

NOXXON WIRBT ZUSÄTZLICHE FINANZMITTEL ÜBER ODIRNANE-WANDELSCHULDVERSCHREIBUNGEN EIN UND VERLÄNGERT FRIST ZUR AUSSETZUNG DES EINSEITIGEN ZEICHNUNGSRECHTS DES INVESTORS

Berlin, Deutschland, 14. August 2018, 08.00 Uhr MESZ - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris: ALNOX), ein Biotechnologieunternehmen mit Fokus auf der Verbesserung von Krebstherapien durch eine gezielte Einwirkung auf die Tumormikroumgebung (TME), gab heute bekannt, dass das Unternehmen seine Finanzierungsvereinbarung mit YA II PN, LTD (der „Investor“) bezüglich der ODIRNANE-Wandelschuldverschreibungen (undatierte Schuldverschreibungen wandelbar in neue Aktien und/oder in bereits existierende Aktien und/oder rückzahlbar in Cash, sogenannte „Notes“, verbunden mit BSA-Aktienoptionsscheinen, sogenannte „Warrants“) geändert sowie eine Tranche von € 650.000 brutto abgerufen hat.

Durch diese Ergänzung wird die ursprünglich am 1. Mai 2017 unterzeichnete und am 2. Mai 2017 in einer Pressemitteilung beschriebene Finanzierungsvereinbarung modifiziert.

Die wesentlichen Änderungen lauten wie folgt:

- Die Möglichkeit des Investors zur Zeichnung weiterer Tranchen nach eigenem Ermessen wird bis zum 31. Januar 2019 ausgesetzt und entfällt endgültig, wenn das Unternehmen mittels Eigenkapitalfinanzierung mindestens € 5,0 Millionen einwirbt;
- Durch das Einwerben von mindestens € 1,0 Millionen mittels Eigenkapitalfinanzierung entfällt die Möglichkeit des Investors zur Zeichnung der Hälfte der verbleibenden Tranchen nach eigenem Ermessen endgültig, womit dem Investor in diesem Fall noch € 2,55 Millionen zur Verfügung stehen;
- Das Unternehmen wird eine Tranche von 100 neuen ODIRNANE-Wandelschuldverschreibungen mit einem Gesamtausgabebetrag von € 1,0 Millionen mit BSA-Aktienoptionsscheinen ausgeben;
- Als Gegenleistung für die vorgenannten Änderungen sowie die Wandelschuldverschreibungen und Aktienoptionsscheine zahlt der Investor einen Betrag von brutto € 650.000 in bar an die Gesellschaft.

“Wir begrüßen die Flexibilität des Investors bei der Verlängerung der Frist für den Entfall seines einseitigen Zeichnungsrechts für neue Tranchen nach der Bekanntgabe von Top-Line-Daten aus der laufenden Studie. Die eingeworbenen Mittel werden dazu beitragen, dass NOXXON wichtige zukünftige Datenpunkte erreicht“, sagte Dr. Aram Mangasarian, CEO von NOXXON.

NOXXON stellt eine aktualisierte Übersicht der ausgegebenen ODIRNANE-Tranchen sowie eine Statusübersicht der Wandelschuldverschreibungen und BSA-Aktienoptionsscheine im Investorenbereich der Unternehmenswebseite (www.noxxon.com) zur Verfügung.

Unter der Annahme einer sofortigen Wandlung dieser Tranche der Wandelschuldverschreibungen in Stammaktien zu einem Preis von 1,70 EUR pro Aktie, würde der Verwässerungseffekt für die bestehenden Aktionäre nach der Wandlung dieser Tranche der Wandelschuldverschreibungen in Stammaktien ca. 15,66 % betragen, basierend auf einer Ausgabe von 641.025 Stammaktien. Weitere Details werden in Kapitel 7 des am 10. Juli 2017 genehmigten Prospekts beschrieben, der auf der Unternehmenswebseite (www.noxxon.com) abrufbar ist.

Weitere Informationen:

NOXXON Pharma N.V.

Aram Mangasarian, Ph.D., Chief Executive Officer
Tel. +49 (0) 30 726 247 0
amangasarian@noxxon.com

MC Services AG

Raimund Gabriel, Managing Partner
Tel. +49 (0) 89 210228 0
noxxon@mc-services.eu

Trophic Communications

Gretchen Schweitzer oder Joanne Tudorica
Tel. +49 (0) 89 2388 7730 oder +49 (0) 172 861 8540
schweitzer@trophic.eu

Über NOXXON

Die auf Onkologie fokussierte Pipeline von NOXXON wirkt auf die Tumormikroumgebung (TME) und den Krebs-Immunitätszyklus durch Durchbrechen der Tumor-Schutzbarriere, die Blockierung der Tumorreparatur und die Exposition verborgener Tumorzellen. Durch die Neutralisierung von Chemokinen in der Tumormikroumgebung wirkt der Ansatz von NOXXON in Kombination mit anderen Behandlungsmethoden schwächend auf die Tumorabwehr gegen das Immunsystem und ermöglicht eine größere therapeutische Wirkung. Auf Basis von umfangreichen klinischen Erfahrungs- und Sicherheitsdaten wird das Lead-Programm NOX-A12 im Jahr 2018 erste Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs liefern. Das Unternehmen plant, weitere Studien mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren einzuleiten, für die in den USA und in der EU der Orphan-Drug-Status erteilt wurde. 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 sowohl als Monotherapie als auch in Kombination bei Patienten mit Bauchspeicheldrüsenkrebs zu untersuchen. Weitere Informationen finden Sie unter: www.noxxon.com

Keytruda® ist eine eingetragene Handelsmarke von Merck Sharp & Dohme Corp.



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



https://twitter.com/noxxon_pharma

Risikohinweis zu den Zukunftsaussagen

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.