

**NOXXON ANNONCE QUE LE PREMIER PATIENT ATTEINT D'UN CANCER DU
CERVEAU A ETE TRAITÉ AVEC NOX-A12 EN ASSOCIATION AVEC LA
RADIOTHÉRAPIE PENDANT 10 SEMAINES**

**Le comité de sécurité de surveillance des données confirme la sécurité et
valide le recrutement des prochains patients**

Berlin, Allemagne, le 20 décembre 2019, 8h00 CET - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALNOX), société de biotechnologie développant principalement des traitements contre le cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (MET), annonce aujourd'hui qu'un examen prévu par le comité de sécurité de surveillance des données (*Data Safety Monitoring Board* - DSMB) a analysé les données de sécurité provenant des dix premières semaines de traitement du patient recruté dans l'essai clinique de NOX-A12 en association avec la radiothérapie dans le cancer du cerveau. Sur la base de cette évaluation, le comité de sécurité a confirmé qu'il est approprié de poursuivre le recrutement de patients supplémentaires conformément au protocole de l'étude.

Les centres d'essais cliniques participant à l'étude ont donc initié le recrutement des patients restants de cette cohorte traitée à la première des trois doses croissantes dans le cadre de l'étude. Une fois que les patients de cette cohorte auront chacun reçu le traitement de NOX-A12 en association avec la radiothérapie pendant quatre semaines, le comité de sécurité se réunira de nouveau pour déterminer s'il est prudent de passer à la seconde dose de NOX-A12.

« Nous sommes encouragés par cette première confirmation du profil de sécurité du NOX-A12 », a **déclaré Aram Mangasarian, Président Directeur Général de NOXXON**. « Suite à cette analyse, l'essai peut continuer comme prévu afin que les prochains patients puissent être traités dans le cadre du protocole. Nous restons concentrés sur l'atteinte de notre objectif d'obtenir des données de la première cohorte de patients en milieu d'année 2020, et des deuxième et troisième cohortes respectivement au quatrième trimestre 2020 et au deuxième trimestre 2021. »

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

NewCap
Alexia Faure
Tél. +33 (0) 1 44 71 98 51
afaure@newcap.fr

À propos de NOXXON

Les produits oncologiques développés 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 associe son approche à celle d'autres types de traitement afin d'affaiblir les défenses tumorales contre le système immunitaire et d'augmenter l'impact thérapeutique. Son programme phare, le NOX-A12, s'appuie sur un long développement clinique et de nombreuses données de sécurité. Les premiers résultats de l'essai clinique de phase I/II sur l'association de NOX-A12 avec le Keytruda®, chez des patients atteints d'un cancer métastatique colorectal ou du pancréas, ont été publiés en décembre 2018 et de prochaines études dans ces indications sont en cours de planification. En septembre 2019, la société a initié une autre étude avec le NOX-A12 dans le cancer du cerveau en association avec la radiothérapie, qui a obtenu le statut de médicament orphelin aux États-Unis et en Europe pour le traitement de certains cancers du cerveau. Le deuxième actif de la société en développement clinique, le NOX-E36, agit sur le microenvironnement tumoral en ciblant le système immunitaire inné. NOXXON prévoit d'évaluer l'action de NOX-E36 chez les patients atteints d'un cancer du pancréas, en monothérapie ainsi qu'en association. Plus d'informations sont disponibles sur : www.noxxon.com.

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



<https://www.linkedin.com/company/noxxon-pharma-ag>



https://twitter.com/noxxon_pharma

Déclarations prospectives

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.