

Telefonkonferenz zu den Ergebnissen des 2. Quartals 2011

morphosys



29. Juli 2011



Simon Moroney

Vorstandsvorsitzender



Jens Holstein

Finanzvorstand seit dem
1. Mai 2011



Arndt Schottelius

Entwicklungsvorstand



Claudia Gutjahr-Löser

Leiterin Corporate
Communications & IR

Diese Präsentation enthält in die Zukunft gerichtete Aussagen.

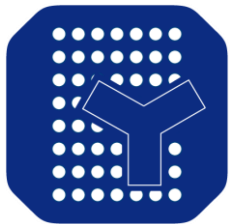
Die tatsächlichen Ergebnisse könnten aufgrund verschiedener Risiken und Unsicherheiten wie Veränderungen im Geschäftsbetrieb, wirtschaftliche Wettbewerbsfaktoren, behördliche Reformen, Wechselkursschwankungen und die Verfügbarkeit von Kapitalbeschaffung maßgeblich von den erwarteten Ergebnissen abweichen.

Diese sowie andere Risiken und Unsicherheiten werden eingehend im Konzernlagebericht beschrieben.



Pipeline

Zweiter klinischer Meilenstein mit OncoMed Pharmaceuticals im Bereich Krebs

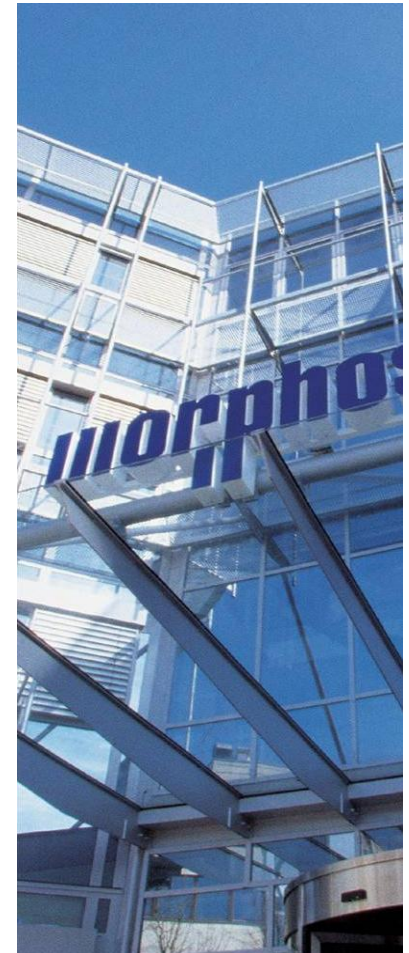


Technologie

Allianz im Bereich Infektionskrankheiten mit ContraFect basierend auf HuCAL PLATINUM



AbD Serotec lizenziert sieben diagnostische HuCAL-Antikörper an Proteomika



75 Therapeutische Antikörperprogramme aktiv 18 Programme in der klinischen Entwicklung



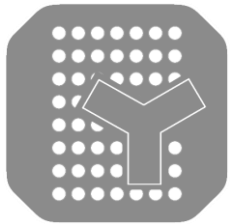
	Forschung	Prälinik	Phase 1	Phase 2	Phase 3
MOR103, MorphoSys (Rheumatoide Arthritis) (Multiple Sklerose)	█		█		
k.A., Novartis	█				
CNTO888, Centocor Ortho Biotech (Immunologie) (Krebs)	█				
Gantenerumab, Roche	█				
BHQ880, Novartis	█				
MOR208, MorphoSys	█		█		
CNTO 1959, Centocor Ortho Biotech	█				
CNTO 3157, Centocor Ortho Biotech	█				
k.A., Centocor Ortho Biotech	█				
BAY79-4620, Bayer Schering	█				
k.A., Novartis	█				
k.A., Novartis	█				
k.A., Novartis	█				
k.A., Boehringer Ingelheim	█				
k.A., Pfizer	█				
OMP-59R5, OncoMed	█				
OMP-18R5, OncoMed	█				
MOR202, MorphoSys	█		█		
20 Partner-Programme	█				
35 Programme, inkl. 4 firmeneigene Programme, 2 Co-development Programme mit Novartis	█	█	█		

**65 Partner-Programme
10 Eigene Programme**



Pipeline

Zweiter klinischer Meilenstein mit OncoMed Pharmaceuticals im Bereich Krebs

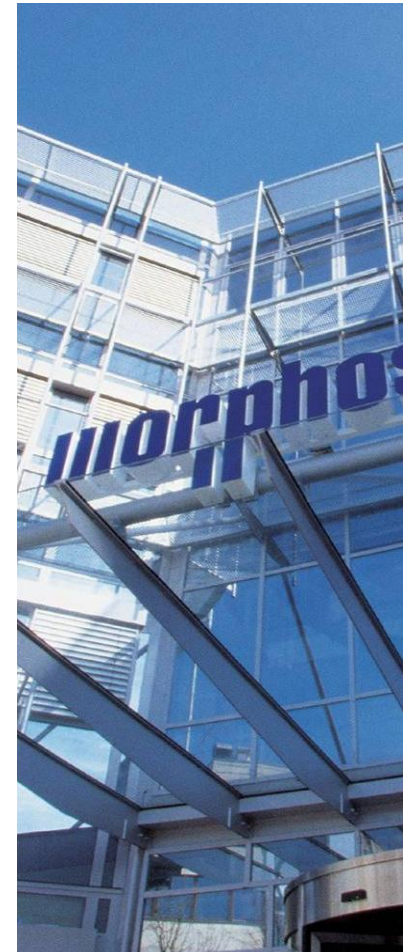


Technologie

Allianz im Bereich Infektionskrankheiten mit ContraFect basierend auf HuCAL PLATINUM



AbD Serotec lizenziert sieben diagnostische HuCAL-Antikörper an Proteomika

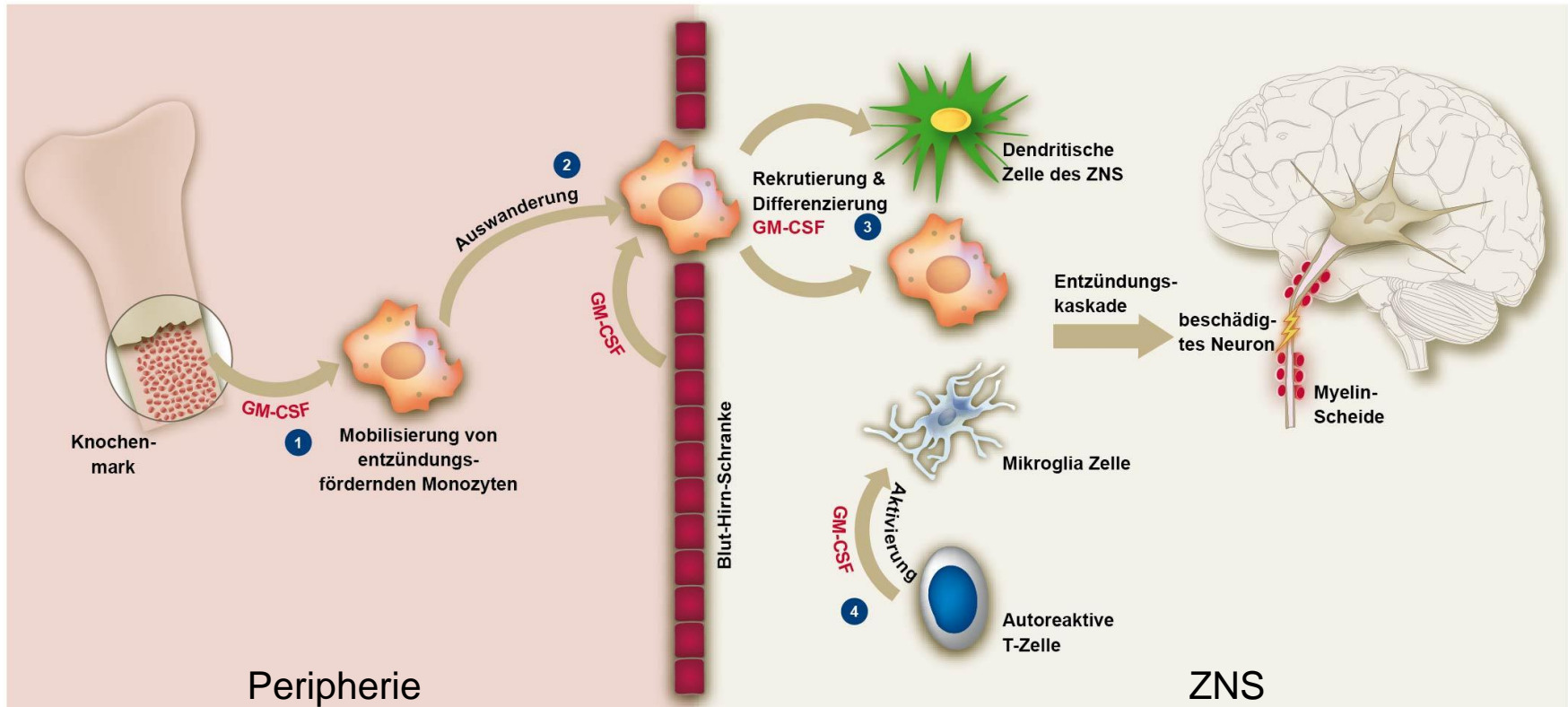


MOR103 - Phase 1b/2a (MSC-1001) in Rheumatoider Arthritis - Studiendesign Update

- Ziel: Untersuchung auf Sicherheit und Anzeichen der Wirksamkeit sowie Immunogenizität von MOR103 in Patienten mit aktiver RA
- Aktualisiertes Studiendesign
 - 92 Patienten mit aktiver RA (von vorher 135 Patienten)
 - Statistische Aussagekraft der Studie unverändert
 - Ergebnisse aus der Studie wie geplant in H1 2012
- Studie zugelassen in Deutschland, Bulgarien, den Niederlanden und Polen
 - Die Ukraine wird als 5. Land hinzugefügt



GM-CSF – Starke Zusammenhänge mit der Entstehung von Multipler Sklerose



- 1 King et al., (2009) *Blood* 113:3190-7
- 2 Ifergan et al. (2008) *Brain* 131:785-99
- 3 Hesske et al., (2010) *Brain* 133:1637-54
- 4 Ponomarev et al., (2007) *J Immunol* 178:39-48 und (neu) Codarri et al., (2011) *Nat Immunol* Jun;12(6):560-7. Epub 2011 Apr 24

Design

- Multizentrische, unverblindete, mehrfach dosierte, einarmige Phase 1-Dosisfindungsstudie in den USA

Teilnehmer

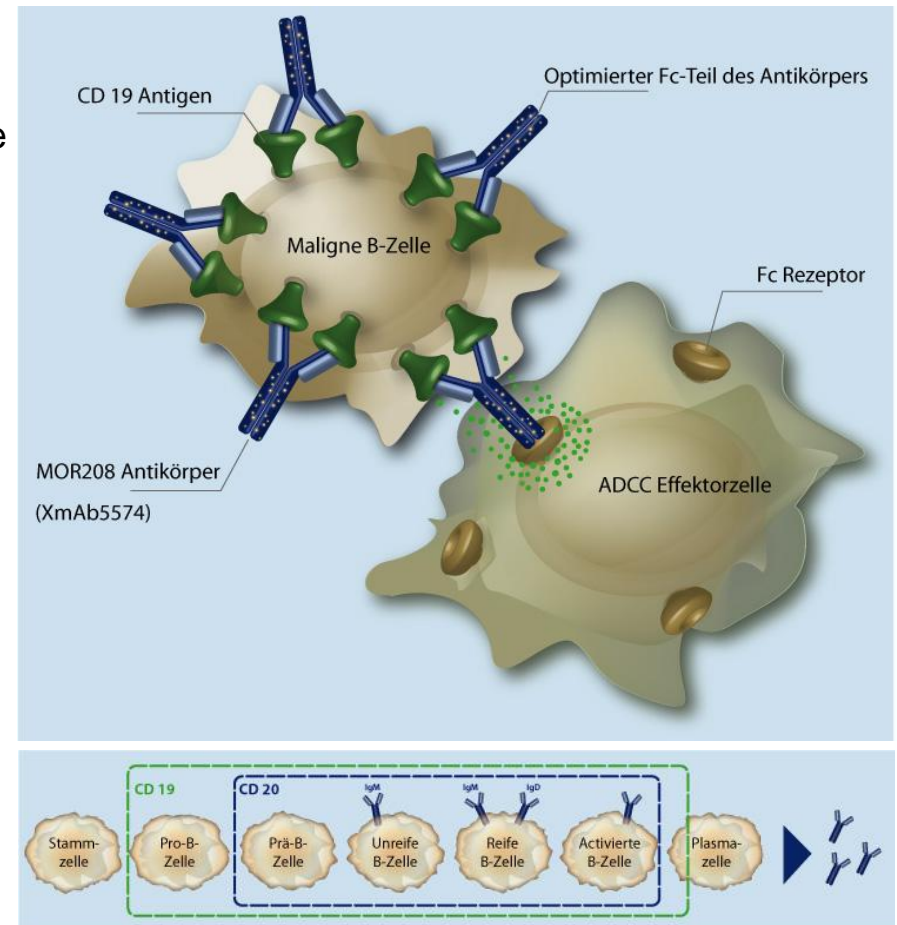
- Patienten mit CLL/SLL, die auf vorangegangene Behandlung nicht angesprochen haben oder einen Rückfall erlitten

Ziele

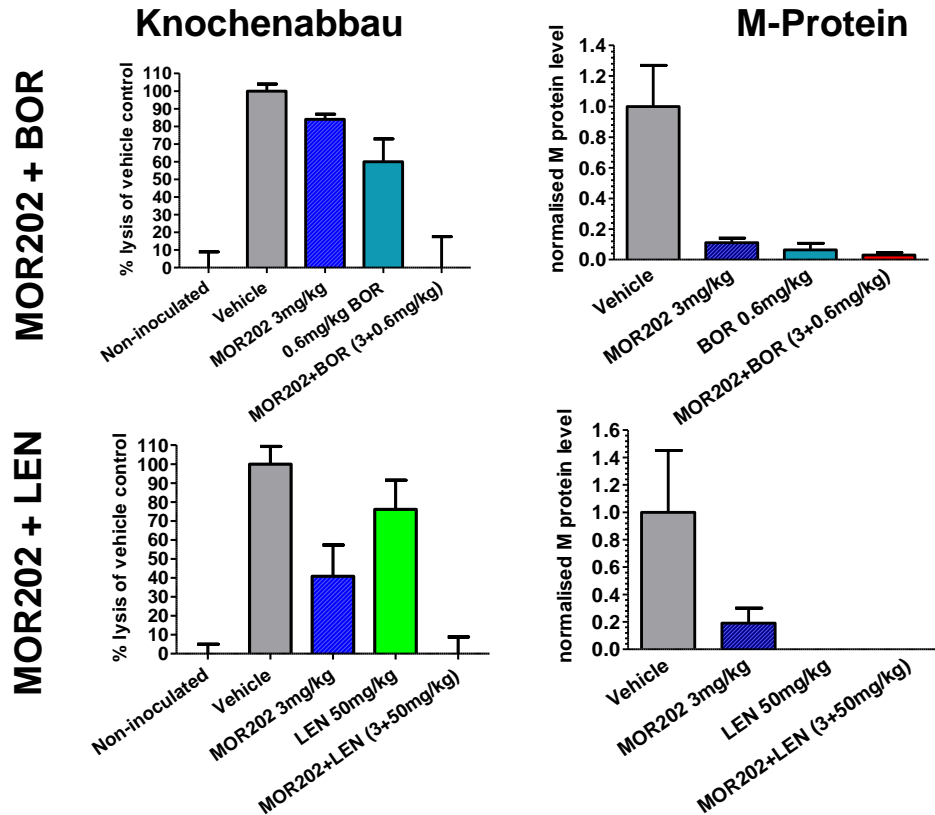
- Festlegung der maximal verträglichen Dosis, Sicherheit und Verträglichkeit
- Pharmakokinetik und Immunogenizität
- Erste Hinweise auf Anti-Tumor-Wirksamkeit

Klinische Daten

- Finale Daten in 2012 verfügbar



MOR202 – Vielversprechende Präklinische Daten auf ASCO-Krebskonferenz präsentiert



Kombinationstherapie mit MOR202 + BOR sowie MOR202 + LEN ist wirksamer als die jeweiligen Monotherapien.

Die Behandlung mit MOR202 und BOR oder LEN wurde an Tag 7 bzw. 6 nach der Inokulation begonnen. Der Einfluss der Behandlung auf Knochenabbau und M-Proteingehalt (als Biomarker / Surrogat für die Tumorlast) wird als prozentuale Verminderung im Vergleich zur Vehikelkontrolle dargestellt. Nur die Kombinationstherapie bewirkte einen vollständigen Stopp des Knochenabbaus sowie entweder den Abbau oder zumindest die stärkste Reduzierung der M-Protein-Konzentration.

Zur Bestimmung der Synergien wurde das Theorem von Chou-Talalay angewendet, das einen CI-Wert von $<0,1$ ergab (Berechnung hier nicht gezeigt). Sämtliche Daten werden als Mittelwerte und Standardfehler ausgewiesen.

- MOR202 als Monotherapie zeigt eine Dosis-abhängige Reduktion des durch transplantierte MM-Zellen induzierten Knochenabbaus
- MOR202 + BOR und MOR202 + LEN mindern den Knochenabbau und senken die Konzentration an M-Protein beziehungsweise unterdrücken es vollständig

■ Design

- Multizentrische, unverblindete Dosisfindungsstudie in der EU
- Monotherapie und in Kombination mit Standardmedikamenten (Bortezomib oder Lenalidomide)

■ Teilnehmer

- Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem multiplen Myelom; mit mindestens zwei gescheiterten vorherigen Behandlungsmethoden

■ Ziele

- Festlegung der maximal verträglichen Dosis, Sicherheit und Verträglichkeit
- Pharmakokinetik und Immunogenizität
- Erste Hinweise auf Wirksamkeit

■ **Klinikzentren in Deutschland sind für die Rekrutierung geöffnet**



Gewinn- und Verlustrechnung (IFRS)



In Mio. EUR (Rundungsdifferenzen möglich)	H1 2011	H1 2010	Δ
Umsatzerlöse	66,6	43,4	+53 %
Herstellungskosten	3,7	3,8	
Kosten für Forschung und Entwicklung*	28,2	20,5	+38 %
Kosten für Vertrieb, Allgemeines und Verwaltung	11,5	10,9	
Betriebliche Aufwendungen gesamt	43,5	35,2	+24 %
Sonstige betriebliche Erträge	0,2	0,02	
Ergebnis der gewöhnlichen Geschäftstätigkeit	23,3	8,3	+181 %
Sonstige Aufwendungen und Erträge	-1,1	0,4	
Ergebnis vor Steuern	22,2	8,7	+155 %
Ertragssteuern	7,2	2,9	
Periodenüberschuss	15,0	5,9	+154 %
Periodenüberschuss je Aktie, verwässert	0,65	0,26	

* Einschließlich Investitionen in firmeneigene Produkt- und Technologie-Entwicklung
H1 2011: 15,2 Mio. EUR (H1 2010: 10,8 Mio. EUR)

In Mio. EUR (Rundungsdifferenzen möglich)	H1 2011	H1 2010
Partnered Discovery		
Segmentumsatzerlöse	56,1	32,8
Betriebliche Aufwendungen	12,0	10,6
Segmentergebnis	44,2	22,2
Proprietary Development		
Segmentumsatzerlöse	1,2	0,6
Betriebliche Aufwendungen	16,3	11,1
Sonstige Erträge	0,1	0
Segmentergebnis	-14,9	-10,5
AbD Serotec		
Segmentumsatzerlöse	9,4	10,5
Betriebliche Aufwendungen	9,3	9,7
Segmentergebnis	0,1	0,9

Verkürzte Bilanz (IFRS)



In Mio. EUR (Rundungsdifferenzen möglich)	30. Juni 2011	31. Dezember 2010
Aktiva		
Liquide Mittel und Wertpapiere, zur Veräußerung verfügbar	139,6	108,4
Forderungen aus Lieferungen und Leistungen	12,0	15,0
Sonstige Vermögenswerte	9,3	9,1
Langfristige Vermögenswerte gesamt	77,6	80,0
Aktiva gesamt	238,6	212,6
Passiva		
Kurzfristige Verbindlichkeiten gesamt	26,8	21,4
Langfristige Verbindlichkeiten gesamt	10,0	5,3
Eigenkapital gesamt	201,9	185,9
Passiva gesamt	238,6	212,6

- Rückkauf von 84,019 MorphoSys-Aktien über die Börse im Juni 2011
- Durchschnittlicher Wert der Aktien: 20,79 € pro Aktie
- Verwendungszweck: Zuteilung der Aktien als Teil des langfristigen Leistungsanreizsystems (long-term incentive - LTI) für das Management





- Konzern-Umsatzprognose: 105 – 110 Mio. €
- Konzern-Gewinnprognose: 10 – 13 Mio. €

Bestätigt

Bestätigt



- MOR202:
 - Veröffentlichung präklinischer Daten zu MOR202 auf der ASCO
 - Beginn einer Phase 1 Studie in Multiplem Myelom
- MOR103:
 - Rekrutierung der Phase 1b/2a-Studie in RA abgeschlossen
 - Beginn der Phase 1b Studie in Patienten mit Multipler Sklerose
 - Beginn der Sicherheitsstudie einer subkutanen Verabreichung
- 1–3 Klinikgänge durch Partner



1. Klinikgang in Q2



- Erstes Diagnose-Kit basierend auf einem HuCAL-Antikörper wird am Markt eingeführt



- Weitere technologische Ankündigungen
- Neue Allianz(en) basierend auf der Slonomics-Technologie





Fragen & Antworten

Vielen Dank.

morphosys



www.morphosys.de

HuCAL®, HuCAL GOLD®, HuCAL PLATINUM®, CysDisplay®, RapMAT® und AutoCAL® sind eingetragene Warenzeichen der MorphoSys AG, *arYla*™ ist ein Warenzeichen der MorphoSys AG