

## Aktionärsbrief

30. Juni 2017

Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre von MagForce,

im Laufe des Jahres 2016 und während der ersten Hälfte 2017 ist MagForce erfolgreich auf den beiden von uns definierten Pfaden vorangeschritten:

**Pfad 1:** Die Behandlung von Hirntumoren in Europa

**Pfad 2:** Die Behandlung von intermediärem Prostatakrebs in den USA

### Die Behandlung von Hirntumoren in Europa:

Die **MagForce AG** weitet die Kommerzialisierung ihrer innovativen NanoTherm Therapie weiter aus. Um die Patientenversorgung zu verbessern, integrieren Neurochirurgen die NanoTherm Therapie vermehrt in ihr primäres Behandlungsschema zur Behandlung von Hirntumoren und verzeichnen dabei immer wieder zusätzliche medizinische Nutzen.

MagForce präsentierte auf zahlreichen anerkannten Konferenzen und Kongressen was den Bekanntheitsgrad unserer einzigartigen Therapie bei den wichtigsten Zielgruppen wie medizinischen Fachkreisen, Patientenvereinigungen, Patienten und Angehörige sowie Pflegepersonal, erhöht. Wir bekommen zunehmend positive Rückmeldungen von Patienten zu unserer NanoTherm Therapie - ein Beispiel eines solchen Patientenberichts können Sie auf Seite 14 unseres Geschäftsberichts 2016 lesen.

2016 haben wir die Implementierung des grenzübergreifenden Erstattungsprozesses weiter beschleunigt. Das Zeitfenster, in dem eine Behandlung durchgeführt werden muss, ist aufgrund der Aggressivität von Glioblastomen jedoch sehr begrenzt. Unser Ziel ist es, dass mehr Patienten von den Vorteilen einer Behandlung mit unserer NanoTherm Therapie profitieren können und sie gemeinsam mit ihren Neurochirurgen NanoTherm möglichst schnell nach der Diagnose des Tumors als Behandlung in Erwägung ziehen. Daher arbeiten wir weiter daran, das Wissen über den Wert unserer Therapie in medizinischen Fachkreisen zu verbreiten. Gleichzeitig sind wir dabei, die Kostenerstattung für unsere NanoTherm Therapie in unserem Heimatmarkt Deutschland zu erhalten.

### Die Behandlung von intermediärem Prostatakrebs in den USA:

In den USA hat die **MagForce USA, Inc.** einen Antrag zur Genehmigung der Durchführung einer klinischen Studie („Investigational Device Exemption“, IDE) bei der US-amerikanischen Regulierungsbehörde FDA („Food and Drug Administration“) für die NanoTherm Therapie zur Behandlung von intermediärem Prostatakrebs eingereicht. Im Laufe des vergangenen Jahres

#### Aktionärsbrief

MagForce AG • Max-Planck-Straße 3 • 12489 Berlin • Deutschland • [www.magforce.com](http://www.magforce.com)

Für weitere Informationen:  
Barbara von Frankenberg  
VP Communications &  
Investor Relations

[bfrankenberg@magforce.com](mailto:bfrankenberg@magforce.com)  
**T** +49-30-308380-77  
**F** +49-30-308380-99  
**M** +49 173-2792768

wiederholte und aktualisierte MagForce USA seine präklinischen Studien (die vor ungefähr zehn Jahren in Deutschland durchgeführt wurden) mit dem NanoActivator Gerät, das im Jahr 2015 an der Universität von Washington installiert wurde.

Die Ergebnisse dieser präklinischen Studien und das vorgeschlagene Prüfprotokoll für die klinische Studie wurden Ende des vierten Quartals 2016 bei der FDA eingereicht. Anfang Januar 2017 fand ein persönliches Folgetreffen mit Vertretern der FDA statt, um die eingereichten Unterlagen von MagForce zu besprechen und festzustellen, ob weiterer Klärungsbedarf besteht. Auch dieses Meeting verlief sehr produktiv. MagForce geht davon aus, die Fragen der Behörde zufriedenstellend beantworten zu können.

In Kürze wird voraussichtlich ein weiteres persönliches Treffen mit der FDA stattfinden, um festzustellen, ob die Behörde unseren vorgeschlagenen Ansatz ihre Anliegen zu adressieren, akzeptiert.

Von zentraler Bedeutung für das Erreichen unserer Ziele ist es, unsere klinischen Behandlungszentren einzurichten und die notwendigen Zulassungen der Behörden zu erhalten. Wir haben die Installation eines NanoActivator Geräts an unserem zweiten Studienzentrum am CHRISTUS Santa Rosa Hospital – Medical Center in San Antonio, Texas, abgeschlossen.

Obwohl wir aktuell etwa sechs Monate hinter unserem Plan liegen, sind wir weiterhin zuversichtlich und arbeiten engagiert daran, unsere ursprünglichen Ziele hinsichtlich des für 2018 geplanten Markteintritts und der Kommerzialisierung der NanoTherm Therapie in den USA zu erreichen.

## Finanzierung

Wie in der Vergangenheit erwähnt, hat das Management von MagForce einige Finanzierungsoptionen verfolgt, um unsere Expansionsziele zu erreichen.

Am 28. Juni 2017 haben wir eine Kapitalerhöhung aus genehmigtem Kapital beschlossen und erfolgreich durchgeführt. Das Grundkapital der Gesellschaft wird durch Ausgabe von 720.461 neuen auf den Inhaber lautenden nennwertlosen Stückaktien von derzeit EUR 25.622.711,00 auf dann EUR 26.343.172,00 erhöht. Die neuen Aktien wurden im Rahmen einer Privatplatzierung sämtlich von der in London ansässigen M&G International Investments Ltd. zu einem Preis von EUR 6,94 gezeichnet. Der Bruttoemissionserlös für MagForce beträgt EUR 5,0 Millionen.

Mit dem Mittelzufluss aus der Kapitalerhöhung, der natürlich auch die Eigenkapitalbasis des Unternehmens stärkt, soll vor allem das weitere Wachstum sowie die Beschleunigung unserer regionalen Expansion, insbesondere in Europa, finanziert werden:

Wir haben einen Roll-out-Plan für Europa entwickelt, der zusätzliche Behandlungszentren in ausgewählten europäischen Ländern vorsieht - so können wir Patienten eine Therapie in ihren

### Aktionärsbrief

MagForce AG • Max-Planck-Straße 3 • 12489 Berlin • Deutschland • [www.magforce.com](http://www.magforce.com)

Für weitere Informationen:  
Barbara von Frankenberg  
VP Communications &  
Investor Relations

[bfrankenberg@magforce.com](mailto:bfrankenberg@magforce.com)  
**T** +49-30-308380-77  
**F** +49-30-308380-99  
**M** +49 173-2792768

Heimatländern ermöglichen. Von diesem Ansatz versprechen wir uns Vorteile hinsichtlich einer zeitnahen Verfügbarkeit unserer NanoTherm Therapie. Darüber hinaus bereiten wir die Kostenerstattung für unsere NanoTherm Therapie in ausgewählten europäischen Ländern, in denen MagForce über eine CE-Zertifizierung für die Behandlung von Hirntumoren verfügt, vor. Unsere Teams haben bereits die Länder und Kliniken identifiziert, die sich unter kommerziellen sowie medizinischen Gesichtspunkten zur Einrichtung von NanoTherm Behandlungszentren eignen.

Aufgrund der besonders guten Behandlungsergebnisse ist MagForce zuversichtlich, dass die europäische Markteinführung in Kombination mit der Genehmigung der Kostenerstattung in den relevanten Ländern einen nachhaltig positiven Einfluss auf die Entwicklung von Umsatz und Profitabilität haben wird.

Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre, wir möchten Ihnen für ihre anhaltende Unterstützung unserer Arbeit vielmals danken.

Mit den besten Grüßen

Dr. Ben Lipps  
Vorstandsvorsitzender“

**Aktionärsbrief**

MagForce AG • Max-Planck-Straße 3 • 12489 Berlin • Deutschland • [www.magforce.com](http://www.magforce.com)

Für weitere Informationen:  
Barbara von Frankenberg  
VP Communications &  
Investor Relations

[bfrankenberg@magforce.com](mailto:bfrankenberg@magforce.com)  
**T** +49-30-308380-77  
**F** +49-30-308380-99  
**M** +49 173-2792768