

**Für weitere Informationen:**

Dr. Werner Lanthaler  
Vorstandsvorsitzender

+49.(0)40.560 81-242  
+49.(0)40.560 81-333 Fax  
werner.lanthaler@evotec.com

Evotec AG  
Schnackenburgallee 114  
22525 Hamburg  
Germany  
www.evotec.com

## **Evotec und Active Biotech unterzeichnen Abkommen über Hochdurchsatz-Screening**

**Hamburg, Deutschland – 11. März 2010:** Evotec AG (Deutsche Börse: EVT, TecDAX) gab heute bekannt, dass es eine Kooperation mit Active Biotech AB (NASDAQ OMX: ACTI) eingegangen ist. Ziel ist es, niedermolekulare Substanzen zu identifizieren, die mit einem von Active Biotech ausgewählten molekularen Target im Bereich der Immun- und Krebserkrankungen interagieren.

Evotec wird ihre Expertise und Technologien in der Assayentwicklung, im Hochdurchsatz-Screening (HTS) sowie im Oberflächen-Plasmonresonanz-Screening (Surface Plasmon Resonance, SPR) einsetzen, um neuartige Substanzen (Hits) zu identifizieren und zu validieren. Für das Screening wird Evotec ihre „Lead Discovery Library“, eine Bibliothek niedermolekularer Substanzen von hoher Diversität, Neuartigkeit und Qualität, einsetzen. Dadurch wird die Erfolgsaussicht auf die Identifizierung qualitativ hochwertiger Ansatzpunkte für die Medizinalchemie deutlich verbessert.

**Dorthe da Graça Thrige, Director of Development, von Active Biotech, kommentierte:** „Wir schätzen Evotecs Expertise und Angebot in der Assayentwicklung und im Screening von Substanzen sehr. Zudem sind wir von der ausgezeichneten Qualität ihrer „Lead Discovery Library“ sehr beeindruckt. Wir glauben, dass wir dank Evotecs „Lead Discovery Library“ in der Lage sein werden, qualitativ hochwertige Substanzen zu identifizieren, die wir nahtlos in die Medizinalchemie überführen können. Die im Hochdurchsatz-Screening identifizierten Hits stellen eine wichtige Ergänzung zur laufenden Leitstrukturoptimierung unserer intern identifizierten Substanzen dar.“

**Dr. Mark Ashton, Executive Vice President, Business Development von Evotec, sagte:** „Wir sind stolz darauf, dass Active Biotech, ein führendes Biotechnologieunternehmen mit fortgeschrittenen Wirkstoffkandidaten im Bereich der Immunmodulation, uns ausgewählt hat, um das Screening zur Identifizierung von Hits für dieses wichtige biologische Target auszuführen. Wir freuen uns darauf, Active Biotech bei ihrer Suche nach neuartigen Behandlungsansätzen für Immun- und Krebserkrankungen zu unterstützen.“

Evotec hat eine einzigartige Plattform hoch moderner und proprietärer Technologien im Bereich Assayentwicklung und Screening aufgebaut, die einen qualitativ hochwertigen Ansatz für die Leitstrukturidentifizierung für ein breites Spektrum an Targetklassen ermöglichen. Das Unternehmen hat bereits für alle bedeutenden Targetklassen, darunter GPCRs, Kinasen und

andere Enzyme sowie Ionenkanäle und Protein-Protein-Interaktionen, erfolgreich Testsysteme (Assays) entwickelt und Screeningkampagnen durchgeführt.

Einzelheiten zu den finanziellen Details wurden nicht bekannt gegeben.

#### **Über Evotec AG**

Evotec zählt zu den führenden Firmen der Wirkstoffforschung und -entwicklung mit operativen Standorten in Europa und Asien. Das Unternehmen hat umfangreiche Expertise in der Wirkstoffforschung und eine industrialisierte Technologieplattform aufgebaut, mit der es die Entwicklung innovativer niedermolekularer Substanzen entlang des gesamten Forschungsprozesses vorantreiben kann. Darüber hinaus verfügt Evotec über fundiertes Know-how in der Behandlung von Erkrankungen des Nervensystems, Schmerzen und Entzündungskrankheiten. Diese Fähigkeiten nutzt die Gesellschaft, um erstklassige Therapeutika zu entwickeln und hochwertige wissenschaftsbasierte Forschungsallianzen mit Unternehmen aus der Pharma- und Biotechnologiebranche einzugehen. Evotec arbeitet in mehrjährigen Forschungsallianzen unter anderem mit Boehringer Ingelheim, CHDI, Novartis, Ono Pharmaceutical und Roche zusammen. Evotec verfügt über mehrere Wirkstoffkandidaten in der klinischen Entwicklung sowie über eine Reihe von präklinischen Substanzen und Entwicklungspartnerschaften. Dazu zählt z. B. eine strategische Kooperation mit Roche hinsichtlich der EVT-100-Substanzfamilie, subtyp-selektive NMDA-Rezeptor-Antagonisten zur Behandlung von behandlungsresistenten Depressionen. Weitere Informationen finden Sie auf unserer Homepage [www.evotec.com](http://www.evotec.com).

#### **Über Active Biotech AB**

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) ist ein Biotechnologieunternehmen, das sich auf Autoimmunerkrankungen, Entzündungen sowie Krebserkrankungen fokussiert hat. Zu den Projekten, die sich in einer entscheidenden Phase befinden, gehören Laquinimod, eine niedermolekulare Substanz mit einzigartigen Eigenschaften im Bereich der Immunmodulation, das für die orale Verabreichung zur Behandlung von Multiple Sklerose entwickelt wird, sowie ANYARA zum Einsatz in der Krebstherapie, hauptsächlich bei Nierenkrebs. Zu den weiteren Hauptprojekten in der klinischen Entwicklung zählen die drei Substanzen TASQ zur oralen Verabreichung bei Prostata-Krebs, 57-57 für SLE und RhuDex™ zur Behandlung von Rheumatoider Arthritis. Weitere Informationen finden Sie auf unserer Homepage [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).

#### **Kontakt:**

##### **Evotec AG**

Dr. Werner Lanthaler (Vorstandsvorsitzender)  
Schnackenburgallee 114  
22525 Hamburg  
Germany  
+49.(0)40.56081-242  
[werner.lanthaler@evotec.com](mailto:werner.lanthaler@evotec.com)

##### **Active Biotech AB**

PO Box 724

SE-220 07 Lund  
Sweden  
Tel: +46 (0)46-19 20 00  
Fax: +46 (0)46-19 11 00

### **Zukunftsbezogene Aussagen**

*Diese Pressemitteilung enthält bestimmte vorausschauende Angaben, die Risiken und Unsicherheiten beinhalten. Derartige vorausschauende Aussagen beinhalten u. a., aber nicht ausschließlich, Aussagen über unsere Erwartungen und Vorstellungen hinsichtlich unserer strategischen Kooperationen, unserer regulatorischen, klinischen oder geschäftlichen Strategie, des Fortschreitens unserer klinischen Entwicklungsprogramme sowie der Pläne, Ziele und Strategien des Managements. Diese Stellungnahmen stellen weder Versprechen noch Garantien dar, sondern sind abhängig von zahlreichen Risiken und Unsicherheiten, von denen sich viele unserer Kontrolle entziehen, und die dazu führen können, dass die tatsächlichen Ergebnisse erheblich von denen abweichen, die in diesen zukunftsbezogenen Aussagen in Erwägung gezogen werden. Diese Risiken und Unsicherheiten betreffen u. a.: Das Risiko, dass Produktkandidaten in klinischen Studien versagen oder nicht erfolgreich vermarktet bzw. hergestellt werden können; das Risiko, dass wir die erwarteten positiven Beiträge aus unseren Kooperationen, Partnerschaften und Akquisitionen nicht im erwarteten Zeitraum erreichen, wenn überhaupt; Risiken hinsichtlich unserer Fähigkeiten, die Entwicklung der Produktkandidaten, die sich in unserer Pipeline bzw. in klinischen Studien befinden, voranzutreiben; Erfolglosigkeit bei der Identifizierung, Entwicklung und erfolgreichen Kommerzialisierung neuer Produkte und Technologien; das Risiko eines größeren Erfolgs von Konkurrenzprodukten; Erfolglosigkeit bei dem Bemühen, potenzielle Partner für unsere Technologien und Produkte zu interessieren; Unvermögen, kommerziellen Erfolg für unsere Produkte und Technologien zu erreichen; Erfolglosigkeit beim Schutz unseres geistigen Eigentums sowie die Kosten, unsere Schutzrechte durchzusetzen oder zu verteidigen; Erfolglosigkeit bei der Einhaltung von gesetzlichen Vorschriften, einschließlich Anforderungen der FDA, hinsichtlich unserer Produkte und Produktkandidaten; das Risiko, dass die FDA die Ergebnisse unserer Studien anders interpretiert als wir; das Risiko, dass unsere klinischen Studien nicht zu marktfähigen Produkten führen; das Risiko, dass es uns nicht gelingt, die Zulassung unserer Wirkstoffkandidaten zu erlangen oder ihre Vermarktung zu erreichen; sowie das Risiko neuer, veränderter und kompetitiver Technologien und Vorschriften, sowohl in den USA als auch weltweit.*

*Die vorstehend aufgeführte Liste von Risiken erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit. Im aktuellen Jahresbericht, den Evotec bei der Securities and Exchange Commission eingereicht hat (Form 20-F), sowie anderen bei der Securities and Exchange Commission eingereichten bzw. hinterlegten Dokumenten werden zusätzliche Faktoren aufgeführt, die unsere Geschäftstätigkeit und finanzielle Leistungsfähigkeit beeinflussen können. Wir übernehmen ausdrücklich keine Verpflichtung, vorausschauende Aussagen hinsichtlich geänderter Erwartungen der Parteien oder hinsichtlich neuer Ereignisse, Bedingungen oder Umstände, auf denen diese Aussagen beruhen, öffentlich zu aktualisieren oder zu revidieren.*