

## CureVac präsentiert auf der 12. International mRNA Health Conference

**TÜBINGEN, Deutschland/BOSTON, USA – 4. November 2024** – CureVac N.V. (Nasdaq: CVAC) (“CureVac”), ein globales biopharmazeutisches Unternehmen, das eine neue Medikamentenklasse auf Basis von Messenger-Ribonukleinsäure (mRNA) entwickelt, gab heute bekannt, dass es neue und aktualisierte Daten in zwei Vorträgen und vier Postern auf der 12. International mRNA Health Conference vorstellen wird, die vom 12. bis 14. November 2024 in Boston, Massachusetts, USA stattfindet.

In einem ersten Vortrag werden detailliertere vorläufige Daten zur Sicherheit, Verträglichkeit und Immunogenität aus dem Dosis-Eskalations-Teil der laufenden Phase-1-Studie von CureVac zur CVGBM-Krebsimpfung bei Patienten mit reseziertem Glioblastom vorgestellt. Erste Daten aus dieser Studie wurden letzten Monat auf dem Kongress der European Society for Medical Oncology (ESMO) präsentiert. Sie zeigten, dass die Behandlung mit einer CVGBM-Monotherapie erfolgreich Krebsantigen-spezifische T-Zell-Antworten bei 77% der auswertbaren Patienten induzierte, bei denen 84% der Immunantworten *de novo* durch den Impfstoff erzeugt wurden. Erweiterte Daten aus dem Dosis-Eskalations-Teil der Studie werden auch auf der kommenden 39. Jahrestagung der Society for Immunotherapy of Cancer (SITC) vorgestellt, die im Laufe dieser Woche stattfindet.

In einem zweiten Vortrag wird es um CureVacs Ansatz zur Entwicklung optimierter LNP-Systeme gehen. Die Poster, die auf der Konferenz vorgestellt werden, zeigen zudem zusätzliche Daten von verschiedenen Ansätzen zur Optimierung von CureVacs mRNA-Plattform und beschreiben neue biologische Ziele für zukünftige Entwicklungsprogramme. Die Daten zeigen das Potenzial von CureVacs mRNA-Plattform in der Technologieoptimierung, der Onkologie und den Infektionskrankheiten und werden zukünftige Innovationen im mRNA-Bereich vorantreiben.

„Mit der jüngsten Neuausrichtung unseres Unternehmens und dem verstärkten Fokus auf Forschung und Innovation zur Entwicklung wichtiger mRNA-Medikamente in verschiedenen therapeutischen Bereichen ist CureVac mehr denn je bestrebt, die Grenzen der mRNA zu erweitern. Wir freuen uns, die kürzlich berichteten, vielversprechenden klinischen Daten aus unserem Glioblastom-mRNA-Impfstoffprogramm sowie Ergebnisse aus unserer laufenden Forschung zu Lipid-Nanopartikel-Technologie, Onkologie und Infektionskrankheiten zu präsentieren“, sagte Dr. Myriam Mendila, Chief Scientific Officer bei CureVac. „Diese Präsentationen demonstrieren unser langjähriges Engagement, mRNA-Technologie zum Wohl der Patienten in einem breiten Spektrum an Krankheiten anzuwenden.“

### Details zu den Vorträgen:

**Titel:** Development of multiepitope mRNA vaccines - first results of Phase I human study in Glioblastoma patients

**Session-Typ:** Mündliche Präsentation

**Datum:** Donnerstag, 14. November

**Uhrzeit:** 13:44 Uhr, EST

**Sprecherin:** Regina Heidenreich, Ph.D., Senior Director Oncology Preclinical Development, CureVac SE

**Titel:** Development and optimization of lipid nanoparticles for delivery of mRNA vaccines

**Session-Typ:** Mündliche Präsentation

**Datum:** Donnerstag, 14. November

**Uhrzeit:** 9:38 Uhr, EST

**Sprecherin:** Paula Muresan, Ph.D., Research Scientist, CureVac SE

Weitere Informationen zur Konferenz und dem Programm können auf der Website eingesehen werden:

<https://www.mrna-conference.com/>

## Über CureVac

CureVac (Nasdaq: CVAC) ist ein wegweisendes multinationales Biotech-Unternehmen, das im Jahr 2000 gegründet wurde, um die Technologie der Boten-RNA (mRNA) für die Anwendung in der Humanmedizin voranzutreiben. In mehr als zwei Jahrzehnten der Entwicklung, Optimierung und Herstellung dieses vielseitigen biologischen Moleküls für medizinische Zwecke hat CureVac grundlegende Schlüsseltechnologien eingeführt und verfeinert, die für die Produktion von mRNA-Impfstoffen gegen COVID-19 unerlässlich waren, und legt derzeit den Grundstein für die Anwendung von mRNA in neuen therapeutischen Bereichen mit hohem ungedecktem Bedarf. CureVac nutzt die mRNA-Technologie in Kombination mit fortschrittlichen Omics- und computergestützten Werkzeugen, um standardisierte und personalisierte Krebsimpfstoffkandidaten zu entwerfen und zu entwickeln. Darüber hinaus entwickelt das Unternehmen Programme für prophylaktische Impfstoffe und Behandlungen, die den menschlichen Körper in die Lage versetzen, seine eigenen therapeutischen Proteine zu produzieren. CureVac hat seinen Hauptsitz in Tübingen, Deutschland, und unterhält außerdem Standorte in den Niederlanden, Belgien, der Schweiz und den USA. Weitere Informationen finden Sie unter [www.curevac.com](http://www.curevac.com).

## CureVac Medien- und Investor-Relations-Kontakt

Dr. Sarah Fakh, Vice President Corporate Communications and Investor Relations

CureVac, Tübingen, Germany

T: +49 7071 9883-1298

M: +49 160 90 496949

[sarah.fakh@curevac.com](mailto:sarah.fakh@curevac.com)

## Zukunftsgerichtete Aussagen von CureVac

Diese Pressemitteilung enthält Aussagen, die „zukunftsgerichtete Aussagen“ im Sinne des United States Private Securities Litigation Reform Act von 1995 darstellen, einschließlich Aussagen, die Meinungen, Erwartungen, Überzeugungen, Pläne, Ziele, Annahmen oder Prognosen der CureVac N.V. und/oder ihrer hundertprozentigen Tochtergesellschaften CureVac SE, CureVac Manufacturing GmbH, CureVac Inc., CureVac Swiss AG, CureVac Corporate Services GmbH, CureVac Belgium SA und CureVac Netherlands B.V. (nachfolgend „das Unternehmen“) hinsichtlich zukünftiger Ereignisse oder zukünftiger Ergebnisse ausdrücken, im Gegensatz zu Aussagen, die historische Fakten wiedergeben. Beispiele hierfür sind die

Erörterung der potenziellen Wirksamkeit der Impfstoff- und Behandlungskandidaten des Unternehmens und der Strategien des Unternehmens, der Finanzierungspläne, Cash Runways Erwartungen, der Wachstumsmöglichkeiten und des Marktwachstums. In einigen Fällen können Sie solche zukunftsgerichteten Aussagen an Begriffen wie „antizipieren“, „beabsichtigen“, „glauben“, „schätzen“, „planen“, „anstreben“, „projizieren“, „erwarten“, „können“, „werden“, „würden“, „könnten“, „potenziell“, „beabsichtigen“ oder „sollten“, dem Negativ dieser Begriffe oder ähnlichen Ausdrücken erkennen. Zukunftsgerichtete Aussagen basieren auf den aktuellen Einschätzungen und Annahmen des Managements sowie auf Informationen, die dem Unternehmen derzeit zur Verfügung stehen. Diese zukunftsgerichteten Aussagen sind jedoch keine Garantie für die Leistung des Unternehmens, und Sie sollten sich nicht übermäßig auf solche Aussagen verlassen. Zukunftsgerichtete Aussagen unterliegen vielen Risiken, Ungewissheiten und anderen variablen Umständen, einschließlich negativer weltweiter wirtschaftlicher Bedingungen sowie anhaltender Instabilität und Volatilität auf den weltweiten Finanzmärkten, der Fähigkeit, Finanzmittel zu erhalten, der Fähigkeit, aktuelle und zukünftige präklinische Studien und klinische Studien durchzuführen, dem Zeitplan, den Kosten und der Ungewissheit der behördlichen Zulassung, der Abhängigkeit von Dritten und Kooperationspartnern, der Fähigkeit, Produkte zu vermarkten, der Fähigkeit, Produkte herzustellen, mögliche Änderungen der aktuellen und geplanten Gesetze, Vorschriften und Regierungspolitik, Druck durch zunehmenden Wettbewerb und Konsolidierung in der Branche des Unternehmens, die Auswirkungen der COVID-19-Pandemie auf das Geschäft und die Betriebsergebnisse des Unternehmens, die Fähigkeit, das Wachstum zu bewältigen, die Abhängigkeit von Schlüsselpersonal, die Abhängigkeit vom Schutz des geistigen Eigentums, die Fähigkeit, für die Sicherheit der Patienten zu sorgen, Schwankungen der Betriebsergebnisse aufgrund der Auswirkungen von Wechselkursen, oder anderen Faktoren. Solche Risiken und Ungewissheiten können dazu führen, dass die Aussagen ungenau sind, und die Leser werden davor gewarnt, sich unhinterfragt auf solche Aussagen zu verlassen. Viele dieser Risiken liegen außerhalb der Kontrolle des Unternehmens und könnten dazu führen, dass sich die tatsächlichen Ergebnisse erheblich von denen unterscheiden, die das Unternehmen erwartet. Die in dieser Pressemitteilung enthaltenen zukunftsgerichteten Aussagen sind nur zum Zeitpunkt der Veröffentlichung dieses Dokuments gültig. Das Unternehmen übernimmt keine Verpflichtung, und lehnt es ausdrücklich ab, solche Aussagen zu aktualisieren oder die Ergebnisse von Revisionen solcher Aussagen öffentlich bekannt zu geben, um zukünftige Ereignisse oder Entwicklungen widerzuspiegeln, es sei denn, dies ist gesetzlich vorgeschrieben.

Für weitere Informationen verweisen wir auf die Berichte und Dokumente des Unternehmens, die bei der U.S. Securities and Exchange Commission (der „SEC“) eingereicht wurden. Sie können diese Dokumente über EDGAR auf der Website der SEC unter [www.sec.gov](http://www.sec.gov) abrufen.