

NOXXON ÉMET UNE TROISIÈME TRANCHE D'ODIRNANE

Berlin, Allemagne, le 21 novembre 2017 - NOXXON Pharma N.V. (EuroNext Growth Paris: ALNOX, éligible au PEA-PME), société biopharmaceutique développant principalement des traitements contre le cancer ciblant le microenvironnement tumoral, annonce aujourd'hui avoir procédé à l'émission d'une troisième tranche d'ODIRNANE (Obligations à Durée Indéterminée à option de Remboursement en Numéraire et/ou en Actions Nouvelles et/ou Existantes) assorties de Bons de Souscription d'Actions (« BSA »).

L'investisseur YA II PN Ltd. a reçu 50 ODIRNANE d'une valeur nominale unitaire de 10 000 euros et 57 012 BSA exerçables à un prix d'exercice unitaire de 8,77 euros.

NOXXON publie un tableau de synthèse actualisé des tranches d'ODIRNANE émises, précisant le statut des ODIRNANE et des bons de souscription émis, disponible en section Investisseurs de son site internet www.noxxon.com.

Dans l'hypothèse d'un cours des actions de 7,31 euros et conversion de cette tranche d'obligations convertibles en actions ordinaires, la dilution pour les actionnaires actuels à l'issue de la conversion de cette tranche d'obligations convertibles en actions ordinaires serait d'environ 3,17 % dans l'hypothèse de l'émission de 74 404 actions ordinaires. Pour plus de détails, voir section 7 du prospectus approuvé le 10 juillet 2017 disponible sur le site internet de la société www.noxxon.com.

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

Florent Alba
Tél. +33 (0) 1 44 71 98 55
falba@newcap.fr

À propos de NOXXON

Les produits oncologiques développés par NOXXON agissent sur le cycle immunitaire anticancéreux par la rupture de la barrière de protection tumorale, l'inhibition de la réparation tumorale et l'exposition des cellules tumorales cachées. Par l'action de neutraliser des chimiokines présentes dans le microenvironnement tumoral, NOXXON associe son approche à celle d'autres formes de traitement visant à affaiblir les défenses tumorales contre le système immunitaire et augmenter l'impact thérapeutique. Son programme phare NOX-A12 s'appuie sur une longue période de développement clinique et de nombreuses données de sécurité. Les premiers résultats de son essai clinique de Phase I/II portant sur son association avec Keytruda® chez des patients atteints d'un cancer métastatique colorectal ou du pancréas seront publiés en 2018. De plus amples informations peuvent être consultées sur www.noxxon.com.



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



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.