

**NOXXON ANNONCE LA PRÉSENTATION DES DONNÉES PRINCIPALES DE L'ÉTUDE GLORIA ÉVALUANT L'ASSOCIATION DU NOX-A12 ET DE LA RADIOTHÉRAPIE DANS LE TRAITEMENT DU GLIOBLASTOME DE PREMIÈRE LIGNE LORS D'UN WEBINAIRE PRÉSENTÉ PAR UN EXPERT SCIENTIFIQUE**

**Webinaire le vendredi 10 juin 2022 à 14h00 CEST (8h00 EDT)**

**Berlin, Allemagne, le 1<sup>er</sup> juin 2022 à 08h00 CEST - NOXXON Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALNOX)**, société de biotechnologie spécialisée dans le développement de traitements améliorés du cancer ciblant le microenvironnement tumoral (MET), annonce aujourd'hui la présentation des données principales de GLORIA lors d'un webinaire présenté par un expert scientifique le vendredi 10 juin 2022 à 14h00 CEST / 08h00 EDT. GLORIA est une étude de phase 1/2 évaluant le NOX-A12 en association avec de la radiothérapie dans le glioblastome multiforme (GBM) de première ligne. Les données principales seront présentées lors de la réunion annuelle de l'*American Society of Clinical Oncology* (ASCO).

Le webinaire sera présenté par le Dr. Frank A. Giordano, Directeur et Président du département de radio-oncologie de l'hôpital universitaire de Bonn, en Allemagne. Il présentera et commentera les résultats de l'essai de phase 1/2 de GLORIA évaluant le NOX-A12 en association avec de la radiothérapie chez les patients atteints de glioblastome récemment diagnostiqué et dont le promoteur MGMT n'est pas méthylé.

Ce webinaire interviendra à la suite de la présentation sous forme de poster par le Dr. Giordano lors de la réunion annuelle de l'ASCO, qui se tiendra du 3 au 7 juin 2022 à Chicago, Illinois, États-Unis. Le Dr. Giordano discutera des résultats basés sur le traitement à 6 mois des patients traités dans l'étude GLORIA qui complètent les données positives récemment rapportées.

NOX-A12 est un inhibiteur de la chimiokine CXCL12. Il a obtenu le statut de médicament orphelin aux États-Unis et dans l'Union européenne pour le traitement de certains cancers du cerveau et a montré des résultats cliniques encourageants jusqu'à présent. Le Dr. Giordano sera disponible à la suite de la conférence pour répondre aux questions.

Pour vous inscrire à l'événement, veuillez cliquer [ici](#).

Le Dr. Frank Giordano est Directeur et Président du département de radio-oncologie de l'hôpital universitaire de Bonn, en Allemagne. Il est expert en radiothérapie de précision et en irradiation intra-opératoire des tumeurs malignes et a reçu plusieurs distinctions à l'international pour ses recherches sur les tumeurs cérébrales, notamment le prix de la Société américaine de radio-oncologie (ASTRO) et le statut de membre honorifique de la Société espagnole de radio-oncologie (SEOR). Le Dr. Giordano est titulaire d'un diplôme de médecine de l'université de Heidelberg, en Allemagne, et a suivi une formation post-doctorale en tant que boursier Peter Engelhorn au Centre allemand de recherche sur le cancer (DKFZ). Il a reçu une formation clinique au Centre national des maladies tumorales (NCT) de Heidelberg et au Centre médical universitaire de Mannheim, où il a occupé les fonctions de Président par intérim et de Directeur du département de radio-oncologie, avant de s'installer à Bonn. Depuis de nombreuses années, ses recherches portent sur l'optimisation de la radiothérapie contre les cancers du cerveau afin d'offrir aux patients atteints de cancer un traitement personnalisé et encore plus efficace. Le Dr. Giordano est l'un des rares boursiers d'excellence Else-Kröner-Fresenius. Il a développé des approches thérapeutiques innovantes qui ont été intégrées dans la médecine clinique. Il voit un fort potentiel dans la combinaison de la radiothérapie avec la thérapie immunomodulatrice.

**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

**Relations avec les investisseurs et médias :**

**LifeSci Advisors**

Guillaume van Renterghem  
Tél. +41 (0) 76 735 01 31  
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

**NewCap**

Arthur Rouillé  
Tél. +33 (0) 1 44 71 00 15  
arouille@newcap.fr

**À propos de NOXXON**

Les produits du portefeuille oncologique développé 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 développe une approche unique, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur contre le système immunitaire et renforcer l'effet du traitement. Son programme principal, NOX-A12, a d'ores et déjà généré des données cliniques finales à l'issue d'un essai de combinaison Keytruda® chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. NOXXON a présenté ces données au cours du congrès virtuel de l'ESMO en septembre 2020. En juillet 2021, la Société a annoncé son étude de phase 2, OPTIMUS, visant à évaluer plus en détail la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le produit phare de Merck, Keytruda® et deux régimes de chimiothérapie différents en tant que traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique. Par ailleurs, l'association de NOX-A12 et d'une radiothérapie a reçu le statut de médicament orphelin aux États-Unis et dans l'Union Européenne pour le traitement de certains cancers du cerveau. De plus, les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'essai d'escalade de dose GLORIA évaluant NOX-A12 en combinaison avec une radiothérapie chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et qui ne pouvaient pas cliniquement bénéficier d'une chimiothérapie standard, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. L'essai GLORIA a depuis fait l'objet d'une extension d'étude afin d'évaluer le bénéfice potentiel du NOX-A12 en combinaison avec d'autres traitements. Ainsi, NOX-A12 est actuellement évalué en combinaison avec une radiothérapie et le bevacizumab et, dans un autre bras de l'extension, en combinaison avec la radiothérapie et le pembrolizumab. Le deuxième candidat médicament de la Société en phase clinique, le NOX-E36, agit sur le micro-environnement tumoral en ciblant le système immunitaire inné. NOXXON prévoit d'évaluer l'action de NOX-E36 chez les patients atteints de tumeurs solides. Plus d'informations sont disponibles sur : [www.noxxon.com](http://www.noxxon.com).

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez NOXXON sur [LinkedIn](#) et [Twitter](#).

### **À propos de l'étude GLORIA**

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par NOXXON évaluant le NOX-A12 en association avec une irradiation, en traitement de première ligne chez des patients souffrant d'un glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non réséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs, via trois bras de traitement distincts, la sécurité et l'efficacité de plusieurs schémas de combinaison du NOX-A12 : A) en combinaisons avec une radiothérapie chez des patients ayant subi une résection complète de la tumeur ; B) en combinaison avec une radiothérapie et le bevacizumab; et C) en combinaison avec une radiothérapie et le pembrolizumab.

### **À propos de l'étude OPTIMUS**

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, à deux bras et menée par NOXXON évaluant NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

### **Déclarations prospectives**

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais, mais en raison des nuances de la traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. 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.