



## COMMUNIQUE DE PRESSE

### **Advanced Accelerator Applications annonce une hausse de 32% de ses ventes pour le second trimestre 2017**

### ***Avis favorable du CHMP pour le Lutétium Lu 177 Dotatate\* (Lutathera®) pour les TNE-GEP***

### ***La FDA accuse la réception et l'intégralité de la resoumission du dossier de NDA. Date butoir fixée au 26 janvier 2018 (PDUFA)***

Points Clefs 2ème trimestre 2017:

- Les ventes pour le second trimestre 2017 ont augmenté de 32% par rapport au second trimestre 2016.
- Les ventes par mois de NETSPOT® ont augmenté de 63% (de 562 à 915) entre mars et juin 2017.
- Le Comité des Médicaments à Usage Humain (CHMP) de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) a donné un avis favorable pour le lutétium Lu 177 dotatate\* (Lutathera®) pour le traitement des tumeurs neuroendocrines gastro-entéro-pancréatiques chez les adultes.
- Resoumission du dossier de demande d'enregistrement (NDA) pour le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera®) auprès de la FDA (US Food and Drug Administration). La date butoir pour finaliser l'évaluation de la demande d'autorisation de mise sur le marché américain en vertu du Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) est fixée au 26 janvier 2018
- L'Agence Américaine des Médicaments (FDA) a permis une modification du protocole concernant le Programme d'Accès Élargi aux États-Unis (EAP) pour le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera®) afin de permettre le recrutement de patients atteints de tumeurs neuroendocrines (TNE) métastasées ou localement avancées et inopérables présentes dans l'ensemble de l'organisme.
- 140 patients dans 23 centres aux États-Unis et 1 800 patients dans 62 centres en Europe ont été traités par le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera®) dans le cadre d'un programme d'accès élargi, en usage compassionnel et dans le cadre de programmes pour patients désignés nommément au 31 juillet 2017.

**31 août 2017, Saint-Genis-Pouilly, France - Advanced Accelerator Applications S.A. (NASDAQ:AAAP)** (AAA ou la Société), entreprise internationale spécialisée en médecine nucléaire moléculaire (MNM), annonce aujourd'hui ses résultats financiers pour le second trimestre s'arrêtant au 30 juin 2017.

Stefano Buono, Directeur Général de AAA, a commenté, *"Nous sommes fiers de notre dynamique continue alors que nous attaquons la seconde moitié de 2017. NETSPOT® reste un important vecteur de croissance des revenus de nos activités TEP, avec près de 180 établissements aux États-Unis qui administrent activement le médicament. Le déploiement européen de SomaKit TOC™ progresse bien également, avec des doses vendues au Royaume-Uni, en Italie, en Pologne et en Allemagne"*.



*“Nous avons fait de grands progrès pour avoir notre premier couple théragnostique en oncologie pour les tumeurs neuroendocrines sur le marché. L'avis positif du CHMP pour le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera®) est une première historique pour la radiothérapie interne vectorisée (PRRT), et nous espérons que l'indication TNE-GEP recommandée permettra aux médecins de traiter un large éventail de patients. Nous attendons avec impatience l'examen final de la Commission Européenne sur la demande d'autorisation de mise sur le marché. De même, nous sommes heureux d'avoir complété la resoumission de notre NDA à la FDA, de sorte que l'examen de l'Agence peut continuer. Pendant le déroulement de ce processus, nous continuerons à travailler avec les centres américains participant au Programme d'Accès Elargi (EAP) pour fournir le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera®) à la population de patients admissibles désormais étendue.*

### **Résultats financiers du second trimestre 2017**

Le total des ventes pour le second trimestre 2017 s'élève à €36.5 millions d'euros (US\$41.7 millions<sup>(1)</sup>), ce qui représente une augmentation de 32% sur un an comparé aux €27.6 millions d'euros (US\$31.5 millions<sup>(1)</sup>) du second trimestre 2016. L'augmentation des ventes provient principalement de la catégorie des produits TEP qui a enregistré une hausse de 50% pour s'établir à €25.2 millions d'euros (US\$28.8 millions<sup>(1)</sup>), contre €16.8 millions d'euros (US\$19.2 millions<sup>(1)</sup>) au cours de l'exercice précédent. Cela inclut €7.2 millions d'euros (US\$8.2 millions<sup>(1)</sup>) de ventes de NETSPOT® aux Etats-Unis. Les ventes en thérapie au cours du second trimestre se sont élevées à €5.4 millions d'euros (US\$6.2 millions<sup>(1)</sup>), contre €5.6 millions d'euros (US\$6.4 millions<sup>(1)</sup>). Les ventes en TEMP (tomographie par émission mono-photonique) au cours du second trimestre s'élèvent à €2.5 millions d'euros (US\$2.9 millions<sup>(1)</sup>), contre €2.4 millions d'euros (US\$2.7 millions<sup>(1)</sup>) pour le second trimestre 2016. Les ventes d'autres produits au premier trimestre s'élèvent à €3.4 millions d'euros (US\$3.9 millions<sup>(1)</sup>), contre €2.9 millions d'euros (US\$3.3 millions<sup>(1)</sup>) pour la même période en 2016.

La perte d'exploitation pour le second trimestre s'élève à €6.0 millions d'euros (US\$6.8 millions<sup>(1)</sup>), comparée à une perte de €1.0 million d'euros (US\$1.1 millions<sup>(1)</sup>) au cours de la même période de l'exercice précédent. La Société a enregistré des frais de personnel et des charges d'exploitation plus élevés au cours du second trimestre de 2017, principalement liés au lancement de nouveaux produits, au développement continu de son pipeline, à l'attribution de stock options aux employés ainsi qu'aux exigences de conformité.

Au cours du second trimestre, la société a déclaré une perte nette de €9.9 millions d'euros (US\$11.3 million<sup>(1)</sup>), comparée aux €1.4 millions d'euros (US\$1.6 millions<sup>(1)</sup>) du second trimestre 2016.

Au cours du second trimestre, la société a enregistré un EBITDA ajusté (voir rapprochement de l'EBITDA en annexe) négatif de €2.2 millions d'euros (US\$2.5 millions<sup>(1)</sup>) par rapport à un bénéfice de €2.3 millions (US\$2.6 millions<sup>(1)</sup>) pour la période correspondante de l'exercice précédent.

La trésorerie, les équivalents de trésorerie ainsi que les investissements à court terme s'élevaient à €197 millions d'euros (US\$225 millions<sup>(1)</sup>) au 30 juin 2017.

*(1) Les montants en dollars US ont été convertis par commodité uniquement. Le taux appliqué est de €1.00=\$1.1411 au 30 juin 2017.*



## Le point sur l'activité opérationnelle

Le 21 juillet, le Comité des Médicaments à Usage Humain (CHMP) de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) a émis un avis favorable en recommandant l'autorisation de mise sur le marché du lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera<sup>®</sup>) pour le traitement des tumeurs neuroendocrines gastro-entéro-pancréatiques inopérables ou métastatiques, en progression, bien différenciées (grade 1 ou 2) et positives aux récepteurs de la somatostatine (TNE-GEP) chez les adultes.

Le 27 juillet, la Société a annoncé qu'elle a resoumis le dossier de demande d'enregistrement (New Drug Application, NDA) pour le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera<sup>®</sup>), médicament expérimental, auprès de la Food and Drug Administration (FDA) aux États-Unis. Le 28 juillet, la Société a annoncé que la FDA accuse la réception et l'intégralité de la resoumission du dossier de NDA. La date butoir (PDUFA) est fixée au 26 janvier 2018.

La Société a également annoncé que la FDA a permis une modification du protocole concernant le Programme d'Accès Elargi aux États-Unis (EAP) pour le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera<sup>®</sup>) afin de permettre le recrutement de patients atteints de tumeurs neuroendocrines (TNE) métastasées ou localement avancées et inopérables présentes dans l'ensemble de l'organisme (dont l'intestin antérieur, l'intestin moyen et l'intestin postérieur), et qui ont une maladie évolutive pendant ou après le traitement par analogues de la somatostatine. De plus, la modification comprend l'utilisation d'une solution d'acides aminés (2,5% de lysine/arginine) comme option supplémentaire pour la protection rénale.

Récemment, des données supplémentaires de l'étude de phase I / II du lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera<sup>®</sup>) menée au Centre médical Erasmus aux Pays-Bas ont été publiées dans le Clinical Cancer Research. Les données de cette étude sont incluses dans la demande d'autorisation de mise sur le marché de la société auprès de l'EMA et dans le dossier de demande d'enregistrement (New Drug Application, NDA) soumis à la FDA. Sur les 1 214 patients traités avec le lutétium Lu 177 dotatate de janvier 2000 à janvier 2015 au centre Erasmus, la publication comprend des données de 610 patients pour l'analyse de l'innocuité et de 443 patients pour l'analyse de l'efficacité et de la survie. L'article a conclu que la PRRT (Peptide Receptor Radionuclide Therapy, radiothérapie interne vectorisée) avec le lutétium Lu 177 dotatate (Lutathera<sup>®</sup>) produit de bons taux de réponse tumorale chez les patients atteints de TNE-GEP de grade 1-2 et de TNE bronchiques. Il a également notifié que les effets secondaires sont généralement limités et réversibles à court terme chez la majorité des patients. Les toxicités sévères à long terme incluent une leucémie aiguë ou des syndromes myélodysplasiques, survenant chez 2% des patients. Aucune insuffisance rénale ou hépatique à long terme liée à la thérapie n'a été observée.

\* USAN: lutetium Lu 177 dotatate/INN: lutetium (<sup>177</sup>Lu) oxodotreotide

-----

## A propos de USAN: lutetium Lu 177 dotatate/INN: lutetium (177Lu) oxodotreotide (Lutathera<sup>®</sup>)

Le lutétium Lu 177 dotatate (USAN)/lutétium (177Lu) oxodotreotide (INN) ou Lutathera<sup>®</sup> est un peptide analogue de la somatostatine marqué au Lutétium-177, ou Lu-177. Le lutétium Lu 177 dotatate/lutétium (177Lu) oxodotreotide (Lutathera<sup>®</sup>) appartient à une forme émergente de traitements appelés Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT), qui consiste à cibler des



tumeurs avec des molécules radiomarquées qui se lient à des récepteurs spécifiques exprimés par les tumeurs. Ce nouveau composé a reçu la désignation de médicament orphelin auprès de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) et de la Food and Drug Administration (FDA) aux États-Unis. Actuellement, le lutétium Lu 177 dotatate/lutétium (177Lu) oxodotreotide (Lutathera<sup>®</sup>) est autorisé en usage compassionnel et pour des patients nommément désignés atteints de tumeurs neuroendocrines et autres tumeurs surexprimant les récepteurs de la somatostatine dans dix pays européens et aux États-Unis dans le cadre d'un programme d'accès élargi (EAP). Le dossier d'enregistrement (New Drug Application), soumis auprès de la FDA, est en cours d'examen.

### **A propos de Advanced Accelerator Applications S.A.**

Advanced Accelerator Applications (AAA) est un groupe radiopharmaceutique innovant qui développe, produit et commercialise des produits de médecine nucléaire moléculaire (MNM). Le produit thérapeutique candidat phare de AAA est le lutétium Lu 177 dotatate (USAN)/lutétium (177Lu) oxodotreotide (INN) ou Lutathera<sup>®</sup>, un produit de MNM novateur en développement pour le traitement des tumeurs neuroendocrines, domaine dans lequel il existe un véritable vide thérapeutique. Fondé en 2002, le groupe a son siège à Saint-Genis-Pouilly, France. A ce jour, AAA compte 21 sites de production et de R&D et emploie plus de 500 salariés répartis dans 13 pays (France, Italie, Royaume-Uni, Allemagne, Suisse, Espagne, Pologne, Portugal, Pays-Bas, Belgique, Israël, États-Unis et Canada). En 2016, les ventes de AAA se sont élevées à €109.3 millions d'euros (+23% vs. 2015). AAA est coté sur le Nasdaq Global Select Market sous le symbole "AAAP". Pour de plus amples informations sur AAA, veuillez visiter le site : [www.adacap.com](http://www.adacap.com)

### **A propos de la Médecine Nucléaire Moléculaire (MNM)**

La Médecine Nucléaire Moléculaire (MNM) est une spécialité médicale qui utilise des quantités infimes de substances actives, appelées radiopharmaceutiques, pour créer des images d'organes et de lésions et traiter un certain nombre de maladies, comme le cancer. Des produits radiopharmaceutiques sont injectés dans l'organisme et se fixent de façon ciblée sur des organes ou lésions choisis pour révéler des processus biochimiques spécifiques. Le Diagnostic Nucléaire Moléculaire permet aux médecins de diagnostiquer avec précision des maladies complexes comme le cancer, les maladies cardiovasculaires et des troubles neurologiques à des stades précoces et d'en améliorer le suivi. Les patients sont injectés au traceur radiopharmaceutique et des images avec des caméras TEP (Tomographie par Emission de Positons) ou TEMP (Tomographie par Emission Mono-Photonique) sont produites.



## Rapprochement de l'EBITDA ajusté et de la perte nette de l'exercice découlant des activités poursuivies pour les exercices arrêtés au 30 juin 2017 et 2016

	Six months		Three months		Six months	
	June 30, 2017	June 30, 2017	June 30, 2016	June 30, 2017	June 30, 2016	
	in USD thousands <sup>(1)</sup>	In € thousands		In € thousands		
<b>Net loss for the period from continuing operations</b>	<b>(24,181)</b>	<b>(9,913)</b>	<b>(1,432)</b>	<b>(21,191)</b>	<b>(4,408)</b>	
<b>Adjustments</b>						
Finance income (including changes in fair value of contingent consideration)	(8,483)	(7,915)	(1,035)	(7,434)	(445)	
Finance costs (including changes in fair value of contingent consideration)	17,310	11,420	1,629	15,170	3,217	
Income taxes	1,124	433	(125)	985	(447)	
Depreciation and amortization	8,466	3,809	3,228	7,419	6,427	
<b>Adjusted EBITDA</b>	<b>(5,764)</b>	<b>(2,166)</b>	<b>2,265</b>	<b>(5,051)</b>	<b>4,344</b>	
<b>Sales</b>	<b>78,924</b>	<b>36,531</b>	<b>27,640</b>	<b>69,165</b>	<b>54,559</b>	
<b>Adjusted EBITDA margin</b>	<b>-7.30%</b>	<b>-5.93%</b>	<b>8.20%</b>	<b>-7.30%</b>	<b>7.96%</b>	

(1) Translated solely for convenience into dollars at the noon buying rate of EUR 1.00=USD 1.1411 at June 30, 2017.

### Avertissements

Le présent communiqué peut contenir des déclarations de nature prospective. Toutes les déclarations, autres que les déclarations de faits historiques, contenues dans ce communiqué de presse, y compris des déclarations concernant la stratégie de l'entreprise, les opérations futures, la situation financière future, les revenus futurs, les coûts projetés, perspectives, plans et objectifs de gestion, sont des déclarations de nature prospective. Les mots «anticipe», «croit», «estime», «s'attend à», «a l'intention de», «peut», «planifie», «prévoit», «projette», «cible», «potentiel», «sera», «serait», «pourrait», «devrait», «continue» et autres expressions similaires visent à identifier des déclarations de nature prospective, même si certaines déclarations prospectives ne contiennent pas ces mots précis. Les déclarations prospectives reflètent les attentes actuelles de la société quant aux événements futurs. Ces déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes ainsi que d'autres facteurs qui pourraient rendre les résultats réels notablement différents des résultats, performances ou réalisations futurs annoncés ou impliqués dans ces déclarations. Ces facteurs comprennent, mais ne sont pas limités à, l'évolution des conditions du marché, la conclusion fructueuse et en temps opportun des études cliniques, l'approbation de l'EMA, de la FDA et autres approbations réglementaires pour nos produits en développement, l'apparition d'effets secondaires ou effets indésirables graves causés par ou associés à nos produits et produits candidats; notre capacité à obtenir des quantités suffisantes de matériel et matières premières nécessaires pour le lutétium Lu 177 dotatate (USAN)/lutétium (177Lu) oxodotreotide (INN) ou Lutathera® et autres composés chimiques jugés acceptables pour une utilisation dans nos



processus de fabrication, de la part de nos fournisseurs; notre capacité d'assurer une livraison ponctuelle et sûre de nos produits ou produits candidats par des tiers ; tous problèmes liés à la fabrication, la qualité ou la performance de nos produits ou produits candidats; le taux et le degré d'acceptation du marché et l'utilité clinique du lutétium Lu 177 dotatate (USAN)/lutétium (177Lu) oxodotretotide (INN) ou Lutathera<sup>®</sup> et de nos autres produits ou produits candidats; nos estimations concernant les débouchés commerciaux pour le lutétium Lu 177 dotatate (USAN)/lutétium (177Lu) oxodotretotide (INN) ou Lutathera<sup>®</sup>, notre conviction de générer des ventes plus élevées alors que nous diversifions nos produits; notre capacité à mettre en œuvre notre stratégie de croissance, y compris notre expansion aux États- Unis; notre capacité à maintenir et à créer de nouvelles structures pour la vente, commercialisation et distribution; notre propriété intellectuelle et licences détenues; la législation ou la réglementation dans les pays où nous vendons nos produits qui affectent la tarification des produits, la fiscalité, le remboursement, l'accès ou la distribution; les mesures réglementaires ou les litiges; et les conditions économiques, politiques, démographiques et commerciales générales en Europe, aux États-Unis et ailleurs. AAA fournit les informations contenues dans le présent communiqué de presse à la date d'aujourd'hui et n'est pas tenu de mettre à jour les déclarations prospectives y figurant au vu de nouvelles informations, de futurs événements ou autres, à moins que les lois sur les valeurs mobilières applicables le requièrent.

#### **Contacts:**

##### **AAA Corporate Communications**

Rachel Levine  
Director of Communications  
[rachel.levine@adacap.com](mailto:rachel.levine@adacap.com)  
Tel: + 1-212-235-2395

##### **AAA Investor Relations**

Jordan Silverstein  
Head of Investor Relations  
[jordan.silverstein@adacap.com](mailto:jordan.silverstein@adacap.com)  
Tel: + 1-212-235-2394

#### **Relations Médias:**

##### **Makovsky & Company**

Lee Davies  
[ldavies@makovsky.com](mailto:ldavies@makovsky.com)  
Tel: +212-508-9651

## CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF INCOME

THREE AND SIX MONTHS ENDED JUNE 30, 2017 AND 2016

In € thousands	Three months		Six months	
	June 30, 2017	June 30, 2016	June 30, 2017	June 30, 2016
Sales	36,531	27,640	69,165	54,559
Raw materials and consumables used	(8,531)	(5,572)	(16,832)	(11,196)
Personnel costs	(14,200)	(9,248)	(26,534)	(18,927)
Other operating expenses	(17,032)	(11,992)	(33,099)	(22,913)
Other operating income	1,066	1,437	2,249	2,821
Depreciation and amortization	(3,809)	(3,228)	(7,419)	(6,427)
<b>Operating loss</b>	<b>(5,975)</b>	<b>(963)</b>	<b>(12,470)</b>	<b>(2,083)</b>
Finance income (including changes in fair value of contingent consideration)	7,915	1,035	7,434	445
Finance costs (including changes in fair value of contingent consideration)	(11,420)	(1,629)	(15,170)	(3,217)
<b>Net finance loss</b>	<b>(3,505)</b>	<b>(594)</b>	<b>(7,736)</b>	<b>(2,772)</b>
<b>Loss before income taxes</b>	<b>(9,480)</b>	<b>(1,557)</b>	<b>(20,206)</b>	<b>(4,855)</b>
Income taxes	(433)	125	(985)	447
<b>Loss for the period</b>	<b>(9,913)</b>	<b>(1,432)</b>	<b>(21,191)</b>	<b>(4,408)</b>
<b>Attributable to:</b>				
Owners of the Company	(9,913)	(1,432)	(21,191)	(4,408)
<b>Loss per share</b>				
Basic (€ per share)	(0.11)	(0.02)	(0.24)	(0.06)
Diluted (€ per share)	(0.11)	(0.02)	(0.24)	(0.06)

Some non-significant figures in the six-month period ended June 30, 2016 were reclassified for comparison purposes, without impact to net results.

## CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF COMPREHENSIVE INCOME

THREE AND SIX MONTHS ENDED JUNE 30, 2017 AND 2016

In € thousands	Three months		Six months	
	June 30, 2017	June 30, 2016	June 30, 2017	June 30, 2016
<b>Loss for the period</b>	<b>(9,913)</b>	<b>(1,432)</b>	<b>(21,191)</b>	<b>(4,408)</b>
<b>Other comprehensive income / (expense):</b>				
<b>Items that may be reclassified subsequent to profit or loss</b>				
Exchange differences on translating foreign operations	(324)	362	634	(399)
<b>Items that will never be reclassified subsequent to profit or loss</b>				
Remeasurement of defined benefit liability	5	(6)	15	(43)
<b>Other comprehensive income / (expense) net of tax <sup>(1)</sup></b>	<b>(319)</b>	<b>356</b>	<b>649</b>	<b>(442)</b>
<b>Total comprehensive loss for the year</b>	<b>(10,232)</b>	<b>(1,076)</b>	<b>(20,542)</b>	<b>(4,850)</b>
<b>Total comprehensive loss attributable to:</b>				
Owners of the Company	(10,232)	(1,076)	(20,542)	(4,850)

(1) Negative tax effect of €8,000 at Q2 2017 and positive tax effect of €3,000 at Q2 2016.

Negative tax effect of €11,000 for the six months ended June 30, 2017 and positive tax effect of €22,000 for the six months ended June 30, 2016



## CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF FINANCIAL POSITION

AT JUNE 30, 2017 AND DECEMBER 31, 2016

<b>ASSETS (in € thousands)</b>	<b>June 30, 2017</b>	<b>December 31, 2016</b>
<b>Non-current assets</b>	<b>143,656</b>	<b>149,695</b>
Goodwill	33,846	34,070
Other intangible assets	41,943	45,027
Property, plant and equipment	60,016	63,915
Financial assets	2,124	2,187
Other non-current assets	5,172	3,941
Deferred Tax assets	555	555
<b>Current assets</b>	<b>251,797</b>	<b>269,048</b>
Inventories	9,576	8,100
Trade and other receivables	36,376	31,079
Other current assets	8,892	7,789
Short-term investment	22,000	-
Cash and cash equivalents	174,953	222,080
<b>TOTAL ASSETS</b>	<b>395,453</b>	<b>418,743</b>
<b>EQUITY AND LIABILITIES (in € thousands)</b>	<b>June 30, 2017</b>	<b>December 31, 2016</b>
<b>Equity attributable to owners of the Company</b>	<b>286,427</b>	<b>299,461</b>
Share capital	8,833	8,795
Share premium	361,708	360,085
Reserves and retained earnings	(62,923)	(44,125)
Net loss for the period/year	(21,191)	(25,294)
<b>Total equity</b>	<b>286,427</b>	<b>299,461</b>
<b>Non-current liabilities</b>	<b>69,348</b>	<b>79,540</b>
Non-current provisions	14,060	12,725
Non-current financial liabilities	10,987	12,302
Deferred tax liabilities	4,003	4,649
Other non-current liabilities	40,298	49,864
<b>Current liabilities</b>	<b>39,678</b>	<b>39,742</b>
Current provisions	1,343	1,135
Current financial liabilities	3,423	4,017
Trade and other payables	20,159	20,119
Other current liabilities	14,753	14,471
<b>Total liabilities</b>	<b>109,026</b>	<b>119,282</b>
<b>TOTAL EQUITY AND LIABILITIES</b>	<b>395,453</b>	<b>418,743</b>



## CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF CASH FLOWS

SIX MONTHS ENDED JUNE 30, 2017 AND 2016

In € thousands	Six months	
	June 30, 2017	June 30, 2016
<b>Cash flows from operating activities</b>		
Net loss for the period	(21,191)	(4,408)
<u>Adjustments:</u>		
Depreciation, amortization and impairment of non-current assets	7,419	6,427
Share based payment expense	5,847	2,545
Loss / (Gain) on disposal of property, plant and equipment	(8)	85
Financial result	7,736	2,772
Income tax expense	985	(447)
Negative goodwill	-	(127)
Subsidies income	(183)	-
<b>Subtotal</b>	<b>605</b>	<b>6,847</b>
Increase in inventories	(1,575)	(1,242)
Increase in trade receivables	(5,747)	(5,026)
Increase in trade payables	375	1,307
Change in other receivables and payables	(2,737)	(7,469)
Increase in provisions	1,441	415
<b>Change in working capital</b>	<b>(8,243)</b>	<b>(12,015)</b>
Income tax paid	(1,103)	(1,266)
<b>Net cash used in operating activities</b>	<b>(8,741)</b>	<b>(6,434)</b>
<b>Cash flows from investing activities</b>		
Acquisition of property, plant and equipment	(2,248)	(7,950)
Acquisition of intangible assets	(303)	(984)
Acquisition of financial assets	(23)	(18)
Repayment of financial assets	41	821
Acquisition of short-term investment	(22,000)	-
Interest received	860	287
Proceeds from disposal of property, plant and equipment	34	7
Net proceeds from government grants	362	-
Acquisition of subsidiaries, net of cash acquired	-	(22,453)
<b>Net cash used in investing activities</b>	<b>(23,276)</b>	<b>(30,290)</b>
<b>Cash flows from financing activities</b>		
Payment of deferred and contingent liabilities to former owners of acquired subsidiaries	(3,553)	(2,870)
Exercise of warrants	1,661	-
Proceeds from borrowings	332	-
Repayment of borrowings	(2,258)	(3,156)
Interests paid	(216)	(177)
Other finance costs payments	(96)	-
<b>Net cash used in financing activities</b>	<b>(4,130)</b>	<b>(6,203)</b>
<b>Net decrease in cash and cash equivalents</b>	<b>(36,147)</b>	<b>(42,927)</b>
Cash and cash equivalents at the beginning of the year	222,080	118,886
Effect of exchange rate changes on cash and cash equivalents	(10,980)	(220)
<b>Cash and cash equivalents at the end of the period</b>	<b>174,953</b>	<b>75,739</b>