

NOXXON ÄNDERT DIE FINANZIERUNGSVEREINBARUNG MIT ATLAS

Berlin, Deutschland, 19. Mai 2022, 8:00 Uhr MESZ - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris: ALNOX), ein Biotechnologieunternehmen mit Fokus auf der Verbesserung von Krebstherapien durch gezielte Einwirkung auf die Tumormikroumgebung (TME), gab heute die dritte Änderung der Vereinbarung mit Atlas Special Opportunities, LLC (ASO) bekannt, wonach alle verbleibenden Tranchen auf 1,08 Mio. EUR erhöht und angeglichen und die Wandlungsbedingungen an diejenigen der ursprünglichen Vereinbarung vom April 2020 angepasst werden. Gleichzeitig ermöglicht dies NOXXON, ab Juli 2022 zwei Tranchen mit flexibleren Bedingungen abzurufen.

„Die Änderung der Vereinbarung mit Atlas zielt darauf ab, dem Finanzierungsbedarf von NOXXON gerecht zu werden, damit das Unternehmen seine Programme voranbringen kann und eine garantierte Finanzierung unter den derzeit schwierigen Marktbedingungen zu bieten. Diese Änderungen wirken auch der rückläufigen Liquidität der Aktie des Unternehmens entgegen und ermöglichen systematischere Wandlungen, so dass wir weiterhin die Umstellung der Kapitalstruktur in eine effizientere Richtung lenken können“, kommentierte Bryan Jennings, CFO von NOXXON.

Die Vereinbarung über Wandelschuldverschreibungen mit ASO, die ursprünglich am 23. April 2020 bekannt gegeben und am 14. Oktober 2020 sowie am 29. Dezember 2021 geändert wurde, wurde nun erneut angepasst. Entsprechend dieser Vereinbarung wird die Kapazität von 20,52 Mio. EUR in neunzehn Tranchen von je 1,08 Mio. EUR aufgeteilt. Die Wandlungsbedingungen werden auf die Bedingungen der ursprünglichen Vereinbarung vom April 2020 geändert und für zwei in das Ermessen von NOXXON gestellte Tranchen ab Juli 2022 flexiblere Bedingungen vereinbart.

Der Wandlungspreis für die Wandlung ausstehender Wandelschuldverschreibungen in Aktien wird nun entsprechend dem Durchschnitt von drei volumengewichteten täglichen Durchschnittskursen (*Volume Weighted Average Price, VWAP*) der Aktie des Unternehmens, die aus 10 aufeinanderfolgenden Handelstagen vor Zugang der Wandlungserklärung ausgewählt werden („Preisfindungsperiode“), berechnet.

Das Unternehmen und ASO vereinbaren darüber hinaus, dass nach der Ausgabe von Wandelschuldverschreibungen am 21. April 2021 die nächste Ausgabe von Wandlungsschuldverschreibungen nicht vor dem 1. Juli 2022 erfolgen wird. Die Änderung sieht für die folgenden beiden Tranchen in Höhe von 1,08 Mio. EUR vor, dass auf die Bedingungen zur Liquidität und Marktkapitalisierung verzichtet wird.

Die vollständigen Merkmale, Bedingungen und Konditionen der Finanzierung sind in den Pressemitteilungen vom 23. April 2020, 14. Oktober 2020 und 3. Januar 2022 erläutert, die sich auf die Vereinbarung beziehen. Angaben zum Verwässerungspotenzial der aktuellen Änderung sind im Anhang der englischen Pressemitteilung zu finden. NOXXON stellt eine aktualisierte Übersichtstabelle der ausgegebenen Wandelschuldverschreibungen im Bereich "Investors" auf der Webseite bereit.

Weitere Informationen:

NOXXON Pharma N.V.

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

Investor und Media Relations:

LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem
Tel. +41 76 735 01 31
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

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 TME wirkt der Ansatz von NOXXON in Kombination mit anderen Behandlungsmethoden schwächend auf die Tumorabwehr gegen das Immunsystem und ermöglicht eine größere therapeutische Wirkung. NOXXONs Lead-Programm NOX-A12 lieferte finale Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs, die im September 2020 auf der ESMO-Konferenz publiziert wurden. Im Juli 2021 kündigte das Unternehmen die Phase-2-Studie OPTIMUS an, um die Sicherheit und Wirksamkeit von NOX-A12 in Kombination mit Keytruda® von Merck und zwei verschiedenen Chemotherapieschemata als Zweitlinientherapie bei Patienten mit metastasiertem Bauchspeicheldrüsenkrebs weiter zu prüfen. NOXXON untersucht außerdem in der GLORIA-Studie NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren. In den USA und in der EU wurde dieser Kombination zur Behandlung bestimmter Hirntumore der *Orphan-Drug*-Status erteilt. *Top-Line* Daten aus allen drei Dosis-Eskalations-Kohorten einer Studie von NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in neu diagnostizierten Hirntumorpatienten, die klinisch nicht von einer Standard-Chemotherapie profitieren würden, zeigten konsistente Tumorrückbildungen und objektive Tumorantworten. Darüber hinaus wurde die GLORIA-Studie erweitert, um einen zusätzlichen Nutzen von NOX-A12 in weiteren Kombinationen zu prüfen, und zwar Strahlentherapie + Bevacizumab sowie Strahlentherapie + Pembrolizumab. 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 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.

Besuchen Sie NOXXON auf [LinkedIn](#) und [Twitter](#).

Über die GLORIA-Studie

GLORIA (NCT04121455) ist NOXXONs Phase-1/2 Dosis-Eskalationsstudie mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie bei neu diagnostizierten, teilweise resezierten bzw. nicht resezierten Glioblastom (Gehirntumor)-Patienten mit unmethyliertem MGMT-Promotor (resistent gegen Standard-Chemotherapie). Zusätzlich werden in GLORIA die Sicherheit und Wirksamkeit von NOX-A12 in drei weiteren Studienarmen geprüft: A. mit Strahlentherapie in Patienten mit vollständiger Tumorresektion; B. mit Strahlentherapie und Bevacizumab in Patienten mit teilweise reseziertem Tumor; und C. mit Strahlentherapie und Pembrolizumab in Patienten mit teilweise reseziertem Tumor.

Über die OPTIMUS-Studie

OPTIMUS (NCT04901741) ist eine zweiarmige *open label* Phase-2-Studie mit NOX-A12 in Kombination mit Pembrolizumab und nanoliposomalem Irinotecan/5-FU/Leucovorin oder Gemcitabin/nab-Paclitaxel bei Patienten mit Mikrosatelliten-stabilem metastasiertem Bauchspeicheldrüsenkrebs.

Risikohinweis zu den Zukunftsaussagen

Übersetzungen von Pressemitteilungen in andere Sprachen als Englisch sind lediglich als Hilfestellung für ein nicht englischsprachiges Publikum gedacht. Das Unternehmen hat versucht, eine genaue Übersetzung des englischen Originalmaterials zu erstellen, aber aufgrund der Nuancen bei der Übersetzung in eine andere Sprache können geringfügige Unterschiede bestehen. 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.