

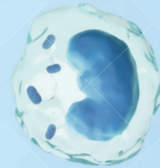
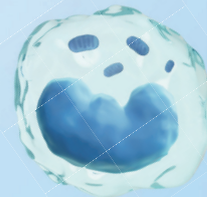
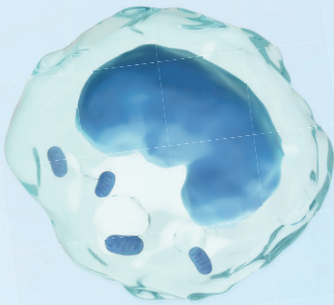
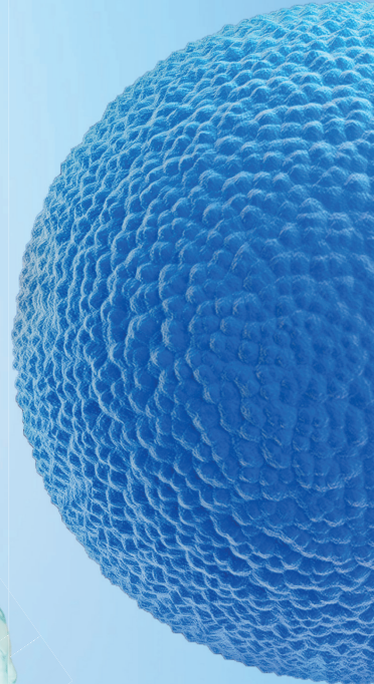
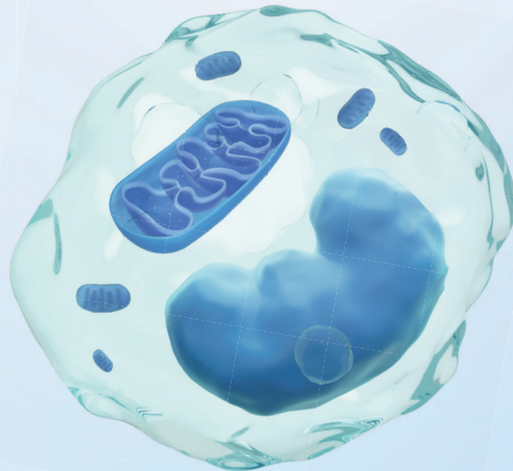
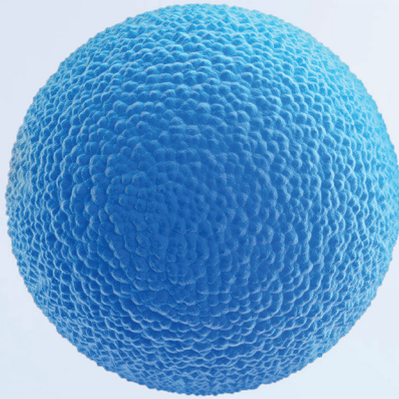
# CLINICAL EFFICACY

THE POTENTIAL OF SAFE  
MACROPHAGE MODULATION



# Inhalt | *Table of Contents*

<b>Das Unternehmen   <i>The Company</i></b>	03–37
Kurzprofil   <i>Short Profile</i>	04
Mehrjahresdarstellung   <i>Multi-year Display</i>	05
Briefe an die Aktionäre   <i>Letters to the Shareholders</i>	06–10
Unternehmen und Geschäftsmodell   <i>Company and Business Model</i>	11–18
Management / Verwaltungsrat   <i>Management / Board of Directors</i>	19–30
Wissenschaftlicher Beirat   <i>Scientific Advisory Board</i>	31–34
Ausstehende Wertpapiere   <i>Outstanding Securities</i>	35
Überblick und Ausblick   <i>Overview and Outlook</i>	36–37
<b>Jahresrechnung nach Swiss GAAP  </b>	
<b><i>Financial Statements according to Swiss GAAP</i></b>	38–56
Bilanz 2024/2023   <i>Balance Sheet 2024/2023</i>	39–40
Erfolgsrechnung 2024/2023   <i>Income Statement 2024/2023</i>	41
Anhang zur Jahresrechnung   <i>Notes to the Financial Statements</i>	42–54
Bericht der Revisionsstelle   <i>Auditor's Report</i>	55–56
Kontakt / Impressum   <i>Contact / Imprint</i>	57



# Das Unternehmen *The Company*

Kurzprofil | *Short Profile*

Mehrjahresdarstellung | *Multi-year Display*

Briefe an die Aktionäre | *Letters to the Shareholders*

Unternehmen & Geschäftsmodell | *Company & Business Model*

# Kurzprofil der MetrioPharm AG

MetrioPharm AG ist ein in Zürich ansässiges Biotechnologieunternehmen in der klinischen Entwicklungsphase, das sich auf die Erforschung und Entwicklung neuartiger oral wirksamer Immunmodulatoren spezialisiert hat. Unsere Wirkstoffkandidaten normalisieren gezielt den mitochondrialen Stoffwechsel in Makrophagen und anderen Immunzellen und zielen darauf ab, Entzündungs- und Infektionsprozesse mit einem überlegenen Sicherheitsprofil zu regulieren.

## Pipeline-Highlights

### **MP1032 (first-in-class, selbstregulierend, oral, niedermolekular):**

- Drei abgeschlossene Phase-IIa-Studien in Psoriasis und COVID-19 mit insgesamt 234 behandelten Patienten.
- In der EU mit EUR 7,9 Mio. gefördert; Studienergebnisse im Januar 2024 in *The Lancet Regional Health Europe* publiziert und zeigten eine Überlegenheit gegenüber Standardtherapien sowie ein herausragendes Sicherheitsprofil.
- Präklinische Wirksamkeit in rheumatoider Arthritis, Multipler Sklerose, entzündlichen Darmerkrankungen, Sepsis und Duchenne Muskeldystrophie in vivo belegt.

## Wirkmechanismus und Nutzen

- Normalisierung der Redox-Balance in Makrophagen und anderen Immunzellen.
- Monotherapie: Vergleichbare therapeutische Effekte wie bei Kortikosteroiden, jedoch ohne die typischen systemischen Nebenwirkungen.
- Kombinationstherapie: Ultraniedrig dosierte Kortikosteroide gemeinsam mit MP1032 ermöglichen potenziell eine Ablösung hochdosierter Steroidregime und bieten gleichzeitig gesteigerte Wirksamkeit bei deutlich reduzierten Risiken.
- Pandemievorsorge: Wirtszellenspezifische antivirale und antibakterielle Aktivität von MP1032 positioniert den Wirkstoff für zukünftige Antworten auf SARS-CoV-2-Varianten, RSV und Influenza.
- Potenzielle Therapie für Long-/Post-COVID-Pathologien.

Mit unserem Plattformansatz streben wir an, durch einen konsequent wissenschaftlich fundierten Entwicklungsweg und strategische Partnerschaften rasch signifikante klinische und kommerzielle Meilensteine zu erreichen.

# Short Profile of MetrioPharm AG

MetrioPharm AG is a clinical-stage biotechnology company based in Zurich, Switzerland, focused on the research and development of novel orally administered immunomodulators. Our drug candidates specifically normalize mitochondrial metabolism in macrophages and other immune cells and aim to regulate inflammatory and infectious processes with a superior safety profile.

## Pipeline-Highlights

### **MP1032 (first-in-class, self-regulating, oral, low molecular weight):**

- Three Phase IIa studies completed in psoriasis and COVID-19 with a total of 234 patients treated.
- Funded by the EU with EUR 7.9 million; study results published in January 2024 in *The Lancet Regional Health Europe*, demonstrating superiority over standard therapies and an excellent safety profile.
- Preclinical in vivo efficacy established in rheumatoid arthritis, multiple sclerosis, inflammatory bowel disease, sepsis, and Duchenne muscular dystrophy.

## Mechanism of action and benefits

- Normalization of redox balance in macrophages and other immune cells.
- Monotherapy: Therapeutic effects comparable to corticosteroids, but without any of their typical systemic side effects.
- Combination therapy: Ultra-low-dose corticosteroids in combination with MP1032 potentially enable the replacement of high-dose steroid regimens while offering increased efficacy with significantly reduced risks.
- Pandemic preparedness: The host cell-specific antiviral and antibacterial activity of MP1032 sets the compound up for future responses to SARS-CoV-2 variants, RSV, and influenza.
- Potential therapy for long COVID/post-COVID pathologies.

With our platform approach, we aim to rapidly achieve significant clinical and commercial milestones through a consistently science-driven development path and strategic partnerships.



# Mehrjahresdarstellung

## Multi-year Display

wichtiger Finanzkennzahlen

Important Financial Figures

In TCHF, wenn nicht anders gekennzeichnet

In k CHF, if not stated otherwise

	2020	2021	2022	2023	2024
<b>Ertrags-, Finanz- und Vermögenslage • Earnings, Financial, and Net Assets Positions</b>					
Umsatz <i>Revenues</i>	0	0	0	0	0
Operativer Gewinn/Verlust <i>Operating profit/loss (EBIT)</i>	-6'652	-6'755	-7'048	-5'445	-6'034
Nettogewinn/-verlust <i>Net profit/loss</i>	-7'294	-7'047	-6'972	-5'443	-5'768
EBITDA	-4'846	-5'343	-5'567	-3'914	-4'274
Eigenkapital <i>Equity</i>	-1'203	19'244	17'827	30'627	24'866
Eigenkapitalquote <i>Equity ratio</i>	-6 %	79 %	96 %	97 %	98 %
Bilanzsumme <i>Balance sheet total</i>	19'763	24'352	18'581	31'423	25'354
Flüssige Mittel und Festgeldanlagen zum Ende des Geschäftsjahres <i>Cash, cash equivalents and fixed de- posit at the end of the financial year</i>	5'736	9'972	5'258	18'036	12'524
<b>MetrioPharm Namenaktie • MetrioPharm Registered Share</b>					
Gewinn je Aktie (unverwässert) <i>Earnings per share (basic)</i>	-0.06 CHF	-0.04 CHF	-0.04 CHF	-0.03 CHF	-0.03 CHF
Anzahl ausstehender Aktien <i>Number of shares outstanding</i>	123'520'000	172'325'022	183'574'196	209'908'275	209'908'275
Post-money Bewertung <i>Post-money valuation</i>	148'224	155'094	128'502	146'936	146'936

# Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre



## Dear Shareholders

Bei der Gründung der MetrioPharm AG war unser Ziel klar definiert: Wir wollten ein vielversprechendes Molekül präklinisch untersuchen, es mittelfristig auch klinisch testen und es schliesslich auf die Marktreife vorbereiten. Über Jahre haben wir diese Entwicklung vorangetrieben, mit zu erwartenden Schwierigkeiten und auch mit erfreulichen Erfolgen. Unser Leitmolekül MP1032 zeigte vielversprechende Wirkung in vielen Laborexperimenten und zuletzt auch in der klinischen Prüfung an Patienten. Unser ursprüngliches Fernziel - ein erfolgreicher Exit - ist dabei immer näher gerückt.

Vor zwei Jahren hat der Verwaltungsrat darum begonnen weitreichende Vorbereitungen für die letzte Phase der Unternehmensentwicklung zu treffen. Diese Vorbereitungen schlossen auch eine Neuaufstellung des Verwaltungsrates ein.

Ein gut besetzter wissenschaftlicher Beirat und ein Verwaltungsrat mit pharmazeutischen Experten sind wichtige Voraussetzungen für Verhandlungen mit spezialisierten Investoren und grossen Pharmaunternehmen.

Im Frühjahr 2025 hatten wir eine ideale Konstellation möglicher Verwaltungsratsmitglieder gefunden und haben uns entschlossen schnell zu handeln: Im Rahmen einer Ausserordentlichen Generalversammlung wurden im April 2025 vier neue Mitglieder in den Verwaltungsrat gewählt. Es freut mich, dass wir Ihnen das neue Gremium somit schon vor der Ordentlichen Generalversammlung offiziell vorstellen konnten.

Mit diesem Schritt endete auch meine Amtszeit als Präsident des Verwaltungsrates. Mit Interesse werde ich die weitere Entwicklung als Aktionär verfolgen. Ich möchte mich herzlich beim Management und beim gesamten Team der MetrioPharm für die erfolgreiche Zusammenarbeit bedanken. Einen besonderen Dank richte ich an meine Verwaltungsratskollegen – die Zusammenarbeit war stets zielorientiert und konstruktiv.

Ihnen, unseren Aktionärinnen und Aktionären, danke ich für die vielen Jahre des fortgesetzten Vertrauens.

*In founding MetrioPharm AG, we had a clearly defined goal: to conduct preclinical research on a promising molecule, move it into clinical testing, and ultimately prepare it for market entry. We have been driving this development for years, encountering both expected challenges and gratifying successes. Our lead molecule MP1032 showed promising results in numerous laboratory experiments and, most recently, in clinical trials on patients. Our original long-term goal - a successful exit - has come significantly closer.*

*Two years ago, the Board of Directors therefore began making extensive preparations for the final phase of the company's development. These preparations also included a restructuring of the Board itself.*

*A well-staffed Scientific Advisory Board and a Board made up of pharmaceutical experts are important prerequisites for negotiations with specialized investors and large pharmaceutical companies.*

*In the spring of 2025, we found an ideal constellation of potential new Board members and decided to act swiftly: Four new members were elected to the Board at an Extraordinary General Meeting in April 2025. I am delighted that we have been able to officially introduce the new board to you in advance of the Annual General Meeting.*

*This step also marks the end of my term as Chairman of the Board. I will follow the company's further development with keen interest as a shareholder. I would like to express my sincere thanks to the management and the entire MetrioPharm team for their productive cooperation. I would particularly like to thank my fellow board members – our collaboration has always been purposeful and constructive.*



Nun möchte ich alle neu hinzugekommenen Mitglieder des Verwaltungsrates noch einmal herzlich willkommen heißen und ihnen für ihre Arbeit viel Erfolg und alles Gute wünschen.

*I would like to thank you, our shareholders, for your many years of continued trust.*

*I would now like to once again warmly welcome all new members of the Board of Directors and wish them every success and all the best in their work.*

*Mit freundlichen Grüßen.*  *Yours sincerely,*

Rudolf Stäger

Mitbegründer, Verwaltungsratspräsident (bis 17. April 2025)  
Co-Founder, Chairman of the Board (until April 17, 2025)

# Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre

Als mich die Anfrage erreichte, die MetrioPharm AG mit einem Amt als Verwaltungsrat zu unterstützen, habe ich nicht gezögert zuzusagen. Das Unternehmen hat grundsätzlich vielversprechende Meilensteine vorzuweisen, zuletzt ein abgeschlossenes Förderprojekt, das eine klinische Prüfung in COVID-19 einschloss. Diese Studie und die publizierten Daten haben mich überzeugt. Sie zeigen, dass MetrioPharms Leitsubstanz MP1032 über viel therapeutisches Potenzial verfügt. Hinzu kommen Erteilungen der amerikanischen Zulassungsbehörde FDA, die die jüngste Entwicklungsstrategie in Seltenen Erkrankungen positiv unterstützen werden.

Im April 2025 habe ich mich darum gemeinsam mit Dr. Harald Fricke, Dr. Martina Muttko und Dr. Jörk Zwicker zur Wahl in den Verwaltungsrat gestellt und darf sie nun erstmals als Präsident des Verwaltungsrates an dieser Stelle begrüßen. Gemeinsam mit den Ihnen bekannten Verwaltungsräten Jörg Gruber und Christoph von Moos haben wir die Arbeit bereits aufgenommen. Wir möchten den Weg zu einer Marktzulassung von MP1032 weiter gestalten und dabei gezielt eine Kommerzialisierung vorbereiten.

Ich danke dem bisherigen Verwaltungsrat für einen reibungslosen Übergabeprozess.

Es wird unsere Aufgabe und die Aufgabe des gesamten Teams sein, die Entwicklungspipeline im Bereich innovative Behandlung entzündungsgetriebener Krankheiten bzw. das Potenzial von deren Vermarktung anzugehen und zu verwirklichen. Wir werden diese Aufgabe mit Tatkraft und unserer vereinten Erfahrung in Angriff nehmen.

Ich freue mich bereits darauf, viele von Ihnen im Rahmen der Generalversammlung kennenzulernen, auf der wir uns Ihnen persönlich vorstellen werden. Und natürlich werden wir Sie über alle wichtigen Entwicklungen in der MetrioPharm AG weiter informieren.



## Dear Shareholders

*When I was asked to join the Board of Directors of MetrioPharm AG, I did not hesitate to accept. The company has reached many important milestones, most recently the completion of a grant-funded project that included a clinical trial in COVID-19. This trial and the published data are persuasive. They show that MetrioPharm's lead compound MP1032 has significant therapeutic potential. In addition, approvals from the US Food and Drug Administration (FDA) can be expected to positively support the current development strategy in rare diseases.*

*In April 2025, I therefore stood for election to the Board of Directors together with Dr. Harald Fricke, Dr. Martina Muttko, and Dr. Jörk Zwicker, and I am now pleased to welcome you here for the first time as Chairman of the Board. Together with Jörg Gruber and Christoph von Moos, members of the Board whom you already know, we have already taken up our work. We want to continue shaping the path to market approval for MP1032 and prepare for commercialization with a focused approach.*

*I would like to thank the previous Board of Directors for a smooth transition process.*

*It will be our task and the task of the entire team to develop the pipeline of innovative treatments for inflammation-driven diseases and to realize their market potential. We will take on this task with dedication and our combined experience.*

*I look forward to meeting many of you at the Annual General Meeting, where we will have the opportunity to introduce ourselves in person. And, of course, we will keep you informed on all important developments at MetrioPharm AG.*

Mit freundlichen Grüßen,

Sincerely yours,

Dr. Stephan Rietiker

Verwaltungsratspräsident (seit 17. April 2025)  
Chairman of the Board (as of April 17, 2025)

# Sehr geehrte Aktionärinnen und Aktionäre

In dem Jahr 2024 konnten wir die Entwicklung unseres Leitmoleküls MP1032 zur Vorbereitung der klinischen Arbeit in Duchenne Muskeldystrophie vorantreiben. Ausserdem ist es uns 2024 gelungen, international anerkannte Experten und langjährige Berater für MetrioPharms wissenschaftlichen Beirat zu gewinnen. Dieser wissenschaftliche Beirat ist ein zentraler Baustein, um die verschiedenen Entwicklungsprogramme der MetrioPharm zu unterstützen und voranzutreiben.

In den vergangenen Monaten haben wir ausserdem eine Besetzung des Verwaltungsrates mit vier hochkarätigen Spezialisten der Medikamentenentwicklung angestrebt, die jeweils eine langjährige Erfahrung und eine beeindruckende Erfolgsbilanz auf diesem Gebiet aufweisen. Dieser Wechsel wurde im Rahmen einer Ausserordentlichen Generalversammlung am 17. April 2025 vollzogen. Auch dies ist ein wichtiger und üblicher Schritt, wenn ein unabhängiger Entwickler wie MetrioPharm sich in die Klinik und perspektivisch in Richtung Marktzulassung bewegt.

Mein Dank gilt zunächst allen scheidenden Verwaltungsräten. Durch ihren kontinuierlichen Einsatz haben sie massgeblich dazu beigetragen, dass wir erfolgreiche klinische Studien bis hin zur Phase II vorweisen können. Mein besonderer Dank für sein fortgesetztes Engagement und die vertrauensvolle Zusammenarbeit gilt insbesondere dem langjährigen Verwaltungsratspräsidenten Rudolf Stäger, der die MetrioPharm in guten wie auch schwierigen Zeiten mit Übersicht gelenkt hat.

Ich möchte die neu hinzugekommenen Mitglieder des Verwaltungsrates herzlich bei der MetrioPharm AG willkommen heissen - dies auch im Namen des gesamten Teams. Mit diesen anerkannten Fachleuten werden wir auf der Basis der letzten Jahre aufbauen können, die gute Arbeit fortsetzen und den Blick auf eine schnellstmögliche Marktzulassung richten.

Im Geschäftsjahr 2024 haben wir dafür weitere wichtige Vorarbeit geleistet. Der Schwerpunkt unserer Entwicklung lag auch weiterhin auf der Entwicklung von Therapeutika für Seltene Erkrankungen. Für unsere primäre Zielindikation Duchenne Muskeldystrophie haben wir im vergangenen Jahr weitere Fortschritte gemacht, das präklinische Entwicklungsprogramm vorangetrieben und eine klinische Studie vorbereitet.



## Dear Shareholders

*In 2024, we were able to advance the development of our lead molecule MP1032 in preparation for the required clinical material in Duchenne muscular dystrophy. We have also succeeded in recruiting internationally recognized experts and long-standing advisors to MetrioPharm's Scientific Advisory Board. This Scientific Advisory Board is a key component in supporting and advancing MetrioPharm's various development programs.*

*In recent months, we have also sought to realign the Board of Directors with four top-class drug development specialists, each of whom has many years of experience and an impressive track record in this field. This change was completed in the spring of 2025 as part of an Extraordinary General Meeting on April 17, 2025. This is also an important and common step when an independent developer like MetrioPharm enters the clinic and, in the long term, works towards market approval.*

*First of all, I would like to thank all the outgoing members of the Board of Directors. Through their continuous commitment, they have made a significant contribution to our successful clinical trials up to phase II. I would particularly like to thank Rudolf Stäger, Chairman of the Board of Directors for many years, for his continued commitment and trusting cooperation, who has steered MetrioPharm with clarity in both good and difficult times.*

*I would like to extend a warm welcome to the new members of the Board of Directors at MetrioPharm AG - also on behalf of the entire team. With these recognized experts we will be able to build on the foundation of recent years, continue the good work and focus on achieving market approval as quickly as possible.*

*In the 2024 fiscal year, we did further important preparatory work for this. Our development activities continued to focus on the development of therapeutics for rare diseases. We made further progress in our primary target indication of Duchenne muscular dystrophy last year, advancing the preclinical development program and preparing a clinical trial.*

Im Bereich der Präklinik lag ein Schwerpunkt auf Sicherheitsstudien, der sogenannten juvenilen Toxikologie. Duchenne Muskeldystrophie betrifft vorwiegend sehr junge Menschen, zum ersten Mal wollen wir MetrioPharms Wirkstoffkandidaten MP1032 an nicht erwachsenen Patienten testen. Um die Sicherheit der teilnehmenden Jungen zu gewährleisten, ist die Durchführung einer pädiatrischen Studie mit besonders hohen regulatorischen Standards durch die Zulassungsbehörden verbunden. In diesen Studien hat MP1032 bisher erwartungsgemäss sehr positiv abgeschnitten. Wir gehen davon aus, dass sich dieses gute Sicherheitsprofil auch klinisch bestätigen wird, was einen grossen Vorteil gegenüber bereits zugelassenen Medikamenten bedeuten würde.

Parallel wurden Entwicklung und Produktion der Prüfmedikation vorangetrieben, um die geplante Studie mit klinischen Prüfmustern, also mit therapeutischem MP1032, versorgen zu können. Wir konnten mit unseren Partnern die Produktionsmengen erhöhen und dabei gleichzeitig die Qualität des skalierten Produktionsprozesses deutlich verbessern. Somit ist auch dieser wichtige Bestandteil der kommenden Studie optimal vorbereitet worden.

Ein wichtiger Faktor für den Erfolg einer Studie in Duchenne wird die Rekrutierung von Patienten sein. Um diesen Prozess schon frühzeitig vorzubereiten, hat MetrioPharm Kontakte zur DMD-Community intensiviert. Ausserdem haben wir den Auswahlprozess für einen Studiendienstleister (Clinical Research Organisation, CRO) initiiert. Mehr als 30 CROs haben sich um die Durchführung der Studie beworben und wurden von unserem Team in einem strengen Auswahlprozess bewertet.

Massgeblich unterstützt wurden wir bei all diesen Studienvorbereitungen von den Mitgliedern unseres wissenschaftlichen Beirates. Sie haben unsere Arbeit mit ihren tiefen Fachkenntnissen enorm bereichert: Von der Funktion unseres Moleküls auf spezifische Pathologien bis zu Hinweisen zum idealen Studiendesign aus Sicht praktizierender Spezialisten war ihr Input von grosser Bedeutung für unsere Aktivitäten der letzten Monate.

Ein wichtiges Ziel für die kommende Zeit wird eine weitere Investitionsrunde 2025 sein. MetrioPharm ist aktuell gut finanziert, doch angesichts des immer noch schwierigen Finanzierungsumfeldes müssen wir dafür Sorge tragen, dass eine ausreichende Finanzierung der Entwicklung von MP1032 sichergestellt ist.

Last but not least danke ich den Aktionärinnen und Aktionären für Ihr Vertrauen und insbesondere unseren Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern für Ihren exzellenten und unermüdlichen Einsatz.

*In the preclinical area, one focus was on safety studies, known as juvenile toxicology. Duchenne muscular dystrophy affects very young people, and we are planning to test MetrioPharm's drug candidate MP1032 on non-adult patients for the first time. To ensure the safety of the participating boys, the regulatory authorities require that a pediatric study be conducted with particularly high regulatory standards. So far, MP1032 has performed very positively in these studies, as expected. We assume that this good safety profile will also be confirmed clinically, which would represent a major advance over drugs that have already been approved.*

*At the same time, the development and production of the investigational drug was advanced to supply the planned study with clinical test samples, i.e., with therapeutic MP1032. We were able to increase production volumes with our partners while significantly improving the quality of the scale-up production process. Thus, this important component of the upcoming study has also been optimally prepared.*

*An important factor for the success of a study in Duchenne will be the recruitment of patients. To prepare this process well in advance, MetrioPharm has intensified its contacts with the DMD community. We have also initiated the selection process for a clinical research organization (CRO) to conduct the study. More than 30 CROs have applied to run the study and have been evaluated by our team in a rigorous selection process.*

*We received significant support in all these study preparations from the members of our Scientific Advisory Board. They have contributed their profound expertise to our work: from the function of our molecule on specific pathologies to advice on the ideal study design for practicing specialists, their input has been of great importance for our activities over the past few months.*

*An important goal for the near future will be a further investment round in 2025. MetrioPharm is currently well financed, but in view of the still difficult funding environment, we must ensure that sufficient financing for the development of MP1032 is secured.*

*Last but not least, I would like to thank our shareholders for their trust and, in particular, our employees for their excellent and tireless efforts.*

Mit freundlichen Grüßen,

T. Christély

Yours sincerely,

Thomas Christély

Chief Executive Officer (CEO)

# Unternehmen & Geschäftsmodell

## Über die MetrioPharm AG

Die MetrioPharm AG ist ein *clinical-stage* Biotechunternehmen, das sich auf Therapien gegen Entzündungs- und Infektionskrankheiten fokussiert. Die MetrioPharm AG hat ihren Sitz in Zürich und eine Tochtergesellschaft für F&E Aktivitäten in Berlin.

MetrioPharm entwickelt eine neue Klasse von selbstregulierenden Immunmodulatoren, die den krankhaft re-programmierten mitochondrialen Energiestoffwechsel von entzündeten Immunzellen (z.B. Makrophagen) normalisieren. Das Besondere an diesen neuartigen Immunmodulatoren ist, dass sie aufgrund ihres einzigartigen Wirkmechanismus eine breite entzündungshemmende Wirkung haben, ohne dabei das Immunsystem zu unterdrücken, wie dies bei herkömmlichen Immunmodulatoren, z.B. Cortikosteroiden, der Fall ist.

Im Gegensatz zu den meisten auf dem Markt befindlichen Immunmodulatoren hat MetrioPharms Leitsubstanz MP1032 somit ein ausserordentlich mildes Nebenwirkungsprofil, welches in klinischen Studien wiederholt bestätigt wurde; dabei wurden insgesamt 234 Patienten mit MP1032 behandelt.

MetrioPharm fokussiert die interne Entwicklung seiner Wirkstoffkandidaten auf sogenannte Seltene Krankheiten (*Orphan Diseases*) und dabei zunächst auf die Indikation Duchenne Muskeldystrophie, da diese Indikation den schnellsten Weg zu einer Zulassung von MP1032 verspricht und auf diese Weise die Entwicklung von MP1032 für andere Indikationen mit ähnlichen antientzündlichen Standardtherapien ebenfalls erheblich beschleunigen könnte.

MP1032 könnte in Kombination mit sehr niedrig dosierten Cortison-Präparaten ein neues Konzept für eine entzündungshemmende und Cortikosteroide reduzierende Therapie darstellen, die zu einer ähnlichen und potenziell verbesserten Wirksamkeit bei deutlich weniger durch Cortison-Präparate bedingten Nebenwirkungen führen könnte.

Durch eine beschleunigte Zulassung in DMD würde auch die Entwicklung von MP1032 für eine Vielzahl von anderen Indikationen erheblich beschleunigt werden, bei denen ebenfalls cortisonhaltige Medikamente als entzündungshemmende Standardtherapien verabreicht werden.

Einige dieser Indikationen sind weitere Seltene Krankheiten wie z.B. Becker Muskeldystrophie und andere Muskeldystrophien sowie Autoimmunhepatitis.

Neben diesen Seltene Krankheiten gibt es eine Reihe von

# Company & Business Model

## MetrioPharm AG

*MetrioPharm AG is a clinical-stage biotech company focusing on therapies against inflammatory and infectious diseases. MetrioPharm AG is headquartered in Zurich and has a subsidiary for R&D activities in Berlin.*

*MetrioPharm is developing a novel class of self-regulating immunomodulators that normalize the pathologically reprogrammed mitochondrial metabolism of inflamed immune cells (e.g. macrophages). The distinctive feature of these novel immunomodulators is that, due to their novel mechanism of action, they have a broad anti-inflammatory effect without simultaneously suppressing the immune system, as is the case with conventional immunomodulators, like corticosteroids.*

*Unlike most immunomodulators on the market, MetrioPharm's lead compound MP1032 has an exceptionally mild safety profile, which has been repeatedly confirmed in clinical trials.*

*MetrioPharm is focusing the internal development of its drug candidates on so-called orphan diseases and in particular on the indication Duchenne muscular dystrophy, as this promises to be the fastest route to approval for MP1032 and could thus also significantly accelerate the development of MP1032 for other indications requiring similar standard anti-inflammatory therapies.*

*MP1032, in combination with very low-dose corticosteroids, could signify a new concept for an anti-inflammatory and corticosteroid-reducing therapy that could lead to similar and potentially improved efficacy with considerably fewer corticosteroid-related side effects.*

*Accelerated approval in DMD would also significantly expedite the development of MP1032 for a variety of other indications where cortisone-based drugs are also administered as standard anti-inflammatory therapies. Some of these indications include other rare diseases such as Becker muscular dystrophy and other muscular dystrophies as well as autoimmune hepatitis.*

*In addition to these rare diseases, there are a number of indications with very large patient populations for which corticosteroids are also prescribed as standard therapy, such as psoriasis, rheumatoid arthritis, multiple sclerosis and inflammatory bowel disease.*

*There is further potential in the use of MP1032 in the treatment of (potentially pandemic) infectious diseases (viral and bacterial). The successfully completed COVID-19 Phase IIa trial*

Indikationen mit sehr grossen Patientenpopulationen, bei denen ebenfalls Cortison-Präparate als Standardtherapie verschrieben werden wie z.B. Psoriasis, Rheumatoide Arthritis, Multiple Sklerose und Inflammatory Bowel Disease (chronische Darmentzündungen).

Ein weiteres zusätzliches Potenzial besteht in der Anwendung von MP1032 bei der Behandlung von (potenziell pandemischen) Infektionskrankheiten (viral und bakteriell). Dabei könnte die erfolgreich abgeschlossene COVID-19 Phase IIa Studie als ein *Proof of Concept* zur Vorbereitung auf die nächste Pandemie (sog. *Pandemic Preparedness*) dienen.

Die Auswertung der explorativen COVID-19 Phase IIa Studie hat eine verbesserte Wirksamkeit gegenüber den bestehenden Standardtherapien in dieser Indikation gezeigt; die Daten wurden Anfang 2024 in dem renommierten Fachjournal *The Lancet Regional Health Europe* publiziert. Weitere Informationen zur Studie und den Ergebnissen finden Sie auf Seite 37.

Eine Weiterentwicklung von MP1032 in einer Phase IIb/III in dieser Infektionserkrankung wird jedoch ausschliesslich mithilfe von weiteren Fördermitteln bzw. Pharmapartnern durchgeführt werden.

## Wirkmechanismus der Leitsubstanz MP1032

MetrioPharm hat eine Plattform von niedermolekularen Wirkstoffen (oral und i.v.) entwickelt, die auf die metabolische Regulation des (angeborenen) Immunzellstoffwechsels (Makrophagen-Reprogrammierung) abzielen und dabei das

can serve as a proof of concept in preparation for the next pandemic (so-called pandemic preparedness).

The analysis of the exploratory COVID-19 Phase IIa trial has shown improved efficacy compared to existing standard therapies in this indication; the data were published in the renowned journal *The Lancet Regional Health Europe* in early 2024. More information on the study and the results can be found on page 37.

However, further development of MP1032 in a Phase IIb/III trial in this infectious disease will only be carried out with the help of further grants or bigger pharma partners.

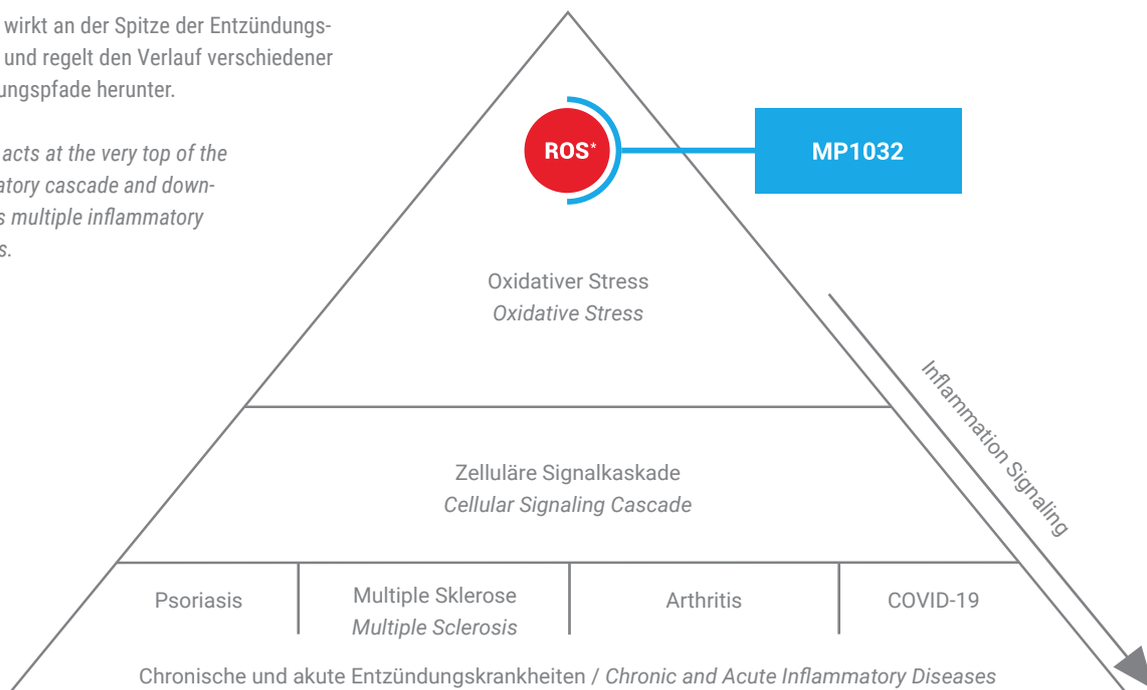
## Mechanism of Action of Lead Compound MP1032

MetrioPharm has developed a platform of small molecule drugs (oral and i.v.) targeting the metabolic regulation of (innate) immune cell metabolism (macrophage reprogramming), normalizing the immune cellular redox balance, in particular

## Vorgelagerter Wirkmechanismus | Upstream Mechanism of Action

MP1032 wirkt an der Spitze der Entzündungskaskade und regelt den Verlauf verschiedener Entzündungspfade herunter.

*MP1032 acts at the very top of the inflammatory cascade and down-regulates multiple inflammatory pathways.*



\*ROS = Reaktive Sauerstoffspezies / Reactive Oxygen Species

immunzelluläre Redox-Gleichgewicht, insbesondere den mitochondrialen Energiestoffwechsel normalisieren.

Die Leitsubstanz MP1032 von MetrioPharm verfügt über einen einzigartigen selbstregulierenden Wirkmechanismus und hat eine breite entzündungshemmende und auf den Wirt gerichtete antiinfektiöse Wirksamkeit in Kombination mit einem ausgezeichneten Sicherheitsprofil gezeigt.

MP1032 neutralisiert erhöhte Konzentrationen reaktiver Sauerstoffspezies (Reactive Oxygen Species=ROS) und reduziert somit den durch übermäßige ROS-Produktion induzierten oxidativen Stress. Oxidativer Stress gilt als ein zentraler Auslöser von akuten und chronischen Entzündungsprozessen, die zu Zell- und Gewebsschädigung führen.

Aufgrund seiner molekularen Struktur ist MP1032 nur dann aktiv, wenn es auf eine erhöhte ROS-Konzentration (=oxidativer Stress) trifft. Auf die normale ROS-Konzentration, die für den gesunden Stoffwechsel aller Zellen erforderlich ist, hat MP1032 keinen Einfluss. Durch diesen selbstregulierten

mitochondrial energy metabolism.

MetrioPharm's lead compound MP1032 has a unique self-regulating mechanism of action and has demonstrated broad anti-inflammatory and host-directed anti-infective efficacy combined with an excellent safety profile.

MP1032 neutralizes elevated levels of Reactive Oxygen Species (ROS) and thus reduces oxidative stress induced by excessive ROS levels. Oxidative stress is considered a key trigger of acute and chronic inflammatory processes that lead to cell and tissue damage.

Due to its molecular structure, MP1032 is only active when it encounters elevated levels of ROS (= oxidative stress). MP1032 has no effect on normal ROS levels, which are necessary for the healthy metabolism of all cells. Due to this self-regulated activation mechanism, the antioxidant effect of MP1032 is limited exclusively to the site of inflammation. Once the local inflammation returns to physiologically normal levels, no further activation of MP1032 takes place and the

## MP1032 Wirkmechanismus: Reduktion überschüssiger ROS MP1032 Mechanism of Action: Excess ROS Reduction

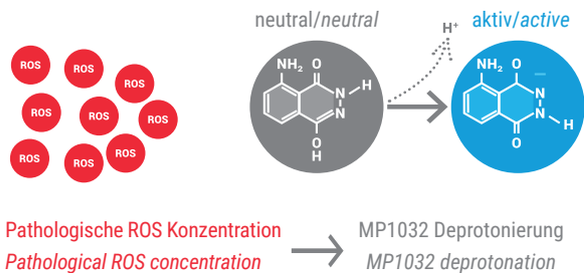
### 1. Gesunder Zustand / Healthy State

MP1032 bleibt bei physiologischer ROS Konzentration inaktiv  
MP1032 remains inactive at physiological ROS concentration



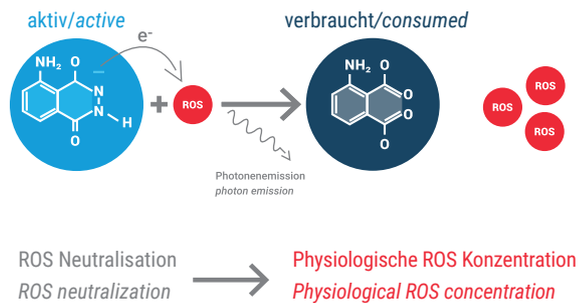
### 2. Entzündeter Zustand / Inflamed State

Pathologische ROS Konzentration führt zur Deprotonierung von MP1032  
Pathological ROS concentration leads to deprotonation of MP1032



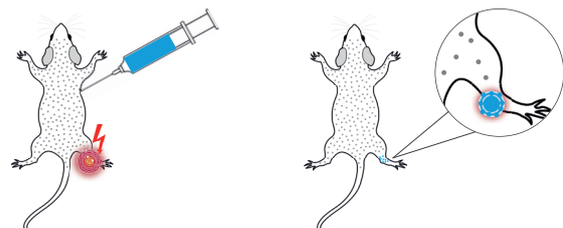
### 3. Geheilter Zustand / Recovered State

MP1032 reguliert die ROS zurück auf ihr physiologisches Niveau  
MP1032 neutralizes ROS back to the physiological level



### Proof of Concept

MP1032 in vivo Chemilumineszenz-Experiment  
MP1032 in vivo chemiluminescence experiment



Systemische Verteilung von MP1032 und lokal induzierte Entzündung  
Systemic distribution of MP1032 and locally induced inflammation

Exklusive Photonemission und daher gezielte Wirkaktivität ausschließlich am entzündeten Gelenk  
Exclusive photon emission and thus targeted drug activity in the affected joint only

Aktivierungsmechanismus ist die antioxidative Wirkung von MP1032 ausschliesslich auf den Ort der Entzündung begrenzt. Sobald die lokale Entzündung wieder auf ein physiologisch normales Niveau sinkt, erfolgt keine weitere Aktivierung von MP1032, und die nicht-aktivierten MP1032-Moleküle werden ohne aktive Metaboliten ausgeschieden.

Durch diesen einzigartigen, selbstregulierten Mechanismus hat MP1032 in gesunden Immunzellen und Geweben keine Wirkungen. Das ist ein ausschlaggebender Grund für das herausragende Sicherheitsprofil von MP1032. Die wissenschaftlichen Daten zum Wirkmechanismus wurden 2018 auf der internationalen Konferenz der *Society for Free Radical Research* vorgestellt.

Bei COVID-19 hat MP1032 in präklinischen Studien aufgrund seines wirtsgesteuerten Wirkmechanismus eine dosisabhängige Wirkung bei allen getesteten Virus-Varianten (Wuhan, Alpha, Beta, Gamma, Delta und Omikron) gezeigt. Dies bedeutet, dass bei MP1032 ein erheblich geringeres Mutationsrisiko besteht, wie es bei anderen antiviralen Medikamenten der Fall ist. Damit könnte MP1032 sofort gegen neue Virus-Varianten bei zukünftigen Infektionserkrankungen wie z.B. dem Influenza Virus, dem Respiratory Syncytial Virus (RSV), oder der Vogelgrippe eingesetzt werden, d.h. ohne eine Verzögerung aufgrund einer ansonsten erforderlichen Neuentwicklung von spezifischen Medikamenten für die jeweiligen Virus-Varianten.

## Geschäftsmodell der MetrioPharm AG

MetrioPharms Geschäftsmodell besteht darin, die breite entzündungshemmende Wirkung und das sehr vorteilhafte Nebenwirkungsprofil der Leitsubstanz MP1032 in unterschiedlichen Indikationen zu entwickeln und auf den Markt zu bringen. Bei diesen Therapien werden verschiedene bereits zugelassene Therapeutika mit MP1032 kombiniert, um jeweils eine höhere Wirksamkeit bei gleichzeitig verbesserter Verträglichkeit zu erreichen.

In mehreren präklinischen Kombinationsmodellen konnte gezeigt werden, dass MP1032 in Kombination mit anderen Medikamenten eine supra-additive Wirkung hat, da die kombinierten Substanzen - MP1032 plus Einzeltherapeutikum - in Kombination eine überproportional höhere Wirksamkeit gezeigt haben als bei Anwendung als Einzeltherapeutika.

Durch neuen Patentschutz bis zum Jahr 2042 und darüber hinaus, wird die Vermarktung des neuartigen Arzneimittels in diesem Zeitraum zu höheren Preisen möglich sein.

Eine Verlängerung des patentgeschützten Lebenszyklus eines Arzneimittels („Life-Cycle-Extension“) hat ausserdem den Vorteil, dass der verschreibende Arzt und meistens auch der Patient zumindest das bisherige Arzneimittel der Kombination als Standardtherapie kennt und den Vorteil der höheren Wirksamkeit und der erheblich geringeren Nebenwirkungen zu schätzen weiss. Da es eine Reihe von Indikationen mit sehr grossen

*non-activated MP1032 molecules are excreted without active metabolites.*

*Through this unique, self-regulated mechanism, MP1032 has no effect on healthy immune cells and tissues. This is a key reason for the outstanding safety profile of MP1032. The scientific data on the mechanism of action was presented at the international conference of the Society for Free Radical Research in 2018.*

*In COVID-19 preclinical studies, MP1032 has showed a dose-dependent effect on all tested virus variants (Wuhan, Alpha, Beta, Gamma, Delta and Omikron) due to its host-directed mechanism of action. Consequently, MP1032 has a significantly lower risk due to mutations than other antiviral drugs. This means that MP1032 could be used immediately against new virus variants in the future: infectious diseases such as influenza virus, respiratory syncytial virus (RSV) or bird flu, i.e. without the delay caused by the need to develop new drugs specifically for the respective virus variants.*

## Business Model of MetrioPharm AG

*MetrioPharm's business model is to develop and market the broad anti-inflammatory effect and the very favorable safety profile of its lead compound MP1032 in various indications. In these therapies, various already approved therapeutics are combined with MP1032 in order to achieve greater efficacy and improved tolerability.*

*Several preclinical combination models have shown that MP1032 has a supra-additive effect in combination with other drugs, as the combined substances - MP1032 plus a single therapeutic agent - have shown a disproportionately higher efficacy in combination than when used as single therapeutic agents.*

*New patent protection until 2042 and beyond will enable the novel drug to be marketed at higher prices during this period.*

*An extension of the patent-protected life cycle of a medicinal product ("life cycle extension") also has the advantage that the prescribing doctor and, in most cases, the patient can continue to use the previous drug in the combination and appreciates the advantage of greater efficacy and considerably fewer side effects.*

*Since there are a number of indications with very large patient populations (e.g. psoriasis, multiple sclerosis, rheumatoid arthritis or chronic inflammatory bowel disease) in which the*

Patientenpopulationen gibt (z.B. Psoriasis, Multiple Sklerose, Rheumatoide Arthritis oder chronisch-entzündliche Darmerkrankungen), bei denen die Standardtherapie aus der Anwendung von immunsuppressiven Arzneimitteln mit erheblichen Nebenwirkungen besteht, ist das wirtschaftliche Potenzial für diese grossen Indikationen beträchtlich.

Auf Intensivstationen von Krankenhäusern wird der Einsatz von intravenösen Fixdosis Kombinationstherapien in der Regel nicht praktiziert. Daher wird die intravenöse Anwendung von MP1032 ausnahmsweise als Monotherapie bei akuten Entzündungskrankheiten entwickelt.

## MP1032 Pipeline

MetrioPharm hat eine parallele Entwicklungsstrategie, bei der einerseits das Unternehmen in einem beschleunigten regulatorischen Verfahren Therapien gegen Seltene Erkrankungen (*Orphan Diseases*) selbstständig bis zur Zulassung und Marktreife entwickelt.

Parallel dazu werden Indikationen mit grossen Patientenpopulationen ausschliesslich in Partnerschaften mit grossen Pharmaunternehmen bzw. durch die Finanzierung im Rahmen von substanziellen Förderprogrammen entwickelt.

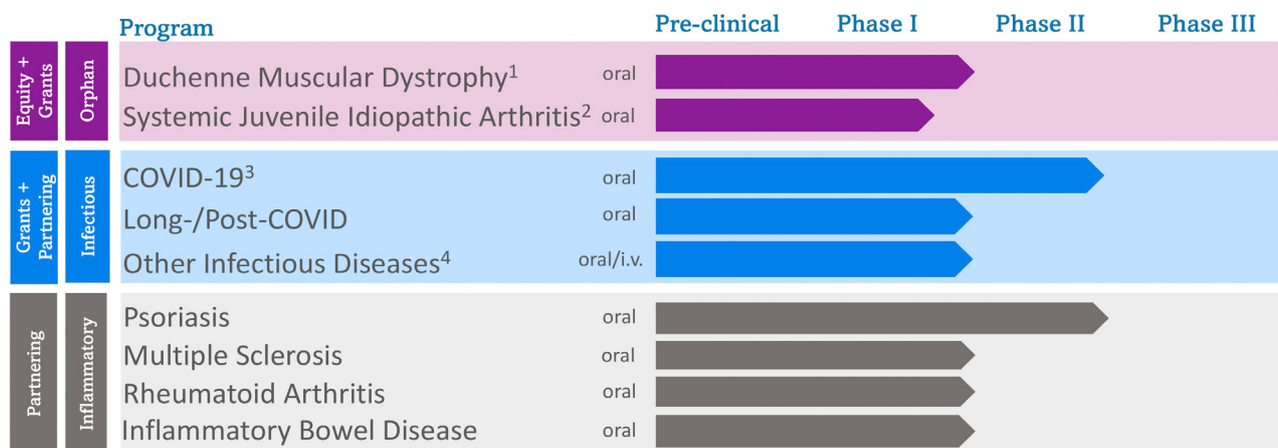
*standard therapy consists of the use of immunosuppressive drugs with significant side effects, the economic potential in these large indications is considerable.*

*The use of intravenous fixed-dose combination therapies is generally not practiced in hospital intensive care units. Therefore, the intravenous use of MP1032 is exclusively developed as monotherapy in acute inflammatory diseases.*

## MP1032 Pipeline

*MetrioPharm has a parallel development strategy in which, on the one hand, the company autonomously develops therapies for rare diseases (orphan diseases) in an accelerated regulatory process until they are approved and ready for market.*

*At the same time, indications with large patient populations are developed exclusively in partnerships with large pharmaceutical companies or through funding from substantial grant programs.*



<sup>1</sup> Recently received Orphan Drug Designation and Rare Pediatric Disease Designation from FDA in 2023; further orphan muscular dystrophy indications such as e.g. Becker's Muscular Dystrophy with similar standard anti-inflammatory therapy

<sup>2</sup> Systemic JIA is a rare and serious subtype of JIA that causes body-wide inflammation (incl. the liver, lungs and heart)

<sup>3</sup> Phase IIa financed by EU grant of EUR7.9m; data were published in Lancet Regional Health (Europe); this study could serve as PoC for Host-Directed Therapies for potentially pandemic infectious diseases such as COVID-19, RSV, Influenza ("Pandemic Preparedness")

<sup>4</sup> E.g. Sepsis, Multi Drug Resistant Infections, Clostridioides difficile, Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS)

## Entwicklungs- und Kommerzialisierungsstrategie

Zur nachhaltigen Wertsteigerung und Skalierung von MP1032 verfolgen wir eine fokussierte Dreifach-Strategie:

### A. Orphan-Indikationen (kleine Zielpopulationen)

- Ziel: Beschleunigtes Zulassungsverfahren und reduzierte Studiengröße.
- Kernindikation: Duchenne Muskeldystrophie (DMD) – Präklinische Daten validieren die Wirksamkeit; geplanter Start der klinischen Phase II in H1 2026.
- Weitere Zielindikationen: Becker-Muskeldystrophie, systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA) – hoher medizinischer Bedarf bei begrenzter therapeutischer Vielfalt.
- Kommerzieller Hebel: Orphan-Status ermöglicht Premium-Preissetzung und erhöhten Zugang zu Fördermitteln.

### B. Indikationen mit hoher Prävalenz (grosse Zielpopulationen)

- Schwerpunkte: Psoriasis, Multiple Sklerose, rheumatoide Arthritis, chronisch-entzündliche Darmerkrankungen, Sepsis.
- Status: Starke präklinische und Phase-IIa-Daten belegen Wirksamkeit und Sicherheit.
- Partnerschaften: Kooperationen mit führenden Pharmaunternehmen zur Finanzierung und Durchführung von Phase II und III Studien werden angestrebt.

### C. Infektionskrankheiten und Pandemievorsorge

- Erfolgreiche Phase II Studie in COVID-19 (HERA-Förderung) mit verbesserten klinischen Effekten gegenüber der Standardtherapien.
- Ausbau: Strategische Allianzen mit öffentlichen Förderprogrammen und Industriekonsortien zur Weiterentwicklung in weiteren Virus- und Erregergruppen (RSV, Influenza etc.) und bei Long COVID.

### Finanzielle Meilensteine und Roadmap

- 2025: Finanzierungsrunde zur Durchführung klinischer Studien in DMD sowie in weiteren Indikationen. Weitere präklinische Arbeiten für seltene Indikationen.

## Development and Commercialization Strategy

We are pursuing a focused, three-pronged strategy to drive sustainable growth and scaling of MP1032:

### A. Orphan indications (small target populations)

- Goal: Accelerated approval process and reduced study size.
- Core indication: Duchenne muscular dystrophy (DMD) – Preclinical data validate efficacy; planned start of Phase II clinical trials in H1 2026.
- Additional target indications: Becker muscular dystrophy, systemic juvenile idiopathic arthritis (sJIA) – high unmet medical need with limited therapeutic options.
- Commercial leveraging: Orphan status enables premium pricing and increased access to funding.

### B. High-prevalence indications (large target populations)

- Focus: Psoriasis, multiple sclerosis, rheumatoid arthritis, chronic inflammatory bowel disease, sepsis.
- Status: Strong preclinical and Phase IIa data demonstrate efficacy and safety.
- Partnerships: Collaborations are being sought with leading pharmaceutical companies to finance and conduct Phase II and III studies.

### C. Infectious diseases and pandemic preparedness

- Successful Phase II study in COVID-19 (HERA funding) with improved clinical effects compared to standard therapies.
- Expansion: Strategic alliances with public funding programs and industry consortia for further development in other virus and pathogen groups (RSV, influenza, etc., Long COVID).

### Financial milestones and roadmap

- 2025: Financing round for clinical trials in DMD and other indications. Further preclinical work for rare indications.

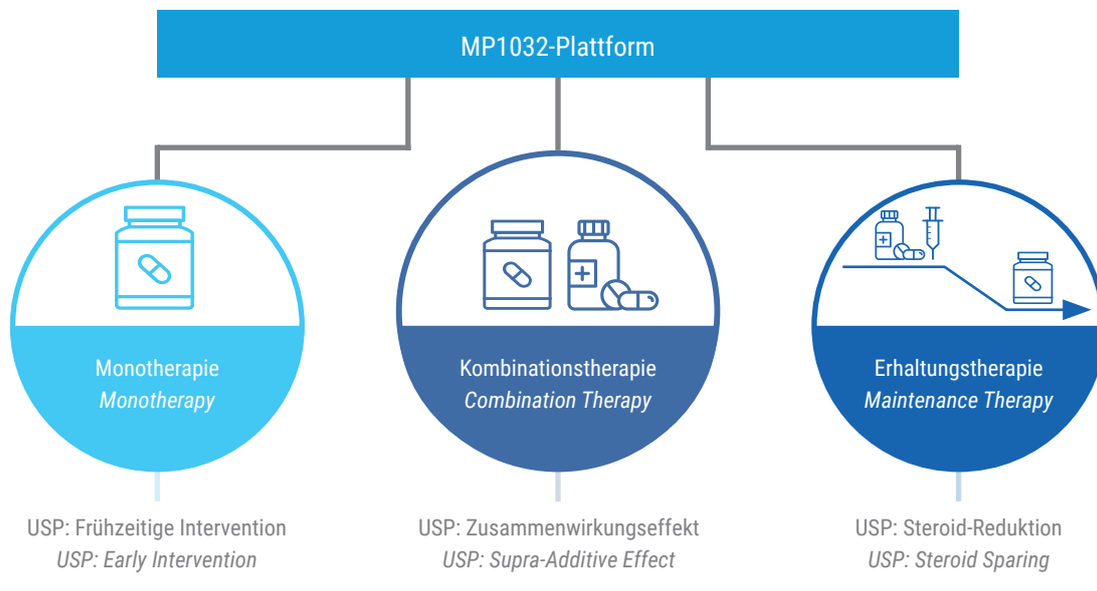
- 2026: Geplanter Beginn einer klinischen Phase-IIa-Studie in DMD voraussichtlich H1/2026. Weitere klinische Programme werden je nach Verfügbarkeit von Ressourcen und strategischen Partnerschaften evaluiert.

MetrioPharm setzt auf eine realistische und priorisierte Entwicklungspipeline, die sowohl die unternehmerischen Ressourcen als auch die regulatorischen und kommerziellen Anforderungen berücksichtigt, um eine signifikante Wertschöpfung für Aktionäre und Partner zu erzielen.

- 2026: Planned start of a Phase IIa clinical trial in DMD, expected in H1/2026. Further clinical programs will be evaluated depending on the availability of resources and strategic partnerships.

MetrioPharm is committed to a realistic and prioritized development pipeline that takes into account both entrepreneurial resources and regulatory and commercial requirements in order to achieve significant value creation for shareholders and partners.

## MP1032 Therapieoptionen | MP1032 Therapy Options



## Patentschutz

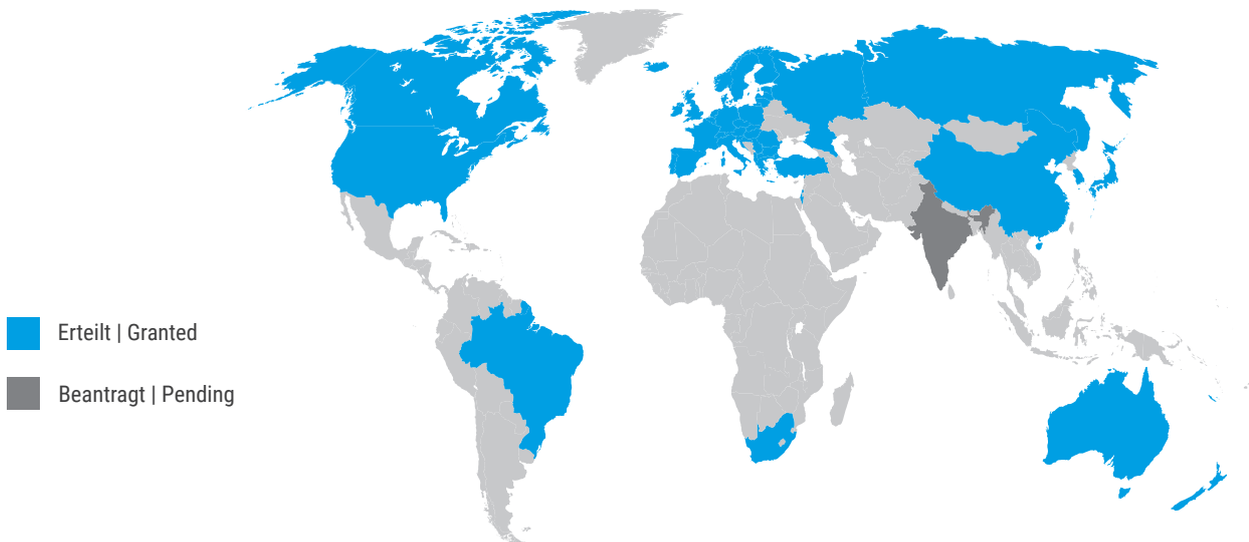
MetrioPharm hat ein starkes Patentportfolio aufgebaut, bestehend aus 21 Patentfamilien und 98 erteilten Patenten, welches die Herstellung von MP1032 in den wichtigsten Ländern der Welt bis mindestens 2031 schützt - zuzüglich einer potenziellen Patentlaufzeitverlängerung um zusätzliche bis zu fünfzehn Jahre.

Der Patentschutz durch die weiteren kürzlich angemeldete Anwendungspatente für Kombinationen von MP1032 mit zugelassenen Arzneimitteln in unterschiedlichen Indikationen läuft bis 2042 bzw. 2043.

## Patent Protection

*MetrioPharm has built a strong patent portfolio consisting of 21 patent families and 98 granted patents protecting the manufacture of MP1032 in major countries around the world until at least 2031 plus a potential patent term extension of up to an additional five and a half years.*

*The patent protection provided by the other recently filed application patents for combinations of MP1032 with approved drugs in various indications runs until 2042 and 2043.*



- Starkes Portfolio an geistigem Eigentum mit 16 Patentfamilien, einschliesslich 99 erteilter Patente
- Schutz auf das Grundpatent: gültig bis 2031
- Angemeldete Patente zur medizinischen Verwendung maximal in Kraft bis 2042

- Strong intellectual property portfolio with 16 patent families including 99 granted patents
- Composition of matter: valid until 2031
- Pending patents for medical use maximum valid until 2042

# Management *Management*



## Thomas Christély

Chief Executive Officer (CEO)

- Substanzielle Kollaborationen und Lizenzverträge mit grossen internationalen Pharma- und Biotechunternehmen
- Zahlreiche Finanzierungstransaktionen einschliesslich eines „Reverse-IPOs“ an dem Alternative Investment Market (AIM) der Londoner Börse
- 2019-2021 Aufbau und Verkauf des deutschen Pharma Start-Ups MYR GmbH an Gilead Sciences Inc. für € 1,15 Mrd. zzgl. einer Meilensteinzahlung von weiteren € 300 Mio

Thomas Christély verfügt über mehr als 30 Jahre Erfahrung als Vorstand bzw. Geschäftsführer in den Bereichen General Management, Finanzen sowie Unternehmens- & Geschäftsentwicklung - davon mehr als 25 Jahre bei privaten und börsennotierten Biotech- und Pharmaunternehmen in Europa und den USA. Bei der MetrioPharm fokussiert er sich als CEO insbesondere auf die Unternehmens- & Geschäftsentwicklung sowie Finanzierungen.

Chief Executive Officer (CEO)

- *Substantial collaborations and licensing agreements with major international pharma and biotech companies*
- *Multiple financing transactions including a reverse IPO at the Alternative Investment Market (AIM) of the London Stock Exchange*
- *2019-2021 Development and sale of the German pharma start-up MYR GmbH to Gilead Sciences Inc. for € 1.15 billion plus a milestone payment of a further €300 million*

*Thomas Christély has more than 30 years of experience in general management, finance, corporate & business development at board level - thereof more than 25 years with private and listed biotech and pharmaceutical companies in Europe and the U.S. As CEO of MetrioPharm he focuses on corporate & business development and financing.*



## Dr. Wolfgang Brysch (MD)

### Gründer und Chief Scientific Officer

- Mit-Gründer, Entrepreneur, Mediziner
- Leitende Positionen bei Athenion, BioMedion, Antisense Pharma, Biagnostik
- Wissenschaftliche Erfahrung im Max-Planck-Institut und als Chief Scientific Officer, vor allem in der Wirkstoff-Entwicklung

Dr. Wolfgang Brysch war Präsident des Verwaltungsrates und Chief Scientific Officer der MetrioPharm AG, bis er 2016 in die Funktion des Chief Executive Officers wechselte. Er war bis 2014 Geschäftsführer der BioMedion – eines erfolgreichen, auf die Pharmabranche spezialisiertem IT Unternehmens. Zuvor arbeitete er als Geschäftsführer und Chief Scientific Officer (CSO) bei der Biagnostik GmbH. Zu dieser Zeit war Dr. Brysch ebenfalls verantwortlich für die präklinische Entwicklung von verschiedenen Antisense-Krebs-Medikamenten bei Antisense Pharma. Bis 1992 leitete Dr. Brysch eine Arbeitsgruppe für molekulare Neurobiologie und Krebsforschung am Max-Planck-Institut Göttingen.

## Founder and Chief Scientific Officer

- Co-founder, entrepreneur, physician
- Senior positions at Athenion, BioMedion, Antisense Pharma, Biagnostik
- Scientific experience at the Max-Planck-Institute and as Chief Scientific Officer, especially in drug development

*Dr. Wolfgang Brysch was chairman of the Board of Directors and Chief Scientific Officer of MetrioPharm AG, until he moved to the position of Chief Executive Officer in 2016. Until 2014, he was managing director of BioMedion - a successful IT company, specialising in the pharmaceutical industry. Prior to this, he worked as managing director and Chief Scientific Officer at Biagnostik GmbH. At that time, Dr. Brysch was also responsible for the preclinical development of various antisense cancer drugs at Antisense Pharma. Until 1992, Dr. Brysch headed a research group for molecular neurobiology and cancer research at the Max-Planck-Institute Göttingen.*

# Board Board



## Dr. Stephan Rietiker

### Verwaltungsratspräsident

- Anerkannter Experte und Führungskraft im Gesundheitswesen, vielseitiger, erfolgreicher Manager und Investor mit umfangreicher Erfahrung in der US-Wirtschaft
- Führungspositionen bei verschiedenen globalen Pharma- und Medizintechnikunternehmen, darunter Roche, Boehringer Mannheim, Schering Plough, Covance, Centerpulse und LifeWatch

Herr Dr. Stephan Rietiker ist ein ausgebildeter Arzt mit Zulassung sowohl in der Schweiz als auch in den Vereinigten Staaten. Er begann seine Karriere als Arzt in der Schweiz. Seitdem hat er sich als anerkannter Experte und Führungskraft im Gesundheitswesen und in der Technologie etabliert. Seine Führungspositionen bei verschiedenen globalen Pharma- und Medizintechnikunternehmen, darunter Roche, Boehringer Mannheim, Schering Plough, Covance, Centerpulse und LifeWatch, haben ihm einen starken Ruf als vielseitiger und erfolgreicher Manager und Turnaround-Spezialist mit umfangreicher Erfahrung in der US-Wirtschaft eingebracht. Nach dem Turnaround von LifeWatch und einem erfolgreichen Verkauf des Unternehmens an BioTelemetry Inc. trat Dr. Rietiker in den Vorstand von BioTelemetry Inc. ein, wo er die Übernahme von BioTelemetry Inc. durch Philips für 2,8 Mrd. USD im Jahr 2021 tatkräftig unterstützte. Im Jahr 2022 gründete er die EpiLunar Partners AG mit Sitz in Zug, Schweiz, um in marktfähige, bahnbrechende Lösungen im digitalen Gesundheitsbereich zu investieren und diese zu entwickeln. Dr. Rietiker wurde in der Ausserordentlichen Generalversammlung vom 17. April 2025 für drei Jahre in den Verwaltungsrat der MetrioPharm AG gewählt.

### Chairman of the Board

- *Acclaimed healthcare expert and executive, accomplished manager and investor with extensive experience in the US economy*
- *Management positions at various global pharmaceutical and medical technology companies, including Roche, Boehringer Mannheim, Schering Plough, Covance, Centerpulse and LifeWatch*

*Dr. Stephan Rietiker, a trained physician qualified to practice medicine, both in Switzerland and in the United States, began his career as a physician in Switzerland. He has since gone on to establish himself as an acknowledged expert and leader in healthcare and technology. His executive positions with various global pharmaceutical and medical technology companies including Roche, Boehringer Mannheim, Schering Plough, Covance, Centerpulse and LifeWatch have earned him a strong reputation as a rounded and successful manager and turnaround specialist with extensive experience in the U.S. business world. Following a turnaround of LifeWatch and a successful sale of the company to BioTelemetry Inc., Dr. Rietiker joined the Board of BioTelemetry Inc. by Philips for USD 2.8 B in 2021. In 2022, he incorporated EpiLunar Partners AG based in Zug, Switzerland, to invest in and develop marketable breakthrough solutions in the digital health space. Dr. Rietiker was elected to the MetrioPharm AG Board of Directors for a three-year term at the Extraordinary General Meeting held on April 17, 2025.*



## Ekkehard Brysch

### Mitglied des Verwaltungsrats

Ekkehard Brysch ist Geschäftsführer der Athenion GmbH und Mitglied des Verwaltungsrates der Athenion AG. Von 2001 bis 2014 war Ekkehard Brysch zudem geschäftsführender Gesellschafter der BioMedion GmbH, einem Unternehmen, das sich auf elektronische Datenmanagementlösungen für die pharmazeutische Industrie spezialisiert hat. Von 1980 bis 2001 war Ekkehard Brysch Geschäftsführer und Gesellschafter eines BDU-Beratungsunternehmens. Ekkehard Brysch ist zum 17. April 2025 aus dem Verwaltungsrat der MetrioPharm AG ausgeschieden.

### *Member of the Board*

*Ekkehard Brysch is Managing Director of Athenion GmbH and a member of the Board of Directors of Athenion AG. From 2001 to 2014, Ekkehard Brysch was also Managing Partner of BioMedion GmbH, a company specializing in electronic data management solutions for the pharmaceutical industry. From 1980 to 2001, Ekkehard Brysch was managing director and partner of a BDU consulting company. Ekkehard Brysch stepped down from MetrioPharm AG's Board of Directors on April 17, 2025.*



## Dr. med. Harald Fricke

Mitglied des Verwaltungsrats

Herr Dr. med. Harald Fricke ist ein habilitierter Mediziner und selbstständiger Unternehmensberater mit Fokus auf die strategische Unterstützung kleiner und mittlerer Pharmaunternehmen in Forschung und Entwicklung. Herr Dr. Fricke verfügt über mehr als 25 Jahre internationale Führungserfahrung im Bereich pharmazeutischer F&E, regulatorischer Strategie und translationaler Medizin. Führende Positionen hatte er bei GlaxoSmithKline, Baxter Oncology, Fresenius Biotech, Apogenix und Sotio Biotech inne. Er entwickelte und leitete globale klinische Projekte und multikulturelle Teams in Europa, den USA und Asien und beaufsichtigte dabei umfangreiche F&E-Budgets. Als Mitgründer von Apogenix, Saarmetrics und der Motion Capture Group treibt er Innovationen in der Pharmacometrie (insbesondere seltener Erkrankungen, Orphan Diseases) und digitaler Gesundheit voran – mit besonderem Fokus auf KI-gestützte Diagnostik und datengetriebene Entwicklung. Dr. Fricke wurde in der Ausserordentlichen Generalversammlung vom 17. April 2025 für drei Jahre in den Verwaltungsrat der MetrioPharm AG gewählt.

*Member of the Board*

*Dr. Harald Fricke is a habilitated physician and independent management consultant with a focus on the strategic support of small and medium-sized pharmaceutical companies in research and development. Dr. Fricke has more than 25 years of international leadership experience in pharmaceutical R&D, regulatory strategy and translational medicine. He has held senior positions at GlaxoSmithKline, Baxter Oncology, Fresenius Biotech, Apogenix and Sotio Biotech. He developed and led global clinical projects and multicultural teams in Europe, the US and Asia, overseeing large R&D budgets. As co-founder of Apogenix, Saarmetrics and the Motion Capture Group, he drives innovation in pharmacometrics (especially rare diseases, orphan diseases) and digital health - with a particular focus on AI-enabled diagnostics and data-driven development. Dr. Harald Fricke was elected to the MetrioPharm AG Board of Directors for a three-year term at the Extraordinary General Meeting held on April 17, 2025.*



## Jörg Gruber

### Mitglied des Verwaltungsrats

Jörg Gruber ist Chairman der Londoner Venture Capital Boutique Clubb Capital Limited und berät aufstrebende Biotechnologie Firmen seit den frühen 1990ern. Zu seinen Kunden gehörten u.a. BioMarin, YM BioSciences und Raptor Pharmaceuticals. Vor seiner Tätigkeit im VC Bereich war er aktiv als Banker und Investment Banker bei UBS, Goldman Sachs und Lehman Brothers. Er ist Chairman von Constant Therapeutics LLC und Berater von Eisbach Bio GmbH. Vorgängig hielt er ein VR Mandat bei FORBIUS (Formation Biologics Inc.) bis zu deren Übernahme durch Bristol Myers im Herbst 2020. Jörg Gruber berät MetrioPharm seit 2009 und wurde in der 18. Ordentlichen Generalversammlung vom 27. Juni 2024 für drei weitere Jahre in den Verwaltungsrat der MetrioPharm AG gewählt.

### Member of the Board

*Jörg Gruber is Chairman of the venture capital and corporate finance boutique Clubb Capital Limited in London and has been assisting emerging biotechnology companies since the early 1990s. His past clients include BioMarin, YM BioSciences and Raptor Pharmaceuticals. Prior to his career in venture capital, he was a banker and investment banker with UBS, Goldman Sachs and Lehman Brothers. He is Chairman of Constant Therapeutics LLC and advisor to Eisbach Bio GmbH. Previously, he served on the board of FORBIUS (Formation Biologics Inc.) until the latter's acquisition by Bristol Myers in the fall of 2020. Jörg Gruber has been advising MetrioPharm since 2009 and was elected to MetrioPharm AG's Board of Directors for another three years at the 18th Annual General Meeting on June 27, 2024.*



## Dr. med. Martina Muttke

### Mitglied des Verwaltungsrats

Dr. med. Martina Muttke ist eine erfahrene globale Führungspersonlichkeit mit über 25 Jahren Erfahrung in der biopharmazeutischen Industrie. Sie hatte Führungspositionen in globalen Unternehmen inne, darunter als Senior Vice President bei Galderma. Zuvor war sie Group Vice President bei Shire/Takeda. Ihre umfangreiche internationale Erfahrung erstreckt sich über Europa, Lateinamerika und globale Märkte, mit Führungsrollen bei Bayer und anderen führenden Healthcare-Unternehmen. Dr. Muttke ist heute Partnerin bei Coulter Partners, wo sie Vorstände und C-Suite-Führungskräfte berät und unterstützt, um leistungsstarke Führungsteams aufzubauen und Organisationsstrategien zu gestalten. Sie promovierte in Medizin an der Universität zu Köln und absolvierte das Advanced Management Program an der Harvard Business School. Zudem ist sie ICF-zertifizierter Executive Coach und Investorin & Beraterin für Biotech- und Healthcare-Startups. Dr. Muttke wurde in der Ausserordentlichen Generalversammlung vom 17. April 2025 für drei Jahre in den Verwaltungsrat der MetrioPharm AG gewählt.

### Member of the Board

*Dr. Martina Muttke is an established global business leader with over 25 years of experience in the biopharmaceutical industry. She has held senior positions in global companies, including Senior Vice President at Galderma. Prior to that, she was Group Vice President at Shire/Takeda. Her extensive international experience spans Europe, Latin America and global markets, with leadership roles at Bayer and other major healthcare companies. Dr. Muttke is now a partner at Coulter Partners, where she advises and supports boards and C-suite executives on building high-performing management teams and shaping organizational strategies. She holds a doctorate in medicine from the University of Cologne and completed the Advanced Management Program at Harvard Business School. She is also an ICF-certified executive coach and investor & advisor to biotech and healthcare startups. Dr. Muttke was elected to the MetrioPharm AG Board of Directors for a three-year term at the Extraordinary General Meeting held on April 17, 2025.*



## Rudolf Stäger

### Verwaltungsratspräsident

Rudolf Stäger ist selbstständiger Unternehmensberater und Berufsverwaltungsrat und konzentriert sich bei seiner Tätigkeit vor allem auf die Beratung von kleineren und mittleren Unternehmungen. Bis ins Jahr 2007 war Rudolf Stäger aktiver Bankmanager und Mitglied in den Geschäftsleitungen von Schroder & Co Bank AG, Vontobel Bank AG und Luzerner Kantonalbank AG. Nach einer klassischen Bankausbildung und zahlreichen Weiterbildungen sammelte er u.a. über 8 Jahre Erfahrungen auf den Finanzplätzen Luxemburg und London. Schon während seiner aktiven Bankzeit konnte er seine Verwaltungsratserfahrung in zahlreichen und sehr unterschiedlichen Industrien aufbauen. Rudolf Stäger ist zum 17. April 2025 aus dem Verwaltungsrat der MetrioPharm AG ausgeschieden.

### *Chairman of the Board*

*Rudolf Stäger works as an independent management consultant and professional Board member and focuses his activities primarily on advising small and medium-sized companies. Until 2007, Rudolf Stäger was an active bank manager and member of the executive Boards of Schroder & Co Bank AG, Vontobel Bank AG, and Luzerner Kantonalbank. After a bank apprenticeship and numerous further training courses, he gained over eight years of experience in the financial centres of Luxembourg and London, among others. During his active banking career, he was able to build on his board experience in numerous different industries. Rudolf Stäger stepped down from MetrioPharm AG's Board of Directors on April 17, 2025.*



## Christoph von Moos

### Mitglied des Verwaltungsrats

Christoph von Moos ist Managing Director Senior Advisor bei der Bank Vontobel AG. Er war bei verschiedenen Banken in Leitungs- und Führungspositionen tätig. Er berät Kunden in allen Finanzangelegenheiten und begleitet sie auch bei Private Equity Investments. Christoph von Moos wurde auf der 17. Ordentlichen Generalversammlung der MetrioPharm AG, am 20. Juni 2023, für drei Jahre als Mitglied des Verwaltungsrats der MetrioPharm AG bestätigt.

### *Member of the Board*

*Christoph von Moos is Managing Director Senior Advisor at Bank Vontobel AG. He has held management and executive positions at various banks. He advises clients on all financial matters and also assists them with private equity investments. Christoph von Moos was elected to the Board of Directors of MetrioPharm AG for a further three years at the 17th Annual General Meeting on June 20th, 2023.*



## Markus Wenner

### Mitglied des Verwaltungsrats

Markus Wenner ist geschäftsführender Partner der GCI Management Consulting GmbH. Davor war er für GSM Industries als Investment Manager tätig. Zuvor arbeitete er als Anwalt für die internationale Wirtschaftskanzlei Clifford Chance in den Bereichen Mergers & Acquisitions und Corporate Finance. Markus Wenner hält weitere Board Positionen u.a. bei Ringmetall, Traumhaus, Wolftank Adisa Holding. Markus Wenner ist zum 17. April 2025 aus dem Verwaltungsrat der MetrioPharm AG ausgeschieden.

### *Member of the Board*

*Markus Wenner is managing partner of GCI Management Consulting GmbH. Prior to that engagement, he worked for GSM Industries as an investment manager. He also held a position as a lawyer for the international business law firm Clifford Chance in the fields of mergers/acquisitions and corporate finance. Markus Wenner is currently holding further Board positions at Ringmetall, Traumhaus, Wolftank Adisa Holding, and others. Markus Wenner stepped down from MetrioPharm AG's Board of Directors on April 17, 2025.*



## Dr. Werner Wolf

### Mitglied des Verwaltungsrats

Dr. Werner Wolf ist Strategie-Berater für Start-ups und Gutachter für internationale Institutionen. Von 1974 bis 1998 arbeitete der ausgebildete Molekularbiologe bei Boehringer Mannheim (später Roche), als Leiter der globalen Entwicklung Research Biochemica. Bis 2008 war er Senior Venture Partner und Science & Technology Advisor für TVM-Capital in München und Boston. Er übernahm mehrere Aufsichtsratsmandate, auch als Vorsitzender. Dr. Werner Wolf ist zum 17. April 2025 aus dem Verwaltungsrat der MetrioPharm AG ausgeschieden.

### *Member of the Board*

*Dr. Werner Wolf is a strategy consultant for start-ups, and a consultant for international institutions. From 1974 to 1998, he worked for Boehringer Mannheim (later Roche) as head of global development of Biochemica. Until 2008 he was Senior venture partner and science & technology advisor for TVM-Capital in Munich and Boston. Dr. Wolf assumed several Supervisory Board mandates, also as a chairman. Dr. Werner Wolf stepped down from MetrioPharm AG's Board of Directors on April 17, 2025.*



## Dr. Jörg Zwicker

Mitglied des Verwaltungsrats

Dr. Jörg Zwicker hat einen technischen Hintergrund in Chemie und Biologie und ist Seniorpartner der Zwicker Schnappauf & Partner (ZSP) Patentanwälte PartG mbB. Er berät seit mehr als 25 Jahren sowohl Unternehmen in der Gründungsphase als auch Grossunternehmen bei der strategischen Entwicklung, der Verteidigung und Durchsetzung ihrer gewerblichen Schutzrechte, insbesondere von Patenten im Bereich biologischer Wirkstoffe, wie bspw. Praluent®, Dupixent®, Toujeo®, Altuvoc®<sup>®</sup>, Gohibic®<sup>®</sup> und Enjaymo®<sup>®</sup>. Bei der strategischen Entwicklung produktrelevanter Schutzrechtsportfolios liegt Dr. Zwickers Fokus auf dem Life Cycle Management und der Schnittstelle zwischen Patent- und Zulassungsrecht. Zudem ist Dr. Zwicker Chief Legal Officer der Eisbach Bio GmbH. Dr. Jörg Zwicker wurde in der Ausserordentlichen Generalversammlung vom 17. April 2025 für drei Jahre in den Verwaltungsrat der MetrioPharm AG gewählt.

*Member of the Board*

*Dr. Jörg Zwicker has a technical background in chemistry and biology and is a senior partner at Zwicker Schnappauf & Partner (ZSP) Patentanwälte PartG mbB. For more than 25 years, he has been advising both start-up companies and large corporations on the strategic development, defense and enforcement of their intellectual property rights, in particular patents for biological agents such as Praluent®, Dupixent®, Toujeo®, Altuvoc®<sup>®</sup>, Gohibic®<sup>®</sup> and Enjaymo®<sup>®</sup>. In the strategic development of product-relevant intellectual property portfolios, Dr. Zwicker's focus is on life cycle management and the interaction between patent and regulatory law. Dr. Zwicker is also Chief Legal Officer of Eisbach Bio GmbH. Dr. Jörg Zwicker was elected to the MetrioPharm AG Board of Directors for a three-year term at the Extraordinary General Meeting held on April 17, 2025.*

# Wissenschaftlicher Beirat

## *Scientific Advisory Board*



### Professor Dirk Fischer

Leitender Arzt Neuro- und Entwicklungs-  
pädiatrie, Universitäts-Kinderspital Basel

Prof. Dr. med. Dirk Fischer, Leiter der neuromuskulären Forschung, Oberarzt der Neuro- und Entwicklungspädiatrie und Elektrophysiologie am Universitäts-Kinderspital Basel (seit 2008). Seine internationalen Forschungsarbeiten umfassten Aufenthalte in Madrid, Dublin, Buenos Aires und London sowie ein Postdoc-Stipendium am Centre National de la Recherche Scientifique (CNRS) in Paris (2003-2005), wo er sich mit erblichen muskulären und peripheren neurologischen Erkrankungen wie der Duchenne Muskeldystrophie beschäftigte.

*Head Physician Neuro- and Developmental  
Pediatrics, University Children's Hospital Basel*

*Dirk Fischer, MD, PhD, Head of Neuromuscular Research, Head Physician of Neuro- and Developmental Pediatrics and Head of Electrophysiology at University Children's Hospital Basel (since 2008), Head Physician of Department of Internal Medicine at Kantonsspital Bruderholz (since 2011), and Head Physician at Department of Neurology of University Hospital Basel (since 2007). His international studies included stays in Madrid, Dublin, Buenos Aires, and London, as well as a post-doctoral fellowship at the Centre National de la Recherche Scientifique (CNRS) in Paris (2003-2005) focusing on hereditary muscular and peripheral neurological diseases such as Duchenne muscular dystrophy.*



## Professor Ferdinando Nicoletti

Ordentlicher Professor für Allgemeine Pathologie und Immunologie, Universität Catania

Ferdinando Nicoletti, MD, PhD, ordentlicher Professor für Allgemeine Pathologie und Immunologie (seit 2011) an der Universität Catania (Italien). Er schloss 1987 sein Studium der Medizin und Chirurgie an der Universität Catania ab und spezialisierte sich 1990 in Allergologie und klinischer Immunologie an der Universität Mailand (Italien). Ferdinando Nicoletti war von 1999 bis 2010 externer Berater am Institut für Entzündungsforschung des Universitätskrankenhauses Rigshospitalet in Kopenhagen (Dänemark), 2004 Gastprofessor an der Medizinischen Fakultät der Universität Belgrad (Serbien) und 2023 Honorarprofessor an der Staatlichen Medizinischen Universität Tblisi (Georgien).

*Full Professor of General Pathology and Immunology, University of Catania*

*Ferdinando Nicoletti, MD, PhD, Full Professor of General Pathology and Immunology (since 2011) at the University of Catania (Italy). Graduated at the University of Catania in 1987 in Medicine and Surgery and specialized in Allergology and Clinical Immunology at the University of Milan (Italy) in 1990. Ferdinando Nicoletti has been external consultant at the Institute for Inflammation Research, Rigshospitalet University Hospital, Copenhagen, Denmark, from 1999 until 2010; Visiting Professor at the School of Medicine of the University of Belgrade, Serbia, in 2004; Honorary Professor at Tblisi State Medical University (Georgia) in 2023.*



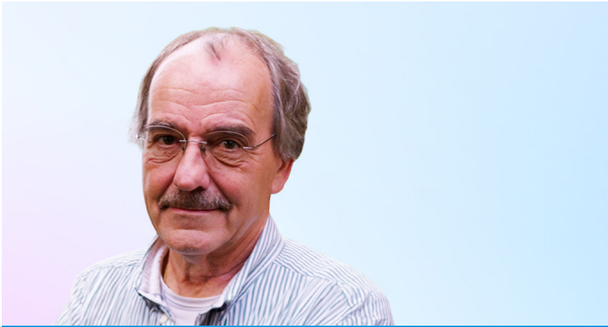
## Professor Laurent Servais

Professor für pädiatrische neuromuskuläre Erkrankungen, Universität Oxford

Laurent Servais, MD, PhD, Professor für pädiatrische neuromuskuläre Erkrankungen an der Universität Oxford und Gastprofessor an der Universität Lüttich, spezialisiert auf spinale Muskelatrophie, Duchenne Muskeldystrophie und myotubuläre Myopathie. Er hat in Frankreich und Belgien Medizin, Pädiatrie, Kinderneurologie und Myologie studiert und leitet zwei Neugeborenen-Screening-Programme in Grossbritannien (SMA) und Belgien (Genomisches Neugeborenen-Screening). Seine Forschung konzentrierte sich auf innovative Ergebnismessungen mit tragbaren Geräten und Neugeborenen-Screening. Er behandelt Patienten im Vereinigten Königreich und in Belgien und führt jährliche Konsultationen in ägyptischen und rumänischen Krankenhäusern durch.

*Professor of Paediatric Neuromuscular Disease, University of Oxford*

*Laurent Servais, MD, PhD, Professor of Paediatric Neuromuscular Disease at the University of Oxford and invited professor at the University of Liège, specialized in spinal muscular atrophy, Duchenne Muscular Dystrophy, and Myotubular Myopathy. Educated in Medicine, Paediatrics, Child Neurology, and Myology in France and Belgium, he leads two newborn screening programs in UK (SMA) and Belgium (Genomic Newborn screening). His research focuses on innovative outcome measures using Wearable devices and newborn screening. He sees patients in UK and in Belgium, and leads annual consultations in Egyptian and Romanian hospitals.*



## Professor Marcus Thelen

Emeritus, Institut für Forschung in der Biomedizin, Bellinzona

Prof. Dr. Marcus Thelen, PhD ist emeritierter Professor am Institute for Research in Biomedicine, Bellinzona (Schweiz) und Honorarprofessor an der Universität Bern (Schweiz). Im Jahr 2000 war er Mitbegründer des Instituts for Research in Biomedicine und leitete das IRB-Labor für Signaltransduktion bis zu seiner Pensionierung im Jahr 2022. 1989 schloss er sich der Gruppe von Alan Aderem im Labor für Zellphysiologie und Immunologie der Cohn/Steinman-Abteilung an der Rockefeller University (New York, NY) an und konzentrierte sich auf Zytokin-vermittelte Phagozyten-Priming und Signaltransduktion. Unterstützt durch den Schweizerischen Nationalfonds leitete Marcus Thelen eine Forschungsgruppe zur Leukozyten-Signaltrans- duktion in Bern. Er promovierte an der Universität Bern (Schweiz) und spezialisierte sich später als PostDoc auf Entzündungen und Chemokine am Theodor-Kocher-Institut der Universität Bern (Schweiz).

*Emeritus, Institute for Research in Biomedicine Bellinzona*

*Marcus Thelen, PhD, is Honorary Professor at the University of Bern. In 2000, he co-founded the Institute for Research in Biomedicine (IRB) in Bellinzona and headed the Signal Transduction Laboratory until his retirement in 2022. In 1989, he joined the group of Alan Aderem in the Laboratory of Cellular Physiology and Immunology of the Cohn/Steinman Department at Rockefeller University, focusing on cytokine-mediated phagocyte priming and signal transduction. Following a Swiss National Science Foundation award, Marcus led a research group on leukocyte signal transduction in Bern. Marcus received his PhD from the University of Bern, specializing in inflammation and chemokines at the Theodor Kocher Institute.*



# Ausstehende Wertpapiere

## Outstanding Shares

zum 31.12.2024

Die MetrioPharm AG hat im Geschäftsjahr 2024 folgende privat handelbare Wertpapiere ausstehend.

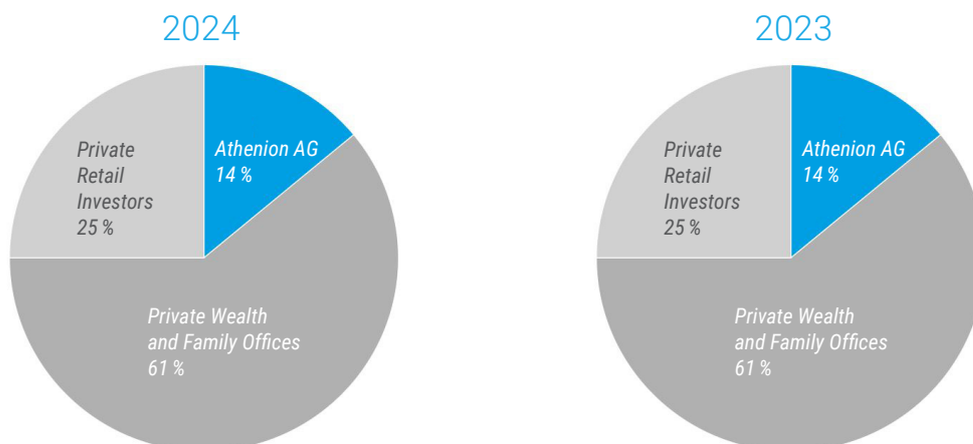
MetrioPharm AG has the following privately tradable shares outstanding in the fiscal year 2024.

### MetrioPharm Namenaktie

### MetrioPharm AG Registered Share

WKN	A0YD9Q
ISIN	CH0107076744
Ausstehende Aktien zum 31.12.2024 <i>Outstanding shares as of 31-Dec-2024</i>	209'908'275
Nennwert pro Aktie <i>Nominal value per share</i>	CHF 0.20
Gezeichnetes Kapital zum 31.12.2024 <i>Capital stock as of 31-Dec-2024</i>	CHF 41'981'655.00

Im Jahr 2024 hatte die MetrioPharm AG 209'908'275 Aktien ausstehend. Ihre Aktionärsstruktur setzte sich im Vergleich zu 2023 wie folgt zusammen:  
*In 2024, MetrioPharm AG had 209,908,275 shares outstanding. Compared to 2023, its shareholder structure was as follows:*



# Überblick und Ausblick

## Overview and Outlook

### Finanzierung

Die MetrioPharm AG hält zum 31.12.2024 liquide Mittel in Höhe von CHF 12'524'452.23. Diese Finanzmittel finanzieren die operativen Geschäfte der Gesellschaft bis Anfang 2027, allerdings ohne die Kosten der anstehenden klinischen Studien abzudecken. Daher wird die Gesellschaft im Rahmen einer weiteren Finanzierungsrunde versuchen, im zweiten Halbjahr 2025 weiteres Eigenkapital in Höhe von mindestens CHF 20 Mio. einzusammeln.

Per 31. Dezember 2024 errechnet sich eine Eigenkapitalquote von 98%.

### Präklinische Entwicklung

Im Bereich der infektiösen Erkrankungen wurden weitere präklinische Studien durchgeführt, um die Wirksamkeit von MetrioPharms Leitsubstanz MP1032 auf zusätzliche Virusarten neben SARS-CoV-2 zu überprüfen. Diese Studien entstanden in Zusammenarbeit mit dem Universitätsklinikum Erlangen.

Es erfolgte eine Untersuchung der breiten anti-viralen Wirksamkeit von MP1032 auf andere RNA-Viren. Hier wurde das Wirksamkeitsportfolio weiter ausgebaut: Neben SARS-CoV-2 und Influenza A, konnten wir auch eine gute Wirksamkeit gegen das Respiratorische Synzytial-Virus (RSV) zeigen. Anhand dieser Ergebnisse und der vorausgegangenen grundlegenden Arbeiten zum Wirkmechanismus von MP1032 wurde deutlich, dass der Wirkstoff eine vielversprechende prophylaktische/early-intervention Behandlungsoption für COVID-19 und andere virale Infektionskrankheiten darstellt.

Derzeit konzentriert sich die präklinische Entwicklung der MetrioPharm auf den Einsatz der Leitsubstanz MP1032 bei Kindern und Jugendlichen mit der Seltenen Erkrankung Duchenne Muskeldystrophie (DMD). Erste Versuche mit MP1032 im anerkannten mdx-Mausmodell für DMD wurden bereits in den vergangenen Jahren durchgeführt. Diese Untersuchungen wurden nun durch ein weiteres Experiment ergänzt, das unter anderem den Einfluss von MP1032 auf die Muskelfunktion und -physiologie analysierte. Dabei zeigte sich, dass eine 10-wöchige Behandlung mit MP1032 zu einer Verbesserung des Gangbildes von mdx-Mäusen führt, was durch eine detaillierte Ganganalyse nachgewiesen wurde. Diese Methode ist vergleichbar mit neuartigen digitalen Endpunkten, die auch in klinischen DMD-Studien zur Bewertung der Wirksamkeit eingesetzt werden. Darüber hinaus konnten wertvolle klinisch relevante Daten gewonnen werden, die einen Einfluss von MP1032 auf die Muskelphysiologie im MRT

### Financing

*As of December 31, 2024, MetrioPharm AG had liquidity of CHF 12'524'452.23. These funds will cover the company's operating expenses until early 2027, not including the costs of upcoming clinical trials. The company will therefore seek to raise additional equity capital of at least CHF 20 million in a further financing round in the second half of 2025.*

*As of December 31, 2024, the equity ratio is 98%.*

### Preclinical Development

*In research into infectious diseases, further preclinical studies were conducted to test the efficacy of MetrioPharm's lead compound MP1032 against additional virus types besides SARS-CoV-2. These studies were conducted in collaboration with the University Hospital Erlangen.*

*The broad anti-viral efficacy of MP1032 against other RNA viruses was investigated. Here, the efficacy portfolio was further expanded: In addition to SARS-CoV-2 and influenza A, we were also able to show good efficacy against respiratory syncytial virus (RSV). Based on these results and the previous fundamental research on the mechanism of action of MP1032, it became clear that the compound is a promising prophylactic/early-intervention treatment option for COVID-19 and other viral infectious diseases.*

*Currently, MetrioPharm's preclinical development is focused on the application of the lead compound MP1032 in children and adolescents with the orphan disease Duchenne muscular dystrophy (DMD). Initial experiments with MP1032 in the recognized mdx mouse model for DMD have already been conducted in recent years. These studies have now been complemented by a further experiment that analyzed, among other things, the influence of MP1032 on muscle function and physiology. The results showed that a 10-week treatment with MP1032 led to an improvement in the gait pattern of mdx mice, which was demonstrated by a detailed gait analysis. This method is consistent with novel digital endpoints that are also being used in clinical DMD trials to assess efficacy. In addition, valuable clinically relevant data were obtained demonstrating an effect of MP1032 on muscle physiology as measured by MRI. Particularly noteworthy is that the effects of MP1032 in this study were comparable to those of prednisolone and vamorolone.*

belegen. Besonders hervorzuheben ist, dass die Effekte von MP1032 in dieser Studie vergleichbar mit denen von Prednison und Vamorolone waren.

Zusammenfassend erweitern diese Ergebnisse unser präklinisches Portfolio und ermöglichen eine optimale Ausrichtung der klinischen Entwicklung.

## Klinische Entwicklung

Im Februar 2024 wurden die Ergebnisse der klinische Phase-IIa-Studie CT-05 von MP1032 bei Patienten mit COVID-19 im renommierten *The Lancet Regional Health – Europe* veröffentlicht: Mit MP1032 behandelte Patienten zeigten eine schnellere Genesung, kürzere Hospitalisierung, geringere Mortalität und bessere Biomarker-Werte. Die Wirksamkeit von MP1032 liess sich mit der gängiger Virostatika vergleichen oder übertraf diese sogar. Das ausgesprochen vorteilhafte Sicherheitsprofil von MP1032 wurde auch in dieser Studie bestätigt.

Parallel wurde die Vorbereitung einer klinischen Studie in MetrioPharms Leitindikation Duchenne Muskeldystrophie (DMD) fortgesetzt: Im engen Kontakt mit internationalen DMD-Experten und grossen Patientenorganisationen wurden Kriterien der kommenden Studie optimiert. Ziel dieser Vorarbeiten ist erstens ein bestmögliches Recruitment von Patienten zu gewährleisten, um die Studiendauer und damit den Kostenrahmen effizient zu gestalten. Auswertungen des Studienumfelds durch Mitbewerber zeigen deutlich, dass Compliance und somit letztendlich der Erfolg einer klinischen Studie von Rahmenbedingungen abhängen, die Patienten und Familien einen Mehrwert bieten und möglichst wenig Zusatzbelastungen in einem stark beanspruchenden Pflegealltag darstellen.

Die ausführlichen Vorarbeiten sollen darüber hinaus ein optimales Erreichen der Studienziele sicherstellen. Geprüft wurden hierfür ideale Einschlusskriterien wie Alter der Probanden und Krankheitsprogression und Therapiestatus, ausserdem Behandlungsdauer im Rahmen der Studie und fortschrittliche Erfassung therapeutischer Erfolge etwa durch neue technologische Optionen wie Wearables. Unterstützt wurde MetrioPharm bei all diesen Aktivitäten von den Mitgliedern des wissenschaftlichen Beirates, bestehend aus anerkannten wissenschaftlichen Meinungsführern.

Ausserdem hat das Unternehmen den Auswahlprozess für einen Studiendienstleister (Clinical Research Organisation, CRO) initiiert. Mehr als 30 CROs haben sich um die Durchführung der Studie beworben und wurden durch das klinische MetrioPharm-Team in einem strengen Auswahlprozess bewertet.

*In summary, these results expand our preclinical portfolio and enable us to optimally align our clinical development.*

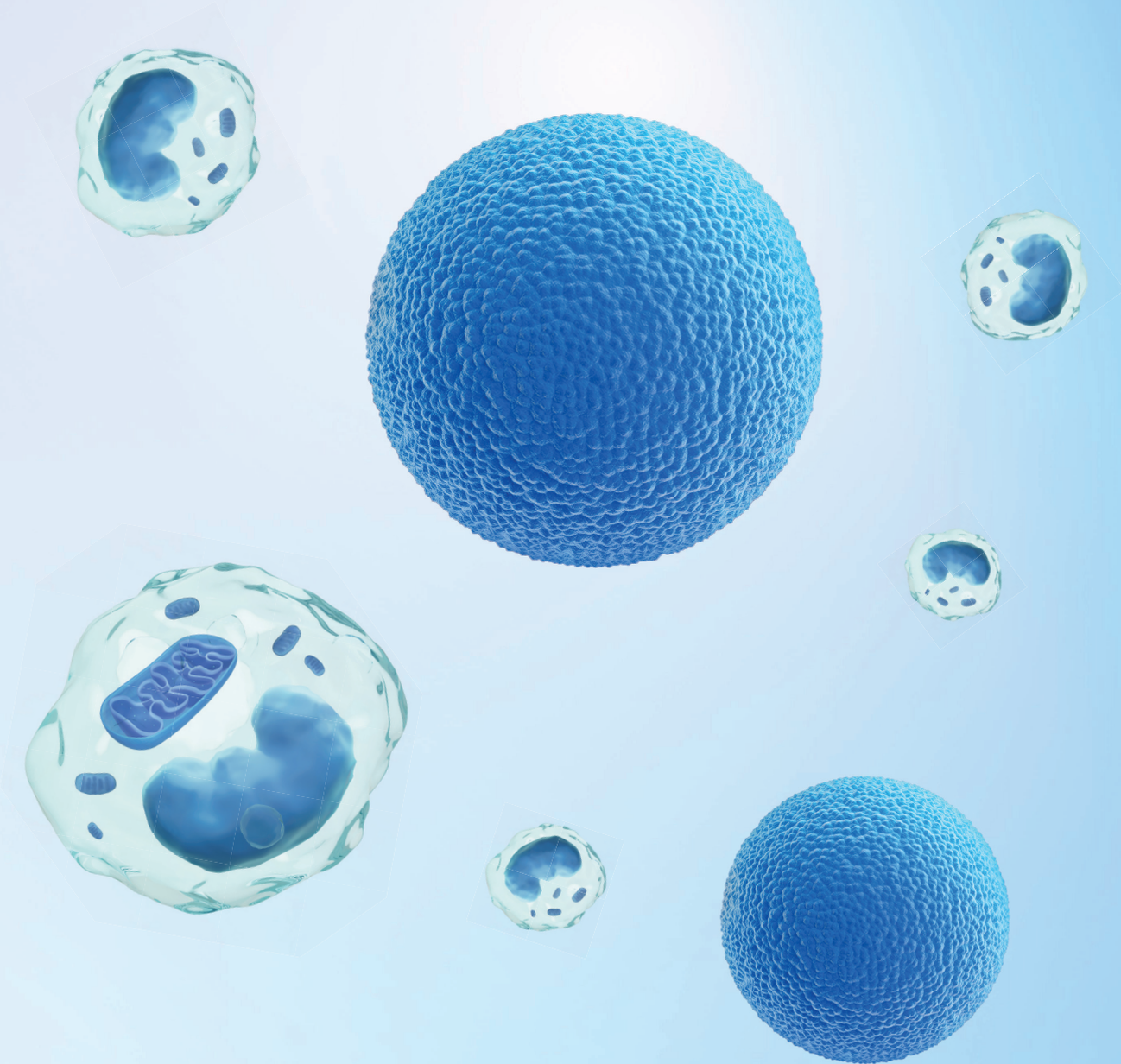
## Clinical Development

*In February 2024, the results of the Phase IIa clinical trial CT-05 of MP1032 in patients with COVID-19 were published in the renowned journal *The Lancet Regional Health – Europe*: Patients treated with MP1032 showed faster recovery, shorter hospitalization, lower mortality and better biomarker levels. The efficacy of MP1032 was demonstrated to be equal to or better than that of current antivirals. The study also confirmed the favorable safety profile of MP1032.*

*In parallel, the preparation of a clinical trial in MetrioPharm's lead indication Duchenne muscular dystrophy (DMD) continued: In close collaboration with international DMD experts and major patient organizations, the criteria for the upcoming trial were optimized. The goal of this preliminary work is, first, to ensure the best possible recruitment of patients in order to make the study duration and thus the cost structure efficient. Evaluations of the study landscape conducted by competitors clearly show that compliance and thus ultimately the success of a clinical trial depend on parameters that offer patients and families added value and place as little additional burden as possible on a highly demanding day-to-day care routine.*

*The detailed preliminary work should also ensure that the trial objectives are met in the best possible way. To this end, ideal inclusion criteria such as age of the study participants and disease progression and therapy status were assessed, as well as treatment duration under the study and advanced recording of therapeutic success, for example, through new technological options such as wearables. MetrioPharm was supported in all these activities by the members of the scientific advisory board, consisting of leading medical experts.*

*In addition, the company has initiated the selection process for a clinical research organization (CRO). More than 30 CROs have applied to implement the study and were evaluated by MetrioPharm's clinical development team in a rigorous selection process.*



# Jahresrechnung nach Swiss GAAP *Financial Statements according to Swiss GAAP*

Bilanz 2024/2023 | *Balance Sheet 2024/2023*

Erfolgsrechnung 2024/2023 | *Income Statement 2024/2023*

Anhang zur Jahresrechnung | *Notes to the Financial Statements*

Bericht der Revisionsstelle | *Auditor's Report*



# Bilanz per 31. Dezember

## Balance sheet as of December 31

AKTIVEN ASSETS	2024   CHF	2023   CHF
<b>Umlaufvermögen</b> <i>Current assets</i>		
Flüssige Mittel <i>Cash and cash equivalents</i>	755'302.23	1'640'878.16
Festgeldanlagen <i>Fixed term deposits</i>	11'769'150.00	16'394'648.00
Übrige kurzfristige Forderungen <i>Other short-term receivables</i>		
gegenüber Dritten <i>from third parties</i>	129'288.19	51'075.80
gegenüber Nahestehenden <i>from affiliates</i>	0.00	25'324.35
gegenüber Tochtergesellschaften <i>from subsidiaries</i>	0.00	0.00
gegenüber Beteiligten <i>from associates</i>	0.00	0.00
Aktive Rechnungsabgrenzungen <i>Prepayments and accrued income</i>	81'978.52	778'019.80
<b>Total Umlaufvermögen</b> <i>Total current assets</i>	<b>12'735'718.94</b>	<b>18'889'946.11</b>
<b>Anlagevermögen</b> <i>Non-current assets</i>		
Finanzanlagen <i>Financial assets</i>		
Mietzinsdepot <i>Rent deposit</i>	7'650.00	2'550.00
Beteiligung <i>Investments</i> 5)	31'067.50	31'067.50
Sachanlagen <i>Fixed assets</i>		
EDV-Anlagen <i>IT infrastructure</i>	0.00	0.00
Immaterielle Anlagen <i>Intangible assets</i>		
Patente <i>Patents</i> 8)	31'016'978.54	29'176'148.28
Wertberichtigung Immaterielle Anlagen <i>Impairment of intangible assets</i> 8)	-18'436'963.49	-16'676'867.70
<b>Total Anlagevermögen</b> <i>Total non-current assets</i>	<b>12'618'732.55</b>	<b>12'532'898.08</b>
<b>TOTAL AKTIVEN</b> <b>TOTAL ASSETS</b>	<b>25'354'451.49</b>	<b>31'422'844.19</b>

This financial report is a translation from the German original version. In case of any inconsistency, the German version shall prevail.



<b>PASSIVEN LIABILITIES AND EQUITY</b>	<b>2024   CHF</b>	<b>2023   CHF</b>
<b>Kurzfristiges Fremdkapital Short-term liabilities</b>		
Verbindlichkeiten aus Lieferungen und Leistungen <i>Trade payables</i>		
gegenüber Dritten <i>to third parties</i>	106'330.30	24'999.05
gegenüber Nahestehenden <i>to affiliates</i>	70'659.25	0.00
Übrige kurzfristige Verbindlichkeiten <i>Other short-term liabilities</i>		
gegenüber Dritten <i>to third parties</i>	134'327.85	335'979.30
gegenüber Beteiligungen <i>to associates</i>	0.00	292'049.80
Passive Rechnungsabgrenzungen <i>Accrued liabilities and deferred income</i>		
gegenüber Dritten <i>to third parties</i>	150'321.82	83'798.25
gegenüber Beteiligten <i>to associates</i>	0.00	32'662.50
gegenüber Organen der Gesellschaft <i>to corporate bodies</i>	26'500.00	26'500.00
<b>Total kurzfristiges Fremdkapital Total short-term liabilities</b>	<b>488'139.22</b>	<b>795'988.90</b>
<b>Eigenkapital Equity</b>		
Gezeichnetes Kapital <i>Share capital</i>	8) 41'981'655.00	41'981'655.00
Gesetzliche Kapitalreserven <i>Statutory capital reserves</i>		
Reserven aus Kapitaleinlagen (bewilligt) <i>Capital reserves</i>	8) 68'162'014.90	68'461'332.80
Reserven aus Kapitaleinlagen (noch nicht bewilligt) <i>Capital reserves</i>	8) 306'537.80	0.00
Verlustvortrag <i>Loss carryforward</i>	-79'816'132.51	-74'373'527.70
Unternehmensverlust <i>Net loss</i>	-5'767'762.92	-5'442'604.81
<b>Total Eigenkapital Total equity</b>	<b>24'866'312.27</b>	<b>30'626'855.29</b>
<b>TOTAL PASSIVEN TOTAL LIABILITIES AND EQUITY</b>	<b>25'354'451.49</b>	<b>31'422'844.19</b>



# Erfolgsrechnung vom 01.01 – 31.12.

## Income statement from 01.01.–31.12.

	2024   CHF	2023   CHF
Übrige Erträge <i>Other income</i>	40'696.30	38'025.65
EU-Forschungsauftrag <i>EU research mandate</i>	0.00	968'918.25
<b>Betriebsertrag</b> <b><i>Operating revenue</i></b>	<b>40'696.30</b>	<b>1'006'943.90</b>
Forschungs- und Entwicklungskosten <i>Research and development costs</i>	9) -2'498'703.46	-2'265'296.64
Direkte Aufwendungen für EU-Forschungsauftrag <i>Direct expenses for EU research mandate</i>	0.00	-84'332.49
<b>Bruttogewinn I</b> <b><i>Gross profit I</i></b>	<b>-2'458'007.16</b>	<b>-1'342'685.23</b>
Personalaufwand <i>Staff costs</i>	-1'051'482.20	-1'684'387.09
<b>Bruttogewinn II</b> <b><i>Gross profit II</i></b>	<b>-3'509'489.36</b>	<b>-3'027'072.32</b>
Verwaltungsaufwand <i>Administrative expenses</i>	9) -461'221.24	-692'400.01
Übriger Betriebsaufwand <i>Other operating expenses</i>	-263'717.36	-195'950.71
Kapitalsteuern <i>Taxes on capital</i>	-39'672.80	1'518.25
<b>Betrieblicher Aufwand</b> <b><i>Operating expenses</i></b>	<b>-764'611.40</b>	<b>-886'832.47</b>
<b>Betriebliches Ergebnis vor Abschreibungen, Finanzerfolg und Steuern (EBITDA)</b> <b><i>Earnings before interest, taxes, depreciation and amortization (EBITDA)</i></b>	<b>-4'274'100.76</b>	<b>-3'913'904.79</b>
Abschreibungen <i>Depreciation and amortization</i>	-1'760'095.79	-1'531'558.77
<b>Betriebsergebnis vor Finanzerfolg und Steuern (EBIT)</b> <b><i>Earnings before interest and taxes (EBIT)</i></b>	<b>-6'034'196.55</b>	<b>-5'445'463.56</b>
Finanzertrag <i>Financial income</i>	282'651.73	110'390.53
Finanzaufwand <i>Financial expenses</i>	-8'051.30	-108'170.50
Ausserordentlicher, periodenfremder Ertrag <i>Extraordinary, irregular income</i>	9) 468.05	638.72
Ausserordentlicher, periodenfremder Aufwand <i>Extraordinary, irregular expenses</i>	9) -8'634.85	0.00
<b>Neutrales Ergebnis</b> <b><i>Non-operating result</i></b>	<b>266'433.63</b>	<b>2'858.75</b>
<b>UNTERNEHMENSVERLUST</b> <b><i>NET LOSS</i></b>	<b>-5'767'762.92</b>	<b>-5'442'604.81</b>

## Anhang zur Jahresrechnung

### 1) Bewertungsgrundsätze

Die vorliegende Jahresrechnung wurde gemäss den Vorschriften des Schweizerischen Gesetzes, insbesondere der Artikel über die kaufmännische Buchführung und Rechnungslegung des Obligationenrechts (Art. 957 bis 962) erstellt.

In der Jahresrechnung wurden die nachfolgenden Grundsätze angewendet:

Bewertungsgrundlagen bilden grundsätzlich die historischen Werte, d.h. Anschaffungs- oder Herstellungskosten. Werden auf einzelnen Positionen Abschreibungen oder Wertberichtigungen vorgenommen, sind sie in der Bilanz grundsätzlich netto ausgewiesen. Es gilt der Grundsatz der Einzelbewertung von Aktiven und Passiven.

Allen erkennbaren Verlustrisiken und Minderwerten wird durch Wertberichtigung oder Rückstellung Rechnung getragen. Aufwendungen und Erträge sind periodengerecht abgegrenzt. Bei Bilanzpositionen in fremder Währung erfolgt die Umrechnung in CHF zum Stichtagskurs per 31.12., welcher von der Eidgenössischen Steuerverwaltung (ESTV) vorgegeben wird.

#### Bewertungsgrundsätze einzelner Bilanzpositionen

**Flüssige Mittel:** Nominalwert

**Forderungen:** Nominalwert unter angemessener Berücksichtigung von betriebswirtschaftlich notwendigen Wertberichtigungen.

**Aktive Rechnungsabgrenzungen:** Nominalwert

**Beteiligungen:** Höchstens zu den Anschaffungskosten unter Abzug der betriebswirtschaftlich notwendigen Wertberichtigungen.

**Sachanlagen:** Höchstens zu den Anschaffungskosten unter Abzug der betriebswirtschaftlich notwendigen Abschreibungen.

**Immaterielle Werte:** Höchstens zu den Anschaffungskosten unter Abzug der betriebswirtschaftlich notwendigen Wertberichtigungen. Diese richten sich nach der Laufzeit der Patente und erfolgen linear.

**Kurzfristiges Fremdkapital:** Nominalwert

**Langfristiges Fremdkapital:** Nominalwert

**Rückstellungen:** Nominalwert unter angemessener Berücksichtigung von betriebswirtschaftlich notwendigen und/oder steuerlich zugelassenen Bedingungen. Für ungewisse Verpflichtungen und drohende Verluste gemäss Schätzung des Managements

### 2) Unternehmensfortführung

Die MetrioPharm AG entwickelt mit einem erfahrenen Team aus Biologen und Medizinerinnen Wirkstoffe, die sich für die Therapie von akuten und chronischen Entzündungserkrankungen eignen. Aktuell wurde der Wirkstoff MP1032 bereits in drei klinischen Studien (Phase II) erfolgreich getestet. MP1032 repräsentiert eine neue Klasse von selbst-regulierenden Immunmodulatoren, die nur in aktivierten Makrophagen und entzündeten Geweben wirksam sind. Das Besondere an diesen neuartigen Immunmodulatoren ist, dass sie aufgrund ihres einzigartigen Wirkmechanismus eine breite entzündungshemmende Wirkung haben, ohne dabei das Immunsystem zu unterdrücken, wie dies bei herkömmlichen Immunmodulatoren in der Regel der Fall ist. MetrioPharms Leitsubstanz MP1032 hat ein ausserordentlich geringes Nebenwirkungsprofil, was bisher präklinisch und durch eine Phase I-Studie sowie drei abgeschlossene Phase II-Studien bestätigt wurde.

## Notes to the financial statements

### 1) Valuation principles

*These financial statements have been prepared in accordance with the provisions of Swiss law, in particular, the articles on commercial accounting and financial reporting under the Swiss Code of Obligations (Arts. 957 to 962).*

*The following principles were applied in the annual financial statements:*

*Valuation is based on historical values, i.e. acquisition or production costs. If individual items are written off or impaired, they are generally listed as net in the balance sheet. The principle of individual valuation of assets and liabilities applies.*

*All discernible risks of loss and reductions in value are taken into account by means of value adjustments or provisions. Expenses and income are accrued. Balance sheet items in foreign currencies are converted into CHF at the closing rate on 31 December as specified by the Swiss Federal Tax Administration (FTA).*

#### Valuation principles of individual balance sheet items

*Cash and cash equivalents:* Nominal value

*Receivables:* Nominal value with appropriate consideration of economically necessary value adjustments.

*Prepayments and accrued income:* Nominal value

*Investments:* At most at acquisition cost less the value adjustments required for business purposes.

*Fixed assets:* At most at acquisition costs less the value adjustments required for business purposes.

*Intangible assets:* At most at acquisition costs less the value adjustments required for business purposes. These depend on the term of the patents and are calculated on a straight-line basis.

*Short-term liabilities:* Nominal value

*Long-term liabilities:* Nominal value

*Provisions:* Nominal value with appropriate consideration of commercially necessary and/or fiscally permissible conditions. For contingent liabilities and impending losses as estimated by the management

### 2) Continuation of the Business

*MetrioPharm AG and its experienced team of biologists and physicians have been developing drug candidates that are suitable for the treatment of acute and chronic inflammatory diseases. So far, the lead compound MP1032 has already been successfully tested in three clinical studies (Phase II). MP1032 represents a new class of self-regulating immunomodulators that are only effective in activated macrophages and inflamed tissues. Due to their unique mechanism of action these novel immunomodulators have a broad anti-inflammatory effect without suppressing the immune system, as is usually the case with conventional immunomodulators. MetrioPharm's lead compound MP1032 has an exceptionally good safety profile, which has been confirmed preclinically and through one Phase I trial and three completed Phase II trials to date.*

*In the context of the SARS-CoV-2 pandemic, we were able to show for MP1032 that not only the COVID-19 symptoms but also the virus spread in the body are being decelerated. In 2021, MetrioPharm started a Phase II clinical trial for the indication COVID-19, the positive results of which have been documented since the trial was completed (end of 2022).*

Im Umfeld der SARS-CoV-2 Pandemie konnten wir für MP1032 zeigen, dass nicht nur die COVID-19 Symptome, sondern auch die Virusausbreitung im Körper gebremst werden. 2021 startete MetrioPharm eine klinische Phase-II-Studie in der Indikation COVID-19, deren positive Ergebnisse seit Abschluss der Studie Ende 2022 dokumentiert werden konnten.

Im Jahr 2023 hat die MetrioPharm alle gesammelten Datensätze im Detail analysiert und weitere wichtige Wirksamkeitsnachweise erbracht, die erfreulicherweise in 2024 in der renommierten Zeitschrift *The Lancet Regional Health - Europe* veröffentlicht wurden. Eine durchschnittlich 2,4 Tage frühere Entlassung aus dem Krankenhaus nach einer 14-tägigen Behandlung mit MP1032, ein durchschnittlich 4 Tage kürzerer Aufenthalt auf der Intensivstation und eine schnellere Genesung sind ein grossartiges Ergebnis dieser Studie.

Auch wenn COVID-19 gegenwärtig nicht mehr als pandemische Bedrohung eingestuft wird, suchen viele Staaten zur Vorbereitung auf die nächste Pandemie („Pandemic Preparedness“) bzw. generell für neuartige Viren zunehmend nach einem breit einsetzbaren Medikament mit einem „wirtsgesteuerten Wirkmechanismus“, das bei allen Virusvarianten und auch bei völlig neuartigen Viren ohne vorherige Anpassung sofort wirksam ist.

In der erfolgreich abgeschlossenen Phase II Studie konnte gezeigt werden, dass MP1032 als eine solche auf den Wirt gerichtete Therapie wirkt und damit ein neuartiger Ansatz für antivirale Therapien darstellt, welcher potenziell neu auftretende und sogar völlig neuartige Viren ohne vorherige Anpassung bekämpfen kann, was für die künftige Pandemievorsorge unerlässlich ist.

Darüber hinaus sind wir überzeugt von dem Potenzial von MP1032 für die Behandlung von Long COVID, welches weiterhin ein Problem für eine grosse Patientengruppe darstellt. MP1032 zielt mit seinem auf den Wirt gerichteten Wirkmechanismus auf vier Schlüsselfaktoren für diese neue Indikation ab: ein persistierendes Virus, mitochondriale Dysregulation des Immunsystems, Mikroembolien und Lungenfibrose.

Die MetrioPharm AG plant nach wie vor auch die Entwicklung von MP1032 in mehreren akuten und chronisch-entzündlichen Indikationen. Dabei ist sowohl der Einsatz als Kombinationstherapie als auch als Monotherapie bei akuten und chronischen Entzündungskrankheiten entweder in frühen Krankheitsphasen oder als Erhaltungstherapie möglich.

Durch eine Kombinationstherapie kann die Verträglichkeit bereits existierender Therapien bei zumindest gleichbleibend hoher Wirksamkeit verbessert werden. Folglich könnte MetrioPharm ein Marktsegment besetzen, in dem bisher nur sehr wenige systemische Therapien eingesetzt werden: Allein in den USA, den grossen 5 EU-Ländern und Japan leiden 350 Millionen Menschen an chronisch-entzündlichen Erkrankungen. 42 Millionen dieser Patienten weisen schwere Formen chronischer Erkrankungen auf und befinden sich damit in einem späten Krankheitsverlauf. Diese Patienten werden gegenwärtig mit immunsuppressiven Therapien behandelt.

Allein die immunsuppressiven Medikamente zur Behandlung dieser fortgeschrittenen Krankheitsstadien erzielen einen Umsatz von insgesamt mehr als 100 Mrd. US-Dollar im Jahr. Für die Mehrheit der

*In 2023, MetrioPharm analyzed all collected data sets in detail and provided further important evidence of efficacy, which was encouragingly published in 2024 in the renowned journal *The Lancet Regional Health - Europe*. An average of 2.4 days earlier discharge from hospital after 14 days of treatment with MP1032, an average of 4 days shorter stay in the intensive care unit and a faster recovery are a great result of this study.*

*Even though COVID-19 is currently no longer classified as a pandemic threat, many countries are increasingly looking for a broadly applicable drug with a "host-directed mechanism of action" that is immediately effective for all virus variants and also for completely novel viruses without prior adaptation in order to prepare for the next pandemic ("pandemic preparedness") or for novel viruses in general.*

*In the successfully completed Phase II trial, MP1032 was shown to act as such a host-directed therapy and thus represents a novel approach for antiviral therapies that can potentially combat emerging and even completely novel viruses without prior adaptation, which is essential for future pandemic preparedness.*

*In addition, we are convinced of the potential of MP1032 for the treatment of long COVID, which continues to be a problem for a large patient population. MP1032 targets four key factors for this new indication with its host-directed mechanism of action: a persistent virus, mitochondrial dysregulation of the immune system, microemboli and pulmonary fibrosis.*

*MetrioPharm AG continues planning the development of MP1032 in several acute and chronic inflammatory indications. It can be used both as a combination therapy and as a monotherapy for acute and chronic inflammatory diseases either in the early phases of the disease or as a maintenance therapy.*

*Combination therapy can improve the tolerability of existing therapies while maintaining at least the same high level of efficacy. As a result, MetrioPharm could occupy a market segment in which very few systemic therapies have been used to date: In the USA, the big 5 EU countries and Japan alone, 350 million people suffer from chronic inflammatory diseases. 42 million of these patients have severe forms of chronic disease and are therefore in the late stages of the disease. These patients are currently treated with immunosuppressive therapies.*

*The immunosuppressive drugs used to treat these advanced stages of disease alone generate total sales of more than 100 billion US dollars a year. For the majority of patients in the early stages (around 300 million), there is currently no suitable treatment method that is safe and effective and can slow down or even stop the progression of the disease. This attractive market segment with a high medical need is of particular interest to MetrioPharm and promises multi-billion-dollar sales.*

*However, the focus of development work in 2023 was on the rare disease Duchenne muscular dystrophy (DMD). Developing a drug for a rare disease such as DMD is the faster and more cost-effective way to bring MetrioPharm's molecule MP1032 to the market due to the benefits granted by the authorities for rare indications. Specifically, MetrioPharm plans to develop MP1032 this indication conditional (accelerated) marketing authorization is granted by the EMA for*

Patienten in frühen Stadien (rund 300 Millionen) gibt es bisher keine geeignete Behandlungsmethode, die sicher und effektiv ist und den Krankheitsverlauf verlangsamen oder sogar stoppen kann. Vor allem dieses attraktive Marktsegment mit einem hohen medizinischen Bedarf ist für die MetrioPharm interessant und verspricht einen mehrstelligen Milliarden-Umsatz.

Der Fokus der Entwicklungsarbeit der MetrioPharm lag im Jahr 2024 jedoch auf der seltenen Krankheit Duchenne Muskeldystrophie (DMD). Die Entwicklung eines Arzneimittels für eine seltene Krankheit wie DMD ist der schnellere und kostengünstigere Weg, MetrioPharm's Molekül MP1032 auf den Markt zu bringen aufgrund der von den Behörden gewährten Vorteile für seltene Indikationen. Konkret plant die MetrioPharm MP1032 in dieser Indikation bis zur bedingten (beschleunigten) Marktzulassung der EMA für Europa bzw. einer beschleunigten Marktzulassung der FDA für die USA zu entwickeln.

Eine beschleunigte Zulassung einer solchen Cortison einsparenden bzw. ersetzenden Therapie, deren Nebenwirkungen erheblich reduziert sein sollte, wäre der erfolgreiche Nachweis eines Konzepts, welches nicht nur für weitere seltene Krankheiten, sondern auch für Indikationen mit sehr grossen Patientenpopulationen wie z.B. Multiples Sklerose, diverse Formen der Arthritis, Psoriasis oder entzündliche Darmerkrankungen wirksam sein sollte. Bei all diesen Erkrankungen werden Cortison-basierte Medikamente als antientzündliche Standardtherapie über viele Jahre von den Patienten eingenommen.

Gemeinsam mit unseren wissenschaftlichen Beiräten und weiteren erfahrenen Beratern finalisieren wir gegenwärtig das Protokoll einer geplanten Phase IIa Studie. Nach wie vor bestätigen alle Experten und die einflussreichen Patientenvertretungen einen hohen medizinischen Bedarf für eine solche Therapie, insbesondere für DMD. Die Mehrheit der an dieser Krankheit leidenden Kinder nehmen Cortison-basierte Medikamente ab dem vierten Lebensjahr für ca. 20 bis 30 Jahre, um dadurch ein Fortschreiten der Erkrankung um durchschnittlich 10 Jahre zu verzögern. Allerdings leiden diese Patienten aufgrund der durch die Cortison-basierten Medikamente verursachten schweren Nebenwirkungen erheblich.

Mit der Erteilung der sogenannten Orphan Drug Designation und etwas später der Rare Pediatric Disease Designation für MP1032 in der Indikation DMD durch die amerikanische FDA konnten wir im Jahr 2023 gleich zwei wichtige Meilensteine in dieser Entwicklung erreichen. Beide Erteilungen beinhalten wesentliche zulassungsrechtliche und kommerzielle Vorteile sowie die konkludente Bestätigung, dass auch die FDA unsere bisherigen Ergebnisse mit MP1032 in DMD als überzeugend und vielversprechend eingestuft hat.

MP1032 genießt Patentschutz in den wichtigsten Pharmamärkten weltweit bis mindestens 2031. Mögliche Laufzeitverlängerungen von bis zu 5 1/2 Jahren sind hierbei noch nicht berücksichtigt. Weitere Patente sind für spezielle Anwendungsfelder erteilt worden bzw. werden noch innerhalb der nächsten Jahre erwartet. Einige der noch zu erteilenden Patente würden ihre Schutzwirkung bis in die Jahre 2042 und 2043 entfalten. Für seltene Krankheiten, wie zum Beispiel Duchenne Muskeldystrophie, erteilt die FDA darüber hinaus einen sogenannten Markt-Exklusivitätsschutz für 7 Jahre ab der Zulassung. Ein solcher Markt-Exklusivitätsschutz wird in Europa

*Europe and accelerated marketing authorisation from the FDA for the USA.*

*An accelerated approval of such a cortisone-sparing or cortisone-replacing therapy, whose side effects should be significantly reduced, would be the successful proof of concept that should not only be effective for other rare diseases, but also for indications with very large patient populations such as multiple sclerosis, various forms of arthritis, psoriasis or inflammatory bowel disease. In all these diseases, cortisone-based drugs are taken by patients as standard anti-inflammatory therapy for many years.*

*Together with our scientific advisory boards and other experienced consultants, we are currently finalizing the protocol for a planned Phase IIa study. All experts and influential patient representatives continue to confirm a high medical need for such a therapy, especially for DMD. The majority of children suffering from this disease take cortisone-based medication from the age of four for around 20 to 30 years in order to delay the progression of the disease by an average of 10 years. However, these patients suffer considerably due to the severe side effects caused by the cortisone-based medication.*

*With the granting of Orphan Drug Designation and, somewhat later, Rare Pediatric Disease Designation for MP1032 in the indication DMD by the US FDA, we were able to achieve two important milestones in this development in 2023. Both issuances include significant regulatory and commercial advantages as well as the implied confirmation that the FDA has also classified our current results with MP1032 in DMD as convincing and promising.*

*MP1032 is under patent protection in the most important pharmaceutical markets worldwide until at least 2031, not including possible extensions of up to 5 1/2 years. Further patents have been granted for special fields of application or are expected to be granted within the next few years. Some of the patents still to be granted would extend their protective effect into the years 2042 and 2043. For rare diseases, such as Duchenne muscular dystrophy, the FDA also grants so-called market exclusivity protection for 7 years from the date of approval. In Europe, the EMA even grants such market exclusivity protection for 10 years, which can be extended by a further 2 years.*

*The Board of Directors of MetrioPharm AG is continuously monitoring the financial situation of the company.*

*As at 31 March 2025, the company's liquidity amounted to CHF 11,211,304.01.*

*To finance the planned Phase II study in DMD and other studies, an additional CHF 20 to 40 million is to be raised as equity in H2 2025. Preparations for the planned Phase IIa trial, including discussions with the regulatory authorities, will be carried out independently of the upcoming financing round in 2025. However, the actual treatment of patients in this Phase IIa trial will not start until the end of 2025/ beginning of 2026, once at least the full financing of the Phase IIa trial has been secured. In the light of the above, the Board of Directors considers the financing for the ongoing business operations of MetrioPharm AG - without the start of the actual treatment of patients in this Phase IIa trial - to be secured for 2025 to Q1 2027.*

von der EMA sogar für 10 Jahre gewährt, der um weitere 2 Jahre verlängert werden kann.

Der Verwaltungsrat der MetrioPharm AG beschäftigt sich fortlaufend mit der Überwachung der finanziellen Situation der Gesellschaft

Per 31. März 2025 betrug die Liquidität der Gesellschaft CHF 11.211.304.01.

Zur Finanzierung der geplanten Phase II Studie in DMD und weiterer Studien sollen zusätzliche CHF 20 bis 40 Mio. als Eigenkapital in H2 2025 eingeworben werden. Die Vorbereitung der geplanten Phase IIa Studie, einschliesslich der Gespräche mit den Zulassungsbehörden, wird zwar unabhängig von der anstehenden Finanzierungsrunde in 2025 durchgeführt werden. Der Start der konkreten Behandlung der Patienten in dieser Phase IIa Studie wird jedoch erst Ende 2025/Anfang 2026 erfolgen, nachdem zumindest die vollständige Finanzierung der Phase IIa Studie sichergestellt ist.

Vor diesem Hintergrund sieht der Verwaltungsrat die Finanzierung für den laufenden Geschäftsbetrieb der MetrioPharm AG - ohne den Start der konkreten Behandlung der Patienten in dieser Phase IIa Studie - für 2025 bis Q1 2027 als gesichert an.

### 3) Kapitalband

Statuten vom 28.11.2023: Die untere Grenze des Kapitalbands beträgt CHF 41'857'694.20 und die obere Grenze des Kapitalbands beträgt CHF 62'786'541.20. Der Verwaltungsrat ist im Rahmen des Kapitalbands ermächtigt, das Aktienkapital jederzeit bis zum 20. Juni 2028 oder dem früheren Dahinfallen des Kapitalbands einmal oder mehrmals in beliebiger Höhe zu erhöhen durch Ausgabe von bis zu 104'024'431 vollständig zu liberierenden Namenaktien mit einem Nennwert von je CHF 0.20. Kapitalherabsetzungen sind unzulässig.

Bei einer Kapitalerhöhung legt der Verwaltungsrat Folgendes fest:

1. die Anzahl der Namenaktien und deren Ausgabebetrag;
2. die Art der Einlagen;
3. die Bedingungen der Bezugsrechtsausübung und die Zuteilung der Bezugsrechte, die nicht ausgeübt oder entzogen wurden;
4. den Beginn der Dividendenberechtigung.

Der Verwaltungsrat ist ermächtigt, den Handel mit Bezugsrechten zu ermöglichen, zu beschränken oder auszuschliessen. Nicht ausgeübte Bezugsrechte kann der Verwaltungsrat verfallen lassen oder diese bzw. die Namenaktien, für die Bezugsrechte eingeräumt, aber nicht ausgeübt werden, zu Marktkonditionen platzieren oder anderweitig im Interesse der Gesellschaft verwenden.

Der Verwaltungsrat ist ermächtigt, das Bezugsrecht der Aktionäre zu beschränken oder aufzuheben und Dritten, der Gesellschaft oder ihren Konzerngesellschaften zuzuweisen, sofern diese Namenaktien wie folgt verwendet werden:

1. für Zwecke der Erweiterung des Aktionärskreises in bestimmten Investorenmärkten oder im Rahmen der Kotierung, Handelszulassung oder Registrierung der Namenaktien an inländischen oder ausländischen Börsen;
2. für die Beteiligung von Mitarbeitern, Mitgliedern des Verwaltungsrats und Beratern der Gesellschaft oder von Konzerngesellschaften nach Massgabe eines oder mehrerer vom Verwaltungsrat erlassenen Reglemente oder Beschlüsse;

### 3) Capital Band

The lower limit of the capital band is CHF 41,857,694.20 and the upper limit of the capital band is CHF 62,786,541.20.

Within the framework of the capital band, the Board of Directors is authorised to increase the share capital once or several times by any amount at any time until 20 June 2028 or the earlier expiry of the capital band by issuing up to 104,644,235 fully paid-up registered shares with a nominal value of CHF 0.20 each.

In the case of a capital increase, the Board of Directors determines the following:

1. the number of registered shares and their issue price;
2. the nature of the deposits;
3. the conditions under which subscription rights are exercised and the allocation of subscription rights which have not been exercised or withdrawn;
4. the commencement of dividend entitlement.

The Board of Directors is authorized to enable, restrict or exclude trading in subscription rights. The Board of Directors may forfeit subscription rights that have not been exercised or place them on the registered shares for which subscription rights are granted but not exercised at market conditions or otherwise use them in the interest of the Company.

The Board of Directors is authorized to limit or cancel the subscription rights of shareholders and to allocate them to third parties, the Company or its group companies, provided that these registered shares are used as follows:

1. for the purpose of expanding the group of shareholders in certain investor markets or in the context of the listing, admission to trading or registration of registered shares on domestic or foreign stock exchanges;
2. for the involvement of employees, members of the Board of Directors and advisors of the Company or Group companies in accordance with one or more regulations or resolutions issued by the Board of Directors;
3. for the acquisition of companies, parts of companies or shareholdings, the acquisition of products, intellectual property rights, licenses or new investment projects or, in the case of a private or public share placement, for the financing and/or refinancing of such transactions;
4. for the rapid and flexible procurement of equity, which would be difficult or worse without the withdrawal of subscription rights; or
5. for the acquisition of a stake in the company by a strategic partner (including in the case of a public takeover offer).

### 4) Conditional share capital for financing and mergers

Articles of Association dated 28.11.2023: The share capital may be increased by a maximum amount of CHF 13,093,854.00 through the issue of a maximum of 65,469,270 fully paid-up registered shares up at a par value of CHF 0.20 each through the exercise or compulsory exercise of conversion, exchange, option subscription or similar rights to subscribe for shares granted to shareholders or third parties alone or in conjunction with bonds, loans, options, warrants or other financial market instruments or contractual obligations of the company or one of its Group companies (hereinafter collectively referred to as Financial Instruments).

3. für die Übernahme von Unternehmen, Unternehmensteilen oder Beteiligungen, den Erwerb von Produkten, Immaterialgüterrechten, Lizenzen oder neue Investitionsvorhaben oder im Falle einer privaten oder öffentlichen Aktienplatzierung für die Finanzierung und/oder Refinanzierung solcher Transaktionen;
4. für die rasche und flexible Beschaffung von Eigenkapital, die ohne Entzug des Bezugsrechts nur schwer oder zu schlechteren Bedingungen möglich wäre; oder
5. für den Erwerb einer Beteiligung an der Gesellschaft durch einen strategischen Partner (einschliesslich im Falle eines öffentlichen Übernahmeangebots).

#### 4) Bedingtes Aktienkapital für Finanzierungen und Zusammenschlüsse

Statuten vom 28.11.2023: Das Aktienkapital kann sich im Maximalbetrag von CHF 13'093'854.00 durch Ausgabe von höchstens 65'469'270 voll zu liberierende Namenaktien zum Nennwert von je CHF 0.20 erhöhen durch die Ausübung oder Zwangsausübung von Wandel-, Tausch-, Options-, Bezugs- oder ähnlichen Rechten auf den Bezug von Aktien, welche Aktionären oder Dritten allein oder in Verbindung mit Anleiensobligationen, Darlehen, Optionen, Warrants oder anderen Finanzmarktinstrumenten oder vertraglichen Verpflichtungen der Gesellschaft oder einer ihrer Konzerngesellschaften eingeräumt werden (nachfolgend zusammen die Finanzinstrumente).

Bei der Ausgabe von Aktien anlässlich der Ausübung der Finanzinstrumente ist das Bezugsrecht der Aktionäre ausgeschlossen. Zum Bezug der neuen Aktien, die bei der Ausübung von Finanzinstrumenten ausgegeben werden, sind die jeweiligen Inhaber der Finanzinstrumente berechtigt.

Der Verwaltungsrat ist ermächtigt, bei der Ausgabe von Finanzinstrumenten das Vorwegzeichnungsrecht der Aktionäre zu beschränken oder aufzuheben, (1) falls die Ausgabe zum Zwecke der Finanzierung oder Refinanzierung der Übernahme von Unternehmen, Unternehmensteilen oder Beteiligungen ausgegeben werden oder (2) falls solche Anleiens- oder ähnliche Obligationen auf den internationalen Kapitalmärkten emittiert werden oder (3) ein anderer wichtiger Grund gemäss Art. 652b Abs. 2 OR vorliegt. Wird das Vorwegzeichnungsrecht weder direkt noch indirekt durch den Verwaltungsrat gewährt, gilt Folgendes: (i) Die Finanzinstrumente sind zu den jeweiligen marktüblichen Bedingungen auszugeben oder einzugehen, (ii) der Umwandlungs-, Tausch- oder sonstige Ausübungspreis der Finanzinstrumente ist unter Berücksichtigung des Marktpreises im Zeitpunkt des Ausgabe der Finanzinstrumente festzusetzen, und (iii) die Finanzinstrumente sind höchstens während 10 Jahren ab dem Zeitpunkt der betreffenden Ausgabe oder des betreffenden Abschlusses wandel-, tausch- oder ausübbar.

Statuten vom 28.11.2023: Das Aktienkapital der Gesellschaft kann durch Ausgabe von höchstens 10'000'000 voll zu liberierenden Namensaktien im Nennwert von je CHF 0.20 an Mitarbeitende und Verwaltungsräte der Gesellschaft und ihrer Tochtergesellschaften um höchstens CHF 2'000'000.00 erhöht werden. Das Bezugsrecht wie auch das Vorwegzeichnungsrecht der bisherigen Aktionäre der Gesellschaft entsprechend ihrer bisherigen Beteiligung auf die neuen Aktien sind ausgeschlossen. Die Ausgabe der Aktien (Ausgabebetrag, Zeitpunkt der Dividendenberechtigung, Art der Einlage) oder der diesbezüglichen Optionsrechte oder einer Kombination von Aktien und Optionsrechten erfolgt gemäss einem oder mehreren vom Verwaltungsrat zu erlassenden Reglementen oder Vereinbarungen. Die Ausgabe von Aktien- oder Optionsrechten kann zu einem unter dem Verkehrswert liegenden Preis erfolgen.

*When shares are issued on the occasion of the exercise of the Financial Instruments, shareholders' pre-emptive rights are excluded. The respective holders of the Financial Instruments are entitled to subscribe to the new shares issued on the occasion of the exercise of the Financial Instruments.*

*The Board of Directors is authorized to limit or cancel the pre-emptive subscription rights of shareholders when Financial Instruments are issued (1) if the issue is for the purpose of financing or refinancing the acquisition of companies, parts of companies or participations (2) if such bonds or similar debt instruments are issued on the international capital markets or (3) any other important reason pursuant to Art. 652b para. 2 OR. If the preferential subscription right neither directly nor indirectly safeguarded by the Board of Directors the following shall apply: (i) the Financial Instruments shall be issued or entered into at the respective standard market conditions, (ii) the conversion, exchange or other exercise price of the Financial Instruments shall take into account the market price at the time of issue of the Financial Instruments, and (iii) the Financial Instruments shall be convertible, exchangeable or exercisable for a maximum of 10 years from the date of the relevant issue or trade.*

*Articles of association dated 28.11.2023: The share capital of the Company may be increased by an amount not exceeding CHF 2,000,000.00 by issuing a maximum of 10,000,000 fully paid registered shares with a nominal value of CHF 0.20 each to employees and members of the Board of Directors of the Company and its affiliates. The subscription right as well as the pre-emptive subscription rights of existing shareholders of the company in proportion to their existing participation in the new shares are excluded. The issue of the shares (issue amount, date of the dividend entitlement, type of contribution) or the related option rights or a combination of shares and option rights shall be made in accordance with one or more regulations or agreements to be issued by the Board of Directors. The issue of shares or option rights may be issued at a price below the market value.*



	2024   CHF	2023   CHF
<b>5) Angaben zu wesentlichen Beteiligungen</b> <i>Information on significant Investments</i>		
<b>Metriopharm Deutschland GmbH</b>		
Zweck <i>Purpose</i>	Verwertung von Patenten, Lizenzen oder Rechten <i>Exploitation of patents, licenses or rights</i>	
Stammkapital <i>Share capital</i>	EUR 25'000.00	EUR 25'000.00
Quote (Kapital und Stimmen) <i>Ratio (capital and votes)</i>	100%	100%
Buchwert <i>Book value</i>	CHF 31'067.50	CHF 31'067.50
<b>6) Angaben über Anzahl Vollzeitstellen im Jahresdurchschnitt</b> <i>Information on the annual average number of full-time employees</i>		
Vollzeitstellen im Jahresdurchschnitt (10 / 50 / 250) <i>Full-time equivalent annual average (10 / 50 / 250)</i>	< 10 FTE's	< 10 FTE's
<b>7) Verbindlichkeit gegenüber Vorsorgeeinrichtungen</b> <i>Liabilities to pension funds</i>		
	12'330	11'981
<b>8) Erläuterungen zu einzelnen Positionen der Bilanz</b> <i>Notes to individual balance sheet items</i>		
Immaterielle Anlagen (Angaben in CHF) <i>Intangible assets (in CHF)</i>	12'580'015.05	12'499'280.58
Patentbezeichnung MP-001: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2011/107295 (»Kristalline Formen zu 5-Amino-2,3-dihydrophthalazin-1,4-dion Natriumsalz, diese enthaltende pharmazeutische Zubereitungen und Verfahren zu ihrer Herstellung«), Erteilungsjahr: ab 2014, Abschreibungsdauer: linear bis 2031 Patent name MP-001: Patent family of the PCT application WO 2011/107295 (»Crystalline forms of 5-amino-2,3-dihydrophthalazine-1,4-dione sodium salt, pharmaceutical compositions containing them and processes for their preparation«), Grant year: from 2014, Amortization period: straight-line until 2031		
Anfangsbestand zum 1.1. <i>Opening balance as of 1 January</i>	12'229'386.84	13'079'507.38
Zugänge <i>Additions</i>	1'830'608.16*	678'552.82*
Abgänge <i>Disposals</i>	0.00	0.00
Abschreibungen <i>Amortization</i>	-1'757'499.38	-1'528'673.36
Schlussbestand zum 31.12. <i>Closing balance as of 31 December</i>	12'302'495.62	12'229'386.84
*Bei den Zugängen handelt es sich um aktivierungsfähige Fremdkosten, welche direkt dem entsprechenden Patent zugewiesen werden können. Eigenaufwendungen werden nicht aktiviert. *Additions are capitalizable third-party costs that can be directly allocated to the corresponding patent. Self-generated values are not capitalized.		



	2024   CHF	2023   CHF
Patentbezeichnung MP-002: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2016/096143 (»Crystalline form of 5-amino-2,3-dihydrophthalazine-1,4-dione sodium salt, pharmaceutical preparations containing the same and method for the production of said form«), Erteilungsjahr: ab 2019, Abschreibungsdauer: linear bis 2035 Patent name MP-002: Patent family of the PCT application WO 2016/096143 (»Crystalline form of 5-amino-2,3-dihydrophthalazine-1,4-dione sodium salt, pharmaceutical preparations containing the same and method for the production of said form«), Grant year: from 2019, Amortization period: straight-line until 2031		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	9'357.32	10'137.10
Zugänge Additions	0.00*	0.00*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	-844.76	-779.78
Schlussbestand zum 31.12. Closing balance as of 31 December	8'512.56	9'357.32

Patentbezeichnung MP-005: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2017/140430 (»Kristalline Form von 5-Amino-2,3-dihydrophthalazin-1,4-dion), Erteilungsjahr: ab 2020** Patent name MP-005: Patent family of the PCT application WO 2017/140430 (»Crystalline form of 5-amino-2,3-dihydrophthalazine-1,4-dione«), Grant year: from 2020**		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	47'295.85	32'848.60
Zugänge Additions	0.00	14'447.25*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	0.00	0.00
Schlussbestand zum 31.12. Closing balance as of 31 December	47'295.85	47'295.85

Patentbezeichnung MP-006: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2017/140422 (»Verfahren zur Herstellung einer kristallinen Form von 5-Amino-2,3-dihydrophthalazin-1,4-dion«), Erteilungsjahr: ab 2020, Abschreibungsdauer: linear bis 2037 Patent name MP-006: Patent family of the PCT application WO 2017/140422 (»Method for producing a crystalline form of 5-amino-2,3-dihydrophthalazine-1,4-dione«), Grant year: from 2020, Amortization period: straight-line until 2037		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	29'478.77	24'523.05
Zugänge Additions	0.00*	7'061.35*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	-1'751.65	-2'105.63
Schlussbestand zum 31.12. Closing balance as of 31 December	27'727.12	29'478.77

\* Bei den Zugängen handelt es sich um aktivierungsfähige Fremdkosten, welche direkt dem entsprechenden Patent zugewiesen werden können. Eigenaufwendungen werden nicht aktiviert.

\* Additions are capitalizable third-party costs that can be directly allocated to the corresponding patent. Self-generated values are not capitalized.

\*\* Die Patente befinden sich in der Zulassungsphase und werden erst bei weltweiter Patenterteilung über die Patentlaufzeit abgeschrieben.

\*\* The patents are in the approval phase and will only be written off over the patent term until the patent is granted worldwide.



	2024   CHF	2023   CHF
<b>Patentbezeichnung MP-008:</b> Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2018/082814 (»Use of 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione in the treatment of chronic progressive multiple sclerosis«), Erteilungsjahr: ab 2021** <b>Patent name MP-008:</b> Patent family of the PCT application WO 2018/082814 (»Use of 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione in the treatment of chronic progressive multiple sclerosis«), Grant year: from 2021**		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	34'415.25	32'569.50
Zugänge Additions	0.00*	1'845.75*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	0.00	0.00
<b>Schlussbestand zum 31.12.</b> <b>Closing balance as of 31 December</b>	<b>34'415.25</b>	<b>34'415.25</b>
<b>Patentbezeichnung MP-012:</b> Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2019/137825 (»Method for solubilizing 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione«), Erteilungsjahr: ab 2021** <b>Patent name MP-008:</b> Patent family of the PCT application WO 2019/137825 (»Method for solubilizing 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione«), Grant year: from 2021**		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	137'158.50	69'158.90
Zugänge Additions	940.55*	67'999.60*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	0.00	0.00
<b>Schlussbestand zum 31.12.</b> <b>Closing balance as of 31 December</b>	<b>138'099.05</b>	<b>137'158.50</b>
<b>Patentbezeichnung MP-023:</b> Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2021/151619 (»Use of 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione in the inhalatory treatment of inflammatory pulmonary diseases«), Erteilungsjahr: ab 2023** <b>Patent name MP-023:</b> Patent family of the PCT application WO 2021/151619 (»Use of 5-amino-2,3-dihydro-1,4-phthalazinedione in the inhalatory treatment of inflammatory pulmonary diseases«), Grant year: from 2023**		
Anfangsbestand zum 1.1. Opening balance as of 1 January	12'187.05	0.00
Zugänge Additions	3'017.05*	12'187.05*
Abgänge Disposals	0.00	0.00
Abschreibungen Amortization	0.00	0.00
<b>Schlussbestand zum 31.12.</b> <b>Closing balance as of 31 December</b>	<b>15'204.10</b>	<b>12'187.05</b>
* Bei den Zugängen handelt es sich um aktivierungsfähige Fremdkosten, welche direkt dem entsprechenden Patent zugewiesen werden können. Eigenaufwendungen werden nicht aktiviert. * Additions are capitalizable third-party costs that can be directly allocated to the corresponding patent. Self-generated values are not capitalized. ** Die Patente befinden sich in der Zulassungsphase und werden erst bei weltweiter Patenterteilung über die Patentlaufzeit abgeschrieben. ** The patents are in the approval phase and will only be written off over the patent term until the patent is granted worldwide.		



	2024   CHF	2023   CHF
Patentbezeichnung MP-030: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2021/249667 (Compound for the treatment of coronaviral infections), Erteilungsjahr: ab 2024** Patent name MP-030: Patent family of the PCT application WO 2021/249667 (Compound for the treatment of coronaviral infections), Grant year: from 2024**		
Anfangsbestand zum 1.1. <i>Opening balance as of 1 January</i>	0.00	0.00
Zugänge <i>Additions</i>	4'738.25*	0.00
Abgänge <i>Disposals</i>	0.00	0.00
Abschreibungen <i>Amortization</i>	0.00	0.00
Schlussbestand zum 31.12. <i>Closing balance as of 31 December</i>	4'738.25	0.00
Patentbezeichnung MP-009: Patentfamilie der PCT-Anmeldung WO 2022/008093 (Glucocorticoid sparing agent), Erteilungsjahr: ab 2024** Patent name MP-009: Patent family of the PCT application WO 2022/008093 (Glucocorticoid sparing agent), Grant year: from 2024**		
Anfangsbestand zum 1.1. <i>Opening balance as of 1 January</i>	0.00	0.00
Zugänge <i>Additions</i>	1'526.25*	0.00
Abgänge <i>Disposals</i>	0.00	0.00
Abschreibungen <i>Amortization</i>	0.00	0.00
Schlussbestand zum 31.12. <i>Closing balance as of 31 December</i>	1'526.25	0.00
* Bei den Zugängen handelt es sich um aktivierungsfähige Fremdkosten, welche direkt dem entsprechenden Patent zugewiesen werden können. Eigenaufwendungen werden nicht aktiviert. * <i>Additions are capitalizable third-party costs that can be directly allocated to the corresponding patent. Self-generated values are not capitalized.</i> ** Die Patente befinden sich in der Zulassungsphase und werden erst bei weltweiter Patenterteilung über die Patentlaufzeit abgeschrieben. ** <i>The patents are in the approval phase and will only be written off over the patent term until the patent is granted worldwide.</i>		



<b>Gezeichnetes Kapital 2023*</b> <i>Share capital 2023*</i>	<b>Anzahl der Aktien</b> <i>Number of shares</i>	<b>CHF</b>
Gezeichnetes Kapital zum 1.1.2023 <i>Share capital as of January 1, 2023</i>	183'574'196	36'714'839
Genehmigte Kapitalerhöhung Mai 2023 <i>Authorized capital increase May 2023</i>	25'714'275	5'142'855
Ordentliche Kapitalerhöhung November 2023 aus Kapitalband <i>Ordinary capital increase November 2023 from capital band</i>	619'804	123'961
<b>Gezeichnetes Kapital zum 31.12.2023</b> <i>Share capital as of December 31, 2023</i>	<b>209'908'275</b>	<b>41'981'655</b>
<b>Reserven aus Kapitaleinlagen 2023 (Angaben in CHF)</b> <b>Reserves from capital contributions 2023 (in CHF)</b>	<b>68'461'332.80</b>	
Reserven aus Kapitaleinlagen zum 1.1.2023 <i>Capital contribution reserves as of January 1, 2023</i>	55'485'504.70	
Genehmigte Kapitalerhöhung Mai 2023 <i>Authorized capital increase May 2023</i>	12'857'137.50	
abzgl. Kosten Kapitalerhöhung Mai 2023 <i>minus costs of capital increase May 2023</i>	-187'847.20	
Ordentliche Kapitalerhöhung November 2023* <i>Ordinary capital increase November 2023*</i>	309'902.00	
abzgl. Kosten Kapitalerhöhung November 2023* <i>minus costs of capital increase November 2023*</i>	-3'364.20	
<b>Reserven aus Kapitaleinlagen zum 31.12.</b> <b>Capital contribution reserves as of December 31</b>	<b>68'461'332.80</b>	

Im Schreiben vom 2. Oktober 2024 wurden vorläufig CHF 68'162'014.90 als Kapitaleinlage von der Eidgenössischen Steuerverwaltung ESTV anerkannt.  
*In the letter dated 2 October 2024, a preliminary amount of CHF 68'162'014.90 was recognized as a capital contribution by the Federal Tax Administration ESTV.*

\*Kapitalerhöhungen, die während eines Kapitalbands nach den Artikeln 653s ff. OR geleistet werden, können aufgrund der Nettobetrachtung erst nach Beendigung des Kapitalbands als Kapitaleinlagereserve beurteilt bzw. gemeldet werden. Daher werden im Eigenkapital zwei separate Kapitaleinlagereserven (bewilligt bzw. noch nicht bewilligt) ausgewiesen.

*\*Capital increases carried out under a capital band (Art. 653s et seq. CO) can, due to the net perspective, only be assessed and reported as a capital contribution reserve once the capital band has expired. Accordingly, two separate capital contribution reserves (approved and not yet approved) are disclosed within equity.*



<b>Gezeichnetes Kapital 2024*</b> <i>Share capital 2024*</i>	<b>Anzahl der Aktien</b> <i>Number of shares</i>	<b>CHF</b>
Gezeichnetes Kapital zum 1.1.2024 <i>Share capital as of January 1, 2024</i>	209'908'275	41'981'655
Gezeichnetes Kapital zum 31.12.2024 <i>Share capital as of December 31, 2024</i>	209'908'275	41'981'655
<b>Reserven aus Kapitaleinlagen 2024 (Angaben in CHF)</b> <b>Reserves from capital contributions 2024 (in CHF)</b>	<b>68'468'552.70</b>	
Reserven aus Kapitaleinlagen zum 1.1.2024 <i>Capital contribution reserves as of January 1, 2024</i>	68'461'332.80	
- davon bewilligt <i>- of which approved</i>	68'162'014.90	
- davon noch nicht bewilligt <i>- of which not yet approved</i>	306'537.80	
<b>Reserven aus Kapitaleinlagen zum 31.12.</b> <b>Capital contribution reserves as of December 31</b>	<b>68'468'552.70</b>	

Im Schreiben vom 2. Oktober 2024 wurden vorläufig CHF 68'162'014.90 als Kapitaleinlage von der Eidgenössischen Steuerverwaltung ESTV anerkannt.  
*In the letter dated 2 October 2024, a preliminary amount of CHF 68'162'014.90 was recognized as a capital contribution by the Federal Tax Administration ESTV.*

\*Kapitalerhöhungen, die während eines Kapitalbands nach den Artikeln 653s ff. OR geleistet werden, können aufgrund der Nettobetrachtung erst nach Beendigung des Kapitalbands als Kapitaleinlagereserve beurteilt bzw. gemeldet werden. Daher werden im Eigenkapital zwei separate Kapitaleinlagereserven (bewilligt bzw. noch nicht bewilligt) ausgewiesen.

*\*Capital increases carried out under a capital band (Art. 653s et seq. CO) can, due to the net perspective, only be assessed and reported as a capital contribution reserve once the capital band has expired. Accordingly, two separate capital contribution reserves (approved and not yet approved) are disclosed within equity.*

**9) Erläuterungen zu einzelnen Positionen der Erfolgsrechnung**  
*Notes to individual items of the income statement*
**Forschungs- und Entwicklungskosten**  
*Research and development costs*

Forschungs- und Entwicklungskosten beinhalten Fremdhonorare und Aufwendungen, die der Kategorie Grundlagenforschung zuzuschreiben sind und dementsprechend nicht direkt einem immateriellen Anlagegut zugeordnet werden können. Im Rahmen der Verrechnungspreisdokumentation wurde für die grenzüberschreitenden Leistungen zwischen der MetrioPharm Deutschland GmbH und der MetrioPharm AG die Berechnungsgrundlage geändert. Daraus ergibt sich bei der MetrioPharm AG für die Geschäftsjahre 2022 und 2023 eine Reduktion der Forschungs- und Entwicklungskosten in der Höhe von insgesamt CHF 183'992.40. Dieser Betrag wurde im Geschäftsjahr 2024 nachträglich erfolgswirksam erfasst.

*Search and development costs include third-party fees and expenses that are attributable to the category of basic research and therefore cannot be allocated directly to intangible assets. As part of the transfer pricing documentation, the calculation basis for cross-border services between MetrioPharm Deutschland GmbH and MetrioPharm AG was adjusted. As a result, MetrioPharm AG recorded a reduction in research and development costs totaling CHF 183'992.40 for the financial years 2022 and 2023. This amount was recognized in profit or loss retrospectively in the 2024 financial year.*

	2024	2023
<b>Verwaltungsaufwand (Angaben in CHF)</b> <i>Administrative expenses (in CHF)</i>	461'221.24	692'400.01
Raumaufwand <i>Premises expenditures</i>	36'728.21	32'675.73
Unterhalt Mobiliar, EDV <i>Repairs and maintenance costs</i>	3'041.20	445.20
Gebühren, Abgaben, Anleiheemissionskosten <i>Fees, levies, bond issue costs</i>	1'612.60	11'719.35
Verwaltungs- & Versicherungsaufwand <i>Administrative and insurance expenses</i>	4'680.52	-218'053.25
Verwaltungsratshonorare <i>Directors' fees</i>	146'535.00	138'465.00
Rechts- & Beratungskosten <i>Legal &amp; consulting costs</i>	237'336.45	664'710.20
Aufwendungen EU-Projekteingabe <i>Expenses EU-project submission</i>	0.00	0.00
Vermittlungs- & Kapitalbeschaffungskosten <i>Commission and capital procurement costs</i>	3'282.10	41'970.25
Diverses <i>Miscellaneous</i>	28'005.16	20'467.53
<b>Total gemäss Erfolgsrechnung</b> <i>Total as per income statement</i>	<b>461'221.24</b>	<b>692'400.01</b>

**10) Angaben zu Beteiligungsrechten und Optionen**  
*Information on equity securities and options*

	Anzahl der Aktien <i>Number of shares</i>	Wert in CHF <i>Value in CHF</i>	Anzahl der Aktien <i>Number of shares</i>	Wert in CHF <i>Value in CHF</i>
	2024	2024	2023	2023
<b>Stand per 1.1.</b> <i>Balance as of January 1</i>	5'740'000	4'653'000	7'040'000	6'030'500
Zugeteilt an Leitungs- und Verwaltungsorgane <i>Assigned to management and administrative bodies</i>	150'000	180'000	150'000	180'000
Zugeteilt an Mitarbeitende <i>Assigned to employees</i>	0	0.00	0	0.00
Zugeteilt an Beteiligte & Drittpersonen <i>Assigned to participants &amp; third parties</i>	0	0.00	0	0.00
Ausgeübte/verfallene Optionen <i>Exercised/expired options</i>	4'500'000	3'300'000	1'450'000	1'557'500
<b>Stand per 31.12.</b> <i>Balance as of December 31</i>	<b>1'390'000</b>	<b>1'533'000</b>	<b>5'740'000</b>	<b>4'653'000</b>

Für die Wertberechnung wurde die effektiv zugrundeliegenden Ausgabepreise verwendet.  
*For the value calculation, the effective underlying issue prices were used.*


**Angaben zu Virtual Stock Option Plan (VSOP)**  
*Information on Virtual Stock Option Plan (VSOP)*

	Anzahl der Aktien Number of shares	Wert in CHF Value in CHF	Anzahl der Aktien Number of shares	Wert in CHF Value in CHF
	2024	2024	2023	2023
<b>Stand per 1.1.</b> <i>Balance as of January 1</i>	1'900'000	830'000	1'400'000	480'000
Neu geschaffene <i>New created</i>	600'000	420'000	500'000	350'000
<b>Stand per 31.12.</b> <i>Balance as of January 1</i>	2'500'000	1'250'000	1'900'000	830'000
Zugeweiht an Mitarbeitende <i>Assigned to employees</i>	600'000	420'000	1'397'822	479'499
Nicht zugeweiht <i>Not assigned</i>	0	0	502'178	350'501

Für 2021 betrug der Basispreis CHF 0.20 und für 2022, 2023 und 2024 CHF 0.70.  
*For 2021 the base price is CHF 0.20 and for 2022, 2023 and 2024 CHF 0.70.*

**11) Kapitalverlust**  
*Capital loss*

Die Jahresrechnung der MetrioPharm AG weist zum 31. Dezember 2024 einen hälftigen Kapitalverlust im Sinne von Art. 725a Abs. 1 OR auf. Entsprechende Sanierungsmassnahmen wurden bereits in den Vorjahren beschlossen und umgesetzt.  
*The annual financial statements of MetrioPharm AG as at December 31, 2023 show a half capital loss within the meaning of Art. 725a para. 1 of the Swiss Code of Obligations. Corresponding restructuring measures were already resolved and implemented in previous years.*

**12) Wesentliche Ereignisse nach dem Bilanzstichtag**  
*Significant events after the balance sheet date*

Keine / Non

**Antrag des Verwaltungsrates über die Verwendung des Bilanzverlustes**  
*Proposal of the Board of Directors for the appropriation of accumulated loss*

	2024	2023
Vortrag Vorjahr <i>Loss carryforward</i>	-79'816'132.51	-74'373'527.70
Jahresgewinn (-Verlust) <i>Profit (loss) for the year</i>	-5'767'762.92	-5'442'604.81
<b>Bilanzverlust zur Verfügung der Generalversammlung</b> <i>Accumulated loss at the disposal of the General Meeting</i>	<b>-85'583'895.43</b>	<b>-79'816'132.51</b>

**Vorschlag des Verwaltungsrates**  
*Proposal of the Board of Directors*

Vortrag auf neue Rechnung <i>Balance carried forward</i>	-85'583'895.43	-79'816'132.51
<b>Total</b> <i>Total</i>	<b>-85'583'895.43</b>	<b>-79'816'132.51</b>

Bericht der Revisionsstelle zur Eingeschränkten Revision  
an die Generalversammlung der  
**MetrioPharm AG, Zürich**

Zürich, 21. Mai 2025

Als Revisionsstelle haben wir die auf den Seiten 39 bis 54 dargestellte Jahresrechnung (Bilanz, Erfolgsrechnung und Anhang) der MetrioPharm AG für das am 31. Dezember 2024 abgeschlossene Geschäftsjahr geprüft.

Für die Jahresrechnung ist der Verwaltungsrat verantwortlich, während unsere Aufgabe darin besteht, die Jahresrechnung zu prüfen. Wir bestätigen, dass wir die gesetzlichen Anforderungen hinsichtlich Zulassung und Unabhängigkeit erfüllen.

Unsere Revision erfolgte nach dem Schweizer Standard zur Eingeschränkten Revision. Danach ist diese Revision so zu planen und durchzuführen, dass wesentliche Fehlaussagen in der Jahresrechnung erkannt werden. Eine eingeschränkte Revision umfasst hauptsächlich Befragungen und analytische Prüfungshandlungen sowie den Umständen angemessene Detailprüfungen der beim geprüften Unternehmen vorhandenen Unterlagen. Dagegen sind Prüfungen der betrieblichen Abläufe und des internen Kontrollsystems sowie Befragungen und weitere Prüfungshandlungen zur Aufdeckung deliktischer Handlungen oder anderer Gesetzesverstösse nicht Bestandteil dieser Revision.

Bei unserer Revision gemäss Art. 729a Abs. 1 OR sind wir nicht auf Sachverhalte gestossen, aus denen wir schliessen müssten, dass die Jahresrechnung und der Antrag des Verwaltungsrats nicht dem schweizerischen Gesetz und den Statuten entsprechen.

Ferner machen wir darauf aufmerksam, dass die Hälfte der Summe aus Aktienkapital, nicht an die Aktionäre zurückzahlbarer gesetzlicher Kapitalreserve und gesetzlicher Gewinnreserve nicht mehr gedeckt ist (Art. 725a Abs. 1 OR).

Ferax Trehand AG

Renzo Peduzzi

Zugelassener  
Revisionsexperte

Leitender Revisor

Mujo Selimovic

Zugelassener  
Revisionsexperte

Report of the statutory auditor on the limited statutory examination  
to the general meeting of  
**MetrioPharm AG, Zürich**

Zurich, May 21, 2025

As statutory auditor, we have examined the financial statements (balance sheet, income statement and notes) of MetrioPharm AG presented on pages 39 to 54 for the year ended December 31, 2024.

These financial statements are the responsibility of the board of directors. Our responsibility is to perform a limited statutory examination on these financial statements. We confirm that we meet the licensing and independence requirements as stipulated by Swiss law.

We conducted our examination in accordance with the Swiss Standard on the Limited Statutory Examination. This standard requires that we plan and perform a limited statutory examination to identify material misstatements in the financial statements. A limited statutory examination consists primarily of inquiries of company personnel and analytical procedures as well as detailed tests of company documents as considered necessary in the circumstances. However, the testing of operational processes and the internal control system, as well as inquiries and further testing procedures to detect fraud or other legal violations, are not within the scope of this examination.

Based on our limited statutory examination in accordance with Art. 729a para. 1 CO, nothing has come to our attention that causes us to believe that the financial statements and the proposal of the Board of Directors do not comply with Swiss law and the company's articles of incorporation.

We draw attention to the fact, that half of the share capital and legal reserves is no longer covered (art. 725 para. 1 CO).

Ferax Treuhand AG

Renzo Peduzzi

*Licensed  
Audit expert*

*Auditor in charge*

Mujo Selimovic

*Licensed  
Audit expert*



# Kontakt / Impressum

## Contact / Imprint

Gerne stehen wir Ihnen für weitere Fragen zur Verfügung:  
*Please do not hesitate to contact us if you have any further questions:*

Investor Relations, Press Relations  
Corporate Communications  
✉ [invest@metriopharm.com](mailto:invest@metriopharm.com)

### Impressum / Herausgeber Imprint / Publisher

MetrioPharm AG  
Europaallee 41 · CH-8004 Zürich  
☎ +41 (44) 515 21 97  
✉ [info@metriopharm.com](mailto:info@metriopharm.com)  
🌐 [www.metriopharm.com](http://www.metriopharm.com)

Handelsregisternummer: CHE-109.856.841

**Hinweis:** Diese Information enthält zukunftsbezogene Aussagen, die auf den gegenwärtigen Annahmen und Einschätzungen der Unternehmensleitung der MetrioPharm AG beruhen. Mit der Verwendung von Worten wie erwarten, beabsichtigen, planen, vorhersehen, davon ausgehen, glauben, schätzen und ähnlichen Formulierungen werden zukunftsgerichtete Aussagen gekennzeichnet. Diese Aussagen sind nicht als Garantien dafür zu verstehen, dass sich diese Erwartungen auch als richtig erweisen. Die zukünftige Entwicklung sowie die von der MetrioPharm AG erreichten Ergebnisse sind abhängig von einer Reihe von Risiken und Unsicherheiten und können daher wesentlich von den zukunftsbezogenen Aussagen abweichen. Verschiedene dieser Faktoren liegen ausserhalb des Einflussbereichs der MetrioPharm AG und können nicht präzise vorausgeschätzt werden. Eine Aktualisierung der zukunftsbezogenen Aussagen ist weder geplant noch übernimmt MetrioPharm hierzu eine gesonderte Verpflichtung.

Dieser Geschäftsbericht ist unter [www.metriopharm.com](http://www.metriopharm.com) abrufbar.

**Note:** This information contains forward-looking statements based on current assumptions and estimates made by the management of MetrioPharm AG. Forward-looking statements are identified by the use of words such as expect, intend, plan, predict, assume, believe, estimate, and similar expressions. These statements are not to be understood as guarantees that these expectations will prove to be correct. The future development and results achieved by MetrioPharm AG are subject to a number of risks and uncertainties and may therefore differ materially from the forward-looking statements. Several of these factors are beyond MetrioPharm AG's control and cannot be predicted precisely. MetrioPharm does not plan to update these forward-looking statements, nor does it assume a separate obligation to do so.

This annual report can be downloaded from [www.metriopharm.com](http://www.metriopharm.com).  
Please note: Only the German version is valid and applicable.