

**NOXXON PRÄSENTIERT AUF DER ASCO-JAHRESTAGUNG 2022
DATEN DER NOX-A12-PHASE-1/2-STUDIE BEI PATIENTEN MIT GEHIRNTUMOR
UND LÄDT ZU DIESEM THEMA ZU EINER KOL-VERANSTALTUNG EIN**

- **Vorstellung vollständiger Top-Line Ergebnisse aus der Dosissteigerung der Phase-1/2-GLORIA-Studie mit NOX-A12 zur Behandlung von Gehirntumoren bei der ASCO-Jahrestagung am 5. Juni 2022**
- **Key-Opinion-Leader (KOL)-Webinar mit Prof. Dr. Frank A. Giordano, dem Leiter der GLORIA-Studie, zur ausführlicheren Besprechung der Studiendaten am 10. Juni 2022**

Berlin, Deutschland, 26. Mai 2022, 23:00 Uhr MESZ - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris: ALNOX), ein Biotechnologieunternehmen mit Fokus auf der Verbesserung von Krebstherapien durch gezielte Einwirkung auf die Tumormikroumgebung (TME), gibt die Veröffentlichung des Abstracts seiner Posterpräsentation auf der Jahrestagung der *American Society of Clinical Oncology* (ASCO) bekannt, die vom 3. bis 7. Juni 2022 in Chicago, Illinois, USA, stattfinden wird.

Die Posterpräsentation mit dem Titel **„Radiotherapy and olaptesed pegol (NOX-A12) in partially resected or biopsy-only MGMT-unmethylated glioblastoma: Interim data from the German multicenter phase 1/2 GLORIA trial“** wird von Dr. Frank A. Giordano vorgestellt und wird die *Top-Line* Ergebnisse aus der Phase-1/2-GLORIA-Studie zur Behandlung von Gehirntumoren (Glioblastom) zeigen.

Im Abstract wird insbesondere hervorgehoben, dass:

- 40% der Patienten ein partielles Ansprechen aufwiesen (d. h. einen Rückgang der Tumorgöße um mehr als 50%), was einen deutlichen Anstieg gegenüber den zuvor bekannt gegebenen und im März 2022 veröffentlichten 22% darstellt.
- Bei 3 von 10 Patienten sind eine oder mehrere sogenannte *Non-Target* Läsionen vollständig verschwunden.
- Die Kombination aus Strahlentherapie und NOX-A12 war sicher und gut verträglich. Dabei sind keine dosislimitierenden Toxizitäten und keine behandlungsbedingten Todesfälle aufgetreten. Nur 4 % der unerwünschten Ereignisse vom Grad 2 oder mehr wurden ausschließlich auf NOX-A12 zurückgeführt.

Der Abstract kann hier eingesehen werden und weitere Informationen zur GLORIA-Studie (NCT04121455) sind unter [ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov) zu finden.

Angaben zur Posterpräsentation:

Titel: *Radiotherapy and olaptesed pegol (NOX-A12) in partially resected or biopsy-only MGMT-unmethylated glioblastoma: Interim data from the German multicenter phase 1/2 GLORIA trial* (Poster Nr. 2050)

Abstract: [download](#)

Sitzungstitel: Central Nervous System Tumors

Sitzungsdatum: Sonntag, 5. Juni 2022

Zeitpunkt der Präsentation: 08:00-11:00 Uhr CDT (15:00-18:00 Uhr MESZ)

Referent: Dr. Frank Giordano, Direktor und Vorsitzender der Klinik für Strahlentherapie und Radioonkologie am Universitätsklinikum Bonn, Deutschland

Anmeldung: Um sich für die Veranstaltung anzumelden, klicken Sie hier.

Das NOXXON-Team wird die Konferenz persönlich besuchen. Eine Kopie der Posterpräsentation, einschließlich einer Videobeschreibung des Posters, wird während der Präsentation von Dr. Giordano auf der Website von NOXXON verfügbar sein.

Im Anschluss an die ASCO-Konferenz 2022 wird NOXXON ein *Key-Opinion-Leader* (KOL)-Webinar mit Dr. Giordano veranstalten, der das Publikum durch die ASCO-Posterpräsentation führen und die Ergebnisse der Phase-1/2-GLORIA-Studie detaillierter besprechen wird.

Einzelheiten zum Key-Opinion-Leader-Webinar:

Titel: KOL-Webinar zu den *Top-Line* Ergebnissen aus der GLORIA-Studie mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie bei Glioblastom in der Erstlinientherapie, die anlässlich der ASCO 2022 vorgestellt wurden (*KOL Webinar on GLORIA Top-Line Results of NOX-A12 & Radiotherapy Combination in First-Line Glioblastoma Presented at ASCO 2022*)

Referent: Dr. Frank Giordano, Direktor und Vorsitzender der Klinik für Strahlentherapie und Radioonkologie am Universitätsklinikum Bonn, Deutschland

Datum und Uhrzeit des Webinars: 10. Juni 2022 um 14:00 Uhr MESZ (08:00 Uhr EDT)

Anmeldung: Um sich für die Veranstaltung anzumelden, klicken Sie [hier](#)

Weitere Informationen:

NOXXON Pharma N.V.

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

Investor und Media Relations:

LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem
Tel. +41 76 735 01 31
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

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 TME wirkt der Ansatz von NOXXON in Kombination mit anderen Behandlungsmethoden schwächend auf die Tumorabwehr gegen das Immunsystem und ermöglicht eine größere therapeutische Wirkung. NOXXONs Lead-Programm NOX-A12 lieferte finale Daten aus einer Kombinationsstudie mit Keytruda® in Patienten mit metastasiertem Darm- oder Bauchspeicheldrüsenkrebs, die im September 2020 auf der ESMO-Konferenz publiziert wurden. Im Juli 2021 kündigte das Unternehmen die Phase-2-Studie OPTIMUS an, um die Sicherheit und Wirksamkeit von NOX-A12 in Kombination mit Keytruda® von Merck und zwei verschiedenen Chemotherapieschemata als Zweitlinientherapie bei Patienten mit metastasiertem Bauchspeicheldrüsenkrebs weiter zu prüfen. NOXXON untersucht außerdem in der GLORIA-Studie NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in Hirntumoren. In den USA und in der EU wurde dieser Kombination zur Behandlung bestimmter Hirntumore der *Orphan-Drug*-Status erteilt. *Top-Line* Daten aus allen drei Dosis-Eskalations-Kohorten einer Studie von NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie in neu diagnostizierten Hirntumorpatienten, die klinisch nicht von einer Standard-Chemotherapie profitieren würden, zeigten konsistente Tumorrückbildungen und objektive Tumorantworten. Darüber hinaus wurde die GLORIA-Studie erweitert, um einen zusätzlichen Nutzen von NOX-A12 in weiteren Kombinationen zu prüfen, und zwar Strahlentherapie + Bevacizumab sowie Strahlentherapie + Pembrolizumab. 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 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.

Besuchen Sie NOXXON auf [LinkedIn](#) und [Twitter](#).

Über die GLORIA-Studie

GLORIA (NCT04121455) ist NOXXONs Phase-1/2 Dosis-Eskalationsstudie mit NOX-A12 in Kombination mit Strahlentherapie bei neu diagnostizierten, teilweise resezierten bzw. nicht resezierten Glioblastom (Gehirntumor)-Patienten mit unmethyliertem MGMT-Promotor (resistent gegen Standard-Chemotherapie). Zusätzlich werden in GLORIA die Sicherheit und Wirksamkeit von NOX-A12 in drei weiteren Studienarmen geprüft: A. mit Strahlentherapie in Patienten mit vollständiger Tumorresektion; B. mit Strahlentherapie und Bevacizumab in Patienten mit teilweise reseziertem Tumor; und C. mit Strahlentherapie und Pembrolizumab in Patienten mit teilweise reseziertem Tumor.

Über die OPTIMUS-Studie

OPTIMUS (NCT04901741) ist eine zweiarmlige *open label* Phase-2-Studie mit NOX-A12 in Kombination mit Pembrolizumab und nanoliposomalem Irinotecan/5-FU/Leucovorin oder Gemcitabin/nab-Paclitaxel bei Patienten mit Mikrosatelliten-stabilem metastasiertem Bauchspeicheldrüsenkrebs.

Risikohinweis zu den Zukunftsaussagen

Übersetzungen von Pressemitteilungen in andere Sprachen als Englisch sind lediglich als Hilfestellung für ein nicht englischsprachiges Publikum gedacht. Das Unternehmen hat versucht, eine genaue Übersetzung des englischen Originalmaterials zu erstellen, aber aufgrund der Nuancen bei der Übersetzung in eine andere Sprache können geringfügige Unterschiede bestehen. 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.