

## NOXXON COMMUNIQUE LES RÉSULTATS DE SON ASSEMBLÉE GÉNÉRALE ANNUELLE DES ACTIONNAIRES POUR L'ANNÉE 2022

### NOXXON PHARMA DEVIENT « TME PHARMA »

**Berlin, Allemagne, 29 juin 2022, 18h00 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) a annoncé aujourd'hui les résultats de son assemblée générale annuelle des actionnaires (AGA) de 2022, tenue le mercredi 29 juin 2022, à 14h00 CEST. Certains actionnaires représentant un total de 9,33 % du capital social total émis et en circulation au 1<sup>er</sup> juin 2022, étaient représentés en personne ou par procuration.

Toutes les résolutions soumises à l'AG ont été approuvées, y compris le changement de nom de la société de "NOXXON Pharma N.V." à "TME Pharma N.V.".

**Aram Mangasarian, PDG de NOXXON Pharma, commente :** « Notre nouveau nom, TME Pharma, reflète la transformation de la société en une biotechnologie spécialisée dans le domaine de l'oncologie et s'inscrit dans notre stratégie visant à fournir les meilleurs traitements possibles ciblant le microenvironnement tumoral (MET) dans les formes de cancers les plus agressives. Nous pensons que notre approche unique permet de proposer des combinaisons de traitements anticancéreux capables d'avoir un impact thérapeutique plus important dans les cancers qui réagissent mal aux traitements actuels. »

La société a enregistré un nouveau code mnémonique, ALTME, et prévoit de soumettre la notification du changement de nom de la société à Euronext Growth Paris. La société prévoit que les négociations sur le marché pourront débuter sous ce nouveau code dans les prochaines semaines. D'ici là, la société entend poursuivre les échanges sous son code mnémonique actuel, ALNOX.

La liste complète des résolutions approuvées par tous les actionnaires participants se trouve ci-dessous.

Article	Résolution
2.d : Adoption des comptes annuels 2021	Acceptée
2.e : Décharge de responsabilité des membres du conseil d'administration	Acceptée
2.f : Décharge de responsabilité des membres du conseil de surveillance	Acceptée
3.a : Renouvellement du mandat du Dr. Aram Mangasarian en tant que membre du conseil d'administration	Acceptée
3.b : Renouvellement du mandat de Bryan Jennings en tant que membre du conseil d'administration	Acceptée
4.a : Renouvellement du mandat du Dr. Maurizio PetitBon en tant que membre du conseil de surveillance	Acceptée

4.b : Renouvellement du mandat du Dr. Cornelis Alexander Izeboud en tant que membre du conseil de surveillance	Acceptée
5 : Nomination de Baker Tilly (Netherlands) N.V. en tant que commissaire aux comptes pour l'exercice 2022	Acceptée
6 : Modification partielle des statuts en relation avec le changement de nom en TME Pharma N.V.	Acceptée
7 : Modification partielle des statuts en relation avec l'augmentation du capital social autorisé et l'introduction d'une catégorie d'actions privilégiées convertibles.	Acceptée
8 : Modification partielle des statuts concernant le rétablissement d'une disposition transitoire pour augmenter le capital social autorisé	Acceptée
9 : Délégation au conseil d'administration pour émettre des actions ordinaires et/ou des actions préférentielles et pour limiter ou exclure tout droit de préemption en relation avec celles-ci.	Acceptée
10 : Renouvellement de la délégation au conseil d'administration pour l'acquisition d'actions	Acceptée
11 : Modification de la section 3.4 de la politique de rémunération concernant la structure de rémunération des administrateurs non exécutifs en relation avec l'octroi d'options.	Acceptée

La présentation des points de l'ordre du jour et des résultats du vote de l'AG est d'ores et déjà disponible sur le site web de la société. Le procès-verbal de l'AGA sera bientôt mis à disposition également sur le site web de la société.

**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

**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 ; et C) en combinaison avec une radiothérapie et le pembrolizumab.

## 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.