

## NOXXON PHARMA ANNONCE SES RESULTATS SEMESTRIELS 2017

**Berlin, Allemagne, le 30 octobre 2017 - NOXXON Pharma N.V. (EuroNext Growth Paris: ALNOX, éligible au PEA-PME),** société biopharmaceutique développant principalement des traitements contre le cancer ciblant le microenvironnement tumoral, annonce aujourd'hui ses résultats pour le premier semestre 2017 clos le 30 juin 2017.

Aram Mangasarian, Président-Directeur Général de NOXXON, déclare : « *Suite à la signature de notre accord de collaboration avec Merck & Co. /MSD, nous avons agi rapidement et efficacement afin de mettre en œuvre notre stratégie. Le financement que nous avons obtenu en mai nous a permis de débiter un essai clinique dans des indications oncologiques stratégiques, en combinaison avec un médicament déjà approuvés. Nous sommes également fiers d'avoir réussi à initier cette essai clinique de Phase 1/2 combinant NOX-A12, notre agent anti-CXCL12, Keytruda®, l'anticorps anti-PD-1 de Merck & Co. /MSD, au National Center for Tumor Diseases à Heidelberg, en Allemagne, qui compte parmi les centres de recherche en oncologie les plus réputés en Europe.* »

Aram Mangasarian poursuit : « *L'étude clinique que nous menons chez des patients atteints de tumeurs solides métastatiques qui ne répondent habituellement pas à la monothérapie par inhibiteur de point de contrôle est menée par des chercheurs cliniques hautement qualifiés et dévoués, soutenus par notre équipe interne expérimentée. Le recrutement des patients progresse comme prévu dans notre plan de marche et les premières données issues de l'étude démontrent que le NOX-A12 pénètre effectivement le tissu tumoral et neutralise sa cible biologique.* »

### Faits marquants du premier semestre 2017 :

- janvier 2017: NOXXON a annoncé un accord de licences avec Aptarion Biotech portant sur des programmes précliniques sur sa technologie de Spiegelmers, en échange d'un montant en numéraire, de royalties et d'une participation au capital d'Aptarion Biotech.
- février 2017: Le Dr Jarl Ulf Jungnelius, clinicien expérimenté en oncologie dans l'industrie pharmaceutique, a renforcé son implication au sein de la Société en étant nommé Directeur Médical. Son expérience en immuno-oncologie et son rôle dans l'approbation de deux traitements pour le cancer du pancréas, l'une des indications visées dans le cadre de l'essai clinique en cours sur NOX -A12, revêtent une importance particulière pour la Société.
- mai 2017: NOXXON a réalisé un placement privé d'1 M€ et mis en place un financement additionnel de 10 M€, par le biais de titres convertibles assortis de Bons de Souscription en Action (BSA), pour financer le développement clinique de NOX-A12.
- mai 2017: NOXXON a annoncé une collaboration avec le *National Center for Tumor Diseases* à Heidelberg, en Allemagne, pour son étude de Phase 1/2 combinant NOX-A12 avec Keytruda® sur des patients atteints de cancers du pancréas ou colorectal métastatiques à microsatellites stables et ne répondant pas habituellement à l'administration de Keytruda® en monothérapie.

## Faits marquant postérieurs au premier semestre 2017 :

- juillet 2017: NOXXON a annoncé que les premiers patients avaient terminé la première partie de l'essai NOX-A12 / Keytruda® dans lequel ils avaient reçu NOX-A12 en monothérapie pendant deux semaines. Les données générées seront utilisées pour analyser la sécurité et la capacité de NOX-A12 à moduler le microenvironnement tumoral, et notamment le nombre de lymphocytes T présents dans les tumeurs, au moyen de biopsies tumorales effectuées avant et après l'administration du traitement par NOX-A12. De ce fait, la première partie est susceptible de fournir des données cliniques soutenant le fort potentiel d'applicabilité de NOX-A12 en combinaison, non seulement avec des inhibiteurs de point de contrôle, mais également avec d'autres options thérapeutiques visant les cellules T, telles que les approches par les CAR-T.
- juillet 2017: suite au transfert des titres NOXXON vers le compartiment « Offre au public » d'Euronext Growth (anciennement Alternext) à Paris, la première tranche de titres convertibles d'un montant total d'1 M€ a été émise, entraînant une conversion de la dette en capitaux propres. Le montant résiduel de la dette s'est élevé à 841 K€, sans remboursement ou intérêts courus jusqu'en septembre 2018. La dette résiduelle peut être entièrement convertie en fonds propres, sous certaines conditions, à la demande de la Société.
- septembre 2017: NOXXON a procédé à l'émission d'une deuxième tranche de titres convertibles d'un montant total de 500 K€
- septembre 2017: L'étude NOX-A12 / Keytruda® est à mi-chemin de l'objectif global de recrutement. NOXXON a réaffirmé ses objectifs d'obtention pour le deuxième trimestre 2018 des analyses de biopsies réalisées suite aux monothérapies par NOX-A12, et d'analyse pour le quatrième trimestre 2018 des taux de réponse des 20 patients de l'étude à la combinaison NOX-A12 / Keytruda®. À noter que les données initiales ont démontré la pénétration du NOX-A12 dans le tissu tumoral et confirmé le profil d'innocuité précédemment établi par NOX-A12 en monothérapie chez les patients atteints de cancers colorectal et pancréatique.
- septembre 2017: Le Conseil de Surveillance a nommé le Dr Don deBethizy, vétéran chevronné des biotechnologies aux États-Unis et en Europe, comme Président du Conseil de Surveillance. Dr. deBethizy avait rejoint le Conseil de Surveillance de NOXXON en 2014, apportant plus de 30 ans d'expérience dans le secteur biotechnologique et pharmaceutique après avoir été Président, Directeur Général et administrateur de multiples sociétés publiques et privées, américaines et européennes.
- octobre 2017: NOXXON publie des données précliniques de preuve de concept pour NOX-A12 en combinaison avec des inhibiteurs de point de contrôle dans la revue *Cancer Immunology Research*. Les résultats de l'étude intitulée « *Increasing tumor-infiltrating T cells through inhibition of CXCL12 with NOX-A12 synergizes with PD-1 blockade* » ont démontré les effets de NOX-A12 *in vitro* et dans un modèle animal, soulignant la capacité de NOX-A12 à améliorer l'infiltration des cellules immunitaires T et NK dans le tissu tumoral, en synergie avec la résistance à l'inhibition du point de contrôle PD-1 dans le but de détruire les cellules cancéreuses.

## Éléments financiers du premier semestre 2017 (IFRS) :

Au 1<sup>er</sup> semestre 2017 (S1 2017), la Société a réalisé un chiffre d'affaires de 0 euro, contre 32 K€ au 1<sup>er</sup> semestre 2016 (S1 2016). NOXXON consacre l'essentiel de ses ressources à des fins de Recherche et Développement (R&D) et aux frais généraux (G&A). Les frais correspondants sont présentés ci-dessous. La principale différence entre le S1 2017 et le S1 2016 tient à la diminution des coûts de la Société dans son ensemble, notamment en R&D, sur les frais généraux et les coûts financiers.

La diminution des coûts de R&D à 1,2 M€ au S1 2017 (contre 3,2 M€ au S1 2016), est principalement due au recul des coûts de personnel suite à la restructuration, ainsi qu'à la réduction des besoins en matières premières. Les frais généraux ont également substantiellement diminué à 1,3 M€ au S1 2017 (contre 2,4 M€ au S1 2016), du fait de la baisse des frais juridiques et de conseil.

Le charges et produits financiers ainsi que le résultat net sont principalement dus à la modification importante des contrats de prêt, sans impact de trésorerie pour la Société. À noter que postérieurement au 30 juin 2017, 841 K€ de dettes ont été convertis en capitaux propres, résultant en un montant total

de dette de 841 K€ qui pourront être convertis en capitaux propres par la Société lors d'une éventuelle prochaine levée de fonds d'un montant équivalent, par augmentation de capital ou par un versement inhérent aux modalités d'un éventuel contrat de licence.

La perte nette enregistrée au 30 juin 2017 s'élève à 2,4 M€, contre 8,0 M€ au 30 juin 2016. Au 30 juin 2017, la trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élevaient à 1,1 M€, contre 2,2 M€ au 31 décembre 2016.

### Compte de résultats consolidé

<i>en K€</i>	<b>30/06/2017</b>	<b>30/06/2016</b>
<b>Chiffre d'affaires</b>	<b>0</b>	<b>32</b>
<b>Autres produits</b> d'exploitation	<b>245</b>	<b>209</b>
<b>Frais de recherche et de développement</b>	<b>(1,215)</b>	<b>(3,197)</b>
<b>Frais généraux et administratifs</b>	<b>(1,263)</b>	<b>(2,395)</b>
<b>Perte de change</b>	<b>(0)</b>	<b>(6)</b>
<b>Résultat opérationnel</b>	<b>(2,233)</b>	<b>(5,357)</b>
<b>Charges financières</b>	<b>(135)</b>	<b>(2,628)</b>
<b>Produits financiers</b>	<b>0</b>	<b>1</b>
<b>Résultat avant impôts</b>	<b>(2,368)</b>	<b>(7,984)</b>
<b>Impôt sur le revenu</b>	<b>(0)</b>	<b>(26)</b>
<b>Résultat net</b>	<b>(2,368)</b>	<b>(8,010)</b>

**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**

Florent Alba  
Tél. +33 (0) 1 44 71 98 55  
falba@newcap.fr

### À propos de NOXXON

Les produits oncologiques développés par NOXXON agissent sur le cycle immunitaire anticancéreux par la rupture de la barrière de protection tumorale, l'inhibition de la réparation tumorale et l'exposition des cellules tumorales cachées. Par l'action de neutraliser des chimiokines présentes dans le microenvironnement tumoral, NOXXON associe son approche à celle d'autres formes de traitement visant à affaiblir les défenses tumorales contre le système immunitaire et augmenter l'impact thérapeutique. Son programme phare NOX-A12 s'appuie sur une longue période de développement clinique et de nombreuses données de sécurité. Les premiers résultats de son essai clinique de Phase I/II portant sur son association avec Keytruda® chez des patients atteints d'un cancer métastatique colorectal ou du pancréas seront publiées en 2018. De plus amples informations peuvent être consultées sur [www.noxxon.com](http://www.noxxon.com).



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



[https://twitter.com/noxxon\\_pharma](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.