



Herzlich Willkommen zur
Hauptversammlung 2013

Agenda

EINFÜHRUNG UND BERICHT DER AUFSICHTSRATSVORSITZENDEN

Agenda

BERICHT DER VORSTANDSVORSITZENDEN PILAR DE LA HUERTA

BERICHT DES KAUFMÄNNISCHEN LEITERS MICHAEL WOLF

Unternehmensüberblick



Mission

Entwicklung und Vermarktung von Technologien auf den Gebieten der DNA-Amplifikation und -Sequenzierung



Vision

Aufbau eines international führenden Unternehmens in der Entwicklung und Vermarktung von DNA-Technologien



Kunden

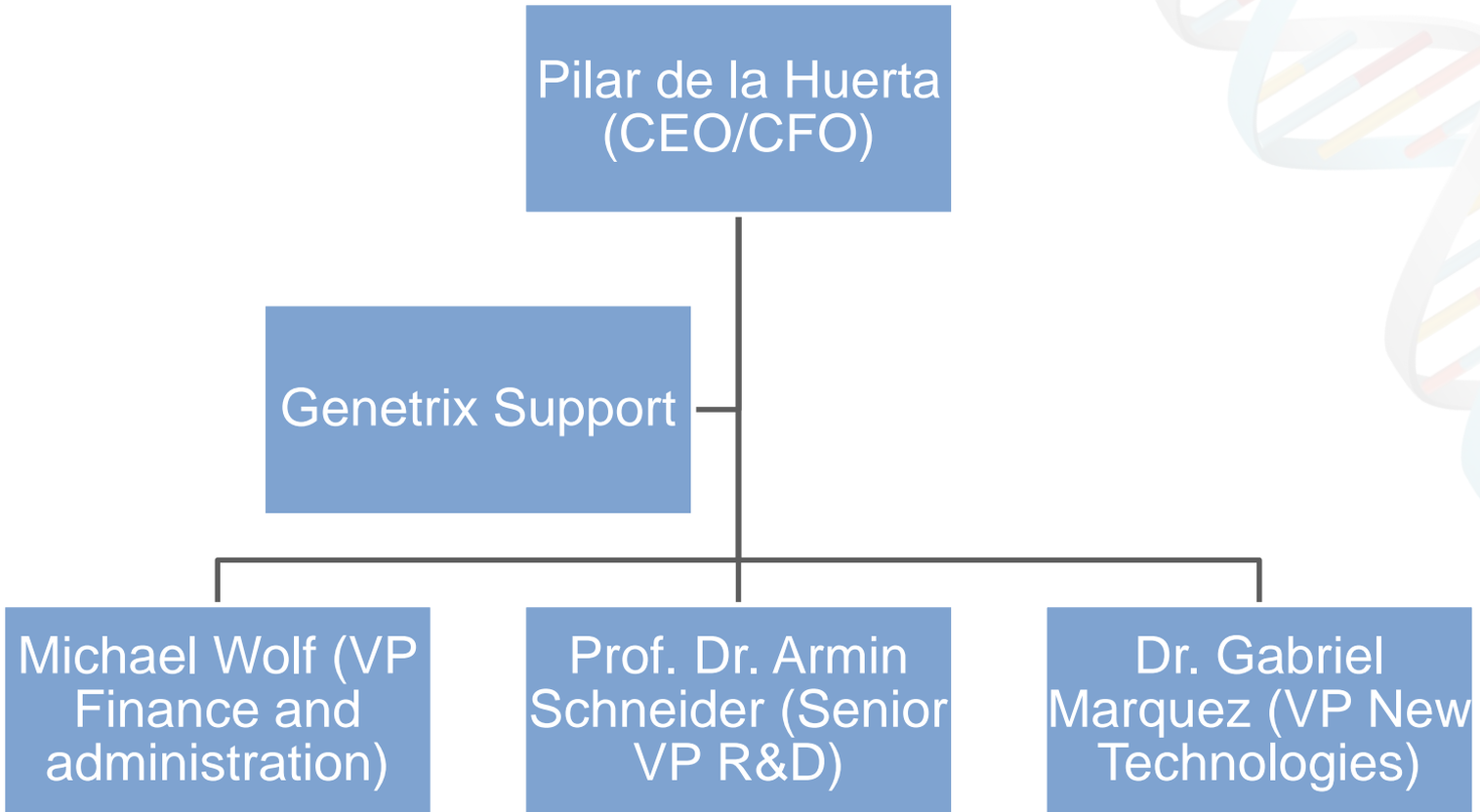
Führende Unternehmen im Bereich Molekularbiologie, insbesondere auf dem Gebiet von Next Generation Sequencing; Vermarktungsstrategie: Auslizenzierung unserer Produkte an Dritte



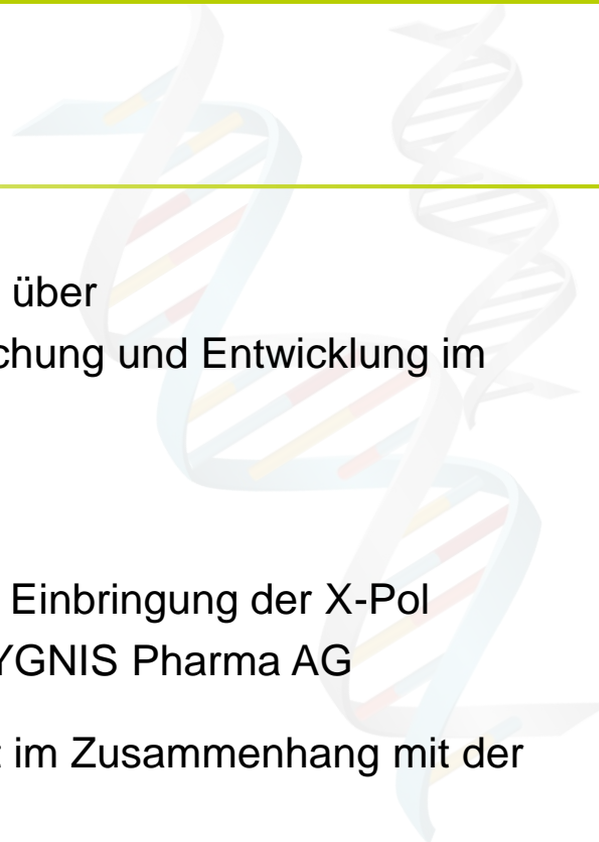
Mitarbeiter

18 Mitarbeiter (je zur Hälfte Deutschland/Spanien) + Genetrix Serviceleistungen im Bereich Verwaltung; zwei Standorte (Madrid und Heidelberg)

Management Team



Wesentliche Ereignisse 2012



- Juli 2012: Abschluss bindendes Term Sheet SYGNIS/X-Pol über Unternehmenszusammenschluss mit Ausrichtung auf Forschung und Entwicklung im Bereich DNA-Technologien
- Oktober 2012:
 - Hauptversammlung beschließt Kapitalerhöhung gegen Einbringung der X-Pol Anteile; X-Pol wird 100%ige Tochtergesellschaft der SYGNIS Pharma AG
 - Ehemaliger Co-CEO/CMO Dr. Frank Rathgeb scheidet im Zusammenhang mit der Neufokussierung aus dem Unternehmen aus
 - Neuer Vorstand: Frau de la Huerta, CEO, und Herr Peter Willinger, CFO
- Dezember 2012:
 - Eintragung der Transaktion im Handelsregister
 - Entschluss zur Einstellung von KIBRA und zur Restrukturierung (Reduzierung Belegschaft und Unternehmensflächen); Fokussierung auf neue Geschäftstätigkeit

KIBRA

- ✔ Mit Hilfe eines neuartigen Ansatzes zielte das KIBRA Projekt auf die Entwicklung innovativer Therapien zur Behandlung von Demenz und Gedächtnisstörungen.
- ✔ Das Projekt befand sich Ende 2012 in einem sehr frühen Forschungsstadium und hätte mindestens zwei weitere Jahre bis zum Eintritt in die klinische Entwicklung (Phase 1) erfordert.
- ✔ Die erforderlichen Finanzmittel bis zum Eintritt in die klinische Entwicklung hätten etwa 3 Mio. € betragen. Diese Finanzmittel waren bei SYGNIS nicht verfügbar, auch konnte aufgrund des frühen Forschungsstadiums eine externe Finanzierung nicht realisiert werden.
- ✔ SYGNIS hat ferner öffentliche Zuschüsse für KIBRA beantragt, jedoch ohne Erfolg.
- ✔ In Anbetracht dieser Umstände und der knappen Finanzmittel hat der Vorstand mit Zustimmung des Aufsichtsrates entschieden, alle Aktivitäten für KIBRA einzustellen.
- ✔ Demzufolge wurden Ende Dezember die betroffene Belegschaft reduziert und die damit verbundenen Unternehmensflächen aufgegeben.

Projekte der alten SYGNIS

- SYGNIS hat alle Aktivitäten auf dem Gebiet der Wirkstoffentwicklung beendet und die Geschäftstätigkeit auf die Entwicklung von Technologien für die DNA-Amplifikation und –Sequenzierung neu ausgerichtet.
- Reduzierung Unternehmensflächen in Heidelberg von ca. 1.600 m² auf 800 m²
- Reduzierung der Belegschaft in Heidelberg von 19,7 FTE (Vollzeitäquivalente) auf 9,6 FTE
- Abschluss der Reduzierung der Belegschaft von KIBRA im Mai 2013
- Bestehendes SYGNIS Projekt “Double Switch” (innovative Screening Plattform): Fertig entwickeltes Projekt mit starkem Patentschutz ergänzt die neue Geschäftsausrichtung im Bereich Personalisierte Medizin; die Gesellschaft bemüht sich um eine Auslizenzierung.

Wesentliche Ereignisse 2013

- Herr Willinger ist Ende März 2013 im Einvernehmen mit dem Aufsichtsrat aus dem Unternehmen ausgeschieden. Frau de la Huerta übernimmt zu Ihrer Funktion als CEO die Funktion des CFO. Frau de la Huerta verfügt über breite Erfahrungen als CFO bei dem größten börsennotierten Biotechunternehmen in Spanien (Zeltia) sowie als CEO von mehreren gelisteten und privaten Unternehmen.
- April 2013: Abschluss einer neuen nicht-exklusiven Lizenzvereinbarung mit Qiagen für einen Amplifikationspuffer in Verbindung mit Qualphi; Einmalzahlung an SYGNIS in Höhe von 150.000 €
- Juni 2013: Edison Research veröffentlicht eine Unternehmensbewertung der SYGNIS mit einem Zielwert von 37,5 Mio. €.
- Juli 2013: GBC Research veröffentlicht eine Unternehmensbewertung der SYGNIS mit einem Zielwert von 42,5 Mio. €.

Die Grundlagen der Personalisierten Medizin

Kollektive Medizin

Allgemeine
Verschreibung



Neue Diagnose-,
Therapie- und
Prognose-
methoden

Personalisierte Medizin

Individualisierte
Verschreibung



Personalisierte
Diagnose

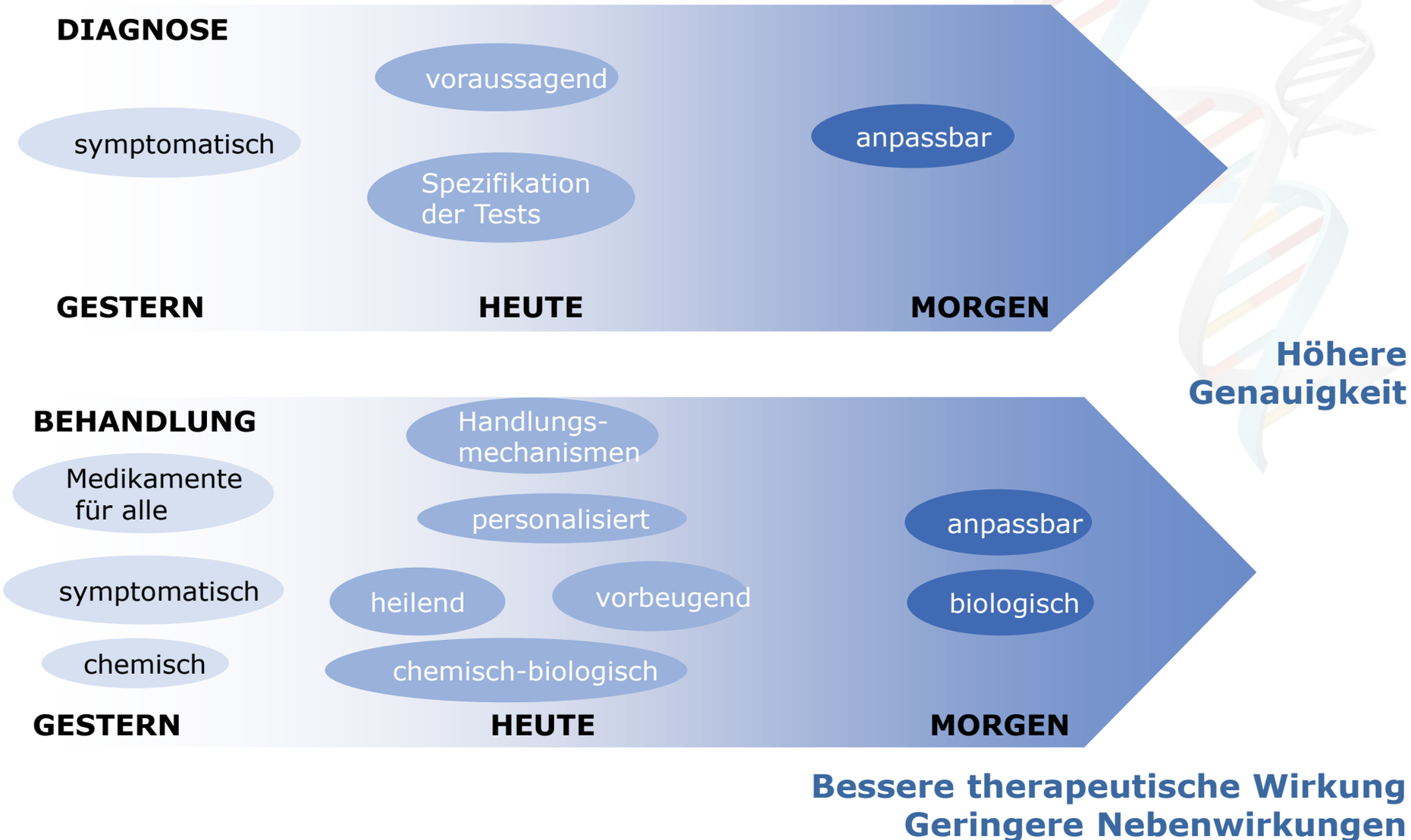
Ausprobieren und ändern
KRANKHEITENBEHANDLUNG

Pathologie A
Allgemeine
Behandlung A

Auswählen und behandeln
KRANKENBEHANDLUNG

Pathologie A mit
genetischem Profil B
Individualisierte
Behandlung X

Entwicklung zur Personalisierten Medizin



Wo positioniert sich SYGNIS ?

Arbeitsprozesse in der Forschung mit DNA sind immer identisch. SYGNIS' innovatives Produktportfolio adressiert den dringenden Bedarf innerhalb dieser Arbeitsprozesse.

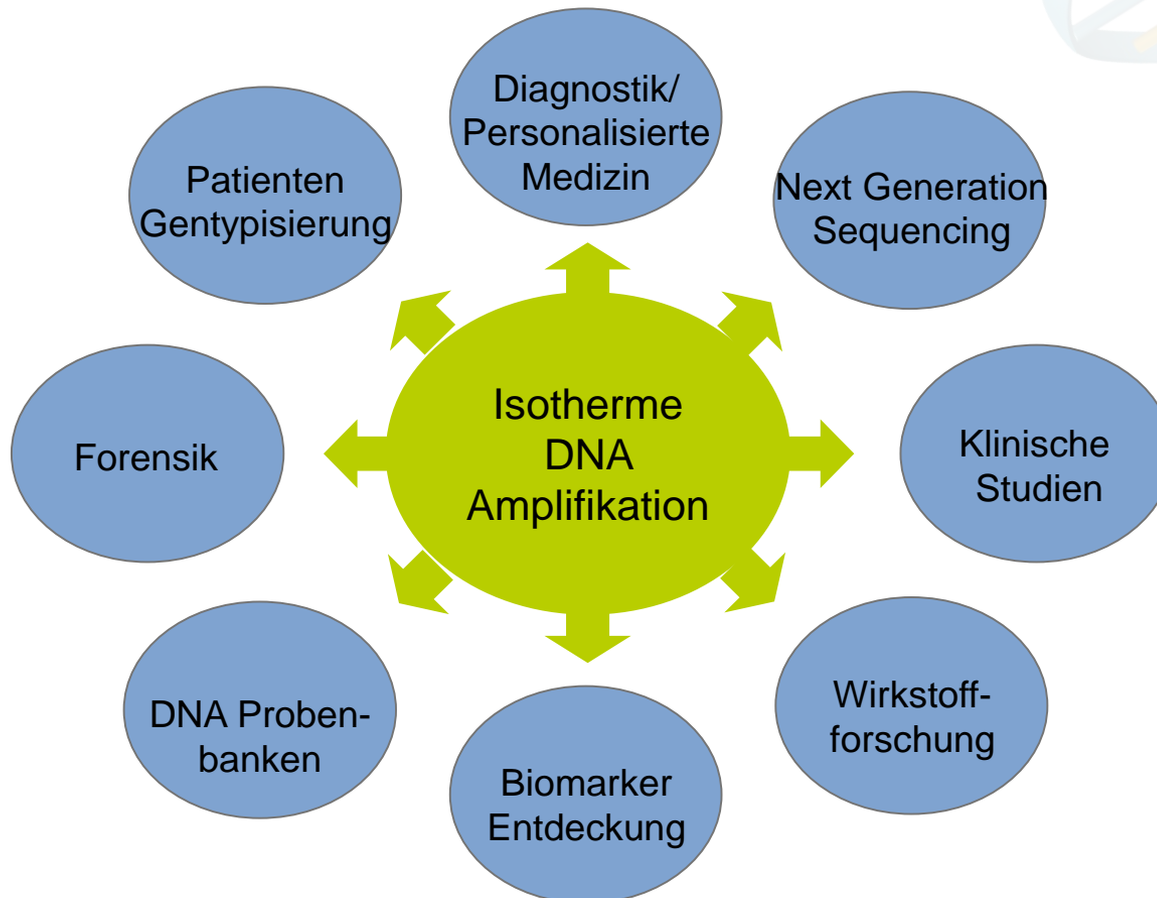
SYGNIS



- QualiPhi®
- QualiPhi Mutanten
- Neue Primase Polymerase
- DNA Reparatur & Double Switch Amplifikations Kit

Marktchancen für SYGNIS – Isotherme DNA Amplifikation

Derzeitiges Marktvolumen für isotherme Amplifikation: ~€70 Mio. p.a.
Geschätztes jährliches zweistelliges Umsatzwachstum analog zum Marktwachstum für “Next Generation Sequencing”



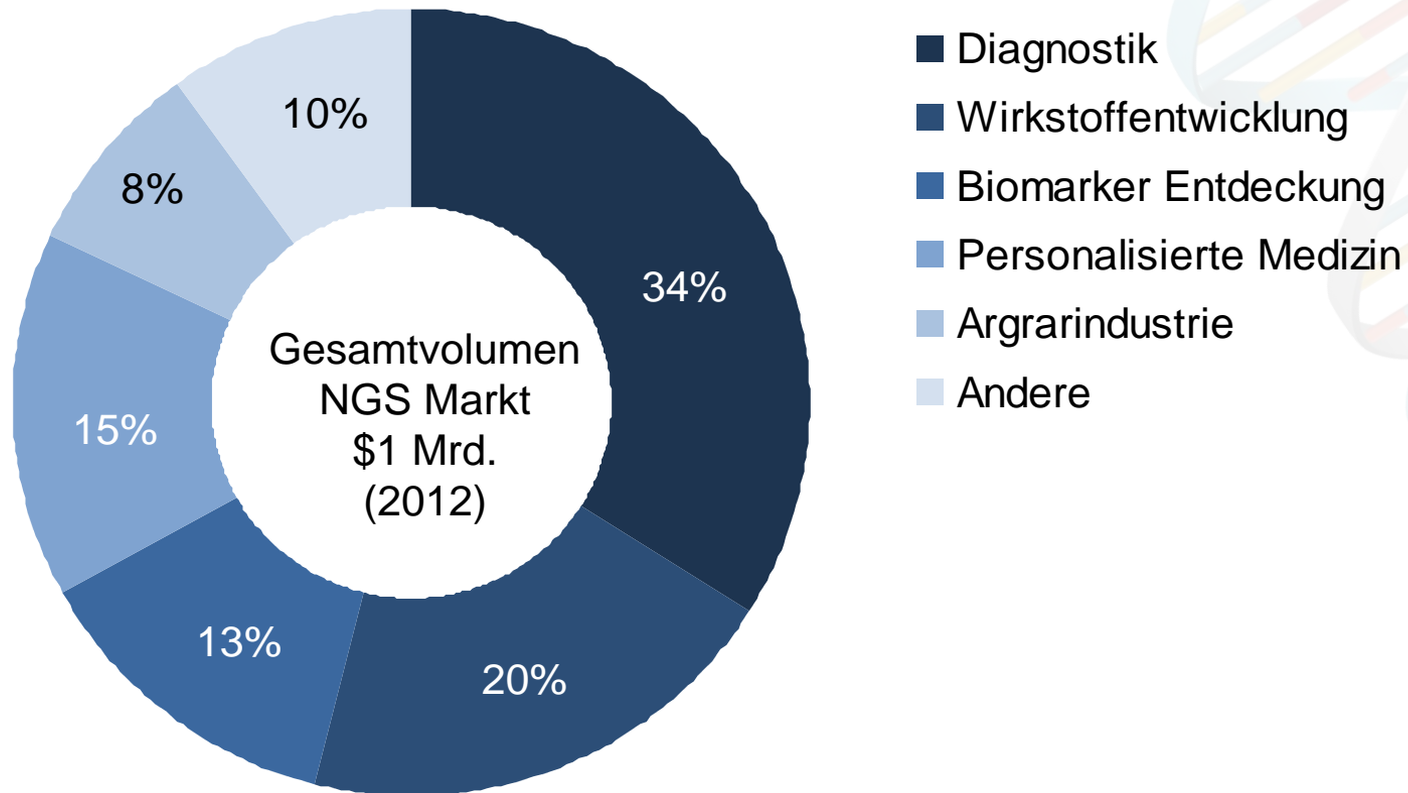
Marktchancen für SYGNIS – Next Generation Sequencing (NGS)

Derzeitiges Marktvolumen NGS: ~\$1 Mrd.
Geschätzte Wachstumsrate: ~22% p.a.

(Quelle: GEN magazine)

- Diagnostik und Personalisierte Medizin
 - Individuelle Behandlungen von Patienten auf der Basis genetischer Informationen erfordern umfangreiche statistische Daten, um die individuellen genetischen Informationen mit Krankheiten, der Wirkung von Medikamenten bei Patienten und der Risiken von Nebenwirkungen in Verbindung bringen zu können.
- Forschungseinrichtungen / Pharmaindustrie
 - Entwicklung neuer und spezifischer Wirkstoffe in Abhängigkeit von genetischer Information
 - Biomarkerentdeckung und Validierung von Wirkstoffkandidaten
- Krankenhäuser und Gesundheitswesen
 - Frühe Krankheitsdiagnose
 - Prävention und Überwachung von Patienten mit genetischer Prädisposition
 - Individuelle Behandlung basierend auf genetischer Informationen

Marktaufteilung im Bereich Next Generation Sequencing (NGS)



(Quelle: marketsandmarkets NGS report 2011 – 2016)

Wichtige Berater für die neue Geschäftstätigkeit



Prof. Luis Blanco, X-Pol Mitgründer und Aktionär der SYGNIS

Co-Entdecker der Phi29 DNA Polymerase (derzeitiger Weltstandard für isotherme DNA Amplifikation).

Mehr als 100 Veröffentlichungen in internationalen Fachjournalen.

Identifizierte und charakterisierte Phi29 Pol, Pol mu und Pol lambda.



Prof. Margarita Salas, ehem. X-Pol Anteilseignerin und Aktionärin der SYGNIS

Co-Entdeckerin der Phi29 DNA Polymerase

Mehr als 300 Veröffentlichungen in internationalen Fachjournalen.

Mitglied der European Molecular Biology Organization (EMBO) und der USA Academy of Sciences.



Dr. Joseph Fernandez, Berater und Mitglied des Aufsichtsrates

Mitgründer der Invitrogen, Inc., (derzeit Life Technologies). Er war wesentlich bei der Entwicklung und Vermarktung deren erster kommerzieller Produkte beteiligt.

Im Jahr 1999, gründete er Active Motif, ein Unternehmen spezialisiert auf Technologien im Bereich genetischer Zellbiologie und epigenetischer Signalübertragung. Derzeit leitet er diese Gesellschaft.

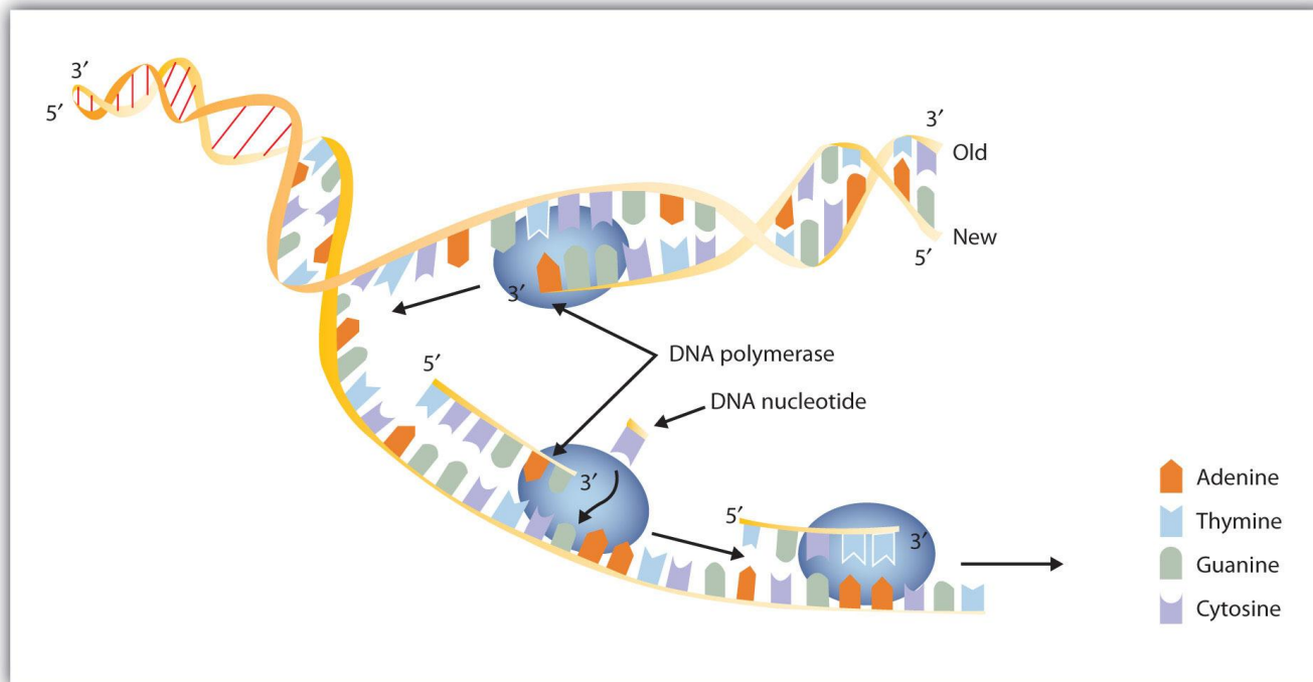
Derzeitige Projektpipeline (zur Auslizenzierung)

Projekt	Anwendungsgebiet	Forschung & Entwicklung	Vermarktungsaktivitäten	Lizenziert	Markt
QualiPhi	DNA Amplifikation				
QualiPhi Mutanten	DNA/Next Generation Sequencing				
PrimPol	DNA/Next Generation Sequencing				
Double Switch	Drug screening Plattform				

Was ist eine Polymerase?

Einen Grundpfeiler der Molekularbiologie stellt die **Amplifikation** von geringsten Mengen von DNA dar, d.h. **die Herstellung von Kopien eines DNA-Fragments in gewünschter Menge**. Dies ist deshalb wichtig, weil die vorhandene DNA oft nur in geringen Mengen zur Verfügung steht, die für Untersuchungen nicht ausreicht.

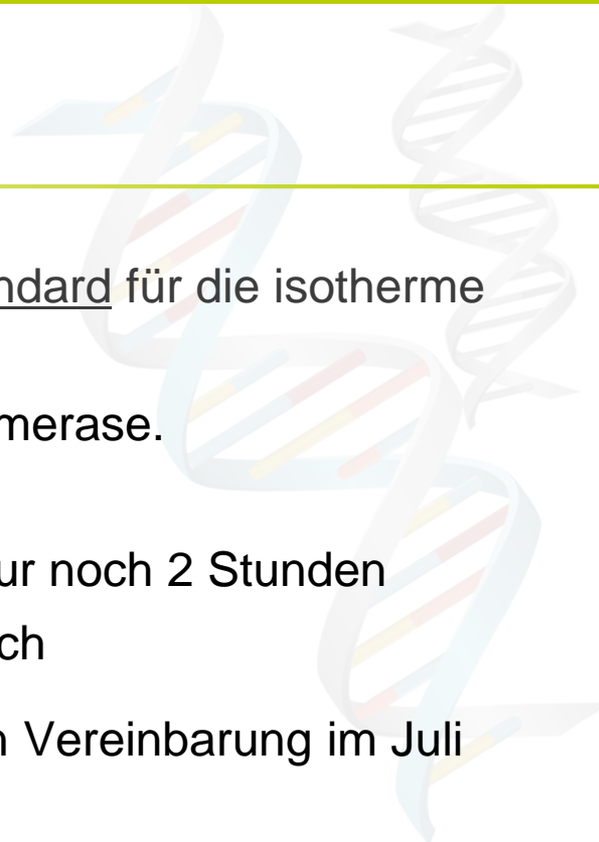
Die DNA Amplifikation basiert auf **DNA-Polymerasen**, d.h. **Proteinen**, die **DNA-Stränge kopieren können**.



Vollständige Genomamplifikation – zwei Technologien

	Isotherme DNA Amplifikation	Polymerase Chain Reaction
Einsatzgebiet	Generische Amplifikation (DNA Sequenz muss nicht bekannt sein)	Gezielte Amplifikation (DNA Sequenz muss bekannt sein)
DNA Fragmente	Groß (mehrere Hundert Tausend Nukleotide)	Klein (nur wenige Tausend Nukleotide)
Zeitbedarf	8 Stunden	6-8 Stunden
Verwendete Polymerase	Phi-29	Taq

Produkt: QualiPhi®

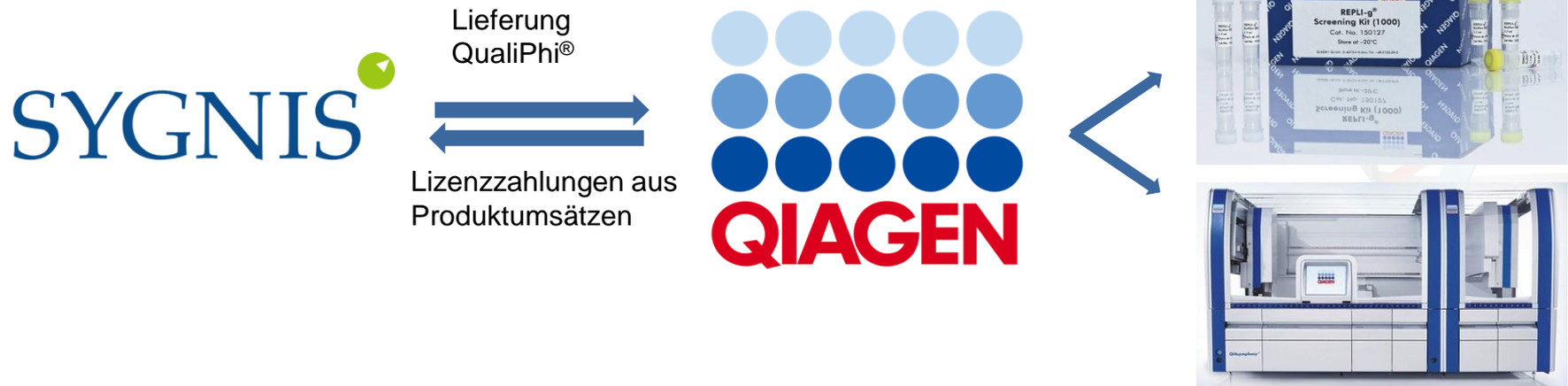


- ✔ Hauptprodukt mit dem Potential zum neuen Weltstandard für die isotherme DNA Amplifikation zu werden
- ✔ Verbesserte Version der Standard Phi-29 DNA Polymerase.
 - verbesserte DNA Bindung
 - Reduzierte Standard Reaktionszeit von 8 auf nur noch 2 Stunden
 - Wesentliche geringere Probenmenge erforderlich
- ✔ Lizenziert an QIAGEN in einer exklusiven weltweiten Vereinbarung im Juli 2012 (Einmalzahlung & Lizenzzahlungen).
- ✔ Völlig neue Technologiebasis
- ✔ Starke Schutzrechtsposition

Zusammenarbeit mit starkem Partner zur Sicherung des Erfolgs

- QualiPhi® lizenziert an QIAGEN, der Marktführer im Bereich Proben- und Testtechnologien.

QualiPhi® als wesentlicher Bestandteil der QIAGEN REPLI-g® Kits



- QIAGEN beabsichtigt, die Standard Phi-29 Polymerase in den derzeitigen Amplifikations-Kits durch QualiPhi® zu ersetzen
- QIAGEN beabsichtigt die Markteinführung von völlig neuen Produkten und neuen Anwendungsgebieten basierend auf QualiPhi® im Oktober 2013.
- QIAGEN setzt Standards und hat einen großen Kundenkreis von Forschungslaboren weltweit.

Pipeline: QualiPhi® Mutanten zum Einsatz im Bereich NGS

- ✔ QualiPhi® Mutanten für den Einsatz bei Technologien für Next Generation Sequencing (NGS)
- ✔ SYGNIS beabsichtigt, QualiPhi® Mutanten Technologiefirmen anzubieten
- ✔ Unternehmensziel: Abschluss von mindestens einer Kooperationsvereinbarung bis Ende 2013 (Einmalzahlung und Lizenzzahlungen)

Derzeitiges Marktvolumen NGS: ~\$1 Mrd. p.a. (2012)

Geschätzte durchschnittlich Wachstumsrate: ~22% p.a.

(Quelle: GEN magazine)

Pipeline: Innovative Primase/Polymerase für NGS

- Neue Polymerase bakteriellen Ursprungs mit Primasefunktion
- Primase / Polymerase ist ein **thermostabiles** Enzym, das neue Möglichkeiten für die Sequenzierung and Amplifikation von DNA, RNA und beschädigter DNA bietet
- Mögliche Anwendungen dieser neuartigen Primase / Polymerase bakteriellen Ursprungs:
 - DNA, RNA Amplifizierung mit **verbesselter Abdeckung** unterschiedlicher Sequenzabfolgen
 - DNA, RNA Sequenzierung mit **einem vereinfachtem Verfahren** mit weniger Schritten
 - Amplifizierung beschädigter Nukleinsäuren
- Zusätzliche technologische Anwendungsbereiche sind verschieden von den geplanten Anwendungen für die QualiPhi Mutanten
- **Großes Interesse wesentlicher Firmen im Bereich NGS: Kontakt mit vier möglichen Lizenzpartnern**

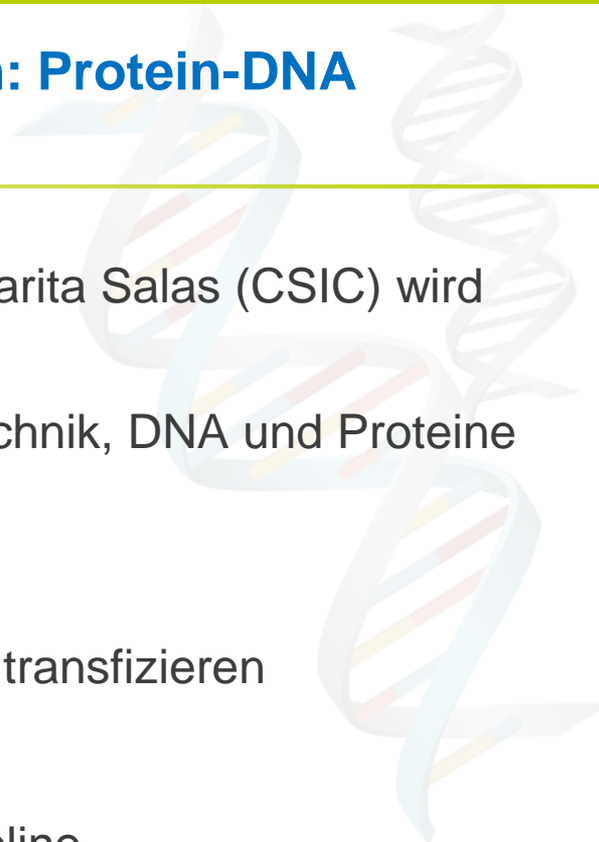
Pipeline: Double Switch

- ✔ Grundlegende Technologie zur Detektion von Protein-Protein Wechselwirkungen basierend auf der Volllänge oder geteilten TEV Protease
- ✔ Starke Patentposition durch erteilte Patente in Europa und den USA
- ✔ Ermöglicht die Bereitstellung eines breiten Bereichs an Assays, die von Interesse für die Grundlagenforschung und die Pharmaindustrie sind
- ✔ Mögliche Interessenten für diese Technologie sind große Pharmafirmen, die innovative Screening Plattformen aufbauen wollen, um neue therapeutische Targets anzugehen und Dienstleister im Bereich Screening
- ✔ Mit der Auslizensierung wurde begonnen

Mögliche Partner im Bereich Next Generation Sequencing

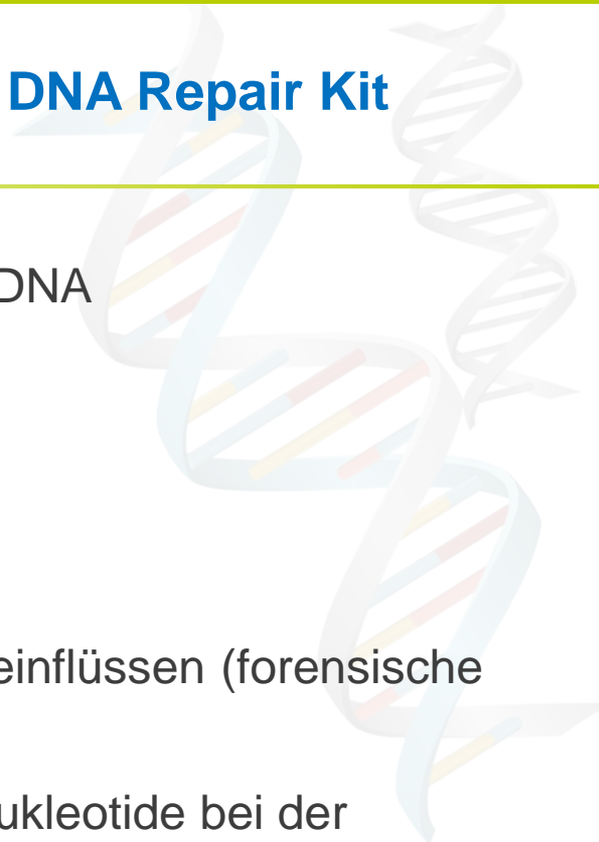
Firma	Profil	NGS Technologie	Zukünftige Bewegungen	Kontakt hergestellt ?
Life Technologies	Etabliert im Markt			Ja
Illumina	Etabliert im Markt	Zweite Generation	Erwirbt möglicherweise neue Technologie	Ja
Roche	Etabliert im Markt	Zweite Generation	Erwirbt möglicherweise neue Technologie	
Pacific Bioscience	Etabliert im Markt	Dritte Generation		Ja
QIAGEN	Neuer Anbieter		Markteinführung der Sequenzierungsplattform Ende 2013/ Beginn 2014	Ja
Complete Genomics	Erworben von BGI			Ja

R&D Projekte in frühem Entwicklungsstadium: Protein-DNA Chimären



- ✔ Einlizensierung von 2 Patentanmeldungen von Margarita Salas (CSIC) wird im September 2013 abgeschlossen
- ✔ Patentanmeldungen beschreiben eine innovative Technik, DNA und Proteine miteinander zu verbinden
- ✔ 2 Projekte wurden auf Basis dieser Technik initiiert:
 - Eine neue Methode, um Zellen hocheffizient zu transfizieren
 - Ein System für die Proteomanalyse
- ✔ Diese innovativen Projekte verbreitern SYGNIS' Pipeline
- ✔ Für eines dieser Projekte wird SYGNIS Forschungsförderung vom BMBF erhalten

R&D Projekte in frühem Entwicklungsstadium: DNA Repair Kit



- ✔ Kit für die Reparatur und Amplifikation beschädigter DNA
- ✔ Verschiedene Noxen können DNA schädigen:
 - Genotoxische Substanzen
 - Organische Lösungsmittel
 - Aufbewahrungsmedien
 - Längere Lagerung unter schädigenden Umwelteinflüssen (forensische und paläontologische Proben)
- ✔ DNA Veränderungen können zum Einbau falscher Nukleotide bei der Amplifikation führen oder die Effizienz der Amplifikation deutlich herabsetzen
- ✔ Zielmarkt: Jeder, der mit DNA arbeitet
- ✔ **Projektstatus: Die technische Machbarkeit wird untersucht.**

Wachstumsstrategie des Unternehmens

SYGNIS möchte ein wichtiger Akteur im Bereich der Molekulardiagnostik und bei DNA-Technologien werden: Wachstum ist unser Fokus!

● Intern

- Nutzung der internen Ressourcen, um neue Polymerasen und DNA-Technologien zu entwickeln

- Zwei Standorte:

Madrid: Fokus auf Erforschung neuer Technologien (breite Erfahrung bei DNA Technologien und Anbindung an akademisches Netzwerk mit weltweit anerkannten Spezialisten in diesem Bereich)

Heidelberg: Gut ausgestattete Labore und sehr erfahrene Mitarbeiter auf dem Gebiet der Produktentwicklung mit dem Ziel der Auslizensierung an Dritte

● Extern (SYGNIS hält aktiv nach neuen Projekten Ausschau)

- Im akademischen Umfeld: Identifizierung von Kollaborationsmöglichkeiten, um neue innovative Produkte zu entwickeln.
- Im Markt: Identifizierung von Firmen / Projekten auf dem Gebiet der Molekulardiagnostik und/ oder DNA-Tools (einschließlich des Epigenetiksektors) zur Schaffung von Synergien und Mehrwert.

Finanzausblick

- Ziel: Erreichen des Break Even Ende 2014 (basierend auf dem derzeitigen Projektrahmen)
- Finanzierungsbedarf (2013/2014) von insgesamt etwa € 3,5 Mio.
- Deckung Finanzierungsbedarf:
 - Erfolgte Finanzierung: Gesellschafterdarlehen im ersten Halbjahr 2013 (€ 0,7 Mio. von Genetrix anteilig mit 85% und dievini mit 15%)
 - Erfolgte Finanzierung im Juli durch zwei Genetrix Gesellschafter und zwei internationalen Fonds : € 0,55 Mio. als Darlehen; hierdurch Reichweite Finanzmittel bis Ende September 2013
 - Neue Finanzierung: Zusätzlich € 2,3 Mio. erforderlich
 - Abschluss Neufinanzierung bis Ende September erforderlich
 - Investorengespräche (Roadshows) wurden während der letzten Monate in Deutschland, Spanien und GB durchgeführt. Einige Investoren sind an einem Investment interessiert und prüfen derzeit mögliche Beteiligung. Finale Entscheidungen sind im September zu erwarten. Die Aktivitäten bez. Investorensuche werden europaweit fortgeführt.

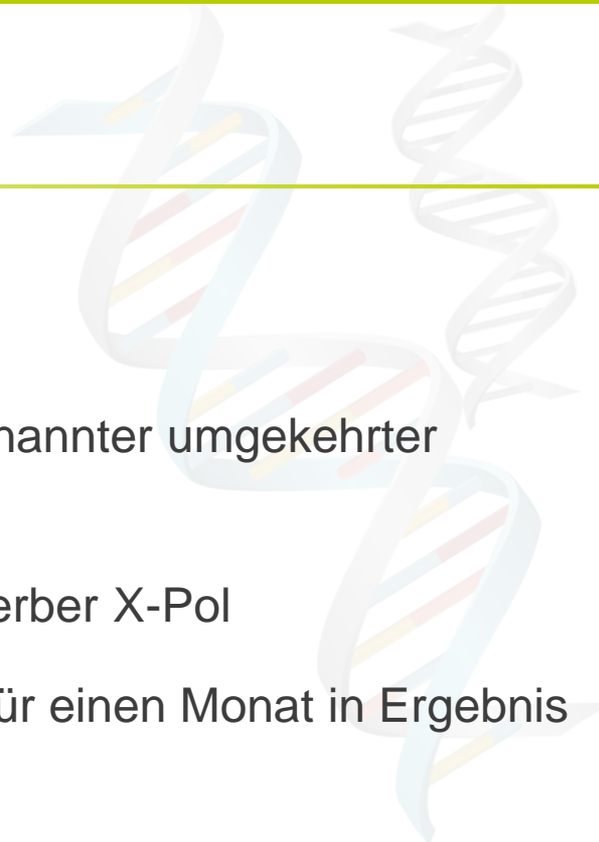
Agenda



BERICHT DER VORSTANDSVORSITZENDEN PILAR DE LA HUERTA

BERICHT DES KAUFMÄNNISCHEN LEITERS MICHAEL WOLF

Besonderheiten Jahresabschluss 2012



- ✔ Rumpfgeschäftsjahr 2012 für den Einzelabschluss
- ✔ Zusammenschluss mit X-Pol gemäß IFRS als sogenannter umgekehrter Unternehmenserwerb
- ✔ Rechtlicher Erwerber SYGNIS, wirtschaftlicher Erwerber X-Pol
- ✔ Aufwendungen und Erträge der alten SYGNIS nur für einen Monat in Ergebnis 2012 enthalten
- ✔ Entstandener Geschäfts- oder Firmenwert (Goodwill) von 5,9 Mio. €
- ✔ Wert des Hauptprojektes QualiPhi nicht bilanziert
- ✔ Vorjahreszahlen ausschließlich X-Pol

Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Einzelabschluss (HGB)

in Mio. €	2012	2011/2012	Veränderung in %
Sonstige betriebliche Erträge	0,2	1,4	-86
Personalaufwendungen	0,8	0,9	-11
Sonstige betriebliche Aufwendungen	1,3	1,1	18
Abschreibungen Forderungen	0,0	2,7	n/a
Abschreibungen Finanzanlagen	6,4	48,7	-87
Finanzerträge	0,2	2,0	-90
Jahresergebnis	-8,1	-50,0	84

Verkürzte Bilanz Einzelabschluss (HGB)

Aktiva	in Mio. €			
		31.12.2012	31.3.2012	Veränderung in %
	Anteile/Ausleihungen verb. Untern.	27,9	6,6	>100
	Forderungen verbundene Untern.	0,1	0,0	n/a
	Liquide Mittel und Wertpapiere	0,3	3,9	-92
	Sonstige Vermögenswerte	0,2	0,6	-67
	Summe Aktiva	28,5	11,1	>100

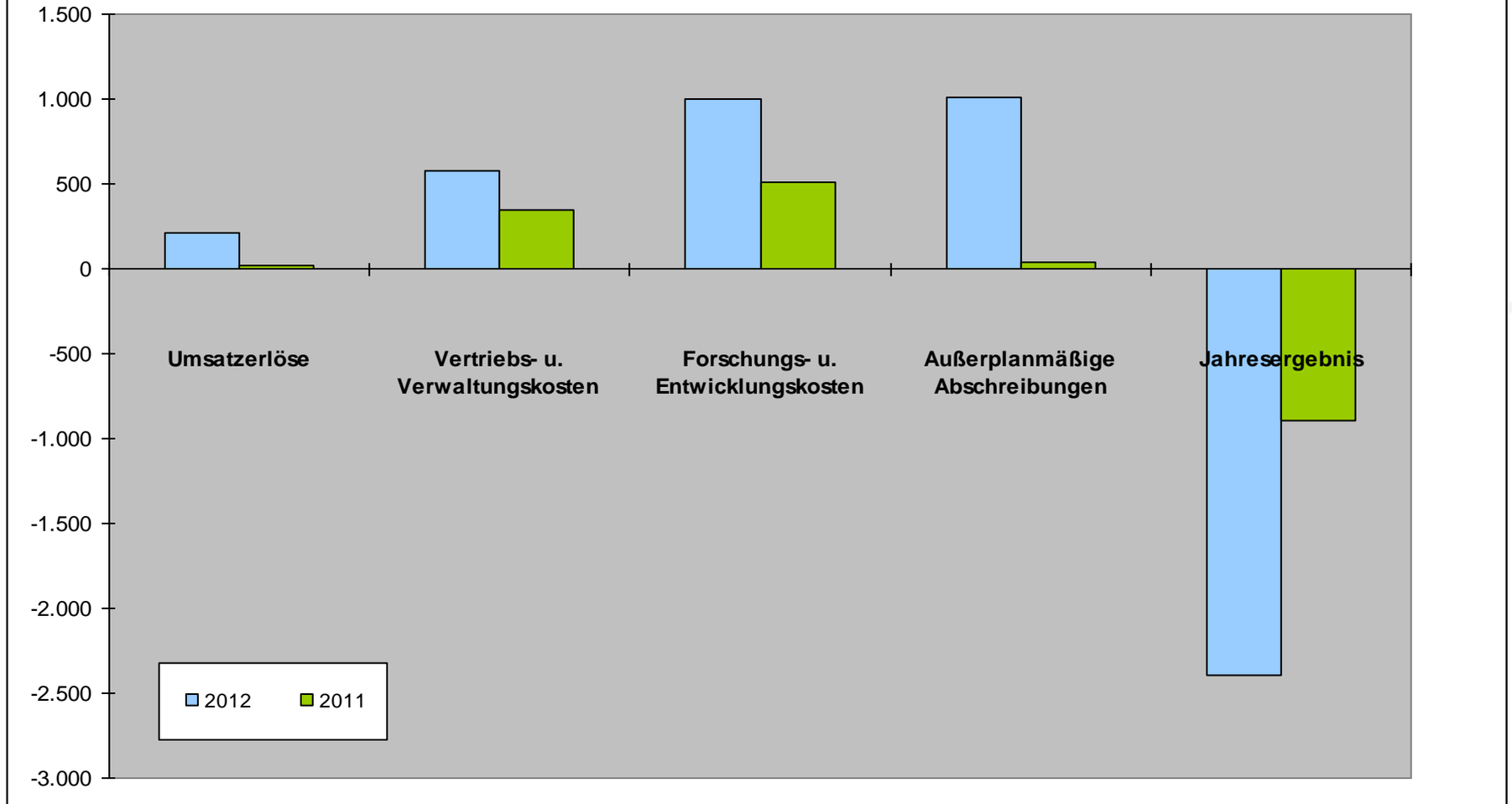
Passiva	in Mio. €			
		31.12.2012	31.3.2012	Veränderung in %
	Eigenkapital	27,2	9,7	>100
	Sonstige Rückstellungen	0,7	0,7	0
	Verbindlichkeiten verbundene Untern.	0,5	0,5	0
	Sonstige Verbindlichkeiten	0,1	0,2	-50
	Summe Passiva	28,5	11,1	>100

Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Konzern (IFRS)

in Mio. €	2012	2011	Veränderung in %
Umsatzerlöse	0,2	0,0	n/a
Vertriebs- und Verwaltungskosten	0,6	0,3	100
Forschungs- & Entwicklungskosten	1,0	0,5	100
Außerplanmäßige Abschreibungen	1,0	0,0	n/a
Operatives Ergebnis (EBIT)	-2,4	-0,9	>100
Ertragsteuern	0,0	0,0	n/a
Jahresergebnis	-2,4	-0,9	>100

Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Konzern (IFRS)

Gewinn- und Verlustrechnung Konzern (IFRS) 2012 und 2011
(Tausend €)



Verkürzte Kapitalflussrechnung Konzern (IFRS)

in Mio. €	2012	2011	Veränderung in %
Mittelabfluss aus operativer Tätigkeit	-1,3	-0,6	>100
Mittelzufluss aus Investitionstätigkeit	0,5	-0,7	n/a
Mittelzufluss aus Finanzierungstätigkeit	0,5	1,9	-74

Verkürzte Bilanz Konzern (IFRS)

	in Mio. €	31.12.2012	31.12.2011	Veränderung in %
Aktiva	Immaterielle Vermögenswerte	2,3	1,1	>100
	Geschäfts- oder Firmenwerte	5,9	0,0	n/a
	Sonstige langfristige Vermögenswerte	0,3	0,1	>100
	Liquide Mittel und Wertpapiere	0,6	0,9	-33
	Sonstige kurzfristige Vermögenswerte	0,5	0,1	>100
	Summe Aktiva	9,6	2,2	>100
Passiva	Eigenkapital	6,3	0,5	>100
	Langfristige finanzielle Schulden	1,1	0,7	57
	Passive latente Steuern	0,5	0,0	n/a
	Sonstige Schulden	1,7	1,0	70
	Summe Passiva	9,6	2,2	>100

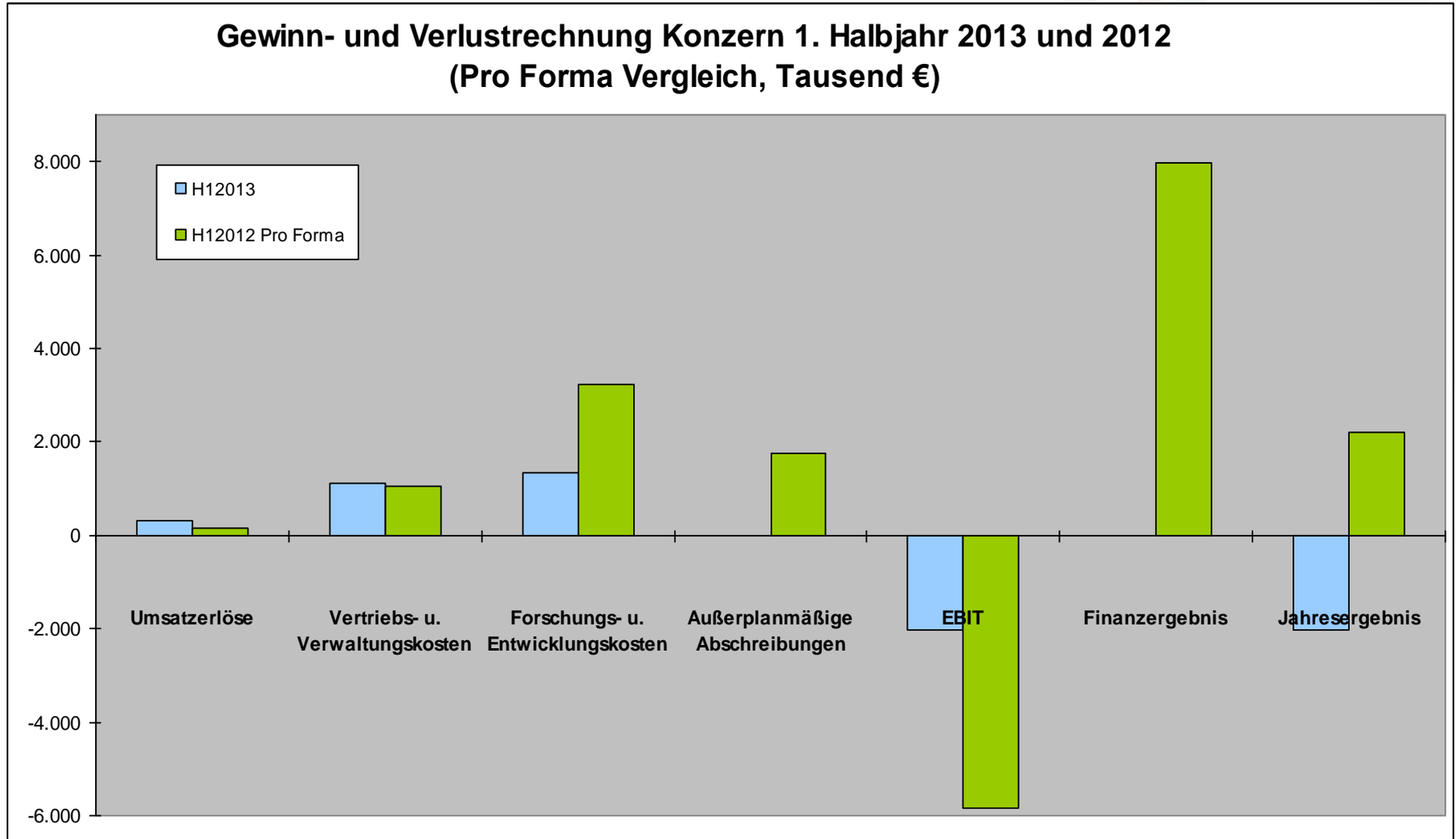
Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Konzern (IFRS) 1. Halbjahr 2013 (Januar-Juni)

in Mio. €	H1 2013	H1 2012	Veränderung in %
Umsatzerlöse	0,3	0,0	n/a
Vertriebs- und Verwaltungskosten	1,1	0,2	>100
Forschungs- & Entwicklungskosten	1,4	0,4	>100
Operatives Ergebnis (EBIT)	-2,0	-0,9	>100
Finanzergebnis	0,0	0,0	n/a
Ergebnis der Periode	-2,0	-0,9	>100

Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Konzern 1. Halbjahr 2013 (Pro Forma Vergleich)

in Mio. €	H1 2013	H1 2012 Pro Forma	Veränderung in %
Umsatzerlöse	0,3	0,1	>100
Vertriebs- und Verwaltungskosten	1,1	1,0	10
Forschungs- & Entwicklungskosten	1,4	3,2	-56
Außerplanmäßige Abschreibungen	0,0	1,7	-100
Operatives Ergebnis (EBIT)	-2,0	-5,8	66
Finanzergebnis	0,0	8,0	-100
Ergebnis der Periode	-2,0	2,2	n/a

Verkürzte Gewinn- und Verlustrechnung Konzern 1. Halbjahr 2013 (Pro Forma Vergleich)





Vielen Dank für Ihre
Aufmerksamkeit!

SYGNIS Pharma AG
Im Neuenheimer Feld 515
69120 Heidelberg
Germany

Pilar de la Huerta, CEO/CFO
Email: pdelahuerta@sygnis.es
Telefon: 06221 4546

Disclaimer

This document is intended for prospective investors, partners and media audiences and no statements made here should be considered as claims for the success of our products, which are currently in the development phase. This document also may contain projections and/or estimates about and descriptions of plans and objectives relating to our future operations, products, or services; future financial results; or assumptions underlying or relating to any such statements. These statements are forward-looking and are subject to risks and uncertainties, many of which are beyond our control and are not to be regarded as guarantees of future events. Actual results could differ materially depending on a number of factors, including the timing and effects of regulatory actions, the results of product tests, the Company's relative success developing and gaining market acceptance for any new products, and the effectiveness of patent protection. There can be no guarantee regarding the results of the product tests or other on going studies with our products. There can be no guarantee that our products in development will be approved for marketing in a timely manner, if at all.

The Company disclaims any intent or obligation to update these forward-looking statements or the factors that may affect the Company's future results, performance or achievements, even if new information becomes available in the future.



Hauptversammlung 2013