

## NOXXON PRÉSENTERA LES RÉCENTES DONNÉES CLINIQUES DE L'ÉTUDE DE COMBINAISON NOX-A12 / KEYTRUDA® AU CONGRÈS ANNUEL 2019 DE L'AACR

**Berlin, Allemagne, le 28 février 2019, 19h00 CET - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALNOX)**, société de biotechnologie développant principalement des traitements contre le cancer en ciblant le microenvironnement tumoral, annonce aujourd'hui que la société présentera les données cliniques les plus récentes et les plus avancées sur la sécurité et la survie des patients traités avec NOX-A12 (olaptes pegol) en association avec l'inhibiteur de la PD-1 de Merck & Co., le Keytruda®, chez les patients atteints d'un cancer du pancréas et colorectal métastatique, à microsatellites stables. Ces données ont été analysées et mises à jour depuis la dernière annonce faite en décembre 2018, qui reposait sur un ensemble de données provisoires.

Le poster sera présenté le lundi 1<sup>er</sup> avril 2019 de 13h00 à 17h00 EDT au congrès annuel de l'Association Américaine de Recherche contre le Cancer (AACR) qui se tiendra à Atlanta, en Géorgie aux Etats-Unis, du 29 mars au 3 avril 2019. Le résumé sera disponible sur le planning de l'AACR en ligne et sur l'application au plus tôt le vendredi 29 mars 2019, à 15h00 EDT.

**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. La société prépare d'autres études avec 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](http://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](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.