

## **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.

### **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

**November 26, 2020**

**Management Vivoryon Therapeutics AG**