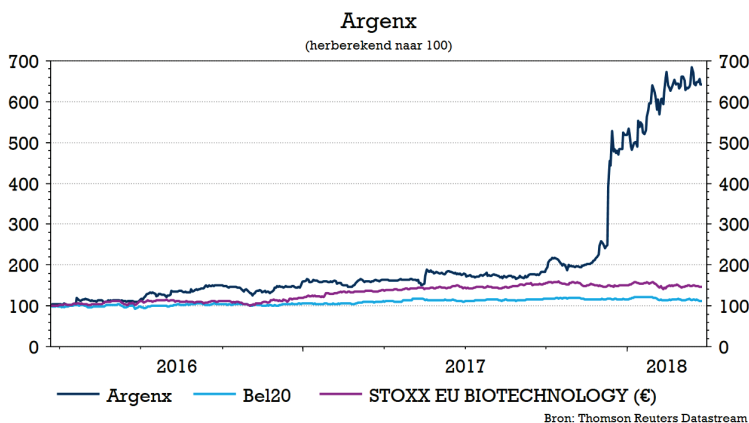


# “Argenx versterkt potentieel van ARGX-113”

*Uit het departement: “Wezen genezen”*

Opsteker voor het Gentse biotechbedrijf Argenx die met kandidaat-medicijn ARGX-113 ook in Europa de aanduiding van weesgeneesmiddel kreeg voor de behandeling van Myasthenia Gravis (MG). De aandelen gaan gezwind 4% hoger.

MG is een auto-immuunziekte die voor een verzwakking van de spieren zorgt. Argenx boekte gunstige onderzoekresultaten in fase II op dit domein met ARGX-113 en maakte die resultaten eind vorig jaar bekend. In een reactie kreeg het kandidaat-medicijn eind vorig jaar in de VS al het statuut van weesgeneesmiddel. En dat zorgde voor een stevige duw in de rug. Een dergelijk statuut levert immers enkele belangrijke voordelen op in het proces van de ontwikkeling en van zodra het product op de markt komt, krijgt de ontwikkelaar gedurende 10 jaar exclusiviteit.



Wat die ontwikkeling betreft kijkt KBC Securities uit naar de resultaten van de subcutane dosering bij gezonde vrijwilligers in het tweede kwartaal van 2018 en de tegen het einde van 2018 staat de fase III ingepland.

## ARGX-113

Argenx heeft voor ARGX-113 nog enkele andere ijzers in het vuur. Zo wordt het ook ingezet voor de behandeling van Idiopathic Thrombocytopenic Purpura (ITP) en Pemphigus Vulgaris (PV). Van deze worden in de twee helft van 2018 resultaten verwacht in fase II.

### PIPELINE

#### Wholly-Owned Product Candidates

PRODUCT	INDICATION	TARGET	PRE-CLINICAL	PHASE I	PHASE II	PHASE III	FILING	CATALYSTS
ARGX-113 (efgartigimod)	Myasthenia Gravis	FcRn	[Progress bar]					2Q18: full results at American Academy of Neurology (Apr). Start phIII YE18
	Immune Thrombocytopenia		[Progress bar]					2H18: Phase II topline results
	Pemphigus Vulgaris		[Progress bar]					2H18: Phase II interim data
	Chronic Autoimmune Diseases		[Progress bar]			SubQ formulation		
ARGX-110 (cusatuzumab)	T-cell Lymphoma	CD70	[Progress bar]					YE18: Phase II full results CTCL
	Acute Myeloid Leukemia		[Progress bar]					YE18: Phase III full results dose-escalation in AML/MDS (2H18 interim update). Start of phIII POC before YE18
ARGX-111	Solid tumours / Blood cancer	c-MET	[Progress bar]					intention to partner

#### Partnered Product Candidates

ARGX-112		Skin Inflammation	IL-22R	[Progress bar]				Eligible for up to ~€10m in milestones and tiered royalties
ARGX-115		Cancer Immunotherapy	GARP	[Progress bar]				Received \$50m so far, eligible for up to \$825m in milestones & tiered royalties
ARGX-116		Dyslipidemia	ApoC3	[Progress bar]				Eligible for double-digit royalties and exclusive option to license the program

Brotelo Pharma: exclusive license option obtained for antibody against novel complement target  
Shire: antibody discovery alliance for multiple rare disease targets

Source: Argenx

## De mening van KBC

KBC Securities heeft een “kopen”-advies voor de aandelen met een koersdoel van 67 euro. Het bedrijf beschikt over een stevige financiële positie. Dankzij een kapitaalverhoging en beursgang op Nasdaq in 2017 had de groep eind vorig jaar 360 miljoen euro in kas. In 2017 kwam de cash burn van 64 miljoen euro weliswaar boven de verwachting (40-45 miljoen euro) uit, maar de groep beschikt over voldoende middelen om naast MG ook het onderzoek naar acute myeloïde leukemie (ARGX-110) verdere te zetten.

## RECENT AND ANTICIPATED NEWS FLOW

Date	Product	What can we expect?
4Q17 ✓	ARGX-113	Orphan drug designation (FDA) for MG (Myasthenia Gravis) Launch of a 3th phase II trial for PV (Pemphigus Vulgaris) Start of the subcutaneous (SQ) dosing in healthy volunteers
4Q17 ✓	ARGX-110	Positive interim data of the Phase I/II in AML and phase II in CTCL at ASH
4Q17 ✓	ARGX-113	Positive topline data phase II in MG
4Q17 ✓	Nasdaq CI	Raised \$ 266m at \$ 52.0/ADS
2Q18	ARGX-113	Interim data phase I subcutaneous dosing (bioavailability) in healthy males (32) (primary completion date Febr 2018) (estimated study completion Nov 2018) (open label)
2Q18	ARGX-113	Full data report on MG at American Academy of Neurology (April 21-27, LA)
2H18	ARGX-113	Topline data phase II in ITP (36) (placebo-controlled, dose A/B+SOC) (primary completion date Aug 2018) (estimated study completion Nov 2018) (double-blind)
2H18	ARGX-113	Results phase I subcutaneous (SQ) dosing
2H18	ARGX-113	Interim data phase II in PV (12) (interventional, single dose) (primary completion date March 2019) (estimated study completion Aug 2019) (open label)
2H18	ARGX-110	Interim update phase I/II in AML
YE18	ARGX-110	Full data phase I/II in AML or high risk MDS (36) (single ascending dose+AZA) (primary completion date Dec 2018) (estimated study completion Dec 2019) (open label)
YE18	ARGX-110	Full data phase II in CTCL (100) (single ascending dose) (primary completion date March 2018) (estimated study completion March 2018) (open label)
YE18	ARGX-110	Start of phase II POC in AML
YE18	ARGX-113	Start of phase III in MG

Source: KBC Securities and Argenx

<b>Auteurs:</b>	KBC Securities	
<b>Bijdrage door:</b>	Tom Simonts, Senior Financial Economist KBC Group	"The Front Row"
<b>Gerelateerd:</b>	<a href="#">"Argenx boekt verder succes met ARGX-113"</a>	



Tom Simonts  
Senior Financial Economist  
KBC Groep



E-mail:  
Tel:  
Mobile:

[tom.simonts@kbc.be](mailto:tom.simonts@kbc.be)  
+32 2 429 37 22  
+32 496 57 90 38

Address: KBC Groep  
Harvenlaan 2 (GCM)  
B 1080 Brussels

Een samenwerking van KBC Groep.  
Neem een kijkje op [www.kbceconomics.be](http://www.kbceconomics.be), [www.kbcsecurities.com](http://www.kbcsecurities.com) en [www.kbcam.be](http://www.kbcam.be)

In-/Uitschrijven op de mailing lijst van The Front Row?  
Stuur een e-mail naar [frontrow@kbc.be](mailto:frontrow@kbc.be) met vermelding "The Front Row" en/of "Notendop".

#### Disclaimer

Deze publicatie vormt een algemene duiding van de economische actualiteit en kan niet beschouwd worden als beleggingsadvies of als beleggingsaanbeveling met betrekking tot de beschreven financiële instrumenten, noch wordt er enige beleggingsstrategie voorgesteld. In sommige gevallen kan deze publicatie evenwel verwijzen naar en samenvattingen bevatten van beleggingsaanbevelingen van andere entiteiten van de KBC-groep.

De informatie opgenomen in deze publicatie mag worden hergebruikt, op voorwaarde dat dit wordt aangevraagd en dat KBC expliciet met dit hergebruik heeft ingestemd. Het hergebruik moet in ieder geval beperkt blijven tot de tekstuele informatie. KBC Bank heeft beroep gedaan op de door haar betrouwbaar geachte bronnen voor de informatie opgenomen in deze publicatie. De accuraatheid, volledigheid en tijdigheid van de informatie wordt evenwel niet gegarandeerd. Er wordt niet gewaarborgd dat de voorgestelde scenario's, risico's en prognoses de marktverwachtingen weerspiegelen noch dat ze in realiteit tot uiting zullen komen.

KBC Groep NV noch enige andere vennootschap van de KBC-groep (of enige van hun aangestelde) kunnen aansprakelijk gesteld worden voor enige schade, rechtstreeks of onrechtstreeks, die het gevolg is van de toegang tot, de consultatie of het gebruik van de informatie en de gegevens vermeld in deze publicatie of op de websites [www.kbcam.be](http://www.kbcam.be), <http://www.kbcsecurities.be> en [www.kbcprivatebanking.be](http://www.kbcprivatebanking.be).

KBC Groep NV – onder toezicht van de FSMA – [www.kbc.com](http://www.kbc.com)