

Vivoryon Therapeutics AG veröffentlicht Quartalsbericht für das dritte Quartal 2020

HALLE (SAALE) / MÜNCHEN, Deutschland, 26. November 2020 – Vivoryon Therapeutics AG (Euronext Amsterdam: VVY, ISIN DE0007921835) gab heute seine Finanzergebnisse für das am 30. September 2020 endende dritte Quartal 2020 bekannt. Der vollständige Bericht steht auf der Website des Unternehmens zum Download zur Verfügung: <https://www.vivoryon.com/investors-news/financial-information>.

HIGHLIGHTS

- Aufnahme des ersten Patienten in VIVIAD, die europäische Phase-2b-Alzheimer-Studie zur Bewertung von Varoglutamstat (PQ912)
- Bekanntgabe der IND-Zulassung für Varoglutamstat (PQ912)
- Erfolgreiche ordentliche Hauptversammlung

FINANZBERICHT

Finanzbericht (nach IFRS)

Im dritten Quartal 2020 beliefen sich die Forschungs- und Entwicklungskosten auf 3.653 TEUR und stiegen gegenüber dem dritten Quartal 2019 (1.196 TEUR). Die allgemeinen Verwaltungskosten stiegen auf 1.051 TEUR (3. Quartal 2019: 768 TEUR). Entsprechend der Unternehmensplanung erzielte das Unternehmen im Berichtszeitraum keine Einnahmen. Daher belief sich der Nettoverlust des Berichtszeitraums auf 4.598 TEUR gegenüber 1.935 TEUR im dritten Quartal 2019.

Vivoryon Therapeutics hielt zum 30. September 2020 Zahlungsmittel und Zahlungsmitteläquivalente in Höhe von 10 Mio. EUR. Darüber hinaus hält das Unternehmen sonstige jederzeit kündbare Wertpapiere in Höhe von 19.967 TEUR.

Alle Ergebnisse entsprechen den Erwartungen des Managements.

UNTERNEHMENSBERICHT

Bekanntgabe der Aufnahme des ersten Patienten in die europäische Phase-2b-Alzheimer-Studie VIVIAD mit Varoglutamstat (PQ912)

Das Unternehmen gab bekannt, dass der erste Patient in VIVIAD, einer randomisierten und multizentrischen klinischen Studie der Phase 2b in Europa, aufgenommen wurde. Die Studie wird die Sicherheit und Wirksamkeit von Vivoryons wichtigstem Wirkstoffkandidaten Varoglutamstat (PQ912) bei Patienten mit Alzheimer-Krankheit bewerten.



IND-Zulassung für die Phase-2-Studie von Varoglutamstat (PQ912) bei Patienten mit Alzheimer-Krankheit
Das Unternehmen gab bekannt, dass die US-amerikanische *Food and Drug Administration* (FDA) dem Wirkstoffkandidaten Varoglutamstat (PQ912) des Unternehmens die Zulassung als *Investigational New Drug* (IND) erteilt hat. Durch diese FDA-Zulassung kann Vivoryon wie geplant sein US-amerikanisches Phase-2-Studienprogramm für Varoglutamstat (PQ912) bei Alzheimer beginnen.

Ordentliche Hauptversammlung der Vivoryon Therapeutics AG

Die Gesellschaft gab bekannt, dass ihre Aktionäre auf der Hauptversammlung der Gesellschaft am Mittwoch, dem 30. September 2020, allen vom Management und Aufsichtsrat der Gesellschaft vorgeschlagenen Beschlüssen zugestimmt haben. Dies beinhaltet die Sitzverlegung in die Niederlande und Umwandlung in eine Aktiengesellschaft nach niederländischem Recht und Verabschiedung einer entsprechenden Satzung.

FINANZKALENDER 2021

Ergebnisse des Geschäftsjahres 2020	20. April 2021
Bericht für das erste Quartal 2021	1. Juni 2021
Halbjahresbericht 2021	21. September 2021
Bericht für das dritte Quartal 2021	23. November 2021

###

Für weitere Informationen kontaktieren Sie bitte:

Vivoryon Therapeutics AG

Dr. Ulrich Dauer, CEO

Email: contact@vivoryon.com

Trophic Communications

Gretchen Schweitzer / Joanne Tudorica

Tel: +49 172 861 8540 / +49 176 2103 7191

Email: vivoryon@trophic.eu

Über Vivoryon Therapeutics AG

Mit mehr als 20 Jahren einzigartigem Wissen über die Identifizierung posttranslatiöner modifizierender Enzyme, die eine entscheidende Rolle bei der Auslösung und dem Fortschreiten von Krankheiten spielen, hat Vivoryons wissenschaftliche Expertise den Aufbau einer Discovery- und Entwicklungsplattform für niedermolekulare Therapeutika ermöglicht. Nachdem das Unternehmen auf der Basis dieser Plattform mit der Entwicklung eines neuartigen Therapeutikums für Typ-2-Diabetes Erfolge erzielt hat, treibt es seinen führenden Kandidaten PQ912 in der Alzheimer-Erkrankung und sein gesamtes Portfolio an QPCT und QPCTL Inhibitoren in der Onkologie und anderen Indikationen voran. Darüber hinaus verfolgt Vivoryon ein Entwicklungsprogramm für Mepirin-Proteasehemmer mit potenziell therapeutischen Einsatz bei fibrotischen Erkrankungen, Krebs und akutem Nierenversagen.

www.vivoryon.com

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 Vivoryon Therapeutics 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.