

23.2.2021

ביוליין אר. אקס. מדווחת על תוצאותיה הכספיות לשנת 2020

- תוצאות הביניים של היעד העיקרי של הניסוי הקליני GENESIS, Phase 3, בניוד תאי גזע, הראו תוצאות חיוביות עם מובהקות סטטיסטית; גיוס החולים הופסק מוקדם מהמתוכנן; תוצאות סופיות צפויות בתחילת רבעון שני 2021 –

-תוצאות סופיות מהניסוי הקליני COMBAT-KEYNOTE-202, Phase 2, של motixafortide לטיפול בסרטן לבלב גרורתי, הראו שיפור משמעותי בכל יעדי הניסוי בהשוואה לנתונים היסטוריים -

- הנהלת החברה תקיים שיחת ועידה היום, ה-23 בפברואר, בשעה 17:00 -

ביוליין אר. אקס. (נאסד"ק/ת"א BLRX), חברה ביופרמצבטית בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים שמתמקדת באונקולוגיה, פרסמה היום את תוצאותיה הכספיות לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020.

ציוני דרך והישגים במהלך הרבעון הרביעי של 2020 ועד היום:

- דיווח על תוצאות ביניים חיוביות מהניסוי הקליני GENESIS, Phase 3, לבחינת motixafortide בניוד תאי גזע. תוצאות הביניים של היעד העיקרי של הניסוי הראו מובהקות סטטיסטית לטובת הטיפול באמצעות motixafortide; בהתאם לכך, המליצה הועדה לניטור הנתונים להפסיק מיידית את גיוס החולים ומשכך, גיוס החולים עבור הניסוי הושלם ועומד על 122 חולים (במקום 177 חולים שתוכננו במקור). תוצאות סופיות, כולל היעדים העיקריים והמשניים של יעילות, צפויות בתחילת הרבעון השני של שנת 2021. במקביל, החברה ממשיכה בכל הפעילויות לקראת הגשת NDA (רישום של המוצר בארה"ב) באינדיקציה זו, הצפויה במחצית הראשונה של שנת 2022, כולל פגישה מקדימה עם ה-FDA הצפויה במחצית השנייה של השנה.
- דיווח על תוצאות סופיות חיוביות מזרוע הטיפול המשולש בניסוי הקליני COMBAT/KEYNOTE-202 להערכת motixafortide בשילוב עם KEYTRUDA® וכימותרפיה לטיפול בחולי סרטן לבלב גרורתי שלב 4 בקו טיפול שני. תוצאות הניסוי הראו שיפור משמעותי לאורך כל יעדי הניסוי בהשוואה לנתונים היסטוריים. החברה מתכננת כעת את המשך הפיתוח של תוכנית זו, כולל דיונים עם שותפים פוטנציאליים וכתובת פרוטוקול עבור ניסוי אקראי ומבוקר.
- דיווח על התחלת ניסוי קליני Phase 2, בהובלת Columbia University, להערכת motixafortide בשילוב עם LIBTAYO® וכימותרפיה בחולי סרטן לבלב גרורתי בקו טיפול ראשון.

- דיווח על התחלת ניסוי קליני Phase 1b, בהובלת המרכז הרפואי וולפסון, להערכת motixafortide בחולים המאושפזים עם תסמונת מצוקה נשימתית חריפה (ARDS) כתוצאה מ-COVID-19 ומזיהומים ויראליים נשימתיים אחרים.
- השלמת הנפקה ציבורית בסך של 34.5 מיליון דולר ברוטו.

פיליפ סרלין, מנכ"ל ביוליינ אר., אקס. ציין, " הרבעון הרביעי של שנת 2020, היה הרבעון המשמעותי ביותר של החברה עד כה, במהלכו פורסמו תוצאות חיוביות משני ניסויים בתחומים בהם קיים צורך רפואי משמעותי – ניוד תאי גזע וסרטן לבלב גרורתי. תוצאות הביניים מהניסוי הקליני Phase 3, לניוד תאי גזע, עליהן דיווחנו באוקטובר, היו חיוביות בצורה משמעותית ובהתאם להמלצת הועדה לניטור הנתונים, הופסק גיוס החולים ב-122 חולים, ללא צורך בהשלמת גיוס 177 החולים שתוכננו במקור. אנו מצפים כעת להצגת תוצאות מלאות מהניסוי, כולל תוצאות הקשורות להשלמת 100 ימי המעקב לאחר השתלה, בתחילת הרבעון השני של השנה. תכנית זו לניוד תאי גזע הינה המתקדמת ביותר לקראת רישום ולכן אנו צופים שתוצאות אלו יחוללו שינוי משמעותי לחברה. במקביל, אנו מתקדמים בנחישות בכל הפעילויות הקשורות להגשת NDA, הצפוי במחצית הראשונה של השנה הבאה".

"כמו כן אנו נרגשים מהתוצאות הסופיות של הניסוי הקליני Phase 2a, COMBAT/KEYNOTE-202, בסרטן הבלב, עליהן דיווחנו בדצמבר 2020. תוצאות הטיפול המשולש של motixafortide, KEYTRUDA וכימותרפיה, העידו על שיפור משמעותי לאורך כל יעדי הניסוי בהשוואה לנתונים היסטוריים, כולל שיעור הישרדות כללית חציונית, הישרדות חציונית ללא התקדמות המחלה, שיעור תגובה אובייקטיבית ושיעור תגובה אובייקטיבית מאושררת וכן שיעור בקרת המחלה. תוצאות אלו מאוד מעודדות, וזאת לאור אוכלוסייה זו של חולי סרטן לבלב גרורתי בקו טיפול שני, ויתרה מכך לאור העובדה כי מדובר בחולים אשר אובחנו לראשונה בסרטן לבלב גרורתי שלב 4, ואנו מתכננים את המשך הפיתוח של תוכנית זו, ככל הנראה בשיתוף עם חברה ביופרמצבטית".

"ולסיום, בינואר 2021 חיזקנו את המאזן שלנו עם גיוס בסך של 34.5 מיליון דולר ברוטו. סכום זה יאפשר לנו להמשיך ולהוציא לפועל את האסטרטגיה שלנו עבור motixafortide הן בניוד תאי גזע והן בסרטן הבלב, ובמקביל לקדם את תוכנית הפיתוח של המוצר הקליני הנוסף שלנו, הטיפול האנטי-סרטיני האימונו-תרפויטי, AGI-134. לסיכום, סיימנו את שנת 2020 באופן מאוד חיובי, עם תוצאות מ-2 ניסויים. תוצאות אלו מעידות על היעילות והוורסטטיליות של motixafortide במגוון אינדיקציות, ובכוונתנו למנף השנה הצלחות אלו", **סיכום מר סרלין.**

אבני דרך משמעותיות צפויות:

- תוצאות סופיות מהניסוי הקליני Phase 3, GENESIS, בניוד תאי גזע צפויות בתחילת הרבעון השני של שנת 2021;
- תוצאות ראשוניות של החלק השני של הניסוי הקליני Phase 1/2a עבור AGI-134, בגידולים מוצקים, צפויות במחצית השנייה של 2021;
- פגישה מקדימה עם ה-FDA עבור אינדיקציית ניוד תאי גזע צפויה במחצית השנייה של 2021;
- הגשת NDA עבור אינדיקציית ניוד תאי גזע צפויה במחצית הראשונה של שנת 2022;

תוצאות כספיות לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020

הוצאות מחקר ופיתוח בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 18.2 מיליון דולר, קיטון של 5.2 מיליון דולר, או 22.5%, בהשוואה לסך של 23.4 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. הקיטון נובע בעיקר מסגירת הניסוי הקליני BATTLE של motixafortide בשנת 2019, מהוצאות נמוכות יותר הקשורות לניסוי ה-COMBAT ולניסוי AGI-134, וכן מקיטון בהטבת אופציות והוצאות שכר עקב הפחתת שכר חוצת-חברה בעקבות מגפת הקורונה.

הוצאות שיווק ומכירות בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 0.8 מיליון דולר, בדומה לשנה המקבילה אשתקד.

הוצאות הנהלה וכלליות בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 3.9 מיליון דולר, גידול של 0.1 מיליון דולר, או 2.6%, בהשוואה לסך של 3.8 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. הגידול נובע בעיקר מגידול בהוצאות עבור ביטוח דירקטורים ונושאי משרה וכן מהטבת אופציות, בקיזוז קיטון נמוך במספר סעיפי הוצאות הנהלה וכלליות.

ההפסד התפעולי של החברה בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכם בסך 22.9 מיליון דולר, בהשוואה להפסד תפעולי בסך של 28.1 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019.

הוצאות אחרות בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 5.7 מיליון דולר, בהשוואה להכנסות אחרות בסך של 4.2 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. הוצאות אחרות בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 נובעות בעיקר משערוך התחייבויות פיננסיות הנמדדות בשווי הוגן בגין כתבי אופציות, מהוצאות בגין הנפקת כתבי אופציות ומהוצאות הנפקה בגין תכנית ה-ATM. הכנסות אחרות לשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019 נובעות בעיקר משערוך התחייבויות פיננסיות הנמדדות בשווי הוגן בגין כתבי אופציות בקיזוז הוצאות בגין הנפקת כתבי אופציות.

הוצאות מימון נטו בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 1.4 מיליון דולר, בהשוואה להוצאות מימון נטו בסך של 1.5 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. הוצאות מימון נטו בשתי התקופות נובעות בעיקר מהוצאות ריבית בגין הלוואות בקיזוז הכנסות ריבית בגין פיקדונות בנק.

ההפסד הנקי של החברה בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכם בסך של 30.0 מיליון דולר, בהשוואה להפסד נקי בסך של 25.5 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019.

מזומנים, שווי מזומנים ופיקדונות לזמן קצר נכון ליום 31 בדצמבר 2020 הסתכמו בסך של 22.6 מיליון דולר. עם סיומה של השנה, השלימה החברה הנפקה ציבורית בסך של 34.5 מיליון דולר וכן קיבלה 9.8 מיליון דולר נוספים כתוצאה ממימוש כתבי אופציות.

תזרים המזומנים ששימש לפעילות שוטפת בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכם בסך של 23.2 מיליון דולר, בהשוואה לתזרים מזומנים בסך של 22.7 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. הגידול בסך של 0.5 מיליון דולר בתזרים המזומנים ששימש לפעילות שוטפת בשנת 2020 לעומת השנה המקבילה אשתקד, הינו בעיקר כתוצאה מקיטון ביתרות הספקים והזכאים בתקופה של 2020.

תזרים המזומנים שנבע מפעילות השקעה בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכם בסך של 16.7 מיליון דולר, בהשוואה לתזרים מזומנים בסך של 5.3 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. תזרימי המזומנים הקשורים לפעילות השקעה מיוחסים בעיקר להשקעות ומשיכות מפיקדונות לזמן קצר.

תזרים המזומנים שנבע מפעילות מימון בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2020 הסתכם בסך של 17.9 מיליון דולר, בהשוואה לתזרים מזומנים בסך של 19.2 מיליון דולר בשנה שהסתיימה ביום 31 בדצמבר 2019. תזרים המזומנים בשנת 2020 משקף בעיקר את הגיוסים שבוצעו בחודשים מאי ויוני וכן את התמורה שהתקבלה מתכנית ה-ATM, בקיזוז ההחזרים בגין ההלוואה שהתקבלה מ-Kreos Capital. תזרים המזומנים בשנת 2019 משקף בעיקר את ההנפקה לציבור שהושלמה בפברואר 2019 וכן את התמורה שהתקבלה מתכנית ה-ATM.

להלן תמצית דוחות כספיים.

שיחת ועידה

הנהלת החברה תקיים היום, 23 בפברואר 2021, בשעה 17:00 שעות ישראל שיחת ועידה לסקירת התוצאות. שיחת הועידה תשודר באופן ישיר בעמוד קשרי המשקיעים באתר האינטרנט של ביוליין (www.biolinerx.com). מומלץ להירשם באתר מספר דקות לפני תחילת שיחת הועידה, על מנת להוריד את תוכנת השמע הנחוצה. המעוניינים להשתתף בשיחת הועידה מוזמנים להתקשר מספר דקות לפני השעה האמורה למספר טלפון מקומי: 03-9180610. השמעה חוזרת של שיחת הועידה תהיה זמינה עד ליום חמישי, ה-25 בפברואר 2021. להאזנה להקלטה יש לחייג למספר טלפון מקומי: 03-9255904. השמעה חוזרת של שיחת הועידה תהיה זמינה החל משעתיים מתום השיחה בעמוד קשרי המשקיעים של ביוליין (www.biolinerx.com).

אודות ביוליין אר. אקס.

ביוליין אר. אקס. הינה חברה ביופרמצבטית הנמצאת בשלבי פיתוח קליניים מתקדמים והמתמקדת באונקולוגיה. בהתאם למודל העסקי של החברה, ביוליין רוכשת תרופות חדשניות, מפתחת אותן בשלבים קליניים ולאחר מכן מתקשרת בשיתופי פעולה עם חברות פרמצבטיות לצורך פיתוח קליני מתקדם ו/או מסחורן.

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). Motixafortide נבחן בהצלחה גם בניסוי קליני Phase 2a בסרטן הלב לב בטיפול משולב עם קיטרודה® וכימותרפיה וזאת במסגרת הסכם שיתוף פעולה עם MSD (ביוליין מחזיקה בכל הזכויות ב-motixafortide), וכן נבחן כעת בניסוי קליני משולב עם LIBTAYO® וכימותרפיה לטיפול בחולי סרטן לבלב גרורתי בקו טיפול ראשון.

ביוליין 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 "may," "expects," "anticipates," "believes," and "intends," and describe opinions about future events. These forward-looking statements involve known and unknown risks and uncertainties 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 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; risks related to the coronavirus outbreak; and statements as to the impact of the political and security situation in Israel on BioLineRx's business. 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 February 23, 2021. 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

BioLineRx Ltd.

CONSOLIDATED STATEMENTS OF FINANCIAL POSITION

	December 31,	
	2019	2020
	in USD thousands	
Assets		
CURRENT ASSETS		
Cash and cash equivalents	5,297	16,831
Short-term bank deposits	22,192	5,756
Prepaid expenses	108	152
Other receivables	613	141
Total current assets	28,210	22,880
NON-CURRENT ASSETS		
Property and equipment, net	1,816	1,341
Right-of-use assets, net	1,650	1,355
Intangible assets, net	21,891	21,714
Total non-current assets	25,357	24,410
Total assets	53,567	47,290
Liabilities and equity		
CURRENT LIABILITIES		
Current maturities of long-term loans	2,692	3,092
Accounts payable and accruals:		
Trade	7,794	5,918
Other	1,280	1,440
Lease liabilities	202	191
Total current liabilities	11,968	10,641
NON-CURRENT LIABILITIES		
Warrants	658	10,218
Long-term loans, net of current maturities	5,799	2,740
Lease liabilities	1,762	1,661
Total non-current liabilities	8,219	14,619
COMMITMENTS AND CONTINGENT LIABILITIES		
Total liabilities	20,187	25,260
EQUITY		
Ordinary shares	4,692	9,870
Share premium	265,938	279,241
Capital reserve	12,132	12,322
Other comprehensive loss	(1,416)	(1,416)
Accumulated deficit	(247,966)	(277,987)
Total equity	33,380	22,030
Total liabilities and equity	53,567	47,290

BioLineRx Ltd.

CONSOLIDATED STATEMENTS OF COMPREHENSIVE LOSS

	Year ended December 31,		
	2018	2019	2020
	in USD thousands		
RESEARCH AND DEVELOPMENT EXPENSES	(19,808)	(23,438)	(18,173)
SALES AND MARKETING EXPENSES	(1,362)	(857)	(840)
GENERAL AND ADMINISTRATIVE EXPENSES	(4,435)	(3,816)	(3,914)
OPERATING LOSS	(25,605)	(28,111)	(22,927)
NON-OPERATING INCOME (EXPENSES), NET	2,397	4,165	(5,701)
FINANCIAL INCOME	719	777	236
FINANCIAL EXPENSES	(473)	(2,277)	(1,629)
NET LOSS AND COMPREHENSIVE LOSS	(22,962)	(25,446)	(30,021)
	in USD		
LOSS PER ORDINARY SHARE – BASIC AND DILUTED	(0.21)	(0.17)	(0.12)
WEIGHTED AVERAGE NUMBER OF SHARES USED IN CALCULATION OF LOSS PER ORDINARY SHARE	108,595,702	146,407,055	252,844,394

BioLineRx Ltd.

STATEMENTS OF CHANGES IN EQUITY

	Ordinary shares	Share premium	Capital reserve	Other comprehensive loss	Accumulated deficit	Total
	in USD thousands					
BALANCE AT JANUARY 1, 2018	2,836	240,682	10,337	(1,416)	(199,558)	52,881
CHANGES IN 2018:						
Issuance of share capital, net	263	8,567	-	-	-	8,830
Employee stock options exercised	11	415	(380)	-	-	46
Employee stock options forfeited and expired	-	528	(528)	-	-	-
Share-based compensation	-	-	2,526	-	-	2,526
Comprehensive loss for the year	-	-	-	-	(22,962)	(22,962)
BALANCE AT DECEMBER 31, 2018	3,110	250,192	11,955	(1,416)	(222,520)	41,321
CHANGES IN 2019:						
Issuance of share capital, net	1,580	14,165	-	-	-	15,745
Employee stock options exercised	2	83	(84)	-	-	1
Employee stock options forfeited and expired	-	1,498	(1,498)	-	-	-
Share-based compensation	-	-	1,759	-	-	1,759
Comprehensive loss for the year	-	-	-	-	(25,446)	(25,446)
BALANCE AT DECEMBER 31, 2019	4,692	265,938	12,132	(1,416)	(247,966)	33,380
CHANGES IN 2020:						
Issuance of share capital, net	4,777	9,395	-	-	-	14,172
Warrants exercised	393	2,826	-	-	-	3,219
Employee stock options exercised	8	228	(228)	-	-	8
Employee stock options forfeited and expired	-	854	(854)	-	-	-
Share-based compensation	-	-	1,272	-	-	1,272
Comprehensive loss for the year	-	-	-	-	(30,021)	(30,021)
BALANCE AT DECEMBER 31, 2020	9,870	279,241	12,322	(1,416)	(277,987)	22,030

BioLineRx Ltd.

CONSOLIDATED CASH FLOW STATEMENTS

	Year ended December 31,		
	2018	2019	2020
	in USD thousands		
CASH FLOWS - OPERATING ACTIVITIES			
Net loss	(22,962)	(25,446)	(30,021)
Adjustments required to reflect net cash used in operating activities (see appendix below)	(1,230)	2,780	6,815
Net cash used in operating activities	(24,192)	(22,666)	(23,206)
CASH FLOWS - INVESTING ACTIVITIES			
Realization of long-term investment	1,500	-	-
Investments in short-term deposits	(26,500)	(43,545)	(33,500)
Maturities of short-term deposits	44,771	48,875	50,168
Purchase of property and equipment	(173)	(67)	-
Purchase of intangible assets	(10,043)	(6)	-
Net cash provided by investing activities	9,555	5,257	16,668
CASH FLOWS - FINANCING ACTIVITIES			
Issuance of share capital and warrants, net of issuance cost	3,830	20,297	21,215
Employee stock options exercised	46	1	8
Proceeds of long-term loan and warrants, net of issuance costs	9,632	-	-
Repayment of loans	(411)	(889)	(3,133)
Repayments of lease liabilities	-	(215)	(224)
Net cash provided by financing activities	13,097	19,194	17,866
INCREASE (DECREASE) IN CASH AND CASH EQUIVALENTS	(1,540)	1,785	11,328
CASH AND CASH EQUIVALENTS - BEGINNING OF YEAR	5,110	3,404	5,297
EXCHANGE DIFFERENCES ON CASH AND CASH EQUIVALENTS	(166)	108	206
CASH AND CASH EQUIVALENTS - END OF YEAR	3,404	5,297	16,831

BioLineRx Ltd.

CONSOLIDATED CASH FLOW STATEMENTS

	Year ended December 31,		
	2018	2019	2020
	in USD thousands		
APPENDIX			
Adjustments required to reflect net cash used in operating activities:			
Income and expenses not involving cash flows:			
Depreciation and amortization	545	940	934
Long-term prepaid expenses	5	56	-
Exchange differences on cash and cash equivalents	166	(108)	(206)
Fair value adjustments of warrants	(1,743)	(4,634)	5,142
Share-based compensation	2,526	1,759	1,272
Interest and exchange differences on short-term deposits	(645)	(775)	(232)
Interest on loans	123	647	474
Gain on realization of long-term investment	(500)	-	-
Warrant issuance costs	-	417	594
Exchange differences on lease liability	-	154	125
	477	(1,544)	8,103
Changes in operating asset and liability items:			
Decrease (increase) in prepaid expenses and other receivables	(934)	1,106	428
Increase (decrease) in accounts payable and accruals	(773)	3,218	(1,716)
	(1,707)	4,324	(1,288)
	(1,230)	2,780	6,815
Supplemental information on interest received in cash	834	868	381
Supplemental information on interest paid in cash	165	1,198	994
Supplemental information on non-cash transactions	5,000	147	1,251