



## COMMUNIQUE DE PRESSE

### **Advanced Accelerator Applications annonce une hausse de 37% de ses ventes pour le troisième trimestre 2015 et une hausse de 32% de ses ventes pour les neuf premiers mois de 2015**

#### **Points clefs**

- Ventes en hausse de près de 37% pour Q3 2015 par rapport à Q3 2014
- Ventes en hausse de près de 32% sur un an pour les neuf premiers mois de l'année 2015 par rapport au neuf premiers mois de l'année 2014
- Introduction en bourse au Nasdaq Global Select Market (Nasdaq) et cotation sous le symbole "AAAP"
- Annonce de résultats positifs pour l'étude de phase III NETTER-1 évaluant Lutathera chez les patients atteints de tumeurs neuroendocrines avancées de l'intestin moyen
- Obtention de 2 nouvelles Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) en France pour FCholine et FDopa
- L'agence réglementaire américaine (FDA) accorde le statut de revue prioritaire à la demande d'enregistrement (NDA) de Somakit-TATE
- Demande d'AMM soumise à l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) pour Somakit-TOC

10 décembre 2015, Saint-Genis-Pouilly, France – Advanced Accelerator Applications S.A. (NASDAQ:AAAP) (AAA) entreprise internationale spécialisée en médecine nucléaire moléculaire (MNM) annonce ses résultats financiers pour le troisième trimestre et les neuf premiers mois de l'exercice 2015.

A propos des résultats du troisième trimestre 2015, Stefano Buono, Directeur Général de AAA précise: *"AAA entame une nouvelle étape et le troisième trimestre a été une période charnière et fructueuse pour notre société. Avec l'annonce des résultats positifs de l'étude de phase III NETTER-1 en septembre dernier et notre entrée en bourse en novembre, nous pensons que nous sommes bien positionnés pour faire progresser le développement de notre produit candidat Lutathera chez les patients atteints de tumeurs neuroendocrines avancées de l'intestin moyen. De plus, nous prévoyons de soumettre une demande de NDA auprès de la FDA américaine et une demande d'AMM dans l'Union européenne pour le Lutathera d'ici la fin du premier trimestre de 2016."*

Les résultats de l'étude NETTER-1 ont démontré que le traitement avec Lutathera est associé à une réduction statistiquement et cliniquement significative de 79% du risque de progression de la maladie ou de décès, chez les patients atteints de tumeurs neuroendocrines avancées de l'intestin moyen, par rapport au traitement avec une double dose de Octréotide LAR. D'après ces résultats, nous pensons que Lutathera a le potentiel d'apporter un bénéfice clinique important pour les patients et d'améliorer la prise en charge de cette maladie.

## Résultats financiers pour Q3 2015

Le total des ventes pour le trimestre s'arrétant au 30 septembre 2015 s'élève à 23.164 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 25.856 millions), ce qui représente une augmentation de 36.8% par rapport aux 16.937 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 18.905 millions) pour Q3 2014.

Pour le trimestre s'arrétant au 30 septembre 2015, la perte opérationnelle s'élève à 0.614 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 0.685 millions) comparés aux 1.149 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 1.282 millions) pour la même période en 2014.

La perte nette pour le troisième trimestre de 2015 s'élève à 1.818 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 2.029 millions) contre une perte nette pour le second trimestre 2014 de 0.436 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 0.487 millions).

L'EBITDA ajusté pour le trimestre arrêté au 30 septembre 2015 s'élève à 2.134 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 2.382 millions) comparés aux 1.544 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 1.723 millions) pour le troisième trimestre de 2014.

Les dépenses R&D pour le troisième trimestre 2015 s'élèvent à 3.121 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 3.484 millions) par rapport aux 2.612 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 2.915 millions) au troisième trimestre 2014.

## Résultats financiers des neuf premiers mois de 2015

Le total des ventes pour les neuf premiers mois de 2015 s'élève à 66.138 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 73.823 millions), ce qui représente une augmentation de 31.8% sur un an par rapport aux 50.166 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 55.995 millions) des neuf premiers mois de 2014.

La perte opérationnelle au cours des neuf premiers mois de 2015 s'élève à 4.162 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 4.645 millions) par rapport aux 1.281 million d'euros (USD<sup>(1)</sup> 1.430 millions) pour la même période 2014.

La perte nette pour les neuf premiers mois de 2015 se chiffre à 10.281 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 11.475 millions) versus une perte nette se chiffrant à 2.446 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 2.730 millions) pour les neuf premiers mois de 2014.

L'EBITDA ajusté pour les neuf premiers mois de 2015 s'élève à 4.046 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 4.516 millions) comparé à 5.976 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 6.670 millions) pour les neuf premiers mois de l'année 2014. L'EBITDA ajusté reste positif malgré des dépenses R&D et des coûts importants liés à la préparation du lancement commercial du Lutathera.

Les dépenses R&D des neufs premiers mois de 2015 s'élèvent à 10.710 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 11.954 millions) comparé aux 7.393 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 8.252 millions) sur les neuf premiers mois de 2014.

Au 30 septembre 2015, la trésorerie et l'équivalent de trésorerie opérationnelle représentent 52.291 millions d'euros (USD<sup>(1)</sup> 58.367 millions).

(1) Les montants en dollars US ont été convertis, par commodité uniquement. Pour les comptes de résultats des neuf premiers mois et du troisième trimestre 2015 et 2014, le taux appliqué est de €1 = USD 1.1162 tel que certifié par la Federal Bank de New York au 30 septembre 2015.

## Introduction en bourse et cotation au Nasdaq

AAA a réalisé un premier appel public à l'épargne (PAPE) et fixé le prix de son offre publique initiale de 4 688 000 American Depositary Shares (ADS) représentant 9 376 000 actions ordinaires au prix de US\$16.00 par ADS (chaque ADS représente 2 actions ordinaires). Les ADS sont négociés sur le Nasdaq Global Select Market (Nasdaq) depuis le 11 novembre 2015 sous le symbole "AAAP". L'option de surallocation de 15% a également été exercée par les preneurs fermes aux termes de laquelle 703,200 ADS supplémentaires représentant 1,406,400 actions ordinaires ont été émises au même prix de US\$16.

## Le point sur la pipeline

L'étude de phase III NETTER-1 évaluant notre produit candidat thérapeutique clef Lutathera chez les patients atteints de tumeurs neuroendocrines avancées de l'intestin moyen a atteint son critère d'évaluation principal, en démontrant que le traitement avec Lutathera est associé à une réduction statistiquement et cliniquement significative de 79% du risque de progression de la maladie ou de décès par rapport au traitement avec une double dose de Octréotide LAR (hasard ratio=0,21, IC 95%: 0,13-0,34;  $p < 0,0001$ ).

Ces résultats ont été présentés le 27 septembre 2015 lors du Congrès Européen de Cancérologie ECC 2015 au cours de la session présidentielle II.

La durée médiane de la survie sans progression (SSP ou PFS) dans le bras Lutathera n'a pas encore été atteinte tandis que la durée médiane est de 8,4 mois dans le bras Octreotide LAR (60mg).

Dans l'ensemble des données disponibles évaluables concernant les réponses tumorales ( $n=201$ ), 19 patients du groupe Lutathera (19%) ont présenté une réponse complète ou partielle (CR+PR) contre 3 patients (3%) dans le groupe Octreotide LAR 60 mg ( $p < 0,0004$ ). Bien que les données sur la survie globale (OS) ne soient pas suffisamment matures pour une analyse définitive, le nombre de décès était de 13 dans le groupe Lutathera et de 22 dans le groupe Octreotide LAR 60 mg ( $p=0,0186$  à l'analyse intérimaire) ce qui suggère une amélioration de la survie globale.

L'étude de phase III NETTER-1 montre une augmentation statistiquement et cliniquement significative de la SSP et du taux de réponse objective (ORR) et suggère également un bénéfice de survie pour les patients atteints de tumeurs neuroendocrines avancées de l'intestin moyen traités avec Lutathera.

Les effets indésirables observés avec Lutathera dans l'étude NETTER-1 sont cohérents avec les résultats des l'étude précédente de phase I-II, Lutathera présentant un profil d'innocuité favorable.

Le développement de Somakit, le produit candidat compagnon de diagnostic TEP/PET pour Lutathera, avance bien également, la FDA américaine ayant accordé le statut de revue prioritaire au NDA de SomaKit-Tate et AAA ayant soumis le 8 octobre 2015 une demande d'AMM pour SomaKit-TOC auprès de l'EMA.

Somakit, le produit candidat compagnon de diagnostic pour Lutathera, est un kit permettant une reconstitution immédiate de  $^{68}\text{Ga}$ -DOTATATE pour injection. Ce kit est en développement pour aider au diagnostic et à la prise en charge de patients atteints de tumeurs neuroendocrines exprimant des récepteurs à la somatostatine en utilisant la Tomographie par Emission de Positons (TEP/PET). Nous pensons que Somakit devrait significativement améliorer la précision du diagnostic tout en réduisant l'exposition des patients aux rayonnements.

-----

## **A propos de Advanced Accelerator Applications**

Advanced Accelerator Applications (AAA), groupe radiopharmaceutique fondé en 2002, dispose d'une vaste expérience dans le développement de produits innovants et d'applications à visée thérapeutique et diagnostique, et se focalise plus particulièrement sur les domaines de l'imagerie moléculaire et de la médecine personnalisée. A ce jour, AAA compte 17 laboratoires de production et de R&D et emploie plus de 390 salariés répartis dans 11 pays (France, Italie, Royaume-Uni, Allemagne, Suisse, Espagne, Pologne, Portugal, Israël, Etats-Unis et Canada). En 2014, les ventes de AAA se sont élevées à €69.9 millions d'euros (+29.8% vs. 2013). Les ventes des six premiers mois de 2015 ont atteint €43 millions d'euros (+29.5% vs. H1 2014). Pour de plus amples informations sur AAA, veuillez visiter le site [www.adacap.com](http://www.adacap.com).

## **A propos de Lutathera et de NETTER-1**

Lutathera (ou <sup>177</sup>Lu-DOTATATE) est un peptide analogue de la somatostatine marqué au Lutetium-177, ou Lu-177, actuellement en phase de développement pour le traitement des tumeurs neuroendocrines gastro-entéro-pancréatiques (TNE-GEP). Ce nouveau médicament a reçu la désignation de médicament orphelin de la part de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) et de la Food and Drug Administration (FDA) aux USA. Lutathera a aussi reçu, en avril 2015, la désignation de Fast Track (procédure accélérée) de la FDA dans le traitement de tumeurs neuroendocrines de l'intestin moyen inopérables, en progression. La FDA octroie la désignation de Fast Track (procédure accélérée) à des produits candidats pour le traitement de maladies graves qui répondent à un vide thérapeutique afin d'en faciliter leur développement et d'en accélérer leur examen. De plus, le Lutathera est aujourd'hui autorisé en usage compassionnel dans dix pays européens lorsqu'aucune alternative thérapeutique n'est disponible et avec autorisation spéciale.

Lutathera appartient à une famille émergente de traitements appelés peptide receptor radionuclide therapy (PRRT) qui ciblent les tumeurs carcinoïdes à l'aide de peptides analogues à la somatostatine marqués radioactivement. Actuellement en fin d'étude clinique de phase III avec l'étude pivot NETTER-1, Lutathera est le candidat en développement le plus avancé des PRRT.

NETTER-1 est la première étude de phase III, multicentrique, randomisée, contrôlée par un traitement de référence pour évaluer <sup>177</sup>Lu-DOTA0-Tyr3-Octreotate (Lutathera) chez des patients atteints de tumeurs neuroendocrines de l'intestin moyen, inopérables, en progression et surexprimant les récepteurs de somatostatine. 230 patients atteints de tumeurs neuroendocrines métastatiques de l'intestin moyen de grade 1-2, fonctionnelles ou non fonctionnelles, ont été randomisés pour recevoir 4 administrations d'une activité de 7,4 GBq chacune toutes les 8 semaines contre 60 mg octréotide LAR toutes les 4 semaines versus Octréotide LAR 60mg toutes les 4 semaines. Le critère d'évaluation principal était la SSP d'après les critères RECIST 1.1, avec une évaluation objective des tumeurs effectuée par un centre de lecture indépendant toutes les 12 semaines. Les objectifs secondaires comprenaient le taux de réponse objective, la survie globale, la toxicité et la qualité de vie.

## **A propos de la Médecine Nucléaire Moléculaire (MNM)**

La Médecine Nucléaire Moléculaire (MNM) est une spécialité médicale qui utilise des quantités infimes de substances actives, appelées radiopharmaceutiques, pour créer des images d'organes et de lésions et traiter un certain nombre de maladies, comme le cancer. Des produits radiopharmaceutiques sont injectés dans l'organisme et se fixent de façon ciblée sur des organes ou lésions choisis pour révéler des processus biochimiques spécifiques. Le Diagnostic Nucléaire Moléculaire permet aux médecins de diagnostiquer avec précision des maladies complexes comme le cancer, les maladies cardiovasculaires et des troubles neurologiques à des stades précoces et d'en améliorer le suivi. Les patients sont injectés au traceur radiopharmaceutique et des images avec des caméras TEP (Tomographie par Emission de Positons) ou TEMP (Tomographie par Emission Mono-Photonique) sont produites.

**\*Rapprochement de l'EBITDA ajusté et de la marge EBITDA ajustée avec le résultat net (perte) pour les activités poursuivies pour les trois et neuf mois s'arrêtant le 30 septembre 2015 et 2014**

En milliers d'euros	Trois mois s'arrêtant au		Neuf mois s'arrêtant au	
	09.30.2015	09.30.2014	09.30.2015	09.30.2014
Résultat net (perte)	(1,818)	436	(10,281)	(2,446)
<b>Ajustements:</b>				
Impôt sur le résultat	293	991	982	1,683
Produits financiers (incl. variation de la juste valeur des contreparties conditionnelles)	967	3	5,278	801
Charges financières (incl. variation de la juste valeur des contreparties conditionnelles)	(56)	(2,579)	(141)	(1,319)
Dotations aux amortissements et dépréciations	2,748	2,693	8,208	7,257
<b>EBITDA ajusté</b>	<b>2,134</b>	<b>1,544</b>	<b>4,046</b>	<b>5,976</b>
Ventes	23,164	16,937	66,138	50,166
<b>Marge EBITDA ajustée</b>	<b>9.21%</b>	<b>9.12%</b>	<b>6.12%</b>	<b>11.91%</b>

Nous avons inclus l'EBITDA ajusté dans le présent communiqué car il est une mesure clé utilisée par la direction et le conseil d'administration pour (i) comprendre et évaluer notre rendement d'exploitation de base et projections, (ii) préparer et approuver notre budget annuel et (iii) développer des plans opérationnels à court et à long terme. En particulier, nous pensons que l'exclusion des dépenses éliminées dans le calcul de l'EBITDA ajusté peut fournir une mesure utile pour les comparaisons de performances d'une période à l'autre. Par conséquent, nous pensons que l'EBITDA ajusté est une information utile pour les investisseurs et autres pour comprendre et évaluer nos résultats d'exploitation de la même manière que pour notre direction et conseil d'administration.

Bien que l'EBITDA ajusté soit fréquemment utilisé par les investisseurs et analystes financiers pour évaluer les sociétés, l'EBITDA ajusté a des limites en tant qu'outil financier et ne doit pas être considéré séparément ni comme un substitut pour l'analyse de nos résultats d'exploitation présentés selon les normes IFRS.

### **Avertissements**

Le présent communiqué peut contenir des déclarations de nature prospective. Toutes les déclarations, autres que les déclarations de faits historiques, contenues dans ce communiqué de presse, y compris des déclarations concernant la stratégie de l'entreprise, les opérations futures, la situation financière future, les revenus futurs, les coûts projetés, perspectives, plans et objectifs de gestion, sont des déclarations de nature prospective. Les mots «anticipe», «croît», «estime», «s'attend à», «a l'intention de», «peut», «planifie», «prévoit», «projette», «cible», «potentiel», «sera», «serait», «pourrait», «devrait», «continue» et autres expressions similaires visent à identifier des déclarations de nature prospective, même si certaines déclarations prospectives ne contiennent pas ces mots précis. Les déclarations prospectives reflètent les attentes actuelles de la société quant aux événements futurs. Ces déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes ainsi que d'autres facteurs qui pourraient rendre les résultats réels notablement différents des résultats, performances ou réalisations futurs annoncés ou impliqués dans ces déclarations. Ces facteurs comprennent, mais ne sont pas limités à, l'évolution des conditions du marché, la conclusion fructueuse et en temps opportun des études cliniques, l'approbation de l'EMA, de la FDA et autres approbations réglementaires pour nos produits en développement, l'apparition d'effets secondaires ou effets indésirables graves causés par ou associés à nos produits et produits candidats; notre capacité à obtenir des quantités suffisantes de matériel et matières premières nécessaires pour le Lutathera et autres composés chimiques jugés acceptables pour une utilisation dans nos processus de fabrication, de la part de nos fournisseurs; notre capacité d'assurer une

livraison ponctuelle et sûre de nos produits ou produits candidats par des tiers; tous problèmes liés à la fabrication, la qualité ou la performance de nos produits ou produits candidats; le taux et le degré d'acceptation du marché et l'utilité clinique de Lutathera et de nos autres produits ou produits candidats; nos estimations concernant les débouchés commerciaux pour le Lutathera, notre conviction de générer des ventes plus élevées alors que nous diversifions nos produits; notre capacité à mettre en œuvre notre stratégie de croissance, y compris notre expansion aux États-Unis; notre capacité à maintenir et à créer de nouvelles structures pour la vente, commercialisation et distribution; notre propriété intellectuelle et licences détenues; la législation ou la réglementation dans les pays où nous vendons nos produits qui affectent la tarification des produits, la fiscalité, le remboursement, l'accès ou la distribution; et les conditions économiques, politiques, démographiques et commerciales générales en Europe, aux États-Unis et ailleurs. AAA fournit les informations contenues dans le présent communiqué de presse à la date d'aujourd'hui et n'est pas tenu de mettre à jour les déclarations prospectives y figurant au vu de nouvelles informations, de futurs événements ou autres, à moins que les lois sur les valeurs mobilières applicables le requièrent.

## **Contacts**

### **Relations Médias AAA**

Laetitia Defaye  
Head of Corporate Communications  
laetitia.defaye@adacap.com  
Tel: +33 (0)6 86 65 73 52

Véronique Mermet  
Communications Officer  
info@adacap.com  
Tel: +33 (0)4 50 99 30 70

### **Relations Investisseurs AAA**

Jordan Silverstein  
Director of Investor Relations  
jordan.silverstein@adacap.com  
Tel: + 1-212-235-2394

## **Media enquiries**

### **FTI Consulting**

Kimberly Ha  
kimberly.ha@fticonsulting.com  
Tel: 1-212-850-5612

### **iCorporate (Italy)**

Elisa Piacentino  
elisa.piacentino@icorporate.it  
Tel: +39 02 4678754 - +39 366 9134595

**UNAUDITED CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF INCOME**  
**THREE MONTHS AND NINE MONTHS ENDED SEPTEMBER 30, 2015 AND 2014**

In € thousands	Three Months Ended		Nine Months Ended	
	09.30.2015	09.30.2014	09.30.2015	09.30.2014
Sales	23,164	16,937	66,138	50,166
Raw materials and consumables used	(4,827)	(3,579)	(13,918)	(9,781)
Personnel costs	(7,535)	(5,838)	(20,505)	(14,844)
Other operating expenses	(10,201)	(6,848)	(31,879)	(22,903)
Other operating income	1,533	872	4,210	3,338
Depreciation and amortization	(2,748)	(2,693)	(8,208)	(7,257)
<b>Operating loss</b>	<b>(614)</b>	<b>(1,149)</b>	<b>(4,162)</b>	<b>(1,281)</b>
Finance income (including changes in fair value of contingent consideration)	56	2,579	141	1,319
Finance costs (including changes in fair value of contingent consideration)	(967)	(3)	(5,278)	(801)
<b>Net finance (loss) / income</b>	<b>(911)</b>	<b>2,576</b>	<b>(5,137)</b>	<b>518</b>
<b>Profit / (Loss) before income taxes</b>	<b>(1,525)</b>	<b>1,427</b>	<b>(9,299)</b>	<b>(763)</b>
<b>Income taxes</b>	<b>(293)</b>	<b>(991)</b>	<b>(982)</b>	<b>(1,683)</b>
<b>Profit / (Loss) for the period</b>	<b>(1,818)</b>	<b>436</b>	<b>(10,281)</b>	<b>(2,446)</b>
<b>Attributable to:</b>				
Owners of the company	(1,818)	855	(10,281)	(1,548)
Non-controlling interests	-	(419)	-	(898)
<b>Profit / (Loss) per share</b>				
Basic (€ per share)	(0.03)	0.01	(0.16)	(0.02)
Diluted (€ per share)	(0.03)	0.01	(0.16)	(0.02)

**UNAUDITED CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF COMPREHENSIVE INCOME  
THREE MONTHS AND NINE MONTHS ENDED SEPTEMBER 30, 2015 AND 2014**

In € thousands	Three Months Ended		Nine Months Ended	
	09.30.2015	09.30.2014	09.30.2015	09.30.2014
<b>Profit / (loss) for the period</b>	<b>(1,818)</b>	<b>436</b>	<b>(10,281)</b>	<b>(2,446)</b>
<b>Other comprehensive income / (expense):</b>				
<b>Items that may be reclassified subsequently to profit or loss</b>				
Exchange differences on translating foreign operations	(1,714)	1,042	2,173	1,646
<b>Items that will never be reclassified subsequently to profit or loss</b>				
Remeasurement of defined benefit liability	1	(64)	38	(57)
<b>Other comprehensive (expense) / income net of tax (1)</b>	<b>(1,713)</b>	<b>977</b>	<b>2,211</b>	<b>1,589</b>
<b>Total comprehensive profit / (loss) for the period</b>	<b>(3,531)</b>	<b>1,413</b>	<b>(8,070)</b>	<b>(857)</b>
<b>Total comprehensive loss attributable to:</b>				
Owners of the company	(3,531)	1,789	(8,070)	(10)
Non-controlling interests	-	(376)	-	(847)

(1) Negative tax effect of €19 thousand at September 30, 2015 and €28 thousand at September 30, 2014.



**UNAUDITED CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENTS OF FINANCIAL POSITION  
AT SEPTEMBER 30, 2015**

<b>ASSETS (In € thousands)</b>	<b>09.30.2015</b>	<b>12.31.2014</b>
<b>Non-current assets</b>	<b>111,623</b>	<b>107,842</b>
Goodwill	22,256	21,377
Other intangible assets	31,689	32,410
Property, plant and equipment	55,797	51,779
Financial assets	1,478	1,959
Deferred tax assets	403	317
<b>Current assets</b>	<b>97,085</b>	<b>78,672</b>
Inventories	4,357	3,363
Trade and other receivables	27,289	20,053
Other current assets	13,148	10,160
Cash and cash equivalents	52,291	45,096
<b>TOTAL ASSETS</b>	<b>208,708</b>	<b>186,514</b>
<b>EQUITY AND LIABILITIES (In € thousands)</b>	<b>09.30.2015</b>	<b>12.31.2014</b>
<b>Equity attributable to owners of the company</b>	<b>101,559</b>	<b>85,187</b>
Share capital	6,777	6,323
Share premium	141,264	118,421
Reserves and retained earnings	(36,201)	(30,058)
Net loss for the period / year	(10,281)	(9,499)
<b>Total equity</b>	<b>101,559</b>	<b>85,187</b>
<b>Non-current liabilities</b>	<b>70,239</b>	<b>70,709</b>
Non-current provisions	8,408	8,011
Non-current financial liabilities	17,585	20,971
Deferred tax liabilities	3,535	4,460
Other non-current liabilities	40,711	37,267
<b>Current liabilities</b>	<b>36,910</b>	<b>30,618</b>
Current provisions	46	128
Current financial liabilities	5,603	5,915
Trade and other payables	14,911	12,156
Other current liabilities	16,350	12,419
<b>Total liabilities</b>	<b>107,149</b>	<b>101,327</b>
<b>TOTAL EQUITY AND LIABILITIES</b>	<b>208,708</b>	<b>186,514</b>