

Dit persbericht is een vertaling van het oorspronkelijke Engelstalige bericht. Bij eventuele verschillen als gevolg van vertaling of interpretatie geldt de originele Engelse versie als leidend.

Pharming maakt een openbaar contant bod aan de aandeelhouders van Abliva AB bekend

De voorgestelde overname versterkt Pharmings late-fase-ontwikkelingspijplijn met een mogelijk baanbrekend medicijn

Abliva's belangrijkste product KL1333 wordt momenteel onderzocht in een klinische registratiestudie voor primaire mitochondriale aandoeningen door mitochondriale DNA-mutaties, waarbij een tussentijdse analyse positieve resultaten opleverde

Totale transactiewaarde circa US\$66,1 miljoen

Geen externe financiering nodig voor de financiering van de overname en de ontwikkelingskosten van KL1333

Pharming organiseert een conference call op maandag 16 december 2024 om 14:00 uur

Leiden, 15 december 2024: Pharming Group N.V. ("Pharming" of "de Onderneming") (EURONEXT Amsterdam: PHARM/Nasdaq: PHAR) maakt een aanbevolen openbaar bod in contanten aan de aandeelhouders van Abliva AB ("Abliva") op alle uitgegeven en uitstaande aandelen Abliva bekend. Pharming biedt, via haar volledige dochteronderneming Pharming Technologies B.V., de aandeelhouders SEK 0,45 in contanten per aandeel Abliva. De transactie wordt gewaardeerd op circa US\$66,1 miljoen.

Abliva is een biotechnologie-onderneming, gevestigd in Lund, Zweden, die zich richt op de ontwikkeling van geneesmiddelen voor de behandeling van mitochondriale aandoeningen. Abliva's belangrijkste product in ontwikkeling, KL1333, dat de werking reguleert van de essentiële co-enzymen NAD⁺ en NADH, bevindt zich in een klinische registratiestudie (FALCON) bij genetisch bevestigde volwassen patiënten met primaire mitochondriale ziekte (PMD), met mitochondriale DNA (mtDNA) mutaties, die aanhoudende slopende vermoeidheid en spierzwakte (myopathie) ervaren en een verminderde levensverwachting hebben. Meer dan 30.000 patiënten die gediagnosticeerd zijn met mtDNA mitochondriale ziekte zouden potentieel in aanmerking kunnen komen voor KL1333 in de VS, EU4 (Frankrijk, Duitsland, Italië, Spanje) en het VK. KL1333 heeft positieve klinische effecten aangetoond in een proof-of-concept Fase 1b studie. Een vooraf geplande tussentijdse analyse van de lopende FALCON-registratiestudie toonde veelbelovende verschillen ten opzichte van placebo in beide alternatieve primaire werkzaamheidseindpunten. KL1333 heeft een Fast Track-aanwijzing gekregen in de VS en een aanwijzing als weesgeneesmiddel voor de behandeling van PMD in de VS en de EU.

Sijmen de Vries, Chief Executive Officer van Pharming, zegt:

"Abliva heeft veelbelovende voortgang gemaakt bij de ontwikkeling van KL1333, een mogelijk eerste behandeling voor patiënten met deze zeldzame mtDNA mitochondriale ziekte, die nu in een klinische registratiestudie wordt getest en die nieuwe hoop biedt aan deze patiënten die lijden aan ernstige

vermoeidheid en spierzwakte. Met meer dan 30.000 patiënten in de VS, de EU4 en het VK zijn we enthousiast over het potentieel van dit product dat in juli 2024 een positieve tussentijdse analyse behaalde in de registratiestudie. Wij verwachten dat KL1333 alleen al in de Verenigde Staten kan uitgroeien tot een 'blockbuster' geneesmiddel en de toekomstige groei van Pharming aanzienlijk kan versterken. We zullen deze overname financieren uit de bestaande kasmiddelen en verwachten de kosten voor het afronden van de registratiestudie te dekken met de positieve kasstromen uit onze huidige operationele activiteiten. De overname van Abliva zou onze klinische pijplijn verder versterken met de toevoeging van een therapie met een verwachte lancering in de VS in 2028, in lijn met onze visie om een wereldwijd leidend bedrijf te worden op het gebied van zeldzame aandoeningen.

Wij zijn verheugd dat de onafhankelijke Raad van Bestuur en de belangrijkste aandeelhouders van Abliva erkennen welke expertise en waarde Pharming toevoegt aan de verdere ontwikkeling en toekomstige verkoop van KL1333, en dat zij deze transactie unaniem steunen. Wij kijken ernaar uit om het team van Abliva te verwelkomen met hun sterke expertise in mitochondriaal onderzoek en geneesmiddelontwikkeling. Door hun kennis te combineren met onze middelen, mogelijkheden en commerciële infrastructuur kunnen we dit baanbrekende en belangrijke medicijn bij patiënten en hun zorgverleners brengen."

Hoofdpunten van de transactie

Vandaag om 19:45 uur CET heeft Pharming aangekondigd dat het een aanbevolen contant bod uitbrengt om Abliva AB over te nemen. Hierbij heeft Pharming, via een volledige dochteronderneming, SEK 0,45 in contanten geboden voor elk uitstaand aandeel Abliva (het "Bod"). De totale waarde van het Bod op basis van alle uitstaande 1.611.884.536 aandelen Abliva bedraagt circa SEK 725.348.041, of circa US\$66,1 miljoen. De Raad van Bestuur van Abliva beveelt de aandeelhouders van Abliva unaniem aan om het Bod te accepteren. De Raad van Bestuur van Abliva heeft een waarderingadvies ontvangen van PwC. Volgens dit advies is het bod, uitgaande van de daarin vermelde aannames en voorbehouden, financieel gezien eerlijk voor de aandeelhouders van Abliva. Pharming heeft toezeggingen gekregen van de drie grootste aandeelhouders, die samen 49,82% van Abliva's uitstaande aandelen bezitten, dat zij het bod zullen accepteren. Pharming heeft de gebruikelijke goedkeuringen nodig van de relevante toezichthouders, en verwacht deze goedkeuringen te verkrijgen voor het einde van de aanmeldingsperiode. Pharming Group N.V. heeft voldoende liquide middelen beschikbaar om het Bod volledig te financieren.

De aanmeldingsperiode voor het bod zal naar verwachting starten op of rond 16 januari 2025 en eindigen op of rond 7 februari 2025. Voor informatie over het bod kan men terecht op www.raredisease-offer.com. Kort voor de start van de aanmeldingsperiode zal Pharming een biedingsbericht openbaar maken.

Van Lanschot Kempen N.V. treedt op als enige financieel adviseur, en NautaDutilh N.V. en Mannheimer Swartling Advokatbyrå treden op als juridisch adviseurs van Pharming bij dit bod.

Uitnodiging voor conference call

Pharming organiseert een conference call op maandag 16 december 2024 om 14:00 uur. De presentatie voor deze vergadering is op 16 december vanaf 14:00 uur beschikbaar op de www.pharming.com website.

Een transcript van de call wordt in de dagen na de vergadering op de website www.pharming.com geplaatst.

Om deel te nemen aan de telefonische vergadering dient u zich vooraf aan te melden via onderstaande link. Na registratie ontvangt u inbelnummers en een persoonlijke PIN-code voor toegang tot de vergadering.

Inbelgegevens voor de call:

Let op: de Onderneming neemt alleen vragen aan van deelnemers die telefonisch inbellen.

Registratielink voor inbellen:

<https://register.vevent.com/register/B1fcd1fd2bdf0e443cbf6192dc063763ad>

Link voor webcast:

<https://edge.media-server.com/mmc/p/2hfpccyi>

Neem voor meer informatie contact op met:

Pharming Group, Leiden

Michael Levitan, VP Investor Relations & Corporate Communications

T: +1 (908) 705 1696

E: investor@pharming.com

FTI Consulting, London, UK

Victoria Foster Mitchell/Alex Shaw/Amy Byrne

T: +44 203 727 1000

LifeSpring Life Sciences Communication, Amsterdam, the Netherlands

Leon Melens

T: +31 6 53 81 64 27

E: pharming@lifespring.nl

Abliva investors

Leo Wei

T: +46 (0)709 910 081

E: pharming@fogelpartners.se

Over KL1333

KL1333 is ontwikkeld voor de behandeling van chronische vermoeidheid en myopathie (spierzwakte) bij genetisch bevestigde volwassen patiënten met een primaire mitochondriale aandoening. De diagnose kan MELAS-MIDD en KSS-CPEO-spectrumstoornissen omvatten, evenals het MERRF-syndroom. Het kandidaat-geneesmiddel is bedoeld voor chronische orale behandeling. KL1333 kan de verhouding tussen NAD⁺ en NADH herstellen en leidt zo tot de vorming van nieuwe mitochondriën en verbeterde energieniveaus. In een cohort van patiënten met mitochondriale ziekten in een fase 1a/b-

studie toonden de patiënten die KL1333 kregen zowel verbeteringen in vermoeidheidssymptomen als functionele verbeteringen. KL1333 wordt momenteel geëvalueerd in een wereldwijde, mogelijk registrerende, Fase 2-studie (de FALCON-studie) en heeft zowel in de VS als in Europa de aanwijzing weesgeneesmiddel en in de VS de aanwijzing Fast Track gekregen.

Over de FALCON-studie

FALCON is een wereldwijd fase 2-onderzoek waarbij door loting wordt bepaald wie het medicijn krijgt en wie een placebo, en dat mogelijk kan leiden tot registratie van het medicijn. De studie beoordeelt de veiligheid en werkzaamheid van KL1333 bij volwassen patiënten met een primaire mitochondriale aandoening die last hebben van aanhoudende, slopende vermoeidheid en myopathie (spierzwakte), de meest voorkomende en meest invaliderende symptomen.

In totaal worden 180 patiënten met mitochondriale DNA-mutaties die aan de toelatingscriteria voldoen in een verhouding van 3:2 door loting verdeeld om gedurende 48 weken twee keer per dag KL1333 (50mg-100mg) of een placebo te krijgen. De twee alternatieve primaire uitkomstpunten beoordelen aanhoudende vermoeidheid (met behulp van de PROMIS® Vermoeidheid Mitochondriale Ziekte Korte Vragenlijst) en myopathie (met behulp van de 30-seconden zit-naar-sta test). Slechts één van deze uitkomsten hoeft positief te zijn om goedkeuring voor het in de handel brengen aan te kunnen vragen.

Een tussentijdse analyse van de 24-weekse gegevens van de eerste groep patiënten bevestigde het sterke veiligheidsprofiel van KL1333. Beide primaire uitkomstpunten doorstonden de futiliteitsanalyse, wat betekent dat beide de potentie hebben om klinisch voordeel aan te tonen in de eindanalyse van het onderzoek.

Over Abliva AB

Abliva ontdekt en ontwikkelt geneesmiddelen voor de behandeling van mitochondriale ziekten. Deze zeldzame en vaak zeer ernstige aandoening treedt op wanneer de energieleveranciers van de cel, de mitochondriën, niet goed functioneren. De onderneming heeft prioriteit gegeven aan twee projecten. KL1333, een krachtige regulator van de essentiële co-enzymen NAD⁺ en NADH, is in een laat ontwikkelingsstadium gekomen. NV354, een energie-vervangende therapie, is klaar met de preklinische ontwikkeling. Abliva, gevestigd in Lund, Zweden, staat genoteerd op Nasdaq Stockholm, Zweden (ticker: ABLI). Ga voor meer informatie naar www.abliva.com.

Over Pharming Group N.V.

Pharming Group N.V. (EURONEXT Amsterdam: PHARM/Nasdaq: PHAR) is een wereldwijd opererende biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op het transformeren van het leven van patiënten met zeldzame, slopende en levensbedreigende ziekten. Pharming commercialiseert en ontwikkelt een innovatieve portfolio van eiwitvervangingstherapieën en precisiegeneesmiddelen, waaronder kleine moleculen en biologische geneesmiddelen. Pharming heeft zijn hoofdkantoor in Leiden, Nederland, en medewerkers over de hele wereld die patiënten bedienen in meer dan 30 markten in Noord-Amerika, Europa, het Midden-Oosten, Afrika en Azië-Pacific.

Ga voor meer informatie naar www.pharming.com en vind ons op [LinkedIn](#).

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht kan toekomstgerichte verklaringen bevatten. Toekomstgerichte verklaringen zijn uitspraken over toekomstverwachtingen die zijn gebaseerd op de huidige verwachtingen en aannames van het management en die bekende en onbekende risico's en onzekerheden omvatten, waardoor de daadwerkelijke resultaten, prestaties of gebeurtenissen wezenlijk kunnen verschillen van de uitspraken die in deze verklaringen worden gedaan of gesuggereerd. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn te herkennen aan het gebruik van bewoordingen en uitdrukkingen als "doel", "ambitie", "anticiperen", "geloven", "kunnen", "schatten", "verwachten", "doelen", "beogen", "mogelijk", "mijlpalen", "doelstellingen", "vooruitzicht", "plan", "waarschijnlijk", "project", "risico's", "planning", "streven", "moeten", "target", "zullen" en vergelijkbare bewoordingen en uitdrukkingen. Voorbeelden van toekomstgerichte verklaringen kunnen onder meer betrekking hebben op uitspraken over de timing en voortgang van Pharmings preklinische studies en klinische onderzoeken van haar kandidaat-producten, Pharmings klinische en commerciële vooruitzichten, en Pharmings verwachtingen ten aanzien van haar geprognosticeerde werkkapitaalvereisten en liquiditeitspositie. Deze verklaringen zijn onderworpen aan een aantal risico's, onzekerheden en aannames, waaronder, maar niet beperkt tot, de reikwijdte, voortgang en uitbreiding van Pharmings klinische onderzoeken en de gevolgen daarvan voor de kosten; en klinische, wetenschappelijke, regulerende, commerciële, concurrentie- en technische ontwikkelingen. Gezien deze risico's en onzekerheden, en andere risico's en onzekerheden die worden beschreven in Pharmings Jaarverslag 2023 en het Jaarverslag op Form 20-F voor het jaar eindigend op 31 december 2023, ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission, kunnen de gebeurtenissen en omstandigheden die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen worden besproken zich mogelijk niet voordoen, en kunnen Pharmings daadwerkelijke resultaten wezenlijk en nadelig verschillen van de resultaten die worden verwacht of geïmpliceerd. Alle toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht worden uitdrukkelijk in hun geheel beperkt door de waarschuwende verklaringen die in deze paragraaf zijn opgenomen of waarnaar wordt verwezen. Lezers dienen niet overmatig te vertrouwen op toekomstgerichte verklaringen. Toekomstgerichte verklaringen hebben alleen betrekking op de datum van dit persbericht en zijn gebaseerd op informatie die op de datum van deze publicatie beschikbaar is aan Pharming. Pharming neemt geen verplichting op zich om toekomstgerichte verklaringen publiekelijk bij te werken of te herzien als gevolg van nieuwe informatie, toekomstige gebeurtenissen of andere informatie.

Voorwetenschap

Dit persbericht heeft betrekking op de openbaarmaking van informatie die kwalificeert, of mogelijk heeft gekwalificeerd, als voorwetenschap in de zin van artikel 7(1) van de EU Verordening Marktmissbruik.