

Pharming publiceert financiële resultaten over 2021

- Instroom van nieuwe patiënten en een toegenomen productvraag stimuleerden het omzetherstel in de rest van 2021 na de Covid-19-impact in het eerste kwartaal van 2021
- Voortgaand herstel verkopen in de VS; stijging met 3% in vierde kwartaal tot 52,4 miljoen dollar, waardoor de totale jaarmzet in de VS op US\$ 193,4 miljoen uitkwam, een afname met 5% t.o.v. 2020
- Bedrijfsresultaat beïnvloed door vooruitbetaling voor in-licentiëring van OTL-105, investeringen in groei van de onderneming en eenmalige afwaarderingen
- Sterke kasstroom uit bedrijfsactiviteiten waardoor investeringen in de pijplijn mogelijk zijn ter ondersteuning lange-termijngroei, inclusief de lancering van leniolisib verwacht vanaf Q1 2023 na recente positieve fase III studieresultaten

Leiden, 17 maart 2022: Pharming Group N.V. (“Pharming” of “de Onderneming”) (Euronext Amsterdam: PHARM/NASDAQ: PHAR) maakt haar voorlopige (niet-gecontroleerde) financiële resultaten over het boekjaar eindigend op 31 december 2021 bekend.

- Pharming houdt vandaag om 14:00 CET een conference call voor analisten. Inbeldetails vindt u op pagina 7 van dit bericht
- Pharming organiseert daarnaast een webinar op 24 maart 2022 om 19:00 CET, waarin het jaar in meer detail wordt toegelicht. De registratiegegevens zijn te vinden op Pharmings website www.pharming.com.

Sijmen de Vries, Chief Executive Officer, zegt in reactie:

“2021 markeerde het begin van een belangrijke nieuwe periode in de ontwikkeling van Pharming. De kracht van onze commerciële activiteiten, waarop we gedurende het jaar zijn blijven voortbouwen getuige de vergoeding van RUCONEST® in nieuwe markten, alsmede de bredere beschikbaarheid van het product door nieuwe licentieovereenkomsten, hebben ons in staat gesteld onze investeringen in lange-termijngroei op te hogen voor het realiseren van een aantal aanvullende strategische doelen. Het ging hier in het bijzonder om onze in-licentiëring en daaropvolgende investeringen in leniolisib, dat onlangs werd gevalideerd na positieve resultaten in een registratiestudie bij patiënten met geactiveerd fosfoinositide-3-kinase-delta-syndroom. Als gevolg hiervan verhoogden we onze investeringen in de voorbereidingen voor de lancering van het product die we vanaf Q1 2023 in de VS en Europa verwachten, afhankelijk van de goedkeuringen van de regelgevende instanties.”

“Bovendien konden we een vooruitbetaling doen voor OTL-105, een experimentele gentherapie voor de mogelijk curatieve behandeling van erfelijk angio-oedeem. Dit product maakt gebruik van onze aanzienlijke interne expertise op het gebied van deze aandoening. We blijven ons richten op het stimuleren van onderzoek en ontwikkeling van gespecialiseerde producten via onze bestaande activiteiten en door middel van meer licenties en acquisitiemogelijkheden”.

"Na de toevoegingen aan het executive team en de Board in de loop van het jaar, kijken we thans uit naar verdere versterking van de positie van Pharming als mondiaal volledig geïntegreerd biotech-bedrijf dat zich richt op de behandeling van zeldzame en ultra-zeldzame ziekten met onvervulde medische behoeften."

Operationele hoofdpunten

Commercieel - RUCONEST®

- Vergoeding van RUCONEST® (recombinant humaan C1-esteraseremmer, of "rhC1INH") overeengekomen met het Spaanse Ministerie van Volksgezondheid voor de behandeling van aanvallen van acuut erfelijk angio-oedeem (HAE) in Spanje.
- Exclusieve licentieovereenkomst getekend met NewBridge Pharmaceuticals voor de distributie van RUCONEST® in het Midden-Oosten en Noord-Afrika.
- Hernieuwd strategisch productiepartnerschap met Sanofi. Verlengd vijfjarig contract met opties voor verlenging, zorgt voor continuïteit van de downstream-verwerking bij de productie van RUCONEST®. Kapitaalbesparingen van US\$ 40 miljoen verwacht als gevolg van stopzetting van de ontwikkeling van Pharmings eigen downstream-productiecapaciteit.

Late fase pijplijn - leniolisib

- Na succesvolle afronding van de patiënten-rekrutering in de fase II/III-registratiestudie van leniolisib voor de behandeling van geactiveerd fosfoinositide-3-kinase-delta (PI3K δ)-syndroom (APDS) in juni 2021, konden na het einde van de verslagperiode positieve topline-resultaten worden gerapporteerd. De studie behaalde positieve resultaten voor beide co-primaire eindpunten en toonde klinische werkzaamheid van leniolisib ten opzichte van placebo.
- De wereldwijde registratieaanvragen voor leniolisib starten naar verwachting in het tweede kwartaal van 2022. Voortgaande aanzienlijke investeringen in voorbereiding op de lancering van het product, die naar verwachting vanaf het eerste kwartaal van 2023 zal plaatsvinden, afhankelijk van de goedkeuring van de regelgevende instanties.
- Lancering van navigateAPDS, een gesponsord genetisch testprogramma in samenwerking met Invitae Corporation, ontworpen om klinici te helpen bij het identificeren van patiënten en hun familieleden met APDS, wat kan leiden tot een vroegere diagnose.
- Na het einde van de verslagperiode werd een positieve beslissing ontvangen van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) over het Pediatric Investigation Plan (PIP) voor leniolisib als behandeling van APDS bij kinderen. Dit biedt een goedkeuringstraject voor markttoelating in Europa.

Vroegere fase pijplijn - OTL-105 en rhC1INH

- Strategische samenwerking met Orchard Therapeutics, wereldwijd leider op het gebied van genterapie, voor onderzoek, ontwikkeling, productie en commercialisering van OTL-105, een ex-vivo autologe hematopoëtische stamcel-genterapie (HSC) voor de behandeling van HAE.
- Eerste patiënt behandeld in een fase IIb-onderzoek waarin de werkzaamheid van rhC1INH wordt geëvalueerd voor de preventie van acuut nierfalen na een myocardinfarct zonder ST-elevatie.

Corporate - Executive en Board benoemingen

- Benoeming van Anurag Relan tot Chief Medical Officer, Robert Friesen tot Chief Scientific Officer, en Ruud van Outersterp tot Chief Ethics and Compliance Officer.
- Benoeming van Steven Baert, Leon Kruimer en Jabine van der Meijs tot niet-uitvoerend bestuurder.

Financieel overzicht

Bedragen in miljoenen US\$, behalve bedragen per aandeel	2021	2020	% Verandering
Winst- en Verliesrekening			
Omzet	198,9	212,2	(6)%
Brutowinst	177,7	188,6	(6)%
Bedrijfsresultaat	13,6	76,3	(82)%
Nettowinst	16,0	37,7	(58)%
Balans			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	193,0	206,7	(7)%
Informatie per aandeel			
Gewone winst per aandeel (US\$)	0,025	0,058	(57)%
Fully diluted winst per aandeel (US\$)	0,023	0,055	(58)%

Financiële hoofdpunten

- De totale omzet daalde met 6% tot US\$ 198,9 miljoen, voornamelijk als gevolg van een lagere verkoop van RUCONEST® op de Amerikaanse markt. De omzet in de VS daalde met 5% (US\$ 193,4 miljoen in 2021 vergeleken met US\$ 202,7 miljoen in 2020), als gevolg van de impact van COVID-19 op de Amerikaanse gezondheidszorgeconomie in Q4 2020 en Q1 2021, tezamen met schommelingen in de bestellings patronen van onze klanten, zoals eerder gemeld in de financiële verslagen over Q1 2021, H1 2021 en Q3 2021.
- De inkomsten in Europa daalden tot US\$ 4,9 miljoen in 2021 (US\$ 8,2 miljoen in 2020), voornamelijk als gevolg van schommelingen in de bestellings patronen, zoals vermeld in de financiële rapporten over Q1 2021, H1 2021 en Q3 2021. De omzet in de rest van de wereld (exclusief Europa) daalde tot US\$ 0,5 miljoen (US \$1,3 miljoen in 2020).
- De brutowinst bedroeg US\$ 177,7 miljoen, een daling van 6% in vergelijking met 2020 (US\$ 188,6 miljoen), wat in lijn is met de omzetzdaling.
- Het bedrijfsresultaat bedroeg US\$ 36,9 miljoen, vóór US\$ 23,3 miljoen aan eenmalige kosten, gerelateerd aan investeringen in de pijnlij van US\$ 13,1 miljoen voor de in-licentiëring van OTL-105 van Orchard Therapeutics en afwaarderingen op materiële en immateriële activa (US\$ 10,2 miljoen) als gevolg van strategische beslissingen. Het bedrijfsresultaat na eenmalige kosten kwam uit op US\$ 13,6 miljoen. Pharming bleef aanzienlijk investeren in de lange-termijngroei, wat blijkt uit de hogere R&D-uitgaven, hogere pre-launch marketingvoorbereidingen en productiekosten voor leniolisib (US\$ 11,6 miljoen) en een groter aantal medewerkers om de groei te ondersteunen

(US\$8,2 miljoen). De verzekeringskosten stegen als gevolg van de Nasdaq-notering (US\$ 5,5 miljoen).

- De nettowinst kwam uit op US\$ 16,0 miljoen, een daling van 58% in vergelijking met 2020 (US\$ 37,7 miljoen), als gevolg van een aanzienlijke stijging van de bedrijfskosten. Dit werd gecompenseerd door gunstige valuta-effecten (US\$ 14,9 miljoen).
- Geldmiddelen en kasequivalenten, samen met in pand gegeven geldmiddelen, daalden van US\$ 206,7 miljoen eind 2020 tot US\$ 193,0 miljoen eind 2021, als gevolg van positieve kasstromen uit bedrijfsactiviteiten van US\$ 37,8 miljoen na de eenmalige betaling van US\$ 13,1 miljoen naar Orchard Therapeutics. Deze worden verminderd door negatieve kasstromen uit investeringen en financieringsactiviteiten voor een totaalbedrag van US\$ 49,3 miljoen. Dit bedrag omvat ook de betaling van de laatste mijlpaal van US\$ 25,0 miljoen aan Bausch Health Inc. in verband met de terugkoop van de Noord-Amerikaanse RUCONEST®-commercialiseringsrechten in 2016.
- Met ingang van 1 januari 2021 wijzigde Pharming haar presentatievaluta van euro in Amerikaanse dollar.

Over Pharming Group N.V.

Pharming Group N.V. is een wereldwijd opererend, biofarmaceutische onderneming in de commerciële fase, die innovatieve eiwitvervangende therapieën en precisiegeneesmiddelen ontwikkelt voor de behandeling van zeldzame ziekten en onervulde medische behoeften.

Ons belangrijkste compound betreft onze recombinante humane C1-esteraseremmer (rhC1INH). C1INH is een van nature voorkomend eiwit dat de complement- en contactcascades naar beneden reguleert om ontstekingen in aangetaste weefsels onder controle te houden.

Ons belangrijkste product, RUCONEST®, is de eerste en enige plasmavrije rhC1INH-eiwitvervangende therapie. Het is goedgekeurd voor de behandeling van aanvallen van acute erfelijke angio-oedeem (HAE). We commercialiseren RUCONEST® in de Verenigde Staten, de Europese Unie en het Verenigd Koninkrijk via onze eigen verkoop- en marketingorganisatie, en in de rest van de wereld via ons distributienetwerk. Daarnaast onderzoeken we de klinische werkzaamheid van rhC1INH bij de behandeling van andere indicaties, waaronder pre-eclampsie, acuut nierfalen en ernstige longontsteking als gevolg van COVID-19-infecties.

We onderzoeken daarnaast ons orale precisiegeneesmiddel leniolisib (een fosfoinositide-3-kinase-delta, of PI3K-delta, remmer), voor de behandeling van geactiveerd PI3K-deltasyndroom, of APDS. Wereldwijde rechten voor leniolisib werden in 2019 door Novartis AG in licentie gegeven. Leniolisib voldeed aan beide primaire eindpunten in een fase II/III-registratiestudie in de Verenigde Staten en Europa. We richten ons op wereldwijde registratieaanvragen voor leniolisib vanaf het tweede kwartaal van 2022.

Daarnaast zijn we een strategische samenwerking aangegaan met Orchard Therapeutics voor het onderzoeken, ontwikkelen, produceren en commercialiseren van OTL-105, een nieuw ontdekte experimentele ex-vivo autologe hematopoëtische stamcel (HSC)-gentherapie voor de behandeling van erfelijk angio-oedeem.

Bovendien maken we gebruik van onze transgene productietechnologie om eiwitvervangende therapieën van de volgende generatie te ontwikkelen, met name voor de ziekte van Pompe, welke therapie momenteel in preklinische ontwikkeling is.

Risicoprofiel

De in het jaarverslag 2020 geschetste risico's bleven ook in de eerste zes maanden van 2021 gelden en zullen naar verwachting van ook toepassing zijn voor de resterende helft van het boekjaar. We blijven de belangrijkste risico's en kansen nauwlettend volgen en zullen adequaat reageren voor elk opkomend risico.

Transacties met verbonden partijen

Er zijn in deze verslagperiode geen materiële wijzigingen in aard, omvang en (relatieve) omvang vergeleken met vorig jaar.

Betrokkenheid van de accountant

De verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële staten zijn niet gecontroleerd door de statutaire accountant.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen, onder meer met betrekking tot de timing en voortgang van de preklinische onderzoeken en klinische onderzoeken van Pharming met haar productkandidaten, de klinische en commerciële vooruitzichten van Pharming, het vermogen van Pharming om de uitdagingen van de COVID-19-pandemie voor het gedrag te overwinnen van haar activiteiten, en Pharmings verwachtingen met betrekking tot haar verwachte werkkapitaalvereisten en kasmiddelen, welke verklaringen onderhevig zijn aan een aantal risico's, onzekerheden en veronderstellingen, inclusief, maar niet beperkt tot de reikwijdte, voortgang en uitbreiding van Pharmings klinische onderzoeken en gevolgen voor de kosten daarvan; en klinische, wetenschappelijke, regelgevende en technische ontwikkelingen. In het licht van deze risico's en onzekerheden, en andere risico's en onzekerheden die worden beschreven in het jaarverslag 2020 van Pharming, is het mogelijk dat de gebeurtenissen en omstandigheden die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen worden besproken, zich niet voordoen en werkelijke resultaten kunnen wezenlijk en nadelig verschillen van de resultaten die daardoor worden verwacht of geïmpliceerd. Alle toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van dit persbericht en zijn gebaseerd op informatie waarover Pharming beschikt op de datum van dit persbericht.

Voorwetenschap

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

Neem voor meer informatie contact op met:

Pharming Group, Leiden
Sijmen de Vries, CEO: T: +31 71 524 7400
Susanne Embleton, Investor Relations Manager
T: +31 71 524 7400
E: investor@pharming.com

LifeSpring Life Sciences Communication, Amsterdam
Leon Melens
T: +31 6 53 81 64 27
E: pharming@lifespring.nl

FTI Consulting, London, VK
Victoria Foster Mitchell/Alex Shaw
T: +44 203 727 1000

FTI Consulting, USA
Jim Polson
T: +1 (312) 553-6730

Conference call inbelinformatie

Donderdag 17 maart 2022 14:00 CET

Houd u er rekening mee dat Pharming alleen vragen van inbellers via de telefoon in behandeling zal nemen

Inbelgegevens

Nederland (Lokaal)	085 888 7233
Verenigd Koninkrijk	0800 640 6441
Verenigd Koninkrijk (Lokaal)	020 3936 2999
Verenigde Staten (Lokaal)	1 646 664 1960
Alle overige locaties	+44 20 3936 2999

Toegangscode: 847189#

Webcast Link voor toegang via de computer:

<https://webcast.openbriefing.com/pharming-fy21/>

Bericht van de Chief Executive Officer

Voortbouwen op een sterke basis en investeren voor duurzame groei op lange termijn

Na een aantal jaren van toenemende winstgevendheid hebben we in 2021 een aantal strategische stappen ondernomen ter ondersteuning van de groei op lange termijn, waaronder aanzienlijke investeringen voor de uitbreiding van onze commerciële activiteiten en pijplijn. Deze investeringen waren mogelijk dankzij de aanhoudend sterke verkoopprestaties van ons hoofdproduct RUCONEST® voor de behandeling van acuut erfelijk angio-oedeem (HAE).

In lijn met onze strategie zijn we voortgegaan met het uitbreiden van het wereldwijde bereik naar patiënten die kunnen profiteren van RUCONEST®, met toenemende aantallen nieuwe patiënten en gestegen vraag naar producten, ondanks toenemende concurrentie en de impact van COVID-19 begin 2021 op verkoop- en marketingactiviteiten en op patiënten-bezoeken aan ziekenhuizen. Wat betreft onze wereldwijde commerciële voetafdruk voor RUCONEST® hebben we de Spaanse markt betreden en hebben we een distributieovereenkomst afgesloten met NewBridge Pharmaceuticals voor verschillende Noord-Afrikaanse en Midden-Oosterse gebieden. Ten slotte waren we, dankzij de sterke verkoopprestaties van RUCONEST®, in staat om een laatste termijn van US\$ 25 miljoen aan Bausch Health te betalen, zoals overeengekomen

als onderdeel van de terugkoop van commerciële rechten op het product in de VS in 2016. Met een aanhoudende behoefte aan veilige en betrouwbare acute behandelingsopties voor HAE en ondanks een toename van profylactische behandelingsopties, blijven we vertrouwen hebben in een aanhoudende vraag naar RUCONEST®.

Belangrijk is dat we ons hebben gericht op de ontwikkeling van ons late fase-product leniolisib, dat we in 2019 in licentie hebben verkregen van Novartis. Na de succesvolle afronding van de rekrutering in de registratie fase II/III-studie met leniolisib voor de behandeling van geactiveerde fosfoinositide 3-kinase delta (PI3K δ)-syndroom (APDS) in juni 2021, hebben we ons gericht op het verhogen van onze investeringen in de lanceringsvoorbereidingen voor het product. Dit omvatte het aangaan van een samenwerking met Invitae Corporation (NYSE: NVTA, "Invitae"), een toonaangevend bedrijf op het gebied van medische genetica, voor de lancering van een gesponsord genetisch testprogramma NavigateAPDS, dat is ontworpen om klinici te helpen bij het identificeren van patiënten en hun familieleden met APDS. Het programma biedt in aanmerking komende patiënten die lijden aan primaire immunodeficiëntieziekten gratis genetische tests om een APDS-diagnose te bevestigen, wat kan leiden tot een vroegere diagnose.

Onze investering in leniolisib werd in januari 2022 gevalideerd met de publicatie van positieve topline-resultaten van de registratiestudie voor beide co-primaire eindpunten en waardoor de klinische werkzaamheid van leniolisib ten opzichte van placebo werd aangetoond. We zijn nu van plan om vanaf het tweede kwartaal van 2022 te starten met het indienen van wereldwijde registratieaanvragen voor leniolisib bij de Amerikaanse Food and Drug Administration, de European Medicines Agency en de UK Medicines and Healthcare products Regulatory Agency. Verder klinisch onderzoek zal worden gestart met pediatrische populaties en met een registratie-studie voor Japan om de potentiële markt voor leniolisib verder te laten groeien. We verwachten ook aanhoudende aanzienlijke investeringen in de voorbereiding van de lancering van het product, die wordt verwacht vanaf Q1 2023, afhankelijk van goedkeuring door de regelgevende instanties. Belangrijk is dat we, gezien de kleine basis van specialistische voorschrijvers, onze bestaande commerciële infrastructuur voor RUCONEST® in HAE kunnen gebruiken voor de commercialisering van leniolisib in APDS. We kijken uit naar de diversificatie van onze commerciële portefeuille met de lancering van ons tweede product.

Eveneens in lijn met onze strategie om gebruik te maken van onze interne expertise, zijn we een strategische samenwerking aangegaan met Orchard Therapeutics, een wereldwijde leider op het gebied van genterapie, voor het onderzoeken, ontwikkelen, produceren en op de markt brengen van OTL-105, een nieuwe, ex-vivo autologe hematopoëtische stamcel (HSCT) genterapie voor de behandeling van erfelijk angio-oedeem (HAE). Deze samenwerking versterkt onze langdurige toewijding aan HAE-patiënten en behandelende artsen voor het bieden van een mogelijke genezing van de ziekte.

Als onderdeel van de diversificatie van onze activabasis hebben we onze inspanningen verlegd weg van verschillende interne projecten die zich nog in een vroeg stadium bevonden, waaronder de bouw van onze eigen verwerkingsfabriek voor RUCONEST®, aangezien we ons productiecontract met Sanofi voor nog eens vijf jaar konden continueren, met opties voor verdere verlengingen. Deze besluiten hielden in dat we

eerdere investeringen voor een bedrag van US\$ 5,4 miljoen hebben afgewaardeerd, maar we besparen geplande kapitaaluitgaven van ruim US\$ 40 miljoen.

Tot slot hebben we geïnvesteerd in onze compliance- en interne controlesystemen en zagen we hogere verzekeringskosten. Pharming denkt dat deze verhoging, die noodzakelijk is door de aanvullende Nasdaq-notering van Pharming, waarschijnlijk zal worden gecompenseerd door de voordelen van uitgebreide toegang tot kapitaal die deze Amerikaanse notering biedt. We zijn 2022 daarom met een solide basis ingegaan, wat ons in staat zal stellen verdere investeringen te doen, terwijl we ons voorbereiden op onze volgende groeifase, inclusief onze voortgaande strategie van in-licentiëring of het verwerven van aanvullende activa in een laat ontwikkelingsstadium voor onvervulde medische behoeften in zeldzame of ultra-zeldzame ziekten teneinde ons groeitraject verder te kunnen versnellen. Dit wordt gesteund door een sterke balans en versterkt door US\$ 40 miljoen aan bespaarde uitgaven, maar ook door toegang tot de Amerikaanse kapitaalmarkten.

Impact van COVID-19

In 2021 was er geen impact op de opschaling of continuïteit van de productie van RUCONEST® en leniolisib, en geen impact op de beschikbaarheid of distributie van RUCONEST® naar HAE-patiënten als gevolg van de pandemie, die zich voortzette tot in 2022. Het hele jaar door zijn we blijven voldoen aan de internationale richtlijnen en vereisten voor al onze activiteiten om prioriteit te geven aan de gezondheid en veiligheid van onze medewerkers. In de loop van het jaar ondervonden we de impact op onze verkoop- en marketingactiviteiten, vertragingen in de klinische ontwikkeling van onze bestaande pijplijn en verstoringen van de toeleveringsketen voor de productie van verbruiksgoederen.

Organisatorische wijzigingen ter ondersteuning van toekomstige groei

2021 was een jaar van transformatie voor ons Executive Committee en onze Board of Directors. Anurag Relan werd benoemd tot Chief Medical Officer na het vertrek van Bruno Giannetti. Robert Friesen werd benoemd tot Chief Science Officer en Ruud van Outersterp tot Chief Ethics and Compliance Officer na het vertrek van Anne-Marie de Groot. Op voordracht van de Board werden Steven Baert, Leon Kruimer en Jabine van der Meijs tijdens de jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders in mei 2021 benoemd tot niet-uitvoerend bestuurders van de Board.

Naast deze benoemingen in de Executive Committee en de Board hebben we in de loop van het jaar een aantal ervaren nieuwe collega's in het hele bedrijf aangeworven om onze bestaande capaciteiten uit te breiden met het oog op toekomstige groei. Het aantal medewerkers (FTE) van Pharming bedroeg eind 2021 300, een toename met 71 ten opzichte van eind 2020.

Deze wijzigingen komen op een belangrijk moment in de evolutie van Pharming, juist nu we een duurzaam bedrijf opbouwen en lange-termijnwaarde creëren voor al onze belanghebbenden.

Financieel overzicht

Bedragen in miljoenen US\$, behalve bedragen per aandeel	2021	2020	% Verandering
Winst- en Verliesrekening			
Omzet	198,9	212,2	(6)%
Brutowinst	177,7	188,6	(6)%
Bedrijfsresultaat	13,6	76,3	(82)%
Nettowinst	16,0	37,7	(58)%
Balans			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	193,0	206,7	(7)%
Informatie per aandeel			
Gewone winst per aandeel (US\$)	0,025	0,058	(57)%
Fully diluted winst per aandeel (US\$)	0,023	0,055	(58)%

In 2021 daalde de omzet van Pharming met 6% tot US\$ 198,9 miljoen en het bedrijfsresultaat met 82% tot US\$ 13,6 miljoen. De nettowinst daalde met 58% tot US\$ 16,0 miljoen. In dit gedeelte wordt dieper ingegaan op de financiële prestaties van Pharming in 2021.

Verkopen en brutowinst

De omzetzaling was voornamelijk het gevolg van een lagere verkoop van RUCONEST® op de Amerikaanse markt (US\$ 193,4 miljoen in 2021 vergeleken met US\$ 202,7 miljoen in 2020). In de VS was eind 2020 en in 2021 sprake van een sterke stijging van het aantal gevallen van COVID-19, wat ertoe leidde dat sommige patiënten in het vierde kwartaal van 2020 de RUCONEST®-aanvragen vooraf invulden. Het resulteerde ook in de tijdelijke sluiting van de meerderheid van de artsenpraktijken, waardoor het aantal routine- en diagnostische patiëntbezoeken afnamen en de jaarlijkse verlengingen van recepten vertraagde. De combinatie van deze factoren leidde tot lagere aanvullingspercentages van recepten door patiënten die nog steeds hun extra RUCONEST®-voorraad vanaf het vierde kwartaal van 2020 gebruikten, en tot een vermindering van het aantal nieuwe patiënten in het eerste deel van het eerste kwartaal van 2021. In de rest van het jaar keerden deze trends, met een aanzienlijke toename van het aantal nieuwe patiënten.

De verkopen in Europa daalden in 2021 tot US\$ 4,9 miljoen (US\$ 8,2 miljoen in 2020). Deze daling werd met name veroorzaakt door schommelingen in bestellingspatronen. Pharming blijft zijn commerciële

infrastructuur in de EU uitbouwen en uitbreiden naar nieuwe gebieden. De omzet in Rest van de Wereld (exclusief Europa) daalde tot US\$ 0,5 miljoen (US\$ 1,3 miljoen in 2020).

De verkoopkosten daalden met 10% van US\$ 23,5 miljoen in 2020 naar US\$ 21,1 miljoen in 2021. De verkoopkosten gerelateerd aan productverkoppen in 2021 bedroegen US\$ 19,1 miljoen (2020: US\$ 23,5 miljoen). Het restant van de kosten in 2021 (US\$ 2,0 miljoen) vloeit voort uit eenmalige afwaarderingen op voorraden die bestemd zijn voor commerciële activiteiten. Voor 2020 waren dergelijke bijzondere waardeverminderingen niet van toepassing.

De brutowinst daalde met US\$ 10,9 miljoen, of 6%, van US\$ 188,6 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020, tot US\$ 177,7 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021. De belangrijkste redenen voor deze afname waren de daling van de verkopen in de VS en de EU en de daarmee gepaard gaande daling van de fabricagekosten.

Overige bedrijfskosten en winst

De overige bedrijfskosten stegen tot US\$ 166,8 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021, vergeleken met US\$ 114,2 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020. Deze kostenstijging van US\$ 52,6 miljoen maakte dat de bedrijfswinst over 2021 met 82% daalde tot US\$ 13,6 miljoen, vergeleken met US\$ 76,3 miljoen in 2020.

De kosten over 2021 stegen voornamelijk door investeringen in de lange-termijngroei van Pharming. Belangrijke elementen zijn aanzienlijke investeringen in de pijplijn, waaronder eenmalige kosten van de vooruitbetaling van US\$ 13,1 miljoen voor de in-licentiëring van OTL-105 van Orchard Therapeutics en de marketing en lanceringsvoorbereidingen en productiekosten voor leniolisib (US\$ 11,6 miljoen dollar). De organisatie werd versterkt om de groei te ondersteunen, waardoor het aantal medewerkers toenam (US\$ 8,2 miljoen). De verzekeringskosten stegen als gevolg van de Nasdaq-notering (USD 5,5 miljoen). Daarnaast werden eenmalige afwaarderingen op materiële en immateriële activa gerealiseerd: US\$ 5,4 miljoen uit de geannuleerde downstream-productiefabriek en US\$ 4,8 miljoen in verband met de geannuleerde ontwikkeling van RUCONEST® in een patiëntvriendelijker vorm.

Winst- en verliesrekening

Overige financiële opbrengsten stegen met US\$ 14,2 miljoen, van US\$ 0,7 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020 tot US\$ 14,9 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021. Deze stijging was voornamelijk het gevolg van de aanzienlijke stijging van de US-dollar ten opzichte van de euro in 2021. Op de kassaldi in Amerikaanse dollars werden significante gunstige valuta-effecten (US\$ 14,8 miljoen) gerealiseerd.

De overige financiële kosten daalden met US\$ 27,1 miljoen, van US\$ 33,3 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020 tot US\$ 6,2 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021. Deze daling was voornamelijk te wijten aan de aanzienlijke stijging van de wisselkoers van de US-dollar ten opzichte van de euro in 2021, zoals vermeld onder financiële inkomsten. Bovendien werden in 2020 vergoedingen en -kosten van US\$ 4,3 miljoen terugbetaald en daarmee kwam de lening van Orbimed Advisors volledig te

vervallen. In 2021 zijn geen afwikkelingskosten betaald. Ten slotte werd in het vierde kwartaal van 2020 de laatste mijlpaal bereikt van de voorwaardelijke vergoeding die deel uitmaakte van de terugkoop van de Noord-Amerikaanse commerciële rechten voor RUCONEST®, met de bijbehorende eenmalige financieringskosten van US\$ 3,7 miljoen. Voor 2021 zijn dergelijke kosten niet van toepassing.

Belastingen

De belastingen stegen met US\$ 0,8 miljoen van US\$ 6,3 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020 tot US\$ 7,1 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021, ondanks een lagere winst voor belastingen voor het jaar 2021 in vergelijking met 2020. De stijging wordt veroorzaakt door toegenomen verschil in buitenlandse belastingtarieven (US\$ 1,4 miljoen), hogere veranderingen in niet-belastbare winst (US\$ 1,4 miljoen), hogere veranderingen in wettelijk van toepassing zijnde belastingtarieven die van invloed zijn op de uitgestelde fiscale lasten (US\$ 2,3 miljoen) en andere kleinere verschillen (US\$ 0,7 miljoen). Deze stijgingen worden gecompenseerd door een lagere belastbare som (US\$ 5,3 miljoen).

Nettowinst

De totale nettowinst in 2021 van US\$ 16,0 miljoen vertegenwoordigde een daling van 58% ten opzichte van 2020 (US\$ 37,7 miljoen). De daling wordt voornamelijk veroorzaakt door een stijging van de bedrijfskosten als gevolg van bedrijfsgroei, investeringen in de productpijplijn van Pharming en eenmalige afwaardering van de geannuleerde downstream-productiefaciliteit. Deze gestegen kosten worden deels gecompenseerd door gunstige wisselkoerseffecten.

Immateriële activa

In 2021 daalden de immateriële activa met US\$ 10,2 miljoen van US\$ 94,1 miljoen in 2020 tot US\$ 83,8 miljoen in 2021. De daling wordt veroorzaakt door reguliere afschrijvingen (US\$ 4,1 miljoen), eenmalige afwaarderingen (US\$ 5,1 miljoen) en valuta-effecten (US\$ 7,1 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door investeringen in activa (US\$ 6,0 miljoen).

Afschrijvingen

Dit betreft de reguliere afschrijving van de terugkoop van alle Noord-Amerikaanse commercialiseringsrechten van Bausch Health in 2016 en de verwerving van alle Europese commercialiserings- en distributierechten van Swedish Orphan International AB ("Sobi") in 2020. Afschrijvingen wordt berekend op basis van de economische levensduur van het immaterieel actief. De economische levensduur van de Noord-Amerikaanse commercialiseringsrechten van Bausch Health is 20 jaar, terwijl de economische levensduur van de Europese commercialiserings- en distributierechten van Swedish Orphan International AB 12 jaar is. Deze schatting is niet gewijzigd ten opzichte van vorig jaar.

Enmalige afwaarderingen

In 2018 is Pharming begonnen met het aanpassen van het huidige product RUCONEST® voor meer comfortabele toedieningsvormen voor de patiënt. Dit zou naar verwachting hebben geleid tot betere varianten van het bestaande product. Een totaalbedrag van US\$ 4,6 miljoen voor de nieuwe variant met prioriteit, werd erkend als een intern gegenereerd immaterieel actief op 31 december 2019. In 2020 maakte Pharming hiervoor ontwikkelingskosten van US\$ 0,2 miljoen, terwijl er in 2021 geen kosten werden gemaakt

gezien een her-prioritering van de investeringen in de pijplijnactiva. De kostprijs van het actief is in 2021 volledig afgewaardeerd omdat het ontwikkelingsprogramma van de variant op non-actief is gezet, wat heeft geleid tot een eenmalige afwaardering van US\$ 4,8 miljoen.

In 2014 verwierf Pharming activa van Transgenic Rabbit Models SASU voor een totaalbedrag van US\$ 0,5 miljoen. Dit werd aangemerkt als immateriële activa in verband met ontwikkelingskosten van twee nieuwe productleads: alfa-glucosidase voor de ziekte van Pompe en alfa-galactosidase voor de ziekte van Fabry. Gezien de her-prioritering van de inspanningen die zijn geïnvesteerd in de activa in de pijplijn van de Pharming, heeft de Board besloten om de activa met betrekking tot alfa-galactosidase voor de ziekte van Fabry volledig af te waarderen, wat resulteerde in een eenmalige afwaardering van US\$ 0,3 miljoen.

Investeringen

Investeringen in immateriële activa hebben betrekking op software en de Novartis-licentie. Aangekochte activa met betrekking tot software (US\$ 3,4 miljoen) hebben voornamelijk betrekking op de implementatie van Pharmings nieuwe ERP-systeem SAP S/4HANA. Het nieuwe ERP-systeem is per 1 januari 2022 geïmplementeerd en operationeel zijn er derhalve geen afschrijvingskosten van toepassing voor 2021.

In 2021 betaalde Pharming US\$ 2,6 miljoen dollar aan Novartis voor aanvullende ontwikkeling. In augustus 2019 ging Pharming een ontwikkelingssamenwerkings- en licentieovereenkomst aan met Novartis voor de ontwikkeling en commercialisering van Leniolisib, een kleinmoleculaire fosfoinositide-3-kinase-delta (P13K δ)-remmer die door Novartis wordt ontwikkeld voor de behandeling van patiënten met het geactiveerde fosfoinositide 3-kinase-deltasyndroom ("APDS"). Op het actief wordt in 2021 niet afgeschreven. De afschrijving start wanneer leniolisib is goedgekeurd voor commercialisering.

Materiële vaste activa

Materiële vaste activa stegen van US\$ 12,2 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020 tot US\$ 13,2 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021. In 2021 had Pharming investeringsuitgaven van US\$ 10,7 miljoen (2020: US\$ 4,7 miljoen), voornamelijk verband houdend met nieuwe productiefaciliteiten en machines en uitrusting. Als gevolg van ons hernieuwde strategische partnerschap met productiepartner Sanofi SA op lange termijn, en na zorgvuldige overweging, met name met betrekking tot de recent aanzienlijk gestegen inrichtingskosten, heeft Pharming besloten om de bouw van het nieuwe gebouw te voltooien, maar niet langer de realisatie van een eigen downstream productiecapaciteit op Pivot Park in Oss na te streven. Pharming blijft het gebouw in aanbouw voor alternatieve doeleinden gebruiken. Deze beslissing resulteerde in een eenmalige afwaardering van geactiveerde inrichtingskosten van activa in aanbouw van US\$ 5,4 miljoen. Van dit bedrag is in totaal US\$ 4,4 miljoen onderdeel van investeringen in 2021. De rest van de stijging wordt gedeeltelijk gecompenseerd door reguliere afschrijvingen (US\$ 3,2 miljoen) en valuta-effecten van US\$ 0,9 miljoen.

Activa met gebruiksrecht

De activa met gebruiksrecht stegen met US\$ 10,5 miljoen tot US\$ 19,9 miljoen in het jaar eindigend op 31 december 2021 (2020: US\$ 9,4 miljoen). Investeringen (US\$14,2 miljoen) in 2021 hebben voornamelijk betrekking op nieuwe leasecontracten voor onze operationele faciliteiten in Nederland. Deze investeringen

worden deels gecompenseerd door reguliere afschrijvingen (US\$2,8 miljoen) en valuta-effecten (US\$ 0,9 miljoen).

Vorraden

De voorraden stegen van US\$ 21,2 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020 tot US\$ 27,3 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021, grotendeels als gevolg van een toename van de voorraad onderhanden werk die vooruitloopt op omzetgroei.

Geldmiddelen en kasequivalenten

Geldmiddelen en kasequivalenten, samen met in pand gegeven geldmiddelen, daalden tot US\$ 193,0 miljoen aan het einde van 2021, vergeleken met US\$ 206,7 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020. Dit was het resultaat van een positieve kasstroom uit operationele activiteiten van US\$ 37,7 miljoen resterend na de eenmalige betaling van US\$13,1 miljoen aan Orchard Therapeutics en verminderd met investeringen en negatieve financieringskasstromen van in totaal US\$ 49,1 miljoen. Deze US\$ 49,1 miljoen omvat investeringen in productiefaciliteiten en de betaling van de laatste mijlpaal van US\$ 25,0 miljoen aan Bausch Health Inc. in het tweede kwartaal van 2021 in verband met de terugkoop van de Noord-Amerikaanse RUCONEST®-commercialisatierechten in 2016.

Eigen vermogen

Het eigen vermogen steeg met US\$ 9,5 miljoen van US\$ 183,4 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2020, tot US\$192,9 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2021, voornamelijk als gevolg van de veranderingen in het nettoresultaat behaald door Pharming (US\$ 16,0 miljoen) en transacties direct opgenomen in het eigen vermogen, gerelateerd aan op aandelen gebaseerde beloningen en uitgeoefende opties (US\$ 10,6 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door niet-gerealiseerde resultaten met betrekking tot de valuta-omrekeningsreserve (US\$ 15,1 miljoen) en reële waardeveranderingen op als reële waarde aangemerkte beleggingen met veranderingen via niet-gerealiseerde resultaten van US\$ 2,3 miljoen.

Converteerbare obligatie

De waarde van de converteerbare obligatie is met US\$ 10,9 miljoen gedaald tot US\$ 140,9 miljoen aan het einde van 2021, komende van US\$ 151,8 miljoen per 31 december 2020. Dit wordt voornamelijk veroorzaakt door valuta-effecten van US\$ 11,7 miljoen, die gedeeltelijk worden gecompenseerd door afschrijvingen van transactiekosten (US\$ 0,8 miljoen). In 2021 werd in totaal US\$ 4,4 miljoen aan rente betaald.

Leaseverplichtingen

De leaseverplichtingen stegen met US\$ 10,7 miljoen van US\$ 10,2 miljoen per 31 december 2020 tot US\$ 20,9 miljoen per 31 december 2021. De stijging is voornamelijk het gevolg van nieuwe leasecontracten voor onze operationele faciliteiten in Nederland (US\$ 14,1 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door

maandelijkse of driemaandelijkse leasebetalingen (US\$ 3,2 miljoen). Het restant heeft betrekking op de reguliere overlopende rentelasten en valuta-effecten.

Overige financiële verplichtingen

Overige financiële verplichtingen daalden met US\$ 25,0 miljoen in 2021 als gevolg van de volledige terugbetaling van de laatste mijlpaal van US\$ 25,0 miljoen aan Bausch Health Inc. in het tweede kwartaal van 2021 in verband met de terugkoop van de Noord-Amerikaanse RUCONEST®-commercialisatierechten in 2016 (voorwaardelijke vergoeding).

Vooruitzichten

Voor 2022 verwacht Pharming:

- Een terugkeer naar een-cijferige groei van de groepsomzet uit de verkoop van RUCONEST®, gedreven door de VS en uitgebreide EU-activiteiten, afhankelijk van de voortgang van de COVID-19-pandemie. Er worden kwartaalschommelingen in de inkomsten verwacht.
- De indiening van registratieaanvragen voor leniolisib bij de FDA en EMA, met commerciële lancering verwacht vanaf begin Q1 2023, onder voorbehoud van goedkeuring door de regelgevende instanties.
- Investerings in leniolisib om toekomstige groei te versnellen, investeringen in voorbereidingen voor de lancering van en gerichte klinische studies voor leniolisib zullen significant toenemen en zullen significante effecten hebben op de winstgevendheid. Dankzij voortgaande inkomsten uit verkopen van RUCONEST® wordt er echter geen noodzaak tot additionele financieringen verwacht voor de huidige bedrijfsactiviteiten.
- Gerichte investeringen in potentiële acquisities en in-licentiëring van nieuwe ontwikkelingskansen en activa in een laat stadium van ontwikkeling voor zeldzame en ultra-zeldzame ziekten. Financiering, indien nodig, zou plaatsvinden via een combinatie van onze sterke balans en toegang tot kapitaalmarkten.
- Voortgaande focus op onze strategische ontwikkeling, ter verzekering van de groei van door middel van ontwikkelde activa en een potentieel uitgebreide pijplijn van in licentie genomen producten teneinde meer levensreddende therapieën te kunnen aanbieden aan patiënten met onvervulde medische behoeften en het rendement voor onze aandeelhouders te verhogen.
- Voorgaande nauwgezette monitoring van de aanhoudende COVID-19-pandemie en de mogelijke impact op de Onderneming.

Voor 2022 worden geen nadere financiële verwachtingen afgegeven.

Pharming Group N.V.

Condensed Consolidated Financial Statements in US Dollars (unaudited)

For the year ended 31 December 2021

- Condensed consolidated statement of profit and loss
- Condensed consolidated statement of comprehensive income
- Condensed consolidated balance sheet
- Condensed consolidated statement of cash flow

Appendix: Main condensed consolidated Financial Statements reported in Euros (unaudited)

(This appendix is not part of the Condensed Consolidated Financial Statements)

- Condensed consolidated statement of profit and loss in Euros
- Condensed consolidated statement balance sheet in Euros
- Condensed consolidated statement of cash flows in Euros

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF PROFIT AND LOSS
For the year ended 31 December

Amounts in US\$ '000	2021	2020
Revenues	198,871	212,174
Costs of sales	(21,142)	(23,539)
Gross profit	177,729	188,635
Other income	2,620	1,829
Research and development	(70,369)	(38,519)
General and administrative	(36,974)	(24,085)
Marketing and sales	(59,445)	(51,604)
Other Operating Costs	(166,788)	(114,208)
Operating profit	13,561	76,256
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives	114	69
Other finance income	14,906	715
Other finance expenses	(6,196)	(33,308)
Finance result, net	8,824	(32,524)
Share of net profits in associates using the equity method	694	362
Profit before tax	23,079	44,094
Income tax expense	(7,082)	(6,348)
Profit for the year	15,997	37,746
Basic earnings per share (US\$)	0.025	0.058
Diluted earnings per share (US\$)	0.023	0.055

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF COMPREHENSIVE INCOME
 For the year ended 31 December

Amounts in US\$ '000	2021	2020
Profit for the year	15.997	37.746
Currency translation differences	(14.802)	14.932
Fair value remeasurement investments	(2.283)	—
Items that may be subsequently reclassified to profit or loss	(17.085)	14.932
Other comprehensive income (loss), net of tax	(17.085)	14.932
Total comprehensive income for the year	(1,088)	52.678

CONDENSED CONSOLIDATED BALANCE SHEET

As at 31 December

Amounts in US\$ '000	2021	2020
Non-current assets		
Intangible assets	83.834	94.083
Property, plant and equipment	13.222	12.226
Right-of-use assets	19.943	9.427
Long-term prepayments	194	0
Deferred tax assets	21.216	31.877
Investment accounted for using the equity method	7.201	7.118
Investments in equity instruments designated as at FVTOCI	1.449	0
Restricted cash	812	510
Total non-current assets	147.871	155.241
Current assets		
Inventories	27.310	21.157
Trade and other receivables	29.983	35.901
Restricted cash	227	995
Cash and cash equivalents	191.924	205.159
Total current assets	249.444	263.212
Total assets	397.315	418.453

Equity		
Share capital	7.282	7.165
Share premium	453.190	445.066
Legal reserves	2.172	19.859
Accumulated deficit	(269.727)	(288.655)
Shareholders' equity	192.917	183.435
Non-current liabilities		
Convertible bonds	139.007	149.727
Lease liabilities	18.456	8.230
Other financial liabilities	165	212
Total non-current liabilities	157.628	158.169
Current liabilities		
Convertible bonds	1.879	2.040
Derivative financial liabilities	0	181
Trade and other payables	42.472	47.666
Lease liabilities	2.419	1.962
Other financial liabilities	0	25.000
Total current liabilities	46.770	76.849
Total equity and liabilities	397.315	418.453

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT
 CHANGES IN EQUITY
 For the period ended 31 December

Attributable to owners of the parent

Amounts in \$ '000	Number of shares (in '000)	Share capital	Share premium
Balance at January 1, 2020	631,323	7,079	439,887
Profit for the year	—	—	—
Other comprehensive income (loss) for the year	—	—	—
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	—
Legal reserves	—	—	—
Income tax benefit from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—
Share-based compensation	—	—	—
Bonuses settled in shares	34	—	50
Shares issued for cash/ conversion of bonds	—	—	—
Warrants exercised/ issued	60	1	87
Options exercised / LTIP shares issued	7,404	83	4,916
Total transactions with owners, recognized directly in equity	7,498	84	5,053
Balance at December 31, 2020	638,821	7,163	444,940
Profit for the year	—	—	—
Other comprehensive income (loss) for the year	—	—	—
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	—
Legal reserves	—	—	—
Income tax benefit from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—
Share-based compensation	—	—	—
Bonuses settled in shares	—	—	—
Shares issued for cash/ conversion of bonds	—	—	—
Warrants exercised	61	1	80
Options exercised / LTIP shares issued	9,867	116	8,058
Total transactions with owners, recognized directly in equity	9,928	117	8,138
Balance at December 31, 2021	648,749	7,280	453,078

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT CHANGES IN EQUITY
For the period ended 31 December

Attributable to owners of the parent

Amounts in \$ '000	Legal reserves			Accumulated deficit	Total equity
	Reserve participating interest	Capitalized development cost	Translation reserve		
Balance at January 1, 2020	—	4,875	(705)	(333,749)	117,387
Profit for the year	—	—	—	37,746	37,746
Other comprehensive income (loss) for the year	—	—	14,932	—	14,932
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	14,932	37,746	52,678
Legal reserves	648	109	—	(757)	—
Income tax benefit from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—	2,361	2,361
Share-based compensation	—	—	—	6,860	6,860
Bonuses settled in shares	—	—	—	—	50
Shares issued for cash/ conversion of bonds	—	—	—	1,550	1,550
Warrants exercised/ issued	—	—	—	—	88
Options exercised / LTIP shares issued	—	—	—	(2,538)	2,461
Total transactions with owners, recognized directly in equity	648	109	—	7,476	13,370
Balance at December 31, 2020	648	4,984	14,227	(288,527)	183,435
Profit for the year	—	—	—	15,997	15,997
Other comprehensive income (loss) for the year	—	270	(15,072)	(2,283)	(17,085)
Total comprehensive income (loss) for the year	—	270	(15,072)	13,714	(1,088)
Legal reserves	1,938	(4,823)	—	2,885	—
Income tax benefit from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—	(1,853)	(1,853)
Share-based compensation	—	—	—	8,813	8,813
Bonuses settled in shares	—	—	—	—	—
Shares issued for cash/ conversion of bonds	—	—	—	—	—
Warrants exercised	—	—	—	—	81
Options exercised / LTIP shares issued	—	—	—	(4,646)	3,528
Total transactions with owners, recognized directly in equity	1,938	(4,823)	—	5,199	10,569
Balance at December 31, 2021	2,586	431	(845)	(269,614)	192,916

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOWS in US Dollar
For the year ended 31 December

Amounts in \$'000	2021	2020
Profit before tax	23.079	44.094
Non-cash adjustments:		
Depreciation, amortization, impairment of non-current assets	19.976	8.314
Equity settled share based payments	8.813	6.537
Fair value gain (loss) loss on revaluation of derivatives	(114)	(69)
Other finance income	(14.906)	(713)
Other finance expenses	6.196	33.308
Share of net profits in associates using the equity method	(0.694)	(362)
Other	238	(1.624)
Operating cash flows before changes in working capital	42.588	89.485
Changes in working capital:		
Inventories	(6.153)	(4.934)
Trade and other receivables	5.918	(7.040)
Payables and other current liabilities	(5.193)	7.019
Restricted cash	467	1.039
Total changes in working capital	(4.961)	(3.916)
Interest received	53	715
Income taxes paid	0	(2.658)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	37.680	83.626
Capital expenditure for property, plant and equipment	(10.739)	(4.657)
Investment intangible assets	(3.447)	(9.060)
Investment associate	0	(329)
Investment in equity instruments designated as at FVTOCI	(4.589)	0
Acquisition of license	(2.530)	(1.583)
Net cash flows used in investing activities	(21.305)	(15.629)
Repayment on loans and borrowings	0	(57.231)
Payment on contingent consideration	(25.000)	(20.722)
Payment of lease liabilities	(3.297)	(2.186)
Proceeds of issued convertible bond	0	142.825
Transaction costs related to issued convertible bond	0	(2.649)
Interests on loans	(4.448)	(2.142)
Proceeds of equity and warrants	4.961	2.791
Net cash flows generated from (used in) financing activities	(27.784)	60.686
Increase (decrease) of cash	(11.409)	128.683
Exchange rate effects	(1.826)	2.128
Cash and cash equivalents at 1 January	205.159	74.348
Total cash and cash equivalents at December 31	191.924	205.159

Appendix: Main Condensed Consolidated Financial Statements reported in Euro's

These statements are not part of the original Interim Financial Statements. The original Interim Financial Statements are reported in US Dollars. In case of differences of interpretation between the Financial Statements in US dollars and the Financial Statements in Euros, the Financial Statements in US Dollars will prevail.

Exchange rates (USD:EUR) used:

Statement of income 2020	1.1426
Statement of income 2021	1.1860
Balance sheet at December 2020	1.2280
Balance sheet at December 2021	1.1334
Cash flow 2020	1.1426
Cash flow 2021	1.1860
Cash balance as per 1 January 2020	1.1214
Cash balance as per 31 December 2020	1.2280
Cash balance as per 1 January 2021	1.2280
Cash balance as per 31 December 2021	1.1334

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF PROFIT AND LOSS- EUR
For the year ended 31 December

Amounts in € '000	2021	2020
Revenues	167.682	185.694
Costs of sales	(17.826)	(20.601)
Gross profit	149.856	165.093
Other income	2.210	1.601
Research and development	(59.333)	(33.712)
General and administrative	(31.175)	(21.079)
Marketing and sales	(50.123)	(45.164)
Other Operating Costs	(140.631)	(99.955)
Operating profit	11.434	66.739
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives	96	60
Other finance income	12.568	626
Other finance expenses	(5.225)	(29.151)
Finance cost net	7.440	(28.465)
Share of net profits in associates using the equity method	585.000	317
Profit before tax	19.459	38.591
Income tax expense	(5.971)	(5.556)
Profit for the year	13.488	33.035
Basic earnings per share (€)	0.021	0.051
Fully-diluted earnings per share (€)	0.019	0.048

CONDENSED CONSOLIDATED BALANCE SHEET- EUR

As at 31 December

Amounts in € '000	2021	2020
Non-current assets		
Intangible assets	73.967	76.615
Property, plant and equipment	11.666	9.956
Right-of-use assets	17.596	7.676
Long-term prepayments	171	0
Deferred tax assets	18.719	25.957
Investments accounted for using the equity method	6.353	5.796
Investment in equity instruments designated as at FVTOCI	2.434	0
Restricted cash	716	415
Total non-current assets	130.467	126.415
Current assets		
Inventories	24.096	17.229
Trade and other receivables	26.454	29.236
Restricted cash	200	810
Cash and cash equivalents	169.335	167.068
Total current assets	220.085	214.343
Total assets	350.552	340.758

Equity		
Share capital	6.425	6.388
Share premium	399.850	396.799
Legal reserves	1.917	4.341
Accumulated deficit	(237.981)	(258.151)
Shareholders' equity	170.211	149.377
Non-current liabilities		
Convertible bonds	122.646	121.927
Lease liabilities	16.284	6.702
Other financial liabilities	145	173
Total non-current liabilities	139.076	128.802
Current liabilities		
Convertible bonds	1.657	1.661
Derivative financial liabilities	0	147
Trade and other payables	37.473	38.816
Lease liabilities	2.135	1.598
Other financial liabilities	0	20.357
Total current liabilities	41.265	62.579
Total equity and liabilities	350.552	340.758

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOWS- EUR
For the period ended 31 December

Amounts in €'000	2021	2020
Profit before tax	19,459	38,591
Non-cash adjustments:		
Depreciation, amortization, impairment	16.843	7.276
Equity settled share based payments	7.636	5.721
Fair value gain (loss) on revaluation of derivatives	-96	-60
Other finance income	-12.568	-624
Other finance expense	5.225	29.151
Share of net profits in associates using the equity method	-0.585	-317
Other	201	1.421
Operating cash flows before changes in working capital	36.115	78.317
Changes in working capital:		
Inventories	-5.188	-4.318
Trade and other receivables	4.990	-6.161
Payables and other current liabilities	-4.378	6.143
Restricted Cash	394	909
Total changes in working capital	-4.184	-3.427
Interest received	44	626
Income taxes paid	0	-2.326
Net cash flows generated from (used in) operating activities	31.975	73.190
Capital expenditure for property, plant and equipment	-9.055	-4.076
Investment intangible assets	-2.906	-7.929
Investment in associate	0.000	-329
Investment in equity instruments designated as at FVTOCI	-3.869	0
Acquisition of license	-2.133	-1.385
Net cash flows used in investing activities	-17.963	-13.679
Repayment on loans and borrowings	0	-50.088
Payment on contingent consideration	-21.079	-18.136
Payment of lease liabilities	-2.780	-1.913
Proceeds of issued convertible bonds	0	125.000
Transaction costs related to issued convertible bond	0	-2.318
Interests on loans and leases	-3.750	-1.875
Proceeds of equity and warrants	3.978	2.442
Net cash flows generated from (used in) financing activities	-23.631	53.133
Increase (decrease) of cash	-9.619	112.624
Exchange rate effects	11.886	-11.855
Cash and cash equivalents at 1 January	167.068	66.299
Total cash and cash equivalents at 31 December	169.335	167.068

---ENDS---