

NASDAQ OMX Copenhagen accepterer afnotering under forudsætning af fornyet købstilbud fra Trans Nova

København og Oslo, 6. juli 2012

Affitech A/S, (NASDAQ OMX: AFFI), der udvikler antistoflægemidler, meddeler i dag, at NASDAQ OMX Copenhagen har besvaret anmodning af 31. maj. 2012 om afnotering af Affitech fra børsen. NASDAQ OMX vil imødekomme anmodningen under forudsætning af, at Trans Nova Investments Limited (Trans Nova), Affitechs største aktionær med en ejerandel på 71,3% af aktierne, fremsætter et nyt købstilbud. Tilbuddet skal fremsættes på vilkår svarende til vilkårene for en tvangsindløsning, og de resterende aktionærer skal have en rimelig frist til at kunne acceptere købstilbuddet. Afnotering vil kunne ske med en frist på ca. 6 uger fra offentliggørelse af resultatet af et fornyet købstilbud.

Affitechs bestyrelse har informeret Trans Nova om NASDAQ OMX' afgørelse. Trans Nova vil nu vurdere sagens videre fremdrift.

Kontakt

Randi Krogsgaard, Director IR & Corporate Communications
Tlf. +45 2320 1001, e-mail: ir@affitech.com

Om Affitech A/S

Affitech A/S er en børsnoteret (NASDAQ OMX Copenhagen) biotekvirksomhed med hovedsæde i København, Danmark og forsknings- og udviklingsfaciliteter i Oslo, Norge. Selskabet anvender en række af proprietære antistofteknologier til at identificere 100% humane antistoffer til brug i behandlingen af kræft, betændelsestilstande og andre sygdomsområder. Affitech A/S' antistoflægemidler mod molekyler på celleoverfladen bliver udviklet på basis af Selskabets proprietære teknologiplatform CBAS™ (Cell Based Antibody Selection). Affitech udvikler sine to ledende antistofkandidater AT001/r84 og AT008/CCR4 i samarbejde med sin russiske partner IBC Generium. Affitech har indledningsvis fokus på hurtig og kosteffektiv udvikling via samarbejde med partnere om klinisk udvikling i 'emerging markets'. Yderligere information fås på www.affitech.com.

Ansvarsfraskrivelse

Denne meddelelse kan indeholde fremadrettede udsagn, herunder udsagn om Affitechs forventninger til udviklingen af den 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 faktiske resultater afviger væsentligt fra de resultater, der beskrives i de fremadrettede udsagn. Affitech 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: Risici forbundet udvikling af teknologi, risikoen for at forskning og udvikling ikke vil resultere i nye

produkter, som får kommerciel succes, konkurrenceforhold, evnen til at gennemføre levedygtige og profitable kommercielle aftaler, risikoen for at endnu ikke udstedte patenter ikke godkendes, og vanskeligheder ved at få relevant myndighedsgodkendelse af nye produkter. Det er ikke Affitechs hensigt at påtage sig en 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.