

Pharming publiceert financiële resultaten 2020

Leiden, 4 maart 2021: Pharming Group N.V. (“Pharming” of “de Onderneming”) (Euronext Amsterdam: PHARM/Nasdaq: PHAR) publiceert haar (niet-gecontroleerde) financiële resultaten voor het boekjaar eindigend op 31 december 2020.

- **Pharming organiseert vandaag om 13.30 uur een call voor analisten. Inbelgegevens vindt u op pagina 5 van dit persbericht**
- **Daarnaast is er om 19.00 uur een webinar waarin het verslagjaar in detail wordt besproken door CEO Sijmen de Vries en CFO Jeroen Wakkerman. Registratiegegevens zijn te vinden op Pharmings website: www.pharming.com**
- **In verband met de recente Nasdaq-notering van Pharming zullen het jaarverslag alsmede de 20-F-filing gelijktijdig worden gepubliceerd op 6 april 2021**

Financieel overzicht

<i>Bedragen in miljoenen euro behalve die per aandeel</i>	2020	2019	% <i>Verandering</i>
<i>Winst- en verliesrekening</i>			
Omzet	185,7	169,0	9,9%
Brutowinst	165,1	147,7	11,8%
Operationeel (bedrijfs-) resultaat	67,4	60,9	10,7%
Netto financiële kosten	(28,5)	(14,4)	96,9%
Belastingen	(6,6)	(10,5)	(36,9%)
Nettowinst	32,7	36,2	(9,8%)
<i>Balans</i>			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	168,3	68,6	145,3%
<i>Informatie per aandeel</i>			
Gewone winst per aandeel (€)	0,051	0,058	(12,1%)
Fully-diluted winst per aandeel (€)	0,048	0,054	(11,1%)

Financiële hoofdpunten

- De omzet over 2020 steeg met 9,9% tot € 185,7 miljoen (2019: € 169,0 miljoen), voornamelijk gedreven door de omzetgroei van RUCONEST® (recombinant humane C1-remmer) in de VS.
- Ondanks aanzienlijke negatieve valuta-effecten door de verzwakte Amerikaanse dollar versus de euro, stegen de verkopen in de VS in Q4 met € 48,1 miljoen tot een totaal in 2020 van € 177,4 miljoen (2019: € 162,7 miljoen), gedreven door een seizoensgebonden sterke vraag en enkele COVID-19-gerelateerde extra bestellingen door patiënten in het vierde kwartaal van 2020
- Dankzij de sterke verkoopprestaties in de VS in het vierde kwartaal van 2020 is het niveau van de netto-omzet dat aanleiding geeft tot betaling van de laatste mijlpaal van \$25 miljoen aan Bausch Health Inc. bereikt. De betaling van deze laatste mijlpaal vindt plaats in het tweede kwartaal van 2021 en beëindigt daarmee alle verplichtingen uit de overeenkomst met Bausch Health Inc.

- De inkomsten in Europa en de rest van de wereld stegen met 69% tot € 8,3 miljoen (2019: € 4,9 miljoen), onder invloed van een toenemende vraag in Q3 en Q4 2020 en dankzij de voortgaande uitbouw van de commerciële infrastructuur in de EU naar nieuwe gebieden na de terugkoop van de EU-rechten voor RUCONEST® van Swedish Orphan Biovitrum AB (Sobi).
- De brutowinst steeg met 11,8% tot € 165,1 miljoen (2019: € 147,7 miljoen), dankzij hogere verkopen in de VS en de EU, in combinatie met schaalvoordelen bij de productie, wat leidde tot lagere verkoopkosten.
- De operationele winst verbeterde sterk tot € 67,4 miljoen (2019: € 60,9 miljoen), een stijging van 10,7%, ondanks een toename van klinische onderzoeks- en R&D-activiteiten
- Ondanks de stijging van de operationele winst nam de nettowinst met 9,8% af tot € 32,7 miljoen (2019: € 36,2 miljoen). Dit weerspiegelt een aanzienlijke stijging van de financiële kosten met € 13,9 miljoen, voornamelijk veroorzaakt door negatieve valuta-effecten van € 12,6 miljoen
- Geldmiddelen en kasequivalenten, samen met in pand gegeven geldmiddelen, stegen tot € 168,3 miljoen aan het einde van het jaar, vergeleken met € 68,6 miljoen eind 2019. Dit was voornamelijk het gevolg van een sterke kasstroom uit bedrijfsactiviteiten en de opbrengst van de uitgifte van converteerbare obligaties die gedeeltelijk werden gecompenseerd door de terugbetaling van leningen.

Operationele hoofdpunten

- Goedkeuring voor de tweede productiefaciliteit voor RUCONEST®-startmateriaal door het European Medicines Agency (EMA) en de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA)
- Goedkeuring van de Europese Commissie (EC) voor de behandeling van acute HAE-aanvallen bij kinderen met RUCONEST®. Dit volgde op een positief advies en een aanbeveling van het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik van de EMA met betrekking tot de uitbreiding van de indicatie voor RUCONEST®
- Toekenning weesgeneesmiddelenstatus voor leniolisib door de EC voor de behandeling van APDS, op basis van een positief advies van het Comité voor weesgeneesmiddelen van de EMA
- Aangekondigde resultaten van een *compassionate use*-studie bij patiënten met bevestigde SARS-CoV-2-infecties die in het ziekenhuis waren opgenomen met gerelateerde ernstige longontsteking en werden behandeld met RUCONEST®. De resultaten werden vervolgens gepubliceerd in het medische tijdschrift *Frontiers in Immunology*
- Twee onderzoeken gestart naar het gebruik van RUCONEST® bij de preventie van ernstige SARS-CoV-2-infecties bij patiënten die in het ziekenhuis zijn opgenomen met gerelateerde ernstige longontsteking in Zwitserland en de VS, evenals in Brazilië en Mexico
- Succesvolle afronding van een secundaire notering van American Depositary Shares (ADS) op de Nasdaq Global Market
- Jeroen Wakkerman benoemd tot Chief Financial Officer
- Behalve een corporate governance-wijziging van een two-tier board naar een one-tier board-structuur, werden ook Barbara Yanni en Mark Pykett benoemd als niet-uitvoerende bestuurders van de raad en volgde Deborah Jorn Juergen Ernst op als vicevoorzitter van de raad.
- Pharming-aandeel opgenomen in de Midkap-index van Euronext Amsterdam

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

"We zijn zeer verheugd over de aanhoudende groei in 2020, vooral omdat we het netto-omzetniveau dat kwalificeert voor betaling van de laatste mijlpaal van \$25 miljoen aan Bausch Health Inc. aanzienlijk eerder dan oorspronkelijk verwacht bereikten en ondanks de impact van de COVID-19-pandemie op verkoop- en marketingactiviteiten. Ook het bedrijfsresultaat groeide sterk, ondanks een aanzienlijke daling van de wisselkoers van de Amerikaanse dollar ten opzichte van de euro.

Ondanks de pandemie die de ontwikkeling van onze bestaande pijplijn aanvankelijk tot staan bracht, wisten we goede voortgang te boeken op regulatorisch en klinisch gebied, waaronder de goedkeuring door de Europese Commissie voor de behandeling met RUCONEST® van kinderen met HAE-aanvallen en de toekenning van de weesgeneesmiddelenstatus voor leniolisib voor de behandeling van APDS, maar ook de start van twee klinische studies naar het gebruik van RUCONEST® bij de preventie van ernstige complicaties bij SARS-CoV-2-infecties.

Daarnaast blijven we gefocust op de verdere versterking van het solide fundament voor groei op lange termijn. In lijn met deze strategie hebben we Pharming begin dit jaar met succes kunnen herfinancieren tegen zeer gunstige voorwaarden, goedkeuring verkregen van de EMA en de FDA voor onze tweede productiefaciliteit voor RUCONEST®-startmateriaal en hebben we plannen geïmplementeerd voor uitbreiding van onze interne productiecapaciteit.

Ten slotte voltooiden we aan het einde van het jaar een secundaire notering van American Depositary Shares op de Nasdaq Global Market, die onze groeistrategie kan versnellen en zo van aanzienlijke waarde kan zijn voor onze patiënten en andere belanghebbenden."

Over Pharming Group N.V.

Pharming Group N.V. is een wereldwijd actief biofarmaceutisch bedrijf in de commerciële fase dat innovatieve eiwitvervangende therapieën en precisiegeneesmiddelen ontwikkelt voor de behandeling van zeldzame ziekten en onvervulde medische behoeften.

Ons belangrijkste *compound* betreft onze recombinante humane C1-esteraseremmer, of rhC1INH. C1INH is een natuurlijk voorkomend eiwit dat de complementcascade reguleert om zwelling in aangetaste weefsels te beheersen.

Ons hoofdproduct, RUCONEST®, is de eerste en enige plasmavrije rhC1INH-eiwitvervangingstherapie. Het is goedgekeurd voor de behandeling van acuut erfelijk angio-oedeem of HAE-aanvallen. We commercialiseren RUCONEST® in de Verenigde Staten, de Europese Unie en het Verenigd Koninkrijk via onze eigen verkoop- en marketingorganisatie, en de rest van de wereld via ons distributienetwerk.

We ontwikkelen ook rhC1INH voor nieuwe indicaties, waaronder pre-eclampsie, acuut nierfalen en we onderzoeken ook de klinische werkzaamheid van rhC1INH in COVID-19.

Daarnaast onderzoeken we ons orale precisiegeneesmiddel, leniolisib (een fosfoinositide 3-kinase-delta of PI3K-delta-remmer), voor de behandeling van geactiveerd PI3K-deltasyndroom, of APDS, in een fase 2/3 registratiestudie in de VS en Europa.

Bovendien maken we ook gebruik van onze transgene productietechnologie voor de ontwikkeling van de volgende generatie eiwitvervangende therapieën, met name voor de ziekte van Pompe, welk programma zich momenteel in de preklinische fase bevindt.

Ga voor meer informatie naar www.pharming.com

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 2019 van Pharming en het verslag voor de negen maanden eindigend op 30 september 2020, 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 Marktmissbruik.

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

Conference call inbel-informatie

Attentie: er zullen alleen vragen van mensen die inbellen in behandeling worden genomen

Netherland	085 888 7233
United Kingdom	0800 640 6441
United Kingdom (Local)	020 3936 2999
Alle overige locaties	+44 20 3936 2999

Access code: 353835#

Link naar de webcast om 19:00 uur:

<https://webcast.openbriefing.com/pharming040321/>

Bericht van de CEO

Voortgaande realisatie van de groeistrategie

Sinds de oprichting in 1988 heeft Pharming Group zich gefocust op het ontwikkelen van baanbrekende nieuwe therapieën voor de veilige en effectieve behandeling van zeldzame ziekten met een nog onvervulde medische behoefte. Door toepassing van ons gepatenteerde transgene technologieplatform kunnen we moeilijk te reproduceren, sterk geglycosyleerde, recombinante menselijke eiwitten ontwikkelen.

Ons eerste gecommmercialiseerde product van dit platform, RUCONEST®, is een recombinant humane C1-esteraseremmer (rhC1INH). RUCONEST® is goedgekeurd voor de behandeling van acuut erfelijk angio-oedeem (HAE). Dit medicijn is op de markt in meer dan 40 landen, waaronder in Europa en de VS, waar de onderneming een eigen verkoopteam heeft opgezet. Hierdoor hebben patiënten toegang tot een medicijn dat hun acute HAE-aanvallen kan beheersen. Deze aanvallen kunnen in sommige gevallen, indien onbehandeld, levensbedreigend zijn. De succesvolle commercialisering van RUCONEST® heeft ons ook in staat gesteld om een winstgevend, cash-genererend biofarmaceutisch bedrijf te worden, dat zijn eigen groei kan financieren.

Pharming driepijler-groeistrategie;

- i. Voortgaande omzetgroei van RUCONEST® door nieuwe lanceringen in landen en een groter marktaandeel in de behandeling van acute HAE-aanvallen;
- ii. Indicatie-uitbreiding voor rhC1INH en klinische ontwikkeling en commercialisering van nieuwe recombinante humane eiwitten met behulp van onze platformtechnologie, en;
- iii. Het in licentie nemen of acquireren van kandidaat-geneesmiddelen die zich in de late fasen van klinische ontwikkeling bevinden en die het rendement van onze commerciële infrastructuur kunnen vergroten.

We kunnen deze strategie realiseren aangezien we een groeiend aantal patiënten zien dat kan profiteren van RUCONEST® in zowel de VS als de EU. Nadat we de commerciële rechten voor de resterende EU-landen hadden teruggekocht van onze voormalige partner Swedish Orphan Biovitrum AB (Sobi), blijven we RUCONEST® beschikbaar maken in andere EU-markten. De uitbouw van onze aanwezigheid en infrastructuur in andere EU-markten zal, na goedkeuring, ook de toekomstige uitrol van leniolisib in de EU vereenvoudigen.

We blijven gericht op verdere ontwikkeling van onze pijlpijn door klinische ontwikkeling van rhC1INH voor de behandeling van pre-eclampsie, acuut nierfalen en ernstige longontsteking als gevolg van COVID-19-infecties. We richten ons ook op het verder vooruit brengen van de volgende kandidaat van ons technologieplatform: onze gepatenteerde enzymvervangingstherapie alpha-glucosidase voor de behandeling van de ziekte van Pompe naar een Investigational New Drug-aanvraag.

Tot slot is er na onze in-licentiëring van Novartis in 2019 goede voortgang geboekt in de ontwikkeling van leniolisib voor de behandeling van geactiveerd fosfoinositide 3-kinase delta syndroom (APDS), een ultra zeldzame immuunziekte. Leniolisib hopen we na goedkeuring te kunnen lanceren in de tweede helft van 2022. Leniolisib heeft in zowel de EU als de VS de status van weesgeneesmiddel verkregen.

Toegewijd team dat borg staat voor groei tijdens COVID-19-pandemie

In 2020 stonden zowel individuele personen, alsook samenlevingen en ondernemingen wereldwijd door de COVID-19-pandemie voor ongekennde uitdagingen. Gedurende het jaar bleef Pharming bij al haar activiteiten voldoen aan de internationale richtlijnen en vereisten rond gezondheid en veiligheid van haar medewerkers tijdens de COVID-19-pandemie, die ook in 2021 aanhoudt.

Hoewel we een impact hebben ervaren op onze verkoop- en marketingactiviteiten - een stop in de klinische ontwikkeling in onze bestaande pijplijn en verstoringen van de toeleveringsketen voor de productie van verbruiksgoederen, nodig voor onze productie - hebben de vasthoudendheid, toewijding, discipline, creativiteit en focus van onze medewerkers ervoor gezorgd dat we opnieuw een jaar van financiële en operationele groei kunnen rapporteren. Tot op heden heeft de pandemie, ondanks een aantal uitdagende situaties, geen invloed gehad op de opschaling of voortgang van de productie van RUCONEST®, evenals op de beschikbaarheid of distributie van RUCONEST® naar HAE-patiënten.

Voortbouwen op een solide fundament voor versterking en versnelling van waardecreatie op de langere termijn

In januari 2020 plaatste Pharming met succes een senior ongedekte converteerbare obligatie van € 125 miljoen met vervaldatum in 2025 (de "Obligaties"). De netto-opbrengst van de uitgifte van de Obligaties werd gebruikt om de lening van circa US\$51,1 miljoen met Orbimed Advisors volledig af te lossen. Hierdoor namen de financieringskosten af. De looptijd van de schuld werd verlengd met de periode tot aan mogelijke goedkeuring van het grootste deel van de bestaande pijplijn. Het saldo van de netto-opbrengsten zal worden gebruikt voor investeringen in de uitbreiding van de commercialisatie- en productie-infrastructuur van Pharming, evenals voor de lancering van leniolisib en voor bijkomende acquisities/in-licentiërings-mogelijkheden.

Aangezien de verkopen van RUCONEST® blijven toenemen en we rhC1INH blijven onderzoeken voor mogelijk toekomstige aanvullende indicaties, neemt de behoefte aan een uitgebreide en veilige toeleveringsketen toe. Daarom blijven we investeren in risicovermindering en opschaling van productiecapaciteit. In het eerste kwartaal van 2020 ontvingen we validatie van zowel de European Medicines Agency (EMA) als de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) voor onze tweede productiefaciliteit voor startmateriaal. Inmiddels is een derde faciliteit in aanbouw en bevindt een vierde faciliteit zich in de planningsfase. Ten slotte tekenden we in november 2020 een overeenkomst voor de bouw van een nieuwe faciliteit ter uitbreiding van de productiecapaciteit voor C1INH voor zuivering, filtratie en concentratie van het startmateriaal.

Pharming sloot het jaar af met een succesvolle secundaire notering in de VS. Op 22 december 2020 maakten we bekend dat onze American Depositary Shares waren toegelaten voor notering op de Nasdaq Global Market in de VS onder het symbool "PHAR". De volgende startte de handel. Deze secundaire notering zal ons in staat stellen onze groeistrategie te versnellen en aanzienlijke waarde te leveren aan onze patiënten en andere belanghebbenden vanwege de toegang tot een veel grotere *pool* van gespecialiseerde biotech- en biowetenschappelijke investeerders. Het verschaft ons tevens een Amerikaanse valuta voor de financiering van de acquisities en/of van in-licentiëring van extra activa in de late fase van ontwikkeling.

Voortgang op regulatorisch gebied en klinische ontwikkeling, ondanks COVID-19

Gedurende het jaar werd de rekrutering voor onze klinische ontwikkelingsprogramma's, zoals bij de meeste bedrijven in onze sector, beïnvloed door de COVID-19-pandemie. Bovendien werden we geconfronteerd met een aantal (overwonnen) uitdagingen met betrekking tot de voortdurende beschikbaarheid van verbruiksartikelen die nodig zijn voor de productie, QC-tests en het testen van patiënten in klinische onderzoeken als gevolg van wereldwijde verstoringen in de toeleveringsketen van dergelijke materialen. Deze verstoringen waren het gevolg van de impact van de eerste golf van de pandemie. Naarmate de pandemie vorderde, zagen we toenemende concurrentie en verstoring van deze toeleveringsketens als gevolg van een aanzienlijke vraag in de productie naar COVID-19-tests en vaccinaties. Aangezien verstoring van rekrutering van patiënten en in de toeleveringsketen zich blijven voordoen, kunnen we verdere vertragingen in onze klinische onderzoeksprogramma's verwachten.

Onze klinische studie voor pre-eclampsie blijft stilliggen, evenals onze klinische studie voor acuut nierfalen die net voor de start ervan werd gestopt. Na de herstart van de rekrutering voor ons leniolisib-programma blijven we de mogelijke lancering ervan voorzien voor het einde van de tweede helft van 2022, onder voorbehoud van goedkeuring door de toezichthoudende instanties en eventuele aanhoudende impact/verstoringen veroorzaakt door de COVID-19-pandemie.

Ondanks deze impact hebben we voortgang geboekt op het gebied van regulatorische goedkeuring, met een indicatie-uitbreiding voor RUCONEST® en de weesgeneesmiddelenstatus voor leniolisib. Daarnaast zijn we een nieuwe klinische studie gestart bij patiënten met COVID-19. In april 2020 ontving Pharming de goedkeuring van de Europese Commissie (EC) voor de behandeling van acute HAE-aanvallen bij kinderen met RUCONEST®. Dit volgde op het positieve advies en de aanbeveling van het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik van de EMA met betrekking tot de verlenging van de indicatie voor RUCONEST® die in maart 2020 werd ontvangen. Bovendien verleende de EC in oktober 2020 de weesgeneesmiddelenstatus voor leniolisib voor de behandeling van APDS, op basis van een positief advies van het Comité voor weesgeneesmiddelen van de EMA.

In april 2020 maakte Pharming resultaten bekend van vijf patiënten met bevestigde SARS-CoV-2-infecties die in het ziekenhuis waren opgenomen met gerelateerde ernstige longontsteking en die waren behandeld met RUCONEST®, in het kader van een compassionate use-programma, geleid door Dr. Michael Osthoff van het Universitair Ziekenhuis Bazel, Zwitserland. Deze resultaten werden vervolgens gepubliceerd in het peer-reviewed medische tijdschrift *Frontiers in Immunology*. Na deze resultaten kondigde Pharming in augustus 2020 de start aan van een door de onderzoeker gesponsord, internationaal, multicenteronderzoek naar het gebruik van RUCONEST® bij de preventie van ernstige SARS-CoV-2-infecties bij patiënten die in het ziekenhuis zijn opgenomen met gerelateerde ernstige longontsteking. De klinische studie vindt voortgang voor wat betreft het rekruteren van patiënten in klinische centra in Zwitserland en in Brazilië en Mexico. In december 2020 startte Pharming een tweede klinische studie voor dezelfde indicatie, zij het met een ander doseringsschema, in het Valley Hospital in Ridgewood, New Jersey in de VS. Deze klinische studie blijft patiënten rekruteren in centra in de VS.

Wijzigingen in de Raad van Commissarissen en het management

Vóór december 2020 hadden we een duale bestuursstructuur, bestaande uit een Raad van Bestuur, onder toezicht van een aparte Raad van Commissarissen. In verband met de notering van onze ADS's op Nasdaq hebben we onze duale bestuursstructuur omgezet in een *one-tier* bestuursstructuur, met een enkele raad van bestuur bestaande uit een uitvoerend bestuurder en niet-uitvoerende bestuurders.

In maart 2020 maakten we bekend dat Chief Financial Officer (CFO) Robin Wright zich op de Algemene Vergadering van Aandeelhouders niet herkiesbaar zou stellen als lid van de toenmalige Raad van Bestuur en dus als CFO. Als gevolg hiervan heeft Robin Pharming in mei 2020 verlaten. In november 2020 is Jeroen Wakkerman aangesteld als CFO. Jeroen is een ervaren CFO en financieel directeur bij multinationale ondernemingen. Hij heeft een bewezen staat van dienst en heeft meer dan tien jaar ervaring op het gebied van financiën en business development in diverse sectoren. Zijn benoeming versterkt onze senior managementvaardigheden en ervaringsbasis die nodig is voor de continuering van onze groeistrategie. We zijn blij met Jeroen als lid van het nieuwgevormde Directiecomité.

In mei 2020 werd de benoeming bekendgemaakt van Barbara Yanni en Mark Pykett in de Raad van Commissarissen. Ze werden beiden benoemd als nieuwe niet-uitvoerende bestuurders en traden toe tot de nieuwe raad van bestuur na de reorganisatie van onderneming. Daarnaast volgde Deborah Jorn Juergen Ernst op als vicevoorzitter van de raad van commissarissen na zijn pensionering in november 2020. Ten slotte hebben we, als onderdeel van de bedrijfsreorganisatie nu een Directiecomité bestaande uit Anne-Marie de Groot als Chief Ethics and Compliance Officer, Bruno Giannetti als Chief Medical Officer, Jeroen Wakkerman als Chief Financial Officer, Mireille Sanders als Chief Operations Officer en Stephen Toor als Chief Commercial Officer en General Manager Americas.

Leiden, 4 maart 2021

Sijmen de Vries

Voorzitter Directiecomité en Uitvoerend Bestuurder

Financieel overzicht

<i>Bedragen in miljoenen euro behalve die per aandeel</i>	2020	2019	% <i>Verandering</i>
<i>Winst- en verliesrekening</i>			
Omzet	185,7	169,0	9,9%
Brutowinst	165,1	147,7	11,8%
Operationeel (bedrijfs-) resultaat	67,4	60,9	10,7%
Netto financiële kosten	(28,5)	(14,4)	96,9%
Belastingen	(6,6)	(10,5)	(36,9%)
Nettowinst	32,7	36,2	(9,8%)
<i>Balans</i>			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	168,3	68,6	145,3%
<i>Informatie per aandeel</i>			
Gewone winst per aandeel (€)	0,051	0,058	(12,1%)
Fully-diluted winst per aandeel (€)	0,048	0,054	(11,1%)

In 2020 nam de omzet met 9,9% toe tot € 185,7 miljoen en werd een nog sterkere groei van het operationele resultaat van 10,7% gerealiseerd. De nettowinst daalde met 9,8% tot € 32,7 miljoen door een stijging van de financiële kosten, voornamelijk als gevolg van negatieve valuta-effecten. De liquiditeitspositie nam aanzienlijk toe dankzij de sterke operationele cashflow en de opbrengsten van een converteerbare obligatie-uitgifte. In dit gedeelte wordt nader ingegaan bij de financiële gang van zaken van Pharming in 2020.

Omzet en brutowinst

De omzet steeg met € 16,7 miljoen, ofwel 9,9%, tot € 185,7 miljoen, vergeleken met € 169,0 miljoen in 2019. De stijging is voornamelijk toe te schrijven aan de toegenomen verkoop van RUCONEST® in de VS. Deze steeg van € 162,7 miljoen in 2019 tot € 177,4 miljoen in 2020.

De inkomsten in Europa en de rest van de wereld stegen met 69% van € 4,9 miljoen in 2019 tot € 8,3 miljoen in 2020. Deze stijging was voornamelijk te danken aan de voortgaande uitbouw van de commerciële infrastructuur in de EU naar nieuwe markten na de terugkoop van de EU-rechten voor RUCONEST® van Sobi in december 2019.

De verkoopkosten kwamen in 2020 uit op € 20,6 miljoen, vergeleken met € 21,4 miljoen in 2019.

De brutowinst steeg met € 17,4 miljoen, ofwel 11,8%, van € 147,7 miljoen in 2019 tot € 165,1 miljoen in 2020, voornamelijk door hogere verkopen in de VS en de EU, gekoppeld aan de verbeteringen die leiden tot gunstiger kosten van de verkochte producten.

De brutowinst steeg met € 17,4 miljoen, of 11,8%, van € 147,7 miljoen in 2019 tot € 165,1 miljoen in 2020. De toename was voornamelijk toe te schrijven aan hogere verkopen in de VS en de EU, gekoppeld aan verbeteringen die leiden tot gunstiger kosten van de verkochte producten.

Overige kosten en operationeel resultaat

De overige kosten stegen tot € 99,3 miljoen in 2020, vergeleken met € 87,2 miljoen in 2019. De stijging is het resultaat van de toegenomen verkoopactiviteiten in de VS, hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten voor zowel de huidige producten als de nieuwe pijplijn en gestegen algemene en administratieve kosten, onder meer door een toegenomen aantal medewerkers.

Het bedrijfs- of operationele resultaat verbeterde in 2020 sterk tot € 67,4 miljoen, ten opzichte van € 60,9 miljoen in 2019, een stijging van 10,7% ondanks aanzienlijk toegenomen klinische onderzoeks- en R&D-activiteiten, voornamelijk dankzij de sterke omzetgroei in belangrijke markten en een efficiënte productie van RUCONEST®.

Financiële kosten

De overige inkomsten daalden met ongeveer € 0,4 miljoen, van € 1,0 miljoen in 2019 tot € 0,6 miljoen over 2020, als gevolg van verminderde rente op kassaldi door lagere rentetarieven in de VS.

De overige financiële lasten stegen met € 13,9 miljoen, of 91,0%, van € 15,3 miljoen in 2019 tot € 29,2 miljoen in 2020. Deze stijging was voornamelijk toe te schrijven aan de aanzienlijke daling in 2020 van de Amerikaanse dollar versus de euro. Aanzienlijke negatieve wisselkoerseffecten (€ 12,6 miljoen) deden zich voor bij de kasreserves die waren geïnvesteerd in Amerikaans Staatspapier.

Daarenboven daalden de rentelasten op leningen aanzienlijk als gevolg van de aflossing van de Orbimed-leningenfaciliteit in januari 2020, wat resulteerde in een afname van € 7,1 miljoen in 2020.

Tot slot had Pharming rentelasten op de converteerbare obligaties die in januari 2020 werden uitgegeven. Pharming bood € 125 miljoen aan converteerbare obligaties met een looptijd van vijf jaar aan. De obligaties werden meer dan drie keer overtekend in een boekbuilding-proces door J.P. Morgan, de enige boekrunner. De bieding werd binnen een paar uur gesloten. De Obligaties werden aangeboden via een versnelde boekbuilding door middel van een onderhandse plaatsing, uitsluitend aan institutionele beleggers buiten de Verenigde Staten van Amerika, Australië, Zuid-Afrika en Japan. De netto-opbrengst van de uitgifte van de obligaties werd gebruikt om de lening van Orbimed Advisors volledig af te lossen, met een betaling van \$55,6 miljoen (€ 50,1 miljoen). Bij aflossing van de lening diende Pharming een exit fee te betalen van 5% (€ 3,8 miljoen). Het resterende saldo van de netto-opbrengst zal worden gebruikt voor kapitaaluitgaven in verband met de uitbreiding van de commercialisering- en productie-infrastructuur van Pharming, alsmede ter financiering van de lancering (na goedkeuring) van leniolisib, én voor bijkomende acquisities of mogelijkheden tot in-licentiëring.

Belastingen

De winstbelasting daalde met € 3,9 miljoen (36,9%) van € 10,5 miljoen in 2019, tot € 6,6 miljoen in 2020. De daling is voornamelijk het gevolg van een lagere winst vóór belastingen (€ 1,9 miljoen), de voorziening

voor federale en VS-staatsbelastingen (€ 1,5 miljoen), verschil in buitenlandse belastingtarieven (€ 0,2 miljoen) en andere kleinere verschillen (€ 0,3 miljoen).

Nettowinst

Ondanks een toegenomen operationeel resultaat kwam de totale nettowinst in 2020 uit op € 32,7 miljoen, een daling van 9,8% ten opzichte van 2019 (€ 36,2 miljoen). De daling is het gevolg van toegenomen financiële kosten veroorzaakt door negatieve valuta-effecten (€ 16,8 miljoen) op de kasreserves geïnvesteerd in Amerikaans Staatspapier en op de instroom van Amerikaanse dollars uit verkopen, evenals door kosten verband houdend met de terugbetaling van de Orbimed-leningsfaciliteit (€ 3,8 miljoen). Dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door lagere rentelasten (€ 7,1 miljoen) als gevolg van de aflossing van dezelfde lening.

Immateriële activa

In 2020 stegen de immateriële activa, voornamelijk als gevolg van de betaling van € 7,5 miljoen in verband met de terugkoop van de commerciële rechten in de EU van het Zweedse Orphan Biovitrum AB (Sobi). Als onderdeel van deze overname heeft Pharming meerdere items verworven die worden beschouwd als één immaterieel actief. Bij het beoordelen van de economische levensduur van het immaterieel actief op een economische basis, is het de bedoeling en verwachting dat voordelen uit het actief kunnen worden verkregen tot het einde van de verwachte winstgevende levensduur van het licentieproduct. De toekomstige economische voordelen van de immateriële activa zullen naar verwachting gedurende een periode van 12 jaar naar de entiteit vloeien. Als zodanig wordt de gebruiksduur bepaald op 12 jaar en worden de immateriële activa lineair afgeschreven over de gebruiksduur.

Materiële vaste activa

Materiële vaste activa stegen van € 8,6 miljoen in 2019 tot € 10,0 miljoen in 2020, grotendeels als gevolg van investeringen van € 4,1 miljoen in voornamelijk operationele faciliteiten, onderzoeks- en ontwikkelingsfaciliteiten en laboratoriumapparatuur (2019: € 2,4 miljoen). De investeringen werden deels gecompenseerd door afschrijvingskosten.

Voorraden

De voorraden namen toe van € 14,5 miljoen in 2019 tot € 17,2 miljoen in 2020, grotendeels als gevolg van een toename van de voorraden onderhanden werk die anticiperen op omzetgroei.

Geldmiddelen en kasequivalenten

Geldmiddelen en kasequivalenten, samen met in pand gegeven geldmiddelen, stegen tot € 168,3 miljoen per jaar ultimo, vergeleken met € 68,6 miljoen eind 2019. Deze stijging is te danken aan een sterke kasstroom uit operationele activiteiten van € 74,0 miljoen en een netto-opbrengst van € 122,7 miljoen uit de uitgifte van de converteerbare obligatie, die gedeeltelijk werd gecompenseerd door de € 50,1 miljoen aflossing van leningen en de aanzienlijke negatieve valuta-effecten op liquide middelen van € 12,6 miljoen.

Eigen vermogen

Het eigen vermogen verbeterde met 39,8% van € 104,7 miljoen in 2019 tot € 146,3 miljoen in 2020, voornamelijk als gevolg van de veranderingen in het nettoresultaat.

Vooruitzichten

Voor de rest van 2021 verwacht Pharming:

- Aanhoudende groei van de inkomsten uit de verkoop van RUCONEST®, voornamelijk gedreven door de VS en zich uitbreidende EU-activiteiten, afhankelijk van de ontwikkeling van de COVID-19-pandemie, met verwachte kwartaalfluctuaties in de inkomsten als gevolg van de aanhoudende effecten van de pandemie op toegang tot klanten en fasering van bestelpatronen.
- Behoud van positieve nettowinst gedurende het jaar. Pharming verwacht derhalve geen aanvullende financiering nodig te hebben voor een goede continuïteit van de huidige activiteiten.
- Investerings in acquisities en in-licentiëring van nieuwe ontwikkelingsmogelijkheden en activa wanneer deze zich voordoen.
- Voortgaande investeringen in de uitbreiding van de productie van RUCONEST® en de productie van leniolisib
- Investerings in pre-marketingactiviteiten voor leniolisib en de voortgaande registratiestudie met leniolisib voor APDS, evenals in onze lopende klinische studies voor rhC1INH en andere ontwikkelingsactiviteiten.
- Voortdurende nauwgezette monitoring van de nog voortdurende COVID-19-pandemie en de mogelijke impact op de Onderneming.

Voor 2021 worden geen nadere financiële verwachtingen afgegeven.

Zoals eerder aangekondigd heeft Pharming vanaf 1 januari 2021 haar rapporteringsvaluta gewijzigd van euro naar Amerikaanse dollar.

Pharming Group N.V.

Condensed Consolidated Financial Statements (unaudited)

For the period ended 31 December 2020

- Condensed consolidated statement of profit or loss
- Condensed consolidated statement of comprehensive income
- Condensed consolidated balance sheet
- Condensed consolidated statement of changes in equity
- Condensed consolidated statement of cash flow

Appendix: Main condensed consolidated Financial Statements reported in US dollars

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

- Condensed consolidated statement of profit or loss in US Dollar
- Condensed consolidated statement balance sheet in US Dollar
- Condensed consolidated statement of cash flows in US Dollar

Condensed Consolidated Statement of Profit or Loss

For the year ended 31 December 2020

Amounts in € '000	2020	2019
Revenues	185,694	169,022
Costs of sales	(20,601)	(21,355)
Gross profit	165,093	147,667
Other income	1,601	435
Research and development	(33,712)	(28,368)
General and administrative	(20,487)	(18,913)
Marketing and sales	(45,074)	(39,914)
Other Operating Costs	(99,273)	(87,195)
Operating profit	67,421	60,907
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives	60	(209)
Other finance income	626	1,011
Other finance expenses	(29,151)	(15,259)
Finance cost, net	(28,465)	(14,457)
Share of net profits in associates using the equity method	317	229
Profit before tax	39,273	46,679
Income tax expense	(6,619)	(10,484)
Profit for the year	32,654	36,195
Basic earnings per share (€)	0.051	0.058
Diluted earnings per share (€)	0.048	0.054

Condensed Consolidated Statement of Comprehensive Income

For the year ended 31 December 2020

Amounts in € '000	2020	2019
Profit for the year	32,654	36,195
Currency translation differences	(17)	(39)
Items that may be subsequently reclassified to profit or loss	(17)	(39)
Other comprehensive income (loss), net of tax	(17)	(39)
Total comprehensive income for the year	32,637	36,156

Condensed Consolidated Balance Sheet

For the year ended 31 December 2020

Amounts in € '000	2020	2019
Non-current assets		
Intangible assets	76,615	70,809
Property, plant and equipment	9,956	8,553
Right-of-use assets	7,676	5,979
Deferred tax assets	22,829	28,590
Investment accounted for using the equity method	5,796	5,508
Restricted cash	415	1,400
Total non-current assets	123,287	120,839
Current assets		
Inventories	17,229	14,467
Trade and other receivables	29,236	25,737
Restricted cash	810	868
Cash and cash equivalents	167,068	66,299
Total current assets	214,343	107,371
Total assets	337,630	228,210
Equity		
Share capital	6,388	6,313
Share premium	396,799	392,266
Legal reserves	4,341	3,718
Accumulated deficit	(261,189)	(297,618)
Shareholders' equity	146,339	104,679
Non-current liabilities		
Convertible bonds	121,927	—
Lease liabilities	6,702	4,363
Other financial liabilities	173	17,282
Total non-current liabilities	128,802	21,645
Current liabilities		
Convertible bonds	1,661	—
Loans and borrowings	—	45,590
Derivative financial liabilities	147	268
Trade and other payables	38,726	36,247
Lease liabilities	1,598	1,946
Other financial liabilities	20,357	17,835
Total current liabilities	62,489	101,886
Total equity and liabilities	337,630	228,210

Condensed Consolidated Statement of Changes in Equity

For the year ended 31 December 2020

Amounts in € '000	Number of shares (in '000)	Share capital	Share premium
Balance at January 1, 2019	621,501	6,215	387,525
Profit for the year		—	—
Other comprehensive income (loss) for the year		—	—
Total comprehensive income (loss) for the year		—	—
Legal reserves	—	—	—
Share-based compensation	—	—	—
Bonuses settled in shares	6	—	6
Shares issued for cash/ conversion of bonds	1,662	17	228
Warrants exercised/ issued	240	2	234
Options exercised	7,914	79	4,273
Total transactions with owners, recognised directly in equity	9,822	98	4,741
Balance at December 31, 2019	631,323	6,313	392,266
Profit for the year		—	—
Other comprehensive income (loss) for the year		—	—
Total comprehensive income (loss) for the year		—	—
Legal reserves	—	—	—
Share-based compensation	—	—	—
Bonuses settled in shares	34	0	45
Value conversion rights of convertible bonds	—	—	—
Warrants exercised	60	1	78
Options exercised	7,404	74	4,410
Total transactions with owners, recognised directly in equity	7,498	75	4,533
Balance at December 31, 2020	638,821	6,388	396,799

Condensed Consolidated Statement of Changes in Equity

For the year ended 31 December 2020

Amounts in € '000	Legal reserves			Accumulated deficit	Total equity
	Investment revaluation reserve	Capitalized development cost	Translation reserve		
Balance at January 1, 2019	—	2,237	(590)	(333,636)	61,751
Profit for the year	—	—	—	36,195	36,195
Other comprehensive income (loss) for the year	—	—	(39)	—	(39)
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	(39)	36,195	36,156
Legal reserves	—	2,110	—	(2,110)	—
Share-based compensation	—	—	—	3,825	3,825
Bonuses settled in shares	—	—	—	—	6
Shares issued for cash/ conversion of bonds	—	—	—	(245)	—
Warrants exercised/ issued	—	—	—	—	236
Options exercised	—	—	—	(1,647)	2,705
Total transactions with owners, recognised directly in equity	—	2,110	—	(177)	6,772
Balance at December 31, 2019	—	4,347	(629)	(297,618)	104,679
Profit for the year	—	—	—	32,654	32,654
Other comprehensive income (loss) for the year	—	—	(17)	—	(17)
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	(17)	32,654	32,637
Legal reserves	544	96	—	(640)	—
Share-based compensation	—	—	—	5,130	5,130
Bonuses settled in shares	—	—	—	—	45
Value conversion rights of convertible bonds	—	—	—	1,405	1,405
Warrants exercised	—	—	—	—	79
Options exercised	—	—	—	(2,120)	2,364
Total transactions with owners, recognised directly in equity	544	96	—	3,775	9,023
Balance at December 31, 2020	544	4,443	(646)	(261,189)	146,339

Condensed Consolidated Statement of Cash Flow

For the year ended 31 December 2020

Amounts in €'000	2020	2019
Profit before tax	39,273	46,679
Non-cash adjustments:		
Depreciation, amortisation, impairment	7,276	5,177
Equity settled share based payments	5,130	3,825
Non-current assets	—	—
Fair value gain (loss) loss on revaluation of derivatives	(60)	209
Other finance income	(624)	(1,011)
Other finance expenses	29,151	15,259
Share of net profits in associates using the equity method	(317)	(229)
Other	(1,422)	(39)
Operating cash flows before changes in working capital	78,407	69,870
Changes in working capital:		
Inventories	(2,762)	3,067
Trade and other receivables	(3,499)	(8,492)
Payables and other current liabilities	2,479	8,677
Restricted cash	1,043	(1,064)
Release contract liabilities	—	(1,467)
Total changes in working capital	(2,739)	721
Interest received	626	1,011
Income taxes paid	(2,326)	(5,098)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	73,968	66,504
Capital expenditure for property, plant and equipment	(4,076)	(2,362)
Investment intangible assets	(7,929)	(1,650)
Investment associate	(288)	(2,503)
Acquisition of license	(1,385)	(18,702)
Net cash flows used in investing activities	(13,678)	(25,217)
Repayment on loans and borrowings	(50,088)	(31,406)
Payment on contingent consideration	(18,136)	(17,634)
Payment of lease liabilities	(1,913)	(1,967)
Proceeds of issued convertible bond	125,000	—
Transaction costs related to issued convertible bond	(2,318)	—
Interests on loans	(1,875)	(8,418)
Proceeds of equity and warrants	2,443	2,778
Net cash flows generated from (used in) financing activities	53,113	(56,647)
Increase (decrease) of cash	113,403	(15,360)
Exchange rate effects	(12,634)	1,348
Cash and cash equivalents at 1 January	66,299	80,311
Total cash and cash equivalents at December 31	167,068	66,299

Appendix: Main Condensed Consolidated Financial Statements reported in US dollars

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

Exchange rates (USD:EUR) used:

Statement of income YTD 2019	1.1205
Statement of income YTD 2020	1.1426
Balance sheet at December 2019	1.1214
Balance sheet at December 2020	1.2280
Cash flow YTD 2019	1.1205
Cash flow YTD 2020	1.1426
Cash balance as per 1 January 2019	1.1439
Cash balance as per 31 December 2019	1.1214
Cash balance as per 1 January 2020	1.1214
Cash balance as per 31 December 2020	1.2280

Condensed Consolidated Statement of Profit or Loss in US Dollars

For the year ended 31 December 2020

Amounts in \$ '000	2020	2019
Revenues	212.174	189.389
Costs of sales	(23.539)	(23.928)
Gross profit	188.635	165.461
Other income	1.829	487
Research and development	(38.519)	(36.909)
General and administrative	(23.408)	(16.069)
Marketing and sales	(51.502)	(44.724)
Other Operating Costs	(113.429)	(97.702)
Operating profit	77.035	68.246
Fair value loss on revaluation derivatives	69	(234)
Other finance income	715	1.133
Other finance expenses	(33.308)	(17.098)
Finance cost, net	(32.524)	(16.199)
Share of net profits in associates using the equity method	362	257
Profit before tax	44.873	52.304
Income tax expense	(7.563)	(11.748)
Profit for the year	37.310	40.556
Basic earnings per share (\$)	0.058	0.065
Diluted earnings per share (\$)	0.054	0.061

Condensed Consolidated Balance Sheet in US Dollars

For the year ended 31 December 2020

Amounts in \$ '000	2020	2019
Non-current assets		
Intangible assets	94.083	79.405
Property, plant and equipment	12.226	9.591
Right-of-use assets	9.426	6.705
Deferred tax assets	28.034	32.061
Investment accounted for using the equity method	7.117	6.177
Restricted cash	510	1.570
Total non-current assets	151.396	135.509
Current assets		
Inventories	21.157	16.223
Trade and other receivables	35.902	28.861
Restricted cash	995	973
Cash and cash equivalents	205.160	74.348
Total current assets	263.214	120.406
Total assets	414.610	255.915
Equity		
Share capital	7.844	7.079
Share premium	487.269	439.887
Legal reserves	5.331	4.169
Accumulated deficit	(320.740)	(333.749)
Shareholders' equity	179.704	117.387
Non-current liabilities		
Convertible bonds	149.726	-
Lease liabilities	8.230	4.893
Other financial liabilities	212	19.380
Total non-current liabilities	158.168	24.273
Current liabilities		
Convertible bonds	2.040	-
Loans and borrowings	-	51.125
Derivative financial liabilities	181	301
Trade and other payables	47.556	40.647
Lease liabilities	1.962	2.182
Other financial liabilities	24.999	20.000
Total current liabilities	76.738	114.255
Total equity and liabilities	414.610	255.915

Condensed Consolidated Statement of Cash flows in US Dollars

For the year ended 31 December 2020

Amounts in \$'000	2020	2019
Profit before tax	44.873	52.304
Non-cash adjustments:		
Depreciation, amortisation, impairment	8.314	5.801
Equity settled share based payments	5.862	4.286
Non-current assets	-	-
Fair value gain (loss) loss on revaluation of derivatives	(69)	234
Other finance income	(713)	(1.133)
Other finance expenses	33.308	17.098
Share of net profits in associates using the equity method	(362)	(257)
Net foreign exchange gain/(loss)	(3.942)	-
Other	1.307	(44)
Operating cash flows before changes in working capital	88.578	78.289
Changes in working capital:		
Inventories	(3.156)	3.437
Trade and other receivables	(3.998)	(9.515)
Payables and other current liabilities	2.833	9.723
Restricted cash	1.192	(1.192)
Release contract liabilities	-	(1.644)
Total changes in working capital	(3.130)	808
Interest received	715	1.133
Income taxes paid	(2.658)	(5.712)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	83.505	74.518
Capital expenditure for property, plant and equipment	(3.647)	(2.647)
Investment intangible assets	(9.060)	(1.849)
Investment associate	(329)	(2.805)
Acquisition of license	(1.582)	(20.956)
Net cash flows used in investing activities	(14.618)	(28.256)
Repayment on loans and borrowings	(57.231)	(35.190)
Payment on contingent consideration	(20.722)	(19.759)
Payment of lease liabilities	(2.186)	(2.204)
Proceeds of issued convertible bonds	142.825	-
Transaction costs related to issued convertible bond	(2.649)	0
Interests on loans	(2.141)	(9.432)
Proceeds of equity and warrants	2.791	3.113
Net cash flows generated from (used in) financing activities	60.687	(63.473)
Increase (decrease) of cash	129.574	(17.211)
Exchange rate effects	1.238	(309)
Cash and cash equivalents at 1 January	74.348	91.868
Total cash and cash equivalents at 31 December	205.160	74.348

