



**Herzlich willkommen zur  
Hauptversammlung 2011**

- Onkologie fokussiertes, biopharmazeutisches Unternehmen
- Übergang vom F&E-orientierten zum kommerziell orientierten Unternehmen
- Produktkandidaten haben starke Wettbewerbspositionen
- Wichtige klinische und kommerzielle Meilensteine in den nächsten Monaten

## Entwicklungserfolge

Phase I II III

REDECTANE®

RENCAREX®

MESUPRON®

WX-554

## Signifikante Spitzenumsatzpotenziale

- REDECTANE® ~ \$100m
- RENCAREX® ~ \$500m
- MESUPRON® ~ \$1bn

## Partner



PROMETHEUS®  
Therapeutics & Diagnostics



## Produkte & Technologien

OncogeneScience



## F & E

- **Entscheidende klinische Meilensteine erreicht**
- ✓ REDECTANE®: Positive finale Phase III-Daten
- ✓ MESUPRON®: Positive finale Phase II-Daten
- ✓ WX-554: Phase I-Studie erfolgreich abgeschlossen

## Unternehmen

- **Finanzierung der Gesellschaft gesichert**
- ✓ 2 Kapitalerhöhungen über insgesamt 18,5 Mio. €
- ✓ SEDA Eigenkapitalzusage über 20 Mio. €
- ✓ Gesellschafterdarlehen über 10 Mio. €
  
- **Strategische Akquisitionen durchgeführt**
- ✓ Oncogene Science
- ✓ Heidelberg Pharma

## R & D

- ✓ RENCAREX®: Zwischenanalyse der Phase-III-Studie gestartet
- ✓ MESUPRON®: Patientenrekrutierung in Phase-II-Studie im Brustkrebs abgeschlossen

## Unternehmen

- ✓ Oncogene Science / WILEX Inc. in den Konzern integriert
- ✓ Akquisition Heideberg Pharma abgeschlossen
- ✓ RENCAREX® Lizenzvereinbarung: Prometheus erwirbt US-Rechte

# RENCAREX® - Erfolgreiche Kommerzialisierung durch Lizenzvereinbarung mit Prometheus

- **WILEX hat die Vermarktungsrechte für RENCAREX® (Girentuximab) in den USA an Prometheus Laboratories Inc. übertragen**
  
- **WILEX erhält von Prometheus**
  - 39 Mio. US-Dollar:
    - 19 Mio. US-Dollar sofort **und**
    - entweder 20 Mio. US-Dollar nach 12 Monaten **oder** die europäischen Vermarktungsrechte an einem Prometheus Produkt
  - Meilensteinzahlungen und Beteiligung an Entwicklungskosten von RENCAREX®
  - Umsatzbeteiligung an den Nettoerlösen von RENCAREX® in den USA
  - Nierenkrebs und mögliche Entwicklung in weiteren Indikationen
  
- **Transaktionsvolumen beträgt: > 145 Mio. US-Dollar für Vorauszahlungen, Meilensteinzahlungen und Übernahme von Entwicklungskosten; außerdem zuzüglich Umsatzbeteiligung in den USA**

- **PROLEUKIN® - Behandlung des metastasierten Nierenzellkrebses**
  - Patienten, deren Tumore das CA IX-Antigen hoch produzieren, scheinen besser auf PROLEUKIN® Therapie anzusprechen
- **WILEX RENCAREX® - Behandlung von Nierenzellkrebs**
  - RENCAREX® zur Behandlung von nicht-metastasierten Patienten nach einer Operation mit hohem Wiedererkrankungsrisiko (adjuvant)
  - Kombination von PROLEUKIN® und RENCAREX® verlängerte das Überleben von Patienten mit metastasierendem Nierenzellkrebs in einer Phase II-Studie
- **WILEX REDECTANE® - Diagnose von Nierenkrebs**
  - Über Co-Promotionsrechte Zugang zu Prometheus Onkologie- und Urologie-Netzwerk zukünftig möglich
- **WILEX CA IX ELISA und IHC Biomarker-Tests**
  - Klassifizierung von Patienten für Therapien mit CA IX
- **WILEX IP**
  - WILEX besitzt Patentrechte, die die kombinierte Anwendung von RENCAREX® und Interleukin-2 bei der Behandlung von Nierenzellkrebs schützen

## → Heidelberg Pharma

- ADC Plattformtechnologie für Antikörper-Wirkstoffkonjugate:
  - Vereinbarungen (MTA) zur Technologieprüfung eingegangen
  - ADC-Girentuximab-Projekt mit WILEX gestartet
- Kundenspezifische Auftragsforschung: Umsatzsteigerung zum Vorjahr > 20%

## → WILEX Inc. ( Oncogene Science)

- Integration abgeschlossen
- Vorbereitung von Produktumschreibung, Produktion und Vertrieb
- Erste Umsätze bei Stammkunden in Q1 2011

**REDECTANE®**

- Pre-BLA-Meeting (FDA Vorbesprechung Antrag)
- Zulassungsantrag FDA

**RENCAREX®**

- Ergebnisse Interimanalyse zur Wirksamkeit

**MESUPRON®**

- ✓ Abschluss Patientenrekrutierung Phase II-Brustkrebsstudie

**WX-554**

- Start einer Phase Ib-Studie in Patienten

**Corporate &  
Commercial**

- ✓ Lizenzvereinbarung RENCAREX®
- Weitere Finanzierung sichern
- Integration der Heidelberg Pharma, Lizenzierung ADC
- Entscheidung über Übernahme des neuen zugelassenen, vermarkteten Produktes

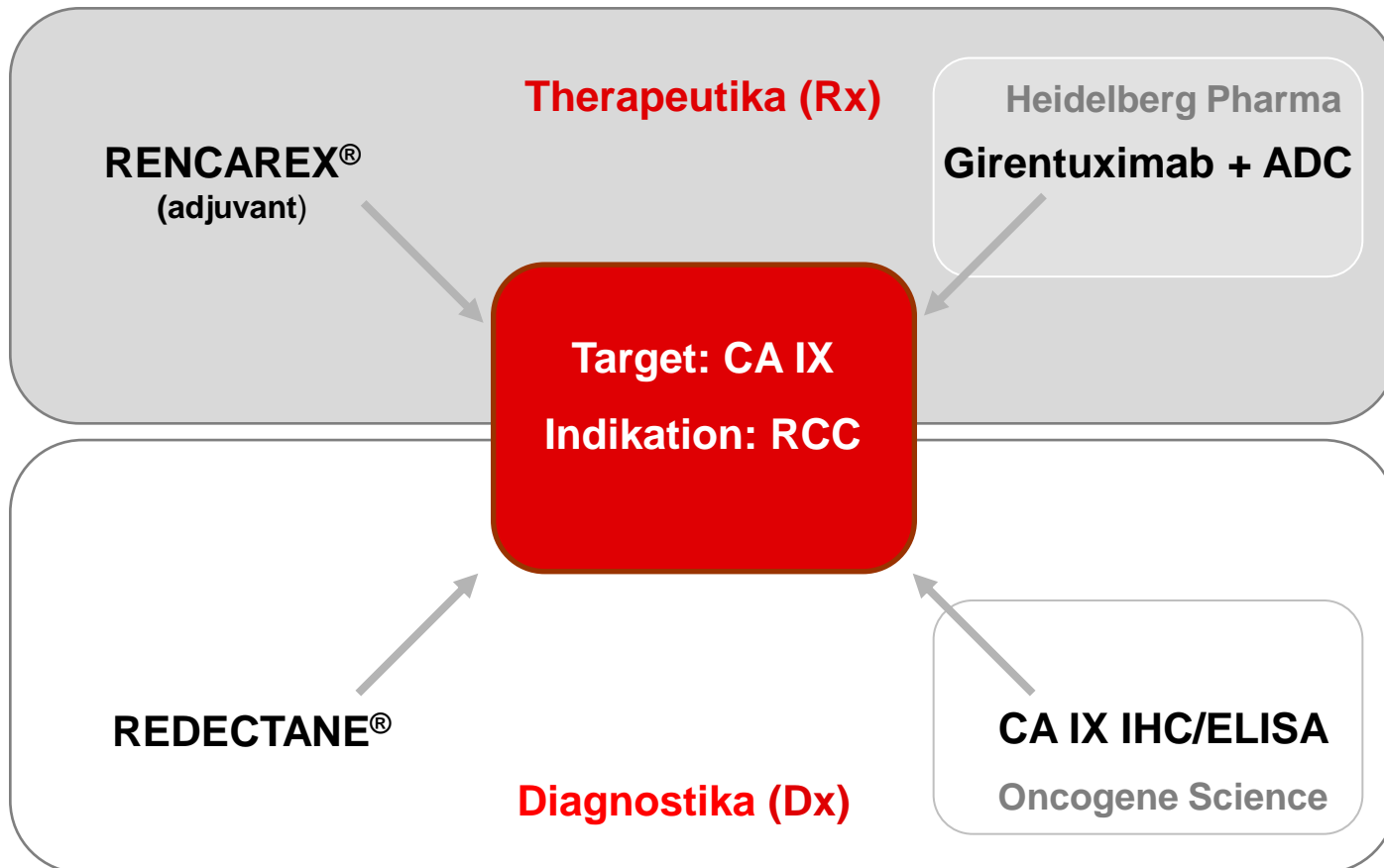


**Strategie**

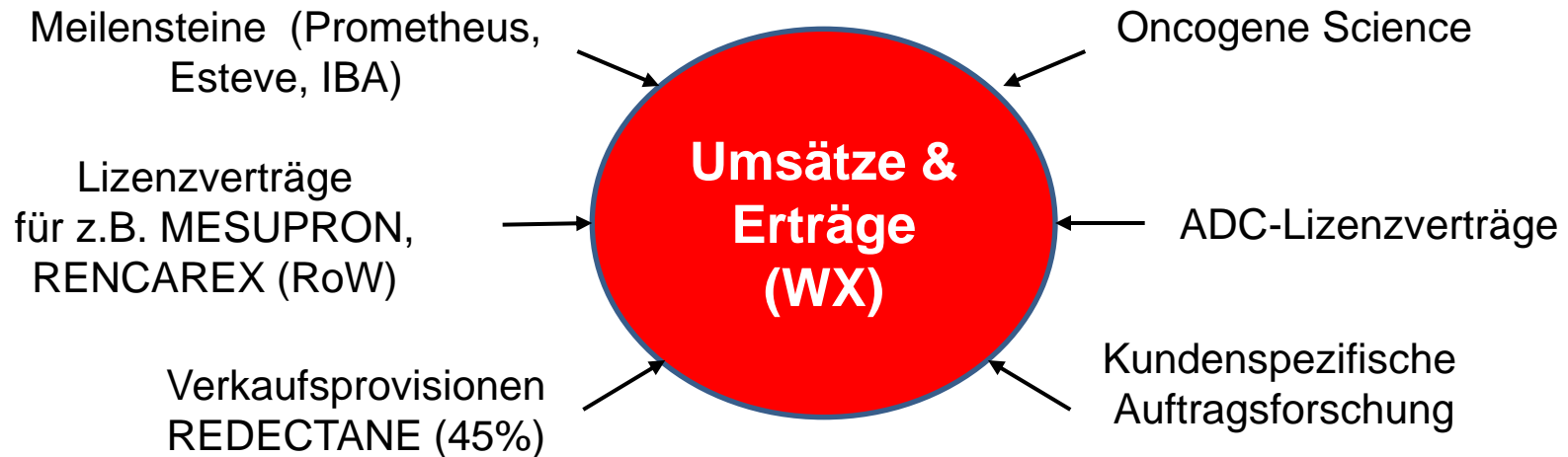
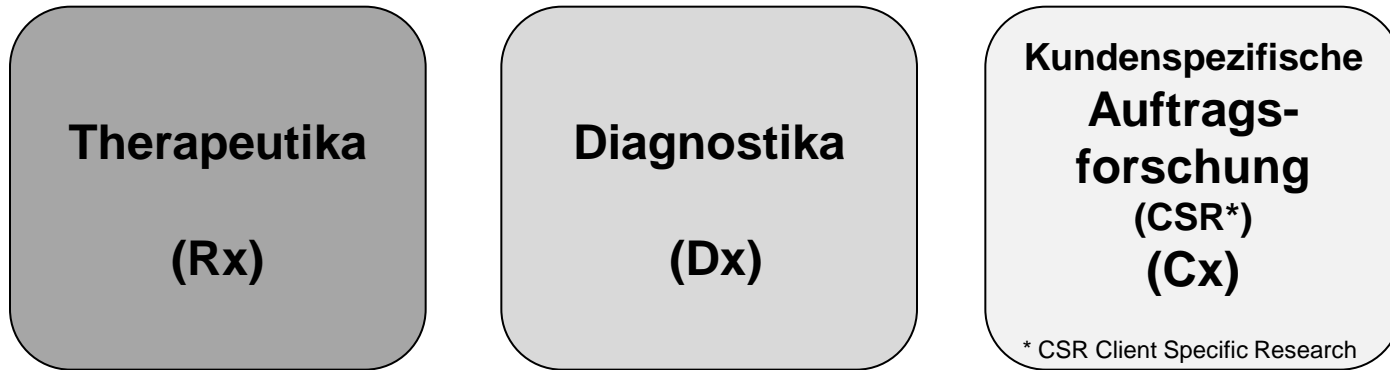
- **Vermarktungsstrategie für RENCAREX®**
  - USA: Prometheus
  - Südeuropa: Esteve
  - Restliches Europa: WILEX und Vertriebspartner
  
- **Neue Optionen auf europäische Vermarktungsrechte für ein bereits am Markt zugelassenes Medikament durch Prometheus**
  
- **Aufbau einer eigenen hoch spezialisierten europäischen Sales- und Marketingplattform wird geprüft**

# Integrativer Ansatz durch Kombination von Therapeutika und Diagnostika

→ Fokussiert auf Zielprotein und Indikation mit verschiedenen Wirkmechanismen zur individualisierten Krebsbehandlung



# Positionierung in drei Geschäftssegmenten: Umsetzung der kommerziellen Strategie

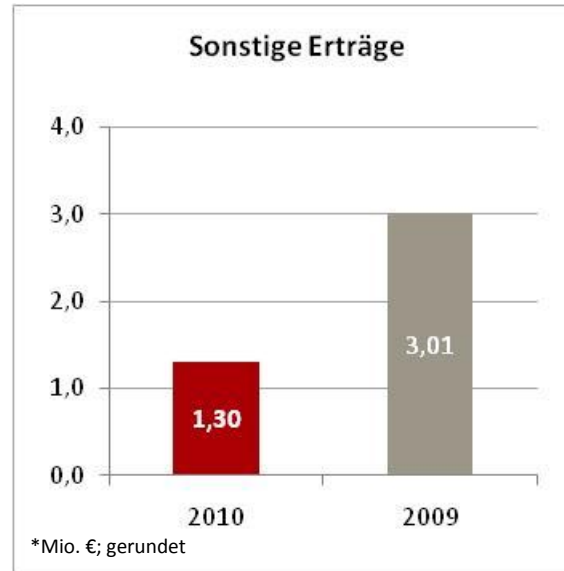
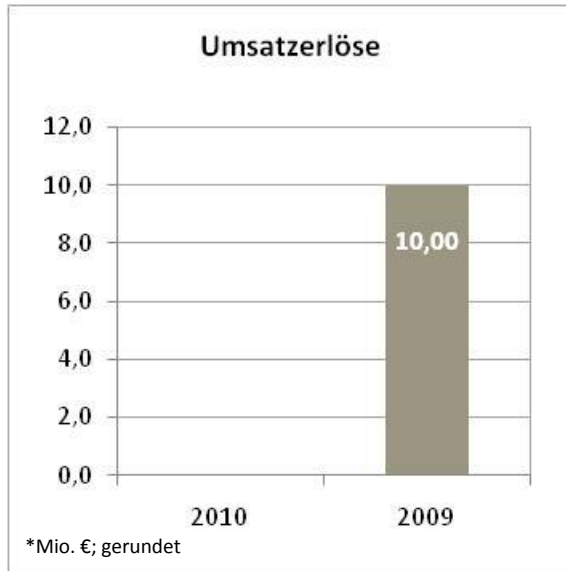




## Finanzbericht 2010 und Ausblick 2011

in Mio. €	Guidance 2010 Februar 2010	Revised Guidance November 2010	2010 berichtet
Umsatzerlöse	Aus Lizenzvereinbarung	n/a	0
Sonstige Erträge	1,5 – 2,0	1,3 – 1,6	1,3
Betriebliche Aufwendungen	26,0 – 30,0	24 – 26	24,4
davon: F&E-Kosten	22,0 – 26,0	20 – 23	19,7
Finanzmittelbedarf	14 - 18	6 – 8	18,5 erhalten

- **Sonstige Erträge innerhalb der Prognose**
- **Betriebliche Aufwendungen niedriger als ursprünglich geplant**
  - Niedrigere F&E-Kosten
  - 2010 umgesetzte Kostensenkungsmaßnahmen



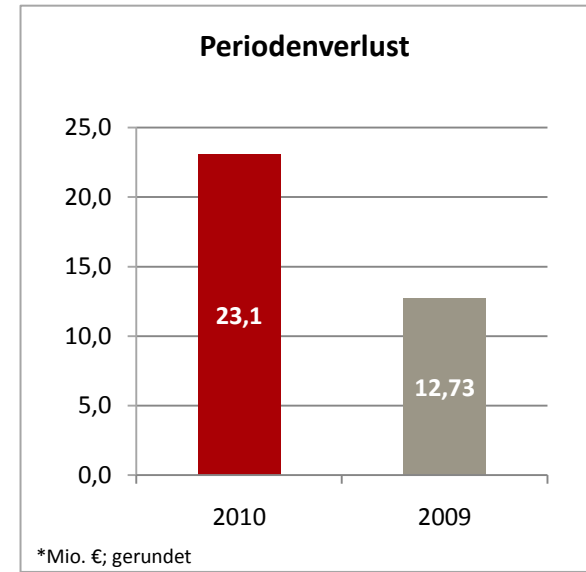
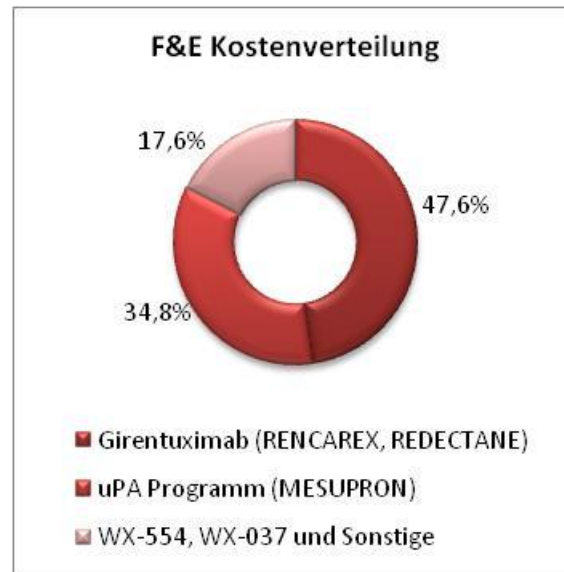
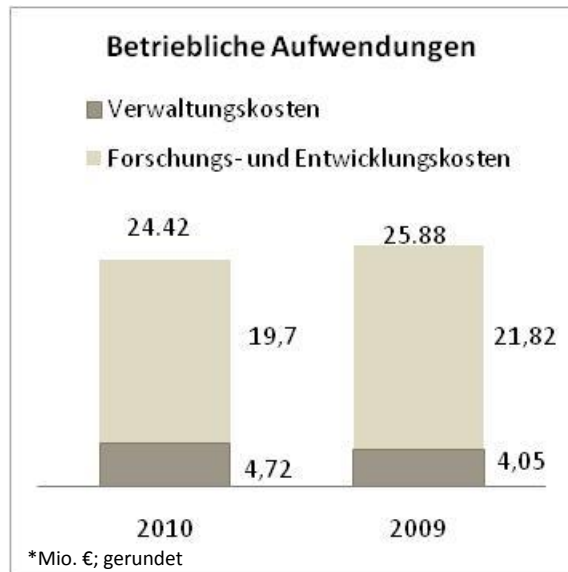
→ **Keine Umsatzerlöse in 2010**

→ 2009 beinhaltet 10 Mio. € aus Meilensteinzahlung von UCB

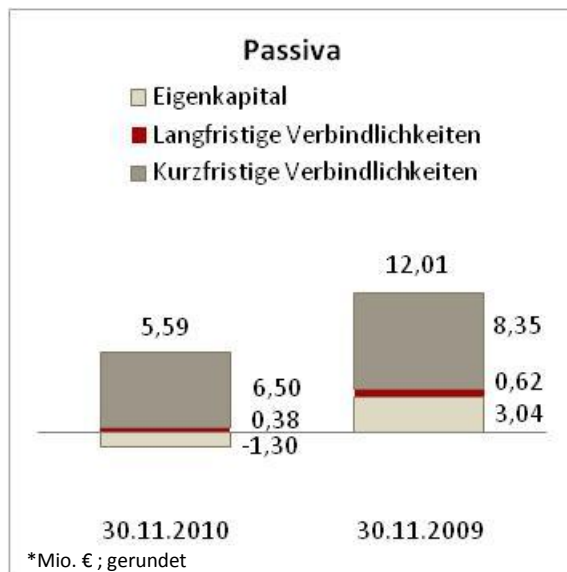
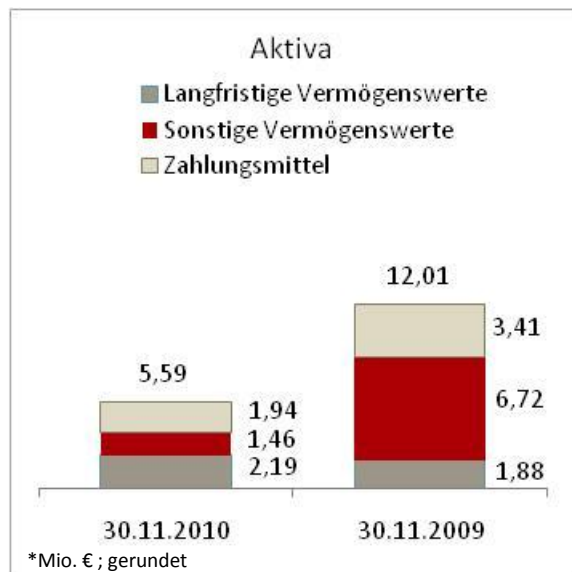
→ **Sonstige Erträge**

→ Sonstige Erträge im Rahmen des Projektfortschritts

→ **Anstieg der Mitarbeiterzahl von 71 auf 80 (inkl. WILEX Inc.)**



- Betriebliche Aufwendungen gegenüber dem Vorjahr um 5,6% niedriger
- F&E-Ausgaben bilden 80 % der Gesamtkosten
- Administrative Kosten
  - Erhöhung aufgrund von einmalige Transaktionskosten und die Neubewertung der Aktienoptionen
- Periodenverlust von 23,10 Mio. €, Ergebnis je Aktie -1,38 €



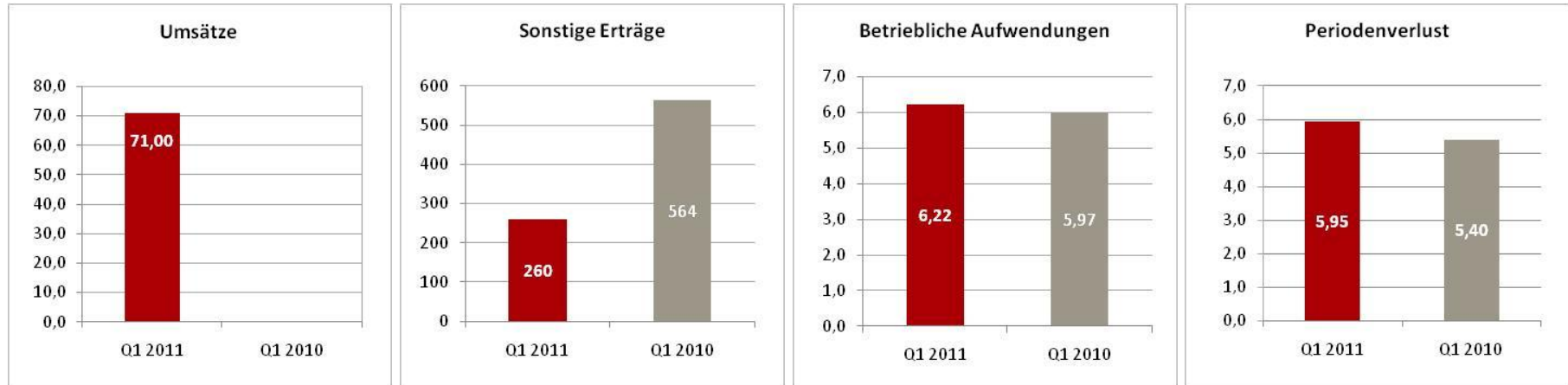
→ **Insgesamt 18,5 Mio. € Einnahmen aus Kapitalerhöhung**

→ **Liquide Mittel zum 30.11.2010: 1,94 Mio. €**

→ **Durchschnittlicher Finanzmittelverbrauch pro Monat: 2,06 Mio. € (2009: 1,96 Mio. €)**

→ **Gesellschafterdarlehen in Höhe von 10,0 Mio. € in Dezember 2010**

\*Mio. € ; gerundet



- Erste Umsatzerlöse von WILEX Inc.
- Sonstige Erträge geringer als im Vorjahr,
  - Reduzierte Abgrenzungen aufgrund Projektfortschritt
- Ergebnis pro Aktie um 28,6 % verbessert: -0,34€ (Q1 2010: € -0,48)
- Betriebliche Aufwendungen 4,2 % (T€250) über Vorjahresquartal wegen höherer Verwaltungskosten (z.B. Inbetriebnahme WILEX Inc. und aoHV)
- Periodenergebnis höher als im Q1 2010, aber im Rahmen des Ausblicks
- Liquide Mittel zum Ende des ersten Quartals: 4,62 Mio. €

In Mio. €	Ausblick 2011	2010
Umsatzerlöse und sonstige Erträge	3,0 – 4,5	1,3
Betriebliche Aufwendungen	28,0 – 33,0	24,4
- davon: F&E-Kosten	22,0 – 27,0	19,7
Periodenverlust	24,0 – 29,0	23,1
- davon WILEX Inc. und Heidelberg Pharma	2,0 – 3,0	n/a
Barmittelverbrauch	26,0 – 29,0	25,5
Monatlicher Nettomittelverbrauch	2,2 – 2,5	2,06

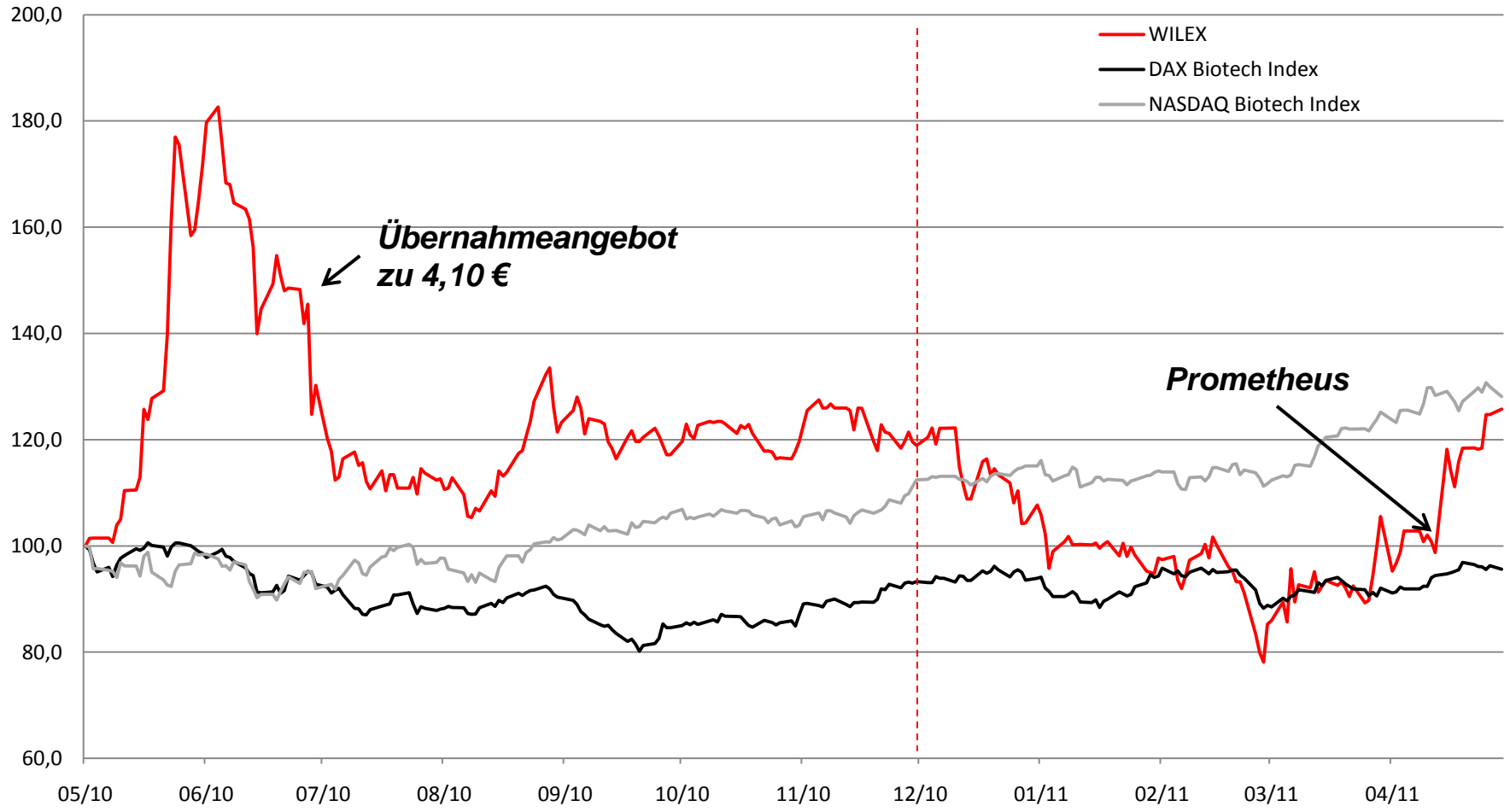
- Einnahmen aus Lizenzvertrag mit Prometheus noch nicht berücksichtigt
- Ausblick umfasst WILEX AG, WILEX Inc. und Heidelberg Pharma AG
- Neuer Ausblick mit nächstem Quartalsabschluss



**Aktie**

# Aktienkursentwicklung

## Zeitraum 12 Monate



## → Kapital- / Finanzierungsmaßnahmen

- 8,5 Mio. € Kapitalerhöhung 12/2009
- 10,0 Mio. € Kapitalerhöhung 08/2010
- 10,0 Mio. € Gesellschafterdarlehen 12/2010
- 19,2 Mio. € Sachkapitalerhöhung 03/2011

## → Grundkapital: 21.613.035 Aktien (1 €/Aktie)

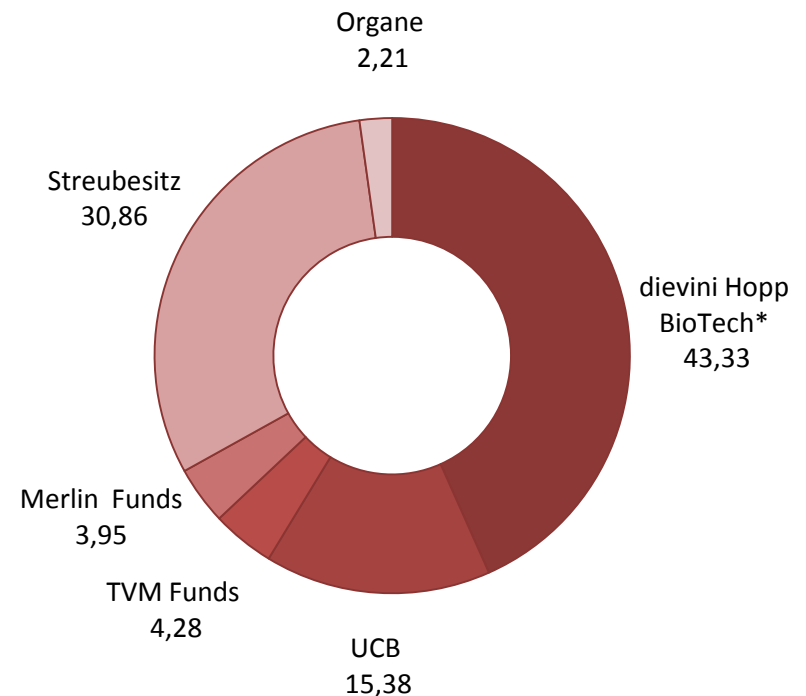
## → Börsendaten

- ISIN: DE0006614720
- Symbol: WL6
- Reuters: WL6G.DE
- Bloomberg: WL6G.GR

## → Finanzkalender 2011

- 14. Juli Halbjahresfinanzbericht
- 13. Oktober 9-Monats-Finanzbericht

## → Aktionärsstruktur in %



\*dievini Hopp BioTech holding GmbH & Co. KG und Verwaltungsgesellschaft des Golf Club St. Leon-Rot mbH



## Tagesordnung und Ausblick

- **TOP 1** Vorlage des festgestellten Jahresabschlusses der WILEX AG und des gebilligten Konzernabschlusses sowie der Lageberichte für die WILEX AG und den WILEX-Konzern einschließlich des erläuternden Berichts zu den Angaben nach § 289 Abs. 4, § 315 Abs. 4 HGB sowie des Berichts des Aufsichtsrats, jeweils für das zum 30. November 2010 beendete Geschäftsjahr 2009/2010
- **TOP 2** Beschlussfassung über die Entlastung der Mitglieder des Vorstands
- **TOP 3** Beschlussfassung über die Entlastung der Mitglieder des Aufsichtsrats
- **TOP 4** Beschlussfassung über die Bestellung des Abschlussprüfers und Konzernabschlussprüfers für das Geschäftsjahr 2010/2011
- **TOP 5** Beschlussfassung über die Herabsetzung des Bedingten Kapitals II aus dem Jahre 2005 sowie eine entsprechende Satzungsänderung
- **TOP 6** Beschlussfassung über die Ermächtigung zur Gewährung von Bezugsrechten (Aktienoptionen) an Mitglieder des Vorstands der Gesellschaft, Mitglieder der Geschäftsführung von verbundenen Unternehmen und Arbeitnehmer der Gesellschaft bzw. verbundener Unternehmen (WILEX Aktienoptionsplan 2011) und die Schaffung eines Bedingten Kapitals 2011/I zur Bedienung des WILEX Aktienoptionsplans 2011 sowie eine entsprechende Satzungsänderung
- **TOP 7** Beschlussfassung über eine Ergänzung von § 14 der Satzung um einen neuen Absatz 6 zur Anpassung an das ARUG

# Tagesordnungspunkt 6: Aktienoptionsprogramm 2011

## → Ermächtigung zur Ausgabe von Optionen ausgelaufen

### → Neuer Plan

- Ausgabe von Optionen an verbundene Unternehmen
- Empfehlungen des Corporate Governance Kodex zum Thema Aktienoptionen
  - Aufnahme eines Vergleichsindex als relatives Erfolgsziel
  - Aufnahme eines Caps für außerordentliche Entwicklungen
- Berücksichtigung von gesetzliche Änderungen
  - z.B. Verlängerung der Wartezeit von zwei auf vier Jahre







### → Volumen neuer Plan

- bezogen auf aktuelles Grundkapital von 21.613.035
- 10% = 2.161.303
- Abzug der bereits ausgegebenen Optionen
  - Minus 18.400 (ESOP 2001)
  - Minus 986.491 (ESOP 2005)
- **Summe neuer Plan 1.156.412**

- **TOP 1** Vorlage des festgestellten Jahresabschlusses der WILEX AG und des gebilligten Konzernabschlusses sowie der Lageberichte für die WILEX AG und den WILEX-Konzern einschließlich des erläuternden Berichts zu den Angaben nach § 289 Abs. 4, § 315 Abs. 4 HGB sowie des Berichts des Aufsichtsrats, jeweils für das zum 30. November 2010 beendete Geschäftsjahr 2009/2010
- **TOP 2** Beschlussfassung über die Entlastung der Mitglieder des Vorstands
- **TOP 3** Beschlussfassung über die Entlastung der Mitglieder des Aufsichtsrats
- **TOP 4** Beschlussfassung über die Bestellung des Abschlussprüfers und Konzernabschlussprüfers für das Geschäftsjahr 2010/2011
- **TOP 5** Beschlussfassung über die Herabsetzung des Bedingten Kapitals II aus dem Jahre 2005 sowie eine entsprechende Satzungsänderung
- **TOP 6** Beschlussfassung über die Ermächtigung zur Gewährung von Bezugsrechten (Aktienoptionen) an Mitglieder des Vorstands der Gesellschaft, Mitglieder der Geschäftsführung von verbundenen Unternehmen und Arbeitnehmer der Gesellschaft bzw. verbundener Unternehmen (WILEX Aktienoptionsplan 2011) und die Schaffung eines Bedingten Kapitals 2011/I zur Bedienung des WILEX Aktienoptionsplans 2011 sowie eine entsprechende Satzungsänderung
- **TOP 7** **Beschlussfassung über eine Ergänzung von § 14 der Satzung um einen neuen Absatz 6 zur Anpassung an das ARUG**

# Breit aufgestelltes Portfolio und starker Partner

## Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit!

Produkt	Technologie	Indikation	Forschung	Prä- klinik	Klinische Entwicklung			Markt	Partner
					Phase I	Phase II	Phase III		
REDECTANE®	Antikörper (diagnostisch)	Nierentumor	→						 (ww**)
RENCAREX®	Antikörper (therapeutisch)	klarzelliger Nierenzellkrebs <sup>1)</sup>	→						 (Southern Europe)  PROMETHEUS® (USA) Therapeutics & Diagnostics
MESUPRON®	uPA-Inhibitor	Pancreaskrebs Brustkrebs	→						
WX-554	MEK-Inhibitor	Krebs	→						 (ww)
WX-037	PI3K-Inhibitor	Krebs	→						 (ww)
2 Antikörper		Krebs	→						 (ww)
ADC-Plattform	Antibody Drug Conjugates <sup>2)</sup>	Krebs	→						WILEX Group
Diagnostische Tests	ELISA/IHC	HER-2, CAIX, uPA, PAI-1, EGFr; TIMP etc.	→						WILEX Group

<sup>1)</sup> clear cell Renal Cell Carcinoma = klarzelliges Nierenzellkarzinom, nicht metastatisch

<sup>2)</sup> ADC Antikörper-Wirkstoffkonjugat-Plattform