

## NOXXON VERÖFFENTLICHT UPDATE ZUR PATIENTENREKRUTIERUNG IN DER LAUFENDEN NOX-A12-STUDIE IN BAUCHSPEICHELDRÜSEN- UND DARMKREBS

### Erste Daten aus dem ersten Studienteil im dritten Quartal 2018 erwartet

**Berlin, Deutschland, 28. Juni 2018, 20:00 Uhr MESZ - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris: ALNOX)**, ein Biotechnologieunternehmen mit Fokus auf der Verbesserung von Krebstherapien durch eine gezielte Einwirkung auf die Tumormikroumgebung (TME), gab heute bekannt, dass die Patientenrekrutierung in der laufenden klinischen Studie ([NCT03168139](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT03168139)) mit NOX-A12 fast vollständig abgeschlossen ist. Die Studie untersucht NOX-A12 allein (erster Teil) und in Kombination mit Keytruda® von Merck & Co./MSD (zweiter Teil) für die Behandlung von Patienten mit Mikrosatelliten-stabilen metastasiertem Bauchspeicheldrüsen- oder Darmkrebs.

Erste Daten aus dem ersten Teil der laufenden klinischen Studie zur Untersuchung der Wirkung der NOX-A12-Monotherapie auf die Tumormikroumgebung werden nun voraussichtlich im dritten Quartal 2018 vorliegen. Die Veröffentlichung der ersten Daten aller Patienten des zweiten Teils ist unverändert für das vierte Quartal 2018 vorgesehen.

Der erste Studienteil vergleicht Tumorbiopsien zu Studienbeginn und nach zweiwöchiger NOX-A12-Monotherapie, um Daten zum Wirkmechanismus von NOX-A12 auf die Tumormikroumgebung zu erhalten. Die im Mai 2018 veröffentlichten Zwischenergebnisse zeigten bei einer Reihe von Patienten, die mit NOX-A12 allein behandelt wurden, Marker, die mit Immunantworten vom Typ Th1 übereinstimmen. Zudem bestätigten veränderte CXCL12-Werte in den Tumoren die Penetration von NOX-A12 in das Tumorgewebe.

„Das Team des Nationalen Centrums für Tumorerkrankungen in Heidelberg hatte kürzlich vermehrt Patienten, die letztlich aber nicht in unsere klinische Studie eingeschlossen werden konnten“, sagte Dr. Aram Mangasarian, Chief Executive Officer von NOXXON. „Aus diesem Grund benötigen wir mehr Zeit, um die Rekrutierung abzuschließen. Wir werden die Daten anschließend gemäß Studiendesign analysieren, um die vor der ASCO Jahrestagung im Juni 2018 bekanntgegebenen Ergebnisse zu erweitern. Wir sind weiterhin zuversichtlich, dass wir planmäßig im vierten Quartal 2018 erste Daten aus dem zweiten Studienteil vorlegen können.“

#### Weitere Informationen:

##### **NOXXON Pharma N.V.**

Aram Mangasarian, Ph.D., Chief Executive Officer  
Tel. +49 (0) 30 726 247 0  
[amangasarian@noxxon.com](mailto:amangasarian@noxxon.com)

##### **MC Services AG**

Raimund Gabriel, Managing Partner  
Tel. +49 (0) 89 210228 0  
[noxxon@mc-services.eu](mailto:noxxon@mc-services.eu)

##### **Trophic Communications**

Gretchen Schweitzer oder Joanne Tudorica  
Tel. +49 (0) 89 2388 7730 oder +49 (0) 172 861 8540  
[schweitzer@trophic.eu](mailto:schweitzer@trophic.eu)

## Über NOXXON

Die auf Onkologie fokussierte Pipeline von NOXXON wirkt auf die Tumormikroumgebung (TME) und den Krebs-Immunitätszyklus durch Durchbrechen der Tumor-Schutzbarriere, die Blockierung der Tumorreparatur und die Exposition verborgener Tumorzellen. Durch die Neutralisierung von Chemokinen in der Tumormikroumgebung wirkt der Ansatz von NOXXON in Kombination mit anderen Behandlungsmethoden schwächend auf die Tumorabwehr gegen das Immunsystem und ermöglicht eine größere therapeutische Wirkung. Auf Basis von umfangreichen klinischen Erfahrungs- und Sicherheitsdaten wird das Lead-Programm NOX-A12 im Jahr 2018 erste Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs liefern. Das Unternehmen plant, weitere Studien mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren einzuleiten, für die in den USA und in der EU der Orphan-Drug-Status erteilt wurde. Der zweite TME-Produktkandidat des Unternehmens, NOX-E36, befindet sich in der klinischen Phase 2 und zielt auf das angeborene Immunsystem ab. NOXXON plant, NOX-E36 sowohl als Monotherapie als auch in Kombination bei Patienten mit Bauchspeicheldrüsenkrebs zu untersuchen. Weitere Informationen finden Sie unter: [www.noxxon.com](http://www.noxxon.com)

Keytruda® ist eine eingetragene Handelsmarke von Merck Sharp & Dohme Corp.



<https://www.linkedin.com/company/noxxon-pharma-ag>



[https://twitter.com/noxxon\\_pharma](https://twitter.com/noxxon_pharma)

## Risikohinweis zu den Zukunftsaussagen

Bestimmte Angaben in dieser Meldung beinhalten zukunftsgerichtete Ausdrücke oder die entsprechenden Ausdrücke mit Verneinung oder hiervon abweichende Versionen oder vergleichbare Terminologien, diese werden als zukunftsgerichtete Aussagen (forward-looking statements) bezeichnet. Zusätzlich beinhalten sämtliche hier gegebenen Informationen, die sich auf geplante oder zukünftige Ergebnisse von Geschäftsbereichen, Finanzkennzahlen, Entwicklungen der finanziellen Situation oder andere Finanzzahlen oder statistische Angaben beziehen, solch in die Zukunft gerichtete Aussagen. Das Unternehmen weist vorausschauende Investoren darauf hin, sich nicht auf diese Zukunftsaussagen als Vorhersagen über die tatsächlichen zukünftigen Ereignisse zu verlassen. Das Unternehmen verpflichtet sich nicht, und lehnt jegliche Haftung dafür ab, in die Zukunft gerichtete Aussagen zu aktualisieren, die nur den Stand am Tage der Veröffentlichung wiedergeben.