

הודעה לעיתונות

תאריך: 27 בפברואר, 2014

רדהיל ביופארמה ו- Salix Pharmaceuticals

מודיעות על הסכם רישיון בלעדי כלל-עולמי

לתרופת RHB-106 של רדהיל לריקון המעי

חברת הביו-פרמצבטיקה הישראלית, רדהיל ביופארמה (Red Hill Biopharma) (נאסד"ק: RDHL; ת"א: רדהיל), ביחד עם Salix Pharmaceuticals (נאסד"ק: SLXP), מודיעות היום על התקשרותן בהסכם רישיון בלעדי במסגרתו רכשה Salix את הזכויות הכלל-עולמיות והבלעדיות לתרופת RHB-106 של רדהיל שהינה קפסולה אוראלית לריקון המעי, וכן זכויות לפיתוחים נוספים לריקון המעי.

התנאים הכספיים של העסקה כוללים תשלום ראשוני של 7 מיליון דולר וכן תשלומים נוספים המבוססים על אבני דרך בסך כולל של 5 מיליון דולר. כמו כן, Salix הסכימה לשלם לרדהיל תמלוגים מדורגים בגין מכירות עתידיות, הנעים בין שיעור חד-ספרתי נמוך לשיעור דו-ספרתי נמוך. בנוסף, על-פי ההסכם, החברות סיכמו על אפשרות לשיתוף פעולה אסטרטגי בקשר למוצרים מסויימים אחרים של Salix בטריטוריות ספציפיות.

"Salix מרוצה משיתוף הפעולה האסטרטגי עם רדהיל ומרכישת תרופה שאנו מאמינים כי יכולה להיות תרופת המרשם הראשונה לריקון המעי בצורת מתן של קפסולה אוראלית. "ציינה קרולין לוגן, נשיאה ומנכ"לית חברת Salix. "עבור מטופלים רבים טעמים של המוצרים הקיימים כיום לריקון המעי הינו בלתי נסבל. אנו מאמינים כי, היה ותאושר על-ידי ה-FDA, לקפסולה אוראלית חסרת-טעם לריקון המעי יש את הפוטנציאל לסייע רבות להגברת ההיענות של מטופלים לשימוש בתרופה ולהקל על הקושי של המטופלים הכרוך בריקון המעי לפני מגוון הליכים רפואיים חשובים הקשורים למערכת העיכול."

דרור בן-אשר, מנכ"ל רדהיל, אמר: "ההסכם עם חברת Salix הינו אבן-דרך חשובה עבור רדהיל ומתן תוקף נוסף למודל העסקי שלנו. זהו הסכם המסחור הראשון שנובע מצנרת התרופות המתקדמות של רדהיל ואנו בטוחים ש-Salix, חברה מובילה בתחום הטיפול במחלות של מערכת העיכול, עם הישגים מוכחים בפיתוח ושיווק תרופות, הינה השותף הנכון. ברצוני להודות לבעלי המניות שלנו על תמיכתם המתמשכת ולחברי הצוות של רדהיל על עבודתם המסורה שהביאה למימוש עסקה משמעותית זו."

אודות RHB-106:

RHB-106 הינה קפסולה אוראלית המיועדת לריקון וניקוי המעי כהכנה להליכים רפואיים שונים הקשורים למערכת העיכול, בכללם בדיקות אבחנתיות דוגמת קולונוסקופיה, חוקן בריום או קולונוסקופיה וירטואלית, והליכים כירורגיים דוגמת ניתוח פתיחת בטן. פורמולציית RHB-106 הינה קפסולה אוראלית חסרת טעם ובעלת פוטנציאל לאפשר הליך רפואי ללא הפרעות, עם תופעות לוואי מופחתות והיענות מוגברת, וללא חשיפה של המטופלים לטעמים של מוצרי ריקון המעי הקיימים, אשר לעיתים הינם בלתי נסבלים.

אודות Salix:

חברת Salix Pharmaceuticals, Ltd. הממוקמת בראלי, צפון קרוליינה, ארה"ב, מפתחת ומשווקת תרופות מרשם ומכשור רפואי למניעה וטיפול במחלות של מערכת העיכול. האסטרטגיה של Salix הינה לרכוש זכויות לתרופות מוגנות פטנט אשר כבר משווקות או נמצאות בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים, להשלים את פיתוחן הקליני והרגולטורי, ולשווקן באמצעות צוות מכירות הכולל 500 אנשי מכירות המתמחים בתחום.

Salix נסחרת בנאסד"ק ב- Global Select Market תחת הסימול "SLXP".

למידע נוסף בקרו באתר החברה: www.salix.com או צרו קשר בטלפון 919-862-1000. עקבו אחרינו בטוויטר (@SalixPharma) ובפייסבוק (www.facebook.com/SalixPharma). המידע המפורסם בטוויטר, בדף הפייסבוק ובאתר החברה אינו נכלל בהודעות החברה ל- SEC.

אודות רדהיל:

רדהיל ביופארמה (נאסד"ק: RDHL; ת"א: רדהיל) הינה חברה ישראלית המתמקדת בעיקר בפיתוח ורכישה של פורמולציות וקומבינציות חדשות מוגנות פטנט המהוות שיפור או שימוש חדש לתרופות קיימות לטיפול במחלות דלקתיות ומחלות הקשורות לדרכי העיכול ובכלל זה סרטן. צנרת התרופות הנוכחית של החברה כוללת: (i) **RHB-104** - קומבינציה במתן אוראלי לטיפול במחלת הקרוהן - ניסוי שלב III מתנהל כעת; (ii) **RHB-105** - קומבינציה במתן אוראלי לטיפול בזיהום של חיידק ה- *Helicobacter pylori* - ניסוי שלב III מתנהל כעת; (iii) **RHB-106** - קפסולה אוראלית לריקון המעי כהכנה לפרוצדורות רפואיות אשר נרכשה בהסכם רשיון כלל-עולמי על-ידי Salix Pharmaceuticals Ltd. **RHB-103** (iv) - דפית מסיסה המכילה תרופה מובילה לטיפול במיגרנה; (v) **RHB-102** - תרופה במתן אוראלי חד-יומי של חומר הפעיל ondansetron למניעת בחילות והקאות אצל חולי סרטן; (vi) **RHB-101** - תרופה במתן אוראלי חד-יומי של החומר הפעיל carvedilol לטיפול באי-ספיקת לב וביתר לחץ דם. למידע נוסף:

www.redhillbio.com

This press release contains "forward-looking statements" within the meaning of the Private Securities Litigation Reform Act of 1995. Such statements may be preceded by the words "intends," "may," "will," "plans," "expects," "anticipates," "projects," "predicts," "estimates," "aims," "believes," "hopes," "potential" or similar words. Forward-looking statements are based on certain assumptions and are subject to various known and unknown risks and uncertainties, many of which are beyond the Company's control, and cannot be predicted or quantified and consequently, actual results may differ materially from those expressed or implied by such forward-looking statements. Such risks and uncertainties include, without limitation, risks and uncertainties associated with (i) the initiation, timing, progress and results of the Company's preclinical studies, clinical trials, and other therapeutic candidate development efforts; (ii) the Company's ability to advance its therapeutic candidates

into clinical trials or to successfully complete its preclinical studies or clinical trials; (iii) the extent and number of additional studies that the Company may be required to conduct and the Company's receipt of regulatory approvals for its therapeutic candidates, and the timing of other regulatory filings and approvals; (iv) the clinical development, commercialization, and market acceptance of the Company's therapeutic candidates; (v) the Company's ability to establish and maintain corporate collaborations; (vi) the interpretation of the properties and characteristics of the Company's therapeutic candidates and of the results obtained with its therapeutic candidates in preclinical studies or clinical trials; (vii) the implementation of the Company's business model, strategic plans for its business and therapeutic candidates; (viii) the scope of protection the Company is able to establish and maintain for intellectual property rights covering its therapeutic candidates and its ability to operate its business without infringing the intellectual property rights of others; (ix) parties from whom the Company licenses its intellectual property defaulting in their obligations to the Company; (x) estimates of the Company's expenses, future revenues capital requirements and the Company's needs for additional financing; and (xi) competitive companies, technologies and the Company's industry. More detailed information about the Company and the risk factors that may affect the realization of forward-looking statements is set forth in the Company's filings with the Securities and Exchange Commission (SEC), including the Company's Annual Report on Form 20-F filed with the SEC on February 25, 2014. All forward-looking statements included in this Press Release are made only as of the date of this Press Release. We assume no obligation to update any written or oral forward-looking statement unless required by law.

יובהר, כי הנוסח הרשמי של ההודעה לעיתונות הינו הנוסח הרשמי אשר פורסם על ידי החברה בשפה האנגלית, והנוסח המצ"ב הינו תרגום נוחות בלבד.

לפרטים נוספים:

www.redhillbio.com למידע נוסף אודות רדהיל:

info@redhillbio.com ליצירת קשר עם רדהיל:

רדהיל ביופארמה:

עדי פריש

סמנכ"ל בכיר לפיתוח עסקי

רדהיל ביופארמה

054-654-3112

adi@redhillbio.com

יחסי ציבור:

ערן גבאי

סמנכ"ל ומנהל תקשורת עסקית

גלברט-כהנא קשרי משקיעים

054-2467-378

erang@gk-biz.com