

Biocartis

Wereldspeler in
innovatieve moleculaire diagnostiek

VFB | Dag van de Tips | 29 september 2018

NOTICES AND WARNINGS

This presentation has been prepared by the management of Biocartis Group NV (the "Company"). It does not constitute or form part of, and should not be construed as, an offer, solicitation or invitation to subscribe for, underwrite or otherwise acquire, any securities of the Company or any member of its group nor should it or any part of it form the basis of, or be relied on in connection with, any contract to purchase or subscribe for any securities of the Company or any member of its group, nor shall it or any part of it form the basis of or be relied on in connection with any contract or commitment whatsoever. It is not a prospectus or offering memorandum.

The information included in this presentation has been provided to you solely for your information and background and is subject to updating, completion, revision and amendment and such information may change materially. No person is under any obligation to update or keep current the information contained in this presentation and any opinions expressed in relation thereto are subject to change without notice. No representation or warranty, express or implied, is made as to the fairness, accuracy, reasonableness or completeness of the information contained herein. Neither the Company nor any other person accepts any liability for any loss howsoever arising, directly or indirectly, from this presentation or its contents.

This presentation includes forward-looking statements that reflect the Company's intentions, beliefs or current expectations concerning, among other things, the Company's results, condition, performance, prospects, growth, strategies and the industry in which the Company operates. These forward-looking statements are subject to risks, uncertainties and assumptions and other factors that could cause the Company's actual results, condition, performance, prospects, growth or opportunities, as well as those of the markets it serves or intends to serve, to differ materially from those expressed in, or suggested by, these forward-looking statements. The Company cautions you that forward-looking statements are not guarantees of future performance and that its actual results and condition and the development of the industry in which the Company operates may differ materially from those made in or suggested by the forward-looking statements contained in this presentation. In addition, even if the Company's results, condition, and growth and the development of the industry in which the Company operates are consistent with the forward-looking statements contained in this presentation, those results or developments may not be indicative of results or developments in future periods. The Company and each of its directors, officers and employees expressly disclaim any obligation or undertaking to review, update or release any update of or revisions to any forward-looking statements in this presentation or any change in the Company's expectations or any change in events, conditions or circumstances on which these forward-looking statements are based, except as required by applicable law or regulation.

This document and any materials distributed in connection with this document are not directed to, or intended for distribution to or use by, any person or entity that is a citizen or resident or located in any locality, state, country or other jurisdiction where such distribution, publication, availability or use would be contrary to law or regulation or which would require any registration or licensing within such jurisdiction. The distribution of this document in certain jurisdictions may be restricted by law and persons into whose possession this document comes should inform themselves about, and observe any such restrictions.

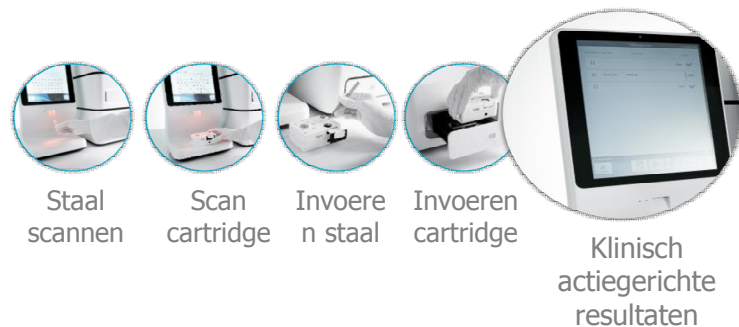
The Company's securities have not been and will not be registered under the US Securities Act of 1933 (the "Securities Act") and may not be offered or sold in the United States absent registration under the Securities Act or exemption from the registration requirement thereof.

Wie is Biocartis?

- Opgericht in 2007, vandaag actief in **meer dan 70 landen** wereldwijd met hoofdzetel in Mechelen
- Ontwikkeling van **innovatieve oplossingen in moleculaire diagnose** voor **oncologie** (focus) en **infectieziekten**
- Gepatenteerd moleculaire diagnoseplatform **Idylla™** werkt met zeer accurate, snel en makkelijk uit te voeren Idylla™ tests
- Aanbod van 15 oncologietests (**melanoom, darm- en longkanker**) en 2 tests voor infectieziekten. **Borstkankertests** in ontwikkeling
- **> 400** medewerkers van **21** nationaliteiten
- Genoteerd op **Euronext** sinds april 2015 (ticker: BCART)



Volledige geautomatiseerde moleculaire testing met Idylla™



Superieure sensitiviteit en gebruiksgemak, in combinatie met staal-tot-resultaat doorlooptijd van 90-150* minutes

Vandaag zien we steeds meer nieuwe, efficiënte
'gerichte kankerbehandelingen' versus meer
standaard behandelingen zoals chemotherapie.

Gerichte behandelingen richten zich op de specifieke
biomarkers die aan de basis van een kanker
liggen. Deze heten bijvoorbeeld **BRAF, KRAS of
EGFR.**

BRAF mutaties komen voor in zo'n 50% van de
melanoom (huid-)kankers.

Oncologie, een aantrekkelijk marktsegment

Snelgroeiende markt

Oncologie MDx markt

- Vertegenwoordigt 19% van de in totaal USD 6,5 miljard MDx markt in 2016¹
- Snelst groeiende segment in MDx, zou naar verwachting 26% per jaar groeien (verdubbeling van de markt) tot 2020²

Belangrijkste drijfveren tot groei

- Stijgend aantal kankergevallen wereldwijd: ca. 2,5% per jaar³
- Groei MDx testing:
 - o Klinische pipeline gerichte therapieën: in 2015 > 800 kankerbehandelingen in ontwikkeling in de VS⁴ waarvan 73% potentieel hebben tot gepersonaliseerde behandelingen⁵
 - o Beschikbaarheid gerichte therapieën: stijgend gebruik in Westerse landen; uitrol in ontwikkelingslanden door afloop van patenten
- Groei gedecentraliseerde markt

Aanzienlijk onaangeboord klantenpotentieel

- Ongeveer 16.000 pathologie labo's wereldwijd⁶
- Aanzienlijk aantal ziekenhuizen die vandaag geen MDx uitvoeren, tabel onderaan toont situatie in de VS⁷:

Hospital Segment	Number	Performing MDx (total)	%
Small	3816	382	10%
Medium	988	632	64%
Large	420	353	84%

Sales aanpak:

- Initiële focus op labs die MDx testing aanbieden (= **bestaande** markt)
- Tweede fase focus op labs die MDx testing willen aanbieden (= **nieuwe** markt)

Vergelijkende studies bevestigen superieure performantie

Voorbeeld: studie AstraZeneca

Achtergrond

- Vergelijking van 13 verschillende KRAS mutatie detecterende technologieën:

6x NGS	    
3x qPCR	  
2x mass spec.	
1x ddPCR	
1x Sanger sequencing	

- Gericht op de detectie van KRAS mutaties in longkanker gebaseerd op blinde stalen

Conclusies

Sensitiviteit

Technologie	Algemene sensitiviteit
Idylla™ KRAS	96%
Andere qPCR (cobas/therascreen)	46-52%
Mass-spectrometrie	58-92%
NGS	48-100%
ddPCR	52-60%

Gebruiksgemak

- Hoogste score voor de Idylla™ KRAS technologie:
 - Laagste aantal manuele handelingsstappen voor de staalvoorbereiding (1 tot 2 versus 3 tot > 20)
 - Vereist minste expertise (1 versus 2-4 voor andere*)

TaT**

- Hoogste score voor Idylla™ KRAS technologie op de totale doorlooptijd (2 to 4 uur versus 1 dag tot 3 weken)

Recente performantiestudies ondersteunen verdere marktadoptie

Idylla™ performance review

- Overzicht van 18 Idylla™ performantiestudies gepubliceerd in het Journal of Clinical Pathology¹
- Omvatte **2.482 Idylla™ tests** uitgevoerd op tumorstalen van 2.343 patiënten
- Idylla™ bracht **geldige resultaten in 98,1% van de gevallen**
- Excellente overeenstemming van 94,8% tussen Idylla™ en de referentiemethodes

Idylla™ ctRAS tests

- Abstract² over performantie van de Idylla™ ctKRAS en ctNRAS-BRAF test gepubliceerd op de AACR conferentie, Chicago (VS)
- Omvatte een RAS concordantie **vergelijkende studie** tussen **203 tumorweefsel (FFPE) en bloedplasma stalen**
- Idylla™ biedt een sensitieve, betrouwbare en snelle oplossing voor RAS-BRAF ctDNA (circulating tumor) testing
- **NGS vergelijking**: 90% algemene RAS overeenstemming met NGS op plasma, wat hoge klinische sensitiviteit aantoont

Idylla™ MSI Assay⁴

- Twee studies over de performantie van Biocartis' MSI Biomarkers³
- Eerste studie³: met prototype Idylla™ MSI Assay in gefinaliseerd design toonde **superieure performantie** vs referentiemethodes
- Tweede studie³: onderstreepte potentieel van Biocartis MSI Biomarkers om gebruikt te worden als **companion diagnostic om immunotherapie-resultaat te voorspellen** in MSI-High endometriale en colorectale (darm) tumoren

Idylla™ EGFR Mutatie Test

- Studie met de Idylla™ EGFR Mutation Test (CE-IVD) gepubliceerd in het Journal of Clinical Pathology⁵
- 68 NSCLC⁶ archiverende DNA stalen werden hergetest met Idylla™, incl. 25 stalen die niet faalden met NGS
- Idylla™ kon **80% van de FFPE stalen redden die niet met NGS konden verwerkt worden**
- 100% (43/43) Idylla™ overeenstemming voor de stalen met een geldig NGS resultaat

1 Uguen A, Troncione G A review on the Idylla platform: towards the assessment of actionable genomic alterations in one day Journal of Clinical Pathology Published Online First: 14 June 2018. doi: 10.1136/jclinpath-2018-205189, available online on <https://jcp.bmj.com/content/early/2018/06/14/jclinpath-2018-205189> - 2 B Jacobs, B Claes, P Laurent-Puig, JP Bachet, S Tejpar, G Maertens, E Sablon, "Analytical and clinical validation of the Idylla™ ctKRAS and ctNRAS-BRAF Liquid biopsy tests", first presented at the 2018 AACR Annual Meeting in Chicago, US, 14-18 April 2018 - 3 Conducted with the Flemish Institute for Biotechnology (VIB). Sources: B. De Craene et al., "Detection of microsatellite instability (MSI) in colorectal cancer samples with a novel set of highly sensitive markers by means of the Idylla™ MSI Assay prototype", ASCO Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology, 1-5 June 2018, Chicago, IL (US); 5 H. Zhao et al., "A novel set of 7 homopolymer indels for detection of MSI is associated with tumor mutation burden and total indel load in endometrial and colorectal cancers", ASCO Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology, 1-5 June 2018, Chicago, US. The methodology used for detection of the seven biomarkers, TMB (tumor mutation burden,) and indel load, was whole-exome sequencing - 4 RUO or research Use Only, not for use in diagnostic procedures - 5 Conducted by a.o. Prof. Giancarlo Troncione, Professor of Anatomic Pathology of the Department of Public Health, University of Naples Federico II (Naples, Italy) and Prof. Massimo Barberis, Director of Histopathology and Molecular Diagnostics Unit of the Division of Pathology and Laboratory Medicine, Istituto Europeo di Oncologia (Milan, Italy). De Luca et al, University of Naples Federico II, "The Idylla™ Assay and Next Generation Sequencing: an integrated EGFR mutational testing algorithm", Journal of Clinical Pathology, to consult online on <http://jcp.bmj.com/content/jclinpath/early/2018/05/24/jclinpath-2018-205197.full.pdf?ijkey=V8eBoaMDpKZ7t9N&keytype=ref>, 24 May 2018 - 6 Non-small cell lung cancer

Snel uitbreidend Idylla™ test menu (1/2)

Test	Ontwikkeling ¹	RUO ²	Validatie ³	CE ⁴	PMA ⁵	CDx ⁶	Partnerships
Darm	KRAS	✓		✓			• Amgen • Amgen
	NRAS-BRAF	✓		✓			
	NRAS	✓		✓			• Merck KGaA • Merck KGaA
	ctKRAS	✓		✓			
	ctNRAS-BRAF	✓		✓			
	MSI	✓					
Long	EGFR	✓		✓			
	ctEGFR						
	BRAF	✓					
	GeneFusion						
	NGS Prep Panel Lung						
Mel.	BRAF	✓		✓			
	ctBRAF	✓					
Borst	Oncotype DX®						• Genomic Health • A*Star • LifeArc
	Therapie selectie						
	Weerstandmonitoring						
CDx	Nieuwe behandeling						• Amgen • Niet nader genoemde partner
	Niet nader bekendgemaakt CDx						



gelanceerd

lopend



= vaste biopsie



= vloeibare biopsie

Snel uitbreidend Idylla™ test menu (2/2)

Verdere uitbreiding oncologie menu

- Voortgezette uitbreiding van het menu door eigen ontwikkelingen en partnerships:
- 1 Menu uitbreiding binnen huidige kankerdomeinen met focus op o.a.:
 - o Complementaire **nieuwe tests** (incl. NGS Prep Panels)
 - o **Companion Diagnostics** van bestaande en nieuwe tests
 - o (Exclusieve) **3de partij diagnostische testinhoud**
 - 2 Naar additionele:
 - o Kankerdomeinen (vb. **blaas-en prostaat**)
 - o Behandelingsopties (vb. **immuno-oncologie**)

Menu infectieziekten

- **Tests op de markt:**
 - o Idylla™ IFV-RSV Panel (CE-IVD, RUO¹ and 510k²)
 - o Ebola (EUA³)
- **Sepsis host response** partnership met  **Immunexpress**
 - o Gericht op de ontwikkeling en commercialisatie van de Immunexpress' SeptiCyte™ test⁴ voor gebruik op Idylla™
 - o SeptiCyte™ LAB test ontving recent 510(k) clearance voor gebruik op een manueel PCR instrument
 - o Beide partijen zullen samen de SeptiCyte™ Idylla™ test ontwikkelen
 - o Immunexpress zal het voortouw nemen in de commercialisatie, initiële focus op de VS en Europa
- Verdere menu-uitbreiding met focus op **syndromische panels** & **bloodstream infectie tests** die a.d.h.v. **partnerships** co-ontwikkeld en gecommmercialiseerd zullen worden

Versnelde menu expansie met partners

	Pharma & biotech bedrijven	Testinhoud partners	Ontwikkelingspartners
Focus	• (Gezamenlijke) ontwikkeling van CDx¹ op Idylla™ platform	• Porting van gepatenteerde biomarker panels ontwikkeld en gevalideerd door 3de partijen op het Idylla™ platform	• Ontwikkeling van Biocartis Idylla™ assays in partnership met onderzoeksinstituten
Voordelen Biocartis	• Snellere commerciële adoptie, groter marktaandeel	• Gepatenteerde 3de partij testinhoud op het Idylla™ platform	• Lagere menu ontwikkelingskosten
Voordelen partners	• Betere en snellere selectie van patiëntengroepen voor gerichte therapieën door de snellere doorlooptijd (TaT) en hogere sensitiviteit: - o Snelle TaT: minder concurrentie met behandelingen die geen biomarker vereisen - o Hoge sensitiviteit: meer patiënten gedetecteerd met relevante biomarkers	• Versnelde wereldwijde uitrol van testinhoud • Geen training op het platform nodig: focus op opleiding voor de testinhoud • Realisatie van kostenefficiëntie	• Bijdrage aan medische innovatie • Kennisopbouw- en deling
Partners			

1. CDx = Companion Diagnostics

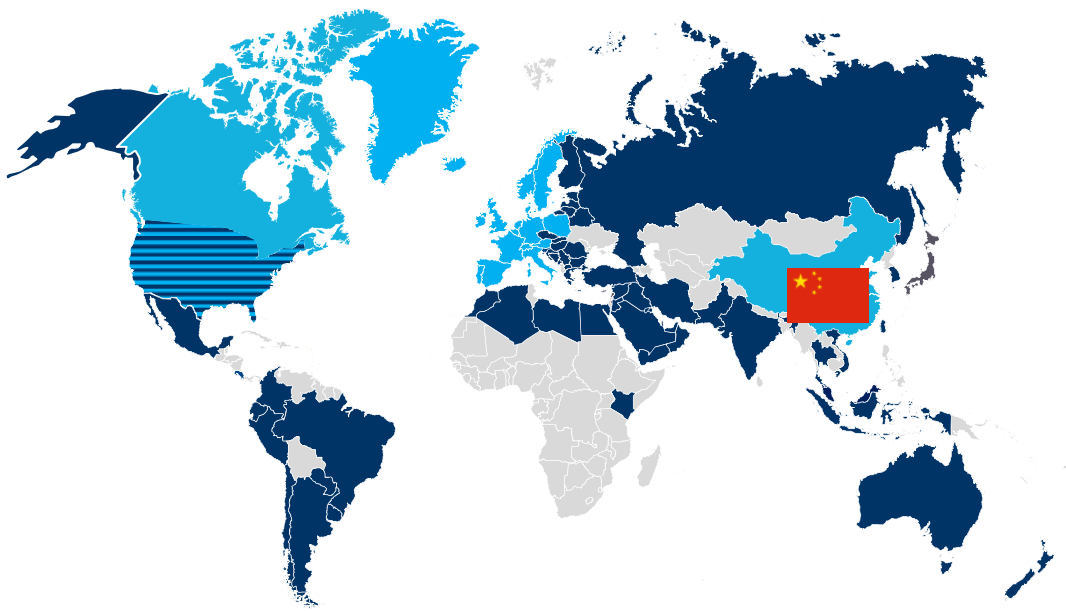
2. Op 15 juni 2017 veranderde MRC Technology zijn naam in LifeArc. LifeArc is betrokken geweest in het helpen lanceren van een aantal behandelingen inclusief Keytruda (pembrolizumab, op de markt gebracht door MSD)

3. Partnership met ETPL, de commercialisatie tak van A*STAR

Verdere uitbreiding wereldwijde commerciële footprint¹

Meer dan 70 landen gedekt door vier verkoopskanalen:

- 1 **Directe verkoop** voor West-Europese landen, VS en Canada
- 2 **Distributoren contracten** dekken vandaag ~ 65 landen
 - Hybride verkoopstrategie in de VS met eigen sales team & Fisher Healthcare² als commercialisatiepartner
 - Lopende gesprekken met potentiële distributiepartners voor Japan
- 3 Joint venture in China met Wondfo
- 4 **Wereldwijde pharma-samenwerkingen** (vb Merck KGaA (Darmstadt, Duitsland) en Amgen) en **testinhoud partnerships** (vb Genomic Health Inc., Immunexpress)



- Commercialisatie door direct sales team/joint venture
- Commercialisatie door distributiepartners
- Lopend

Hoge-volume cartridge productielijn operationeel tegen jaareinde



- Extra jaarlijkse capaciteit van > 1.000.000 cartridges
- Cartridge samenstelling via volledig geautomatiseerde werkstations (versus half-geautomatiseerd op de 1e lijn)
- Plastic onderdelen geproduceerd met nieuwe 'multi-cavity moulds' (versus single cavity op de 1e lijn)
- Operationele start verwacht tegen eind 2018
- Belangrijke drijfveer in de verdere daling van kosten per cartridge unit

Platform en consumable gedreven business model

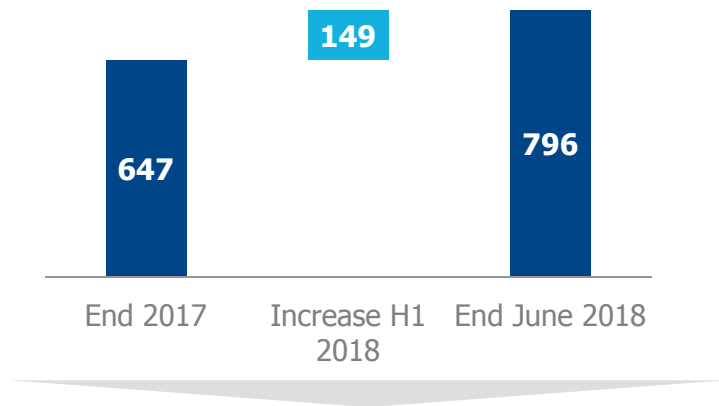


Kernboodschappen H1 2018

Installed base	+149 toegevoegd aan de installed base, ~800 Idylla™ instrumenten eind H1 2018
Cartridge verbruik	Meer dan verdubbeld jaar-op-jaar tot ~58k cartridges
Product inkomsten	Stegen jaar-op-jaar met 68% tot EUR 8.6m
Totale bedrijfsinkomsten	Increased jaar-op-jaar met 83% tot EUR 12.7m
Kaspositie	EUR 91,3 miljoen per eind juni 2018
Testmenu	Versnelde ontwikkeling van de Idylla™ MSI Assay
Nieuwe partnerships	Twee nieuwe menu partnerships aangekondigd met Amgen en Immunexpress
Partnership pijplijn	Verregaande pharma-gesponsorde haalbaarheidsprojecten met niet nader bekende partners
China	Gefinaliseerde China strategie, resulteren in een joint venture met Wondfo

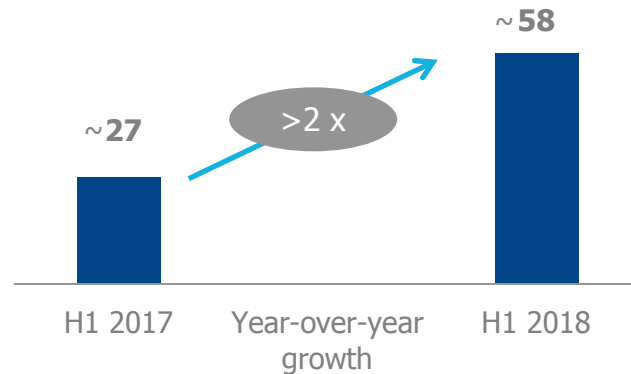
Blijvend sterke plaatsingen & volume groei

Installed base (in # instrumenten)



- Stijging H1 2018 door hoger dan verwachte groei in **Europa** en sterke plaatsingen in de **VS**

Commercieel cartridge volume (x 1.000)



- **Europa** gevolgd door **RoW**¹ droeg meest bij aan de groei in commercieel cartridge volume in H1 2018

Solide performantie getoond in alle markten

Europa

- H1 2018 performantie oversteeg de verwachtingen
- Gestegen gebruik van Idylla™ in **eerstelijns-testing** in o.a.:
 - o VK
 - o Frankrijk
 - o Duitsland
- Sterke algemene bijdrage vanuit commerciële **pharma-samenwerkingen**

VS

- Droeg bij tot ong. **1/3 van de installed base groei** in H1 2018
- **High profile klanten** toegevoegd aan het VS klantenbestand
- Initieel cartridge volume bijdrage in H1 2018
- Lopende inspanningen voor validatie bij bestaande klanten en lopende expansie van het sales team zal de groei van de installed base en het cartridge volume in **H2 2018 verder stimuleren**

RoW¹

- **Veelbelovende cartridge volume groei** gerealiseerd in belangrijke RoW¹ markten
- **Additionele marktauthorisaties** verkregen voor producten in:
 - o Argentinië
 - o Brazilië
 - o Canada
 - o Maleisië
 - o Mexico
 - o Uruguay
 - o Singapore

Totale bedrijfsinkomsten stegen met 83% in H1 2018

Opsplitsing totale bedrijfsinkomsten

In EUR 1.000	H1 2018	H1 2017
Inkomsten uit productverkoop	8.555	5.091
Inkomsten uit samenwerkingen	3.535	716
Inkomsten uit diensten	251	104
Totale inkomsten	12.341	5.912
Subsidies en andere inkomsten	400	1.066
Totale bedrijfsinkomsten	12.741	6.978

Opsplitsing productinkomsten (in EUR 1.000)

Per product	H1 2018	H1 2017
Idylla™ Systeemverkoop	1.952	1.821
Cartridge verkoop	6.603	3.270
Inkomsten productverkoop	8.555	5.092

Per type	H1 2018	H1 2017
Commerciële inkomsten	7.950	5.024
R&D inkomsten	605	66
Inkomsten uit productverkoop	8.555	5.091

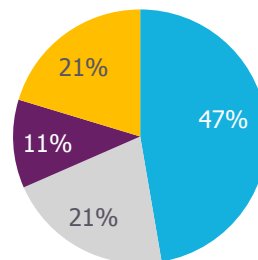
H1 2018 netto resultaat van EUR -21,8 miljoen

Verkorte geconsolideerde financiële informatie

In EUR 1.000	H1 2018	H1 2017
Totale bedrijfsinkomsten	12.741	6.978
COGS	(6.890)	(3.278)
R&D uitgaven	(16.029)	(19.320)
S&M uitgaven	(7.028)	(5.308)
G&A uitgaven	(3.933)	(2.781)
Totale bedrijfsuitgaven	(33.880)	(30.687)
Operationeel resultaat	(21.139)	(23.709)
Netto financieel resultaat	(691)	(729)
Inkomstenbelastingen	70	456
Netto resultaat	(21.760)	(23.982)

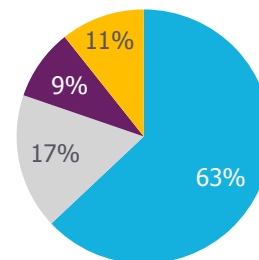
Opsplitsing bedrijfsuitgaven

H1 2018



- R&D expenses
- S&M expenses
- G&A expenses
- COGS

H1 2017



- R&D expenses
- S&M expenses
- G&A expenses
- COGS

Kaspositie van EUR 91 miljoen eind H1 2018

Verkort kasstroomoverzicht

In EUR 1.000	H1 2018	H1 2017
Resultaat voor de periode	(21.760)	(23.982)
Afschrijvingen en waardeverminderingen	2.144	2.428
Veranderingen in werkkapitaal	(1.725)	(848)
Andere aanpassingen	1.006	230
Kasstroom uit operationele activiteiten	(20.335)	(22.172)
Kasstroom uit investeringsactiviteiten	(2.301)	(1.531)
Kasstroom uit financieringsactiviteiten	1.251	(1.531)
Totale netto kasstroom¹	(21.385)	(24.182)
Geldmiddelen en kasequivalenten²	91.269	59.042
Financiële schulden	38.145	35.388

Opmerkingen

- **Geldmiddelen uit operationele activiteiten verbeterden jaar-op-jaar** door:
 - o Een verbeterd resultaat voor de periode
 - o Non-cash uitgaven voor op aandelen gebaseerde betalingen
 - o Gedeeltelijk gecompenseerd door hogere investeringen in werkkapitaal
- **Geldmiddelen uit investeringsactiviteiten** in H1 2018:
 - o Vnl. gerelateerd aan gekapitaliseerde Idylla™ systemen geplaatst bij klanten onder (reagent) rental overeenkomsten en Idylla™ systemen gebruikt voor ontwikkelen van tests
 - o Opm.: investeringen voor expansie van de cartridge productielijn werden rechtstreeks via de lease financing betaald
- **Geldmiddelen uit financieringsactiviteiten** in H1 2018 vnl. gerelateerd aan de netto opbrengsten uit warrant-uitoefeningen, gedeeltelijk gecompenseerd door terugbetalingen uit leningen
- Totale netto kasstroom in H1 2018 van EUR -21,4 miljoen, resulterend in een **kaspositie** per eind juni 2018 van **EUR 91,3 miljoen**. Opm.: er waren geen opnames op de kredietlijn voor meerdere doeleinden van de EIB

Doelstellingen 2018



Installed base groeit nu op toprange van de beoogde 250 - 275 installaties, wat verwachte installed base brengt op ongeveer 925 Idylla™ instrumenten tegen jaareinde



Doelstelling verdubbeling commercieel cartridge volume in 2018 herhaald



Beoogde kaspositie tegen jaareinde gespecificeerd naar ongeveer EUR 50-55 miljoen (exclusief opnames op de kredietlijn voor meerdere doeleinden van de Vennootschap)

Korte termijn menu vooruitzicht (selectie)

Markt	Test	Timing	Partner
Darmkanker	- CE-markering van de Idylla™ MSI Assay - Indiening van de Idylla™ RAS PMA² documentatie bij de US FDA, onderhevig aan feedback volgend op interacties met de US FDA	- Q1 2019 - Q1 2019	
Longkanker	Lancering van de Idylla™ ctEGFR Assay (RUO¹)	H1 2019	
Borstkanker	- Lancering van de Idylla™ Oncotype DX® test in Europa - Lancering van de Idylla™ Resistance Monitoring Test (RUO¹)	- H2 2019 - H2 2019	 

Aandeelhouders, performantie van het aandeel en analisten

Overzicht aandeelhouders (per 12 sept 2018)

Shareholder >3% table	# shares	% shares
Johnson & Johnson Innovation	5.890.099	11,5%
Après-demain Holding	4.249.707	8,3%
Sycomore Asset Management	2.694.179	5,2%
OppenheimerFunds, Inc.	2.600.000	5,1%
Capfi Bank Delen Asset Management	2.501.777	4,9%
ParticipatieMaatschappij Vlaanderen NV (Flemish Region)	2.342.345	4,6%
RMM S.A.	1.989.058	3,9%
Other institutional and retail investors	29.057.923	56,6%
Total outstanding shares (non-diluted)	51.325.088	100,0%

Opmerking: zie website Biocartis voor meer details

Performantie aandeel*



Financiële analisten



Financiële kalender 2018-2019

- Q3 2018 business update 15 november 2018
- 2018 jaarresultaten 28 februari 2019
- Capital Markets Day 28 februari 2019
- Publicatie 2018 jaarverslag 4 april 2019



Table 1: Sample Data		
Sample ID	Sample Name	Value
1	Cell Culture	20
2	Cell Culture	20
3	Cell Culture	20
4	Cell Culture	20

Meer info?

Biocartis Investor Relations
Generaal de Wittelaan 11 B3
2800 Mechelen
België

tel. +32 15 63 17 29
ir@biocartis.com

www.biocartis.com