



ARPIDA ANNONCE SES RÉSULTATS SEMESTRIELS INTERMÉDIAIRES AU 30 JUIN 2009

Reinach (Suisse), le 19 août 2009. Arpida Ltd (SIX: ARPN) a annoncé aujourd'hui ses résultats financiers semestriels au 30 juin 2009.

Faits marquants 2009 à ce jour

- Revers essuyé dans le processus réglementaire d'iclaprim par voie intraveineuse dans le traitement des cSSSI aux États-Unis
- Options stratégiques en cours d'examen
- Achèvement de la restructuration de la société

Liquidités et placements financiers de CHF 22,7 millions au 30 juin 2009

Le CFO Harry Welten, MBA, a commenté ces chiffres: «Les mesures de réduction des coûts que nous avons mises en œuvre ont permis de réduire considérablement le recours à la trésorerie. Les liquidités et placements financiers devraient par conséquent s'établir aux alentours de CHF 14 millions à la fin de l'exercice 2009.»

Le Dr Jürgen Raths, Président-directeur général, a déclaré: «Arpida connaît une période difficile. Nous venons d'achever une restructuration délicate dans l'optique de conclure une éventuelle transaction stratégique. Nous restons pleinement déterminés à trouver un partenaire stratégique et à faire bénéficier nos actionnaires d'une valeur maximale. Des discussions sont en cours et nous communiquerons toute progression en temps utile.»

Rapport financier semestriel au 30 juin 2009

Indicateurs financiers clés

(millions de CHF)

	2009 S1	2008 S2	2008 S1
Dépenses de recherche et développement	(7,9)	(28,3)	(15,5)
Frais de gestion et frais généraux	(4,1)	(7,4)	(6,0)
Charges de restructuration	<u>(2,3)</u>	<u>(12,6)</u>	-
Total des frais d'exploitation	(14,3)	(48,3)	(21,5)
Résultat net	(14,6)	(46,2)	(20,3)
Trésorerie et investissements financiers	22,7	38,7	67,9
Capitaux propres	8,7	21,9	67,1

Résultats

Après avoir examiné le programme TLT et son plan commercial, Arpida a décidé de mettre un terme à l'essai en cours à l'automne 2009. Cette décision a occasionné des charges liées aux pertes de valeur hors trésorerie à hauteur de CHF 3,6 millions. Celles-ci sont comprises dans la rubrique «Dépenses de recherche et développement» au premier semestre 2009. Les actifs de «R&D en cours» sont entièrement amortis à ce jour.

L'obligation contingente de verser un prix d'achat aux anciens propriétaires de TLT Medical Ltd. en cas de franchissement de certaines étapes de développement n'est pour sa part plus pertinent. Il a de ce fait été inversé, entraînant un effet positif hors trésorerie sur les revenus de CHF 1,6 million.

D'une manière générale, les frais d'exploitation ont été sensiblement inférieurs à ceux de l'exercice précédent, ce qui rend compte de l'impact des mesures de réduction des coûts prises précédemment. Les «dépenses de recherche et développement» restantes ont été essentiellement imputables à l'élément TLT décrit ci-dessus, aux coûts relatifs au dépôt de dossier auprès de l'Agence européenne des médicaments (EMA), aux consultants externes, aux coûts des études cliniques sur TLT, à iclaprim par voie intraveineuse dans le traitement de la pneumonie nosocomiale (PN), de la pneumonie acquise sous ventilation (PAV) et de la pneumonie liée aux soins, ainsi qu'à iclaprim par voie orale.

Bilan et flux de trésorerie

Les liquidités employées dans les activités d'exploitation ont été sensiblement inférieures à celles utilisées au premier semestre 2008, ce qui rend compte des mesures de maîtrise des coûts annoncées précédemment. Les liquidités et les placements financiers se sont inscrits à CHF 22,7 millions au 30 juin 2009, comparé à CHF 38,7 millions à la fin de l'exercice 2008.

Perspectives

Arpida estime que les liquidités et les placements financiers devraient s'établir à environ CHF 14 millions à la fin de l'année 2009, ce montant étant partiellement réservé pour les engagements et les passifs opérationnels et juridiques, aussi bien actuels que futurs.

Discussions stratégiques

Comme annoncé à l'assemblée générale annuelle de mai 2009, Arpida – assisté par des consultants externes – a examiné tous les scénarios stratégiques envisageables, parmi lesquels les «fusions inversées», les acquisitions, la vente d'actifs ainsi que, en dernier recours, la liquidation. Arpida communiquera des informations supplémentaires sur les discussions stratégiques si les négociations progressent à un stade plus avancé.

Restructuration

Annoncée pour la première fois en novembre 2008, la vaste restructuration a été achevée au cours du premier semestre 2009 comme prévu. Celle-ci a nécessité de réduire l'effectif de la société de 78 à la fin de l'exercice 2008 à 23 à la fin avril. À l'heure actuelle, le nombre de contrats de travail non résiliés est de six.

Le développement des activités commerciales a été inversé et les activités de recherche ont été abandonnées. L'espace de laboratoire dans les locaux d'Arpida à Reinach est désormais vide, et la société recherche activement des entreprises intéressées par la reprise du contrat de bail.

Arpida conserve une équipe-clé sur place afin d'assurer la bonne conduite des activités commerciales restantes. Cette équipe bénéficie du soutien d'experts externes lorsque c'est nécessaire. Le Président-directeur général et le CFO se sont engagés à rester chez Arpida tant que la recherche d'une solution stratégique n'a pas abouti.

Développement du pipeline

Iclaprim par voie intraveineuse pour le traitement des infections sévères de la peau – le point sur la situation réglementaire

En janvier 2009, la FDA américaine a publié une lettre de réponse complète dans laquelle elle rejetait la demande d'autorisation de mise sur le marché d'iclaprim et demandait des données supplémentaires issues de nouvelles recherches cliniques. En réponse à cette exigence, Arpida a lancé un processus visant à déterminer une voie possible de développement pour iclaprim par voie intraveineuse aux États-Unis. Vingt experts internationaux en la matière ont été consultés à cet égard. Leurs avis ont servi à examiner des voies potentielles de développement avec différents partenaires pharmaceutiques. Malgré un grand nombre de contacts, aucun partenaire n'a jusqu'ici manifesté d'intérêt pour une association dans un programme clinique de développement ou un investissement dans iclaprim.

Outre le dépôt de dossier aux États-Unis, Arpida a fait une demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) d'iclaprim par voie intraveineuse pour le traitement des infections sévères de la peau et des tissus mous (cSSTI) auprès de l'EMA en 2008. Au cours du premier semestre 2009, l'équipe Arpida secondée par des consultants externes a répondu à une liste de questions, y compris à certaines objections majeures, concernant l'AMM. Une rencontre a par ailleurs eu lieu entre Arpida et les rapporteurs. Arpida devrait connaître la décision de l'EMA au sujet de l'AMM en octobre 2009.

Autres programmes

Les résultats détaillés de l'essai de phase II lors du passage d'une thérapie par voie intraveineuse à un traitement avec iclaprim par voie orale confirment les données antérieures, lesquelles suggèrent que des travaux de développement supplémentaires s'avéreront nécessaires pour mieux comprendre l'effet d'iclaprim administré *per os* sur les enzymes hépatiques et pour étudier les régimes posologiques optimaux.

Dans le cadre des mesures prises pour réduire les coûts, l'essai de phase II avec iclaprim par voie intraveineuse dans le traitement de la pneumonie nosocomiale (PN), de la pneumonie acquise sous ventilation (PAV) et de la pneumonie liée aux soins a été interrompu en décembre 2008. Arpida a compilé un récapitulatif des résultats cliniques enregistrés auprès des patients traités. Bien que non significatifs sur le plan statistique, ceux-ci présentent des taux de guérison tendant à être supérieurs à ceux du témoin comparateur (vancomycine) pour les deux schémas posologiques d'iclaprim étudiés (0,8 mg/kg, deux fois par jour et 1,2 mg/kg, trois fois par jour). Les événements indésirables apparus au cours du traitement dans les groupes traités avec iclaprim étaient comparables à ceux du groupe de comparaison. Des travaux de développement supplémentaires sont requis pour cette indication.

Le recrutement des patients pour l'essai de phase III de la thérapie TLT pour le traitement des onychomycoses a été interrompu en décembre 2008 dans le cadre du plan d'action de réduction des coûts. Arpida a examiné le programme clinique et le plan commercial relatifs au traitement TLT, et a conclu que la poursuite du programme exigerait des investissements supplémentaires substantiels dans des essais cliniques. Un lancement potentiel aurait de surcroît lieu plusieurs années après la date initialement prévue. L'un dans l'autre, ces facteurs ont entraîné la décision de mettre fin à l'essai actuel à l'automne 2009. Une analyse des 60 premiers patients environ devrait être disponible au cours du second semestre 2009. Arpida est en pourparlers avec les anciens propriétaires de TLT Medical Ltd. afin d'élaborer une feuille de route stratégique pour la thérapie TLT.

- fin -

Pour de plus amples renseignements, veuillez contacter :

Jürgen Raths, président directeur général : +41 61 417 96 66
Harry Welten, directeur financier : +41 61 417 96 65
Paul Verbraeken, communication d'entreprise : +41 61 417 96 83

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, formulées par des expressions telles que „pense“, „prévoit“ ou encore „espère“. Ces attentes et projections impliquent par nature des risques connus ou inconnus et des incertitudes. Ces facteurs pourraient se traduire par des écarts substantiels entre les résultats, la situation financière, le développement ou la performance effectifs de l'entreprise et les évolutions présumées implicitement ou explicitement dans ce document. Compte tenu de ces incertitudes, les lecteurs ne devraient pas se fier complètement aux déclarations concernant l'avenir. Arpida n'a pas l'obligation ni ne prend l'engagement de mettre à jour les déclarations prospectives ou des les adapter aux événements ou aux développements futurs.

Ce communiqué a également été publié en allemand et en anglais. La version anglaise originale fait foi.

Arpida Condensed Consolidated Interim Financial Statements

CONSOLIDATED BALANCE SHEETS

CHF	30 June 2009	31 December 2008
	(unaudited)	(audited)
Assets		
Non-current assets		
Intangible assets	-	3,643,000
Financial investments (rent deposit)	2,198,381	2,202,654
Plant and equipment	535,612	634,733
Total non current assets	2,733,993	6,480,387
Current assets		
Prepayments	551,620	635,121
Other receivables	442,956	770,628
Cash and cash equivalents	20,508,999	36,469,101
Total current assets	21,503,575	37,874,850
Total assets	24,237,568	44,355,237
Equity and liabilities		
Equity		
Share capital	4,218,820	4,218,820
Share premium	19,597,728	209,439,205
Other reserves (share based compensation)	11,041,876	10,095,915
Cumulative translation differences	(609,137)	(1,161,957)
Accumulated loss	(25,511,699)	(200,730,046)
Total equity	8,737,588	21,861,937
Non-current liabilities		
Deferred tax liabilities	-	255,785
Provisions	5,462,224	5,645,805
Pension liabilities	34,618	44,074
Contingent purchase consideration	-	1,587,664
Total non-current liabilities	5,496,842	7,533,328
Current liabilities		
Trade accounts payables	350,736	1,199,697
Accrued and other current liabilities	9,652,402	13,760,275
Total current liabilities	10,003,138	14,959,972
Total equity and liabilities	24,237,568	44,355,237

CONSOLIDATED STATEMENTS OF OPERATIONS (unaudited)

CHF	Period from 1 January 2009 to 30 June 2009	Period from 1 January 2008 to 30 June 2008
Income from services	-	283,906
Income from Sale of consumables	328,368	-
Total Income	328,368	283,906
Research and development expenses	(7,976,187)	(15,496,372)
Management and general expenses	(4,062,491)	(5,998,166)
Restructuring expenses	(2,287,014)	-
Total operating expenses	(14,325,692)	(21,494,538)
Operating loss	(13,997,324)	(21,210,632)
Financial income	23,379	1,342,992
Financial expenses	(922,020)	(310,214)
Net loss before tax	(14,895,965)	(20,177,854)
Income tax expenses	272,835	(121,296)
Net loss for the period	(14,623,130)	(20,299,150)
Basic and diluted loss per share	(0.69)	(1.00)

CONSOLIDATED STATEMENTS OF COMPREHENSIVE INCOME (unaudited)

CHF	Period from 1 January 2009 to 30 June 2009	Period from 1 January 2008 to 30 June 2008
Net loss for the period	(14,623,130)	(20,299,150)
Translation differences	552,820	(987,580)
Other comprehensive income/(loss)	552,820	(987,580)
Total comprehensive loss	(14,070,310)	(21,286,730)

CONSOLIDATED STATEMENTS OF CASH FLOW (unaudited)

CHF	Period from 1 January 2009 to 30 June 2009	Period from 1 January 2008 to 30 June 2008
Operating activities		
Net loss	(14,623,130)	(20,299,150)
Adjustments to reconcile net loss to net cash		
- Income taxes	(272,835)	98,053
- Depreciation on tangible assets	101,418	592,104
- Impairment of intangible assets	3,643,000	-
- Interest income	(23,380)	(806,871)
- Interest expenses	334,513	310,214
- Share-based compensation charges	945,961	1,669,590
- Changes in the composition of working capital		
- Change in other current and long-term receivables	411,172	1,803,450
- Change in account payables and accrued liabilities	(4,369,544)	(3,178,162)
- Change in provisions	(455,809)	(38,500)
- Change in pension liabilities	(9,456)	99,542
- Release of Contingent purchase consideration	(1,649,949)	-
- Interest payments received	23,380	692,580
- Interest paid	-	(135,596)
Net cash used in operating activities	(15,944,659)	(19,192,746)
Investing activities		
Plant and equipment purchases	-	(14,816)
Financial investments (rent deposit)	-	9,920
Net cash used in investing activities	-	(4,896)
Financing activities		
Finance lease payments	-	(154,439)
Issuance of common shares	-	21,120,000
Capital increase costs	-	(1,485,582)
Total cash provided by financing activities	-	19,479,979
Net change in cash position	(15,944,659)	282,337
Net increase /(decrease) in cash and cash equivalents	(15,944,659)	282,337
Exchange gains on cash and cash equivalents	(15,443)	(425,495)
Cash and cash equivalents, beginning of period	36,469,101	65,874,259
Cash and cash equivalents, end of period	20,508,999	65,731,101

Consolidated Statements of Equity (unaudited)

	CHF							
	Number of Common shares	Share capital	Share premium	Total capital paid-in	Other reserves	Cumulative translation differences	Accumulated loss	Total equity
At 1 January 2008	19,494,104	3,898,820	217,204,316	221,103,136	6,146,008	1,231,419	(161,358,026)	67,122,537
Total comprehensive loss for first six months of 2008	-	-	-	-	-	(987,580)	(20,299,150)	(21,286,730)
Compensation of accumulated loss with share premium in general reserves	-	-	(27,079,529)	(27,079,529)	-	-	27,079,529	-
Capital increase April 2008	1,600,000	320,000	20,800,000	21,120,000	-	-	-	21,120,000
Equity funding costs	-	-	(1,485,582)	(1,485,582)	-	-	-	(1,485,582)
Exercise of stock options	-	-	-	-	-	-	-	-
Effect of IFRS 2 share-based compensation	-	-	-	-	1,669,590	-	-	1,669,590
Compensation of other reserves with share premium for exercised options	-	-	-	-	-	-	-	-
At 30 June 2008	21,094,104	4,218,820	209,439,205	213,658,025	7,815,598	243,839	(154,577,647)	67,139,815
At 1 January 2009	21,094,104	4,218,820	209,439,205	213,658,025	10,095,915	(1,161,957)	(200,730,046)	21,861,937
Total comprehensive loss for first six months of 2009	-	-	-	-	-	552,820	(14,623,130)	(14,070,310)
Compensation of accumulated loss with share premium in general reserves	-	-	(189,841,477)	(189,841,477)	-	-	189,841,477	-
Equity funding costs	-	-	-	-	-	-	-	-
Exercise of stock options	-	-	-	-	-	-	-	-
Effect of IFRS 2 share-based compensation	-	-	-	-	945,961	-	-	945,961
Compensation of other reserves with share premium for exercised options	-	-	-	-	-	-	-	-
At 30 June 2009	21,094,104	4,218,820	19,597,728	23,816,548	11,041,876	(609,137)	(25,511,699)	8,737,588

Condensed Notes to the Condensed Consolidated Interim Financial Statements (unaudited)

1. Organisation

Arpida Ltd (the “Company”) together with its subsidiaries (collectively “Arpida”) is a therapeutically focused biopharmaceutical company focusing on the discovery and development of new, safer and more efficacious anti-microbial drugs for the treatment of infectious diseases. To date, Arpida has financed its cash requirements primarily from share issuances and debt financings. Arpida is a development stage enterprise as of 30 June 2009 and is exposed to all the risks inherent in establishing a business: Inherent in Arpida’s business are various risks and uncertainties, including the substantial uncertainty that current projects will succeed. Arpida’s success may depend in part upon its ability to (i) establish and maintain a strong patent position and protection, (ii) enter into collaborations with partners in the pharmaceutical industry, (iii) attract and retain key personnel, and (iv) acquire additional capital to support its operations. Due to the cost-saving measures which resulted in a substantial reduction of the cash burn, management anticipates Arpida to continue as a going concern until at least the second quarter of 2010. Management continually monitors the Company’s cash position and the level of spending. Furthermore, Arpida continues to actively evaluate strategic options.

The Company was registered in the register of commerce on 18 August 1997, and has its domicile and registered office at Duggingerstrasse 23, CH-4153 Reinach, Switzerland. Since 4 May 2005, the Company is a public company whose shares are traded at the SIX Swiss Exchange.

2. Accounting policies

Basis of accounting

The condensed consolidated interim financial statements for the six months ended 30 June 2009 have been prepared in accordance with IAS 34 Interim Financial Reporting. The condensed consolidated interim financial statements do not include all the information and disclosures required in the annual financial statements, and should be read in conjunction with the Company’s annual financial statements as at 31 December 2008. The business is not affected by seasonal or cyclical variations.

Changes in accounting policies

The accounting policies adopted in the preparation of the condensed consolidated interim financial statements are consistent with those followed in the preparation of Arpida’s annual consolidated financial statements for the year ended 31 December 2008, except for the adoption of new standards and interpretations noted below.

IFRS 8, ‘Operating segments’. IFRS 8 replaces IAS 14, ‘Segment reporting’. It requires a ‘management approach’ under which segment information is presented on the same basis that is provided to and used by the ‘chief operating decision-maker’ (CODM). The distinction between primary and secondary segment information as required by IAS 14 Segment Reporting does longer exist.

The Senior Executive Officers execute the function of the CODM at Arpida. The CODM reviews the result of the Company on an aggregated basis and manages the operations of the Company as a single operating segment which is the discovery and development of new, safer and more efficacious antimicrobial drugs for the treatment of infectious diseases. Therefore, Arpida represents a single reportable segment.

IAS 1 (revised), 'Presentation of financial statements'. The revised standard prohibits the presentation of items of income and expenses (that is 'non-owner changes in equity') in the statement of changes in equity, requiring 'non-owner changes in equity' to be presented separately from owner changes in equity. All 'non-owner changes in equity' are required to be shown in a performance statement.

Entities can choose whether to present one performance statement (the statement of comprehensive income) or two statements (the income statement and statement of comprehensive income).

Arpida elected to present two statements: an income statement and a statement of comprehensive income. The interim financial statements have been prepared under the revised disclosure requirements.

The adoption of the following standards and interpretations did not have a significant effect on the financial positions or performance of Arpida: IAS 23 revised 'Borrowing costs', amendment to IFRS 2 'Share-based payment': Vesting conditions and cancellations, amendments to IAS 32 'Financial instruments': Presentation and IAS 1 'Presentation of financial statements': Puttable financial instruments and obligations arising on liquidation, IFRIC 15 'Agreements for the construction of real estate', IFRIC 16 'Hedges of a net investment in a foreign operation', improvements to IFRSs (May 2008) as well as the amendments to IFRS 7 'Financial Instruments': Disclosure.

3. Changes in the Scope of Consolidation

There were no changes to the group scope in the first half of 2009 or 2008.

4. Research and Development expenses

After a review of the TLT programme and business case, Arpida has decided it will terminate the current trial in the autumn of 2009. This decision resulted in an impairment charge of CHF 3,643,000 on 'In-process R&D' which was partially off-set by the release of the contingent purchase consideration (liability) of CHF 1,649,949. Furthermore, the costs of CHF 710,000 for the phase III trial with TLT in onychomycosis were fully accrued as of 30 June 2009.

5. Restructuring expenses

In December 2008, the Board of Directors of Arpida decided to restructure the business by reducing all non-core activities which included the immediate reduction of the workforce by three-quarters down to 20 employees and the cancellation of clinical trials. This could amongst others potentially result in an early termination of the TechCenterReinach lease agreement. An impairment of leasehold improvements and laboratory equipment was included in the restructuring expenses in December 2008. In June 2009, the Board of Directors of Arpida decided to further reduce the workforce and to close the US operations resulting in additional restructuring expenses in the first half of 2009:

CHF	Six months to 30 June 2009	Six months to 30 June 2008
Reduction of the workforce		
- Accrued salaries	1,716,763	-
- IFRS 2 immediate vesting charges	508,075	-
- IAS 19 curtailments	(21,847)	-
Accrued Rent Arpida, Inc.	84,023	-
Total restructuring related expenses	2,287,014	-

6. Financial result

CHF	Six months to 30 June 2009	Six months to 30 June 2008
Charges related to bank accounts	(36,185)	(15,365)
Interest finance lease	-	(120,231)
Accrual of interest on long-term liabilities	(334,513)	(174,618)
Foreign exchange loss, net	(551,322)	-
Total financial expenses	(922,020)	(310,214)
Interest income from bank deposits	23,379	806,871
Foreign exchange gain, net	-	536,121
Total financial income	23,379	1,342,992

7. Share Capital

As of 1 January 2008, the total number of registered common shares issued amounted to 19,494,104 with a nominal value of CHF 0.20 each, representing a nominal share capital of CHF 3,898,820. During the first half of 2008, the total number of common shares outstanding rose by 1,600,000 to 21,094,104 with a total nominal value of CHF 4,218,820 as of 30 June 2008. The increase is due to the placing of 1 April 2008, involving 1,600,000 new shares from the authorised capital.

As of 1 January 2009, the total number of registered common shares issued amounted to 21,094,104 with a nominal value of CHF 0.20 each, representing a nominal share capital of CHF 4,218,820. During the first half of 2009, there were no changes in issued share capital.

As of 30 June 2009, conditional capital of CHF 333,135 is available for the issuance of 1,665,675 shares under the stock option plan for employees, Board members and persons in comparable positions.

In addition, the Annual General Meeting of shareholders of 7 May 2008 approved the creation of conditional capital of CHF 640,000 (3,200,000 shares) available for the exercise of options in relation with convertible bonds, bonds with options rights and similar forms of financing. The Annual General Meeting of shareholders of 7 May 2008 also approved the creation of authorised capital of CHF 640,000 (3,200,000 shares) which expires on May 8 2010. The following restrictions apply to the conditional capital as well as to the authorised capital created on 7 May 2008: The available conditional capital is reduced by the amount used as authorised capital. The available authorised capital is reduced by the amount used as conditional capital.

8. Commitments and contingencies

The Company entered into various purchase commitments for services and materials as well as for equipment as part of the ordinary business. These commitments reflect normal business operations. In connection with the acquisition of TLT Medical Ltd., success-based future milestone payments to the former shareholders of TLT Medical Ltd. with respect to the onychomycosis indication could have totalled up to CHF 52 million. However, as a result of the decision to terminate the trial relating to the TLT programme in 2009 and an understanding reached with the former shareholders of TLT Medical Ltd., these payment obligations will not arise (see note 4).

9. Legal Proceedings

No legal actions are pending at the time of this report.

10. Subsequent events

-