

Curetis veröffentlicht Halbjahresergebnisse 2018

- **Erfolgreicher Start der US-Vermarktung des Unyvero Systems und der LRT Kartusche; starke Perspektive für Geschäftsabschlüsse**
- **Markteinführung der Unyvero UTI Kartusche als CE-IVD Produkt, Zulassung von BCU und HPN Kartuschen in Singapur**
- **Vertrieb auf Lateinamerika und Nordafrika ausgedehnt**

Amsterdam, Niederlande, Holzgerlingen, Deutschland, und San Diego, USA, 14. August 2018, 07:30 Uhr MESZ - Curetis N.V. (das "Unternehmen" und, zusammen mit seinen Tochtergesellschaften, "Curetis"), ein Entwickler von neuartigen molekulardiagnostischen Lösungen, gab heute die Halbjahresergebnisse für die ersten sechs Monate 2018 (Stichtag: 30. Juni 2018), ein Update der bisherigen Geschäftsentwicklung in 2018 sowie einen Ausblick in die Zukunft bekannt.

Bisherige operative und geschäftliche Meilensteine im Jahr 2018

Erfolgreicher Start der Vermarktung des Unyvero Systems und der LRT Kartusche in den USA

- Nach der Zulassung durch die US-Zulassungsbehörde FDA im April 2018 hat Curetis am 7. Juni 2018 während des ASM Microbe 2018 Kongresses in Atlanta in den USA mit der **Vermarktung des Unyvero Systems und der Unyvero LRT Kartusche** zur Diagnose von Infektionen der unteren Atemwege begonnen.
- Seither hat das kommerzielle Team in den USA unter etwa 1.000 Krankenhäusern, die als anfängliche Nutzer von Unyvero LRT in Frage kommen, die ersten 125 als mögliche Käufer qualifiziert. Von diesen wurden mit bislang mehr als 50 detaillierte Gespräche zur Einführung von Unyvero geführt und es wird erwartet, dass viele davon in den nächsten Quartalen als kommerzielle Nutzer gewonnen werden können, wobei rund **zehn bereits Vertragsentwürfe prüfen und kurzfristig Kunden werden könnten**. Diese rund zehn ersten Kunden dürften nach der Einführung von Unyvero jeweils einen **Bedarf von jährlich 700 bis 800 LRT Kartuschen** haben. Insgesamt reicht der geschätzte Jahresbedarf an LRT Kartuschen bei den über 50 bisher tiefergehend qualifizierten möglichen Kunden von 250 bis zu mehr als 1.600 Kartuschen pro Kunde und Jahr.

Unternehmensentwicklung

- Im Vergleich zum 1. Halbjahr 2017 **stiegen die Gesamtumsätze aus dem Verkauf von Kartuschen und Instrumenten** im 1. Halbjahr 2018 in allen EMEA Direktmärkten **um mehr als 257%. Der Gesamtumsatz stieg um 36% im Vergleich zum ersten Halbjahr 2017.**
- Im August 2018 erweiterte Curetis durch exklusive Vertriebspartnerschaften für

Ägypten, Mexiko und Uruguay seine geografische Präsenz auf Märkte in **Nordafrika und Lateinamerika**. Jeder der drei neuen Vertriebspartner beabsichtigt, alle fünf Unyvero Kartuschen zu vermarkten, die derzeit CE-IVD gekennzeichnet sind, d. h. HPN, ITI, BCU, IAI und UTI. Die Vertriebspartner haben sich zur **Abnahme von insgesamt mindestens 45 Unyvero-Gerätesystemen** innerhalb der nächsten drei Jahre zu den für Vertriebspartner üblichen Konditionen von Curetis verpflichtet. Darüber hinaus haben sie sich für den gleichen Zeitraum zur Abnahme von **insgesamt mehreren tausend Unyvero Kartuschen** verpflichtet.

- Bislang hat Curetis **16 Vertriebspartnerschaften abgeschlossen, die 29 Länder abdecken**. Das Unternehmen hat nach eigener Einschätzung zudem ein großes Potenzial an weiteren möglichen Vertriebspartnern für zusätzliche Märkte und geht daher davon aus, in naher Zukunft weitere Vertriebspartnerschaften abzuschließen.

Anzahl der installierten Unyvero-Geräte

- Nach dem Abschluss einer Phase III Studie eines Pharmapartners hat Curetis im ersten Quartal 2018 eine Option zum Rückkauf mehrerer Unyvero Systeme ausgeübt, die während dieser klinischen Studie genutzt wurden. Curetis hat sich während des ersten Halbjahrs 2018 zudem gleichzeitig stärker auf mögliche Kunden mit hoher Kaufbereitschaft und Konversionswahrscheinlichkeit fokussiert. Dies hat zu einer Rückführung von Unyvero Systemen und damit zu einem kurzzeitigen Rückgang der Anzahl **installierter Unyvero Analyzer auf 162 Geräte am Ende des ersten Halbjahres 2018** geführt im Vergleich zu 175 am Jahresende 2017, d.h. ein Rückgang um 13 Geräte. Das Unternehmen erwartet eine Kompensation dieser Effekte durch starke US-Vertriebsaktivitäten, weitere internationale Vertriebspartnerschaften und eine signifikante Anzahl bereits identifizierter kommerzieller Platzierungsmöglichkeiten für neue Unyvero Systeme in den EMEA Direktmärkten. Insgesamt hat die selektivere Platzierung von Unyvero Geräten ein umsichtiges Management des Umlaufvermögens im ersten Halbjahr 2018 ermöglicht.

Produkteinführungen und Zulassungen

- Im April 2018 führte Curetis während der ECCMID 2018 **die CE-IVD gekennzeichnete Unyvero Kartusche zur Diagnose von Harnwegsinfektionen (Urinary Tract Infection / UTI Kartusche)** in den Markt ein. Das UTI Panel deckt 103 diagnostische Ziele ab, darunter 88 Erreger und 15 Resistenzmarker. Die neue UTI Kartusche zielt vor allem auf Patienten mit komplizierten und schweren Infektionen der Harnwege.
- im April 2018 wurden ferner in Singapur die **Unyvero HPN und BCU Kartuschen durch die Zulassungsbehörde Singapore Health Sciences Authority (HSA) zugelassen** und als Medizingerät der Klasse C IVD im Singapore Medical Device Register registriert. Die Zulassung erlaubt dem lokalen Curetis-Vertriebspartner Acumen Research Laboratories Ltd. mit einer umfassendern Vermarktung in Singapur zu beginnen.

Geschäftsentwicklung

- Im Januar 2018 schlossen **Curetis und MGI** (ein Unternehmen der BGI-Gruppe in Shenzhen, China) **eine Forschungs- und Entwicklungskooperation sowie ein Lieferabkommen** ab, die sich auf die **Unyvero Lysator-Technologie und -Instrumente** fokussieren. Im Rahmen der Vereinbarungen kann MGI die Lysator-Technologie von Curetis nutzen, um damit eine universelle, automatisierte Lösung für die **molekulare Mikrobiologie auf der Basis von Next Generation Sequencing (NGS)** zu entwickeln und zu vermarkten, die jeden Probentyp verarbeiten kann, der

üblicherweise für die mikrobiologische Analyse von Patienten gewonnen wird. Nachdem die Machbarkeitsphase abgeschlossen wurde und dabei alle vordefinierten Leistungskriterien erfüllt werden konnten, ist die Zusammenarbeit inzwischen in die Entwicklungsphase für ein erstes integriertes Produkt eingetreten. Ergebnisse der Kooperation werden voraussichtlich während der ICG-13 Konferenz in Shenzhen, China, vom 24. bis 28. Oktober 2018 präsentiert.

- Curetis plant den weiteren Ausbau bestehender sowie den Abschluss zusätzlicher **wertschöpfender Forschungs- und Entwicklungskooperationen sowie kommerzieller Partnerschaften** rund um das Unyvero-System mit bekannten Unternehmen der diagnostischen Industrie.

Produktentwicklung

- Um in den USA eine Erweiterung der Zweckbestimmung für seine kürzlich von der US-FDA zugelassene Unyvero LRT Kartusche zur Diagnose von Infektionen der unteren Atemwege zu erreichen, plant Curetis einen **Antrag auf Zulassung für Bronchiallavageproben (BAL) als weiteren Probentypen**. Zu diesem Zweck wird Curetis Ende September in einem **Pre-Submission Meeting** mit der US-FDA die Anforderung für einen entsprechenden Zulassungsantrag und die Details einer Unyvero LRT Kartusche diskutieren, die im Vergleich zur derzeit in den USA vermarkteten LRT Kartusche für BAL-Proben optimiert ist und ein zusätzliches diagnostisches Target enthält.
- Um das Portfolio von Unyvero Kartuschen für den US-Markt zügig auszubauen, **hat Curetis eine FDA-Studie für sein nächstes US-amerikanisches Produkt begonnen**, die **Unyvero IJI Kartusche** zur Diagnose schwerer invasiver Gelenkinfektionen. Sie ist eine speziell für den US-Markt entworfene und entwickelte Variante der Unyvero ITI Kartusche. Die Sammlung retrospektiver Proben, die den prospektiven Arm der Studie ergänzen sollen, läuft bereits und Curetis plant den Abschluss der klinischen Studie für Unyvero IJI in den USA im Jahr 2019.
- Im Hinblick auf eine **Marktzulassung in China** durch die chinesische Zulassungsbehörde Chinese Food and Drug Administration (CFDA) hatten die analytischen Tests der **Unyvero HPN Kartusche** im vierten Quartal 2017 unter Aufsicht des Beijing Institute of Medical Device Testing begonnen. Sie konnten durch den chinesischen Partner von Curetis, Beijing Clear Biotech (BCB), im zweiten Quartal 2018 abgeschlossen werden. Dabei erfüllte Unyvero HPN alle Leistungsanforderungen für das gesamte Testpanel. Die analytischen Tests sind eine entscheidende Voraussetzung für BCB, um die prospektive CFDA-Studie im weiteren Verlauf des Jahres 2018 beginnen zu können. Auf der Grundlage kürzlich veröffentlichter neuer Richtlinien durch den chinesischen Staatsrat evaluiert Curetis derzeit mit BCB, wie die substanziellen klinischen Daten aus den CE-IVD und US-FDA-Studien das Zulassungsverfahren der CFDA beschleunigen könnten.
- Alle weiteren **Forschungs- und Entwicklungsprogramme ebenso wie Produktentwicklungsprojekte verlaufen nach Plan** und in Übereinstimmung mit den Prognosen. Insbesondere hat Curetis die Entwicklung seines neuen Analyser-Moduls, Unyvero A30 RQ, weiter vorangetrieben und erwartet eine CE-IVD-Kennzeichnung des Instruments sowie der ersten A30 RQ Kartusche für Ende 2019.

Ares Genetics

- Curetis' Tochterunternehmen Ares Genetics erhielt von der Österreichischen Forschungsförderungsgesellschaft FFG eine Förderungszusage für sein Projekt **The Digital Microbe** mit einem Projektvolumen von insgesamt **EUR 1,6 Millionen**.

- Des Weiteren ging Ares Genetics als einer der **Gewinner des GoSiliconValley-Wettbewerbs** der Wirtschaftskammer Österreich (WKO) hervor. Der Preis beinhaltet einen Inkubatorplatz im Silicon Valley, um sich dort mit potenziellen strategischen Partnern, Kunden und Investoren aus den USA vernetzen zu können. Zudem gewann Ares Genetics beim **PerMediCon Award 2018** den 2. Platz.
- Im Juli 2018 startete Ares Genetics das Pharma-Partnerprogramm **ARES & CO (Antibiotic REsistance Solutions by COoperative R&D)** in Wien, Österreich. Das Programm wird durch die Wirtschaftsagentur Wien unterstützt und größtenteils finanziert. Ziel des Programms ist es, eine Allianz mit Pharma-Unternehmen und Auftragsforschungsinstituten für Antibiotic Stewardship zu etablieren, um Antibiotikaresistenzen entgegenzuwirken und den besseren Umgang mit Antibiotika durch die Anwendung von fortgeschrittenen, datengetriebenen Lösungen für die Entwicklung neuer antimikrobieller Wirkstoffe und für das Lifecycle Management verfügbarer antimikrobieller Medikamente zu ermöglichen.
- Alle **Forschungs- und Entwicklungsprogramme** im Zusammenhang mit der weiteren Entwicklung, Expansion der **ARESdb**, die Identifikation neuer **Antibiotikaresistenzmarker** in ARESdb, sowie die weitere Entwicklung der **ARES Technology Platform** mit Ansätzen aus dem Bereich der künstlichen Intelligenz laufen planmäßig.
- Ares plant darüber hinaus die Erweiterung bestehender und den Abschluss neuer **werttreibender Forschungs-, Entwicklungs- und Geschäftspartnerschaften** mit bekannten Industrieunternehmen rund um ARESdb und die ARES Technology Platform.

Wissenschaftlicher Beirat

- Im April 2018 richtete Curetis einen **Wissenschaftlichen Beirat speziell für die USA** ein, um sein wissenschaftliches Netzwerk und seine klinische Expertise in den USA auszubauen und dadurch die routinemäßige Einführung seines kürzlich zugelassenen Unyvero Systems und seiner LRT Kartusche in den USA zu unterstützen. Fünf anerkannte US-amerikanische Experten für Infektionskrankheiten wurden in den Wissenschaftlichen Beirat berufen. Der neu eingerichtete Wissenschaftliche Beirat für die USA ergänzt den bisherigen Medizinischen Beirat von Curetis, der in „Europäischer Wissenschaftlicher Beirat“ umbenannt worden ist.

Jahreshauptversammlung und Aufsichtsrat

- **Alle Tagesordnungspunkte der diesjährigen Jahreshauptversammlung, die am 21. Juni 2018 in Amsterdam stattfand, wurden von den Aktionären verabschiedet.** Dr. Oliver Schacht und Dr. Achim Plum wurden als Vorstände wiedergewählt. Darüber hinaus wurden Dr. Rudy Dekeyser und Dr. Werner Schäfer in den Aufsichtsrat wiedergewählt. Außerdem wurden drei genehmigte Kapitalien bewilligt, um das Grundkapital des Unternehmens bei Bedarf erhöhen zu können (zweimal um jeweils bis zu 10% und einmal um bis zu 50%). Das Management erhält dadurch strategische Flexibilität für weiteres kommerzielles Wachstum.
- Dr. Holger Reithinger, General Partner bei der Wagniskapitalgesellschaft Forbion Capital Partners, ist zum 30. April 2018 aus dem Aufsichtsrat ausgeschieden. Nach dem Rücktritt von Dr. Reithinger besteht der Aufsichtsrat nun aus sechs Mitgliedern.

Finanzielle Meilensteine im ersten Halbjahr 2018, Finanzierung

- **Umsatz:** EUR 807 Tausend, ein Anstieg von rund 36% verglichen mit EUR 595 Tausend in der ersten Jahreshälfte 2017. Der Direktumsatz in der EMEA-Region ist im Jahresvergleich um 257% gestiegen.
- **Kosten:** EUR 12.443 Tausend Kosten des Umsatzes, Vertriebskosten, administrative Kosten sowie Forschungs- und Entwicklungskosten (vs. EUR 9.907 Tausend im ersten Halbjahr 2017). Der Anstieg entspricht dem operativen und organisatorischen Wachstum und wird beeinflusst von gestiegenen Vertriebskosten sowie allgemeinen und administrativen Kosten.
- **Operativer Verlust:** EUR -11.365 Tausend (vs. EUR -9.262 Tausend im ersten Halbjahr 2017).
- **Nettoverlust:** EUR -11.561 Tausend (vs. EUR -9.662 Tausend im ersten Halbjahr 2017).
- **Zahlungsmittel & Zahlungsmitteläquivalente:** EUR 11.646 Tausend zum 30. Juni 2018 (vs. EUR 16.311 Tausend zum 31. Dezember 2017).
- Der **Netto-Zahlungsmittelverbrauch** in der ersten Jahreshälfte 2018 betrug EUR -4.912 Tausend. Im April 2018 nahm Curetis EUR 4,1 Mio. im Rahmen einer Eigenkapitalerhöhung durch die Ausgabe von 854.166 neuen Aktien ein und sicherte sich Zugang zu weiteren USD 10 Mio. abrufbares Eigenkapital durch Global Corporate Finance (GCF), New York, USA. Dieses Finanzierungsstruktur ermöglicht es dem Unternehmen, über einen Zeitraum von 36 Monaten weiteres Kapital ausschließlich nach seinen Bedürfnissen und zu einem bestimmten, im Voraus vereinbarten Mindestpreis aufzunehmen. Der Zahlungsmittelverbrauch durch operative Geschäftstätigkeit und Investitionstätigkeit betrug in der ersten Jahreshälfte 2018 insgesamt EUR 11.692 Tausend.
- In der ersten Jahreshälfte 2018 hat Curetis weiter **alle taktischen und strategischen Finanzierungsmöglichkeiten** an den Kapitalmärkten weltweit geprüft und plant, 2018 weiteres Wachstumskapital entweder als Eigen- oder Fremdkapital aufzunehmen, um sich ausreichende Finanzmittel zur Weiterführung seiner Geschäftstätigkeit für mindestens zwölf weitere Monate im Rahmen des Going-Concern-Prinzips zu sichern.

Ausblick

Für die Zukunft erwartet Curetis:

- die Pipeline möglicher Unyvero-Kunden in den **USA und in der EMEA-Region** durch kurzfristigen Abschluss von Liefervereinbarungen umsatzsteigernd als neue Kunden zu gewinnen;
- den Ausbau des weltweiten **Vertriebsnetzwerks für Unyvero** durch weitere Partnerschaften mit geeigneten Distributoren;
- in Zusammenarbeit mit BCB die **CFDA-Studie** und den Zulassungsantrag für Unyvero HPN fertigzustellen, um sich Marktzugang in China zu sichern;
- die Fortführung und den Ausbau der **Partnerschaft mit MGI / BGI**, um NGS-basierte Lösungen für die molekulare Mikrobiologie zu entwickeln und zu vermarkten;
- die Fortführung aller **F&E-Programme** einschließlich der Ausweitung der Indikation der Unyvero LRT Kartusche auf BAL, klinische Studien für die IJI Kartusche in den USA, die Entwicklung von Unyvero A30 RQ für eine erwartete CE-IVD-Zertifizierung und Markteinführung Ende 2019 und die weitere Entwicklung von ARESdb und der ARES Technology Platform;

- den **Abschluss weiterer wertstiftender F&E- und Geschäftspartnerschaften** mit bekannten Branchenunternehmen in Zusammenhang mit ARESdb, der ARES Technology Platform sowie der Unyvero Plattform;
- die weitere Prüfung **aller taktischen und strategischen Finanzierungsmöglichkeiten** an den weltweiten Kapitalmärkten, um 2018 weiteres Wachstumskapital einzuwerben und dadurch die finanziellen Mittel für die operative Geschäftstätigkeit über mindestens weitere 12 Monate sicherzustellen.

"Mit der FDA-Zulassung und Markteinführung des Unyvero Systems und der Unyvero LRT Kartusche in den USA haben wir in der ersten Jahreshälfte 2018 einen bedeutenden Meilenstein erreicht", sagte Oliver Schacht, Vorstandsvorsitzender von Curetis. "Als größter Molekulardiagnostikmarkt der Welt sind die USA nicht nur für Curetis entscheidend, sondern für alle Diagnostikunternehmen. Die Markteinführung in den USA war für Curetis daher ein entscheidender Schritt zur Wertsteigerung. Um unser US-Produktportfolio zu erweitern, führen wir derzeit eine FDA-Studie mit unserem zweiten US-Produkt, der Unyvero IJ Kartusche für invasive Gelenkinfektionen, durch und holen uns Feedback von der FDA hinsichtlich des effizientesten Zulassungsprozederes zur Ausweitung der Indikation der Unyvero LRT Kartusche auf BAL Proben ein. Außerdem haben wir unsere weltweite kommerzielle Position deutlich gestärkt, indem wir exklusive Vertriebspartnerschaften für Mexiko, Uruguay und Ägypten abgeschlossen und unsere Aktivitäten in Richtung Markteintritt in China deutlich vorangetrieben haben."

Conference Call und Webcast

Curetis wird heute, 14. August 2018, um 12:30 Uhr MESZ eine Telefonkonferenz und einen Webcast anbieten, um den Halbjahresbericht 2018 zu präsentieren, die wichtigsten Ereignisse zu erörtern und einen weiteren Ausblick auf das Jahr 2018 und darüber hinaus zu geben.

Die begleitende Präsentation zur Telefonkonferenz und der Webcast- Aufzeichnung werden nach Abschluss des Calls unter <http://www.curetis.com/en/investors/financial-reports-and-conferences/financial-reports.html> zugänglich sein.

Teilnehmer der Telefonkonferenz bitten wir die Präsentation unter <https://webcasts.egs.com/curetis20180814> aufzurufen.

Um an der Telefonkonferenz teilzunehmen, wählen Sie bitte folgende Einwahlnummern (Zugangscode 93120684#):

Belgien: +32 11500307
 Deutschland: +49 69222229043
 Niederlande: +31 107137273
 UK: +44 2030092452
 U.S.: +1 855 4027766
 China: +86 4006815483
 Hong Kong: +852 30773565

Weitere Zugangsnummern finden Sie unter http://events.arkadin.com/ev/docs/International%20Access%20Numbers_%20UKFELBRI1SU7.pdf

Der vollständige Halbjahresbericht 2018 wird ab heute, 14. August 2018, verfügbar sein

unter <http://www.curetis.com/en/investors/financial-reports-and-conferences/financial-reports.html>

The Live-Webcast und die archivierte Version sind zugänglich unter:
<https://webcasts.eqsg.com/curetis20180814>

###

Über Curetis

Curetis N.V. (Euronext: CURE) hat es sich zum Ziel gesetzt, ein führender Anbieter von neuartigen molekularmikrobiologischen Lösungen zu werden, die schwere Infektionskrankheiten diagnostizieren, Antibiotikaresistenzen bei hospitalisierten Patienten identifizieren und damit einer globalen Herausforderung begegnen können.

Das Unyvero System von Curetis ist eine vielseitige, schnelle und hoch automatisierte molekulardiagnostische Plattform mit einfach anzuwendenden Kartuschen, die die umfassende und schnelle Identifizierung von Pathogenen und Antibiotikaresistenzmarkern bei einer Reihe von schweren Infektionskrankheiten ermöglichen. Ergebnisse sind innerhalb von Stunden verfügbar. Diagnostische Standardverfahren benötigen derzeit Tage oder Wochen für diesen Prozess. Damit können Therapieergebnisse positiv beeinflusst, der verantwortungsvolle Umgang mit Antibiotika unterstützt und gesundheitsökonomische Vorteile erzielt werden. Unyvero in-vitro-Diagnostik (IVD) Produkte werden in Europa, im Mittleren Osten, Asien und den USA vermarktet.

Ares Genetics GmbH, ein hundertprozentiges Tochterunternehmen der Curetis, bietet Lösungen der nächsten Generation für die Diagnose und Therapie von Infektionskrankheiten. Die ARES Technologie-Plattform kombiniert, nach Einschätzung des Unternehmens, die vermutlich weltweit umfassendste Datenbank zur Genetik antimikrobieller Resistenzen, ARESdb, mit fortgeschrittener Bioinformatik und künstlicher Intelligenz.

Für weitere Informationen besuchen Sie bitte www.curetis.com und www.ares-genetics.com.

Curetis Rechtlicher Hinweis

Diese Pressemitteilung ist weder ein Angebot zum Kauf oder zur Zeichnung von Wertpapieren und sollte, weder ganz noch teilweise, als Grundlage einer Investitionsentscheidung in Curetis angesehen werden.

Die in dieser Pressemitteilung enthaltenen Informationen sind sorgfältig ermittelt worden. Curetis trägt und übernimmt jedoch keine Haftung jedweder Art für die Richtigkeit und Vollständigkeit der hierin enthaltenen Informationen. Curetis übernimmt keine wie auch immer geartete Verpflichtung, Informationen, die in dieser Pressemitteilung enthalten sind, zu aktualisieren oder zu korrigieren, sei es als Ergebnis neuer Informationen, zukünftiger Ereignisse oder aus sonstigen Gründen.

Diese Pressemitteilung enthält Aussagen, die "zukunftsgerichtete Aussagen" sind oder als solche aufgefasst werden könnten. Diese zukunftsgerichteten Aussagen können anhand der Verwendung zukunftsgerichteter Begriffe wie "glauben", "schätzen", "vorhersehen", "erwarten", "beabsichtigen", "anvisieren", "können", "könnten" oder "sollten" erkannt werden, und enthalten Aussagen von Curetis zu den beabsichtigten Resultaten ihrer Strategie.

Natürgemäß beinhalten zukunftsgerichtete Aussagen Risiken und Unsicherheiten und die Leser werden darauf hingewiesen, dass solche zukunftsgerichteten Aussagen keine Garantie künftiger Entwicklungen sind. Die tatsächlichen Ergebnisse von Curetis können erheblich von den in den zukunftsgerichteten Aussagen vorhergesehenen Ergebnissen abweichen. Curetis übernimmt keine Verpflichtung, zukunftsgerichtete Aussagen öffentlich zu aktualisieren, es sei denn, dies ist gesetzlich vorgeschrieben.

Kontakt

Curetis N.V.
Max-Eyth-Str. 42
71088 Holzgerlingen, Germany
Tel. +49 7031 49195-10
pr@curetis.com oder ir@curetis.com
www.curetis.com - www.unyvero.com

Presse- und Investorenanfragen

akampion
Dr. Ludger Wess / Ines-Regina Buth
Managing Partners
info@akampion.com
Tel. +49 40 88 16 59 64
Tel. +49 30 23 63 27 68

CURETIS N.V.

KONSOLIDIERTE GEWINN- UND VERLUSTRECHNUNG (NICHT AUDITIERT)

Für die Perioden, die zum 30. Juni 2018 und zum 30. Juni 2017, enden

in kEuro	Für die zum 30. Juni 2018 endenden sechs Monate	Für die zum 30. Juni 2017 endenden sechs Monate
Umsatz	807	595
Kosten des Umsatzes	-1.435	-1.052
Bruttoverlust	-628	-457
Distributionskosten	-4.214	-3.846
Administrative Kosten	-2.111	-1.848
Forschungs- und Entwicklungskosten	-4.683	-3.161
Sonstige Erträge	271	50
Operativer Verlust	-11.365	-9.262
Finanzerträge	274	20
Finanzkosten	-496	-406
Finanzergebnis - netto	-222	-386
Verlust vor Ertragssteuer	-11.587	-9.648
Steuern auf Einkommen	26	-14
Verlust innerhalb der Periode	-11.561	-9.662
Sonstiges Ergebnis der Periode, nach Steuern *	-171	117
Gesamtergebnis der Periode **	-11.732	-9.545
Verlust pro Aktie für Stammaktionärinhaber des Unternehmens	Für die zum 30. Juni 2018 endenden sechs Monate	Für die zum 30. Juni 2017 endenden sechs Monate
Basis	-0,73	-0,61
Verwässert	-0,73	-0,61

* Bezieht sich auf Wechselkursdifferenzen für ausländische Geschäftstätigkeit, die durch zukünftigen Gewinn / Verlust kompensiert werden können

** Der Gesamtverlust der Periode bezieht sich ausschließlich auf Eigentümer Unternehmens

CURETIS N.V.
 KONZERNBILANZ (UNAUDITIERT) - AKTIVA

Zum 30. Juni 2018 und zum 31. Dezember 2017

in kEuro	30. Juni 2018	31. Dezember 2017
Umlaufvermögen	20.348	24.009
Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente	11.646	16.311
Forderungen aus Lieferungen und Leistungen	250	200
Vorräte	6.891	6.946
Sonstiges Umlaufvermögen	1.561	552
Langfristige Vermögenswerte	11.156	11.506
Immaterielle Vermögensgegenstände	7.511	7.524
Sachanlagen	3.193	3.566
Sonstige langfristige Vermögenswerte	172	182
Sonstige langfristige Finanzanlagen	157	156
Latente Steuerforderungen	123	78
Gesamtaktiva	31.504	35.515

CURETIS N.V.

KONZERNBILANZ (UNAUDITIERT) - PASSIVA

Zum 30. Juni 2018 und zum 31. Dezember 2017

in kEuro	30. Juni 2018	31. Dezember 2017
Kurzfristige Verbindlichkeiten	3.180	2.926
Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen und sonstige Verbindlichkeiten	447	928
Kurzfristige Rückstellungen	54	124
Steuerverbindlichkeiten	26	24
Sonstige kurzfristige Verbindlichkeiten	1.442	1.226
Sonstige kurzfristige Finanzverbindlichkeiten	1.211	624
Langfristige Verbindlichkeiten	13.647	10.385
Langfristige Rückstellungen	43	43
Sonstige langfristige Finanzverbindlichkeiten	13.604	10.342
Gesamtverbindlichkeiten	16.827	13.311
Eigenkapital	14.677	22.204
Grundkapital	164	155
Kapitalrücklagen	156.565	152.793
Sonstige Rücklagen	8.954	8.527
Währungsumrechnungsdifferenzen	-30	143
Verlustvortrag	-150.976	-139.414
Gesamtpassiva	31.504	35.515

CURETIS N.V.

KONSOLIDIERTES CASH FLOW STATEMENT (UNAUDITIERT)

Für die Perioden, die zum 30.Juni 2018 und zm 30. Juni 2017, enden

in kEuro	Für die zum 30. Juni 2018 endenden sechs Monate	Für die zum 30. Juni 2017 endenden sechs Monate
Verlust nach Steuern	-11.561	-9.663
Anpassung für:		
- Nettofinanzertrag / -kosten	222	386
- Abschreibungen und Wertminderungen	618	694
- Veränderung der Rückstellungen	-70	35
- Veränderung der gewährten Aktienoptionen	427	822
- Währungsdifferenzen - netto	-249	217
- Veränderung in latenten Steuerforderungen und -verbindlichkeiten	-45	0
Veränderungen des Nettoumlaufvermögens bezügl.:		
- Vorräte	55	-336
- Forderungen aus Lieferungen und Leistungen sowie sonstige Vermögensgegenstände	-1.050	1.071
- Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen sowie sonstige Verbindlichkeiten	612	94
Auswirkungen von unrealisierten Währungskursdifferenzen aus Konsolidierungsvorgängen	76	-100
Ertragssteuererträge (+) / -verluste (-)	-26	-14
Zinszahlungen (-)	-471	-175
Netto Cash Flow aus operativer Geschäftstätigkeit	-11.462	-6.969
Auszahlungen für immaterielle Vermögenswerte	-67	-51
Auszahlungen für Sachanlagen	-163	-152
Zinserträge	0	6
Netto Cash Flow aus Investitionstätigkeit	-230	-197
Erträge aus sonstigen langfristigen finanziellen Verbindlichkeiten	3.000	10.000
Zahlungen für Verbindlichkeiten aus Finanzierungsleasing	0	-48
Erträge aus der Ausgabe von Stammaktien	4.100	0
Zahlungen für Transaktionskosten bei der Ausgabe von Stammaktien	-320	0
Netto Cash Flow aus Finanzierungstätigkeit	6.780	9.952
Nettozunahme (Nettoabnahme) von Zahlungsmitteln und Zahlungsmitteläquivalenten	-4.912	2.786
Netto Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente zu Jahresanfang	16.311	22.832
Nettozunahme (Nettoabnahme) von Zahlungsmitteln und Zahlungsmitteläquivalenten	-4.912	2.786
Effekte der Wechselkursänderungen auf Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente	247	-217
Netto Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente um Periodenende	11.646	25.401

CURETIS N.V.

KONSOLIDIERTER EIGENKAPITALNACHWEIS (UNAUDITIERT)

Zum 30. Juni 2018 und zum 30. Juni 2017

in kEuro	Grund- kapital	Kapital- rücklage	Sonst. Rücklagen	Währungskurs -differenzen	Verlustvotr ag	Eigen- kapital Gesamt
Bilanz zum 1. January 2017	155	152.793	7.360	-28	-119.918	40.362
Verlust H1-2017					-9.663	-9.663
Sonstige Erträge				117		117
Gesamterträge	0	0	0	117	-9.663	-9.546
Transaktionen mit Eigentümer in ihrer Funktion als Eigentümer						
Aktienoptions- programm 2016			822			822
Bilanz zum 30. June 2017	155	152.793	8.182	89	-129.581	31.638
Bilanz zum 1. Januar 2018	155	152.793	8.527	143	-139.414	22.204
Verlust H1-2018					-11.562	-11.562
Sonstige Erträge				-173		-173
Gesamterträge	0	0	0	-173	-11.562	-11.735
Transaktionen mit Eigentümer in ihrer Funktion als Eigentümer						
Ausgabe von Stammaktien	9	4.091				4.100
Transaktionskosten für die Ausgabe von Stammaktien		-319				-319
Aktienoptions- programm 2016			427			427
Bilanz zum 30. Juni 2018	164	156.565	8.954	-30	-150.976	14.677