

Pressemitteilung

MediGene: Neue klinische Daten für EndoTAG[®]-1 werden auf 33. ESMO-Konferenz in Stockholm vorgestellt

- **Präsentation neuer Daten zum 12-Monatsüberleben aus der Phase II-Studie mit 200 Patienten mit Bauchspeicheldrüsenkrebs**
- **Ausgewählt für ESMO-Pressekonferenz (14. September 2008, 12:30 Uhr) und Late-Breaking-Session (16. September 2008, 10:30 Uhr)**

Martinsried / München, 09. September 2008. Das Biotechnologie-Unternehmen MediGene AG (Frankfurt, Prime Standard: MDG) teilt mit, dass die Europäische Gesellschaft für Internistische Onkologie (ESMO) klinische Daten des Medikamentenkandidaten EndoTAG[®]-1 zur Behandlung von Bauchspeicheldrüsenkrebs als Late-Breaking-Präsentation sowie für die Pressekonferenz im Rahmen der 33. ESMO-Konferenz in Stockholm ausgewählt hat. In den beiden Vorträgen werden neue Daten zum 12-Monatsüberleben aus der klinischen Phase II-Studie mit EndoTAG[®]-1 berichtet, an der 200 Patienten teilnahmen. Vortragen wird der medizinische Leiter der Studie Prof. Dr. Mathias Löhr, Professor für Gastroenterologie & Hepatologie am Karolinska Institutet Stockholm sowie Leiter der Abteilung Molekulare Gastroenterologie des Deutschen Krebsforschungsinstituts (DKFZ), Heidelberg. Der präsentierte Abstract LBA7 trägt den Titel: 12-MONTH SURVIVAL DATA OF A PHASE II TRIAL: FIRST LINE TREATMENT OF INOPERABLE PANCREATIC ADENOCARCINOMA WITH CATIONIC LIPID COMPLEXED PACLITAXEL NANOPARTICLES (ENDOTAG-1®) PLUS GEMCITABINE COMPARED WITH GEMCITABINE MONOTHERAPY.

Die ESMO-Pressekonferenz findet am 14. September 2008 um 12:30 Uhr, die wissenschaftliche Late-Breaking-Präsentation am 16. September 2008 um 10:30 Uhr statt. Die präsentierten Daten unterliegen einer Sperrfrist bis zum Zeitpunkt der wissenschaftlichen Präsentation und werden am 16. September in einer Pressemitteilung veröffentlicht.

Dr. Axel Mescheder, Vorstand für Forschung & Entwicklung der MediGene AG, kommentiert: „Wir freuen uns sehr, weitere wichtige Daten aus unserer erfolgreichen Phase II-Studie mit EndoTAG[®]-1 auf dem wichtigsten europäischen Krebskongress präsentieren zu können. Als besondere Wertschätzung unserer Studienergebnisse betrachten wir es, für die Pressekonferenz der ESMO sowie als Late-Breaking-Abstract-Presentation ausgewählt worden zu sein.“

MediGene hatte im März und April 2008 bereits viel versprechende Daten zum medianen und 6-Monatsüberleben aus der genannten randomisierten und kontrollierten Phase II-Studie berichtet. Die abschließende Auswertung der Studie wird in diesem Jahr vorliegen.

MediGene setzt mit dem Medikamentenkandidaten EndoTAG[®]-1 auf ein „Aushungern“ von Tumoren durch die selektive Zerstörung versorgender Tumorblutgefäße (Endothelzellen). EndoTAG[®]-1 ist ein positiv geladener Lipid-Komplex, der sich gezielt an die negativ geladenen Zellen anlagert, die neugebildete Tumorgefäße auskleiden. Dort wird der in EndoTAG[®]-1 enthaltene Wirkstoff, das Zytostatikum Paclitaxel freigesetzt, um die Blutgefäße zu zerstören und so die Nährstoffzufuhr zum Tumorgewebe zu unterbinden. MediGene geht davon aus, dass durch die direkte Zerstörung von Endothelzellen keine Resistenzen gegen den eingesetzten Wirkstoff entstehen. Damit würde ein häufiges Problem bisheriger Therapieformen gelöst. Auch ist das Prinzip von EndoTAG[®]-1 voraussichtlich breit einsetzbar und könnte zur Behandlung zahlreicher Krebsarten geeignet sein.

Derzeit entwickelt MediGene EndoTAG[®]-1 zur Behandlung von Bauchspeicheldrüsenkrebs (Phase II abgeschlossen) und hormonresistentem Brustkrebs (Phase II läuft). MediGene plant, die weitere

Entwicklung von EndoTAG[®]-1 gemeinsam mit einem Entwicklungs- und Marketingpartner durchzuführen und führt entsprechende Gespräche mit potenziellen Partnern.

Diese Mitteilung enthält bestimmte in die Zukunft gerichtete Aussagen. Diese spiegeln die Meinung von MediGene zum Datum dieser Mitteilung wider. Die von MediGene tatsächlich erzielten Ergebnisse können von den Feststellungen in den zukunftsbezogenen Aussagen erheblich abweichen. MediGene ist nicht verpflichtet, in die Zukunft gerichtete Aussagen zu aktualisieren. MediGene[®] und EndoTAG[®] sind Marken der MediGene AG. Diese Marken können für ausgewählte Länder Eigentum oder lizenziert sein.

- Ende -

Die MediGene AG ist ein börsennotiertes (Frankfurt, Prime Standard: MDG) Biotechnologie-Unternehmen mit Standorten in Martinsried/München, Oxford, UK und San Diego, USA. MediGene verfügt als erstes deutsches Biotechnologie-Unternehmen über Medikamente auf dem Markt, die von Partnerunternehmen vertrieben werden. Das Unternehmen hat mehrere Medikamentenkandidaten in der klinischen Entwicklung, darunter zwei Produkte mit einem Umsatzpotential von jeweils einer Milliarde Euro pro Jahr. Darüber hinaus verfügt MediGene über Projekte in der Forschung und vorklinischen Entwicklung und besitzt innovative Plattformtechnologien zur Wirkstoffentwicklung. MediGene konzentriert sich auf die Erforschung und Entwicklung innovativer Medikamente zur Behandlung von Krebs und Autoimmunerkrankungen.

Kontakt MediGene AG

Email: investor@medigene.com

Fax: ++49 - 89 - 85 65 - 2920

Julia Hofmann / Dr. Nadja Wolf, Public Relations, Tel.: ++49 - 89 - 85 65 - 3324

Dr. Georg Dönges, Investor Relations, Tel.: ++49 - 89 - 85 65 - 2946