

Pharming gevrijwaard in CSL Behring rechtszaak

- CSL Behring en Pharming zijn onderling overeengekomen dat CSL Pharming zal vrijwaren van verdere actie in de zaak tegen Dr. Chiao
- Deze vrijwaring impliceert geen schuld, aansprakelijkheid of boete voor Pharming; het tijdelijke gerechtelijke bevel tegen Pharming is nu ingetrokken
- Pharming heeft het dienstverband van Dr. Chiao beëindigd

Leiden, 24 oktober 2019: Pharming Group N.V. (Euronext Amsterdam: PHARM) maakt bekend dat CSL Behring, een dochteronderneming van CSL Limited uit Australië ('CSL'), ermee heeft ingestemd Pharming te vrijwaren van verdere actie in de zaak tegen de voormalige werknemer van Pharming, Dr. Joseph Chiao. Pharming heeft het dienstverband van Dr. Chiao definitief beëindigd.

CSL en Pharming hebben samengewerkt en zullen dat blijven doen bij het doorlopen van de issues die centraal staan in CSL's claims tegen Dr. Chiao. De partijen blijven gezamenlijk een forensisch onderzoek uitvoeren, en we zijn ervan overtuigd dat deze geen bewijs zullen opleveren dat vertrouwelijke informatie, inclusief persoonlijk identificeerbare informatie, door Dr. Chiao met Pharming is gedeeld. Dienovereenkomstig kon onderling overeenstemming worden bereikt dat CSL Pharming in deze zaak vrijwillig vrijwaart.

Zoals Pharming reeds voorzag, werd duidelijk dat Pharming Dr. Chiao tijdens zijn werving en dienstverband niet heeft aangespoord of aangemoedigd tot de beweerde acties in de zaak.

Sijmen de Vries, Chief Executive van Pharming, zei:

"De vrijwillige vrijwaring door CSL Behring van Pharming in deze zaak bevestigt onze eerdere verklaring dat Pharming Dr. Chiao niet heeft aangespoord of aangemoedigd om regels of contractvoorwaarden te overtreden of op welke manier dan ook gegevens van zijn voormalige werkgever te ontnemen, noch dat Pharming of onze collega Dr. Anurag Relan enige vertrouwelijke informatie van CSL Behring van Dr. Chiao heeft ontvangen."

=== EINDE PERSBERICHT ===

BELANGRIJKE INFORMATIE

Dit bericht is een vertaling van het originele Engelstalige persbericht. In geval van verschillen ten gevolge van vertaling of verschillen in interpretatie, is het originele Engelstalige persbericht leidend.

Over Pharming Group N.V.

Pharming is een gespecialiseerde farmaceutische onderneming die innovatieve producten ontwikkelt voor de veilige, effectieve behandeling van zeldzame ziekten en onervulde medische behoeften. Pharmings leidende product, RUCONEST® (conestat alfa), is een recombinante menselijke C1-esteraseremmer die is goedgekeurd voor de behandeling van acute erfelijke angio-oedeem ("HAE") -

aanvallen bij patiënten in Europa, de VS, Israël en Zuid-Korea. Het product is beschikbaar op naam-patiëntbasis in andere gebieden waar het nog geen handelsvergunning heeft verkregen.

RUCONEST® wordt gedistribueerd door Pharming in Oostenrijk, Frankrijk, Duitsland, Luxemburg, Nederland, het Verenigd Koninkrijk en de Verenigde Staten van Amerika. Pharming houdt commercialisatierechten in Algerije, Andorra, Bahrein, België, Ierland, Jordanië, Koeweit, Libanon, Marokko, Oman, Portugal, Qatar, Syrië, Spanje, Zwitserland, Tunesië, de Verenigde Arabische Emiraten en Jemen. In sommige van deze landen wordt de distributie uitgevoerd in samenwerking met het HAEI Global Access Program (GAP).

RUCONEST® wordt gedistribueerd door de Zweedse Orphan Biovitrum AB (publ) (SS: SOBI) in de andere EU-landen, en in Azerbeidzjan, Wit-Rusland, Georgië, IJsland, Kazachstan, Liechtenstein, Noorwegen, Rusland, Servië en Oekraïne.

RUCONEST® wordt gedistribueerd in Cytobioteck in Colombia, Costa Rica, de Dominicaanse Republiek, Panama en Venezuela, in Zuid-Korea door HyupJin Corporation en in Israël door Kamada.

RUCONEST® wordt ook onderzocht voor goedkeuring voor de behandeling van HAE bij jonge kinderen (2-13 jaar oud) en geëvalueerd voor verschillende aanvullende vervolindicaties.

Leniolisib bevindt zich in de laatste fase van de klinische ontwikkeling van Activated Phosphoinositide 3-kinase Delta Syndrome ("APDS"). Leniolisib is een kleine molecule fosfoinositide 3-kinase delta ("PIK3δ") remmer ontwikkeld door Novartis. Wereldwijde rechten op het product werden verkregen van Novartis in augustus 2019. De ontwikkeling van het compound door middel van de huidige registratie-ondersteunende studie zal door Novartis en Pharming in samenwerking worden voortgezet. Pharming zal de therapie op de markt brengen als het goedkeuring krijgt van toezichthouders. Het technologieplatform van Pharming bevat een uniek, GMP-compatibel, gevalideerd proces voor de productie van pure recombinante menselijke eiwitten waarvan bewezen is dat ze industriële hoeveelheden van hoogwaardige recombinante menselijke eiwitten kunnen produceren op een meer economische en minder immunogenetische manier in vergelijking met de huidige cellijnmethoden.

Leads voor enzymvervangings therapie ("ERT") voor de ziekten van Pompe en Fabry worden momenteel geoptimaliseerd, waarbij aanvullende programma's zonder ERT ook in een vroeg stadium worden verkend.

Pharming heeft een langetermijnpartnerschap met het China State Institute of Pharmaceutical Industry ("CSIPI"), een bedrijf van Sinopharm, voor gezamenlijke wereldwijde ontwikkeling van nieuwe producten, te beginnen met recombinante menselijke factor VIII voor de behandeling van hemofilie A. Preklinische ontwikkeling en productie vindt plaats naar wereldwijde standaarden op CSIPI en wordt gefinancierd door CSIPI. Klinische ontwikkeling zal worden gedeeld tussen de partners waarbij elke partner de kosten voor hun territoria onder het partnerschap neemt.

Aanvullende informatie is beschikbaar op de Pharming-website: www.pharming.com

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht van Pharming Group NV en haar dochterondernemingen ("Pharming", de "Onderneming" of de "Groep") kan toekomstgerichte verklaringen bevatten, waaronder, maar niet beperkt tot die met betrekking tot Pharming's financiële projecties, marktverwachtingen, ontwikkelingen, partnerschappen, plannen, strategieën en kapitaaluitgaven.

De Onderneming waarschuwt dat dergelijke vooruitblikkende verklaringen bepaalde risico's en onzekerheden kunnen inhouden en dat de werkelijke resultaten kunnen verschillen. Risico's en onzekerheden omvatten, zonder beperking, het effect van concurrerende, politieke en economische factoren, juridische claims, het vermogen van het bedrijf om intellectueel eigendom te beschermen, schommelingen in wisselkoersen en rentetarieven, wijzigingen in belastingwetten of -tarieven, wijzigingen in wetgeving of boekhoudpraktijken en het vermogen om nieuwe producten, markten of technologieën te identificeren, ontwikkelen en met succes te commercialiseren.

Dientengevolge kunnen de werkelijke prestaties, positie en financiële resultaten en verklaringen van de Onderneming wezenlijk verschillen van de plannen, doelstellingen en verwachtingen die zijn uiteengezet in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. De Onderneming neemt geen verplichting op zich om toekomstgerichte verklaringen of informatie bij te werken, die moeten worden genomen vanaf de respectieve uitgiftedata, tenzij vereist door wet- of regelgeving.

Voor vragen van de media:

Pharming Group N.V.

Sijmen de Vries, CEO, Tel: +31 71 524 7400

LifeSpring Life Sciences Communication, Amsterdam

Leon Melens

T: +31 6 53 81 64 27

E: lmelens@lifespring.nl

FTI Consulting, Londen, VK

Victoria Foster Mitchell, T: +44 203 727 1136