

## NOXXON MET À JOUR SON ACCORD DE FINANCEMENT AVEC ATLAS

**Berlin, Allemagne, le 19 mai 2022, 8h00 CEST - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALNOX),** société de biotechnologie spécialisée dans le développement de traitements améliorés du cancer ciblant le microenvironnement tumoral (MET), annonce aujourd'hui un troisième amendement de son accord avec Atlas Special Opportunities, LLC (ASO). Cet amendement augmente et équilibre toutes les tranches restantes à 1,08 million d'euros, ajuste les conditions de conversion à celles de l'accord initial conclu en avril 2020 et permettra à NOXXON de tirer deux tranches à des conditions plus flexibles à partir de juillet 2022.

*« L'objectif de l'amendement de notre accord avec Atlas est de répondre aux besoins de financement de NOXXON afin de mener à bien nos programmes et de garantir le financement de la Société en dépit des conditions de marché difficiles actuelles. Ces changements permettront également de faire face à la baisse de liquidité des actions de la société et de faciliter des conversions plus structurées afin de poursuivre la restructuration du capital de façon plus efficace », commente Bryan Jennings, directeur financier de NOXXON.*

Le contrat d'obligations convertibles avec ASO, initialement divulgué le 23 avril 2020, et modifié le 14 octobre 2020 et le 29 décembre 2021, a été à nouveau modifié afin d'ajuster sa capacité à 20,52 millions d'euros, répartis en dix-neuf tranches égales de 1,08 million d'euros, de modifier les conditions de conversion pour revenir à celles de l'accord initial établi en avril 2020, et de prévoir des conditions plus flexibles sur deux tirages à la discrétion de NOXXON à partir de juillet 2022.

Le prix de conversion des obligations convertibles en circulation en actions sera désormais calculé par la moyenne des trois prix moyens pondérés en fonction du volume quotidien (« VWAP ») des actions de la société sélectionnés au cours des 10 jours de bourse consécutifs précédant la réception de l'avis de conversion ("période de fixation du prix").

La société et ASO ont également convenu que, suite à la récente émission d'obligations convertibles du 21 avril 2022, l'émission suivante d'obligations ne pourrait avoir lieu avant le 1<sup>er</sup> juillet 2022. L'avenant prévoit également que les conditions de liquidité du marché et de capitalisation soient supprimées pour les deux prochaines tranches consécutives de 1,08 million d'euros chacune.

Les caractéristiques complètes, les termes et conditions du financement peuvent être consultés dans les communiqués de presse du [23 avril 2020](#), du [14 octobre 2020](#) et du [3 janvier 2022](#) relatifs à l'accord. Le potentiel dilutif de ce dernier amendement est inclus en annexe de ce communiqué de presse. NOXXON tient à jour un tableau récapitulatif des obligations convertibles émises dans la section Investisseurs de son site Internet.

**Pour plus d'informations, merci de contacter :**

**NOXXON Pharma N.V.**

Aram Mangasarian, Ph.D.

Président Directeur Général

Tél. +49 (0) 30 726 247 0

[amangasarian@noxxon.com](mailto:amangasarian@noxxon.com)

## **Relations avec les investisseurs et médias :**

### **LifeSci Advisors**

Guillaume van Renterghem  
Tél. +41 (0) 76 735 01 31  
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

### **NewCap**

Arthur Rouillé  
Tél. +33 (0) 1 44 71 00 15  
arouille@newcap.fr

## **À propos de NOXXON**

Les produits du portefeuille oncologique développé par NOXXON agissent sur le microenvironnement tumoral et le cycle immunitaire anticancéreux par la rupture de la barrière de protection tumorale et l'inhibition de la réparation tumorale. En neutralisant des chimiokines dans le microenvironnement tumoral, NOXXON développe une approche unique, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur contre le système immunitaire et renforcer l'effet du traitement. Son programme principal, NOX-A12, a d'ores et déjà généré des données cliniques finales à l'issue d'un essai de combinaison Keytruda® chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. NOXXON a présenté ces données au cours du congrès virtuel de l'ESMO en septembre 2020. En juillet 2021, la Société a annoncé son étude de phase 2, OPTIMUS, visant à évaluer plus en détail la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le produit phare de Merck, Keytruda® et deux régimes de chimiothérapie différents en tant que traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique. Par ailleurs, l'association de NOX-A12 et d'une radiothérapie a reçu le statut de médicament orphelin aux États-Unis et dans l'Union Européenne pour le traitement de certains cancers du cerveau. De plus, les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'essai d'escalade de dose GLORIA évaluant NOX-A12 en combinaison avec une radiothérapie chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et qui ne pouvaient pas cliniquement bénéficier d'une chimiothérapie standard, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. L'essai GLORIA a depuis fait l'objet d'une extension d'étude afin d'évaluer le bénéfice potentiel du NOX-A12 en combinaison avec d'autres traitements. Ainsi, NOX-A12 est actuellement évalué en combinaison avec une radiothérapie et le bevacizumab et, dans un autre bras de l'extension, en combinaison avec la radiothérapie et le pembrolizumab. Le deuxième candidat médicament de la Société en phase clinique, le NOX-E36, agit sur le micro-environnement tumoral en ciblant le système immunitaire inné. NOXXON prévoit d'évaluer l'action de NOX-E36 chez les patients atteints de tumeurs solides. Plus d'informations sont disponibles sur : [www.noxxon.com](http://www.noxxon.com).

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez NOXXON sur [LinkedIn](#) et [Twitter](#).

## **À propos de l'étude GLORIA**

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par NOXXON évaluant le NOX-A12 en association avec une irradiation, en traitement de première ligne chez des patients souffrant d'un glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non réséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs, via trois bras de traitement distincts, la sécurité et l'efficacité de plusieurs schémas de combinaison du NOX-A12 : A) en combinaisons avec une radiothérapie chez des patients ayant subi une résection complète de la tumeur ; B) en combinaison avec une radiothérapie et le bevacizumab chez des patients présentant une résection incomplète de la tumeur ; et C) en combinaison avec une radiothérapie et le pembrolizumab chez des patients présentant une résection incomplète de la tumeur.

## À propos de l'étude OPTIMUS

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, à deux bras et menée par NOXXON évaluant NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

## Déclarations prospectives

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais, mais en raison des nuances de la traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. Ce communiqué contient des déclarations prospectives ou des termes se rapportant aux développements futurs ou futurs, ainsi que les négations de telles formulations ou termes, ou une terminologie similaire. Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections et des estimations ainsi que les hypothèses sur lesquelles celles-ci reposent, des déclarations portant sur des projets, des objectifs, des intentions et des attentes concernant des résultats financiers, des événements, des opérations, des services futurs, le développement de produits et leur potentiel ou les performances futures. La société ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives, qui ne représente que l'état des choses le jour de la publication.

## ANNEXE

**Tableau : Potentiel de dilution des obligations convertibles du véhicule en supposant un prix de conversion de 0,08 € par action**

Description	Prix par action payé	Nombre d'obligations converties	Actions reçues	Valeur nominale converties en actions*	Dilution	L'actionnaire commençant par 1% détiendrait alors **
Nouvelle tranche de 1,08 M€	0,08 €	1 080	13 500 000	1 080 000 €	13,80 %	0,86 %
Ensemble des 19 tranches de 1,08 M€ chacune	0,08 €	20 520	256 500 000	20 520 000 €	75,26 %	0,25 %

\* Arrondis pour simplifier la présentation des montants non utilisés en raison des fractions d'actions.

\*\* Les pourcentages indiqués ne prennent en considération que l'effet dilutif de la ou des transactions spécifiées dans la colonne Description de la même ligne ; ces pourcentages ne sont pas cumulatifs avec les lignes ci-dessus.