

19 September 2007

**For further information  
please contact:**Joern Aldag  
President &  
Chief Executive Officer+49.(0)40.560 81-242  
+49.(0)40.560 81-333 Fax  
joern.aldag@evotec.comAnne Hennecke  
Senior Vice President,  
Investor Relations &  
Corporate Communications+49.(0)40.560 81-286  
+49.(0)40.560 81-333 Fax  
anne.hennecke@evotec.comEvotec AG  
Schnackenburgallee 114  
22525 Hamburg  
Germany  
www.evotec.com**Evotec beabsichtigt Übernahme von Renovis und Notierung an  
der NASDAQ****Formierung eines jungen pharmazeutischen Unternehmens mit einer  
breiten Wirkstoff-Pipeline gegen neurologische und Entzündungser-  
krankungen sowie einer starken Liquidität****Telefonkonferenz um 14:00 Uhr MEZ (UK: 13:00 Uhr GMT; USA: 8:00  
Uhr EST/ 5:00 Uhr PDT), Einwahldetails am Ende der Mitteilung**

**Hamburg, Deutschland | South San Francisco, Kalifornien, USA** – Evo-  
tec AG (Deutsche Börse: EVT) und Renovis, Inc. (NASDAQ: RNVS) haben  
heute bekannt gegeben, dass sie einen Vertrag unterzeichnet haben, in  
deren Rahmen Evotec Renovis, ein biopharmazeutisches Unternehmen mit  
Sitz in San Francisco, Kalifornien, übernehmen wird. Renovis ist speziali-  
siert auf die Erforschung und Entwicklung von Medikamenten, die sich ge-  
gen Indikationen mit großem medizinischem Bedarf in den Bereichen  
Schmerz und Entzündungskrankheiten richten. Die Transaktion erfolgt auf  
Basis eines Aktientauschs und wird auf einen Wert von ca. 151,8 Mio. US-  
Dollar beziffert. Durch den Zusammenschluss soll ein weltweit tätiges  
pharmazeutisches Unternehmen mit großem Wachstumspotenzial entste-  
hen, das über drei Wirkstoffkandidaten in der klinischen Entwicklung, eine  
beachtliche Pipeline an fortgeschrittenen präklinischen Projekten gegen  
neurologische Erkrankungen und Entzündungskrankheiten sowie auf Pro-  
forma-Basis über etwa 175 Mio. US-Dollar an liquiden Mitteln verfügt  
(Stand 31 August 2007, vor Transaktionskosten und ohne Berücksichtigung  
des Erlöses aus dem Verkauf der chemischen Entwicklungssparte an Aptu-  
it, Inc. für etwa 64 Mio. US-Dollar). Das fusionierte Unternehmen wird Evo-  
tec heißen.

„Durch die Kombination des Know-hows von Evotec in der Wirkstofffor-  
schung und –entwicklung und der Expertise von Renovis in den Bereichen  
Medizinalchemie und Target-Validierung soll ein global agierendes bio-  
pharmazeutisches Unternehmen entstehen, das Forschungskapazitäten  
auf Weltniveau, eine starke Pipeline auf dem Gebiet der ZNS-  
Erkrankungen sowie eine Reihe signifikanter Forschungspartnerschaften  
mit führenden Pharmaunternehmen wie z. B. Boehringer Ingelheim, Pfizer  
und Roche vorweisen kann“, **kommentierte Jörn Aldag, Vorstandsvor-  
sitzender der Evotec AG.** „Durch diese Transaktion gewinnen wir zudem  
ein hervorragendes Forschungsteam in der US-amerikanischen Biotech-  
Industrie und schärfen damit weiter den Fokus von Evotecs bestehenden  
Forschungs- und Entwicklungsaktivitäten.“

**Aldag fügte hinzu:** „Im vergangenen Jahr haben wir unsere Strategie kon-

sequent umgesetzt und unser Geschäft durch die Auslagerung von Bereichen, die nicht zum Kerngeschäft gehören, optimiert: Wir haben Evotec Technologies gegen eine Zahlung von bisher etwa 29 Mio. US-Dollar in bar an PerkinElmer verkauft, unser Geschäft mit der Synthese von Substanzbibliotheken in ein Joint Venture mit der indischen Firma RSIL eingebracht und kürzlich mitgeteilt, dass wir unsere chemische Entwicklungssparte gegen eine Barzahlung von etwa 64 Mio. US-Dollar an Aptuit veräußern. Jetzt verfügen wir über eine starke Liquiditätsposition, die uns erlaubt, drei klinische Programme zur nächsten Wertschöpfungsstufe sowie drei fortgeschrittene präklinische Projekte 2008 in die klinische Entwicklung zu bringen. Auf Basis der bereits vorgelegten Phase-II-Daten unseres am weitesten fortgeschrittenen Wirkstoffkandidaten EVT 201 freuen wir uns auf die Bekanntgabe der Ergebnisse einer zweiten Phase-II-Studie an älteren Patienten mit Schlafstörungen im Oktober.”

**Corey Goodman, Ph.D., Vorstandsvorsitzender von Renovis, erklärte:** „Der Zusammenschluss beider Unternehmen ist eine bedeutende Chance für Renovis und seine Aktionäre. Die beabsichtigte Transaktion wird führendes wissenschaftliches Know-how und komplementäre Entwicklungsprogramme über das gesamte Spektrum von ZNS-Erkrankungen hinweg kombinieren. Damit verfügt das Unternehmen über ein breites und innovatives Portfolio an klinischen, fortgeschrittenen präklinischen und Forschungsprojekten. Darüber hinaus erwarten wir, dass der Zusammenschluss ein stärkeres und breiter aufgestelltes Unternehmen hervorbringt, das über beträchtliche finanzielle Ressourcen verfügt, um seine Forschungs- und Entwicklungsprojekte weiter voran zu treiben. Wir glauben, dass diese Transaktion das präklinische und Forschungs-Portfolio von Renovis ebenso wie unsere innovativen und produktiven wissenschaftlichen Fähigkeiten auf ein Höchstmass an Wert bringt.“

#### **Die wichtigsten Elemente der Transaktion umfassen:**

- Eine innovative präklinische Pipeline an Wirkstoffkandidaten von Renovis, die Evotecs Programme ergänzen. Einige sollen voraussichtlich 2008 in die klinische Phase I überführt werden können:
  - VR1-Antagonisten – fortgeschrittenes präklinisches Programm in Zusammenarbeit mit Pfizer Inc., wobei Evotec Meilensteinzahlungen in Höhe von mehr als 170 Mio. US-Dollar sowie zweistellige prozentuale Beteiligungen am weltweiten Umsatz für jedes erfolgreich entwickelte und kommerzialisierte Produkt erhält.
  - Weltweite Rechte an Antagonisten einzelner purinergerezeptoren (P2X7 und P2X3), die als potenzielle neue Medikamente zur Behandlung eines breiten Spektrums von Schmerz- und entzündlichen Erkrankungen gelten.
- Ein Team von anerkannten Wissenschaftlern und erfahrenen In-

dustrie-Experten mit einer langen Erfolgsgeschichte wird sich Evotec anschließen; auf Pro-forma-Basis waren am 31 August 2007 etwa 630 Mitarbeiter im neuen Unternehmen beschäftigt.

- Eine US-Niederlassung in South San Francisco, Kalifornien, die als Zentrum für innovative Forschungsprojekte in den Bereichen entzündliche Erkrankungen und Schmerz sowie anderen verwandten Krankheiten etabliert wird. Die Projekte basieren auf den VR1- und P2X2/3- sowie P2X7-Target-Familien und u. U. weiteren Ionenkanälen. Darüber hinaus wird die US-Niederlassung das Zentrum von Evotecs Forschungsaktivitäten auf dem Gebiet der regenerativen Medizin sein. Dieser Ansatz wird in Zusammenarbeit mit dem US-amerikanischen National Institute of Health, der ETH Zürich und anderen renommierten Forschungseinrichtungen verfolgt.
- Zum Ende August 2007 verfügte Renovis über etwa 87 Mio. US-Dollar Barvermögen inklusive kurzfristiger Anlagen. Zuzüglich der etwa 88 Mio. US-Dollar von Evotec, hätte das neue Unternehmen auf Pro-forma-Basis eine Liquiditätsposition von etwa 175 Mio. US-Dollar. Das schließt die auf etwa 64 Mio. US-Dollar bezifferte Barzahlung in Zusammenhang mit der Veräußerung von Evotecs chemischer Entwicklungssparte sowie etwaige Transaktionskosten noch nicht ein.
- Evotec beantragt NASDAQ-Notierung.

**Das neue Unternehmen erwartet, Ende 2008 über mindestens fünf Substanzen in der klinischen Entwicklung zu verfügen. Evotecs Pipeline wird folgende Produkte umfassen:**

- **EVT 201:** ein partiell-positiver allosterischer Modulator (pPAM) von GABA<sub>A</sub>-Rezeptoren zur Behandlung von Schlafstörungen. EVT 201 hat in Phase-II-Wirksamkeitsstudien an Patienten mit primären Schlafstörungen starke Effekte auf das Einschlaf- und das Durchschlafverhalten gezeigt. Weitere Phase-II-Ergebnisse einer Studie an älteren Patienten mit primären Schlafstörungen werden voraussichtlich im Oktober 2007 bekannt gegeben. Evotec beabsichtigt, im Jahr 2008 eine Entwicklungspartnerschaft für EVT 201 einzugehen.
- **EVT 101:** einer von wenigen oral verfügbaren, selektiven Antagonisten für den NR2B-Subtyp des NMDA-Rezeptors, die sich in der klinischen Entwicklung befinden. Die Selektivität von EVT 101 kann zu klinischen Vorteilen gegenüber bestehenden Alzheimer-Therapeutika führen. Zudem schreibt Evotec EVT 101 großes Potenzial in verschiedenen Schmerz-Indikationen zu. EVT 101 erwies sich in Phase-I-Studien als gut verträglich und befindet sich zurzeit in einer Phase-Ib-Kurzzeitstudie im Bereich kognitiver Fähigkeiten

zur Ermittlung der therapeutischen Dosierung und eines frühen Wirksamkeitsnachweises. Eine zweite Kurzzeitstudie in der Phase IIa im Bereich Schmerz wird voraussichtlich bis Ende 2007 beginnen.

- **EVT 302:** ein oral verfügbarer, hochselektiver und reversibler MAO-B-Inhibitor, der sich in der Entwicklung für die Raucherentwöhnung befindet. Die Substanz eignet sich möglicherweise als Ergänzung zu Nikotin-basierten Therapien und hat Potenzial für eine einmal wöchentliche Verabreichung sowie ein überlegenes Nebenwirkungsprofil. Ergebnisse von laufenden Phase-I-Studien mit PET-(Positronen-Emissions-Tomografie)-Bildanalyse und zur Ermittlung von Wirksamkeit und Unbedenklichkeit werden voraussichtlich Ende 2007 bekannt gegeben.
- **VR1-Antagonisten:** breit anwendbare Schmerzmittel mit einem möglicherweise differenzierten Profil für verschiedene akute und chronische Schmerzzustände sowie für Harninkontinenz und Asthma. Diese Substanzen werden in Zusammenarbeit mit Pfizer entwickelt. Erste klinische Studien werden voraussichtlich in der ersten Jahreshälfte 2008 begonnen.
- **P2X7-Antagonisten:** Neue Wirkstoffkandidaten zur Behandlung von rheumatoider Arthritis, Reizdarmsyndrom sowie chronisch obstruktiver Lungenerkrankung. Klinische Studien werden voraussichtlich 2008 begonnen.
- **P2X3-Antagonisten:** Neue, in ihrer Form bisher einzigartige Wirkstoffkandidaten zur Behandlung von Entzündungen und neuropathischen Schmerzen sowie Harnerkrankungen. Klinische Studien werden voraussichtlich in der ersten Jahreshälfte 2009 begonnen.

### Einzelheiten der beabsichtigten Transaktion

Im Rahmen der Übernahmevereinbarung würden die bisherigen Renovis-Aktionäre Evotec American Depository Shares (ADSs) erhalten, wobei für je eine Renovis-Aktie jeweils ADSs über 1,0542 Evotec-Stammaktien ausgegeben werden. Die gegenwärtigen Evotec-Aktionäre würden infolgedessen ungefähr 68,8% des zusammengelegten Unternehmens besitzen, während Renovis-Aktionäre bis zu 31,2% erhalten. Dieses Umtauschverhältnis legt den Schlusskurs der Evotec-Aktie von 3,25 Euro am 17. September 2007 zugrunde und entspricht einem Kaufpreis von 4,75 US-Dollar pro Renovis-Stammaktie bzw. ungefähr 151,8 Mio. US-Dollar Bewertung. Vor Abschluss der Transaktion beabsichtigt Evotec, eine Zulassung seiner ADSs für die Erstnotierung am NASDAQ Global Market zu beantragen. Die Transaktion soll im ersten Quartal 2008 abgeschlossen sein und ist abhängig von der Zustimmung der Renovis-Aktionäre, der Zulassung von Evotec

an der NASDAQ, der Zustimmung der Kartellbehörden und anderer üblicher Abschlussbedingungen.

Die Übernahmevereinbarung wurde vom Aufsichtsrat bzw. Board of Directors von Evotec und Renovis einstimmig genehmigt. Nach Abschluss der Transaktion wird Jörn Aldag, Vorstandsvorsitzender von Evotec, Vorstandsvorsitzender des Unternehmens nach der Fusion. Dr. Michael Kelly, derzeit Senior Vice President R&D von Renovis, wird Mitglied von Evotecs Executive Management Team sowie President der US-Niederlassung von Evotec. Der Aufsichtsrat des Unternehmens nach der Fusion soll weiterhin sechs Mitglieder umfassen. Zum Zeitpunkt des Abschlusses der Transaktion sollen Dr. Corey Goodman, CEO & President von Renovis, und John Walker, Chairman of the Board von Renovis, zu Aufsichtsratsmitgliedern von Evotec ernannt werden.

Lehman Brothers Inc. fungierte als Finanzberater für Evotec; Cowen and Company, LLC als Finanzberater für Renovis.

### **Webcast-Präsentation und Telefonkonferenz**

Evotec und Renovis werden am Mittwoch, 19. September 2007, um 14.00 Uhr deutscher Zeit eine gemeinsame Telefonkonferenz in englischer Sprache durchführen, die live inkl. Präsentation im Internet übertragen wird. Jörn Aldag, Vorstandsvorsitzender von Evotec, Dr. Corey Goodman, President und CEO von Renovis, und Dr. John Kemp, Chief Research & Development Officer von Evotec, werden Ihnen die Details der geplanten Transaktion erläutern.

#### **Einwahlnummern:**

Europa: +49.(0)69.5007 1307 (Deutschland)

+44.(0)20.7806 1956 (UK)

USA: +1.718.354 1389

Zugangscode: 9647475

Webcast: [www.evotec.com](http://www.evotec.com)

Eine Aufnahme der Telefonkonferenz wird für 24 Stunden unter den Telefonnummern +49.(0)69.22222 0418 (Deutschland), +44.(0)20.7806 1970 (UK) und +1.718.354 1112 (USA), Zugangscode: 9647475#, verfügbar sein. Zusätzlich wird der Webcast auf den Websites der Unternehmen unter: [www.evotec.com](http://www.evotec.com) - Investors – Webcasts und [www.renovis.com](http://www.renovis.com) archiviert.

### **Zusätzliche Informationen über die Transaktion**

Renovis wird heute einen aktuellen Form 8-K-Bericht einreichen, der in der Anlage die Vereinbarung und den Plan des Zusammenschlusses von Evo-

tec und Renovis enthält. Evotec beabsichtigt, einen Antrag auf Registrierung von Wertpapieren gem. Form F-4 bei der Securities and Exchange Commission im Zusammenhang mit der Transaktion einzureichen. Evotec und Renovis beabsichtigen, in diesem Zusammenhang auch einen gemeinsamen Emissionsprospekt als Teil des Antrags auf Registrierung von Wertpapieren gem. Form F-4 an die Aktionäre von Renovis zu versenden. Dieses Dokument enthält wichtige Informationen über die Transaktion und sollte sorgfältig gelesen werden, bevor eine Entscheidung in Bezug auf das Umtauschangebot getroffen wird. Investoren und Aktieninhaber werden kostenlose Kopien dieses Dokuments sowie eventuell weitere durch Evotec oder Renovis eingereichte oder bereit gestellte Dokumente über die Website der Securities and Exchange Commission unter [www.sec.gov](http://www.sec.gov) erhalten können. Kostenlose Kopien dieser Dokumente sind auch erhältlich von Evotec, bei Senden einer Anfrage an Evotec Investor Relations, Schnackenburgallee 114, 22525 Hamburg oder von Renovis, bei Senden einer Anfrage an Renovis, Two Corporate Drive, South San Francisco, California 94080.

Zusätzlich zu den oben aufgeführten Dokumenten reicht Renovis jährliche, vierteljährliche und laufende Finanzberichte, sog. proxy statements und andere Informationen bei der Securities and Exchange Commission ein bzw. stellt diese bereit. Sie können alle Berichte, Statements oder andere Informationen, die von Renovis eingereicht oder bereit gestellt wurden, im Public Reference Room der SEC, Station Place, 100 F Street, N.E., Washington, D.C 20549, einsehen und kopieren. Sie können Kopien dieser Dokumente anfordern, indem Sie an die SEC schreiben und eine Gebühr für die Kosten der Kopien entrichten. Weitere Informationen zum Betrieb des Public Reference Room erhalten Sie bei der SEC unter der Nummer 1-800-SEC-0330. Die SEC-Akten von Renovis sind auch öffentlich verfügbar auf der Website der SEC unter [www.sec.gov](http://www.sec.gov), oder auf ihrer Website unter [www.renovis.com](http://www.renovis.com).

#### **Über Evotec AG**

Evotec ist ein führendes Unternehmen der Wirkstoffforschung und -entwicklung. In eigenen Forschungsprogrammen und in Forschungsk Kooperationen generiert das Unternehmen hochwertige Forschungsergebnisse für seine Partner aus der Pharma- und Biotechnologieindustrie.

In den eigenen Forschungsprogrammen hat sich Evotec auf die Entwicklung neuer Therapien zur Behandlung von Erkrankungen des zentralen Nervensystems spezialisiert. Evotec verfügt über drei Programme in der klinischen Entwicklung: EVT 201, ein partiell-positiver allosterischer Modulator (pPAM) des GABA<sub>A</sub>-Rezeptors zur Behandlung von Schlafstörungen; EVT 101, ein Subtyp spezifischer NMDA-Rezeptor-Antagonist zur potenziellen Behandlung der Alzheimer'schen Erkrankung und/oder Schmerzen; und EVT 302, ein MAO-B-Inhibitor für die Unterstützung der Raucherentwöhnung. [www.evotec.com](http://www.evotec.com)

#### **Über Renovis, Inc.**

Renovis ist ein biopharmazeutisches Unternehmen, das sich auf die Entdeckung und Entwicklung neuer Medikamente gegen medizinisch bedeutsame neurologi-

sche und entzündliche Erkrankungen fokussiert. Die Forschungsprogramme des Unternehmens konzentrieren sich bei der Entwicklung von Therapeutika gegen Schmerz- und Entzündungserkrankungen auf die purinergen Rezeptoren P2X3 und P2X7. Darüber hinaus hat Renovis ein weltweites Kollaborations- und Lizenzabkommen mit Pfizer zur Erforschung, Entwicklung und Vermarktung von niedermolekularen Vanilloidrezeptor-(VR1)-Antagonisten.

### **Vorausschauende Aussagen**

Diese Mitteilung enthält bestimmte vorausschauende Angaben, die Risiken und Unsicherheiten beinhalten. Derartige vorausschauende Aussagen beinhalten u. a., aber nicht ausschließlich, Aussagen über den erwarteten Nutzen von Evotecs Produkten; ferner die Zeitpläne hinsichtlich des Abschlusses der Transaktion zwischen Evotec und Renovis; den erwarteten Nutzen aus dem Zusammenschluss der Geschäfte von Evotec und Renovis, einschließlich zukünftiger finanzieller und operativer Ergebnisse; die Pläne, Ziele, Erwartungen und Absichten des zusammengeschlossenen Unternehmens; die erwarteten Zeitpläne und Ergebnisse der klinischen und präklinischen Programme des zusammengeschlossenen Unternehmens sowie andere Aussagen, die keine historischen Fakten darstellen. Evotec und Renovis warnen die Leser, dass jede Information, die sich auf die Zukunft bezieht, keine Garantie zukünftig eintretender Erfüllung darstellt und dass tatsächliche Ergebnisse erheblich von denen abweichen können, die in dieser vorausschauenden Information enthalten sind. Dies betrifft Risiken und Unsicherheiten in Bezug auf: die Möglichkeit, die behördliche Zustimmung zur geplanten Transaktion hinsichtlich der vorgeschlagenen Bedingungen und des Ablaufplans zu erhalten; die Fähigkeit der beiden Parteien, die Transaktion abzuschließen, weil Bedingungen für den Abschluss der Transaktion nicht erfüllt werden können; Erfolglosigkeit bei der Integration der beiden Firmen; unerwartete Kosten oder Verbindlichkeiten, die im Rahmen der Transaktion entstehen; das Risiko, dass erwartete Synergien aus der Transaktion nicht in vollem Umfang oder später als erwartet eintreten; Störungen durch die Transaktion, die Beziehungen zu Kunden, Mitarbeitern und Lieferanten beeinträchtigen; Wettbewerb und dessen Einflüsse auf Preise, Ausgaben, Beziehungen zu Dritten und auf Einnahmen; die Notwendigkeit, neue Produkte zu entwickeln oder sich an wichtige technologische Veränderungen anzupassen; die Anwendung von Strategien, um internes Wachstum zu verbessern; Nutzung und Sicherung geistigen Eigentums; allgemeine weltweite ökonomische Bedingungen und damit zusammenhängende Unsicherheiten; zukünftige Änderungen von Gesetzen, behördlichen Vorschriften und Steuern sowie anderen ökonomischen, geschäftlichen und/oder Wettbewerbsfaktoren; sowie der Einfluss von Wechselkurschwankungen auf internationale Geschäftsbeziehungen.

Die vorstehend aufgeführte Liste von Risiken erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit. In den aktuellen Form 10-K, Form 10-Q, Form 8-K und anderen periodischen, von Renovis gegenüber der Securities and Exchange Commission erstatteten Berichten sowie im Registration Statement, das Evotec in Form F-4 bei der Securities and Exchange Commission einreichen wird, sind bzw. werden zusätzliche Faktoren aufgeführt, die die Geschäftstätigkeit und finanzielle Leistungsfähigkeit des zusammengeschlossenen Unternehmens beeinflussen können. Evotec und Renovis 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.

**Kontakt:**

Evotec AG

Anne Hennecke

Senior Vice President,

Investor Relations & Corporate Communications

Tel.: +49.(0)40.56081-286

[anne.hennecke@evotec.com](mailto:anne.hennecke@evotec.com)

**Für Medien-Kontakte in Europa:**

MC Services AG

Hilda Juhasz

Tel.: +49.(0)89.210 228 20

[hilda.juhasz@mc-services.eu](mailto:hilda.juhasz@mc-services.eu)