

## NOXXON VERÖFFENTLICHT DIE ERGEBNISSE DER ORDENTLICHEN HAUPTVERSAMMLUNG 2022

### NOXXON PHARMA WIRD „TME PHARMA“

**Berlin, Deutschland, 29. Juni 2022, 18:00 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 Ergebnisse seiner Hauptversammlung (HV) für 2022 bekannt, die am 29. Juni 2022 um 14.00 Uhr MESZ stattfand. Aktionäre, die am 1. Juni 2022 insgesamt 9,33% des gesamten ausgegebenen und ausstehenden Aktienkapitals repräsentierten, nahmen entweder persönlich an der Hauptversammlung teil oder wurden durch Vollmacht vertreten.

Alle bei der Hauptversammlung vorgelegten Beschlussvorschläge wurden angenommen, einschließlich der Änderung des Firmennamens von „NOXXON Pharma N.V.“ in „TME Pharma N.V.“.

**Aram Mangasarian, CEO von NOXXON Pharma, kommentierte wie folgt:** *„Unser neuer Name, TME Pharma, spiegelt unsere Umwandlung in ein Biotechnologieunternehmen im Bereich der Onkologie wider und entspricht unserer Strategie, erstklassige Therapeutika zur Einwirkung auf die Tumormikroumgebung (TME) bei den aggressivsten Krebsarten bereitzustellen. Wir sind überzeugt, dass unser einzigartiger Ansatz Kombinationstherapien zur Krebsbehandlung ermöglicht, die bei onkologischen Indikationen mit schwachem Ansprechen auf verfügbare Therapien, eine größere therapeutische Wirkung haben.“*

Das Unternehmen hat ein neues Handelssymbol, ALTME, reserviert und plant, eine Mitteilung über die Änderung des Firmennamens bei der Euronext Growth Paris einzureichen. Das Unternehmen geht davon aus, dass es in den nächsten Wochen unter dem neuen Symbol gehandelt wird. Bis dahin beabsichtigt es, den Handel unter dem bisherigen Börsenkürzel ALNOX fortzusetzen.

Eine vollständige Liste der Beschlüsse, die von allen teilnehmenden Aktionären angenommen wurden, ist weiter unten aufgeführt.

Tagesordnungspunkt	Beschluss
2.d: Feststellung des Jahresabschlusses für 2021	Angenommen
2.e: Entlastung der Vorstandsmitglieder	Angenommen
2.f: Entlastung der Mitglieder des Aufsichtsrats	Angenommen
3.a: Erneuerung der Bestellung von Dr. Aram Mangasarian zum Vorstandsmitglied	Angenommen
3.b: Erneuerung der Bestellung von Bryan Jennings zum Vorstandsmitglied	Angenommen
4.a: Erneuerung der Bestellung von Dr. Maurizio PetitBon zum Mitglied des Aufsichtsrats	Angenommen
4.b: Erneuerung der Bestellung von Dr. Cornelis Alexander Izeboud zum Mitglied des Aufsichtsrats	Angenommen

5: Bestellung von Baker Tilly (Niederlande) N.V. zum Abschlussprüfer für das Geschäftsjahr 2022	Angenommen
6: Teilweise Änderung der Satzung in Bezug auf die Änderung des Namens in TME Pharma N.V.	Angenommen
7: Teilweise Änderung der Satzung in Bezug auf die Erhöhung des genehmigten Kapitals und die Einführung einer Klasse von wandelbaren Vorzugsaktien	Angenommen
8: Teilweise Änderung der Satzung in Bezug auf die Wiedereinsetzung einer Übergangsbestimmung zur Erhöhung des genehmigten Kapitals	Angenommen
9: Delegation zur Ausgabe von Stammaktien und/oder Vorzugsaktien und zur Beschränkung bzw. zum Ausschluss von damit in Verbindung stehenden Bezugsrechten an den Vorstand	Angenommen
10: Erneuerung der Delegation zum Erwerb von Aktien an den Vorstand	Angenommen
11: Änderung von § 3.4 der Vergütungsrichtlinie bezüglich der Vergütungsstruktur von <i>non-executive Directors</i> in Bezug auf die Gewährung von Optionen	Angenommen

Die Präsentation zu den Tagesordnungspunkten mit den Abstimmungsergebnissen der HV ist online verfügbar. Das Protokoll der HV wird zeitnah auf der Unternehmenswebsite zur Verfügung gestellt.

**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](http://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 Tumoresektion; B. mit Strahlentherapie und Bevacizumab; und C. mit Strahlentherapie und Pembrolizumab.

## Über die OPTIMUS-Studie

OPTIMUS (NCT04901741) ist eine zweiarmlige *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.