

Datum: 13.10.2025
Empfehlung:
Kaufen/buy (Kaufen/buy)
PT: € 4,50 (alt: € 11,30)

Heidelberg Pharma AG

Branche: Pharma
Segment: Prime Standard
ISIN: DE000 A11QVV0
Reuters: HPHA.DE

Kurs (10.10.2025): € 3,13
Marktkapitalisierung (in Mio.) € 146,4
EV (in Mio.) € 166,2
Ø-Volumen in T€ (100 Tage) 58,76
52W Hoch € 5,36
52W Tief € 2,11

Finanzkalender

Zw-Mitteil. III.Q/25 09.10.2025

Aktionärsstruktur

Streubesitz 21%
Dietmar Hopp + Beteiligungen 44%
Huadong (HMIH, Hongkong) 35%

Kursentwicklung



Thomas J. Schießle

ts@equits.de
+49 (0)69 95 45 43 60

Daniel Großjohann

dg@equits.de
+49 (0)69 95 41 16 08



EQUITS GmbH
Am Schieferstein 3
D-60435 Frankfurt

Heidelberg Pharma AG

US\$ 70 Mio. Lizenzzahlung von HCRx verzögert sich – Liquiditätssicherung + Konzentration auf HDP-101

Per Ad-hoc-Meldung meldete der eigentlich bis 2027 durchfinanziert geglaubte Entwickler von innovativen Antikörper-Wirkstoff-Konjugaten (ADCs) am 28.08.25 die **überraschende und schlechte Nachricht**. Grund dafür war die **Verzögerung** einer erwarteten Meilensteinzahlung in Höhe von US\$ 70 Mio. (= € 59,5 Mio.) aus dem Lizenzvertrag mit HealthCare Royalty (HCRx), da die Zahlungsbedingungen (**TLX250-CDx-Zulassung**) **noch nicht erfüllt sind**. **Nach dem Type-A-Meeting** (Termin bei der FDA steht noch nicht fest) lässt sich genaueres zur Zukunft von TLX250-CDx und zur Finanzausstattung und möglichen Bilanzbereinigung bei HPHA sagen.

Bis dahin bleibt u.E. das Risiko erhöht. Der Zielkurs (Basis: ausschließlich HDP-101, hoher Risikoaufschlag) sinkt auf € 4,50.

Wir empfehlen die Aktie zu kaufen, denn die Aktie hat mit ca. -30 % (= € 70 Mio.) überreagiert. Stand heute verzögert sich **die Lizenzzahlung, sie entfällt nicht komplett**. Eine **Kapitalverwässerung** könnte allerdings **nötig werden**, wenn nicht-zahlungswirksame Abwertungen vorgenommen werden müssten.

- ✓ Um die Liquiditätsreichweite des Unternehmens zu verlängern, wurden umfangreiche Kostensenkungen (**Personalabbau von ca. 75 % bis Mitte 2026**) beschlossen. Mit der Folge alle Entwicklungsaktivitäten ausschließlich **auf den führenden ADC-Kandidaten HDP-101 zu konzentrieren**. Die vorhandenen **liquiden Mittel** beliefen sich zum 31.08.25 auf € 22,9 Mio. und reichen aus, um das Unternehmen nach Durchführung der beschlossenen Maßnahmen **bis Mitte 2026** zu finanzieren. Die **Guidance FY 25 wurde 06.10.25 angepasst (siehe Seite 2)**.
- ✓ Der **operative Fokus** liegt auf **HDP-101**, wo die **Patientenrekrutierung der 9. Kohorte in der bis heute erfolgreichen, klinischen Dosiseskaltungs-Studie Ph I/IIa mit HDP-101** (rezidiertes oder refraktäres **Multiples Myelom**) **läuft. Eine 10. Kohorte ist in Planung**. Der Cash Reach würde ohne Maßnahmenumsetzung bis ins Q1/26 reichen. Das wäre aus heutiger Sicht zu früh, um die datengetriebene **Phase I (Sicherheit)** der laufenden Dosis-Eskalationsstudie **HDP-101 (Phase I/IIa)** mit der Dosis-Festlegung für die anschließenden – **wertschaffenden - Wirksamkeitsstudien** (Ph IIa) ab 2026 abzuschließen. Diesen Entscheidungspunkt gilt es aber zu erreichen, denn der (auch für Wettbewerber interessante) dominante Werttreiber HDP-101 steht – bei Zulassung - für ein **Einnahmepotential ab 2028e steigend von ca. US\$ 4,0 Mrd. p.a.**
- ✓ **Das Einnahmepotential** von TLX250-CDx wird von Telix auf ein Peak Sales von ca. US\$ 750 Mio. p.a. (HPHA-Lizenzentnahmen: ca. US\$ 150 Mio.) geschätzt.

Ausblick: Evaluation alternativer Finanzierungsmöglichkeiten; Partnering

Kennzahlenübersicht - Heidelberg Pharma AG

(30.11. - in EUR m)	Einnahmen*	EBITDA	EBIT	EPS	EV/Umsatz	KGV
2022	19,9	-16,4	-17,2	-0,53	12,9	-15,4
2023	16,8	-20,3	-21,2	-0,44	13,2	-11,9
2024	12,0	-19,8	-20,7	-0,42	14,2	-8,7
2025e	7,8	-28,6	-29,2	-0,62	21,4	-5,1
2026e	12,9	-2,1	-3,1	-0,06	12,9	-52,7
2027e	26,6	6,8	4,6	0,10	6,2	29,8

*) Einnahmen = Umsätze + sonstige Erträge

Quelle: Unternehmensangaben (Historie), EQUITS (Prognose, Kennzahlen)

TLX250-CDx – PDUFA-Date und nächste Schritte

Anlässlich des Abschlusses der Begutachtungsfrist der FDA über das Telix-Diagnostikum („**PDUFA“-Date am 27.08.25**) stand nicht die erhoffte Zulassung (BLA) von TLX250-CDx, sondern die Bedenken der FDA hinsichtlich einiger Lieferanten- und Produktqualitäten bei TLX250-CDx. **Die FDA forderte zusätzliche Daten zum CMC-Paket** (Chemistry, Manufacturing and Controls) an.

Telix ist der Ansicht, dass die Bedenken **leicht zu adressieren** sind, und mit der Behebung sofort begonnen würde. Das Unternehmen wird so bald wie möglich ein **Type-A-Meeting** mit der FDA beantragen, um die **Mängel zu besprechen** und einen angemessenen Zeitrahmen für **die erneute BLA-Einreichung** festzulegen, was – alles in allem laut Telix-CEO Behrenbruch - durchaus **12 Monate** dauern könnte.

Verzögerung der Lizenzzahlung von HCRx macht drastische Fokussierung und Kosteneinsparung nötig - neue Guidance FY 25

Der **operative** Fokus liegt jetzt alleinig auf **HDP-101**. **HDP-102** ist jetzt vorrübergehend ausgesetzt (kein Start PhIa/Ib Q2/25), **HDP-103** (CTA Vorbereitungen H2/25 abgeschlossen), **HDP-103 und HDP-104** sind nach Ende der Präklinik offen für Partnerschaften.

Um in den kommenden Quartalen die Arbeiten auf **die klinischen Phase I-Studie mit HDP-101 möglichst weit zu finanzieren**, konzentrieren sich die Entwicklungsarbeiten auf den wertvollsten Medikamentenkandidaten. Massive Kosteneinsparungen begleiten die Fokussierung, womit die **Finanzierungsreichweite – Stand heute - auf Mitte 2026 verlängert wird**.

Die **Guidance FY 25 wurde** am 06.10.25 **angepasst und lautet für die Einnahmenplanung** (Umsatz + sonstige Erträge) auf € 7,5 – € 9 Mio. (zuvor: € 9 – € 11 Mio.), die betrieblichen Aufwendungen auf ca. € 36 – € 40 Mio. (zuvor: € 40 – € 45 Mio.) und für das **EBIT auf € -28,5 bis € -31,0 Mio.** (zuvor: € -50 – € -35 Mio.) Der 25er **Mittelverbrauch wird zwischen € 14,0 Mio. - € 17,0 Mio.** (zuvor: € +50 – € +55 Mio.) erwartet.

Im Zuge der Fokussierungsstrategie werden lang- und kurzfristige **Vermögenswerte** noch auf ihre **Werthaltigkeit überprüft**. Sie könnten sich als nur noch teilweise oder als nicht mehr werthaltig erweisen und somit Wertberichtigungen nach sich ziehen. Derartige nicht-zahlungswirksame Abschreibungen auf Vermögenswerte **würden im laufenden Geschäftsjahr zu einem zusätzlichen betrieblichen Aufwand führen**, was wiederum das Betriebsergebnis (**EBIT: € -28,5 bis € -31,0 Mio.**) auch über die genannte Bandbreite hinaus belasten könnte.

9M/ FY 25 war planmäßig

In Summe erreichten die 9M-Einnahmen € 6,4 Mio. (Vj: € 7,6 Mio.) und waren mit ihrem Rückgang von 15,8% YoY planungskonform. Hauptquelle waren die **Umsätze** (9M/25: € 1,4 Mio.; Vj: € 5,2 Mio.) aus den Kooperationsvereinbarungen für die ATAC-Technologie.

Die **sonstigen Erträge** von € 3,2 Mio. (Vj.: € 2,4 Mio.) resultieren im Wesentlichen aus Wechselkurserträgen.

Die betrieblichen Aufwendungen stiegen planmäßig, und zwar um 16% auf € 28,2 Mio. (Vj.: € 22,8 Mio.). Die **Umsatzkosten** – im Wesentlichen die Aufwendungen für die kundenspezifische Auftragsforschung und die Lieferungen von Amanitin-Linker-Material – betrugen außerordentlich niedrige € 0,2 Mio. (Vj: € 1,5 Mio.). Die **Verwaltungskosten**, inkl. Holding- und Kapitalmarktaktivitäten, betrugen mit € 5,0 Mio. rund 18% der betrieblichen Ausgaben. Ursache hierfür waren steigende Personalkosten.

Der **Periodenfehlbetrag** für die ersten neun Monate erhöhte sich auf € 21,1 Mio. (Vj.: € 14,3 Mio.). Die Ausweitung ist im Wesentlichen auf erhöhte Aufwendungen zurückzuführen. Das **Ergebnis je Aktie** verschlechterte sich analog dazu von € -0,31 im Vorjahr auf € -0,45.

Die **liquiden Mittel** beliefen sich zum Ende des dritten Geschäftsquartals auf €22,9 Mio. Heidelberg Pharma hatte in den ersten neun Monaten des Geschäftsjahres ohne Berücksichtigung von Finanzierungseffekten (Gesellschafterdarlehen, Forderungsverkauf) einen durchschnittlichen Finanzmittelabfluss von € 2,8 Mio. Euro (Vj.: €2,6 Mio.) pro Monat zu verzeichnen.

EQUI.TS Schätzung FY 25 neu justiert

Vor dem Hintergrund der nötigen Sanierungsmaßnahmen ist die 25er EQUI.TS-Schätzung angepasst worden.

Wir orientieren uns mit unserer betriebswirtschaftlichen Erwartung an der offiziellen Finanzplanung FY 25. Unsere Einnahmenplanung (Umsatz + sonstige Erträge) für FY 25 sieht € 7,8 Mio. (-35% YoY) vor, die betrieblichen Aufwendungen sollen in etwa € 37 Mio. erreichen, was für das 25er EBIT in Höhe von € -29,2 Mio. (Vj.: € -20,7 Mio.) hinausläuft. Mögliche **Werthaltigkeitskorrekturen der Vermögenswerte berücksichtigen wir – Stand heute - nicht**. Damit wäre auch aus unserer Sicht die **Finanzierungsreichweite bei planmäßigem Verlauf bis Mitte 2026 gewährleistet**.

Auf Basis der DCF-Bewertung ausschließlich von **HDP-101 und eines hohen Risikoaufschlags sinkt der Zielkurs spürbar auf € 4,50** . Vor diesem Hintergrund bekräftigen **wir unsere Kaufempfehlung**.

DISCLAIMER

MiFID II-Hinweis: Diese Studie wurde ausschließlich auf Grundlage einer vertraglichen Vereinbarung im Auftrag des Emittenten erstellt und von diesem vergütet. Die Studie wurde gleichzeitig allen Interessenten öffentlich zugänglich gemacht. Der Erhalt dieser Studie gilt somit als zulässiger geringfügiger nichtmonetärer Vorteil im Sinne des § 64 Abs. 7 Satz 2 Nr. 1 und 2 des WpHG.

A. Angaben gemäß § 85 WpHG und EU-Verordnung Nr. 596/2014 (MAR) sowie der Delegierten Verordnung (EU) Nr. 958/2016 und der Delegierten Verordnung (EU) Nr. 565/2017

I. Angaben über Ersteller, verantwortliches Unternehmen, Aufsichtsbehörde:

Für die Erstellung verantwortliches Unternehmen: EQUI.TS GmbH; Am Schieferstein 1 - 60435 Frankfurt/M.

Ersteller der vorliegenden Finanzanalyse: Thomas Schießle, Analyst und Daniel Großjohann, Analyst,

Die EQUI.TS GmbH unterliegt der Beaufsichtigung durch die Bundesanstalt für Finanzdienstleistungsaufsicht (BaFin).

Hinweis gem. § 4 Abs. 4 Punkt 4 FinAnV:

Unternehmen	Analysten	Datum	Empfehlung	Kursziel
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	27.03.2024	Kaufen	€ 11,30
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	29.10.2024	Kaufen	€ 11,30
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	17.01.2025	Kaufen	€ 11,90
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	01.04.2025	Kaufen	€ 12,60
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	18.07.2025	Kaufen	€ 13,60
Heidelberg Pharma AG	T. Schiessle/D. Großjohann	13.10.2025	Kaufen	€ 4,50

II. Zusätzliche Angaben:

1. Informationsquellen:

Wesentliche Informationsquellen für die Erstellung dieses Dokumentes sind Veröffentlichungen in in- und ausländischen Medien wie Informationsdiensten (z.B. Refinitiv, VWD, Bloomberg, DPA-AFX u.a.), Wirtschaftspresse (z.B. Börsenzeitung, Handelsblatt, Frankfurter Allgemeine Zeitung, Financial Times u.a.), Fachpresse, veröffentlichte Statistiken, Ratingagenturen sowie Veröffentlichungen der analysierten Emittenten.

Des Weiteren wurden zur Erstellung der Unternehmensstudie Gespräche mit dem Management geführt. Die Analyse wurde vor Veröffentlichung dem Emittenten zugänglich gemacht, es wurden anschließend keine inhaltlichen Änderungen vorgenommen.

2. Zusammenfassung der bei Erstellung genutzten Bewertungsgrundlagen und -methoden:

Die EQUI.TS GmbH verwendet ein 3-stufiges absolutes Aktien-Ratingsystem. Die Ratings beziehen sich auf einen Zeithorizont von bis zu 12 Monaten.

KAUFEN: Die erwartete Kursentwicklung der Aktie beträgt mindestens +15%.

HALTEN: Die erwartete Kursentwicklung liegt zwischen -15% und +15%.

VERKAUFEN: Die erwartete Kursentwicklung beträgt mehr als -15%.

Im Rahmen der Bewertung von Unternehmen werden die folgenden Bewertungsmethoden verwendet: Multiplikatoren-Modelle (Kurs/Gewinn, Kurs/Cashflow, Kurs/Buchwert, EV/Umsatz, EV/EBIT, EV/EBITA, EV/EBITDA), historische Bewertungsansätze, Diskontierungsmodelle (DCF, DDM), Break-up-Value-Ansätze oder Substanz- oder Portfolio-Bewertungsansätze und Peer-Group-Vergleiche.

In der Peer-Group-Analyse werden an der Börse notierte Emittenten durch den Vergleich von historischen und auch von Dritten geschätzten Verhältniskennzahlen (z.B. Kurs-/Gewinn-Verhältnis, Kurs-/Buchwert-Verhältnis, Enterprise Value/Umsatz, Enterprise Value/EBITDA, Enterprise Value/EBIT; ferner Produkt- und/oder Entwicklungs-Portfolio-gestützte Kennzahlen) bewertet.

Alle hieraus abgeleiteten Bewertungen, Stellungnahmen oder Erklärungen sind diejenigen des Verfassers des Dokuments und stimmen nicht notwendigerweise mit denen der Emittentin oder dritter Parteien überein.

Die Vergleichbarkeit der Verhältniskennzahlen wird in erster Linie durch die Geschäftstätigkeit, die Vergleichbarkeit des Geschäftsmodells und die wirtschaftlichen Aussichten bestimmt.

Kriterium für die Aufnahme oder Streichung eines Emittenten in die Peer-Group-Analyse ist primär die fundamentalökonomische Vergleichbarkeit, ergänzt um kapitalmarktorientierte Kriterien (z.B. Unternehmensgröße, Marktkapitalisierung etc.). Hierbei liegt es allein im Ermessen der EQUI.TS GmbH, jederzeit die Aufnahme oder Streichung von Emittenten auf der Peer-Group-Liste vorzunehmen. Für die auf der Peer-Group-Liste aufgeführten Emittenten wird, wenn von der EQUI.TS GmbH als sinnvoll betrachtet, ein qualifizierter Kurzkomentar oder eine Studie verfasst.

Für welche Emittenten solche Veröffentlichungen vorgenommen werden, liegt allein im Ermessen der EQUI.TS GmbH. Zur Einhaltung der Vorschriften des Wertpapierhandelsgesetzes kann es jederzeit vorkommen, dass für einzelne auf der Peer-Group-Liste aufgeführte Emittenten die Veröffentlichung von Finanzanalysen ohne Vorankündigung gesperrt wird.

Das aus dieser Methodik resultierende Urteil spiegelt die aktuelle Erwartung wider und kann sich in Anhängigkeit von unternehmensindividuellen, volkswirtschaftlichen, gesellschaftlichen oder kapitalmarktbezogenen Änderungen jederzeit ändern

Die Bewertungsmodelle sind von volkswirtschaftlichen Größen wie Zinsen, Währungen, Rohstoffen und von konjunkturellen Annahmen abhängig. Darüber hinaus beeinflussen Marktstimmungen die Bewertungen von Unternehmen. Zudem basieren die Ansätze auf Erwartungen, die sich je nach industriespezifischen Entwicklungen schnell und ohne Vorwarnung ändern können. Zu den Risiken gehören unvorhergesehene Änderungen im Hinblick auf den Wettbewerbsdruck oder bei der Nachfrage nach den Produkten eines Emittenten. Solche Nachfrageschwankungen können sich durch Veränderungen technologischer Art, der

gesamtkonjunkturellen Aktivität oder in einigen Fällen durch Änderungen bei gesellschaftlichen Wertevorstellungen ergeben.

Ferner haben in bestimmten Branchen die Forschungs- und Entwicklungsaktivitäten der Emittenten sehr hohen Stellenwert (z.B. in der Pharma- und Biotech-Branche). Änderungen in diesem Aktivitätsfeld können unangekündigt und mit hoher Sensitivität auf die Unternehmensbewertung auftreten.

Veränderungen beim Steuerrecht, beim Wechselkurs und, in bestimmten Branchen, auch bei Regulierungen können sich ebenfalls auf Bewertungen auswirken. Diese Erörterung von Bewertungsmethoden und Risikofaktoren erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit.

Somit können sich auch die aus den Modellen abgeleiteten Ergebnisse der Bewertung und Kursziele entsprechend ändern. Die Ergebnisse der Bewertung beziehen sich grundsätzlich auf einen Zeitraum von 12 Monaten. Sie sind jedoch ebenfalls den Marktbedingungen unterworfen und stellen eine Momentaufnahme dar. Sie können schneller oder langsamer erreicht werden oder aber nach oben oder unten revidiert werden.

3. **Datum der Erstveröffentlichung der Finanzanalyse:**

(13.10.2025 – 11.00 Uhr MEZ)

4. **Datum und Uhrzeit der darin angegebenen Preise von Finanzinstrumenten:**

(Schlusskurse (XETRA) vom 10.10.2025)

5. **Aktualisierungen:**

Eine konkrete Aktualisierung der vorliegenden Analyse zu einem festen Zeitpunkt ist aktuell terminlich noch nicht festgelegt. EQUI.TS GmbH behält sich vor, eine Aktualisierung der Analyse unangekündigt vorzunehmen.

III. Angaben über mögliche Interessenkonflikte durch Verwendung der folgenden Zahlenhinweise:

1. Der Verfasser hält eine Beteiligung in Höhe von mehr als 5% des Grundkapitals,
2. Der Verfasser war in den letzten zwölf Monaten an der Führung eines Konsortiums beteiligt, das Finanzinstrumente des Emittenten öffentlich herausgab,
3. Der Verfasser erstellt Kauf- / Verkaufsgeschäfte über die analysierten Inhalte,
4. Es bestehen personelle Verflechtungen zwischen dem Verfasser und dem Emittenten,
5. Der Verfasser gehört zu einem Kontrollorgan des Emittenten oder übt in anderer Weise eine entsprechende Kontrollfunktion aus,
6. Der Verfasser hat die Analyse auf Basis einer Vereinbarung (vergüteter Auftrag) erstellt,
7. Der Verfasser erhält Zahlungen von dem Emittenten,
8. Der Verfasser hat in den letzten zwölf Monaten eine Vereinbarung über Dienstleistungen im Zusammenhang mit Investmentbanking geschlossen, eine Leistung oder ein entsprechendes Leistungsversprechen aus einer solchen Vereinbarung erhalten

Bei der vorliegenden Finanzanalyse trifft Interessenskonflikt 6. zu.

B. Allgemeine Angaben/Haftungsregelung:

Dieses Dokument wurde von der EQUI.TS GmbH ausschließlich zu Informationszwecken erstellt.

Dieses Dokument ist ausschließlich für die Veröffentlichung auf der Homepage des relevanten Unternehmens und für den Gebrauch durch nationale institutionelle Anleger bestimmt. Diese Veröffentlichung wurde unter Beachtung der deutschen Kapitalmarktvorschriften erstellt und ist daher ausschließlich für Kapitalmarktteilnehmer in der Bundesrepublik Deutschland bestimmt; ausländische Kapitalmarktregelungen wurden nicht berücksichtigt und finden keine Anwendung. Dieses Dokument darf im Ausland nur in Einklang mit den dort geltenden Rechtsvorschriften verteilt werden. Personen, die in den Besitz dieser Information und Materialien gelangen, haben sich über die dort geltenden Rechtsvorschriften zu informieren und diese zu befolgen. Weder das Dokument noch eine Kopie davon darf in die Vereinigten Staaten von Amerika, Kanada, Japan oder in deren Territorien oder Besitzungen gebracht, übertragen oder verteilt werden. Die Vervielfältigung, Weitergabe und Weiterverbreitung ist nur mit schriftlicher Zustimmung der EQUI.TS GmbH zulässig. Dieses Dokument stellt weder eine Empfehlung noch ein Angebot oder eine Bewerbung eines Angebotes für den Kauf, den Verkauf oder die Zeichnung irgendeines Wertpapiers oder einer Anlage dar. Es dient keinesfalls der Anlageberatung.

Dieses von EQUI.TS GmbH erstellte Dokument beruht auf Informationen aus Quellen (öffentlich zugänglichen Informationen und Steuersätzen zum Zeitpunkt der Veröffentlichung, die sich jedoch verändern können), die nach Auffassung von EQUI.TS GmbH verlässlich, jedoch tatsächlich einer unabhängigen Verifizierung nicht zugänglich sind. Trotz sorgfältiger Prüfung kann EQUI.TS GmbH keine Garantie, Zusicherung oder Gewährleistung für die Vollständigkeit und Richtigkeit abgeben; eine Verantwortlichkeit und Haftung ist folglich insoweit ausgeschlossen, sofern seitens EQUI.TS GmbH kein Vorsatz oder grobe Fahrlässigkeit vorliegt. Alle Meinungsäußerungen spiegeln die aktuelle Einschätzung der Ersteller wider. Alle Statements und Meinungen sind ausschließlich solche von EQUI.TS GmbH und können ohne Vorankündigung geändert werden. Etwaige irrtumsbedingte Fehler des Dokuments können von EQUI.TS GmbH berichtigt werden, ohne dass EQUI.TS GmbH für Schäden aus diesen Fehlern zur Verantwortung gezogen werden könnte. Es wird keine Haftung für Verluste oder Schäden irgendwelcher Art übernommen, die im Zusammenhang mit dem Inhalt dieses Produktes oder deren Befolgung stehen. Ferner bilden weder diese Veröffentlichung noch in ihr enthaltene Informationen die Grundlage für einen Vertrag oder eine Verpflichtung jedweder Art.

Mit der Entgegennahme dieses Dokuments erklären Sie sich einverstanden, dass die vorstehenden Regelungen für Sie bindend sind.

Copyright:

Das Urheberrecht für alle Beiträge liegt bei der EQUI.TS GmbH. Alle Rechte vorbehalten. Nachdruck, Aufnahme in Online-Dienste, Internet und Vervielfältigungen auf Datenträgern nur mit vorheriger schriftlicher Genehmigung.

Stand: Tag der Veröffentlichung des Produktes

EQUITS GmbH

Am Schieferstein 3

D-60435 Frankfurt am Main

Zuständige Aufsichtsbehörde:

Bundesanstalt für Finanzdienstleistungsaufsicht

Graurheindorfer Str. 108, D-53117 Bonn

und

Marie-Curie-Straße 24-28, D-60439 Frankfurt/M