

## Aktionäre von Addex genehmigen auf der JHV 2010 alle Vorschläge des Verwaltungsrats

**Genf, Schweiz, 30. April 2010** - Die auf allosterische Modulation spezialisierte Addex Pharmaceuticals Ltd. (SWX: ADXN) gab bekannt, dass ihre Aktionäre sämtliche auf der gestrigen Jahreshauptversammlung (JHV) 2010 vom Verwaltungsrat eingebrachten Vorschläge genehmigt haben.

Im Einzelnen ging es um folgende Beschlüsse:

- Die Wiederwahl von Vincent Mutel, Andrew Galazka und Beat E. Lüthi für eine Amtszeit von drei Jahren.

Die Aktionäre der Addex Pharmaceuticals Ltd genehmigten ausserdem:

- Den Geschäftsbericht für 2009, den Jahresabschluss für 2009 sowie den Konzernabschluss für 2009.
- Das Ergebnis so zu verwenden, dass der Bilanzverlust der Addex Pharmaceuticals Ltd von 57'872'740 CHF für das Geschäftsjahr 2009 in vollem Umfang auf neue Rechnung vorgetragen wird und 3'116 CHF als Reserve für eigene Aktien gehalten werden.
- Eine vollständige Entlastung der Mitglieder des Verwaltungsrats und des Executive Management für ihre Aktivitäten im Geschäftsjahr 2009.
- Die erneute Bestellung von PricewaterhouseCoopers SA, Genf als Abschlussprüfer für das Geschäftsjahr 2010.

Die Aktionäre der Addex Pharmaceuticals Ltd genehmigten ausserdem folgende Änderungen der Gesellschaftssatzung:

- Die Schaffung und Ausgabe von 891 *eingetragenen Genussscheinen* gemäss Artikel 657 des Schweizer Obligationenrechts an Mitarbeiter und/oder Verwaltungsratsmitglieder der Gesellschaft oder Gruppe und die entsprechenden Änderungen der Gesellschaftssatzung.
- Eine Änderung des künftigen Artikels 3c (ehemals Artikel 3b) dahingehend, dass das bedingte Aktienkapital nunmehr die Ausgabe von Aktien aufgrund der Ausübung von Bezugsrechten von Genussscheininhabern abdeckt.
- Eine Änderung von Artikel 29 dahingehend, dass die offizielle Version der Gesellschaftssatzung (trotz der Anfertigung einer englischen Übersetzung) die französische ist.

**Addex Pharmaceuticals** ([www.addexpharma.com](http://www.addexpharma.com)) erforscht und entwickelt allosterische Modulatoren für den therapeutischen Einsatz und konzentriert sich auf validierte therapeutische Targets bei ZNS-Krankheiten, Stoffwechselstörungen und Entzündungen. Vorbehaltlich des Abschlusses der Phase-I-Tests und der behördlichen Zulassung wird Anfang 2010 bei vier Indikationen für zwei Hauptprodukte mit dem Beginn der klinischen Phase-II-Studie gerechnet: ADX48621, ein negativer allosterischer Modulator (NAM) des metabotropischen Glutamatrezeptors 5 (mGluR5), der gegen Dystonien und Levodopa-induzierte Dyskinesien (PD-LID) bei Parkinson-Patienten entwickelt wird; und ADX71149, ein positiver allosterischer Modulator (PAM) des mGluR2, der gegen Schizophrenie und Angstzustände wirken soll. Bei dem dritten Produkt ADX71943, dem positiven allosterischen Modulator (PAM) des GABA-B-Rezeptors mit Potenzial zur Behandlung von chronischen Schmerzen, soll gegen Ende 2010 mit der Phase-I-Studie begonnen werden. Darüber hinaus hat Merck & Co., Inc. Rechte an zwei präklinischen Produkten auslizenziert: mGluR4 PAM gegen Parkinson und mGluR5 PAM gegen Schizophrenie. Weitere in der präklinischen Entwicklung befindliche Programme umfassen: mGluR2 NAM, GLP1R PAM, IL1R1 NAM und TNFR1 NAM. Sowohl Roche Venture Fund als auch SR-One, der Venture-Capital-Fonds von GlaxoSmithKline, haben in Addex investiert.

Chris Maggos  
Investor Relations & Communications  
Addex Pharmaceuticals  
+41 22 884 15 11  
[chris.maggos@addexpharma.com](mailto:chris.maggos@addexpharma.com)

**Haftungsausschluss:** Die vorliegende Pressemitteilung kann zukunftsgerichtete Aussagen enthalten, die an der Verwendung von Begriffen wie „nicht zulassungsfähig“, „fortführen“, „davon ausgehen“, „werden“, „bedürfen weiterer Untersuchungen“, „würden“, „könnten“ oder vergleichbaren Formulierungen erkennbar sind bzw. durch ausdrückliche oder stillschweigende Bezugnahmen auf die Addex Pharmaceuticals Ltd, ihre Geschäftstätigkeit, die mögliche Zulassung ihrer Produkte durch die zuständigen Aufsichtsbehörden oder künftig durch diese Produkte möglicherweise erzielbare Umsätze gekennzeichnet sind. Solche zukunftsgerichteten Aussagen spiegeln die derzeitige Einschätzung von Addex Pharmaceuticals Ltd über künftige Ereignisse, Erträge oder Aussichten wider. Es liegt in der Natur dieser Aussagen, dass sie allgemeine und spezifische Risiken und Unsicherheiten (die teilweise noch nicht bekannt sind) und/oder andere Faktoren mit sich bringen, die zu wesentlichen Abweichungen von den Plänen, Zielen, Erwartungen, Schätzungen und Absichten, die in solchen zukunftsgerichteten Aussagen explizit oder implizit zum Ausdruck gebracht werden, führen können. Aufgrund dessen kann es dazu kommen, dass die tatsächlichen Ergebnisse, die mit allosterischen Modulatoren von mGluR2, mGluR4, mGluR5, mGluR7 oder anderen Therapeutika erzielt werden, wesentlich von den zukünftigen, in diesen Aussagen genannten Ergebnissen abweichen. Es kann keine Garantie dafür übernommen werden, dass allosterische Modulatoren von mGluR2, mGluR4, mGluR5 oder mGluR7 zum Verkauf in bestimmten Märkten bzw. von einer bestimmten Aufsichtsbehörde zugelassen werden. Ebenso kann keine Garantie dafür übernommen werden, dass allosterische Modulatoren von mGluR2, mGluR4, mGluR5, mGluR7 oder andere Therapeutika bestimmte Umsatzziele erreichen werden. Insbesondere könnte die Genauigkeit der Annahmen und Prognosen der Unternehmensleitung hinsichtlich allosterischer Modulatoren von mGluR2, mGluR4, mGluR5, mGluR7 oder anderer Therapeutika durch folgende Faktoren beeinträchtigt werden: unerwartete Handlungen unserer Geschäftspartner; Probleme und Verzögerungen bei der behördlichen Zulassung; staatliche Bestimmungen; unerwartete Ergebnisse klinischer Studien (einschliesslich neuer klinischer Daten und unerwarteter Ergebnisse bei der weiteren Auswertung bereits vorliegender klinischer Daten); allgemeinen Wettbewerbsdruck; Preisdruck durch Regierungen, Mitbewerber und die Öffentlichkeit sowie die Fähigkeit des Unternehmens, Patente oder sonstigen gewerblichen Rechtsschutz zu erlangen oder aufrechtzuerhalten. Sollten die genannten Risiken oder Unsicherheitsfaktoren vollständig oder teilweise eintreten oder sich die zugrunde liegenden Annahmen als unzutreffend erweisen, kann dies dazu führen, dass die tatsächlichen Ergebnisse erheblich von den erwarteten, geschätzten oder prognostizierten Ergebnissen abweichen. Addex Pharmaceuticals Ltd stellt die Informationen in der vorliegenden Pressemitteilung nach gegenwärtigem Kenntnisstand zur Verfügung und übernimmt keinerlei Verpflichtung zur Aktualisierung von darin enthaltenen zukunftsgerichteten Aussagen aufgrund neu verfügbarer Informationen, zukünftiger Ereignisse oder aus sonstigen Gründen, sofern dies nicht gesetzlich erforderlich ist.