



Mithra annonce ses résultats annuels 2021

- Année historique marquée par le lancement mondial du premier produit à base d'estetrol, Estelle®, ayant permis l'encaissement de deux milestones significatifs d'octroi de licence pour un montant de 24 millions EUR et de revenus liés aux ventes de 13,4 millions EUR
- Montant global d'environ 290 millions EUR à encore percevoir pour les milestones liés aux licences et aux ventes d'Estelle®
- Trésorerie de 32,9 millions EUR fin 2021, consolidée par un accord de financement flexible en actions de 100 millions EUR conclu avec Goldman Sachs International après clôture de l'exercice
- Premiers résultats positifs des études de phase 3 Donesta® et avancée du Programme clinique récemment étendu afin d'élargir la portée de Donesta® en tant qu'alternative globale pour des millions de femmes ménopausées

Liège, Belgique, 08 mars 2022 – 7:30 CET – Mithra (Euronext Brussels: MITRA), une société dédiée à la santé féminine annonce aujourd'hui ses résultats financiers établis conformément aux normes IFRS pour l'exercice clos le 31 décembre 2021.

Leon Van Rompay, CEO de Mithra Women's Health, commente: « 2021 marque un tournant historique pour Mithra avec le lancement mondial de notre premier produit à base d'un tout nouvel oestrogène, l'estetrol, qui présente un profil de sécurité et d'efficacité amélioré. Nous avons également obtenu les premiers résultats positifs de phase 3 pour Donesta®, qui ont confirmé son fort potentiel en tant que traitement hormonal innovant ciblant de nombreux symptômes causés par le déficit en oestrogènes, symptômes qui se manifestent simultanément ou de manière consécutive durant toute cette période de la ménopause. Nous sommes impatients de poursuivre notre développement clinique et de lancer les trois études supplémentaires visant à élargir la portée et la valeur de Donesta®, en ligne avec notre nouvelle stratégie de développement commercial.

Sur le plan financier, l'approbation d'Estelle®, suivie dans la foulée par un lancement commercial aux États-Unis, au Canada et dans une douzaine de pays européens, nous a permis de doubler nos revenus en 2021 par rapport à l'année précédente. Nous sommes convaincus que cette innovation sur le marché de la contraception féminine ne fera qu'accroître sa pénétration sur ces territoires, ainsi que dans des régions supplémentaires en 2022. La récente transaction avec Goldman Sachs nous permet de compter sur une structure financière consolidée pour relever nos challenges futurs».

Faits financiers marquants

- **Chiffre d'affaires de 22,7 millions EUR** (vs 9 millions EUR en 2020), principalement grâce aux 13,4 millions EUR découlant des **premières ventes de produits Estelle®** aux États-Unis, au Canada et en Europe, mais également de la reconnaissance de revenus de licence pour 3,7 millions EUR suite à l'acquisition de l'intégralité des droits mondiaux de licence et de distribution pour Zoreline®.
- **Encaissement de deux milestones significatifs d'octroi de licence Estelle®** avec Mayne Pharma (11 millions USD) et Gedeon Richter (15 millions EUR), sans impact sur le chiffre d'affaires puisqu'ils avaient été précédemment reconnus selon IFRS 15 en 2019. Quelque

290 millions EUR sont encore à percevoir pour les paiements d'étapes liés aux licences et aux ventes d'Estelle®.

- **Les dépenses R&D** (hors amortissements, telles que présentées dans la section mesures de performance alternatives) s'élèvent à 76,6 millions EUR contre 69,3 millions EUR en 2020, une augmentation liée au développement des activités dans le cadre de la Phase 3 Donesta®.
- **L'EBITDA** s'élève à -77,5 millions EUR contre -73,8 millions EUR en 2020. La variation est expliquée par l'augmentation des dépenses opérationnelles, notamment les dépenses R&D, compensée par une marge brute en hausse et une diminution des autres produits opérationnels.
- **En dessous de l'EBITDA**, la perte nette de juste valeur sur actifs financiers de 6,4 millions EUR est principalement constituée d'une charge de 8 millions EUR liée à une contrepartie éventuelle avec Ceres Pharma, partiellement compensée par un gain sur les actifs sur contrats (liés à l'accord avec Mayne Pharma aux États-Unis).
- **Réception de 85,8 millions d'actions Mayne** (milestone d'octroi de licence Estelle® pour le territoire américain) permettant à la Société de devenir le premier actionnaire (avec 9,57%) de Mayne Pharma Group Ltd, une société australienne cotée à l'ASX.
- **Rachat complet de tous les earnouts liés à Myring® et Zoreline®**, annulant la dette relative reprise au bilan en décembre 2020 (8,8 millions EUR) et permettant notamment une meilleure lisibilité de celui-ci. Cette opération a également permis à la Société d'augmenter la valeur des droits de propriétés intellectuelles de Zoreline® affichée au bilan (augmentation de 8,5 millions EUR).
- Comme convenu contractuellement, la Société a versé **25 millions EUR de paiements échelonnés** aux anciens propriétaires d'Uteron Pharma¹. Ce paiement a également contribué à une réduction du montant de la juste valeur de la dette (de 115,7 millions EUR en décembre 2020 à 110,0 millions EUR en décembre 2021).
- **Trésorerie de 32,9 millions EUR**, en supplément de laquelle les **facilités de financement** suivantes sont disponibles :
 - Accord de financement flexible en actions de 100 millions EUR contracté avec Goldman Sachs International en février 2022 avec un premier tirage exercé le 4 février 2022 pour un montant de 10 millions EUR ;
 - 41 millions EUR au 31 décembre 2021 dans le cadre de l'accord d'engagement de capital avec LDA Capital Limited (la Société a convenu avec Goldman Sachs de ne pas exercer d'option de vente dans le cadre de la facilité de capital LDA pendant toute période de tirage GSI). Suite à l'option de vente exercée le 20 décembre 2021, une augmentation de capital pour un montant de 8,1 millions EUR a été réalisée le 14 février 2022. Le montant disponible dans le cadre de l'engagement de capital LDA s'élève à environ 33 millions EUR.
- **Nouvelle ligne de crédit disponible pour un montant de 15 millions EUR**. Cette nouvelle facilité de financement et la ligne de crédit précédemment contractée (20 millions EUR) ont été utilisées complètement en fin d'exercice.
- **Niveau de fonds propres s'élevant à 33,8 millions EUR**, réduit par rapport à décembre 2020 (157,7 millions EUR), suite à la perte globale de l'exercice (134,2 millions EUR), partiellement

¹ [Communiqué de presse Mithra, 01/10/2019](#)

compensée par deux augmentations de capital pour un montant total de 9,2 millions EUR (LDA Capital et exercice de droits de souscription).

Faits opérationnels (y compris après clôture de l'exercice)

Plateforme estetrol (E4)

- **Étape majeure franchie** par la Société avec l'obtention des **autorisations de mise sur le marché** d'Estelle® au Canada (mars), aux États-Unis (avril), en Europe (mai), en Russie (septembre) et en Australie (novembre).
- **Lancement commercial d'Estelle® aux États-Unis** par Mayne Pharma (juin) et au **Canada** par Searchlight Pharma (août) sous le nom de marque Nextstellis®. L'impact du Covid-19 (réduction du nombre de visites chez le médecin, tant du côté des délégués médicaux que des patientes, absentéisme dans les équipes commerciales,...) conjugué à l'accès limité à une couverture d'assurance globale ont ralenti le lancement du produit. Néanmoins, les données actuelles indiquent clairement une accélération du lancement sur le marché américain attendue en 2022.
- **Lancement graduel d'Estelle® en Europe** par Gedeon Richter sous le nom de marque Drovelis® en Autriche, Allemagne, France, Luxembourg, Hongrie, Italie, Slovaquie, Pologne, République tchèque, Portugal et Belgique (également commercialisé par Ceres Pharma sous le nom de marque Lydisilka®). Les données de lancement actuelles montrent qu'Estelle® se situe dans la trajectoire de lancement des contraceptifs récemment commercialisés, et ce, malgré l'impact du Covid-19 (réduction des visites chez le médecin).
- **Premiers résultats d'efficacité positifs des études pivot Donesta® de phase 3** pour le traitement des symptômes vasomoteurs (SVM) chez les femmes ménopausées. Donesta® a démontré qu'il diminuait considérablement les symptômes vasomoteurs tant par rapport à l'état initial que comparativement au placebo. Tous les critères d'efficacité primaires ont été statistiquement satisfaits ($p < 0,01$) dans les deux études, à l'exception de la sévérité des SVM à la semaine 4 qui est à la limite de la significativité statistique dans l'étude C302, et qui atteint et dépasse la significativité statistique dès la semaine 5 ($p < 0,01$). Les deux études ont également démontré que la fréquence et la sévérité des bouffées de chaleur continuent de diminuer semaine après semaine jusqu'au terme de l'étude, c'est-à-dire après 3 mois de traitement. Dans l'étude C301, les critères secondaires d'efficacité à 3 mois suggèrent également que Donesta® améliore significativement la qualité de vie.
- **Extension du Programme clinique Donesta®** avec trois nouvelles études complémentaires sur les effets de l'E4 sur l'atrophie vulvovaginale et la qualité de la peau et des cheveux. Ces études seront lancées courant 2022, en fonction du retour des agences réglementaires.
- Sur base du retour des agences réglementaires, le Conseil d'administration a décidé que le **projet de développement initial de PeriNesta®** n'était désormais plus opportun ni prioritaire pour la Société.
- **Premiers résultats de l'étude de Phase II Coronesta**, visant à évaluer le rôle protecteur de l'estetrol (E4) pour traiter les patients hospitalisés atteints d'une forme modérée de Covid-19. L'E4 ne diffère pas du placebo au niveau du critère principal de l'étude, mais les résultats confirment le profil de sécurité unique de l'estetrol.
- **Propriété intellectuelle autour de l'E4:**
 - En 2021, un **certificat de brevet supplémentaire** du brevet sur l'utilisation de l'estetrol dans un contraceptif combiné (EP1390042) a été enregistré en Belgique, en Finlande,

en Italie, au Luxembourg et aux Pays-Bas. Ce certificat couvrira la période comprise entre mai 2022 et mai 2027.

- En août, Santé Canada a délivré un **certificat supplémentaire de protection** de deux ans pour le brevet sur l'utilisation de l'estetrol dans un contraceptif combiné, prolongeant la date d'expiration du brevet jusqu'en mai 2024. En septembre, l'office des brevets belge a octroyé le **certificat complémentaire de protection (CCP)** de la contrepartie belge du EP1390042. Ce CCP couvrira la période entre mai 2022 et mai 2027.
- **Obtention d'un brevet crucial supplémentaire** pour le produit Estelle® et le produit candidat Donesta® en Europe et en Eurasie couvrant diverses compositions pharmaceutiques, ainsi que leur procédé de fabrication. Ce brevet, dont la date d'expiration est prévue en 2036, est maintenant accordé au Japon également et fait encore l'objet de requêtes dans plus de 50 autres territoires.
- Le produit Estelle® approuvé en 2021, est couvert par une **exclusivité commerciale de 8 ans, 5 ans et 10 ans** respectivement au Canada, en Europe et aux États-Unis.
- Les deux demandes de brevet déposées suite aux **résultats positifs de l'étude de phase II de Donesta®** pour le traitement des symptômes vasomoteurs sont en phase nationale. S'ils sont octroyés, ces brevets consolideront et étendront la protection autour de Donesta®.

Complexes thérapeutiques

- Acquisition de **l'ensemble des droits de licence et de distribution mondiaux pour Zoreline®**, ce qui devrait augmenter significativement la marge de Mithra dans certaines zones géographiques les plus attrayantes situées en dehors de l'ancienne zone territoriale de Mithra (Chine, Canada et Australie).
- Renforcement de la stratégie de développement de Mithra avec le **rachat de la totalité** des contreparties éventuelles (earnouts) liées aux produits Myring® et Zoreline®
- Conduite d'une **étude Zoreline® comparative PC/PD chez l'animal** pour sélectionner la formulation finale pour les implants d'un mois et de trois mois. Mithra prévoit de lancer les études cliniques fin 2022/début 2023, avec un lancement commercial potentiel en 2025.
- **Lancement commercial de Myring®** en Italie (Farmitalia), Suisse (Labatec), Pologne et France (Zentiva), Chili (Pasteur) et Canada (Searchlight Pharma).
- **Accord de commercialisation pour Tibelia®** conclu avec Eurodrug en Malaisie et lancements commerciaux dans de nouveaux territoires (Chili, Suisse, Pays-Bas, EAU, Arabie saoudite).

Inhibiteurs de la tyrosine kinases

- **Diversification du pipeline R&D** avec une option d'achat des droits relatifs à un programme de développement menés par la société belge BCI Pharma sur des inhibiteurs innovants de kinases indiqués notamment dans le traitement des **cancers féminins et de l'endométriose**. Actuellement en stade préclinique, BCI Pharma devrait initier le développement clinique en 2023, avec des autorisations de mise sur le marché attendue pour 2031.

Mithra CDMO

- **Nouvelle unité de fabrication** entièrement dédiée à la production de remplissage et de finition de liquides injectables complexes et de produits biologiques en flacons, seringues préremplies et cartouches.

- **Collaboration avec ExeVir pour la production dans la nouvelle zone Injectable du Mithra CDMO**, du nouvel anticorps dérivé du lama d'ExeVir pour la prévention et le traitement potentiels du Covid-19.

Gouvernance d'entreprise

- **Renouvellement du conseil d'administration** pour un mandat de deux ans avec une parité parfaite : 5 administratrices et 5 administrateurs ; 5 administrateurs indépendants et 5 non-indépendants. Mr. Ajit Shetty succède à Mme Patricia van Dijck à la présidence du conseil.
- **Nomination de Leon Van Rompay** au poste de Chief Executive Officer.

Situation géopolitique en Europe de l'Est

- **Monitoring de la situation géopolitique en Europe de l'Est** et évaluation des impacts potentiels sur les activités de Mithra et de ses partenaires, en particulier le lancement d'Estelle® en Russie prévu au second semestre 2022. Du côté de la R&D, nous analysons actuellement l'impact potentiel sur le recrutement pour l'étude européenne supplémentaire Donesta® (C301), recrutement qui devrait être clôturé d'ici la fin du premier semestre 2022. Si nécessaire, nous mettrons en place un plan d'action afin de remplacer les sites de recrutement russes prévus par d'autres sites.

Perspectives 2022

- **Lancements d'Estelle®** prévus dans des zones additionnelles, à savoir en Europe et en Australie. De nouvelles autorisations de mise sur le marché sont prévues en 2022, ainsi que de nouvelles soumissions réglementaires en Amérique latine.
- Les **premières données Donesta®** sur la **sécurité sont attendues pour fin 2022** aux Etats-Unis/Canada et en S1 2023 pour l'étude en Europe. En fonction de l'évolution de la situation du Covid-19, de l'impact potentiel de la situation géopolitique en Europe de l'Est sur le recrutement, des résultats des études et des autorisations réglementaires, Mithra mise toujours sur une autorisation de mise sur le marché de Donesta® en S1 2024 pour les États-Unis et en S2 2024 pour l'Europe.
- Lancement de **3 études additionnelles** dans le Programme clinique Donesta® (atrophie vulvovaginale, qualité de la peau et des cheveux) en 2022, en fonction du retour des agences réglementaires.
- **Accord de licence et d'approvisionnement pour Donesta®** en vue de son lancement commercial attendu en 2024.
- **Lancement du programme clinique sur l'encéphalopathie hypoxique-ischémique néonatale (NHIE)**, une forme d'asphyxie néonatale potentiellement mortelle. L'étude de phase 1 vise à recueillir des données de sécurité, de tolérance et de pharmacocinétique sur la formulation à base d'E4 développée par Mithra sur une population adulte. L'étude devrait débuter au premier semestre 2022 et les résultats sont attendus au second semestre 2022.
- Publication des premiers résultats d'une **étude d'écotoxicité** menée à l'Université de Namur sur le profil environnemental de la pilule contraceptive Estelle®.
- **Lancements commerciaux supplémentaires de l'anneau contraceptif Myring®** au second semestre. Approbation par la FDA de Myring® attendue en S2 2022, en vue de sa commercialisation aux États-Unis par Mayne Pharma.

RESULTATS FINANCIERS

1. État consolidé du résultat net

Milliers d'euros (€)	Exercice clos le 31 décembre	
	2021	2020
Chiffre d'affaires	22 668	9 030
Coût des ventes	(15 724)	(3 457)
Marge brute	6 945	5 573
Frais de recherche et développement	(85 243)	(78 458)
Frais généraux et administratifs	(12 515)	(15 933)
Frais de vente	(1 871)	(1 434)
Autres produits opérationnels	4 809	6 574
Perte opérationnelle	(87 875)	(83 678)
Variation de la juste valeur des contreparties éventuelles	(19 265)	(18 114)
Actualisation de la juste valeur des actifs financiers par le biais du compte de résultat	(6 351)	(4 925)
Produits financiers	2 838	1 782
Coût de l'endettement	(13 116)	(5 987)
Perte de l'exercice avant impôt	(123 769)	(110 922)
Impôt sur le résultat	6 895	18 835
PERTE NETTE DE L'EXERCICE	(116 875)	(92 086)

2. Etat consolidé de la situation financière

Milliers d'euros (€)	Au 31 décembre	
	2021	2020
ACTIFS		
Immobilisations corporelles	38 354	29 921
Actifs liés aux droits d'utilisation	69 322	69 572
Goodwill	5 233	5 233
Autres immobilisations incorporelles	104 954	89 005
Actifs d'impôt différé	63 456	50 905
Actifs sur contrats	49	200
Actifs financiers dérivés	-	6 184
Placement en actions	31 898	18 088
Autres actifs non-courants	9 263	14 401
Actifs non-courants	322 528	283 509
Stocks	43 852	35 382
Actifs sur contrats	12 522	51 472
Actifs financiers dérivés	100	2 881
Créance clients et autres débiteurs	10 044	10 052
Autres dépôts à court terme	-	14
Trésorerie et équivalents de trésorerie	32 872	138 675
Actifs circulants	99 389	238 475
TOTAL DE L'ACTIF	421 918	521 985

Milliers d'euros (€)	Au 31 décembre	
	2021	2020
CAPITAUX PROPRES ET PASSIFS		
Capital	32 250	31 271
Prime d'émission	340 769	332 535
Autres réserves	(2 545)	13 690
Déficit cumulé	(336 633)	(219 759)
Capitaux propres attribuables aux porteurs de capitaux propres	33 840	157 737
Emprunts subordonnés	11 629	12 610
Autres emprunts	113 608	111 898
Contrats de location-financement	42 353	44 282
Avances publiques récupérables	12 769	15 195
Autres passifs financiers	102.675	101 180
Passifs financiers dérivés	2 897	-
Passifs sur contrats	-	3 706
Provisions	266	266
Passifs d'impôt différé	6 089	4 363
Passifs non-courants	292.285	293 500
Partie courante des emprunts subordonnés	1 314	1 002
Partie courante des autres emprunts	45 253	10 475
Partie courante des contrats de location-financement	6 561	7 315
Partie courante des avances publiques récupérables	1 617	1 259
Partie courante des autres passifs financiers	15.829	23 424
Passifs financiers dérivés	1 886	-
Dettes fournisseurs et autres passifs courants	23 331	27 272
Passifs courants	95.793	70 747
TOTAL DES CAPITAUX PROPRES ET PASSIFS	421 918	521 985

3. Etat consolidé des flux de trésorerie

Milliers d'euros (€)	Au 31 décembre	
	2021	2020
Trésorerie et équivalents de trésorerie au début de l'exercice	138 675	49 720
Flux de trésorerie net généré/ (absorbé) par les activités opérationnelles	(74 387)	(80 025)
Flux de trésorerie net généré/ (absorbé) par les opérations d'investissement	(54 682)	(16 207)
Flux de trésorerie net généré/ (absorbé) par les opérations de financement	23 245	185 187
Augmentation/(diminution) nette de la trésorerie et des équivalents de trésorerie	(105 824)	88 954
Impact des taux de change sur la trésorerie et les équivalents de trésorerie	21	-
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la fin de l'exercice	32 872	138 675

Compte de résultats

Le Groupe a réalisé une perte nette de 116,9 millions EUR en 2021, contre une perte nette de 92,1 millions EUR en 2020.

Les ventes de produits ont été largement renforcées par nos premières livraisons d'Estelle® (13,4 millions EUR) à nos partenaires européens, américains et canadiens. Les ventes de produits génériques de notre portefeuille (3,8 millions EUR) sont restées stables par rapport à l'année dernière.

Les revenus d'octroi de licences à hauteur de 4,6 millions EUR, concernent essentiellement des montants pour l'implant Zoreline® (3,7 millions EUR), précédemment facturés et payés, qui ont pu être comptabilisés conformément à l'accord signé avec SVR Invest BV pour les droits de licence et de distribution mondiaux complets pour Zoreline®. Le montant de 0,5 million EUR est relatif à l'obligation de performance atteinte dans le cadre du contrat avec Mayne Pharma pour Estelle® Australie. Par ailleurs, aucun nouveau partenariat significatif n'a été signé en 2021 et aucun événement déclencheur impactant notre portefeuille de contrats signés n'a permis de comptabiliser des revenus liés à des obligations de performance supplémentaires.

Comme prévu, les dépenses de R&D ont augmenté de 9% par rapport à l'année dernière en raison des études cliniques de phase 3 de Donesta®.

Les frais généraux et administratifs et les frais de vente ont diminué de 17%, essentiellement en raison d'un impact beaucoup plus faible des écritures comptables relatives aux paiements fondés sur des actions (charge de 1,1 million EUR contre 7,3 millions EUR pour 2020).

L'approbation d'Estelle® et les premiers résultats positifs de Donesta® ont conduit à une révision des différents scénarios et probabilités liés à la dette vis-à-vis des précédents actionnaires d'Uteron Pharma, d'où la charge d'ajustement de la juste valeur de 19,3 millions EUR enregistrée dans le compte de résultat 2021.

La perte de juste valeur des actifs financiers est principalement constituée de la charge de 8 millions EUR liée à la contrepartie éventuelle à recevoir vis-à-vis de Ceres Pharma, partiellement compensée par un gain d'actualisation de la juste valeur des actifs sur contrats (réévaluation de la valeur de la seconde tranche des actions Mayne jusqu'à leur émission en mai 2021) pour 1,6 million EUR.

L'augmentation des charges financières nettes est principalement due aux charges d'intérêts de l'emprunt obligataire convertible de 125 millions EUR négocié en décembre 2020.

Le Groupe a enregistré un impôt sur le résultat de 6,9 millions EUR, qui résulte principalement de la comptabilisation des pertes fiscales de la période en tant qu'actifs d'impôt différé dans plusieurs entités, qui seront compensées par de futurs revenus imposables.

Mesures de performance alternatives

Mithra a décidé d'utiliser des mesures de performance alternatives (MPA) qui ne sont pas définies dans les IFRS, mais qui fournissent des informations supplémentaires utiles pour évaluer plus clairement la performance de l'entreprise au cours de l'exercice. Mithra a décidé d'utiliser le REBITDA² et l'EBITDA pour fournir des informations sur les éléments récurrents, mais cette mesure ne doit pas être considérée isolément ou comme une alternative aux mesures présentées conformément aux normes IFRS.

Le REBITDA est une mesure de performance alternative calculée en excluant les éléments non récurrents, les dépréciations et les amortissements de l'EBIT (perte opérationnelle) de l'état consolidé du résultat net préparé conformément à la norme IFRS. Le Groupe considère les paiements fondés sur des actions comme un élément non-récurrent au-dessus de l'EBITDA et des charges de dépréciations sur Autres immobilisations incorporelles en 2020 comme un élément non-récurrent sous l'EBITDA.

L'EBITDA est une mesure de performance alternative calculée en excluant les dépréciations et les amortissements de l'EBIT (perte opérationnelle) de l'état consolidé du résultat net préparé conformément à la norme IFRS.

Les faits financiers marquants, tels qu'ils sont commentés dans la section précédente, font référence aux chiffres de gestion suivants :

Milliers d'euros (€)	Exercice clos le 31 décembre	
	2021	2020
Chiffre d'affaires	22 668	9 030
Coût des ventes	(15 724)	(3 457)
Marge brute	6 945	5 573
Frais de recherche et développement	(76 577)	(69 310)
Frais généraux et administratifs	(10 021)	(8 126)
Frais de vente	(1 541)	(1 251)
Autres produits opérationnels	4 809	6 574
REBITDA	(76 385)	(66 540)
Paiements fondés sur des actions	(1 065)	(7 267)
EBITDA	(77 450)	(73 807)
Dépréciations	(10 426)	(6 136)
Éléments non récurrents	-	(3 734)
Perte opérationnelle	(87 875)	(83 678)
Variation de la juste valeur des contreparties éventuelles	(19 265)	(18 114)
Actualisation de la juste valeur des actifs financiers par le biais du compte de résultat	(6 351)	(4 925)
Produits financiers	2 838	1 782
Coût de l'endettement	(13 116)	(5 987)
Perte de l'exercice avant impôt	(123 769)	(110 922)
Impôt sur le résultat	6 895	18 835
PERTE NETTE DE L'EXERCICE	(116 875)	(92 086)

² Bénéfice récurrent avant intérêts, impôts, dépréciations et amortissements

Veillez-vous référer au tableau suivant pour le rapprochement avec la perte opérationnelle (EBIT) telle que présentée dans l'état consolidé du résultat net :

Milliers d'euros (€)	Exercice clos le 31 décembre	
	2021	2020
Perte opérationnelle	(87 875)	(83 678)
Dépréciations	10 426	6 136
Éléments non récurrents – charges de dépréciation sur Autres immobilisations incorporelles	-	3 734
Paiements fondés sur des actions	1 065	7 267
REBITDA	(76 385)	(66 540)
Paiements fondés sur des actions	(1 065)	(7 267)
EBITDA	(77 450)	(73 807)

Pour plus d'information, merci de contacter:

Benoît Mathieu (IRO) : +32 473 35 80 18 – investorrelations@mithra.com

Maud Vanderthommen (Presse) : +32 473 58 61 04 – press@mithra.com

Rapport annuel 2021

Le rapport annuel au 31 décembre 2021 sera publié le 15 avril 2022 sur le site internet de la Société. Les auditeurs, BDO Réviseurs d'Entreprises SCRL, ont confirmé que les procédures d'audit, qui sont en grande partie achevées, n'ont révélé aucune correction significative devant être apportée aux informations financières figurant dans le présent communiqué de presse.

Webcast

Mithra organisera un webcast en direct aujourd'hui à 09:00 CET pour annoncer ses résultats financiers et opérationnels 2021. La retransmission en direct pourra être consultée [sur le site web de Mithra](#) ou en cliquant [ici](#). Une rediffusion de la conférence sera disponible sur le site Investisseurs de Mithra peu après la fin de la conférence.

Calendrier financier

- 15 avril 2022 : Rapport Annuel 2021
- 19 mai 2022 : Assemblée Générale Ordinaire des Actionnaires
- 23 septembre 2022 : Rapport semestriel 2022

À propos de Mithra

Mithra (Euronext : MITRA) est une société biotech belge qui s'engage à transformer le secteur de la santé féminine en proposant des alternatives innovantes, en particulier dans les domaines de la contraception et de la ménopause. L'objectif de Mithra est de développer des produits qui répondent aux besoins des femmes à chaque étape de leur vie, tant en matière d'efficacité que de sécurité et de confort d'utilisation. Mithra explore le potentiel de l'estetrol, un œstrogène natif unique, dans un large éventail d'applications dans le domaine de la santé féminine et au-delà. Après avoir lancé avec succès son premier produit à base d'estetrol en 2021, la pilule contraceptive Estelle®, Mithra se concentre désormais sur le développement de son deuxième produit Donesta®, un traitement hormonal de nouvelle génération. Mithra développe et produit également des solutions thérapeutiques complexes dans les domaines de la contraception, de la ménopause et des cancers hormono-dépendant. Elle offre à ses partenaires un éventail complet de services en matière de recherche, de développement et de production au sein

de sa plateforme Mithra CDMO. Active dans plus de 100 pays dans le monde, Mithra compte quelque 300 collaborateurs et est basée à Liège, Belgique. www.mithra.com

Information importante

Ce communiqué contient des déclarations qui sont ou sont susceptibles d'être des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives peuvent être identifiées par le recours à une terminologie prospective, comprenant des mots tels que « croit », « estime », « prévoit », « s'attend à », « a l'intention de », « pourrait », « peut », « projette », « poursuit », « en cours », « potentiel », « vise », « cherche à » ou « devrait » et comprennent également des déclarations de la Société concernant les résultats escomptés de sa stratégie. De leur nature, les déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes et les lecteurs sont avertis du fait qu'elles ne constituent pas des garanties de résultats futurs. Les résultats effectifs de la Société peuvent différer sensiblement de ceux prédits par les déclarations prospectives. La Société ne s'engage pas à réviser ou mettre à jour publiquement les déclarations prospectives, sauf dans la mesure où la loi l'exige.



Alertes
News

Inscrivez-vous à notre mailing list sur investors.mithra.com pour recevoir nos communiqués de presse par email ou suivez-nous sur nos réseaux sociaux :

[Linkedin](#) • [Twitter](#) • [Facebook](#)