

Probiodrug wirbt in einer erfolgreichen Privatplatzierung von neuen Aktien Kapital in Höhe von EUR 8,2 Mio. bei Investoren ein

- ***Erhöhung des Grundkapitals durch Ausgabe von 4.093.367 neuen Aktien zum Platzierungspreis von je EUR 2 pro neuer Aktie***
- ***Ein von Claus Christiansen, Gründer und Chairman von Nordic Bioscience, geführtes Konsortium strategischer Investoren partizipiert mit EUR 6,2 Mio.***

HALLE (SAALE), 9. April 2019 – Der Vorstand der Probiodrug AG (Euronext Amsterdam: PBD, ISIN: DE0007921835) hat heute mit Zustimmung des Aufsichtsrats entschieden, durch die Ausgabe von 4.093.367 neuen Aktien („**Neue Aktien**“) gegen Bareinlage sein Grundkapital von derzeit EUR 8.208.009 um EUR 4.093.367 auf EUR 12.301.376 zu erhöhen. Das entspricht 50% des bestehenden Grundkapitals. Die Neuen Aktien werden unter vollständiger Ausnutzung des Genehmigten Kapitals in Übereinstimmung mit der Satzung der Gesellschaft unter Ausschluss des Bezugsrechts der bestehenden Aktionäre ausgegeben.

Die Gesellschaft hat die Neuen Aktien im Rahmen einer Privatplatzierung an ausgewählte Investoren zu einem Bezugspreis von EUR 2 pro Neuer Aktie ausgegeben. 3,1 Mio. Neue Aktien wurden an ein Investorenkonsortium unter der Führung Herrn Claus Christiansen, Gründer und Vorstandsvorsitzenden („Chairman of the Board“) von Nordic BioScience, Dänemark, verkauft. Das Investorenkonsortium verfolgt ein strategisches Interesse an der Gesellschaft und plant die weitere Unternehmensentwicklung langfristig zu unterstützen.

Weitere 750.000 Neue Aktien wurden an andere Investoren verkauft, während die übrigen 243.367 Neuen Aktien von bestimmten Mitgliedern des Vorstands und Aufsichtsrats zur Unterstützung der Durchführung der Kapitalerhöhung gezeichnet wurden.

1.641.601 Neue Aktien werden voraussichtlich am 15. April 2019 (Settlement) zum Handel an der Euronext Amsterdam unter Befreiung von der Prospektpflicht zugelassen und an die Investoren geliefert. Die verbleibenden 2.451.766 nicht-zugelassenen Neuen Aktien werden an das Investorenkonsortium geliefert. Dieses hat sich bereiterklärt, die Lieferung auch nicht-zugelassener Neuer Aktien zu akzeptieren, um damit seine Absicht einer langfristigen Unternehmensbeteiligung zu unterstreichen. Die Gesellschaft beabsichtigt, dass die nicht-zugelassenen Neuen Aktien zu gegebener Zeit auf Basis eines Wertpapierprospekt, der im 3. Quartal 2019 veröffentlicht werden soll, zum Handel an der Euronext zugelassen werden.

Die Gesellschaft wird den Erlös aus der Privatplatzierung darauf verwenden, die klinische Phase-2b-Studie in Europa vorzubereiten und teilweise durchzuführen, in der die Sicherheit und Wirksamkeit des optimalen Dosisbereichs des Probiodrug-Hauptprodukts PQ912 bei Alzheimer-Patienten in einem frühen Stadium untersucht werden soll.

Die ODDO SEYDLER BANK AG fungierte als Kapitalmarktberater, zentrale Abwicklungsstelle war die KAS Bank N.V.

Weitere Informationen erhalten Sie von:

Probiodrug

Dr. Ulrich Dauer, CEO

Email: contact@probiodrug.de

MC Services AG

Anne Hennecke, Susanne Kutter

Tel: +49 (0) 211 529 252 27

Email: probiodrug@mc-services.eu

Anmerkungen für Redakteure:

Über Probiodrug AG

Probiodrug AG (Euronext Amsterdam: PBD) mit Sitz in Halle (Saale) ist ein biopharmazeutisches Unternehmen, mit strategischem Schwerpunkt ausgerichtet auf die Entwicklung von Medikamenten zur Behandlung von Alzheimer. Die Firma hat ein neues Therapiekonzept entwickelt, das in den Entstehungsprozess und das frühe Krankheitsgeschehen eingreift. Die Entwicklungsansätze zielen dabei auf das Pyroglutamat-Abeta (pGlu-Abeta) ab, eine Schlüsselkomponente der neuro- / synaptotoxischen Pathologie der Erkrankung. In diesem Prozess spielt das Enzym von Glutaminylzyklase (QC) eine entscheidende Rolle. Probiodrugs führender Produktkandidat, PQ912, hat eine Phase-2a-Studie (SAPHIR) erfolgreich abgeschlossen. Die Pipeline des Unternehmens umfasst daneben auch PBD-C06, einen anti pGlu-Abeta-spezifischen monoklonalen Antikörper, der sich in der präklinischen Entwicklung befindet. Probiodrug besitzt Patente, die die Inhibierung von QC als therapeutisches Prinzip (*medical use*) und seine Produktkandidaten (*composition of matters*) schützen. Aus eigener Sicht hat das Unternehmen eine führende Position auf diesem Forschungsgebiet. www.probiodrug.com

Über PQ912

PQ912 ist ein „*first in class*“, hochspezifischer und potenter Inhibitor der Glutaminylzyklase (QC), des Enzyms, das die Bildung von synaptotoxischem pGlu-Abeta katalysiert. PQ912 zeigte therapeutische Effekte in Alzheimer Tiermodellen. Eine Phase-1-Studie an gesunden jungen und älteren Probanden zeigte eine gute Verträglichkeit bis zur höchsten Dosis, zudem eine dosisabhängige Exposition, die in der höchsten Dosis eine Enzymhemmung von über 90% in der Spinalflüssigkeit aufwies. Im Juni 2017 gab Probiodrug Topline-Daten der Phase 2a SAPHIR-Studie mit PQ912 in frühen Alzheimer Patienten bekannt und präsentierte die Ergebnisse auf dem CTAD Kongress 2017. Die erhaltenen Daten unterstützen (a) die Hypothese, dass pGlu-Abeta synaptotoxisch ist und (b) das therapeutische Konzept, das von Probiodrug verfolgt wird. Die Studie erbrachte wertvolle Hinweise, wie die Entwicklung von PQ912 als krankheitsmodifizierendes Medikament für Alzheimer weiter vorangebracht werden kann. Insgesamt machen die Ergebnisse das Programm für die Weiterentwicklung sehr attraktiv; Probiodrug hat die Vorbereitung eines Phase 2b Programmes initiiert.

Über die Alzheimer-Erkrankung

Die Alzheimer-Erkrankung ist eine neurologisch-degenerative Erkrankung und die häufigste Form von Demenz. Heute leben 50 Millionen Menschen weltweit mit dieser Erkrankung und es wird davon ausgegangen, dass diese Zahl bis 2050 auf 152 Millionen ansteigen wird. Die globalen Kosten von Alzheimer für die Gesellschaft werden auf über 1 Billion USD geschätzt und im Jahr 2030 voraussichtlich zwei Billionen Dollar erreichen (World Alzheimer Report 2018).

In die Zukunft gerichtete Aussagen

Die in dieser Pressemitteilung vorgestellten Informationen enthalten in die Zukunft gerichtete Aussagen, die Risiken und Unsicherheiten beinhalten. Die hierin enthaltenen in die Zukunft gerichteten Aussagen beruhen auf den Einschätzungen der Probiodrug AG zum Zeitpunkt dieser Pressemitteilung. Diese in die Zukunft gerichteten Aussagen stellen keine Versprechen oder Garantien dar, sondern unterliegen einer Vielzahl von Risiken und Unsicherheiten, von denen etliche außerhalb unseres Einflusses liegen und die zu Ergebnissen führen könnten, die erheblich von denen abweichen, die in den in die Zukunft gerichteten Aussagen bedacht wurden. Wir lehnen ausdrücklich jede Verpflichtung oder Zusage ab, Aktualisierungen oder Überarbeitungen dieser Aussagen zu veröffentlichen, um die Veränderungen unserer Erwartungen oder der Ereignisse, Bedingungen oder Umstände, auf denen eine solche Aussage beruht, widerzuspiegeln.

Dieses Material ist nicht für den Vertrieb, direkt oder indirekt, in die oder in den Vereinigten Staaten von Amerika (einschließlich ihrer Territorien, Schutzgebiete, jedem Staat der Vereinigten Staaten und dem District of Columbia). Diese Materialien stellen weder ein Angebot noch eine Aufforderung zum Kauf oder zur Zeichnung von Wertpapieren dar. Die hierin erwähnten Aktien der Probiodrug AG (die "Aktien") dürfen in den Vereinigten Staaten nicht ohne Registrierung nach dem US Securities Act von 1933 in der geltenden Fassung (der "Securities Act") oder einer Befreiung davon angeboten oder verkauft werden. Die Aktien wurden und werden nicht gemäß des Securities Acts registriert und werden nicht in den Vereinigten Staaten angeboten oder verkauft, außer auf Grundlage einer anwendbaren Ausnahme von der Registrierung. Es erfolgt kein öffentliches Angebot von Wertpapieren in den Vereinigten Staaten oder anderswo.