

AANKONDIGING VAN DE EINDRESULTATEN voor de twaalf maanden eindigend op 31 december 2020

ImmuPharma PLC (LSE: IMM) , (Euronext Growth Brussel: ALIMM) , ("ImmuPharma" of de "Vennootschap"), de gespecialiseerde onderneming voor het ontdekken en ontwikkelen van geneesmiddelen, is verheugd haar definitieve resultaten voor de twaalf maanden eindigend op 31 december 2020 bekend te maken (de periode").

Belangrijkste hoogtepunten (inclusief beoordeling na de periode)

- Stabiele financiële prestaties gedurende de periode
 - Kassaldo van £ 5,9 miljoen (31 december 2019: £ 1,4 miljoen)
 - Afgeleide financiële activa van £ 1,2 miljoen (31 december 2019: £ 2,3 miljoen)
 - Incanthera financieel actief van £ 1,8 miljoen (£ 0,7 miljoen op 31 december 2019) en warrants financieel actief van £ 0,6 miljoen (£ nihil op 31 december 2019)
 - Obligaties in converteerbare leningen van £ 0,6 miljoen (£ nihil op 31 december 2019)

- Verlies over de periode van £ 6,9 miljoen (31 december 2019: £ 6,1 miljoen)
- Onderzoeks- en ontwikkelingskosten van £ 2,4 miljoen (31 december 2019: £ 2,7 miljoen)
- Administratieve kosten van £ 1,8 miljoen (31 december 2019: £ 1,8 miljoen)
- Op aandelen gebaseerde kosten van £ 1,6 miljoen (31 december 2019: £ 2 miljoen)
- Financieringskosten van £ 1,7 miljoen (31 december 2019: £ 0,5 miljoen) als gevolg van verlies op afgeleide financiële activa
- Gewoon en verwaterd verlies per aandeel van 3,43p (31 december 2019: 3,99p)
- Inschrijvingsovereenkomst van £ 1,5 miljoen door uitgifte van 15.000.000 nieuwe gewone aandelen - maart 2020
- Fondsen opgehaald van Amerikaanse investeerders in de gezondheidszorg van £ 2,4 miljoen / \$ 3 miljoen (nominale waarde) - juni 2020
- Amerikaanse investeerders in de gezondheidszorg hebben een deel van hun leningen omgezet in eigen

vermogen, resulterend in 7.437.226 gewone aandelen uitgegeven in 2020

- Plaatsing van nieuwe gewone aandelen van £ 6,5 miljoen (bruto) - september 2020

'Auto-immuniteit': Lupuzor™

- Voortgang licentie- en ontwikkelingsovereenkomst met Avion Pharmaceuticals:
- Avion heeft in 2020 een aantal progressieve besprekingen gevoerd met de FDA, met als hoogtepunt een Type 'A'-bijeenkomst op 4 december 2020
- Op basis van positieve begeleiding en feedback van de FDA is er nu een duidelijk regelgevingspad om de fase III-studie in H2 2021 te starten
- Avion en ImmuPharma zullen een bioanalytische test ontwikkelen en valideren om het unieke farmacokinetische profiel van Lupuzor™ te bevestigen, voorafgaand aan de start van de fase III-studie.
- De laatste begeleidingsbijeenkomst tussen Avion en de FDA wordt verwacht in het tweede kwartaal van 2021
- De besprekingen worden voortgezet met potentiële partners voor Lupuzor™ buiten de VS in belangrijke gebieden
- Proof of Concept-studie gepland voor Lupuzor™ bij CIDP-patiënten - mogelijke aanwijzing als weesgeneesmiddel

Andere programma-ontwikkelingen via Ureka Pharma SAS

- Drie therapiegebieden: anti-infectiva, metabolisme en kanker - deze programma's omvatten:
 - Anti-Infective: BioAMB (Anti-Fungal) - voltooiing van leadoptimalisatie
 - Metabolisme: BioGlucagon - reddingstherapie voor gebeurtenissen met een laag suikergehalte bij diabetes
 - Kanker: Nucant, IPP-204106
 - Alle programma's bieden potentiële toekomstige partnermogelijkheden

Incanthera plc, oncologiespecialist waarin ImmuPharma 13,37% van de aandelen behoudt

- Genoteerd op Aquis Stock Exchange in februari 2020
- Succesvolle studieresultaten voor 'Sol', de huidkanker-technologie, en positieve gegevens van sensibilisatie-onderzoek

Gecontroleerd jaarverslag en jaarrekening

- Het jaarverslag voor het jaar eindigend op 31 december 2020 zal vandaag op de website van de Vennootschap worden gepubliceerd. Kopieën van dit verslag, inclusief de oproeping tot de jaarlijkse algemene vergadering, zullen in de nabije toekomst aan de aandeelhouders worden bezorgd. Om het rapport te bekijken, gaat u naar: www.immupharma.co.uk.

In een reactie op de verklaring en vooruitzichten zei Tim McCarthy,

voorzitter : *“Ondanks de voortdurende verstoring van de Covid-19 pandemie, blijven we, in samenwerking met onze partner Avion, gefocust op het versnellen van Lupuzor™ naar een nieuwe geoptimaliseerde, internationale Fase III-studie in Lupuspatiënten in H2 2021. De meest recente positieve feedback van de FDA bevestigt onze beoogde routekaart voorwaarts.*

“Tegelijkertijd gaan we door met onze andere R & D-programma's, waaronder onze antischimmel BioAMB-therapie, die het potentieel heeft om snel vooruitgang te boeken door middel van initiële bio-equivalentieonderzoeken. De besprekingen over mogelijke samenwerkingsmogelijkheden worden voortgezet. Deze initiatieven creëren verdere kansen op middellange tot lange termijn.

“Als reactie op de sterke interesse van investeerders vorig jaar, waren we verheugd om nieuwe en terugkerende institutionele en particuliere investeerders te verwelkomen als onderdeel van drie succesvolle kapitaalverhogingen. Hierdoor is een solide financiële positie ontstaan met een verwachte cash runway tot eind 2023.

“Terwijl we onze belangrijkste troef, Lupuzor™, verplaatsen naar een nieuwe internationale geoptimaliseerde Fase III-studie en doorgaan met het ontwikkelen van onze ontwikkelingspijplijn, blijft de investeringstheze van ImmuPharma zich versterken en kijken we ernaar uit om in de komende periode verdere voortgangsupdates voor waardeverhogende aandeelhouderswaarde op lange termijn creëren voor onze aandeelhouders.

“Ten slotte wil de Raad van deze gelegenheid gebruik maken om zijn aandeelhouders, nieuw en al lang bestaande, te bedanken voor hun voortdurende steun, evenals zijn personeel, bedrijfs- en wetenschappelijke adviseurs en onze partners, waaronder CNRS en Avion.”

Openbaarmaking marktmisbruikverordening (MAR)

DEZE AANKONDIGING BEVAT VOORKOMENDE INFORMATIE ZOALS VERMELD IN DE VK VERSIE VAN DE VERORDENING OP MARKTMISBRUIK NR. 596/2014 DIE ONDERDEEL IS VAN DE ENGELSE WET OP GROND VAN DE EUROPESE (INTREKKINGS) ACT 2018, ZOALS GEWIJZIGD. BIJ PUBLICATIE VAN DEZE AANKONDIGING VIA EEN

**REGLEMENTAIRE INFORMATIEDIENST, WORDT DEZE INFORMATIE ACHT GEVONDEN
IN HET OPENBARE DOMEIN.**

Klik hier om het volledige rapport te downloaden^{IMM}

JAARVERSLAG DEFINITIEF 29 APRIL 2021.pdf - 1 MB

Voor meer informatie, richt u tot:

ImmuPharma PLC (www.immupharma.com) + 44 (0) 207152 4080

Tim McCarthy, voorzitter

Dimitri Dimitriou, Chief Executive Officer

Lisa Baderoon, hoofd Investor Relations + 44 (0) 7721 413496

Perscontacten:



Gunther De Backer Partner, Backstage-communicatie

- gunther@backstagecom.be
- +32475903909
- BackstageCommunicationSPRL
- backstagecom.be



Olivier Duquaine Directeur, Backstage Communicatie

- olivier@backstagecom.be
- +32477504784
- BackstageCommunicationSPRL
- backstagecom.be

OVER IMMUPHARMA

ImmuPharma PLC (LSE AIM: IMM - Euronext Growth: ALIMM) is een gespecialiseerd biofarmaceutisch bedrijf dat op peptiden gebaseerde therapieën ontdekt en ontwikkelt. De portefeuille van het bedrijf omvat nieuwe peptidetherapieën voor auto-immuunziekten, stofwisselingsziekten, anti-infectiva en kanker. Het hoofdprogramma, Lupuzor™, is een eersteklas autofagie-immunomodulator die zich in fase 3 bevindt voor de behandeling van lupus en preklinische analyse suggereert therapeutische activiteit voor vele andere auto-immuunziekten die hetzelfde autofagie-werkingsmechanisme delen. ImmuPharma en Avion Pharmaceuticals ondertekenden op 28 november 2019 een exclusieve licentie- en ontwikkelingsovereenkomst en handelsmerkovereenkomst voor Lupuzor™ om een nieuwe internationale Fase 3-studie voor Lupuzor™ te financieren en op de markt te brengen in de VS.

Voor meer informatie over ImmuPharma kunt u terecht op www.immupharma.co.uk

ImmuPharma's LEI-code (Legal Entity Identifier): 213800VZKGHXC7VUS895.