

NOXXON ERZIelt € 521 TAUSEND DURCH BEZUGSRECHTSEMISSION

ZEITPLAN DER KLINISCHEN ENTWICKLUNG UND GESCHÄFTSPERSPEKTIVEN ANGEPAST

Berlin, Deutschland, 19. Juli 2019, 20.30 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 den Abschluss der Bezugsrechtsemission mit einem Volumen von lediglich € 521 Tausend bekannt.

Nach Ablauf der Bezugsfrist am 17. Juli 2019 wurden durch die Kapitalerhöhung insgesamt nur € 521 Tausend eingeworben; dies entspricht 801.494 Aktien zu einem Preis von € 0,65 pro Aktie einschließlich:

- 358.011 neue Aktien, die auf nicht reduzierbarer Basis (*irreducible basis*) gezeichnet wurden,
- 81.560 neue Aktien, die auf reduzierbarer Basis (*reducible basis*) gezeichnet wurden,
- 361.923 neue Aktien, die auf Basis offener Order (*open orders*) gezeichnet wurden.

Trotz der geringen Nachfrage wird die Kapitalerhöhung, wie in der Pressemitteilung vom 26. Juni 2019 festgelegt, auf Basis der erhaltenen Zeichnungen durchgeführt.

Dr. J. Donald de Bethizy, Mitglied des Aufsichtsrates und Aram Mangasarian, CEO von NOXXON, haben sich an der Kapitalerhöhung beteiligt. Dies unterstreicht das anhaltende Engagement von NOXXONs Management und Aufsichtsrat, obwohl die Zeichnungen hinter den Erwartungen des Unternehmens zurückgeblieben sind.

Anlässlich dieses Ergebnisses muss NOXXON die Entwicklung seines klinischen Produktportfolios anpassen. Der Start der Phase I/II Studie zur Behandlung von Hirntumoren (Glioblastomen) wird auf einen späteren Zeitpunkt verschoben.

Das Management wird kurzfristig, bis Ende November 2019, weitere Anstrengungen unternehmen, zusätzliche Finanzmittel einzuwerben. Darüber hinaus wird NOXXON alle Anstrengungen unternehmen, Lizenzvereinbarungen oder Partnerschaften mit pharmazeutischen Unternehmen zur gemeinsamen Entwicklung abzuschließen. Eine Lizenzvergabe bestimmter IP-Rechte an den proprietären Molekülen NOX-A12 und NOX-E36 würde dem Unternehmen die Chance auf Vorabzahlungen und / oder Meilensteinzahlungen eröffnen.

Nach der Kapitalerhöhung beträgt das Aktienkapital des Unternehmens € 109.242,98 bestehend aus 10.924.298 Aktien mit einem Wert von € 0,01 pro Aktie.

Die Abwicklung und der Handel der neuen Aktien sowie deren Zulassung zum Handel an der Euronext Paris im Growth Segment sind für den 23. Juli 2019 geplant.

Auswirkung auf das Kapital der Aktionäre

Die Beteiligung eines Aktionärs, der vor der Ausgabe 1,000% des Grundkapitals der Gesellschaft hielt und sich gegen die Zeichnung der neuen Aktien entschieden hat, hat sich wie folgt verändert:

	Aktienanzahl	Verwässerung %	Eigenkapital pro Aktie *
Vor der Transaktion	10.122.804	1,000 %	(€ 0,258)
Neue Aktien aus der Kapitalerhöhung	801.494		
Nach der Transaktion	10.924.298	0,927 %	(€ 0,191)

* basierend auf den konsolidierten Rechnungslegungsinformationen zum 31. Dezember 2018

Es wird darauf hingewiesen, dass es derzeit einige Wertpapiere gibt, die den Zugang zum Kapital von NOXXON ermöglichen: Diese Wertpapiere würden derzeit zur Ausgabe von 10.366.094 neuen Aktien gegen Zeichnung einer Order in Höhe von € 12,1 Millionen führen (bei vollständiger Barzeichnung - siehe insbesondere die auf der Website der Gesellschaft verfügbaren Informationen, einschließlich der Ausübungspreise einiger dieser Optionen, welche deutlich über dem aktuellen NOXXON-Aktienkurs liegen). Informationen nach der Anpassung über die Ausübung der jeweiligen Optionen unter Berücksichtigung des Abschlusses dieser Kapitalerhöhung mit Vorzugsbezugsrechten.

Risikofaktoren

Aufgrund der begrenzten Mittel, die durch diese Kapitalerhöhung eingeworben wurden, wird das Unternehmen seine Vorhaben in den nächsten 12 Monaten auch bei verzögertem Start der Phase I / II Studie zur Behandlung von Hirntumoren nicht selbst finanzieren können.

Das Unternehmen muss bis Ende November zusätzliche Finanzmittel einwerben. Dabei ist zu berücksichtigen, dass NOXXON:

- Warrants an Acuitas, Yorkville und Kreos ausgegeben hat, die im Falle einer Ausübung durch die Inhaber dem Unternehmen zusätzliche Mittel einbringen können.
- erwartet, Lizenzvereinbarungen oder Partnerschaften abschließen zu können, die dem Unternehmen Vorabzahlungen oder Meilenstein-Zahlungen durch die Lizenzierung der proprietären Moleküle NOX-A12 und NOX-E36 ermöglichen.

In Frankreich hat die vorliegende Emission gemäß den Bestimmungen von Artikel L.411-2 des französischen Währungs- und Finanzgesetzbuches und Artikel 211-2 der Allgemeinen AMF-Verordnung keine Erstellung eines Prospekts im Sinne der Prospektrichtlinie (wie unten definiert) erfordert, da der Gesamtbetrag des Angebots weniger als 8.000.000 € betrug.

Die Anleger werden gebeten, die im Prospekt vom 10. Juli 2017 (Abschnitt 1) beschriebenen Risikofaktoren im Zusammenhang mit der Übertragung von NOXXON-Aktien auf das Teilsegment "Public Offer" des Euronext Growth Segmentes zu berücksichtigen, die von der Gesellschaft regelmäßig, insbesondere im Geschäftsbericht 2018, aktualisiert werden. Informationen sind auf der Website der Gesellschaft im Abschnitt Investoren verfügbar: www.noxxon.com.

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 +49 176 2103 7191

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 und die Blockierung der Tumorreparatur. Durch die Neutralisierung von Chemokinen in der Tumormikroumgebung wirkt der Ansatz von NOXXON in Kombination mit anderen Behandlungsmethoden schwächend auf die Tumorumwehr gegen das Immunsystem und ermöglicht eine größere therapeutische Wirkung. Auf Basis von umfangreichen klinischen Erfahrungs- und Sicherheitsdaten lieferte das Lead-Programm NOX-A12 im Dezember 2018 erste Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs und weitere Studien in diesen Indikationen sind in Planung. Das Unternehmen initiiert eine weitere Studie mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren. In den USA und in der EU wurde der Kombination von NOX-A12 und Strahlentherapie zur Behandlung bestimmter Hirntumore der Orphan-Drug-Status erteilt. 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 soliden Tumoren 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.