



**Cosmo macht signifikante Fortschritte in 2016**  
**Zwei erfolgreiche Phase III klinische Versuche**  
**Gesteigerte operative Umsätze auf tieferer Kostenbasis**  
**mit € 27.5 Millionen Gewinn vor Steuern in 2016**  
**Antrag auf erhöhte Dividende von € 1.50 pro Aktie**  
**Zuversichtlicher Ausblick auf 2017, signifikante Investitionen in den USA**

**Dublin – 24. März 2017** – Cosmo Pharmaceuticals N.V. (SIX: COPN) gab heute die die Ergebnisse für das Jahr per 31. Dezember 2016 bekannt.

**Finanzielle Eckwerte**

- Die operativen Umsätze nahmen um 11.6% auf € 67.7 Millionen zu.
- Im Zuge des Wachstums nahm das Personal um 8% zu, die operativen Kosten sanken jedoch wegen der Abnahme der Management Boni um 34.8% auf € 43.0 Millionen.
- Gewinn nach Steuern € 19.3 Millionen (2015 waren die Ergebnisse hauptsächlich auf den Gewinn von € 257.8 Millionen aus dem Verkauf der Cassiopea Aktien zurückzuführen).
- Die Eigenmittel nahmen um 3.0% auf € 415.5 Millionen zu, ebenso nahm der Eigenfinanzierungsgrad von 92.2% auf 93.7% zu.
- Bargeld, flüssige Mittel und liquide Finanzanlagen sanken um 2.0% auf € 238.5 Millionen, Mittel zur Finanzierung der geplanten Expansion in den USA sind jedoch hinreichend vorhanden.
- An der nächsten Generalversammlung vom 24. Mai wird eine erhöhte Dividende von € 1.50/Aktie zur Auszahlung beantragt.

**Wichtige strategische Ereignisse**

- Ausgezeichnete Resultate in der Phase III klinische Versuche von LuMeBlue®, bei welcher alle primären und sekundären Endpunkte erreicht wurden.
- Ausgezeichnete Resultate in der Phase III klinische Versuche von Rifamycin SV MMX® gegen Reisedurchfall, bei welcher alle primären und sekundären Endpunkte erreicht wurden.
- Einlizensierung von Remimazolam, ein sich in den USA in Phase III klinische Versuche befindendes Medikament zur prozeduralen Sedierung von PAION AG.
- Etablierung von Aries Ltd. und Aries Inc., um Cosmo's existierende und zukünftige Produkte in den USA zu vermarkten und vertreiben.
- Cortiment® wird nun in 22 (+11) Ländern vertrieben, ist in 42 (+8) Ländern zugelassen, Registrierungen sind in 18 Ländern hängig und in 29 weiteren Ländern geplant.

**Konsolidierte Finanzkennzahlen**

In € Millionen (mit Ausnahme der Aktienwerte, die in € dargestellt werden)	<b>2016</b>	<b>2015</b>
Umsatz	67.7	60.6
Herstellungskosten	(19.9)	(20.1)
Forschungs- und Entwicklungskosten	(8.3)	(23.1)
Vertriebs-/Verwaltungs-/sonstige Gemeinkosten	(15.7)	(22.9)
Netto-Resultat aus dem Verkauf des Kontrollanteils an Cassiopea	-	257.8
Anteil am Resultat der assoziierten Gesellschaft	(3.6)	(2.1)
Gewinn vor Steuern	<b>27.5</b>	<b>254.3</b>
Netto-Gewinn	<b>19.3</b>	<b>248.2</b>
<i>Netto-Gewinn pro Aktie</i>	<i>1.37</i>	<i>17.60</i>
	<b>31.12.2016</b>	<b>31.12.2015</b>
Barmittel und Ähnliches	117.6	71.3
Kurz- und mittelfristige Finanzaktiva	120.8	172.2
Eigene Mittel	415.5	403.6
Total Aktiva	443.5	437.9

Der ausführliche Geschäftsbericht 2016 kann [hier](#) heruntergeladen werden.

**Zuversichtlicher Ausblick**

Der Markteintritt von Eleview® in den USA ist für Mai vorgesehen, während für Europa die Partnersuche gegenwärtig läuft. Auf der Produktentwicklungsseite erwartet Cosmo, die Zulassungsanträge für LuMeBlue® und Rifamycin SV MMX® im Sommer einzureichen.

Die Vertriebs-/Verwaltungs-/sonstigen Gemeinkosten werden 2017 substantiell zunehmen, da die US-Organisation von 16 auf 95 Personen anwachsen soll. Obwohl einige Terminunsicherheiten bestehen, erwartet Cosmo 2017 wiederum ein ausgezeichnetes Jahr.

Alessandro Della Chà, CEO, sagte: "Die ausgezeichneten Resultate unserer Phase III klinische Versuche LuMeBlue® und Rifamycin SV MMX® haben uns bewogen, unsere eigene Marketing- und Vertriebsorganisation in den USA aufzubauen. Wir sind zuversichtlich, dass beide Medikamente zugelassen werden. Der Aufbau der US-Organisation wird zwar in der ersten Phase Geld kosten, aber wir haben genügend Liquidität, um dies zu finanzieren. Mittelfristig wird uns die US-Organisation erlauben, unsere Margen zu erhöhen und unsere strategischen Optionen zu verbessern. Wir sind bestens positioniert, um unser grosses Potenzial auszuschöpfen."

**Präsentation mit Konferenzgespräch in englischer Sprache zu den Ergebnissen 2016 am 24. März 2016 um 10.00 Uhr MEZ**

Mauro Ajani, Chairman, Alessandro Della Chà, CEO, Luigi Moro, CSO und Chris Tanner, Head of Transactions Office and Investor Relations, präsentieren die Jahresresultate 2016 und den Ausblick 2017 an der Medien- und Analystenkonferenz am 24. März 2017 im Zunfthaus zum Rüden, Constaffelsaal, Limmatquai 42, 8001 Zürich.

Die Teilnahme ist via Konferenzgespräch möglich. Die Einwahlnummern:

+41 (0) 58 310 50 00      Kontinentaleuropa  
+44 (0) 203 0595 862      UK  
+1 (1) 631 570 56 13      USA

Die Präsentation kann [hier](#) heruntergeladen werden.

**Über Cosmo Pharmaceuticals**

Cosmo ist ein Spezialitäten-Pharmaunternehmen, das in optimierten Therapien für ausgewählte Magen-Darm-Erkrankungen und für endoskopische Applikationen weltweit führend werden will. Die proprietäre klinische Entwicklungspipeline von Cosmo fokussiert auf innovativen Behandlungen von entzündlichen Darmerkrankungen (IBD) wie zum Beispiel Colitis Ulcerosa und die Morbus-Crohn-Krankheit sowie Dickdarminfektionen. Zusätzlich entwickelte Cosmo Eleview®, ein Hilfsmittel zur Entfernung von Polypen, und entwickelte LuMeBlue, ein verschreibungspflichtiges Medikament zur Erkennung von Dickdarmkrebs und neue chemischen Substanzen, die von der Beteiligungsgesellschaft Cassiopea S.p.A. zur topischen Behandlung von Hautkrankheiten entwickelt werden. Zu Cosmo's MMX®-Produkte, die im Markt eingeführt sind, zählen Lialda®/Mezavant®/Mesavancol®, ein Medikament zur Behandlung von Colitis Ulcerosa, das weltweit an Giuliani und Shire Limited lizenziert wurde sowie Uceris®/Cortiment®, ein Steroid mit geringen Nebenwirkungen, welches für die Behandlung von Patienten mit leichter bis mittelschwerer Colitis Ulcerosa indiziert ist und welches global an Santarus/Salix/Valeant und in der restlichen Welt an Ferring auslizenziert ist. Cosmo's patentierte MMX®-Technologie ist für die Produktpipeline des Unternehmens zentral. Sie wurde auf der Basis der Erfahrungen bei der Formulierung und Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Magen-Darm-Erkrankungen für internationale Kunden in den GMP-konformen (Good Manufacturing Practice) Produktionsstätten in Lainate, Italien, entwickelt. Die Technologie erlaubt die gezielte Darreichung von aktiven Substanzen im Darm. Cosmo ist an der SIX Swiss Exchange kotiert. Weitere Informationen auf [www.cosmopharma.com](http://www.cosmopharma.com)

**Finanzkalender**

Generalversammlung	24. Mai 2017
Ergebnisse erstes Halbjahr 2017	28. Juli 2017

**Kontakt**

Dr. Chris Tanner, Head of Transactions Office and Head of Investor Relations  
Cosmo Pharmaceuticals NV.  
Tel: +353 1 817 03 70

Some of the information contained in this press release contains forward-looking statements. Readers are cautioned that any such forward-looking statements are not guarantees of future performance and involve risks and uncertainties, and that actual results may differ materially from those in the forward-looking statements as a result of various factors. Cosmo undertakes no obligation to publicly update or revise any forward-looking statements.

This communication is not an offer of securities of any issuer. Securities may not be offered or sold in the United States absent registration or an exemption from the registration requirement of the US Securities Act of 1933.

## NOT FOR DISTRIBUTION IN OR INTO THE UNITED STATES OF AMERICA

This press release constitutes neither an offer to sell nor a solicitation to buy securities and it does not constitute a prospectus within the meaning of article 652a and/or 1156 of the Swiss Code of Obligations or a listing prospectus within the meaning of the listing rules of the SIX Swiss Exchange or any similar document. The offer will be made solely by means of, and on the basis of, a securities prospectus to be published. An investment decision regarding the securities to be publicly offered should only be made on the basis of the securities prospectus.

This press release is made to and directed only at (i) persons outside the United Kingdom, (ii) investment professionals falling within Article 19(5) of the Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (the "Order"), and (iii) high net worth individuals, and other persons to whom it may lawfully be communicated, falling within Article 49(2)(a) to (d) of the Order. Any person who is not a relevant person should not act or rely on this press release or any of its contents.

This press release does not constitute an "offer of securities to the public" within the meaning of Directive 2003/71/EC of the European Union (the "Prospectus Directive") of the securities referred to in it (the "Securities") in any member state of the European Economic Area (the "EEA"). Any offers of the Securities to persons in the EEA will be made pursuant to an exemption under the Prospectus Directive, as implemented in member states of the EEA, from the requirement to produce a prospectus for offers of the Securities.