

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequana**medical

## SEQUANA MEDICAL HAALT MET SUCCES EUR 11,5 MILJOEN OP VIA KAPITAALVERHOOGING

**Gent, België, 21 maart 2024 – Sequana Medical NV (Euronext Brussels: SEQUA)** (de "Vennootschap" of "Sequana Medical"), een pionier in de behandeling van vochtverbelasting in leveraandoeningen, hartfalen en kanker, kondigt vandaag aan dat zij met succes een bedrag van EUR 11,5 miljoen in bruto opbrengsten heeft opgehaald door middel van een private plaatsing van nieuwe aandelen met versnelde orderboekprocedure van 7.666.667 nieuwe aandelen (zijnde ongeveer 27,15% van de huidige uitstaande aandelen van de Vennootschap) tegen een uitgifteprijs van EUR 1,50 per nieuw aandeel (het "Aanbod").

**Ian Corsbie, CEO van Sequana Medical, verklaarde:** *"We zijn dankbaar voor de aanhoudende steun van onze huidige investeerders, alsook voor die van nieuwe investeerders bij de succesvolle voltooiing van dit aanbod. Dit zijn spannende tijden voor Sequana Medical nu de beoordeling door de Amerikaanse FDA van onze **alfapump**<sup>®</sup> PMA-aanvraag vordert en we onze voorbereidingen voor de commerciële lancering in de Verenigde Staten voortzetten. Op basis van ons werk met marktexperten en de feedback van de Amerikaanse hepatologiegemeenschap, schatten we de Amerikaanse terugkerende en refractaire leverascites-markt op USD 2 miljard, en met een jaarlijkse groei van 9%, gedreven door NASH / MASH. Het enorme potentieel van ons DSR<sup>®</sup>-programma als doorbraak in de behandeling van cardiorenaal syndroom werd benadrukt door Dr. Testani in zijn presentatie op de toonaangevende internationale conferentie over hartfalen, THT, en de resultaten van de eerste drie patiënten in onze Amerikaanse MOJAVE-studie ondersteunen dit nog eens. We kijken ernaar uit om ons track record van het behalen van onze bedrijfsmijlpalen voort te zetten en Sequana Medical vooruit te brengen."*

Sequana Medical heeft momenteel het voornemen om de netto-opbrengsten van het Aanbod aan te wenden voor het volgende:

#### 1. **alfapump:**

- (i) Het beogen van Amerikaanse FDA goedkeuring tegen het einde van het derde kwartaal van 2024 - behandeling van vragen van de Amerikaanse FDA tijdens het PMA (Pre-Market Approval)-beoordelingsproces, voorbereiding op een mogelijke bijeenkomst van de Amerikaanse FDA adviespanel en ontwerpoverdracht om de productie van de **alfapump** voor de Verenigde Staten mogelijk te maken. De totale interne en externe kosten tot aan het derde kwartaal van 2024 worden geraamd op ongeveer EUR 7,1 miljoen.
- (ii) Het finaliseren van de Noord-Amerikaanse pivotale studie bij terugkerende en refractaire leverascites (POSEIDON) naar de uitlezing van secundaire eindpunten gepland voor het tweede kwartaal van 2024. De totale interne en externe kosten tot aan het derde kwartaal van 2024 worden geraamd op ongeveer EUR 1,1 miljoen.

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

**sequanamedical**

21 maart 2024, 07:00 CET

- (iii) Het voorbereiden op de commerciële lancering van de **alfapump** in de Verenigde Staten in 2025, inclusief het aanleggen van voorraden. De totale interne en externe kosten tot aan het derde kwartaal van 2024 worden geraamd op ongeveer EUR 2,1 miljoen.

#### 2. DSR:

- (i) CMC-activiteiten voor DSR 2.0, waaronder een Kwaliteitsbeheersysteem en voorbereidingen om de gerandomiseerde fase van de Amerikaanse MOJAVE studie te starten na PMA goedkeuring van de alfapump. De totale interne en externe kosten tot aan het derde kwartaal van 2024 worden geraamd op ongeveer EUR 1,0 miljoen.

#### 3. Andere:

- (i) Algemene bedrijfs- en werkkapitaaldoeleinden.

De netto-opbrengst van het Aanbod, zullen naar verwachting de huidige cash runway van de Vennootschap verlengen tot het einde van het derde kwartaal van 2024.

De betaling en levering van de nieuwe aandelen worden verwacht plaats te vinden op 25 maart 2024.

KBC Securities NV (de "**Underwriter**") treedt op als Enige Global Coordinator in het Aanbod.

Zoals eerder aangekondigd, Partners in Equity V B.V. ("**Partners in Equity**"), Rosetta Capital VII, LP ("**Rosetta Capital**"), LSP HEF Sequana Holding B.V. ("**EQT**"), de familie van Marc Nolet via haar investeringsvennootschap ("**Nolet**"), evenals een aantal andere investeerders (samen, de "**Investeerders met Voorafgaande Verbintenis**"), hebben zich er voorafgaand toe verbonden om inschrijvingsorders in te dienen voor nieuwe aandelen in het Aanbod voor een totaal bedrag van ongeveer EUR 8,5 miljoen.

2.000.789 van de nieuwe aandelen (die ongeveer 7,08% vertegenwoordigen van de momenteel uitstaande aandelen van de Vennootschap al toegelaten tot de notering en de verhandeling op de gereguleerde markt van Euronext Brussels) zullen na hun uitgifte onmiddellijk toegelaten worden tot de notering en verhandeling op de gereguleerde markt van Euronext Brussels. De Investeerders met Voorafgaande Verbintenis zullen nieuwe aandelen ontvangen die bij hun uitgifte niet onmiddellijk zullen worden toegelaten tot de notering en de verhandeling. De Vennootschap heeft voorgenomen om de toelating tot de verhandeling en de notering van die niet-genoteerde nieuwe aandelen aan te vragen bij de gereguleerde markt van Euronext Brussels, zo snel als praktisch mogelijk is na hun uitgifte, wat onderhevig zal zijn aan het opstellen van een noteringsprospectus.

Zoals eerder aangekondigd, was EQT bereid een aandelenruilovereenkomst aan te gaan om de Underwriter in staat te stellen een voldoende aantal genoteerde aandelen te leveren aan investeerders in het Aanbod boven het aantal nieuwe aandelen dat anders zou kunnen worden toegelaten tot de handel

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequanamedical**

op Euronext Brussels zonder noteringsprospectus. Op basis van de uiteindelijke resultaten van het Aanbod is het niet nodig om de bovenvermelde aandelenruilovereenkomst af te sluiten.

De nieuwe uit te geven aandelen zullen dezelfde rechten en voordelen hebben als, en zullen in alle opzichten dezelfde (*pari passu*) rang hebben, ook wat betreft het recht op dividenden en andere uitkeringen, met, de bestaande en uitstaande aandelen van Sequana Medical op het ogenblik van hun uitgifte en zullen gerechtigd zijn tot dividenden en andere uitkeringen waarvan de relevante registratiedatum of vervaldatum op of na de datum van uitgifte van de nieuwe aandelen valt.

Als gevolg van de uitgifte van de nieuwe aandelen zal het kapitaal van de Vennootschap worden verhoogd van EUR 2.926.295,90 naar EUR 3.720.562,60 en zullen haar uitgegeven en uitstaande aandelen toenemen van 28.242.753 tot 35.909.420 aandelen.

In verband met het Aanbod is de Vennootschap ten aanzien van de Underwriter akkoord gegaan met een *standstill*-periode van 180 dagen voor toekomstige aandelenuitgiftes die door de Underwriter kan worden opgeheven en onder voorbehoud van (i) een uitzondering voor de uitgifte van een aantal aandelen, inschrijvingsrechten of andere effecten die uitoefenbaar, converteerbaar of omwisselbaar zijn in aandelen ingevolge alternatieve of bijkomende financiering die de Vennootschap verkrijgt op voorwaarde dat de bruto-opbrengst van de uitgifte van dergelijke alternatieve financieringsinstrumenten niet hoger is dan een bedrag gelijk aan het hoogste van (x) de definitieve bruto-opbrengst van het Aanbod en (y) EUR 14 miljoen, en (ii) andere gebruikelijke uitzonderingen. De leden van het uitvoerend management zijn met de Underwriter akkoord gegaan met een marktconforme *lock-up*-periode van 180 dagen waarvan de Underwriter afstand kunnen doen en die onder voorbehoud is van gebruikelijke uitzonderingen. Bovendien hebben, onder voorbehoud van voltooiing van het Aanbod, Partners in Equity, Rosetta Capital en EQT aangegeven bereid te zijn om een gebruikelijke *lock-up*-periode van 90 dagen aan te gaan, die door de Underwriter kan worden opgeheven en waarvoor gebruikelijke uitzonderingen gelden.

### **Verplichte conversie converteerbare lening**

Zoals aangekondigd in februari 2024, is de Vennootschap een onbevoorrechte en achtergestelde converteerbare lening aangegaan met Partners in Equity en Rosetta Capital voor een totale hoofdsom van EUR 3,0 miljoen. De bepalingen van deze leningsovereenkomst bepalen dat de totale hoofdsommen en interesten onder deze leningsovereenkomst verplicht moeten worden omgezet in nieuwe aandelen (door een inbreng in natura van schuldvorderingen) in het geval van een kapitaal financieringstransactie door de Vennootschap voor ten minste EUR 7,0 miljoen (in bruto-opbrengst) tegen een conversieprijs per aandeel die gelijk is aan de uitgifteprijs in deze kapitaal financieringstransactie, verminderd met een korting van 45%. Aangezien de Vennootschap een bedrag van meer dan EUR 7,0 miljoen heeft opgehaald via het Aanbod, moeten de relevante leningen verplicht worden geconverteerd in nieuwe aandelen tegen de bovenvermelde conversieprijs. Een dergelijke conversie zal worden voltooid na de voltooiing van het

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequana**medical

Aanbod.

#### Voor meer informatie kunt u contact opnemen met:

##### Sequana Medical

Lies Vanneste

Director Investor Relations

E: [IR@sequanamedical.com](mailto:IR@sequanamedical.com)

T: +32 (0)498 05 35 79

#### Over Sequana Medical

Sequana Medical NV is een pionier in de behandeling van vochtoverbelasting, een ernstige en frequente klinische complicatie bij patiënten met leverziekte, hartfalen en kanker. Dit veroorzaakt ernstige medische problemen, waaronder verhoogde mortaliteit, herhaalde ziekenhuisopnames, hevige pijn, moeilijke ademhaling en beperkte mobiliteit. Hoewel diuretica standaardzorg zijn, zijn ze bij veel patiënten niet effectief, worden ze niet verdragen of verergeren ze het probleem. Er zijn beperkte effectieve behandelingsopties voor deze patiënten, wat resulteert in slechte klinische resultaten, hoge kosten en een grote impact op hun kwaliteit van leven. Sequana Medical tracht innovatieve behandelingsopties aan te bieden voor deze grote en groeiende groep "diuretica-resistente" patiëntenpopulatie. **alfapump**<sup>®</sup> en **DSR**<sup>®</sup> zijn de gepatenteerde toepassingen van Sequana Medical die samenwerken met het lichaam om diuretica-resistente vochtoverbelasting te behandelen, wat belangrijke klinische voordelen en voordelen voor de kwaliteit van leven voor patiënten oplevert en de kosten voor gezondheidszorgsystemen verlaagt

De Premarket Approval (PMA) aanvraag van de Vennootschap voor de **alfapump** werd in december 2023 ingediend bij de Amerikaanse FDA en in januari 2024 geaccepteerd voor substantieve beoordeling, nadat positieve primaire en secundaire eindpuntdata werden gerapporteerd van de Noord Amerikaanse pivotale POSEIDON studie bij terugkerende of refractaire ascites ten gevolge van levercirrose. Goedkeuring van de **alfapump** voor de Amerikaanse markt wordt verwacht tegen het einde van het derde kwartaal van 2024.

Resultaten van de Vennootschap haar RED DESERT en SAHARA proof-of-concept studies bij hartfalen ondersteunen het werkingsmechanisme van DSR als het doorbreken van de vicieuze cirkel van het cardiorenaal syndroom. Alle drie patiënten van de niet-gerandomiseerde cohort van MOJAVE, een Amerikaanse gerandomiseerde gecontroleerde Fase 1/2a klinische studie in meerdere centra, zijn met succes behandeld met DSR, wat de sterke klinische resultaten waargenomen in de RED DESERT en SAHARA studies bevestigt. De onafhankelijke Data Safety Monitoring Board keurde de start van de gerandomiseerde MOJAVE cohort van nog eens maximaal 30 patiënten goed, gepland na Amerikaanse

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

**PERSBERICHT**

**GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP**

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequanamedical**

PMA-goedkeuring van de **alfapump**.

Sequana Medical is genoteerd op de gereguleerde markt van Euronext Brussels (Ticker: SEQUA.BR) en heeft haar hoofdkantoor in Gent, België. Ga voor meer informatie naar [www.sequanamedical.com](http://www.sequanamedical.com).

***Belangrijke Regulatorische Disclaimers***

*Het **alfapump**® systeem is momenteel niet goedgekeurd in de Verenigde Staten of Canada. In de Verenigde Staten en Canada wordt het **alfapump** systeem momenteel klinisch onderzocht (POSEIDON studie) en wordt het bestudeerd bij volwassen patiënten met refractaire of terugkerende ascites als gevolg van levercirrose. DSR® therapie is nog in ontwikkeling en er dient te worden opgemerkt dat eventuele verklaringen met betrekking tot veiligheid en efficiëntie voortkomen uit lopende preklinische en klinische onderzoeken die nog moeten worden afgerond. Er is geen verband tussen DSR therapie en de lopende onderzoeken met het **alfapump** systeem in Europa, de Verenigde Staten of Canada.*

*Note: **alfapump**® en DSR® zijn geregistreerde handelsmerken.*

***Belangrijke informatie***

*De informatie in deze aankondiging dient enkel als algemene informatie en pretendeert niet exhaustief of volledig te zijn. Deze aankondiging is geen, en maakt geen deel uit van, een aanbod tot verkoop of uitgifte van, of enige sollicitatie van een aanbod tot aankoop van of inschrijving op effecten, en enige aankoop van, inschrijving op of verzoek om, effecten. Deze aankondiging en de daarin opgenomen informatie is niet voor publicatie, verspreiding of vrijgave in, of naar, rechtstreeks of onrechtstreeks, de Verenigde Staten van Amerika, Australië, Canada, Japan, Zuid-Afrika of enige andere jurisdictie waar dat verboden zou zijn door toepasselijke wetgeving, of registratie daarvan vereist, in dergelijke jurisdictie. Elke persoon die deze aankondiging leest, dient zich over elke dergelijke beperkingen te informeren en deze in acht te nemen.*

*Deze aankondiging is niet voor verspreiding, rechtstreeks of onrechtstreeks, in of naar de Verenigde Staten. Het is geen, of maakt geen deel uit van, enig aanbod of sollicitatie tot aankoop van of inschrijving op effecten in de Verenigde Staten. De effecten waarnaar hierin wordt verwezen, werden niet en zullen niet worden, geregistreerd onder de U.S. Securities Act van 1933, zoals gewijzigd van tijd tot tijd (de "**U.S. Securities Act**") en de effecten mogen niet worden aangeboden of verkocht in de Verenigde Staten (zoals gedefinieerd in Regulation S onder de U.S. Securities Act), behalve indien deze effecten geregistreerd zijn onder de U.S. Securities Act, of een vrijstelling van de registratieverplichtingen van de U.S. Securities Act beschikbaar is. De Vennootschap en de met haar verbonden ondernemingen hebben geen enkel deel van het aanbod van de betrokken effecten in de Verenigde Staten geregistreerd, hebben niet de intentie om over te gaan tot zulke registratie en hebben niet de intentie om over te gaan tot een openbaar aanbod of plaatsing van effecten in de Verenigde Staten.*

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

**sequanamedical**

21 maart 2024, 07:00 CET

*Elk aanbod of plaatsing van effecten waarop deze aankondiging betrekking heeft, is uitsluitend bestemd voor en gericht aan personen in het Verenigd Koninkrijk en lidstaten van de Europese Economische Ruimte (de "EER") (elk een "Lidstaat") die "gekwalificeerde beleggers" zijn in de zin van artikel 2(e) van Verordening (EU) 2017/1129 van het Europees Parlement en de Raad van 14 juni 2017 betreffende het prospectus dat gepubliceerd moet worden wanneer effecten aan het publiek worden aangeboden of tot de verhandeling op een gereguleerde markt worden toegelaten en tot intrekking van Richtlijn 2003/71/EG, zoals gewijzigd van tijd tot tijd (voor zover omgezet in de relevante Lidstaat van de EER) en elke uitvoeringsmaatregel in elke relevante Lidstaat van de EER of, voor het Verenigd Koninkrijk, zoals deze deel uitmaakt van de gehandhaafde EU-wetgeving zoals gedefinieerd in de EU (Withdrawal) Act 2018 (de "Prospectusverordening") ("Gekwalificeerde Beleggers"), of zulke andere beleggers zodat het geen aanbod aan het publiek zal zijn in de zin van artikel 3.1 van de Prospectusverordening. Elke persoon in het Verenigd Koninkrijk of een Lidstaat die aanvankelijk effecten van de Vennootschap verwerft of aan wie een aanbieding of plaatsing van effecten van de Vennootschap kan worden gedaan en, voor zover van toepassing, elk fonds voor rekening waarvan deze persoon effecten van de Vennootschap verwerft die zich in het Verenigd Koninkrijk of een Lidstaat bevinden, wordt geacht te hebben verklaard, bevestigd en overeengekomen dat deze een Gekwalificeerde Belegger is.*

*Bovendien wordt elk aanbod of plaatsing van effecten waarop deze aankondiging betrekking heeft in het Verenigd Koninkrijk enkel verspreid aan, en is dit enkel gericht tot, (i) personen die professionele ervaring hebben in aangelegenheden met betrekking tot investeringen die ressorteren onder artikel 19(5) van de Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005, zoals gewijzigd van tijd tot tijd (het "Order"), (ii) "high net worth entities" etc. die ressorteren onder artikel 49(2)(a) tot (d) van het Order, en (iii) enige andere persoon aan wie zulk aanbod anderszins rechtmatig mag worden gecommuniceerd (naar al zulke personen samen wordt verwezen als "relevante personen"). Het aanbod of plaatsing van effecten waarop deze aankondiging betrekking heeft is enkel beschikbaar voor, en elke uitnodiging, elk aanbod of elke overeenkomst om in te schrijven op effecten, of om deze aan te kopen of anderszins te verwerven zal enkel worden aangegaan met relevante personen. Elke persoon die geen relevante persoon is mag niet handelen op basis van of zich verlaten op deze aankondiging of haar inhoud.*

*De Vennootschap heeft geen aanbod gedaan en zal geen aanbod doen van haar effecten aan het publiek in Zwitserland, behalve dat het een aanbod van effecten mag doen aan professionele beleggers in Zwitserland overeenkomstig en onder de vrijstelling van artikel 36(1)(a) van de Zwitserse federale wet inzake financiële diensten ("FinSA"). Geen aanvraag werd of zal worden gedaan om de effecten van de Vennootschap toe te laten tot de handel op enig handelsplatform (beurs of multilaterale handelsfaciliteit) in Zwitserland. Noch dit persbericht, noch enige van de andere aanbod- of marketingstukken met betrekking tot de effecten van de Vennootschap vormen een prospectus of een soortgelijke mededeling in de zin van de artikelen 35 en volgende en artikel 69 van de FinSA.*



DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

**PERSBERICHT**

**GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP**

**sequanamedical**

21 maart 2024, 07:00 CET

*Deze aankondiging is geen prospectus voor de doeleinden van de EU Prospectusverordening, de VK Prospectusverordening of de FinSa. Deze aankondiging kan niet gebruikt worden als basis voor enige beleggingsovereenkomst of -besluit. Het verwerven van beleggingen waarop deze aankondiging betrekking heeft, kan een belegger blootstellen aan een belangrijk risico op verlies van het volledig belegd bedrag. Personen die dergelijke beleggingen overwegen, moeten advies vragen aan een erkend persoon gespecialiseerd in het adviseren over zulke beleggingen. Deze aankondiging houdt geen aanbeveling in met betrekking tot de aandelen waarnaar hierin wordt verwezen.*

*Geen aankondiging of informatie met betrekking tot het aanbod, de notering of effecten van de Vennootschap waarnaar hierboven wordt verwezen, mag worden verspreid onder het publiek in jurisdicties waar een voorafgaande registratie of goedkeuring vereist is voor zulke doeleinden. Geen stappen werden ondernomen, of zullen worden ondernomen, voor het aanbod of de notering van effecten van de Vennootschap in enige jurisdictie waar zulke stappen vereist zouden zijn, behoudens voor de toelating van de desbetreffende aandelen op de gereglementeerde markt van Euronext Brussels. De uitgifte, uitoefening, of verkoop van, en de inschrijving op of aankoop van, effecten van de Vennootschap zijn onderhevig aan bijzondere juridische of wettelijke beperkingen in bepaalde jurisdicties. De Vennootschap is niet aansprakelijk indien de voormelde beperkingen door enige persoon niet worden nageleefd.*

*Elke beleggingsbeslissing in verband met het Aanbod moet worden genomen op basis van alle publiek beschikbare informatie aangaande de Vennootschap en haar aandelen, welke informatie niet de verantwoordelijkheid is van de Underwriter, noch werd deze onafhankelijk geverifieerd door de Underwriter. Noch de Underwriter, noch enige van zijn bestuurders, functionarissen, werknemers en agenten aanvaardt enige verantwoordelijkheid of aansprakelijkheid hoedanook voor, noch geeft enige verklaring of garantie, uitdrukkelijk of stilzwijgend, wat betreft de waarheidsgetrouwheid, nauwkeurigheid of volledigheid van, de informatie in deze aankondiging (noch of enige informatie is weggelaten uit het document) of enige andere informatie met betrekking tot de Vennootschap of haar verbonden vennootschappen, of voor enig verlies op welke wijze dan ook voortvloeiend uit enig gebruik van deze aankondiging of de inhoud ervan of anderszins in verband daarmee.*

*Bepaalde verklaringen, overtuigingen en opinies in deze aankondiging zijn naar de toekomst gericht, en geven de huidige verwachtingen en projecties weer van de Vennootschap of, in voorkomend geval, de bestuurders of het management van de Vennootschap, betreffende toekomstige gebeurtenissen zoals de resultaten van de Vennootschap, haar financiële toestand, liquiditeit, prestaties, vooruitzichten, groei, strategieën en de industrie waarin de Vennootschap actief is. Het is eigen aan toekomstgerichte verklaringen dat zij een aantal risico's, onzekerheden, veronderstellingen en andere factoren inhouden die de werkelijke resultaten of gebeurtenissen materieel kunnen doen verschillen van deze uitgedrukt of verondersteld door de toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden, veronderstellingen en*

DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

## PERSBERICHT

### GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequanamedical**

*factoren kunnen een negatief effect hebben op het resultaat en de financiële gevolgen van de plannen en gebeurtenissen hierin beschreven. Een verscheidenheid aan factoren inclusief, maar niet beperkt tot, veranderingen in vraag, concurrentie en technologie, kunnen werkelijke gebeurtenissen, prestaties of resultaten wezenlijk doen verschillen van enige verwachte ontwikkeling. Toekomstgerichte verklaringen in deze aankondiging betreffende tendensen of activiteiten in het verleden zijn geen garantie voor toekomstige prestaties en dienen niet te worden beschouwd als een garantie dat zulke tendensen of activiteiten zullen voortduren in de toekomst. Tevens, zelfs indien werkelijke resultaten of ontwikkelingen consistent zijn met de toekomstgerichte verklaringen in deze aankondiging, geven deze resultaten of ontwikkelingen geen indicatie omtrent resultaten of ontwikkelingen in de toekomst. Geen verklaringen en waarborgen worden gemaakt omtrent de nauwkeurigheid of billijkheid van dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Bijgevolg verwerpt de Vennootschap uitdrukkelijk enige verplichting of verbintenis om enige update of wijziging te publiceren van enige toekomstgerichte verklaring in deze aankondiging ten gevolge van enige verandering in verwachtingen of in gebeurtenissen, voorwaarden, veronderstellingen of omstandigheden waarop deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd. Noch de Vennootschap, noch haar adviseurs of vertegenwoordigers, noch enige van haar dochtervennootschappen of enige van diens kaderleden of werknemers garanderen dat de veronderstellingen waarop zulke toekomstgerichte verklaringen gebaseerd zijn, vrij zijn van fouten, noch aanvaarden zij enige verantwoordelijkheid voor de toekomstige nauwkeurigheid van de toekomstgerichte verklaringen opgenomen in deze aankondiging of het werkelijk plaatsvinden van de verwachte ontwikkelingen. Men mag geen overmatige vertrouwen stellen in toekomstgerichte verklaringen, welke enkel van toepassing zijn op de datum van deze aankondiging.*

#### **Informatie aan Distributeurs:**

*Enkel ten behoeve van de productgovernanceverplichtingen in: (a) EU Richtlijn 2014/65/EU betreffende markten voor financiële instrumenten, zoals gewijzigd van tijd tot tijd ("MiFID II"); (b) Artikelen 9 en 10 van de Gedelegeerde Richtlijn van de Commissie (EU) 2017/593 tot aanvulling van MiFID II; en (c) lokale uitvoeringsmaatregelen (samen, de "MiFID II Productgovernanceverplichtingen"), en ter afwijzing van alle en enige aansprakelijkheid, ongeacht of deze voortvloeit uit een onrechtmatige daad, contract of anderszins, die enige 'ontwikkelaar' (ten behoeve van de MiFID II Productgovernanceverplichtingen) anders zou hebben in verband hiermee, werden de aangeboden effecten onderworpen aan een productgoedkeuringsproces, dat bevestigd heeft dat de aangeboden effecten: (i) verenigbaar zijn met een doelmarkt van niet-professionele beleggers en beleggers die voldoen aan de criteria van professionele cliënten en in aanmerking komende tegenpartijen, elk zoals gedefinieerd in MiFID II; en (ii) in aanmerking komen voor distributie via alle distributiekanaalen die door MiFID II worden toegestaan (de "Doelmarktbeoordeling"). Niettegenstaande de Doelmarktbeoordeling moeten distributeurs in acht nemen dat: de prijs van de aangeboden effecten kan dalen en beleggers een deel of heel hun belegging kunnen verliezen; de aangeboden effecten noch een gewaarborgd inkomen, noch een*



DEZE AANKONDIGING IS NIET VOOR VERSPREIDING, RECHTSTREEKS OF ONRECHTSTREEKS, IN DE VERENIGDE STATEN VAN AMERIKA, AUSTRALIË, CANADA, JAPAN, ZUID-AFRIKA OF ENIGE ANDERE JURISDICTIE WAAR DAT VERBODEN ZOU ZIJN DOOR TOEPASSELIJKE WETGEVING

**PERSBERICHT**

**GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE - VOORWETENSCHAP**

21 maart 2024, 07:00 CET

**sequanamedical**

*kapitaalbescherming bieden; en een belegging in de aangeboden effecten enkel geschikt is voor beleggers die geen gewaarborgd inkomen of kapitaalbescherming nodig hebben, die (hetzij alleen, hetzij samen met een gepaste financiële of andere adviseur) in staat zijn de voordelen en risico's van dergelijke belegging te evalueren en die voldoende middelen hebben om enig verlies op te vangen dat daaruit kan voortvloeien. De Doelmarktbeoordeling doet geen afbreuk aan de verplichtingen van enige contractuele, wettelijke of reglementaire verkoopbeperkingen in verband met de Aanbieding. Bovendien wordt opgemerkt dat de Underwriter, niettegenstaande de Doelmarktbeoordeling, enkel investeerders zullen aantrekken die voldoen aan de criteria van: (i) professionele cliënten en in aanmerking komende tegenpartijen; en (ii) tot een maximaal aantal van 149 niet-professionele beleggers.*

*Om enige twijfel te voorkomen, vormt de Doelmarktbeoordeling geen: (a) beoordeling van de geschiktheid of adequaatheid voor de doeleinden van MiFID II; noch (b) een aanbeveling aan enige belegger of groep van beleggers om te beleggen in de aangeboden aandelen, deze te kopen of enige andere actie in verband met de aangeboden effecten te ondernemen.*

*Elke distributeur is verantwoordelijk voor het verrichten van zijn eigen doelmarktbeoordeling in verband met de aangeboden effecten en de geschikte distributiekanaalen te bepalen.*

*De Underwriter handelt uitsluitend voor de Vennootschap en niemand anders in verband met het Aanbod. In verband met dergelijke aangelegenheden zal zij, haar verbonden ondernemingen en haar respectieve bestuurders, functionarissen, werknemers en agenten geen enkele andere persoon als haar cliënt beschouwen, noch zal zij tegenover enige andere persoon verantwoordelijk zijn voor het bieden van de bescherming geboden aan haar cliënten of voor het verstrekken van advies in verband met het Aanbod of enige andere aangelegenheden waarnaar in deze aankondiging wordt verwezen.*