

Klarer Fokus – gute Perspektiven



Rede zur Hauptversammlung 2011 der Biotest AG
Prof. Dr. Gregor Schulz, Vorsitzender des Vorstands

Höhepunkte 2010 / 1. Quartal 2011

- Fokussierung auf Plasmaproteine und Biotherapeutika
- Vertrag zur Veräußerung des Segments Mikrobiologisches Monitoring
- Unterlagen zur Zulassung von Bivigam™ in den USA eingereicht
- Weiterentwicklung Plasmaproteine
- Bedarfsorientierter Kapazitätsausbau
- Wichtige Fortschritte bei monoklonalen Antikörpern

Verkauf Mikrobiologisches Monitoring



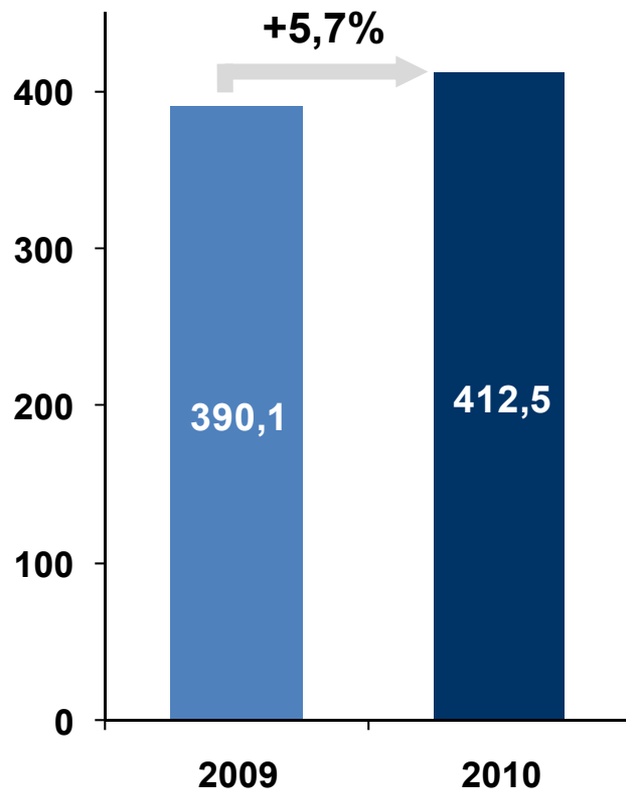
- Vertrag mit Merck KGaA, Darmstadt, unterzeichnet am 22. März 2011
- Voraussichtlich wirksam im zweiten Halbjahr 2011
- Transaktion umfasst sämtliche Aktivitäten von Biotest HYCON, die heipha Dr. Müller GmbH sowie drei Beteiligungsgesellschaften
- Unternehmenswert: 101 Mio. €, erwarteter Verkaufsgewinn für Biotest: 30 - 40 Mio. €
- Mittelzufluss in der Größenordnung 40 - 50 Mio. €

Finanzkennzahlen 2010 / 2011



Umsatzentwicklung 2010

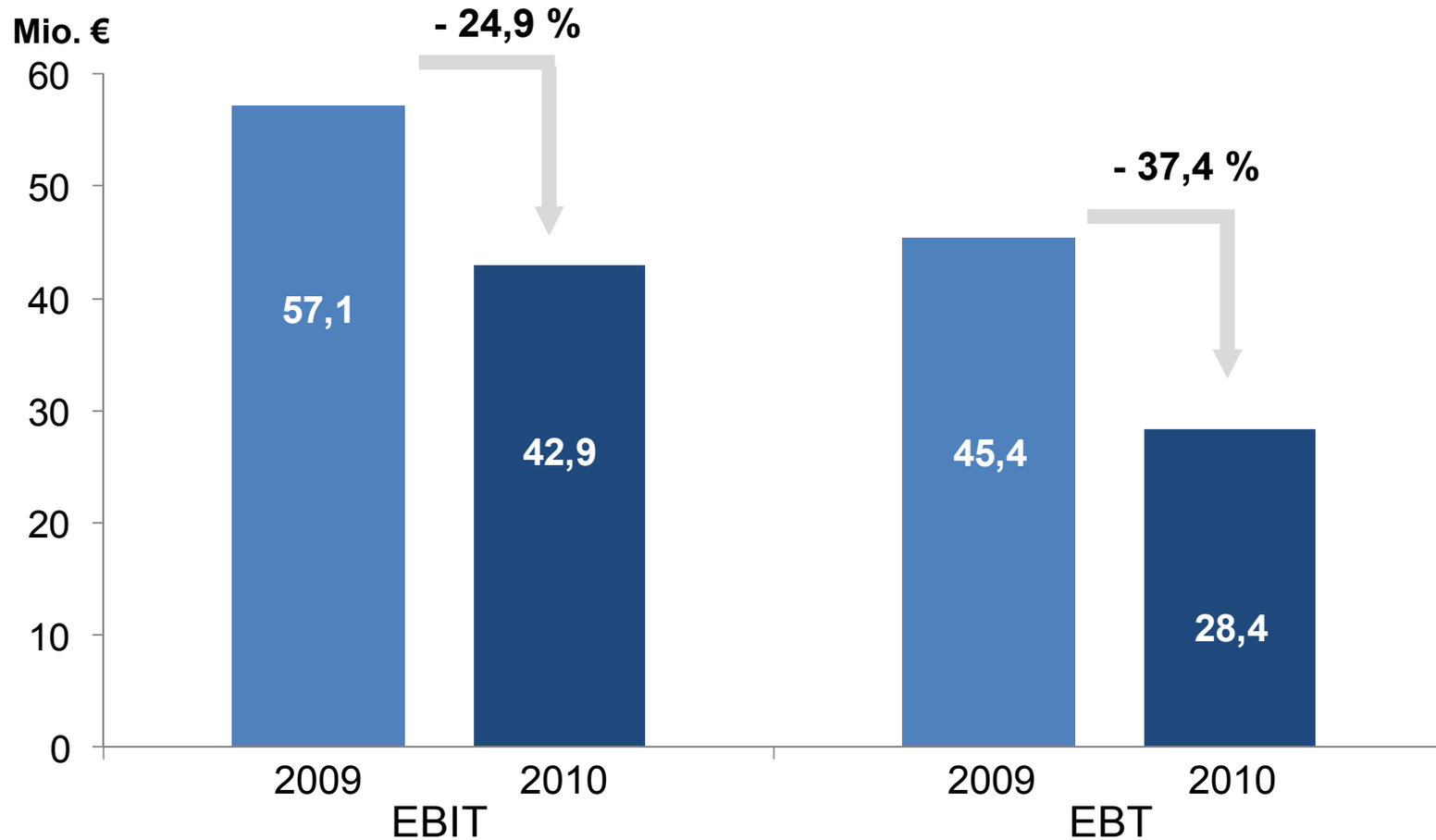
Umsatz Biotest Gruppe* (in Mio. €)



- Umsatz fortgeführte Geschäftsbereiche – Segment Plasmaproteine
- Umsatz 2010 nichtfortgeführter Geschäftsbereich: 51,0 Mio. € (i.W. Segment Mikrobiologisches Monitoring)

* fortgeführte Geschäftsbereiche

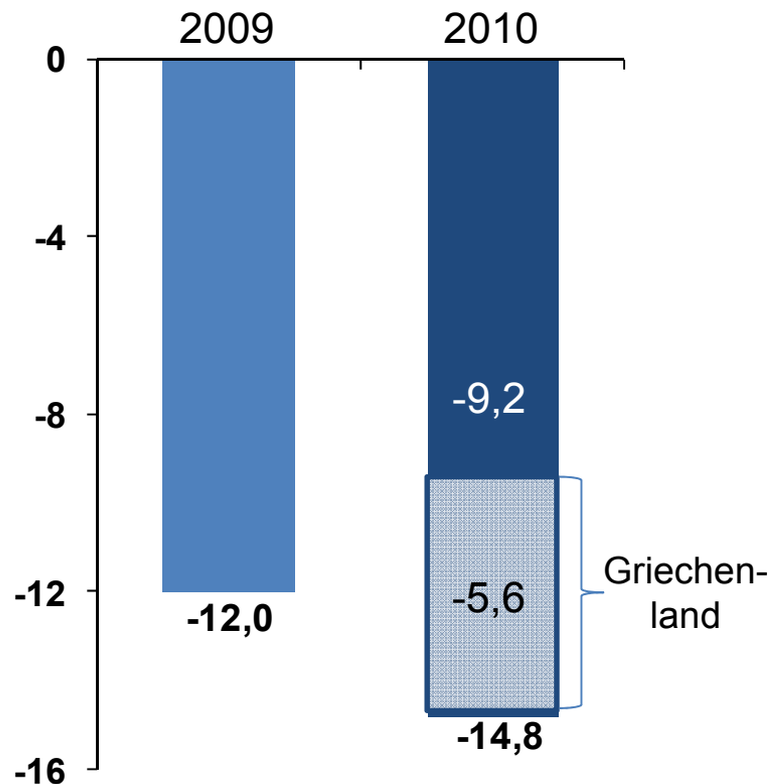
Operatives (EBIT) und Vorsteuerergebnis (EBT)*



* fortgeführte Geschäftsbereiche

Finanzergebnis

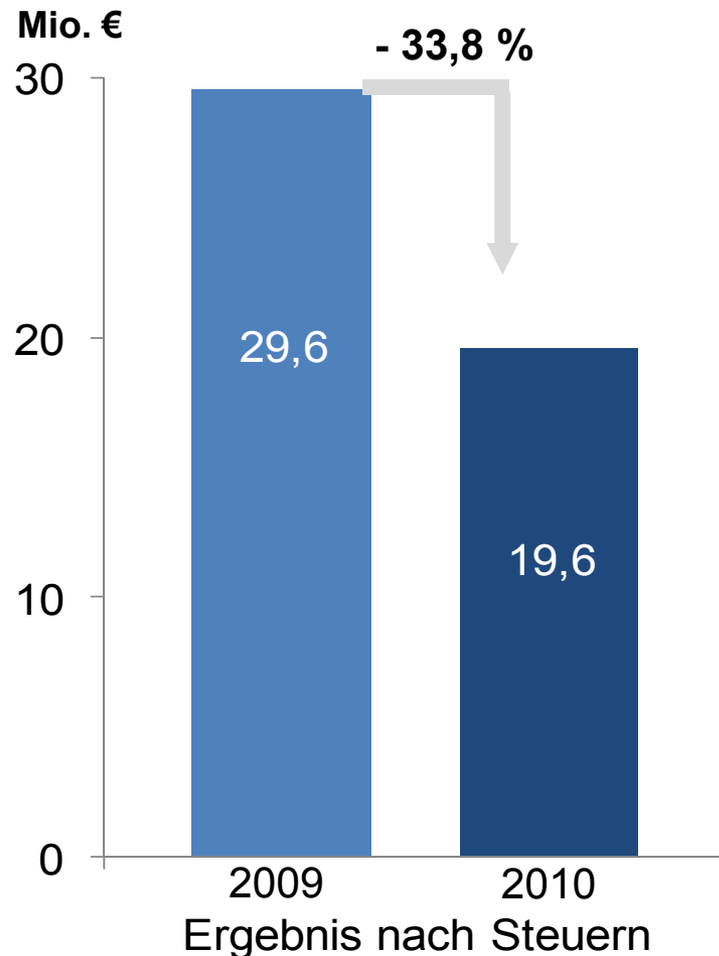
Finanzergebnis Biotest Gruppe* (in Mio. €)



- Finanzergebnis durch Bewertung griechischer Staatsanleihen belastet
- Anleihen mit 1-3 Jahren Laufzeit
- Tausch gegen offene Forderungen aus den Jahren 2007-2009

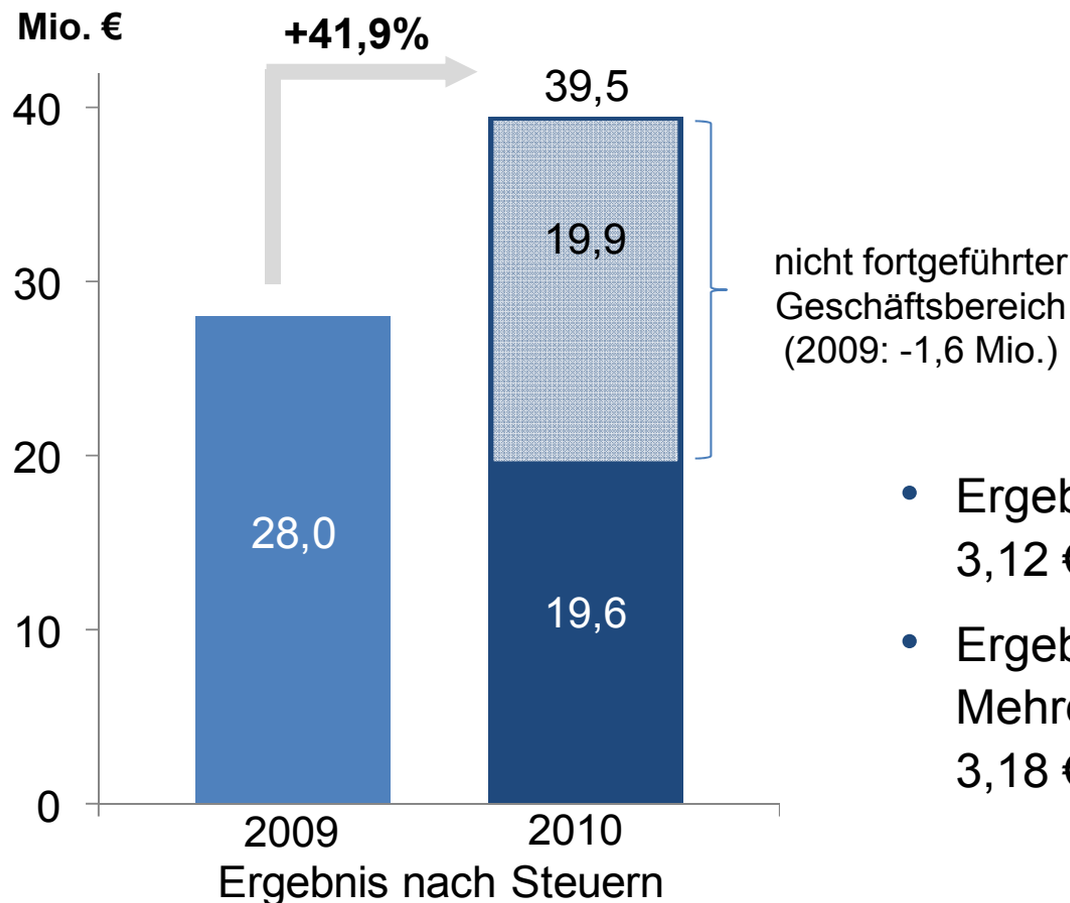
* fortgeführte Geschäftsbereiche

Ergebnis nach Steuern fortgeführte Geschäftsbereiche



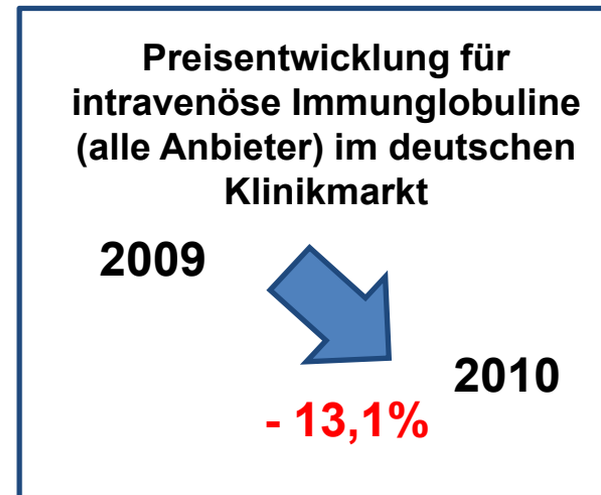
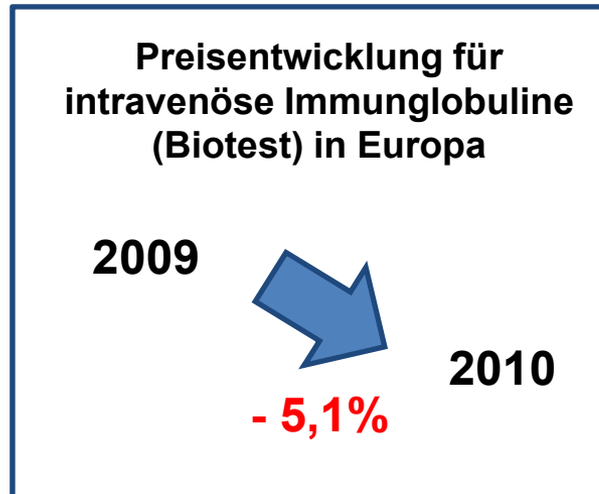
- Ergebnis je Stammaktie:
1,64 € (2009: 2,49 €)
- Ergebnis je Vorzugsaktie, inkl.
Mehrdividendenanspruch:
1,70 € (2009: 2,55 €)

Ergebnis nach Steuern inklusive nicht fortgeführter Geschäftsbereiche



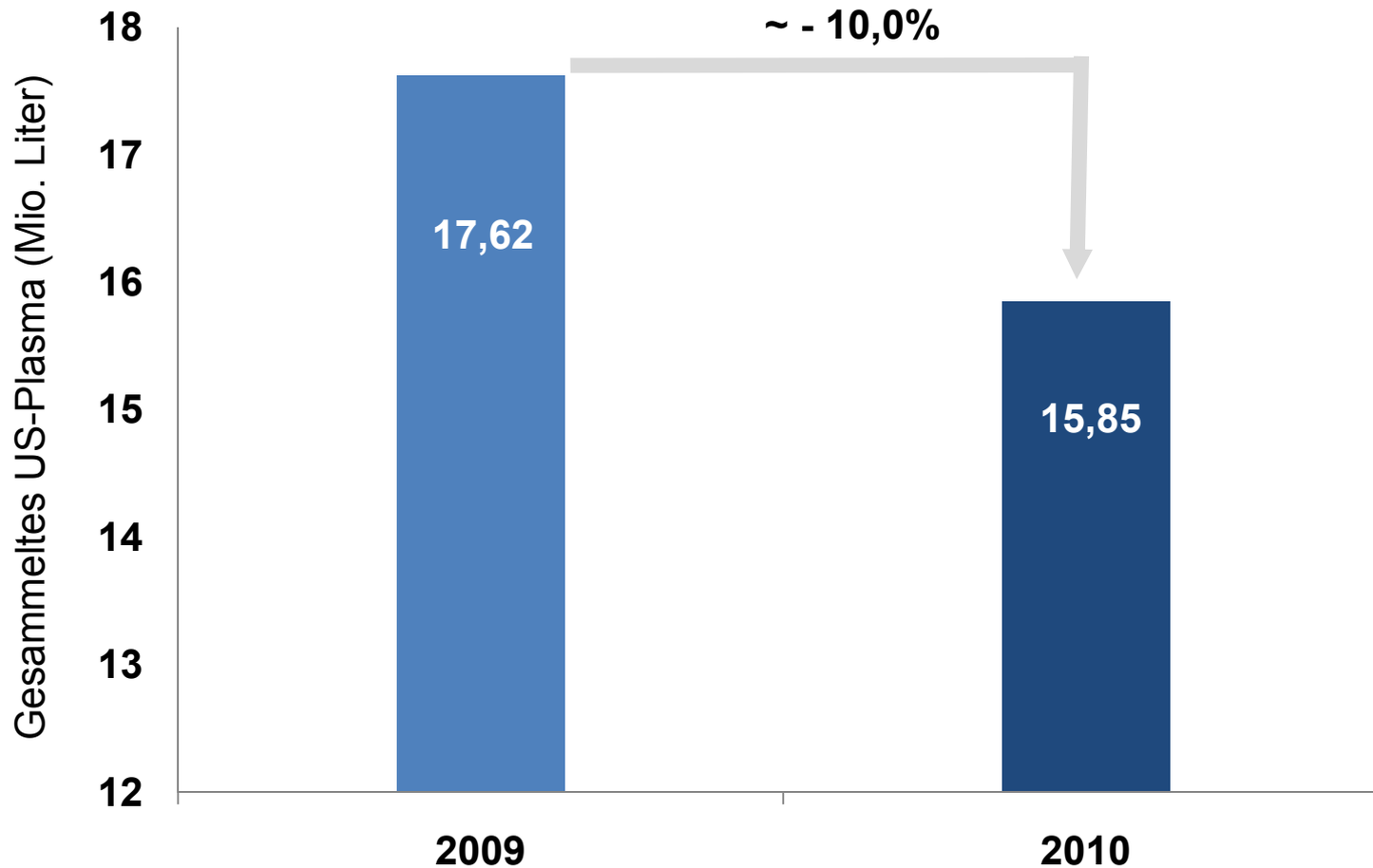
- Ergebnis je Stammaktie:
3,12 € (2009: 2,16 €)
- Ergebnis je Vorzugsaktie, inkl.
Mehrdividendenanspruch:
3,18 € (2009: 2,22 €)

Marktumfeld: Preise für Immunglobuline unter Druck

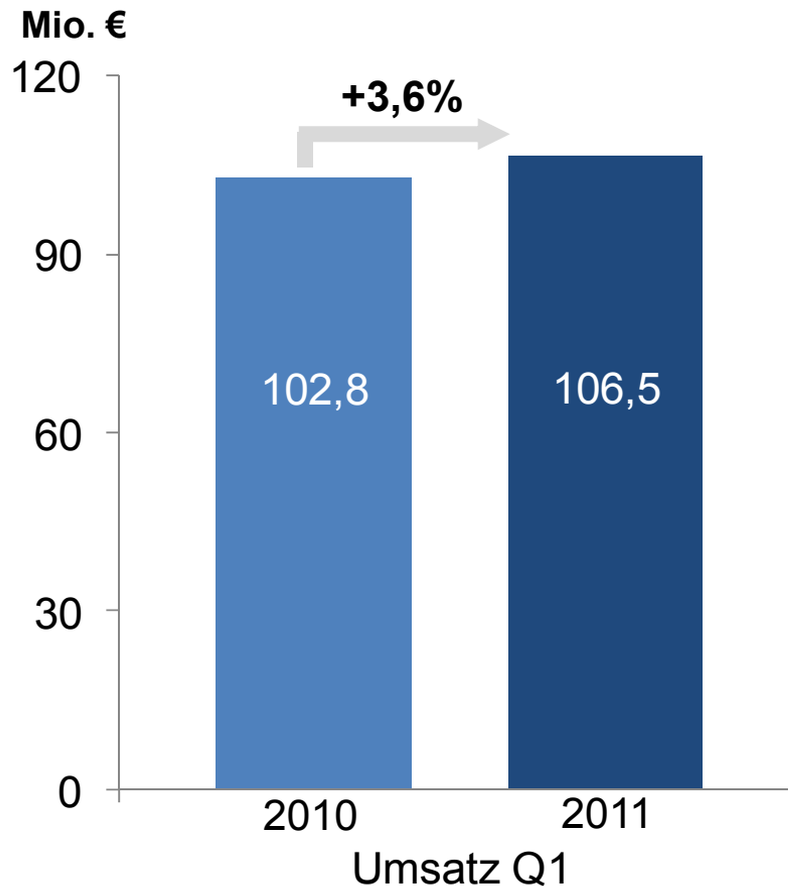


- Ausgeweitetes Angebot übersteigt Nachfragewachstum
- Deutlicher Preisrückgang bei polyspezifischen Immunglobulinen und Gerinnungsfaktoren in Europa, Preise in USA weitgehend stabil
- Erheblicher und anhaltender Preisdruck in übrigen Regionen

Plasmasammelvolumen in den USA deutlich geringer



Umsatz- und Ergebnisentwicklung Q1 2011*



Trotz Umsatzwachstum
Rückgang des EBIT:

- Starker Preisdruck in Märkten außerhalb EU und USA
- Auswirkungen Zwangsrabatt in Deutschland
- Verzögerter Produktionsstart bei BPC belastet Herstellkosten
- EBIT: 9,1 Mio. € (2010: 10,7 Mio. €)

* fortgeführte Geschäftsbereiche

Ergebnis und Umsatzziel für 2011

Einflussfaktoren:

- Schwierige Preisentwicklung in Q1 in Märkten außerhalb Europas
- Erhöhte Unsicherheit hinsichtlich weiterer Entwicklung
- Zusätzliche Belastungen bei BPC in Höhe von 7 - 8 Mio. €



Ergebnisziel entsprechend nach unten korrigiert

Umsatzziel bekräftigt

(bisherige Ziele für 2011: Umsatz- und Ergebnissteigerung um 1-2 %)

Biotest: Ausrichtung und Strategie



Biotest: Strategische Schwerpunkte



Fokussierung

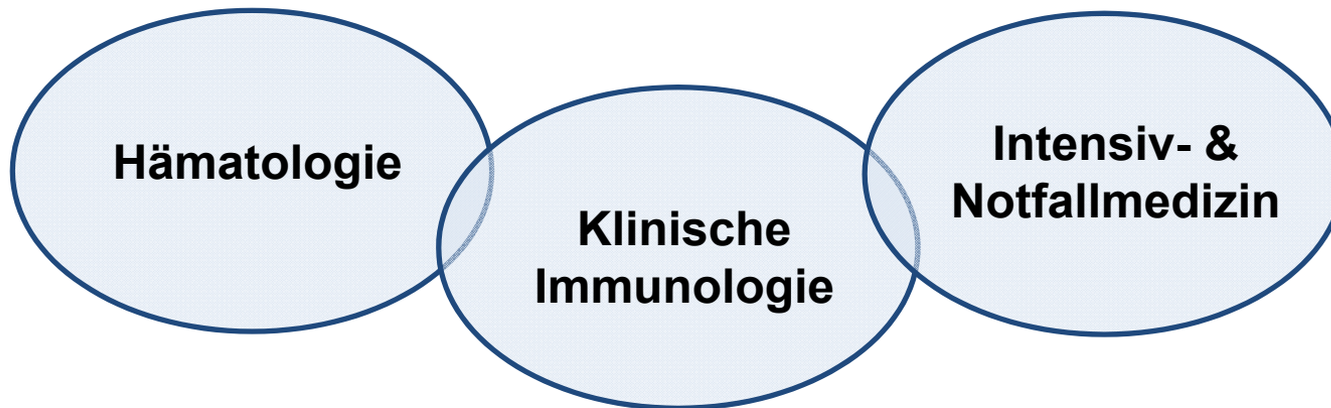


Forschung und Entwicklung



Internationalisierung

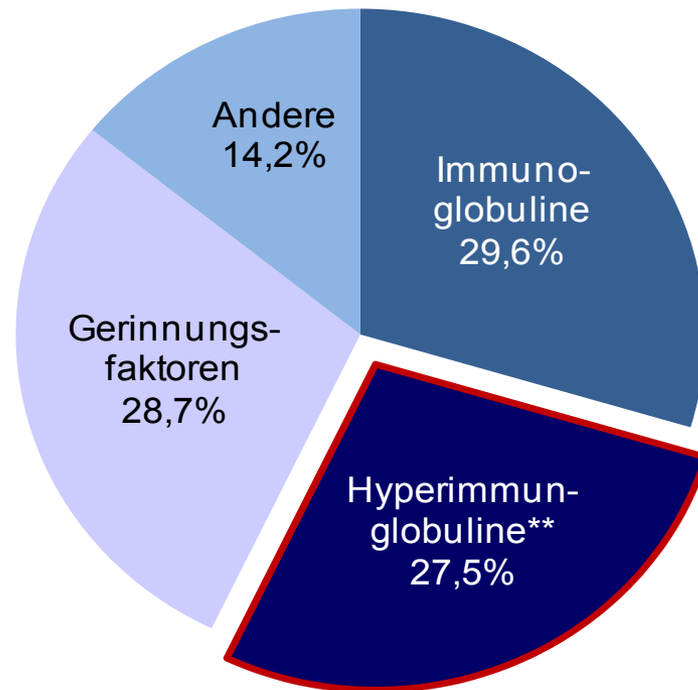
Biotest – Pharmaunternehmen, aktiv in drei Gebieten



Produkte	Haemoctin® Haemonine®	Intratect® Hepatect® CP, Nabi-HB® Zutectra® Cytotect® CP Varitect® CP	Pentaglobin® Humanalbumine Biseko® Cofact®
Pipeline	BT-062	Bivigam™ Fovepta™ Civacir™ BT-061 BT-063	IgM-Konzentrat Fibrinogen

Kompetenz und Stärke bei Hyperimmunglobulinen

Plasmaproteine: Umsatz 2010 nach Produktgruppen *



- Hyperimmunglobuline: Spezialpräparate
- Preisniveau grundsätzlich höher und stabiler
- Hyperimmunglobuline wichtige Produktgruppe bei Biotest

* ohne Plasmaverkäufe und Lohnfraktionierung

**einschließlich Pentaglobin®

Fortschritte in F&E



Projekt Bivigam™ auf der Zielgeraden

**Polyspezifisches
Immunglobulin mit breitem
Anwendungsspektrum,
u.a. Antikörpermangel und
Autoimmunerkrankungen.
Vergleichbar mit Intratect®**



- Zulassungsdossier am 3. November 2010 bei der FDA eingereicht
- Erste Inspektionen z.B. von klinischen Prüfzentren und Abfüllanlagen (Altea) durch die Behörde erfolgreich absolviert
- Zulassung erwartet für 1. Halbjahr 2012, erste Umsätze ab Mitte 2012

Jährliches Umsatzpotenzial:
ca. 100 Mio. US-Dollar

Erweiterte Kompetenz bei Hepatitis

Hepatitis B:

Hepatect® FH



Re-Infektionsprophylaxe nach
Lebertransplantationen

Zutectra®



Prophylaxe bei
Neugeborenen

Fovepta™

Zulassung
erwartet für
April 2012
(Deutschland)

Hepatitis C:

Civacir™

Fortsetzung
klinische Prüfung
im **1. HJ 2012**
(USA)

Re-Infektionsprophylaxe
nach Lebertransplantationen

Cytotec® CP: Deutliche Hinweise auf Wirksamkeit

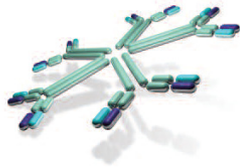
**Verhinderung einer
vorgeburtlichen
Infektion mit dem
Cytomegalie-Virus bei
ungeborenen Kindern**



- Phase-III-Studie
- Zwischenanalyse: deutliche Hinweise auf Wirksamkeit, frühere positive Daten bestätigt
- Projekt wird weiterverfolgt
- Bisher mehr als 7.400 Schwangere eingebunden

IgM-Konzentrat und Fibrinogen: Attraktive Erweiterung bei Intensiv- & Notfallmedizin

IgM Konzentrat



- IgM-angereichertes Immunglobulin zur Behandlung schwerer bakterieller Infektionen
- Nachfolgepräparat von Pentaglobin®
- Beginn Phase-II-Studie im dritten Quartal 2011

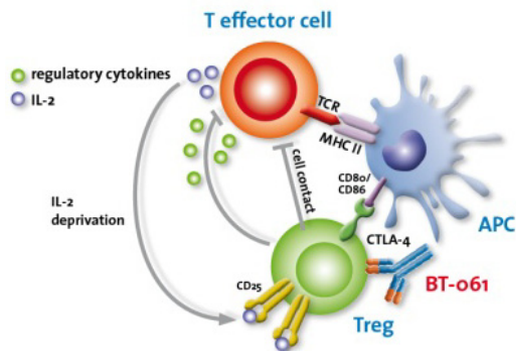
Fibrinogen



- Eingesetzt in der Intensivmedizin bei schweren Blutungen
- Stark wachsender Markt
- Vorteile in der Handhabung
- Beginn der klinischen Entwicklung Anfang 2012

Biotherapeutika ergänzen sich mit dem Kerngeschäft

BT-061

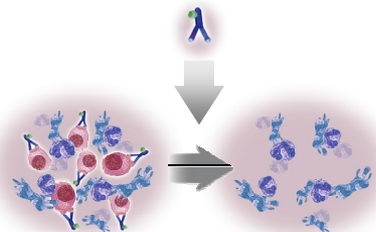


Selektive Aktivierung
regulatorischer T-Zellen

Hauptindikationen:

- **Rheumatoide Arthritis**
- **Psoriasis**

BT-062

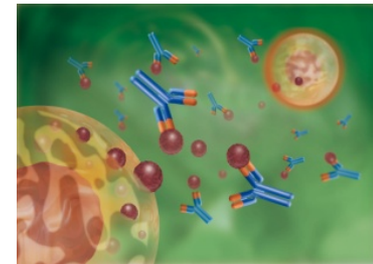


Selektive und effiziente
Anti-Tumor-Wirkung

Hauptindikation:

- **Multiples Myelom**

BT-063



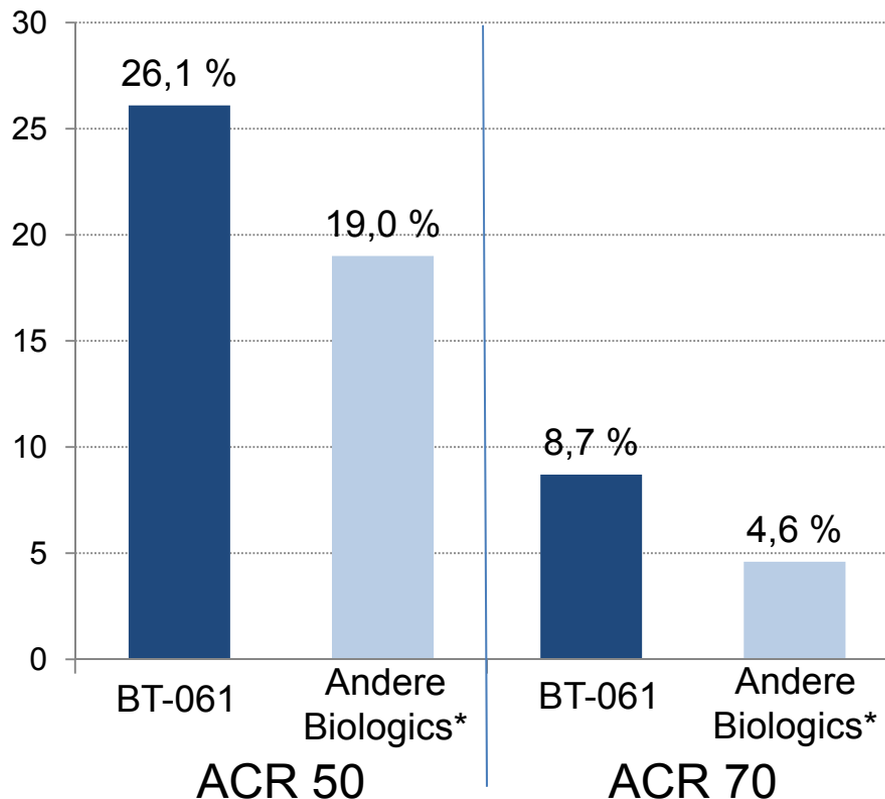
Positive Modulation des
Immunsystems

Hauptindikation:

- **Systemischer Lupus Erythematoses (SLE)**

BT-061: Weitere Hinweise auf kompetitive Wirksamkeit

**Studie 961: subkutane Verabreichung von
50 mg BT-061 + MTX**
ACR-Scores 9 Wochen nach Verabreichung**

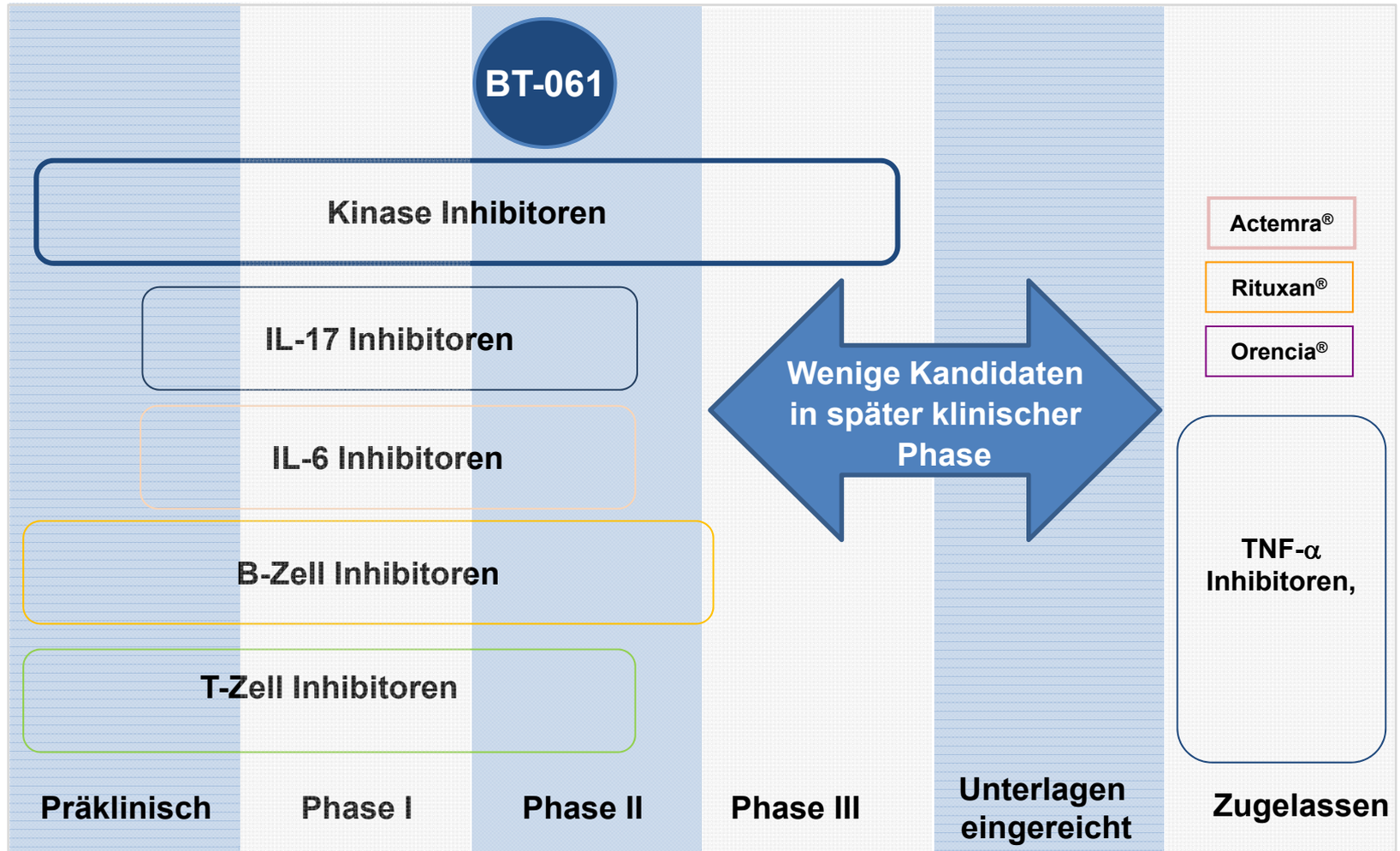


- Bereits nach achtwöchiger Behandlung deutliche Verbesserung
- Höhere Ansprechraten als bei bereits zugelassenen Biologika

* Daten (Mittelwert) aus den Studien bereits zugelassener Biologics, z.B. monoklonale Antikörper, keine direkten Vergleichsstudien

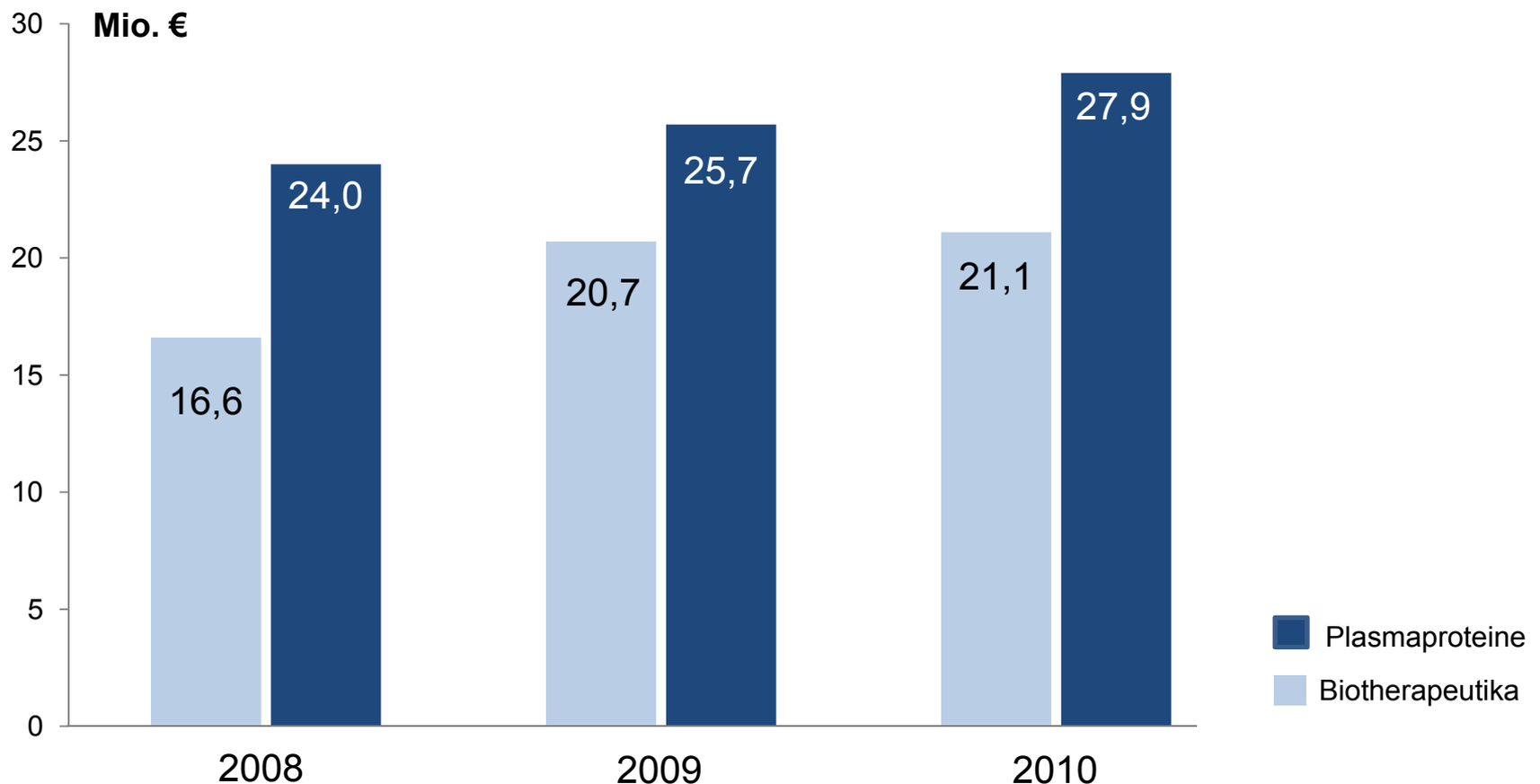
** MTX = Methotrexat, RA-Standard-Basistherapie

BT-061: Attraktive Wettbewerbssituation



Investitionen in die Zukunft bei Plasmaproteinen und Biotherapeutika gleichermaßen

FuE-Aufwendungen Plasmaproteine und Biotherapeutika 2008 - 2010



Partnering: Intensive Verhandlungen



- Auf Basis positiver Wirksamkeitsdaten aus Phase-II-Studien Gespräche weiter intensiviert
- Komplexe Verhandlungen – daher bisher noch kein Vertrag geschlossen
- Verhandlungen werden mit hoher Priorität fortgesetzt



Gründlichkeit vor Geschwindigkeit: Optimale Struktur der Vereinbarung wichtiger als Zeitpunkt der Unterzeichnung
Biotest steht nicht unter Zeitdruck

Produktion & Vertrieb



Kontinuierliche Weiterentwicklung der Kapazitäten



- Investitionsvolumen in Anlagen
2006-2010: 130,9 Mio. €
- Nach USA nun Fokus auf Europa
- Erweiterung der Abfüllungs- und
Verpackungsanlage in Dreieich
(25 Mio. €, bis 2013)
- Für 2011 Gesamtinvestitionen von
rund 35 Mio. € geplant

Internationalisierung des Vertriebs



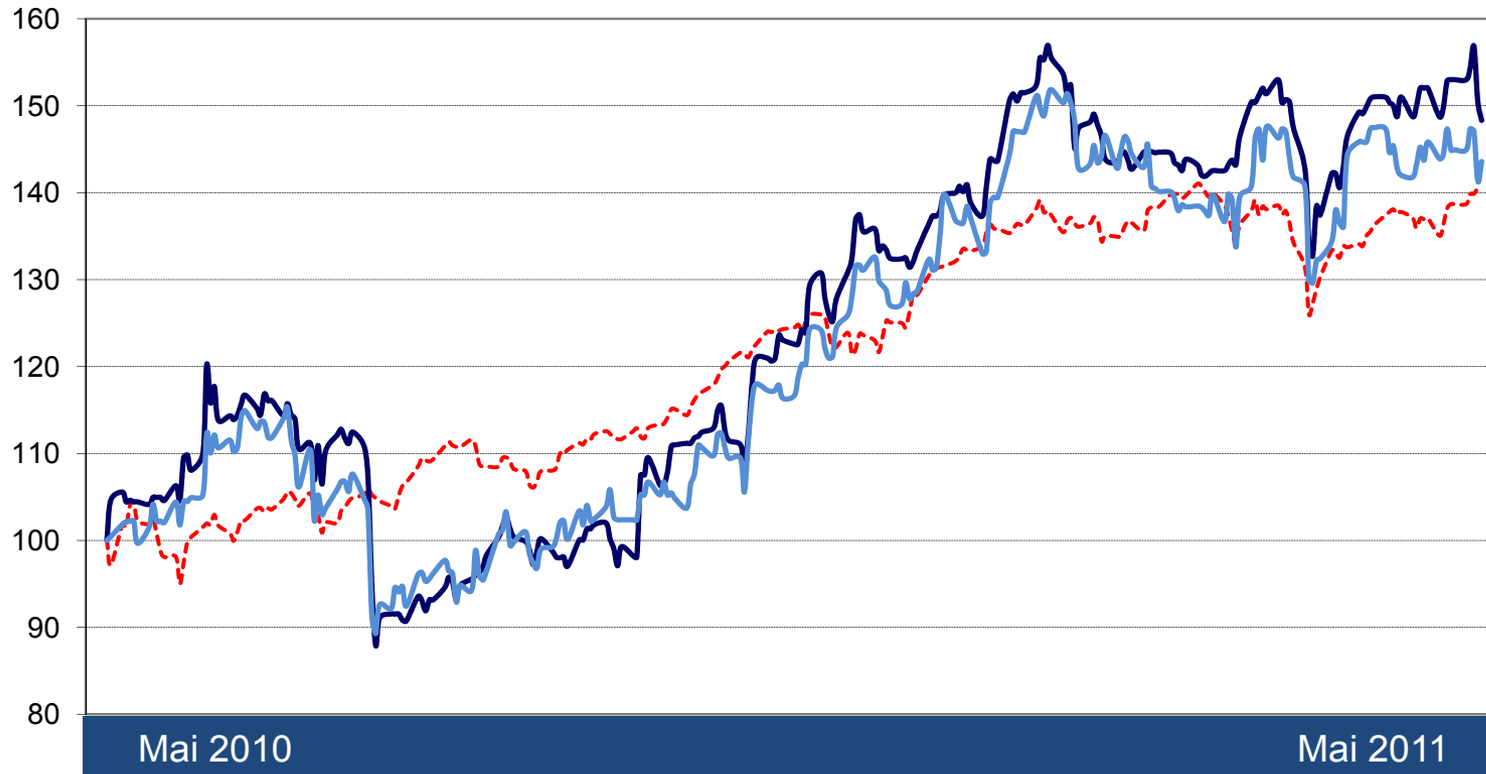
- Zulassung von Immunglobulinen in weiteren Märkten (z.B. Intratect[®] in Frankreich und Spanien)
- Ausbau der internationalen Vertriebsstrukturen
- Übernahme des früheren Distributionspartners in Brasilien

Biotest 2010: Die Basis verbreitert

- Fortschritte in zentralen strategischen Projekten
- Gute Ergebnisse bei Forschung und Entwicklung
- Bedarfsorientierte Weiterentwicklung der Kapazitäten
- Fokussierung konsequent umgesetzt, gute Lösung für Diagnostik-Geschäft gefunden



Aktienkursentwicklung (%)*

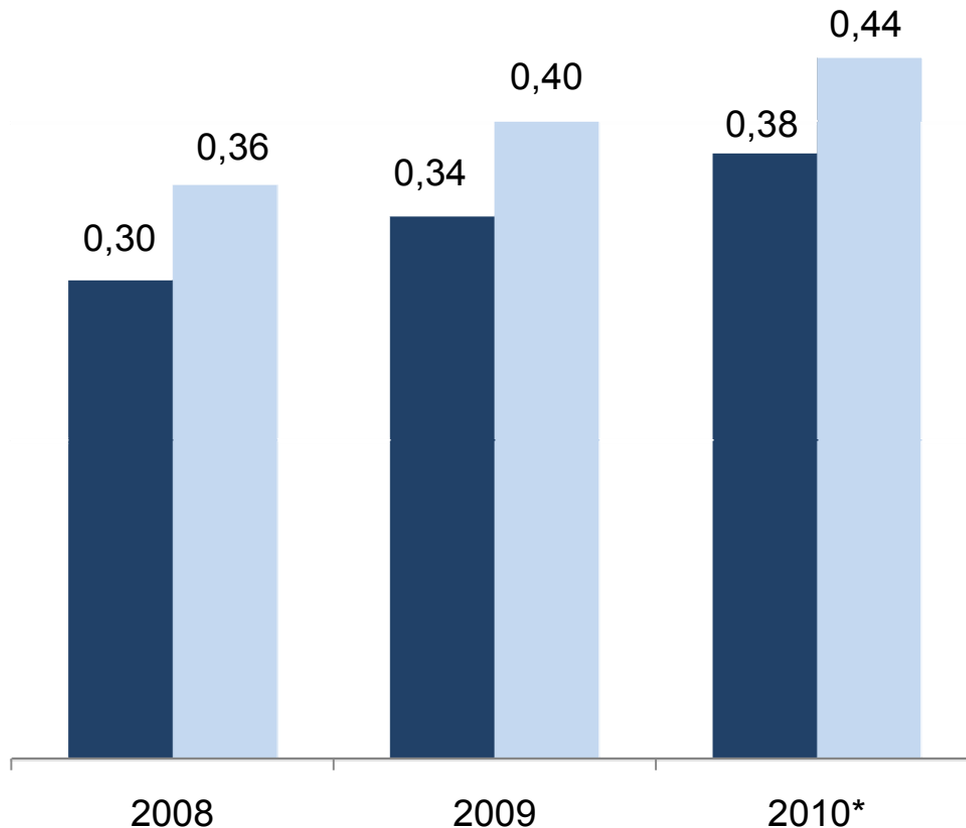


--- SDax — Biotest Vorzugsaktie — Biotest Stammaktie

*Entwicklung vom 6. Mai 2010
bis zum 5. Mai 2011

Dividendenvorschlag

Biotest: Dividende je Aktie 2008-2010* in €



- Vorschlag an die HV zur Gewinnverwendung 2010:
- Bilanzgewinn: 22.653.652,94 €
- Ausschüttung: 4.764.858,48 €
- Dividende:
0,38 € je Stammaktie
0,44 € je Vorzugsaktie

■ Vorzugsaktien
■ Stammaktien

* Vorschlag

Klarer Fokus – gute Perspektiven



Danke für Ihre Aufmerksamkeit!