

INVESTOR RELATIONS

MetrioPharm Investor Relations News QIV 2023

Jahresrückblick von CEO Thomas Christély

Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre,

wir hoffen, dass insgesamt ein gutes Jahr hinter Ihnen liegt. Für MetrioPharm war es eine wichtige und erfolgreiche Zeit. Nach den guten Top-Line Daten unserer Covid-19-Studie aus dem Jahr 2022, konnten wir in der Detailanalyse weitere wichtige Wirksamkeitsnachweise dokumentieren. Unser Molekül MP1032 hat insoweit als ein sehr sicheres und wirksames Therapeutikum zu exzellenten Ergebnissen geführt. Auch wenn Covid-19 gegenwärtig nicht mehr als pandemische Bedrohung eingestuft wird, suchen viele Staaten zur Vorbereitung auf die nächste Pandemie („Pandemic Preparedness“) zunehmend nach einem breit einsetzbaren Medikament mit einem „wirtsgesteuerten Wirkmechanismus“, das bei allen Virusvarianten wirksam ist. MP1032 hat in präklinischen Studien aufgrund seines wirtsgesteuerten Wirkmechanismus eine dosisabhängige Wirkung gegen alle getesteten Virusvarianten sowohl bei Covid-19 als auch Influenzaviren gezeigt. Dieses Potenzial werden wir mithilfe von öffentlichen Fördermitteln weiterentwickeln.

Der Fokus unserer Entwicklungsarbeit liegt jedoch weiterhin auf seltenen Erkrankungen und dort zunächst auf Duchenne Muskeldystrophie (DMD), da wir dies als einen schnellen und kostengünstigen Weg ansehen, MP1032 in Kombination mit einer „ultra-low Dose“ von Kortison (Korticosteroiden) bis zur vorläufigen Marktzulassung der EMA bzw. einer beschleunigten Marktzulassung der FDA zu bringen. Die Vorbereitungen der klinischen Entwicklung in diesem Bereich laufen plangemäß. Mit der Erteilung der [Orphan Drug Designation](#) und etwas später der [Rare Pediatric Disease Designation](#) für DMD durch die amerikanische FDA konnten wir gleich zwei wichtige Meilensteine in 2023 erreichen. Beide Meilensteine beinhalten einige wesentliche zulassungsrechtliche und kommerzielle Vorteile sowie die Bestätigung, dass auch die FDA unsere bisherigen Ergebnisse mit MP1032 in DMD als überzeugend und belastbar eingestuft hat (siehe die beiden Pressemitteilungen).

Wir diskutieren gegenwärtig das Protokoll der für 2024 geplanten Phase IIa Studie mit führenden klinischen Meinungsführern und unseren Beratern. Wir sind davon überzeugt, dass die Vorteile überwiegen, nämlich:

1. ein hoher Medizinischer Bedarf an einer wirksameren anti-entzündlichen Standardtherapie mit erheblich geringeren bzw. potenziell ohne Nebenwirkungen (DMD-Patienten nehmen Kortison als anti-entzündliche Standardtherapie für ca. 20-30 Jahre!),
2. ein hohes Interesse und Aufmerksamkeit der großen Pharmaunternehmen an DMD sowie
3. eine starke Unterstützung von der amerikanischen „PPMD“ (Parent Project Muscular Dystrophy), der englischen „Duchenne UK“ und anderen DMD-Patientenvertreter-Gruppen.

Nach einer beschleunigten Zulassung von MP1032 als Ersatz der gegenwärtigen hochdosierten Kortisontherapie für DMD-Patienten sollten Kollaborations- und Lizenzverträge mit Pharmapartnern für andere Indikationen mit großen Patientenpopulationen (Multiple Sklerose, Rheumatische Arthritis, Psoriasis, entzündliche Darmerkrankungen u.a.) möglich sein, bei denen Kortison als anti-entzündliche Standardtherapie angewendet wird.

Abschließend möchten wir in diesem Kontext auch die diesjährige erfolgreiche Finanzierungsrunde erwähnen und Ihnen für das damit ausgesprochenen Vertrauen danken. Trotz des gegenwärtig sehr schwierigen Finanzierungsumfeldes konnten mehr als CHF 18 Millionen von neuen und bestehenden Aktionären eingesammelt werden zu einer beachtlichen Pre-Money Bewertung von immerhin ca. CHF 128 Mio. Mit diesen Mitteln werden wir MP1032 weiter in Richtung Marktzulassung entwickeln. Wir freuen uns auf diese spannende Zeit.

Nun wünschen wir Ihnen und Ihren Familien erst einmal erholsame Feiertage und ein gesundes und erfolgreiches Jahr 2024.

Mit besten Grüßen

Thomas Christély und das MetrioPharm-Team

[Unternehmenskalender der MetrioPharm AG im H1 2024](#)

[06.-07. Januar: Longwood Healthcare Leaders Conference at JPMorgan Healthcare Conference, San Francisco, USA](#)

[08.-10. Januar: Biotech Showcase at JPMorgan Healthcare Conference, San Francisco, USA](#)

[26.-27. Februar: BIO CEO & Investor Conference, New York, USA](#)

[01.-02. März: Sachs Annual European Life Sciences CEO Forum, Zürich, Schweiz](#)

[18.-20. März: Bio-Europe Spring, Barcelona, Spanien](#)

22.-23. April: Swiss Biotech Day, Basel, Schweiz

12.-14. Mai: BioEquity Europe, San Sebastian, Spanien

03.-06. Juni: BIO International Convention, San Diego, USA

Die MetrioPharm informiert

Die MetrioPharm bedient verschiedene Kanäle um ihre Investoren zu informieren:

- Neben dem Quartalsnewsletter halten wir Sie ebenfalls mit Presseerklärungen über aktuelle Geschehnisse im Unternehmen auf dem Laufenden. Die Presseerklärungen [finden Sie auch auf unserer Website hier](#). Sollten Sie noch nicht in unseren Verteiler für die Presseerklärungen mit aufgenommen worden sein, schicken Sie uns gern eine E-Mail an invest@metriopharm.com und die Aufnahme in den Verteiler wird umgehend erfolgen.
- Die Vernetzung mit der MetrioPharm kann auch auf LinkedIn erfolgen. Über [unser LinkedIn Profil](#) informieren wir Investoren, Experten und Businesspartner über die aktuellen Entwicklungen des Unternehmens. Bitte nehmen Sie uns gern per Einladung in Ihre LinkedIn Gemeinde auf.

Kontakt

MetrioPharm
Investor Relations

T + 41 44 552 7190

E invest@metriopharm.com

W www.metriopharm.com