

16.6.2022

ביוליין אר. אקס. מדווחת על מינוי הולי מאיי, בעלת ניסיון נרחב בתחום אסטרטגיית המסחור והתפעול, לתפקיד סמנכ"לית מסחור

**- המינוי מביא ניסיון מסחור מגוון בתכנון מוצרים חדשים, אסטרטגיית מסחור והכנה להשקה, המתפרס
לאורך 13 השקות במהלך הקריירה, כולל ניסיון ספציפי בניוד תאי גזע המטופויטיים -**

ביוליין אר. אקס. (נאסד"ק/ת"א BLRX), חברה ביופרמצבטית בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים שמתמקדת באונקולוגיה, דיווחה היום כי מינתה את הולי מאיי, בעלת ניסיון נרחב בתחום הביופרמצבטיקה, לתפקיד סמנכ"לית מסחור (Chief Commercial Officer). במסגרת תפקיד חדש זה, שיפעל בארה"ב, הגב' מאיי תהיה אחראית על תכנון המסחור, המיצוב וההשקה של Motixafortide עבור ניוד תאי גזע בארה"ב, וזאת בהנחה שיאושר ע"י ה-FDA.

פיליפ סרלין, מנכ"ל ביוליין אר. אקס., אמר: "אנו ממשיכים לקדם מגוון פעילויות טרום מסחור של Motixafortide בניוד תאי גזע בשוק בארה"ב, מתוך ציפייה לאישור אפשרי של המוצר בשנה הבאה, ומאוד נרגשים על צירופה של הולי לצוות, למטרת קידום מאמצים אלו. ניסיונה הנרחב, המתפרס לאורך 13 השקות במהלך הקריירה, עם ניסיון ספציפי בניוד תאי גזע המטופויטיים ממקום עבודתה האחרון בטיפול גנטי, ישרת אותנו היטב, ללא תלות בגישת המסחור בה נבחר – הן באופן עצמאי והן עם שותף."

"אנו מאמינים כי ניתן לממש הזדמנות זו באופן נרחב באמצעות ארגון צר, אשר יתמקד תחילה בכ-80 מרכזי ההשתלות אשר מבצעים את הרוב המוחלט של השתלות תאי גזע, וכי קשריה העיסוקיים של הולי עם מרבית מרכזי השתלות אלו יסייעו לנו למקסם את הפוטנציאל של Motixafortide להשגת נתח משמעותי משוק ניוד תאי הגזע בארה"ב, המוערך בכ-360 מיליון דולר וצומח באופן מתמיד, " **סיכס מר סרלין.**

גב' מאיי, אמרה: "לאחר בחינה זהירה של התוצאות הקליניות והפארמקו-כלכליות של Motixafortide מהניסוי הקליני Phase 3, GENESIS, ברור לי כי מוצר זה צפוי להפוך לטיפול המקובל החדש בניוד תאי גזע, תחילה עבור חולי מיאלומה נפוצה, ובהמשך עבור גידולים מוצקים אחרים. אני נרגשת מהצטרפותי לצוות ביוליין אר. אקס. ובכוונתי למנף את ניסיוני בניוד תאי גזע ולהוביל את מאמצי המסחור של Motixafortide בארה"ב, במידה ויאושר ע"י ה-FDA."

הגשת NDA (בקשה לרישום של המוצר בארה"ב) ל-FDA צפויה כמתוכנן באמצע שנת 2022.

לפני שהצטרפה לביולין אר. אקס., שימשה הגב' מאיי כסמנכ"לית מסחור בחברת AVROBIO החל מספטמבר 2019, שם היתה אחראית על בניית מערך המסחור הגלובלי של החברה, ופיתוח והוצאה לפועל של אסטרטגיית מסחור. לפני כן שימשה כסמנכ"לית מסחור בחברת SOBI, Inc, שם הובילה את כל היבטי אסטרטגיית המסחור, תפעול וביצוע. לפני שהצטרפה ל-SOBI, שירתה הגב' מאיי במספר תפקידי ניהול בתחומי שיווק, תפעול, מכירות ותכנון בחברות Sanofi ו-Genzyme, ובתפקידיה האחרונים כסמנכ"לית ביחידת המחלות הנדירות ב-Genzyme וראש מחלקת שיווק, תפעול ותכנון אסטרטגי בחטיבת האונקולוגיה הגלובלית של Sanofi. לגב' מאיי תואר ראשון בזואולוגיה מאוניברסיטת מיאמי שבאוחיו ותואר שני עם התמחות בשיווק מאוניברסיטת Akron.

אודות ביולין אר. אקס.

ביולין אר. אקס. הינה חברה ביופרמצבטית הנמצאת בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים והמתמקדת באונקולוגיה. תכנית הדגל של החברה, Motixafortide (BL-8040), הינה פלטפורמה לטיפול בסרטן, אשר הצליחה בניסוי קליני Phase 3 בניוד תאי גזע למחזור הדם לצורך השתלת תאי גזע בחולי מיאלומה נפוצה (השתלה אוטולוגית), אשר לגביה דיווחה החברה על תוצאות חיוביות ממחקר הפארמקו-כלכלה שתוכנן מראש, אשר בגינה קיימה החברה פגישה מקדמית מוצלחת עם ה-FDA, ואשר נמצאת כיום בהכנות לקראת הגשת NDA. Motixafortide נבחן בהצלחה גם בניסוי קליני Phase 2a בסרטן הבלב בטיפול משולב עם קיטרודה® וכימותרפיה, וכן נבחן כעת בניסוי קליני משולב עם LIBTAYO® וכימותרפיה לטיפול בחולי סרטן לבלב גרורתי בקו טיפול ראשון.

ביולין אר. אקס. מפתחת תכנית אונקולוגית נוספת, AGI-134, אימונותרפיה למגוון גידולים מוצקים, אשר נבחנת בניסוי קליני Phase 1/2a.

מידע נוסף ניתן לקבל באתר החברה, www.biolinerx.com, בו ניתן לעקוב אחר דיווחי החברה ל-SEC, הודעות למשקיעים ואירועים שונים.

מסמך זה מהווה תרגום נוחות בלבד להודעה באנגלית שפורסמה בארה"ב, אשר היא המחייבת מבחינת החברה.

Various statements in this release concerning BioLineRx's future expectations constitute "forward-looking statements" within the meaning of the Private Securities Litigation Reform Act of 1995. These statements include words such as "anticipates," "believes," "could," "estimates," "expects," "intends," "may," "plans," "potential," "predicts," "projects," "should," "will," and "would," and describe opinions about future events. These forward-looking statements involve known and unknown risks, uncertainties and other factors that may cause the actual results, performance or achievements of BioLineRx to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such forward-looking statements. Factors that could cause BioLineRx's actual results to differ materially from those expressed or implied in such forward-looking statements include, but are not limited to: the initiation, timing, progress and results of BioLineRx's preclinical studies, clinical trials and other therapeutic candidate development efforts; BioLineRx's ability to advance its therapeutic candidates into clinical trials or to successfully complete its preclinical studies or clinical trials; BioLineRx's receipt of regulatory approvals for its therapeutic candidates, and the timing of other regulatory filings and approvals; the clinical development, commercialization and market acceptance of BioLineRx's therapeutic candidates; BioLineRx's ability to establish and maintain corporate collaborations; BioLineRx's ability to integrate new therapeutic candidates and new personnel; the interpretation of the properties and characteristics of BioLineRx's therapeutic candidates and of the results obtained with its therapeutic candidates in preclinical studies or clinical trials; the implementation of BioLineRx's business model and strategic plans for its business and therapeutic candidates; the scope of protection BioLineRx is able to establish and maintain for intellectual property rights covering its therapeutic candidates and its ability to operate its business without infringing the intellectual property rights of others; estimates of BioLineRx's expenses, future revenues, capital requirements and its needs for and ability to access sufficient additional financing; risks related to changes in healthcare laws, rules and regulations in the United States or elsewhere; competitive companies, technologies and BioLineRx's industry; statements as to the impact of the political and security situation in Israel on BioLineRx's business; and the impact of the COVID-19 pandemic and the Russian invasion of Ukraine, which may exacerbate the magnitude of the factors discussed above. These and other factors are more fully discussed in the "Risk

Factors" section of BioLineRx's most recent annual report on Form 20-F filed with the Securities and Exchange Commission on March 16, 2022. In addition, any forward-looking statements represent BioLineRx's views only as of the date of this release and should not be relied upon as representing its views as of any subsequent date. BioLineRx does not assume any obligation to update any forward-looking statements unless required by law.

לפרטים נוספים:

מורן מאיר

LifeSci Advisors, LLC

+972-54-476-4945

moran@lifesciadvisors.com