

## ADS-aandelen Pharming toegelaten tot notering op Nasdaq onder ticker-symbool "PHAR"

- Amerikaanse SEC stelt registratieverklaringen vast als "effectief"
- Elke ADS vertegenwoordigt tien gewone aandelen Pharming
- Pharming-aandelen blijven ook verhandeld worden aan Euronext Amsterdam
- Er worden i.v.m. de Nasdaq-notering geen nieuwe aandelen uitgegeven

**Leiden, 22 december 2020:** Pharming Group N.V. ("Pharming" of "de Vennootschap") (Euronext Amsterdam: PHARM) maakt bekend dat per vandaag de American Depositary Shares ("ADSs") van de Vennootschap zijn toegelaten tot de notering op de Nasdaq Global Market ("Nasdaq") onder het symbool "PHAR" en dat deze vanaf morgen, woensdag 23 december, verhandeld zullen kunnen worden. Elke ADS vertegenwoordigt tien gewone aandelen Pharming met een nominale waarde van € 0,01 ("Gewone Aandelen").

De United States Securities and Exchange Commission ("SEC") heeft tevens de bij de SEC ingediende registratieverklaringen op formulieren F-1 en F-6 als "effectief" vastgesteld.

Pharming heeft in verband met deze toelating geen nieuwe aandelen uitgegeven. De Pharming-aandelen zullen blijven worden verhandeld op Euronext Amsterdam.

=== EINDE PERSBERICHT ===

### BELANGRIJKE INFORMATIE

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

#### 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 fosfoïnositide 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](http://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 Pharming's 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 Pharming's 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 zes maanden eindigend op 30 juni 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*

### **Contacten**

#### **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](mailto:investor@pharming.com)

#### **LifeSpring Life Sciences Communication, Amsterdam**

Leon Melens

T: +31 6 53 81 64 27 E: [pharming@lifespring.nl](mailto:pharming@lifespring.nl)

#### **FTI Consulting, Londen**

Victoria Foster Mitchell/Alex Shaw/Mary Whittow

T: +44 203 727 1000