% con respecto al resultado del cuarto trimestre del año anterior, evolucionando acorde a la fase en la que se halla el modelo de negocio de la Sociedad.

#### PRINCIPALES NOTICIAS EN EL CUARTO TRIMESTRE DE 2017

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

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

***31 de octubre de 2017 - Oryzon recibe la aprobación de la Agencia Española del Medicamento para comenzar SATEEN: un ensayo clínico de Fase IIA con ORY-2001 en esclerosis múltiple.***

Oryzon ha anunciado que ha recibido la aprobación de la Agencia Española del Medicamento (AEMPS) para llevar a cabo un ensayo clínico de Fase IIA con ORY-2001 en pacientes de esclerosis múltiple (EM).

***13 de Noviembre de 2017 - Oryzon Genomics presenta nuevos datos preclínicos de ORY-2001 en la Conferencia anual de la Society for Neuroscience (Neuroscience-2017)***

Oryzon presentó nuevos datos preclínicos de su fármaco en investigación ORY-2001, un inhibidor selectivo de LSD1 y MAOB, en la Conferencia anual de la Society for Neuroscience (Neuroscience-2017) que se celebró los días 11 a 15 de noviembre en el Walter E. Washington Convention Center, en Washington DC. (EEUU). La comunicación de Oryzon, presentada como póster titulado “*ORY-2001, a dual LSD1/MAOB inhibitor in development for neurodegenerative diseases, normalizes aggressive behavior in SAMP-8 mice and social avoidance in isolated rats*”, fue presentada por neurocientíficos de la Sociedad acompañados por el Director Médico, Dr. Roger Bullock.

***21 de Noviembre de 2017 - Oryzon potencia su RSC con el Día de la Solidaridad 2017.***

Oryzon ha puesto en marcha la iniciativa DSO 2017 (Día de la Solidaridad de Oryzon) con el objetivo de que su personal destine parte de su jornada laboral a formarse y aprender técnicas que puedan tener un efecto positivo en la sociedad, pudiendo ayudar de manera desinteresada.

***4 de Diciembre de 2017 - Oryzon presenta datos preclínicos de eficacia de ORY-3001 en Anemia Falciforme ante la Sociedad Americana de Hematología (ASH).***

---

Oryzon presentó datos preclínicos preliminares de eficacia de su fármaco en investigación ORY-3001, un inhibidor selectivo de LSD1, en el 59º Congreso y Exposición Anual de la Sociedad Americana de Hematología (American Society of Hematology, ASH) celebrado durante los días 9 al 12 de diciembre en Atlanta (Georgia, EEUU). El Dr. Donald Lavelle de la Facultad de Medicina de la Universidad de Illinois (Chicago EEUU), que ha liderado la colaboración, hizo una presentación oral titulada *“La administración oral del inhibidor de LSD1 OG-S1335 aumenta la hemoglobina fetal en ratones transgénicos humanizados de la enfermedad anemia falciforme y en primates babuinos”*.

---

## CUENTA DE RESULTADOS DEL EJERCICIO DE 2017

	<u>31.12.2017</u>	<u>31.12.2016</u>
<b>OPERACIONES CONTINUADAS</b>		
<b>Importe neto de la cifra de negocios:</b>	<b>16.764</b>	<b>735.312</b>
Prestaciones de servicios	16.764	735.312
<b>Trabajos realizados por la empresa para su activo</b>	<b>4.300.475</b>	<b>4.274.062</b>
<b>Aprovisionamientos:</b>	<b>(271.987)</b>	<b>(370.975)</b>
Consumo de mercaderías	(271.987)	(370.975)
<b>Otros ingresos de explotación:</b>	<b>14.264</b>	<b>10.827</b>
Ingresos accesorios y otros de gestión corriente	2.783	9.570
Subvenciones de explotación incorporadas al resultado del ejercicio	11.481	1.257
<b>Gastos de personal:</b>	<b>(2.949.277)</b>	<b>(2.481.768)</b>
Sueldos, salarios y asimilados	(2.528.083)	(2.178.168)
Cargas sociales	(421.193)	(303.601)
<b>Otros gastos de explotación</b>	<b>(5.011.979)</b>	<b>(6.255.216)</b>
Servicios exteriores	(4.986.417)	(6.243.708)
Tributos	(25.562)	(69.023)
Pérdidas, deterioro y variación de provisiones por operaciones	-	59.574
Otros gastos de gestión corriente	-	(2.059)
<b>Amortización del inmovilizado</b>	<b>(826.738)</b>	<b>(852.682)</b>
<b>Imputación de subvenciones de inmovilizado no financiero y otras</b>	<b>403.830</b>	<b>366.466</b>
<b>Deterioro y resultado por enajenaciones del inmovilizado</b>	<b>-</b>	<b>(3.748)</b>
Deterioros y pérdidas	-	(3.748)
<b>Otros resultados</b>	<b>407</b>	<b>50</b>
<b>RESULTADO DE EXPLOTACIÓN</b>	<b>(4.324.240)</b>	<b>(4.577.673)</b>
<b>Ingresos financieros:</b>	<b>46.587</b>	<b>41.655</b>
De valores negociables y otros instrumentos financieros		
De empresas del grupo y asociadas		18.800
De terceros	46.587	22.855
<b>Gastos financieros:</b>	<b>(816.494)</b>	<b>(936.883)</b>
Por deudas con terceros	(816.494)	(936.883)
<b>Diferencias de cambio</b>	<b>(158.054)</b>	<b>50.952</b>
<b>Deterioro y resultado por enajenaciones de instrumentos</b>	<b>-</b>	<b>(57.884)</b>
Deterioros y pérdidas	-	(39.677)
Resultados por enajenaciones y otros	-	(18.207)
<b>RESULTADO FINANCIERO</b>	<b>(927.961)</b>	<b>(902.159)</b>
<b>RESULTADO ANTES DE IMPUESTOS</b>	<b>(5.252.201)</b>	<b>(5.479.832)</b>
<b>Impuestos sobre beneficios</b>	<b>55.042</b>	<b>31.575</b>
<b>RESULTADO DEL EJERCICIO</b>	<b>(5.197.159)</b>	<b>(5.448.257)</b>

## BALANCE A 31 DE DICIEMBRE DE 2017

<b>ACTIVO</b>	<b>31.12.2017</b>	<b>31.12.2016</b>
<b>ACTIVO NO CORRIENTE</b>	<b>24.913.645</b>	<b>21.268.770</b>
<b>Inmovilizado intangible</b>	<b>22.457.756</b>	<b>18.810.398</b>
Desarrollo	22.429.203	18.786.128
Aplicaciones informáticas	28.553	24.270
<b>Inmovilizado material</b>	<b>638.279</b>	<b>695.870</b>
Instalaciones técnicas y otro inmovilizado	638.279	695.870
<b>Inversiones financieras a largo plazo</b>	<b>66.748</b>	<b>66.682</b>
Instrumentos de patrimonio	41.000	41.000
Otros activos financieros	25.748	25.682
<b>Activos por impuesto diferido</b>	<b>1.750.862</b>	<b>1.695.820</b>
<b>ACTIVO CORRIENTE</b>	<b>36.130.093</b>	<b>28.475.457</b>
<b>Existencias</b>	<b>7.276</b>	<b>8.331</b>
Comerciales	7.276	8.331
<b>Deudores comerciales y otras cuentas a cobrar</b>	<b>856.696</b>	<b>978.059</b>
Deudores varios	306.251	437.419
Personal	900	450
Activos por impuesto corriente	2.859	-
Otros créditos con las Administraciones Públicas	546.686	540.190
<b>Inversiones financieras a corto plazo</b>	<b>213.183</b>	<b>5.241.556</b>
Créditos a empresas	71.627	-
Otros activos financieros	141.556	5.241.556
<b>Periodificaciones a corto plazo</b>	<b>102.604</b>	<b>219.320</b>
<b>Efectivo y otros activos líquidos equivalentes</b>	<b>34.950.334</b>	<b>22.028.192</b>
Tesorería	34.950.334	22.028.192
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>61.043.737</b>	<b>49.744.228</b>

<b>PATRIMONIO NETO Y PASIVO</b>	<b>31.12.2017</b>	<b>31.12.2016</b>
<b>PATRIMONIO NETO</b>	<b>34.432.020</b>	<b>22.728.779</b>
<b>Fondos propios</b>	<b>29.179.435</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>(4.009.184)</b>	<b>(2.288.463)</b>
Legal y estatutarias	47.182	47.182
Otras reservas	(4.056.366)	(2.335.644)
<b>(Acciones y participaciones en patrimonio propias)</b>	<b>(1.539.745)</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>(5.197.159)</b>	<b>(5.448.257)</b>
<b>Subvenciones, donaciones y legados recibidos</b>	<b>5.252.585</b>	<b>5.102.360</b>
<b>PASIVO NO CORRIENTE</b>	<b>17.915.474</b>	<b>19.418.941</b>
<b>Provisiones a largo plazo</b>	<b>123.033</b>	-
Obligaciones por prestaciones a largo plazo al personal	123.033	-
<b>Deudas a largo plazo</b>	<b>16.041.579</b>	<b>17.723.121</b>
Deuda con entidades de crédito	13.107.596	14.933.811
Otros pasivos financieros	2.933.984	2.789.310
<b>Pasivos por impuesto diferido</b>	<b>1.750.862</b>	<b>1.695.820</b>
<b>PASIVO CORRIENTE</b>	<b>8.696.243</b>	<b>7.596.508</b>
<b>Deudas a corto plazo</b>	<b>7.353.619</b>	<b>5.477.394</b>
Deuda con entidades de crédito	6.385.271	4.250.423
Otros pasivos financieros	968.348	1.226.971
<b>Acreedores comerciales y otras cuentas a pagar</b>	<b>1.342.624</b>	<b>2.119.114</b>
Proveedores	820.250	1.602.694
Personal (remuneraciones pendientes de pago)	278.203	292.120
Otras deudas con las Administraciones Públicas	244.171	224.300
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVO</b>	<b>61.043.737</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 ha resultado en +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 España y EEUU. 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.