

NOXXON GIBT DIE DURCHFÜHRUNG EINER KAPITALERHÖHUNG MIT BEZUGSRECHTSEMISSIONEN VON BIS ZU 3,9 MIO. € BEKANNT

Berlin, Deutschland, 26. Juni 2019, 08:00 Uhr MESZ - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris: ALNOX), ein Biotechnologieunternehmen mit Fokus auf der Verbesserung von Krebstherapien durch gezieltes Einwirken auf die Tumormikroumgebung (TME), gab heute den Start und die Bedingungen einer Kapitalerhöhung mit Vorzugsrechten der Aktionäre für einen Betrag von bis zu 3,9 Mio. € (inklusive Emissionsagio) (die "**Bezugsrechtsemission**") bekannt.

Bezugsverhältnis: 3 neue Aktien für 5 ausgewiesene Bezugsrechte

Bezugspreis: 0,65 € pro Aktie (15,7% Rabatt auf den Schlusskurs am Tag vor der Entscheidung des Vorstands über diese Transaktion - 24. Juni 2019)

Jeder Aktionär erhält 1 Bezugsrecht je Aktie, die er zum Handelsschluss am 28. Juni vor der Transaktion besaß.

Zeitraum des Bezugsrechtshandels: vom 01. bis 15. Juli 2019 (inklusive)

Bezugsfrist: vom 03. bis 17. Juli 2019 (inklusive)

Basierend auf den zusätzlichen Mitteln aus dieser Kapitalerhöhung plant die Gesellschaft, die klinische Pipeline eigenständig für den Zeitraum der nächsten 12 Monate zu finanzieren.

NOXXON hat ausgehend von einer validierten RNA-basierten Plattform zwei Medikamentenkandidaten im klinischen Stadium entwickelt, die zentrale molekulare Signalwege zur Behandlung solider Tumore adressieren:

- **NOX-A12:** Beeinflusst das adaptive Immunsystem durch Hemmung des Chemokins CXCL12, eines Schlüsselfaktors im Tumormikroumfeld
 - Überzeugende Aktivitäts- und Sicherheitsdaten aus der Phase-1/2 anti-PD-1 (Pembrolizumab) Kombinationsstudie in metastasierendem, mikrosatelliten-stabilem Darm- und Bauchspeicheldrüsenkrebs in Zusammenarbeit mit Merck & Co./MSD
 - Bereits vorbereitete Kombinationsstudie mit NOX-A12 und Strahlentherapie als Primärtherapie in Hirntumoren mit Start in Q3-2019

NOX-A12 und NOX-E36 werden derzeit in 15 laufenden akademischen Kooperationen getestet. Zudem wird NOX-A12 von einem weltweit führenden Pharmaunternehmen in einer neuen Indikation getestet, wie am vergangenen Montag, den 24. Juni 2019 bekannt gegeben wurde. Details zu der neuen Indikation, deren Marktwert auf über 1 Milliarde Euro geschätzt wird, können aus Wettbewerbsgründen nicht veröffentlicht werden.

- **NOX-E36:** Komplementärer Wirkmechanismus, welcher das angeborene Immunsystem via Chemokin CCL2 beeinflusst, das an der Rekrutierung von immunsuppressiven tumorassoziierten Makrophagen beteiligt ist
 - Sicherheit und Wirkung auf das Zielmolekül in mehreren nicht-onkologischen klinischen Studien nachgewiesen
 - Präklinische Daten zeigen Wirksamkeit der Monotherapie bei soliden Tumoren

NOXXONs Pipeline

NOX-A12

	Indikation	Kombination	Präklinisch	Phase 1	Phase 2	Phase 3
	Solide Tumore Pankreas / Kolorektal	Immuntherapie				Phase 1/2-Studie abgeschlossen Top-Line-Daten im Dezember 2018 veröffentlicht
	Solide Tumore Hirntumor / Glioblastom	Ablationstherapie / Strahlentherapie				Beginn der Phase 1/2-Studie Geplant für Q3-2019*
	Nicht veröffentlicht Markt >€1 Milliarde					Evaluation abgeschlossen Q2-2020

NOX-E36

	Indikation	Kombination	Präklinisch	Phase 1	Phase 2	Phase 3
	Solide Tumore Pankreas	Immuntherapie & Chemotherapy				Phase 1/2a-Studien abgeschlossen in nicht- onkologischen Indikationen

* Zeitrahmen vorbehaltlich der Genehmigung durch die Aufsichtsbehörden und der Finanzierung

 Studie wird von NOXXON abgeschlossen

 Studie soll mit Partner abgeschlossen werden

Mit einem einzigartigen Konzept zur Beeinflussung der Tumormikroumgebung ist die Pipeline auf solide Tumore mit hohem medizinischem Bedarf ausgerichtet, deren Behandlung von den Fortschritten der Immun- und zielgerichteten Therapien bisher nicht profitiert hat.

Im Tumorgewebe von Bauchspeicheldrüsen- und Darmkrebs-Patienten induzierte NOX-A12 oberhalb eines bestimmten Schwellenwertes der Neutralisation des Zielmoleküls eine konsistente Immunantwort. Bei stark vorbehandelten Patienten, in denen andere Medikamente keine Wirkung mehr zeigten, führte die Kombination von NOX-A12 und Keytruda® bei 25% der Patienten zu einer Stabilisierung der Krankheit und verlängerte die Behandlungszeit gegenüber vorherigen Therapien bei 35% der Patienten. Die Gesamtüberlebensdauer dieser Patienten war mit 48% nach 6 Monaten und 33% nach 12 Monaten höher als bei bereits zugelassenen Medikamenten. NOXXON hat darauf aufbauend weitere Studien bis hin zur Zulassung konzipiert, die mit Unterstützung eines Pharmapartners begonnen werden können. Die Kombination von NOX-A12 mit Strahlentherapie in einem relevanten präklinischen Modell für Hirnkrebs führte zu einer kompletten Remission bei allen Tieren, die bei 66% der Tiere dauerhaft anhielt. Die bevorstehende klinische Studie wird die Sicherheit und Wirksamkeit mehrerer verschiedener Dosen von NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie bei Patienten mit Hirntumoren als Primärtherapie untersuchen. Nachfolgende Studien können auch auf andere Patientenpopulationen mit Hirntumoren abzielen, einschließlich seltener pädiatrischer Indikationen, wo potenziell der *Breakthrough Therapy*-Status und andere regulatorische Vorteile erhalten werden können.

60% des Erlöses der Kapitalerhöhung werden für die Weiterentwicklung der klinischen Pipeline des Unternehmens verwendet werden. Dazu gehören der Start der Kombinationsstudie mit NOX-A12 und Strahlentherapie bei Hirntumoren sowie der Abschluss der Nachbeobachtung im Rahmen der Bauchspeicheldrüsen- und Darmkrebs-Studie als auch weitere präklinische Untersuchungen mit NOX-E36. Der verbleibende Teil der Mittel wird zur Finanzierung der Betriebskosten des Unternehmens einschließlich allgemeiner und administrativer Kosten verwendet.

Falls die Transaktion nicht vollständig abgeschlossen werden kann, sollte beachtet werden, dass NOXXON:

- Optionsscheine an Acuitas, Yorkville und Kreos ausgegeben hat, die dem Unternehmen zusätzliche Liquidität einbringen könnten, falls sie von ihren Eigentümern ausgeübt werden.
- die Möglichkeit haben wird, Auslizenzierungs- oder Entwicklungspartnerschaften mit führenden Pharmakonzernen einzugehen und Vorabzahlungen oder Meilensteinzahlungen durch die Lizenzierung seiner proprietären Moleküle NOX-A12 und NOX-E36 zu erhalten.

Zum Zeitpunkt der Veröffentlichung der aktuellen Pressemitteilung geht die Gesellschaft davon aus, dass ihr Liquiditätsbedarf für die nächsten 12 Monate auf Basis der vorliegenden Kapitalerhöhung unter den oben genannten Bedingungen und Beschränkungen gedeckt wird.

"Das erfreuliche aktuelle Interesse von Pharmaunternehmen an NOXXONs Wirkstoffkandidaten bestärkt unsere Zuversicht, dass weitere Partnerschaften erfolgreich abgeschlossen werden können. Die Sicherung der Finanzierungsmittel wird dem Unternehmen einen zusätzlichen Vorteil bei diesen Verhandlungen verschaffen", sagte Aram Mangasarian, CEO von NOXXON.

Genauere Informationen finden Sie im Anhang der französischen oder englischen Presseerklärung.

Weitere Informationen:

NOXXON Pharma N.V.

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

MC Services AG

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

Trophic Communications

Gretchen Schweitzer oder Joanne Tudorica
Tel. +49 (0) 89 2388 7730 oder +49 176 2103 7191
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 und die Blockierung der Tumorreparatur. 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 lieferte das Lead-Programm NOX-A12 im Dezember 2018 erste Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs und weitere Studien in diesen Indikationen sind in Planung. Das Unternehmen initiiert eine weitere Studie mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren. In den USA und in der EU wurde der Kombination von NOX-A12 und Strahlentherapie zur Behandlung bestimmter Hirntumore der Orphan-Drug-Status erteilt. 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 soliden Tumoren zu untersuchen. Weitere Informationen finden Sie unter: 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

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 potenzielle 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.