



Til NASDAQ OMX Copenhagen A/S
Meddelelse nr. 30-09 / København, 2. juli 2009
Må ikke offentliggøres i USA, Japan, Canada eller Australien

TopoTarget A/S
Symbion
Fruebjergvej 3
DK 2100 København Ø
Danmark
Tlf: +45 39 17 83 92
Fax: +45 39 17 94 92
CVR-nr: 25695771

www.topotarget.com

TopoTarget gennemfører fuldtegnet fortegningsretsemission

København, Danmark – 2. juli 2009 – TopoTarget A/S (OMX:TOPO) har i dag offentliggjort, at selskabets aktieemission med fortegningsret for selskabets eksisterende aktionærer er blevet fuldtegnet. Der blev i alt tegnet 66.304.510 stk. nye aktier à nom. DKK 1, svarende til 100 % af de udbudte aktier. De nye aktier blev tegnet til kurs DKK 2 pr. aktie. Fortegningsretsemissionen giver således TopoTarget et bruttoprovenu på ca. DKK 132,6 mio.

De nye aktier får samme rettigheder som TopoTargets eksisterende aktier og bærer ret til udbytte fra tidspunktet for registreringen af kapitaludvidelsen hos Erhvervs- og Selskabsstyrelsen, hvilket forventes at ske senere i dag dato.

Efter registrering af de 66.304.510 stk. nye aktier à nom. DKK 1 udgør TopoTargets nominelle aktiekapital DKK 132.609.020, bestående af 132.609.020 stk. aktier à nom. DKK 1.

De nye aktier forventes optaget til notering på Nasdaq OMX Copenhagen A/S mandag den 6. juli 2009 under den eksisterende ISIN fondskode for selskabets aktier: DK00600003556.

“Vi er overordentlig tilfredse og taknemmelige for den støtte og tillid vi har opnået i forbindelse med TopoTargets fortegningsretsemission,” udtaler TopoTargets administrerende direktør Peter Buhl Jensen.

“Vi er nu i stand til at fortsætte vores fokuserede strategi vedrørende den videre udvikling af belinostat, hvor såvel vi som uafhængige observerer inden for det videnskabelige miljø har meget positive forventninger til stoffets gavnlige effekt inden for kræftbehandling. Samtidig fortsætter vi vores bestræbelser på at identificere en passende partner, som kan tilføre belinostat yderligere værdi via blandt andet kompetencer inden for kommercialisering,” fortsætter Peter Buhl Jensen.

Anvendelse af nettoprovenu

Som angivet i selskabets prospekt af 2. juni 2009, planlægger selskabet at anvende sine nuværende likvide beholdninger og nettoprovenuet på DKK 120,0 mio. som følger:

- Finansiering af det afsluttende PTCL-studie med belinostat helt frem til indsendelse af NDA-ansøgning i USA i december 2010. Dette er et enkeltarm fase III registreringsstudie med 120 patienter. Finansieringen omfatter intern klinisk support, lægemiddelfremstilling og regulatoriske omkostninger.

TopoTarget A/S gennemfører fuldttegnet
fortegningsretsemission



Må ikke offentliggøres i USA, Japan, Canada
eller Australien

- Finansiering af et randomiseret fase II studie med belinostat vedrørende CUP-indikationen med 88 patienter. Finansieringen omfatter intern klinisk support, lægemiddelfremstilling og regulatoriske omkostninger.
- Finansiering af færdiggørelsen af igangværende fase I og II studier med belinostat og videreførelse af undersøgelsen med APO866 (CTCL) til mellemstadiet. Finansieringen omfatter intern klinisk support, lægemiddelfremstilling og regulatoriske omkostninger.
- Support af NCI belinostat studier med lægemiddelleverancer.

Forventninger til 2009

TopoTarget offentliggjorde i selskabets prospekt af 2. juni 2009, at TopoTarget ved opnåelse af et bruttoprovenu på DKK 132,6 mio. i forbindelse med fortegningsretsemissionen forventer et underskud før skat for regnskabsåret 2009 på ca. DKK 140 mio. til DKK 160 mio.

Som en konsekvens af den fuldtegnede fortegningsretsemission opretholdes disse forventninger.

Handelsbanken Capital Markets var eksklusiv finansiel rådgiver i forbindelse med fortegningsretsemissionen.

TopoTarget A/S

For yderligere information, kontakt venligst:

Peter Buhl Jensen	Telefon	+45 39 17 93 14
Administrerende direktør	Mobil	+45 21 60 89 22

Baggrundsinformation

Om TopoTarget

TopoTarget (OMX: TOPO) er en international biotekvirksomhed med hovedkontor i Danmark dedikeret til at finde "Answers for Cancer" og udvikle bedre behandlinger mod kræft. Virksomheden er etableret og ledes af kliniske kræftspecialister og kombinerer bred erfaring fra kræftbehandling i praksis med dyb forståelse for de molekulære mekanismer i kræft. TopoTarget har en bred klinisk portefølje, men fokuserer i øjeblikket på udviklingen af belinostat, som har vist "proof of concept" som enkeltstofbehandling af blodkræftsygdomme samt positive resultater i solide kræftsvulster, hvor stoffet kan anvendes i kombination med fulde doser kemoterapi og er i fase III i PTCL. TopoTargets ekspertise inden for translational forskning er baseret på selskabets yderst prædiktive in-vivo og in-vitro kræftmodeller. TopoTarget koncentrerer indsatsen om vigtige kræfttargetets (bl.a. HDACi, NAD+, mTOR, FASLigand og topoisomerase II-hæmmere). Selskabets første markedsførte produkt Savene®/Totect® blev godkendt af EMEA i 2006 og af FDA i 2007 og markedsføres af TopoTargets egen salgsstyrke i Europa og USA. For yderligere oplysninger henvises til www.topotarget.com.

Om belinostat

Belinostat er en lovende small molecule HDAC-hæmmer, som undersøges for sin rolle i behandlingen af en lang række solide tumorer og blodkræftsygdomme, enten alene eller i kombination med andre active anticancer-midler, herunder carboplatin, paclitaxel, cis-retinoidsyre, azacitidin og Velcade® (bortezomib) til injektion. HDAC-hæmmere udgør en ny mekanistisk klasse anticancer-midler, som er rettet mod HDAC-enzymene, og de har vist sig at: stoppe kræftcellernes vækst (herunder undertyper, der er resistente over for lægemidler), inducere apoptose (programmeret celledød), fremme differentiering, hæmme angiogenese (dannelse af blodkar), og sensere kræftcellerne til ikke længere at være resistente, når de anvendes i kombination med andre anticancer-midler. Intravenøst indgivet

Må ikke offentliggøres i USA, Japan, Canada
eller Australien

belinostat er i fase III i perifert T-celle lymfom (PTCL) og undersøges i øjeblikket i en række kliniske undersøgelser som en potentiel behandling af kutant og perifert T-celle lymfom, B-celle lymfom, akut myeloid leukæmi (AML), mesoteliom, bløddelssarkom, myelodysplastisk syndrom (MDS) samt kræft i leveren, tyktarmen og æggestokkene, enten alene eller i kombination med andre antikræftbehandlinger. Konstant intravenøs infusion (CIV) evalueres i kliniske undersøgelser til behandling af både solide tumorer og AML. En oral formulering af belinostat evalueres endvidere i et klinisk fase I studie med patienter med fremskredne solide tumorer. En række undersøgelser i belinostat-programmet gennemføres i henhold til en Clinical Trials Agreement (CTA) med NCI, i henhold til hvilken NCI sponsorerer kliniske undersøgelser for at undersøge belinostat til behandlingen af forskellige kræftformer, både som enkeltstof og i kombinationsforløb med kemoterapi. TopoTarget har desuden indgået en fælles forsknings- og udviklingsaftale (CRADA) med NCI om at udføre prækliniske og ikke-kliniske undersøgelser med belinostat for bedre at kunne forstå stoffets antitumoraktivitet og for at skaffe yderligere oplysninger til kliniske forsøg.

TopoTarget Safe Harbour Statement

Denne meddelelse kan indeholde fremadrettede udsagn, herunder udsagn om vores forventninger til udviklingen af vores 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 TopoTargets faktiske resultater afviger væsentligt fra de resultater, der beskrives i de fremadrettede udsagn. TopoTarget 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: risikoen for at et eller flere af TopoTargets udviklingsprogrammer ikke skrider frem som planlagt af tekniske, videnskabelige eller kommercielle årsager, som følge af problemer med patientrekruttering eller på baggrund af nye oplysninger fra ikke-kliniske eller kliniske studier eller fra andre kilder; succesfulde konkurrerende produkter og teknologier; teknologisk uvished og produktudviklingsrisici; usikkerhed omkring yderligere finansiering; TopoTargets historiske underskud og usikkerheden omkring opnåelse af lønsomhed; TopoTargets udviklingsstadiet som biofarmaceutisk selskab; offentlig regulering; påstande om patentkrænkelser mod TopoTargets produkter, procedurer og teknologier; evnen til at beskytte TopoTargets patenter og immaterielle rettigheder, usikkerhed vedrørende kommercialiseringsrettigheder samt risiko for produktansvarskrav. Vi har ingen hensigt om og påtager os ingen 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.