



**COMUNICACIÓN DE INFORMACIÓN RELEVANTE INKEMIA IUCT GROUP, S.A.
4 de enero de 2017**

En virtud de lo previsto en el artículo 17 del Reglamento (UE) nº 596/2014 sobre abuso de mercado y en el artículo 228 del texto refundido de la Ley del Mercado de Valores, aprobado por el Real Decreto Legislativo 4/2015, de 23 de octubre, y disposiciones concordantes, así como en la Circular 15/2016 del Mercado Alternativo Bursátil (MAB), ponemos en su conocimiento el siguiente Hecho Relevante relativo a la sociedad **INKEMIA IUCT GROUP, S.A.** (en adelante “**InKemia**” o “**la Sociedad**” indistintamente).

Se informa que la división del conocimiento de InKemia IUCT Group, S.A. (en adelante IUCT), ha obtenido un resultado positivo del proyecto, “Desarrollo de complementos alimenticios para mejorar la calidad de vida de pacientes afectados por Distrofia Miotónica tipo 1 (DM1)” con el acrónimo MYO-DM1, proyecto aprobado dentro del programa competitivo PID del CDTI tal y como se informó en el hecho relevante del 18 de marzo de 2016.

Los resultados del proyecto determinan que una serie de Productos Naturales caracterizados, generan una actividad a nivel molecular en modelos biológicos con Distrofia Miotónica tipo 1 (DM1) muy positiva, en el proyecto también se desarrolla la formulación óptima para maximizar el efecto biológico esperado.

Como continuación de estos resultados positivos, InKemia ha acordado licenciar los descubrimientos obtenidos en este proyecto, a la empresa Myogem Health Company S.L. (en adelante “**Myogem**”) de la que InKemia es propietaria del 89 por ciento. La mencionada compañía está especializada en desarrollar y comercializar soluciones terapéuticas y productos que mejoren la salud de personas afectadas por enfermedades raras; tanto en forma de fármacos, alimentos dietéticos para usos médicos especiales, complementos dietéticos o complementos alimenticios.

Con esta licencia se estima Myogem próximamente pondrá en el mercado de un producto focalizado en la mejora de la salud de las personas afectada por Distrofia Miotónica tipo 1 (DM1), basado a los descubrimientos licenciados.

Nota técnica sobre los resultados del proyecto.

La pérdida de función de la proteína MBNL1, cuyos efectos se manifiestan especialmente en células de músculo, cerebro y corazón, es la principal responsable de la mayoría los problemas físicos asociados a la Distrofia Miotónica de tipo 1 (DM1), por tanto aquellas estrategias destinadas a

aumentar su disponibilidad son capaces de revertir esta situación patológica. Los resultados obtenidos en el proyecto MYO-DM1 desarrollado por IUCT demuestran que, con los productos naturales descubiertos y específicamente con la formulación desarrollada se consigue un incremento significativo de la proteína MBNL1 en los ensayos realizados en mioblastos aislados de personas afectadas por la enfermedad DM1.

En Mollet del Vallés a 4 de enero de 2017



Fdo: Josep Castells Boliart
Consejero Delegado de 1NKEMIA IUCT GROUP, S.A.