

CureVac erneut von LexisNexis® als eines der weltweit führenden Innovationsunternehmen ausgezeichnet

- CureVac zum dritten Mal in Folge unter den weltweit Top 100 der dynamischsten Innovatoren, in Anerkennung der Innovationskraft und des umfangreichen Portfolios an geistigem Eigentum
- Das Unternehmen verfügt über eines der größten Portfolios an geistigem Eigentum in der mRNA-Technologie

TÜBINGEN, Germany/BOSTON, USA – 18. Februar 2025 – 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 im [Innovation Momentum 2025-Bericht](#) von LexisNexis® erneut als Top 100 Global Innovator ausgezeichnet wurde. Die renommierte LexisNexis-Liste der „Top 100 Global Innovators“ würdigt seit 2022 jährlich die 100 dynamischsten Unternehmen weltweit, die durch die Qualität und Weiterentwicklung ihrer Patentportfolios Innovationen in ihren Bereichen und Branchen vorantreiben. CureVac wurde mit dieser Anerkennung bereits 2023 und 2024 ausgezeichnet.

„CureVacs umfangreiches Portfolio an geistigem Eigentum, das auf mehr als zwei Jahrzehnten bahnbrechender Arbeit in der mRNA-Forschung basiert, gehört weiterhin zu den wichtigsten und dynamischsten Portfolios in diesem Bereich“, sagte Dr. Alexander Zehnder, Chief Executive Officer von CureVac. „Die Anerkennung durch LexisNexis als eines der weltweit führenden Innovationsunternehmen zum dritten Mal in Folge unterstreicht nicht nur die anhaltende Stärke unserer Patente, sondern auch den andauernden Wert unserer wissenschaftlichen Beiträge zur Zukunft der Medizin. Unsere grundlegenden Innovationen haben eine entscheidende Rolle bei der Gestaltung des mRNA-Feldes und der Unterstützung der weltweiten öffentlichen Gesundheit gespielt, und wir bleiben weiterhin engagiert, die Grenzen dieser transformativen Technologie zu erweitern.“

Die „Innovation Momentum“-Methode identifiziert herausragende Unternehmen, die das Potential haben, mit ihren Patenten weitere Entwicklungen anzuregen und den Marktschutz zu erhöhen. Diese Unternehmen werden für kleine und ausgezeichnete Portfolios oder umfangreichere Portfolios, die im Laufe der Zeit gut gepflegt wurden, anerkannt. „Innovation Momentum“ baut auf dem Patent Asset Index auf, einer spezifischen Patentbewertungsmethode, die in der Analyseplattform LexisNexis® PatentSight® enthalten ist.

Als Pionier der mRNA-Therapeutika hat CureVac in den letzten 25 Jahren firmeneigene Grundlagen-Technologien für mRNA-Design, -Verabreichung und -Herstellung entwickelt, die wesentlich zur Entwicklung sicherer und wirksamer COVID-19-Impfstoffe sowie weiterer Fortschritte in diesem Bereich beigetragen haben. Heute hält das Unternehmen mit rund 1.000 Patenten für die mRNA-Technologie, die mRNA-Produktion sowie für mRNA-basierte Impfstoffe und Therapien eines der breitesten und vielfältigsten Patent-Portfolios.

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.

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

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 sowie der Strategien des Unternehmens, der Finanzierungspläne, der Cash Runway Erwartungen, der Zeitpunkt und die Auswirkungen von Umstrukturierungen, Wachstumsmöglichkeiten und Marktwachstum. In einigen Fällen können Sie solche zukunftsgerichteten Aussagen an Begriffen wie „antizipieren“, „beabsichtigen“, „glauben“, „schätzen“, „planen“, „anstreben“, „projizieren“, „erwarten“, „können“, „werden“, „würden“, „könnten“, „potentiell“, „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 abrufen.