



Til NASDAQ OMX Copenhagen A/S
Investor Nyheder nr. 02-09 / København, 13. maj 2009

TopoTarget A/S
Symbion
Fruebjergvej 3
DK 2100 København Ø
Danmark
Tlf: +45 39 17 83 92
Fax: +45 39 17 94 92
CVR-nr: 25695771

www.topotarget.com

Data vedrørende belinostat præsenteres på ASCO

København, Danmark – 13. maj 2009 – TopoTarget A/S (OMX: TOPO) har meddelt, at data fra tre studier med belinostat vil blive præsenteret på 2009 årsmødet for American Society of Clinical Oncology (ASCO), som vil blive afholdt 29. maj – 2. juni i Orlando, Florida.

Fredag den 29. maj 14-16 lokal tid

Board 15 Final results of a phase I study of oral belinostat (PXD101) in patients with solid tumors.

Abstract #3531

Forfattere: W. K. Kelly, J. deBono, G. Blumenschein, U. Lassen, J. Zain, O. O'Connor, F. Foss, J. Tjornelund, J. Fagerberg, D. Petrylak

Poster fremvisning/diskussions-session
Developmental Therapeutics: Molecular Therapeutics
Fremvisningssted: Level 3, W315A
Diskussions-tidspunkt: 17-18 lokal tid
Sted for diskussions-session: Level 4, Valencia Room, W415D
CME, Nursing, and Pharmacy kontakttimer: 1
Spor: Developmental Therapeutics

Lørdag den 30. maj 8-12 lokal tid

Board S7 Final results of a phase I study of oral belinostat (PXD101) in patients with lymphoma.

Abstract #8580

Forfattere: J. M. Zain, F. Foss, W. K. Kelly, J. DeBono, D. Petrylak, A. Narwal, E. Neylon, G. Blumenschein, U. Lassen, O. A. O'Connor

Generel posterfremvisning
Lymphoma and Plasma Cell Disorders
Sted: Level 2, West Hall C
Spor: Lymphoma and Plasma Cell Disorders

Data vedrørende belinostat præsenteres på
ASCO



Lørdag den 30. maj 14-18 lokal tid

Board M3 Phase II study of the histone deacetylase inhibitor belinostat in thymic malignancies.

Abstract #7589

Forfattere: G. Giaccone, A. Rajan, C. Carter, R. Kelly, A. Berman, J. Spittler, I. Espinoza-Delgado, M. Lee, J. Trepel, P. Loehrer

Generel posterfremvisning

Lung Cancer—Local-Regional and Adjuvant Therapy

Sted: Level 2, West Hall C

Spor: Lung Cancer—Local-Regional and Adjuvant Therapy

Hele abstract-teksterne vil være tilgængelig på www.asco.org den 14. maj 2009.

TopoTarget A/S

For yderligere information, kontakt venligst:

Peter Buhl Jensen
CEO

Telefon +45 39 17 94 99
Mobil +45 21 60 89 22

Baggrundsinformation

Om belinostat

Belinostat er en lovende small molecule HDAC-hæmmer, som undersøges for sin rolle i behandlingen af en lang række solide tumorer og blodkræftsygdomme, enten alene eller i kombination med andre aktive anticancer-midler, herunder carboplatin, paclitaxel, cis-retinoidsyre, azacitidin og Velcade® (bortezomib) til injektion. HDAC-hæmmere udgør en ny mekanistisk klasse anticancer-midler, som er rettet mod HDAC-enzymene, og de har vist sig at: stoppe kræftcellernes vækst (herunder undertyper, der er resistente over for lægemidler), inducere apoptose (programmeret celledød), fremme differentiering, hæmme angiogenese (dannelse af blodkar), og sænke kræftcellerne til ikke længere at være resistente, når de anvendes i kombination med andre anticancer-midler.

Intravenøst indgivet belinostat er i fase III i perifert T-celle lymfom (PTCL) og undersøges i øjeblikket i en række kliniske undersøgelser som en potentiel behandling af kutant og perifert T-celle lymfom, B-celle lymfom, akut myeloid leukæmi (AML), mesoteliom, bløddelssarkom, myelodysplastisk syndrom (MDS) samt kræft i leveren, tyktarmen og æggestokkene, enten alene eller i kombination med andre antikræft-behandlinger. Konstant intravenøs infusion (CIV) evalueres i kliniske undersøgelser til behandling af både solide tumorer og AML. En oral formulering af belinostat evalueres endvidere i et klinisk fase I studie med patienter med fremskredne solide tumorer. En række undersøgelser i belinostat-programmet gennemføres i henhold til en Clinical Trials Agreement (CTA) med NCI, i henhold til hvilken NCI sponsorerer kliniske undersøgelser for at undersøge belinostat til behandlingen af forskellige kræftformer, både som enkeltstof og i kombinationsforløb med kemoterapi. TopoTarget har desuden indgået en fælles forsknings- og udviklingsaftale (CRADA) med NCI om at udføre prækliniske og ikke-kliniske undersøgelser med belinostat for bedre at kunne forstå stoffets antitumoraktivitet og for at skaffe yderligere oplysninger til kliniske forsøg.

Om kræft med ukendt primærtumor (CUP)

Kræft med ukendt primærtumor (CUP) er en gruppe kræfttyper, som defineres ved tilstedeværelsen af metastaser, er det første, man finder, og hvor oprindelsesstedet for kræftsygdommen er ukendt ved den endelige diagnose. CUP udgør ca. 2-4% af alle kræftdiagnoser (Greco 2005). Ifølge Surveillance, Epidemiology, and End Results (SEER) vil 32.100 patienter i 2007 (2,2% af alle kræftdiagnoser) i USA blive diagnosticeret med "andre og ikke-specificerede primærtumorer" (ACS 2007). De europæiske kræftregistre tyder på en tilsvarende incidensrate for CUP som i USA.

Om TopoTarget

TopoTarget (OMX: TOPO) er en international biotekvirksomhed med hovedkontor i Danmark dedikeret til at finde "Answers for Cancer" og udvikle bedre behandlinger mod kræft. Virksomheden er etableret og

ledes af kliniske kræftspecialister og kombinerer bred erfaring fra kræftbehandling i praksis med dyb forståelse for de molekylære mekanismer i kræft.

TopoTarget har en bred klinisk portefølje, men fokuserer i øjeblikket på udviklingen af belinostat, som har vist "proof of concept" som enkeltstofbehandling af blodkræftsygdomme samt positive resultater i solide kræftsvulster, hvor stoffet kan anvendes i kombination med fulde doser kemoterapi og er i fase III i PTCL. TopoTargets ekspertise inden for translationel forskning er baseret på selskabets yderst prædiktive in-vivo og in-vitro kræftmodeller. TopoTarget koncentrerer indsatsen om vigtige kræfttargets (bl.a. HDACi, NAD+, mTOR, FASLigand og topoisomerase II-hæmmere). Selskabets første markedsførte produkt Savene®/Totect® blev godkendt af EMEA i 2006 og af FDA i 2007 og markedsføres af TopoTargets egen salgstyrke i Europa og USA. For yderligere oplysninger henvises til www.topotarget.com.

TopoTarget Safe Harbour Statement

Denne meddelelse kan indeholde fremadrettede udsagn, herunder udsagn om vores forventninger til udviklingen af vores prækliniske og kliniske pipeline med tidspunkter for igangsættelse og færdiggørelse af kliniske undersøgelser samt med hensyn til forventet likviditetsforbrug. Sådanne udsagn er baseret på ledelsens nuværende forventninger og er forbundet med risici og usikkerhed, som kan medføre, at TopoTargets faktiske resultater afviger væsentligt fra de resultater, der beskrives i de fremadrettede udsagn. TopoTarget advarer sine investorer om, at der ikke kan gives sikkerhed for, at de faktiske resultater eller forretningsforhold ikke vil afvige væsentligt fra hvad, der forudsiges eller gives udtryk for i sådanne fremadrettede udsagn som følge af forskellige faktorer, herunder, men ikke begrænset til, følgende: risikoen for at et eller flere af TopoTargets udviklingsprogrammer ikke skrider frem som planlagt af tekniske, videnskabelige eller kommercielle årsager, som følge af problemer med patientrekruttering eller på baggrund af nye oplysninger fra ikke-kliniske eller kliniske studier eller fra andre kilder; succesfulde konkurrerende produkter og teknologier; teknologisk uvished og produktudviklingsrisici; usikkerhed omkring yderligere finansiering; TopoTargets historiske underskud og usikkerheden omkring opnåelse af lønsomhed; TopoTargets udviklingsstadiet som biofarmaceutisk selskab; offentlig regulering; påstande om patentkrænkelser mod TopoTargets produkter, procedurer og teknologier; evnen til at beskytte TopoTargets patenter og immaterielle rettigheder, usikkerhed vedrørende kommercialiseringsrettigheder samt risiko for produktansvarskrav. Vi har ingen hensigt om og påtager os ingen forpligtelse til at opdatere eller ændre fremadrettede udsagn, hverken som følge af fremkomsten af nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller på anden måde, medmindre loven kræver det.