

BRIEF AN DIE AKTIONÄRE

Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre von MagForce,

Ich freue mich, Ihnen mitteilen zu können, dass wir uns weiter dem Erreichen unserer Ziele für das Jahr 2015 nähern und die Voraussetzungen für ein erfolgreiches Jahr 2016 schaffen.

MagForce AG – NanoTherm Therapie bei Hirntumoren Der Installationsprozess zusätzlicher NanoActivator-Geräte in Deutschland, in den international renommierten Kliniken in Frankfurt am Main und Köln, ist abgeschlossen. Die Montage des sechsten NanoActivator-Geräts an der Universitätsmedizin Göttingen verläuft nach Plan. Das Gerät wird voraussichtlich im vierten Quartal 2015 in Betrieb genommen. Somit werden Ende des Jahres in Deutschland sechs Geräte im Einsatz und weitere Zentren dafür ausgebildet sein, die Nanopartikel in den Tumor einzubringen. Damit haben wir eine ausreichende Kapazität geschaffen, um den Einschluss der Patienten in unsere Post-Marketing-Glioblastom-Studie abzuschließen und unsere Ziele hinsichtlich der kommerziellen Behandlung von Patienten bis ins Jahr 2017 zu erreichen.

Wir erwarten, unsere Finanzziele wie geplant zu erreichen. Dennoch haben wir bis zum heutigen Tage weniger Umsätze aus kommerziellen Behandlungen von Patienten erlöst als geplant. Dies liegt ganz klar unter meinen Erwartungen, aber wir haben Maßnahmen ergriffen, die Anzahl zu erhöhen, um unsere Ziele für 2016 zu erreichen. Aktuell sind wir dabei, die Rekrutierung von kommerziellen Hirntumorpatienten zu intensivieren. Wir haben die Möglichkeiten für die Anwendung der NanoTherm Therapie auf die Behandlung von primärem Glioblastom in Verbindung mit chirurgischer Intervention und Strahlentherapie ausgeweitet. Diese und andere Maßnahmen werden es einer steigenden Zahl von Patienten ermöglichen, von der NanoTherm Therapie zu profitieren.

Zusammengefasst können wir sagen: Wir werden unser Ziel, sechs NanoActivator-Geräte in Deutschland installiert und im Einsatz zu haben, bis Ende des Geschäftsjahres 2015 erreichen. Mit diesen Erfolgen haben wir eine betriebsbereite klinische Infrastruktur für die NanoTherm Therapie aufgebaut, um den medizinischen Wert, den wir von unserer Therapie zur Behandlung von Hirntumoren erwarten, zu demonstrieren sowie unsere Post-Marketing-Studie fortzuführen.

Das klinische Team bei MagForce in Deutschland konzentriert sich ausschließlich auf die Behandlung von Hirntumoren mit der NanoTherm Therapie an sechs international renommierten Kliniken in Deutschland. In der zweiten Jahreshälfte 2015 wird die MagForce AG ihre Aktivitäten ausweiten, um zusätzlich zu den Selbstzahlern die Kostenerstattung für die kommerzielle Behandlung von Hirntumoren mit der NanoTherm Therapie zu etablieren.

In Bezug auf unsere Expansion außerhalb Deutschlands plant die MagForce USA, Inc., einen Antrag zur Genehmigung der Durchführung einer klinischen Studie (Investigational Device Exemption, IDE) für die Behandlung von Hirntumoren mit der NanoTherm Therapie einzureichen, nachdem die Genehmigung für den IDE-Antrag für die NanoTherm Therapie zur Behandlung von intermediärem Prostatakrebs erteilt wurde.

MagForce USA, Inc. – Prostatakrebstherapie Mit Blick auf die Anwendung unserer NanoTherm Therapie zur fokalen Behandlung von Prostatakrebs wird unsere einzigartige Technologie als sehr vielversprechende Ergänzung zu den derzeitigen Behandlungsmöglichkeiten gesehen. MagForce USA, Inc. hat kürzlich einen IDE-Antrag bei der amerikanischen Regulierungsbehörde FDA (US Food and Drug Administration) eingereicht. Die in der Studie durchgeführte Behandlung erfolgt unter Anwendung der NanoTherm Therapie von MagForce zur vollständigen Zerstörung (Thermoablation) von karzinogenen Läsionen in der Prostata.

Ziel der vorgeschlagenen Studie, die bis zu 120 männliche Patienten rekrutieren wird, ist es zu zeigen, dass NanoTherm bei Prostatakrebs-Patienten mit Gleason-Score 7, die sich unter aktiver Beobachtung befinden (Active Surveillance Program), karzinogene Läsionen in der Prostata zerstören kann. Durch die Thermoablation der Läsionen werden Patienten in der Lage sein, in der aktiven Überwachung zu verbleiben, und eine Operation sowie andere Behandlungen, die alle die wohlbekanntesten Nebenwirkungen wie die Beeinträchtigung urologischer und sexueller Funktionen nach sich ziehen, können vermieden werden. Dr. Ian M. Thompson, Jr., Direktor des Cancer Therapy and Research Center, einem designierten National Cancer Institute am Health Science Center der Universität von Texas in San Antonio, und Dr. Dan W. Lin, Chefarzt der Urologischen Onkologie und Professor der Abteilung für Urologie an der medizinischen Fakultät der Universität von Washington in Seattle, haben sich bereit erklärt, Co-Leiter der klinischen Studie zu sein. Larry Kessler, Sc. D., Professor und Vorsitzender des Department of Health Services, School of Public Health an der Universität von Washington, ist ebenfalls als Prüfarzt zuständig für die Überwachung der regulatorischen Einreichung und des Zulassungsprozesses.

Dies ist in der Tat ein bedeutender Meilenstein für MagForce USA, Inc. und MagForce AG. Nach einer Zulassung in den USA können Männer in aktiven Überwachungsprogrammen möglicherweise schon bald von dieser fokalen Therapie profitieren. Wir glauben, dass die klinische Zulassungsstudie beweisen wird, dass die NanoTherm Therapie das gewünschte Ergebnis liefert. In Zusammenarbeit mit der FDA arbeiten wir jetzt daran, den Zulassungsprozess in den USA voranzutreiben.

Finanzen Im ersten Halbjahr 2015 haben wir mit der Kommerzialisierung begonnen und weitere bedeutende Meilensteine erreicht. Das hat zu Umsätzen in Höhe von 1,3 Mio. EUR aus der kommerziellen Anwendung der NanoTherm Therapie und dem Verkauf zweier NanoActivator-Geräte an die MagForce USA, Inc. geführt. Der Periodengewinn betrug 0,5 Mio. EUR, im Wesentlichen verursacht durch die Erweiterung der Vertriebs- und Entwicklungsrechte für die NanoTherm Therapie auf Mexiko und Kanada, was zu Einnahmen in Höhe von 3,0 Mio. EUR führte.

Der Zahlungsmittelabfluss aus laufender Geschäftstätigkeit hat sich auf 3,8 Mio. EUR erhöht, verglichen mit 3,5 Mio. EUR im Vorjahreszeitraum, und ist vor allem auf die Ausweitung des operativen Geschäfts zurückzuführen. Die freie Liquidität am Ende der Berichtsperiode betrug 5,5 Mio. EUR.

Investor Relations Die Aktionäre wurden quartalsweise in einem Aktionärsbrief über aktuelle Entwicklungen informiert, und bereits vier Research-Häuser analysieren die MagForce AG. Research Updates wurden im laufenden Geschäftsjahr von Berenberg (Kursziel: EUR 8,65) und Hauck & Aufhäuser (Kursziel: EUR 12,40) veröffentlicht. Zudem hat GBC AG im ersten Halbjahr 2015 die Analysten-Coverage aufgenommen sowie ein Research Update veröffentlicht. Das Kursziel erhöhte sich hierbei von 13,20 EUR/Aktie auf 14,30 EUR/Aktie. Alle Analystenberichte sind über unsere Website www.magforce.com zugänglich.

Einen detaillierten Überblick über unsere Aktivitäten im Bereich Investor Relations, Konferenzen und Roadshows finden Sie im Kapitel „Aktie und Investor Relations“ auf Seite 6 dieses Berichts.

Zusammenfassend lässt sich sagen, dass wir erfolgreich auf unserem Weg vorankommen, die NanoTherm Therapie weltweit zu einer angesehenen Therapie für die Behandlung von Hirntumoren und Prostatakrebs weiterzuentwickeln. Das Jahr 2015 ist weiterhin ein sehr wichtiges und herausforderndes, aber auch spannendes Jahr in der Entwicklung von MagForce.

Ich danke unseren qualifizierten und engagierten Mitarbeitern, die diese Erfolge ermöglichen. Und ich möchte Ihnen noch einmal für Ihr Interesse und Ihre Unterstützung von MagForce danken.

Mit den besten Grüßen

Dr. Ben J. Lipps

Chairman & Chief Executive Officer