

הודעה לעיתונות

תאריך: 29 ביולי, 2015

רדהיל ביופארמה מדווחת את התוצאות הכספיות לרבעון השני

לשנת 2015

אירועים מרכזיים נבחרים:

- מצבת מזומנים חזקה של כ- 26.6 מיליון דולר בסוף הרבעון השני לשנת 2015, וכ- 66 מיליון דולר נכון ל- 28 ביולי 2015, לאחר השלמת ההנפקה לציבור בארה"ב של החברה ביולי 2015
- תמורה ברוטו של 44.5 מיליון דולר מההנפקה לציבור בארה"ב ביולי 2015, ובכלל זה מימוש של 277,143 ADS על-ידי חתמי ההנפקה בהתאם לאופציה שהוענקה להם; בהנפקה השתתפו משקיעים מוסדיים מובילים בארה"ב בתחום מדעי-החיים
- Salix Pharmaceuticals, שותפתה של רדהיל, אישרה כי היא ממשיכה בפיתוח תרופת RHB-106 של רדהיל לריקון המעי
- אבני-דרך משמעותיות אשר הושגו ברבעון השני לשנת 2015 כללו תוצאות ראשוניות חיוביות בניסוי שלב III ראשון עם RHB-105 (*H. pylori*) אשר עמד בהצלחה ביעדו העיקרי, השלמת גיוס החולים לניסוי שלב IIa עם RHB-104 לטיפול בטרשת נפוצה, התחלת ניסוי שלב I/II עם ABC294640 לטיפול בלימפומה נשנית וקבלת אישור לבקשה לקיום ניסוי שלב III עם RHB-104 למחלת הקרוהן באירופה

חברת הביו-פרמצבטיקה הישראלית, רדהיל ביופארמה (נאסד"ק/ת"א: RDHL), המתמקדת בתרופות אוראליות מסוג מולקולות קטנות, מוגנות פטנט, בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים, לטיפול במחלות

דלקתיות ומחלות הקשורות לדרכי העיכול ובכלל זה סרטן בדרכי העיכול, דיווחה היום את תוצאותיה הכספיות לרבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015.

עיקרי התוצאות הכספיות לרבעון השני ולששת החודשים אשר הסתיימו ב- 30 ביוני 2015:

הכנסות בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 היו לא מהותיות, בהשוואה להכנסות של כ- 7.0 מיליון דולר בששת החודשים אשר הסתיימו ב- 30 ביוני 2014, אשר נבעו ברובן מתשלום מקדמי של 7.0 מיליון דולר שהתקבלו מ- Salix Pharmaceuticals, Inc. ("Salix") במסגרת הסכם הרישיון לתרופת RHB-106 לריקון המעי וזכויות נוספות.

עלויות הקשורות בהכנסות בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 היו לא מהותיות, בהשוואה לכ- 1.0 מיליון דולר בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014, אשר נבעו מתשלום של 1.0 מיליון דולר ל- Giaconda Limited, בגין התשלום הראשוני שהתקבל מ- Salix במסגרת הסכם הרישיון המתואר לעיל.

הוצאות מחקר ופיתוח נטו ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 5.1 מיליון דולר, גידול של כ- 1.9 מיליון דולר, כ- 59%, בהשוואה ל- 3.2 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. הוצאות מחקר ופיתוח נטו בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 8.9 מיליון דולר, גידול של כ- 4.0 מיליון דולר, כ- 82%, בהשוואה לכ- 4.9 מיליון דולר בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014. הגידול בשתי התקופות נבע ברובו מהוצאות הקשורות לניסוי הקליניים שלב III עם RHB-104 (קרוהן), RHB-105 (*H. pylori*) ו- BEKINDA™ (גסטרואנטרטיס וגסטריטיס).

הוצאות הנהלה וכלליות ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 0.8 מיליון דולר, קיטון של כ- 0.2 מיליון דולר, כ- 20%, בהשוואה לכ- 1.0 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. הקיטון נבע ברובו מקיטון בתשלומים מבוססי-מניות.

הוצאות מימון נטו ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 0.7 מיליון דולר, גידול של כ- 0.3 מיליון דולר, כ- 75%, בהשוואה לכ- 0.4 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. הגידול נבע ברובו מהוצאות מימון שאינן במזומן בסך כ- 0.9 מיליון דולר אשר נבעו משערוך המכשירים הפיננסיים שהונפקו על-ידי החברה.

הפסד תפעולי ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 5.9 מיליון דולר, גידול של כ- 1.8 מיליון דולר, כ- 44%, בהשוואה לכ- 4.1 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. הגידול נבע ברובו מגידול בהוצאות מחקר ופיתוח נטו. ההפסד התפעולי בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 10.6 מיליון דולר, גידול של כ- 9.8 מיליון דולר, בהשוואה ל- 0.8 מיליון דולר בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014. הגידול נבע ברובו מהכנסות של 7.0 מיליון דולר שהתקבלו במסגרת הסכם הרישיון עם Salix ברבעון הראשון של 2014 ומגידול בהוצאות מחקר ופיתוח נטו.

תזרים המזומנים נטו ששימש לפעילות תפעולית ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 4.7 מיליון דולר, גידול של כ- 0.5 מיליון דולר, כ- 12%, בהשוואה לכ- 4.2 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. הגידול נבע ברובו מגידול בהוצאות מחקר ופיתוח נטו. תזרים המזומנים נטו ששימש לפעילות תפעולית בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 הסתכמו בכ- 8.1 מיליון דולר, גידול של כ- 5.6 מיליון דולר, כ- 224%, בהשוואה לכ- 2.5 מיליון דולר בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני

2014. הגידול נבע ברובו מהכנסות שהתקבלו ברבעון הראשון של 2014 במסגרת הסכם הרישיון עם Salix.

תזרים מזומנים נטו שנבע מפעילות השקעה ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 הסתכם בכ- 3.5 מיליון דולר, בהשוואה לתזרים מזומנים נטו ששימש לפעילות השקעה של כ- 16.8 מיליון דולר ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2014. תזרים המזומנים נטו שנבע מפעילות השקעה ברבעון שהסתיים ב- 30 ביוני 2015 נבע ברובו משינוי בהשקעות בפקדונות בנקאיים קצרי-טווח, אשר קוזז באופן חלקי על-ידי תשלום מקדמי של 1.5 מיליון דולר אשר שולם ל- Apogee Biotechnology Corporation ("Apogee") כחלק מהסכם הרישיון עם Apogee. בנוסף, החברה רשמה 2.0 מיליון דולר כהתחייבות קיימת כחלק מהסכם הרישיון עם Apogee. תזרים מזומנים נטו ששימש לפעילות השקעה בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 הסתכם בכ- 3.6 מיליון דולר, קיטון של כ- 13.2 מיליון דולר, כ- 79%, בהשוואה לכ- 16.8 מיליון דולר בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014. הקיטון נבע ברובו מהשקעות של מזומנים בסך של 17 מיליון דולר בפקדונות בנקאיים במהלך ששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014.

תזרים מזומנים נטו שנבע מפעילות מימון בששת החודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2015 הסתכם בכ- 13.2 מיליון דולר, אשר נבע ברובו מההנפקה לציבור בפברואר 2015, בהשוואה לכ- 24.4 מיליון דולר בששת חודשים שהסתיימו ב- 30 ביוני 2014, אשר נבע ברובו משתי הנפקות פרטיות בסך של 20 מיליון דולר וממימוש של אופציות במהלך הרבעון הראשון של 2014.

יתרת מזומנים¹ ביום 30 ביוני 2015 הסתכמה בכ- 26.6 מיליון דולר, בהשוואה ל- 32.6 מיליון דולר ביום 31 במרץ 2015. הקיטון נבע ברובו מגידול בהוצאות החברה כתוצאה מפעילות המחקר והפיתוח של החברה. יתרת המזומנים ביום 30 ביוני 2015 אינה כוללת את התמורה ברוטו בסך 44.5 מיליון דולר, לפני ההנחות אשר ניתנו לחתמים, עמלות והוצאות אחרות הקשורות להנפקה לציבור של החברה בחודש יולי 2015.

אורי שילה, משנה למנכ"ל כספים ותפעול של רדהיל, אמר: "הרבעון השני של 2015 היה מוצלח מאוד עבור רדהיל. השלמנו אבן-דרך חשובה עם קבלת תוצאות ראשוניות חיוביות בניסוי שלב III הראשון עם RHB-105 (*H. pylori*) אשר עמד בהצלחה ביעדו העיקרי. ההנפקה האחרונה שלנו לציבור, שהסתכמה בתמורה ברוטו של 44.5 מיליון דולר, חיזקה באופן משמעותי את מצבת המזומנים של החברה, העומדת על כ- 66 מיליון דולר נכון ל- 28 ביולי 2015, ומאפשרת לנו להמשיך לפתח את צנרת התרופות המתקדמות שלנו, ובכלל זה את שני הניסויים הקליניים שלב III המתנהלים כעת עם BEKINDATM לטיפול בגסטרואנטריטיס ועם RHB-104 לטיפול במחלת הקרוהן, ולערוך ניסוי שלב III שני עם RHB-105 לטיפול בזיהום חיידק *H. pylori*. במהלך הרבעון השלמנו את גיוס החולים לניסוי שלב IIa עם RHB-104 להוכחת היתכנות כטיפול לטרשת נפוצה, כאשר תוצאות ביניים ראשוניות מהניסוי צפויות להתקבל ברבעון הרביעי של 2015 או ברבעון הראשון של 2016, ובנוסף התחלנו לאחרונה בניסוי שלב I/II בארה"ב עם תרופת ABC294640 לטיפול בלימפומה נשנית."

אירועים נבחרים:

1. ב- 27 ביולי 2015 החברה עדכנה כי קיבלה אישור מ- Salix Pharmaceuticals Ltd. ("Salix"), אשר נרכשה לאחרונה על-ידי חברת Valeant Pharmaceuticals International, Inc. (NYSE/TSX: VRX), כי היא ממשיכה בפיתוח תרופת RHB-106 של רדהיל לריקון המעי. רדהיל ו- Salix הודיעו בפברואר 2014 על התקשרותן בהסכם רישיון בלעדי במסגרתו רכשה Salix את

¹ כולל מזומנים, פיקדונות בנקאיים והשקעות קצרות טווח

הזכויות הכלל-עולמיות ל- RHB-106, קפסולה אוראלית לריקון המעי, וכן זכויות לפיתוחים נוספים לריקון המעי.

2. ב- 22 ביולי 2015 החברה השלימה הנפקה לציבור בארה"ב של 2,739,143 American Depository Shares ("ADS") המייצגים, כל אחד, 10 מניות רגילות של החברה, במחיר של 16.25 דולר ל- ADS. ההנפקה כללה מימוש של 277,143 ADS על-ידי חתמי ההנפקה בהתאם לאופציה אשר הוענקה להם, והסתכמה בתמורה ברוטו של כ- 44.5 מיליון דולר לפני ההנחות אשר ניתנו לחתמים, עמלות והוצאות אחרות הקשורות להנפקה. משקיעים בהנפקה הציבורית כללו את Broadfin Capital LLC, Visium Asset Management, Special Situations Funds, קרנות המנוהלות על-ידי Sabby Management LLC, Longwood Capital Partners LLC, מנורה מבטחים ומשקיעים נוספים. חתמי ההנפקה היו Nomura ו- Roth Capital Partners, אשר שימשו כמנהלים המובילים של ההנפקה. MLV & Co. ו- H.C. Wainwright & Co. שימשו כשותפים לניהול ההנפקה.

3. ב- 15 ביולי 2015 החברה הודיעה כי בחרה להאריך את הסכם האופציה הבלעדי מאוגוסט 2014 עם חברת RESprotect GmbH לרכישת תרופת RP101 לטיפול בסרטן הלב. כמו כן הודיעה רדהיל כי החלה בתוכנית פיתוח פרה-קלינית עם RP101 על-מנת להעריך את יעילות התרופה במודלים שונים של גידולים סרטניים. התוכנית הפרה-קלינית מיועדת לתמוך במידע הקליני הקיים ולבחון תכנית פיתוח קלינית עתידית עם RP101.

4. ב- 6 ביולי 2015 החברה הודיעה על קבלת אישור רגולטורי להתחיל בגיוס חולים באוסטרליה ובניו-זילנד במסגרת הניסוי שלב III המתנהל כעת עם RHB-104 לטיפול במחלות הקרוהן (ניסוי המכונה MAP US), והחלה בגיוס החולים בניו-זילנד. הניסוי שלב III הראשון עם RHB-104 מתנהל כעת בארה"ב ומדינות נוספות, כאשר בחינת-ביניים של הניסוי צפויה במחצית השנייה של 2016, לאחר שמחצית מ- 270 החולים המתוכננים להשתתף בניסוי יושלמו 26 שבועות של טיפול. כמו כן, החברה הודיעה ביוני 2015 כי הרשות הרגולטורית לתרופות ולמוצרי בריאות של בריטניה (MHRA) אישרה את בקשתה לקיום ניסוי שלב III שני עם RHB-104 למחלת הקרוהן (ניסוי המכונה MAP EU). הניסוי מתוכנן להתנהל במספר נבחר של מדינות באירופה, ולכשיתחיל, יתנהל במקביל לניסוי שלב III הראשון המתנהל כעת עם RHB-104. רדהיל הודיעה בנוסף, ביולי 2015, על קבלת אישור (Notice of Allowance) ממשרד הפטנטים וסימני המסחר בארה"ב (USPTO) לשתי בקשות לפטנטים עבור RHB-104 בארה"ב, אשר צפויים להיות תקפים עד לשנת 2029.

5. ב- 29 ביוני 2015 החברה הודיעה כי החלה בניסוי קליני שלב I/II בארה"ב עם תרופת ABC294640 לטיפול בחולים בלימפומה נשנית מסוג diffuse large B-cell (DLBCL). הניסוי שלב I/II מיועד לבחון את בטיחות ויכולת העמידה בטיפול עם ABC294640, ולספק הערכה ראשונית ליעילות של התרופה בחולים בלימפומה נשנית מסוג DLBCL, בדגש על נשאים של הווירוס HIV החולים ב- DLBCL. הניסוי ממומן ברובו באמצעות מענק מהמכון הלאומי לסרטן (NCI).

6. ב- 15 ביוני 2015 החברה הודיעה על תוצאות ראשוניות חיוביות בניסוי שלב III עם RHB-105 לטיפול בזיהום חיידק ה- *Helicobacter pylori* (*H. pylori*). התוצאות הראשוניות מהניסוי הראו יעילות של 89.4% בהדברת חיידק ה- *H. pylori* באמצעות RHB-105. הניסוי שלב III הראשון עם RHB-105 עמד בהצלחה ביעדו העיקרי - הצגת יעילות עדיפה בהדברת חיידק ה- *H. pylori* בטיפול עם RHB-105 על-פני רמות יעילות היסטוריות ידועות של כ- 70% בטיפולים המקובלים כיום, וזאת עם מובהקות סטטיסטית גבוהה ($p < 0.001$). לא נרשמו תופעות לוואי חמורות או סוגיות בטיחות חדשות או בלתי צפויות הקשורות לתרופה במהלך הניסוי. רדהיל מתכננת פגישה עם ה- FDA על-מנת

לדון במסלול הקליני והרגולטורי הנדרש לאישור של RHB-105 כטיפול קו-ראשון, מוביל מסוגו, לזיהום של חיידק ה- *H. pylori*. השלמת הדוח הקליני הסופי (CSR) צפויה ברבעון השלישי של 2015. כמו כן, רדהיל הודיעה באפריל 2015 על קבלת אישור ממשרד הפטנטים וסימני המסחר האמריקאי לפטנט חדש בארה"ב עבור הפורמולציה של RHB-105, אשר צפוי להיות תקף עד לשנת 2034 לכל הפחות.

7. ב- 9 ביוני 2015 החברה הודיעה כי השלימה את גיוס החולה האחרון בניסוי שלב IIa עם תרופת RHB-104, להוכחת היתכנות כטיפול משלים ל- interferon beta-1a בחולים בטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית (relapsing-remitting multiple sclerosis - RRMS). 17 חולים גויסו לניסוי שלב IIa הפתוח (המכונה CEASE-MS), אשר נועד לבחון את היעילות והבטיחות של תרופת RHB-104 כטיפול משלים ל- interferon beta-1a בחולים בטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית לאחר 24 שבועות של טיפול. לאחר תום הטיפול עם RHB-104 מבוצע מעקב אחר מצב המטופלים לתקופה של 24 שבועות נוספים. ניסוי CEASE-MS נערך בשני מרכזים רפואיים בישראל, ותוצאות בנייים מהניסוי צפויות ברבעון הרביעי של 2015 או ברבעון הראשון של 2016.

מידע אודות שיחת ועידה ושידור אינטרנטי של השיחה:

החברה תערוך שיחת ועידה ובה תציג את תוצאותיה הכספיות לרבעון השני לשנת 2015 ותספק עדכון לגבי עיקרי פעילותה העסקית. השיחה תערוך ביום רביעי, ה- 29 באפריל 2015, בשעה 16:00 שעות ישראל.

על מנת להשתתף בשיחה באופן טלפוני, יש לחייג למספרים הבאים 5-10 דקות לפני מועד התחלת השיחה: **ישראל: 03-721-9510, מספר גישה בינ"ל: +1-212-444-0895**. קוד הגישה לשיחה הינו **8030636**.

שיחת הועידה תשודר במקביל באתר האינטרנט של רדהיל - <http://ir.redhillbio.com/events.cfm> והקלטה שלה תהיה זמינה באתר למשך 30 יום. על מנת להשתתף בשידור הישיר של השיחה יש לגשת לאתר החברה 15 דקות לפני מועד תחילתה, על מנת לאפשר רישום והורדה של תוכנות נדרשות.

אודות רדהיל:

רדהיל ביופארמה (נאסד"ק/ת"א: RDHL) הינה חברה ישראלית המתמקדת בתרופות אוראליות, מסוג מולקולות קטנות, מוגנות פטנט בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים לטיפול במחלות דלקתיות ומחלות הקשורות לדרכי העיכול ובכלל זה סרטן של דרכי העיכול. צנרת התרופות הנוכחית של החברה כוללת: (i) **RHB-105** - קומבינציה במתן אוראלי לטיפול בזיהום של חיידק ה- *Helicobacter pylori* - עם תוצאות ראשוניות חיוביות מניסוי שלב III ראשון; (ii) **RHB-104** - קומבינציה במתן אוראלי לטיפול במחלת הקרוהן - ניסוי שלב III ראשון מתנהל כעת; (iii) **BEKINDA (RHB-102)** - תרופה במתן כדור חד-יומי אוראלי של חומר הפעיל ondansetron למניעת בחילות והקאות עם ניסוי שלב III המתנהל כעת בארה"ב לטיפול בגסטרואנטריטיס חריפה וגסטריטיס, ובקשת אישור שיווק באירופה למניעת בחילות והקאות כתוצאה מטיפול כימותרפיה והקרנות שהוגשה בדצמבר 2014; (iv) **RHB-106** - בכדור אוראלי לריקון המעי כהכנה לפרוצדורות רפואיות אשר נמכרה בהסכם רישיון כלל-עולמי ל- *Salix Pharmaceuticals Ltd.* (v) **ABC294640** - תרופה חדשנית, מעכבת SK2 במתן אוראלי, הנמצאת בשלב II ומיועדת לטיפול בסרטן, מחלות דלקתיות ובמחלות בדרכי העיכול - ניסוי שלב I/II מתנהל כעת לטיפול בלימפומה נשנית מסוג diffuse large B-cell; (vi) **MESUPRON**® - תרופה חדשנית, מעכבת uPA במתן אוראלי, המיועדת לטיפול בגידולים סרטניים של דרכי העיכול וגידולים סרטניים מוצקים נוספים - שני ניסויי שלב II הושלמו; (vii) **RP101** - תרופה חדשנית, מעכבת Hsp27 במתן אוראלי, לטיפול בסרטן הלב ובגידולים סרטניים של דרכי העיכול. בוצעו ניסויי שלב II ורכישת התרופה נבחנת במסגרת הסכם אופציה של רדהיל לרכישה; (viii) **RIZAPORT (RHB-103)** - דפית מסיסה אוראלית המכילה

rizatriptan לטיפול במיגרנה, אשר בגינה הוגשה בקשה לאישור שיווק בארה"ב הנמצאת בבחינה של ה-FDA ובקשה לאישור שיווק באירופה שהוגשה באוקטובר 2014; **RHB-101** (ix) - תרופה במתן כדור 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 research, manufacturing, 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, approvals and feedback; (iv) the manufacturing, 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 research, 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 26, 2015. 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:

למידע נוסף אודות רדהיל: www.redhillbio.com
ליצירת קשר עם רדהיל: info@redhillbio.com

יחסי ציבור :

ערן גבאי

סמנכ"ל ומנהל תקשורת עסקית

גלברט-כהנא קשרי משקיעים

054-2467-378

erang@gk-biz.com

רדהיל ביופארמה :

עדי פריש

סמנכ"ל בכיר לפיתוח עסקי

רדהיל ביופארמה

054-654-3112

adi@redhillbio.com

REDHILL BIOPHARMA LTD.
CONDENSED INTERIM STATEMENTS OF COMPREHENSIVE LOSS
(Unaudited)

	Three months ended		Six months ended	
	June 30		June 30	
	2015	2014	2015	2014
U.S. dollars in thousands				
REVENUES:				
Licensing revenue	-	-	-	7,000
Other revenue	1	4	2	9
TOTAL REVENUES	1	4	2	7,009
COST OF REVENUE	-	-	-	1,050
RESEARCH AND DEVELOPMENT EXPENSES, net	5,090	3,157	8,919	4,893
GENERAL AND ADMINISTRATIVE EXPENSES	801	961	1,728	1,988
OTHER INCOME	-	-	-	100
OPERATING LOSS	5,890	4,114	10,645	822
FINANCIAL INCOME	167	133	91	222
FINANCIAL EXPENSES	873	543	684	547
FINANCIAL EXPENSES, net	706	410	593	325
LOSS AND COMPREHENSIVE LOSS	6,596	4,524	11,238	1,147
LOSS PER ORDINARY SHARE, basic and diluted (U.S. dollars)	0.07	0.05	0.12	0.01
WEIGHTED AVERAGE OF ORDINARY SHARES (in thousands)	99,438	87,559	96,574	85,354

REDHILL BIOPHARMA LTD.
CONDENSED INTERIM STATEMENTS OF FINANCIAL POSITION
(Unaudited)

	June 30	December 31
	2015	2014
	U.S. dollars in thousands	
CURRENT ASSETS:		
Cash and cash equivalents	7,439	5,892
Bank deposits	19,041	17,053
Prepaid expenses and receivables	1,572	3,074
	28,052	26,019
NON-CURRENT ASSETS:		
Bank deposits	78	76
Fixed assets	136	146
Intangible assets	6,115	2,615
	6,329	2,837
TOTAL ASSETS	34,381	28,856
CURRENT LIABILITIES :		
Accounts payable and accrued expenses	2,012	1,720
Intangible assets payable	2,000	-
	4,012	1,720
NON-CURRENT LIABILITIES -		
Derivative financial instruments	2,746	2,125
TOTAL LIABILITIES	6,758	3,845
EQUITY:		
Ordinary shares	271	240
Additional paid-in capital	79,135	65,461
Warrants	1,057	1,528
Accumulated deficit	(52,840)	(42,218)
TOTAL EQUITY	27,623	25,011
TOTAL LIABILITIES AND EQUITY	34,381	28,856

REDHILL BIOPHARMA LTD.
CONDENSED INTERIM STATEMENTS OF CHANGES IN EQUITY
(Unaudited)

	<u>Ordinary shares</u>	<u>Additional paid-in capital</u>	<u>Warrants</u>	<u>Accumulated deficit</u>	<u>Total equity</u>
	<u>U.S. dollars in thousands</u>				
BALANCE AT APRIL 1, 2015	271	79,099	1,057	(46,538)	33,889
CHANGES IN THE THREE-MONTH PERIOD ENDED JUNE 30, 2015:					
Share-based compensation to employees and service providers		-	-	294	294
Exercise of options into ordinary shares	*	36	-	-	36
Comprehensive loss	-	-	-	(6,596)	(6,596)
BALANCE AT JUNE 30, 2015	<u>271</u>	<u>79,135</u>	<u>1,057</u>	<u>(52,840)</u>	<u>27,623</u>
BALANCE AT APRIL 1, 2014	239	64,858	1,591	(29,638)	37,050
CHANGES IN THE THREE-MONTH PERIOD ENDED JUNE 30, 2014:					
Share-based compensation to employees and service providers	-	-	-	626	626
Exercise of warrants and options into ordinary shares, net	1	589	(63)	-	527
Comprehensive loss	-	-	-	(4,524)	(4,524)
BALANCE AT JUNE 30, 2014	<u>240</u>	<u>65,447</u>	<u>1,528</u>	<u>(33,536)</u>	<u>33,679</u>

* Represents amount less than \$1 thousand.

REDHILL BIOPHARMA LTD.
CONDENSED INTERIM STATEMENTS OF CHANGES IN EQUITY
(Unaudited)

	Ordinary shares	Additional paid-in capital	Warrants	Accumulated deficit	Total equity
	U.S. dollars in thousands				
BALANCE AT JANUARY 1, 2015	240	65,461	1,528	(42,218)	25,011
CHANGES IN THE SIX-MONTH PERIOD ENDED JUNE 30, 2015:					
Share-based compensation to employees and service providers	-	-	-	616	616
Exercise of options into ordinary shares	*	36	-	-	36
Issuance of ordinary shares, net of expenses	31	13,167	-	-	13,198
Warrants expiration	-	471	(471)	-	-
Comprehensive loss	-	-	-	(11,238)	(11,238)
BALANCE AT JUNE 30, 2015	<u>271</u>	<u>79,135</u>	<u>1,057</u>	<u>(52,840)</u>	<u>27,623</u>
BALANCE AT JANUARY 1, 2014	174	43,144	1,867	(33,260)	11,925
CHANGES IN THE SIX-MONTH PERIOD ENDED JUNE 30, 2014:					
Share-based compensation to employees and service providers	-	-	-	871	871
Exercise of options and warrants into ordinary shares, net	11	5,682	(702)	-	4,991
Issuance of ordinary shares and warrants, net of expenses	55	15,927	1,057	-	17,039
Warrants expiration	-	694	(694)	-	-
Comprehensive loss	-	-	-	(1,147)	(1,147)
BALANCE AT JUNE 30, 2014	<u>240</u>	<u>65,447</u>	<u>1,528</u>	<u>(33,536)</u>	<u>33,679</u>

* Represents amount less than \$1 thousand.

REDHILL BIOPHARMA LTD.

CONDENSED INTERIM STATEMENTS OF CASH FLOWS

(Unaudited)

	Three months ended June 30		Six months ended June 30	
	2015	2014	2015	2014
U.S. dollars in thousands				
OPERATING ACTIVITIES:				
Comprehensive loss	(6,596)	(4,524)	(11,238)	(1,147)
Adjustments in respect of income and expenses not involving cash flow:				
Share-based compensation to employees and service providers	294	626	616	871
Depreciation and amortization	8	6	17	13
Cost of out-licensing of intangible assets	-	-	-	50
Fair value losses on derivative financial instruments	869	550	621	534
Fair value gains on financial assets at fair value through profit or loss	-	(1)	-	-
Revaluation of bank deposits	14	(10)	10	(8)
Exchange differences in respect of cash and cash equivalents	(114)	(130)	53	(214)
	<u>1,071</u>	<u>1,041</u>	<u>1,317</u>	<u>1,246</u>
Changes in assets and liability items:				
Decrease (increase) in prepaid expenses and receivables	796	(1,165)	1,502	(1,881)
Increase (decrease) in accounts payable and accrued expenses	49	484	367	(706)
	<u>845</u>	<u>(681)</u>	<u>1,869</u>	<u>(2,587)</u>
Net cash used in operating activities	<u>(4,680)</u>	<u>(4,164)</u>	<u>(8,052)</u>	<u>(2,488)</u>
INVESTING ACTIVITIES:				
Purchase of fixed assets	(5)	(5)	(7)	(30)
Purchase of intangible assets	(1,500)	-	(1,575)	-
Change in investment in current bank deposits	5,000	(7,000)	(2,000)	(7,000)
Purchase of non-current bank deposits	-	(10,000)	-	(10,000)
Proceeds from sale of financial assets at fair value through profit or loss	-	243	-	243
Net cash provided by (used in) investing activities	<u>3,495</u>	<u>(16,762)</u>	<u>(3,582)</u>	<u>(16,787)</u>
FINANCING ACTIVITIES:				
Proceeds from issuance of ordinary shares and derivative financial instruments, net	-	-	13,198	19,364
Exercise of warrants and options into ordinary shares, net	36	527	36	4,991
Net cash provided by financing activities	<u>36</u>	<u>527</u>	<u>13,234</u>	<u>24,355</u>
INCREASE (DECREASE) IN CASH AND CASH EQUIVALENTS	<u>(1,149)</u>	<u>(20,399)</u>	<u>1,600</u>	<u>5,080</u>
EXCHANGE DIFFERENCES ON CASH AND CASH EQUIVALENTS	114	130	(53)	214

BALANCE OF CASH AND CASH EQUIVALENTS AT BEGINNING OF PERIOD	<u>8,474</u>	<u>37,414</u>	<u>5,892</u>	<u>11,851</u>
BALANCE OF CASH AND CASH EQUIVALENTS AT END OF PERIOD	<u>7,439</u>	<u>17,145</u>	<u>7,439</u>	<u>17,145</u>
Supplementary information on interest received in cash	<u>54</u>	<u>9</u>	<u>80</u>	<u>15</u>
Supplementary information on investing activities not involving cash flows -				
Purchase of intangible assets	<u>-</u>	<u>1,000</u>	<u>2,000</u>	<u>1,000</u>