

## Pharming Group Halfjaarbericht 2018

- Recordomzet uit productverkopen; stijging met 96% ten opzichte van het eerste halfjaar 2017
- Pharming boekt eerste halfjaar uit historie met nettowinst
- Uitbreiding pijplijn van nieuwe producten plus nieuwe grote indicaties en doseringsvormen voor RUCONEST®

**Leiden, 26 juli 2018:** Pharming Group N.V. ("Pharming" of "de Onderneming") (Euronext Amsterdam: PHARM) maakt haar (niet-gecontroleerde) resultaten over de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2018 bekend.

Pharming organiseert vandaag een conference call om 13:00 uur CET voor analisten en journalisten. CEO Sijmen de Vries en CFO Robin Wright zullen daarin de gang van zaken in het eerste halfjaar nader toelichten.

Bel voor deelname tien minuten voorafgaand aan de start van de call het nummer +31(0)20 709 5189. De pincode (conference ID) voor toegang tot de call is: 33609588#

De presentatie is te vinden op <https://arkadin-event.webex.com/arkadin-event/onstage/g.php?MTID=e7f59e4c1ddf177bc2b517980bb8c018c>

### Operationele Hoofdpunten

- Investerings in commerciële teams om te kunnen voldoen aan de aanhoudende onderliggende vraag naar RUCONEST® in de VS, wat de groei en een goede retentie van patiënten stimuleert;
- FDA-aanvaarding van de aanvullende Biologics License Application (sBLA) voor RUCONEST® ter profylaxe van HAE (erfelijk angio-oedeem), met een actiedatum gesteld op 21 september 2018;
- Aankondiging van nieuwe versies kleine ampullen van vloeibare en snel oplossende toedieningsvormen van RUCONEST® in subcutane, intramusculaire en 'vrijwel pijnloze' intradermale versies voor gebruik in klinische studies, die later in 2018/begin 2019 zullen beginnen;
- Aankondiging van vijf lopende of nieuwe studies die de pijplijn sterk beginnen uit te breiden:
  - Een lopende, door een onderzoeksinstituut gefinancierde studie van RUCONEST® in Basel, Zwitserland; een dubbelblinde, placebogecontroleerde studie in contrast-geïnduceerde nefropathie, met verwachte top-line data in Q3 2018;
  - Een nieuwe fase I / II studie met rhC1INH in pre-eclampsie, studie-aanvraag door Pharming binnenkort ingediend met een start in Q4 2018;
  - Een lopende door een onderzoeksinstituut gefinancierde vergelijkende studie van RUCONEST® en een product van een concurrent in een onderzoek waarbij de frequentie van niet in een keer succesvolle therapie wordt vergeleken bij de behandeling van acute aanvallen van erfelijk angio-oedeem ("HAE"). Hiervan worden de top-line data verwacht in Q4 2018;

- Start van een door het onderzoeksinstituut gefinancierde studie met RUCONEST® voor de behandeling van 'vertraagde transplantaatfunctie', een vorm van ischemisch reperfusieletsel, aan de universiteit van Wisconsin;
- Een nieuwe eigen studie met Pharming's recombinant humaan alfa-glucosidase voor de ziekte van Pompe. De aanvraag daarvoor zal begin 2019 worden ingediend.

## Financiële hoofdpunten

- Nettowinst gerealiseerd in eerste halfjaar;
- De inkomsten uit de verkoop van producten in het halfjaar stegen met 96% tot € 59,1 miljoen (HJ 2017: € 30,1 miljoen en Q2 2018 € 29,8 miljoen), dankzij de aanhoudende omzetgroei uit Amerikaanse en EU-productverkopten uit toenemende patiënte aantallen;
- De totale opbrengsten stegen met 94% tot € 59,5 miljoen (inclusief € 0,4 miljoen licentieomzet) vergeleken met € 30,6 miljoen (inclusief € 0,5 miljoen licentieomzet) in het eerste halfjaar van 2017.
- Het bedrijfsresultaat verbeterde met 288% tot een operationele winst van € 16,3 miljoen, komend van € 4,2 miljoen in het eerste halfjaar van 2017, ondanks een aanzienlijke toename van productie- en klinische activiteiten;
- Het nettoresultaat was een winst van € 6,4 miljoen (1eHJ 2017: verlies van € 30,2 miljoen);
- De kaspositie van de onderneming steeg van € 60,0 miljoen eind 2017 tot € 66,9 miljoen op 30 juni 2018 (vergeleken met € 25,2 miljoen op 30 juni 2017). Deze positie is het saldo van de omzetgroei en de opbrengsten van optie-uitoefeningen door werknemers met een toename van de voorraadproductie met betrekking tot het herstellen van Amerikaanse voorraden na aanzienlijke gratis noodvoorraden aan HAE-patiënten als gevolg van de pdC1INH-aanbodcrisis in het vierde kwartaal van 2017, alsook toenemende verkoop-, klinische en ontwikkelingskosten in de VS.

### Sijmen de Vries, Chief Executive Officer, zegt:

*"We zijn bijzonder verheugd over de verdere vooruitgang die we hebben geboekt bij het uitbreiden van het bereik van RUCONEST®, waardoor meer patiënten toegang hebben tot de klinische voordelen van ons product. We wisten de netto winstgevendheid in de tweede kwartaal van dit jaar te continueren, wat ons het vertrouwen en de financiële middelen geeft voor het boeken van voortgang met onze nieuwe programma's. Met vijf lopende studies of studies waarvan verwacht wordt dat ze de komende zes maanden van start gaan, verwachten we een significante versterking van onze pijnlij."*

### Toelichting van de CEO

In de eerste helft van het jaar zijn we blijven investeren in de ontwikkeling van onze commerciële infrastructuur in Noord-Amerika en Europa ter stimulering van de groei van nieuwe patiënten die ons leidende product RUCONEST® (Recombinant Human C1 Esterase Inhibitor/conestat alfa of rhC1INH) gebruiken voor de behandeling van HAE, en om de toegenomen vraag naar het product te kunnen managen. Deze strategische beslissing leidde in de eerste helft van het jaar tot een aanzienlijke stijging van omzet en winst ten opzichte van de eerste helft van 2017. Hierdoor konden we ons eerste halfjaar van netto winstgevendheid aanzienlijk vroeger melden dan eerder werd verwacht op het moment dat we de Amerikaanse commerciële rechten van RUCONEST® in december 2016 terugkochten.

De productverkoppen over het eerste halfjaar stegen met 96% tot € 59,1 miljoen (HJ 2017: € 30,1 miljoen). Het positieve verkoopmomentum in de VS zette zich voort in het tweede kwartaal, na een hoger dan verwachte verkoop in het eerste kwartaal als gevolg van het tekort aan een concurrerend product, met een netto-omzet van \$ 33,9 miljoen in het tweede kwartaal (\$ 34,3 miljoen in het eerste kwartaal), ondanks de aanpassing van het voorraadniveau en een verzwakking in de wisselkoers tussen Amerikaanse dollars en euro's. De duidelijkste maatstaf voor het succes van RUCONEST® is dat het aantal patiënten dat het product regelmatig in de VS gebruikt gestaag is toegenomen sinds de terugkoop van de commerciële rechten. Buiten de plotselinge pieken in de verkoop van RUCONEST als gevolg van leveringsproblemen bij concurrenten van hun uit bloed gewonnen producten, bleef de onderliggende groei van patiënten die RUCONEST gebruikten redelijk constant.

De onderliggende verkoopvolumes stegen in Q2 met 8% in vergelijking met Q1. Op rapportagebasis was de omzet in Q2 hoger met € 29,8 miljoen vergeleken met € 29,3 miljoen in Q1. Dit weerspiegelt een goede retentie van de patiënten die overstapten naar RUCONEST® na stabilisatie van de bevoorradings situatie van de concurrenten en een iets hoger volume van de verkoop in de EU en de rest van de wereld ("RoW").

De brutowinst steeg van € 24,5 miljoen in Q1 tot € 25,5 miljoen in Q2, wat ook een weerspiegeling is van de iets lagere kosten van goederen afgezet tegen de hogere mix van RoW-verkoppen met lagere marge.

Het operationele bedrijfsresultaat over het eerste halfjaar bedroeg € 16,3 miljoen, waarvan € 8,2 miljoen werd geboekt in Q1 en € 8,1 miljoen in Q2. Zoals eerder aangegeven, hebben we geïnvesteerd in het uitbreiden van de pijplijn voor RUCONEST® en in onze follow-up-programma's voor de ziekte van Pompe en de ziekte van Fabry, waarvan de kosten leidden tot een vlak bedrijfsresultaat (en bijgevolg nettowinst) in het tweede kwartaal vergeleken met het eerste. We verwachten de voordelen van deze investering in komende perioden te kunnen zien.

In januari maakten we bekend dat de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) de aanvullende Biologics License Application (sBLA) van Pharming voor RUCONEST® [Recombinant Human C1 Esterase Inhibitor/conestat alfa] voor routinematige profylaxe ter voorkoming van aanvallen bij volwassenen en adolescente patiënten met HAE (erfelijk angio-oedeem), heeft geaccepteerd. De FDA gaf aan dat de sBLA voldoende compleet was voor een inhoudelijke beoordeling en heeft de actiedatum vastgesteld op 21 september 2018.

Op onze Capital Markets Briefing Dag in juni hebben we een aantal opwindende nieuwe pijplijnontwikkelingen aangekondigd waarmee we de toekomst van Pharming zullen uitbouwen van een onderneming die zich alleen richt op RUCONEST® in HAE, tot een bedrijf met meerdere producten die zijn goedgekeurd voor commerciële verkoop, evenals een brede ontwikkelingsfranchise in verschillende belangrijke ziekte-indicaties met op dit moment nog zeer beperkte (indien aanwezig) therapeutische opties.

De hoofdpunten van deze aankondigingen waren:

- Een lopende, door een onderzoeksinstituut gefinancierde studie van RUCONEST® in Basel, Zwitserland; een vorige jaar gestarte dubbelblind, placebogecontroleerde studie in contrast-geïnduceerde nefropathie, met verwachte top-line data in Q3 2018;
- Pharming zal in het derde kwartaal een aanvraag indienen voor de start in het vierde kwartaal van 2018 van een nieuw Fase I/II-onderzoek met rhC1INH voor de behandeling van pre-eclampsie (zwangerschapsvergiftiging). Voor pre-eclampsie bestaan momenteel geen specifieke therapieën en de aandoening treft wereldwijd 2,5 miljoen zwangerschappen per

jaar. Veel zwangere vrouwen lijden erdoor aan zeer ernstige hart- en leverschade en veel zwangerschappen worden beëindigd of resulteren in gevaarlijk vroege bevallingen.

- Een lopende, door een onderzoeksinstituut gefinancierde rechtstreeks vergelijkende klinische studie van RUCONEST® met een product van een concurrent, waarbij de frequentie van niet in een keer succesvolle therapieën worden vergeleken bij de behandeling van acute aanvallen van erfelijk angio-oedeem (d.w.z. de noodzaak voor herbehandeling onder beide therapieën). De patiënten-rekrutering zal naar verwachting in Q3 volledig zijn afgerond. De top-line data worden verwacht in Q4 2018.
- Pharming heeft nieuwe versies kleine ampullen van vloeibare en snel oplossende toedieningsvormen van RUCONEST® ontwikkeld, voor gebruik in subcutane en intramusculaire versies en in een geheel nieuwe, intradermale versie waarvan wordt verwacht dat deze vrijwel pijnloos is, te beginnen met subcutane onderzoeken eind 2018/begin 2019.
- Start van een door het onderzoeksinstituut gefinancierde studie met RUCONEST® voor de behandeling van ‘vertraagde transplantaatfunctie’, een vorm van ischemisch reperfusieletsel, gestart door de universiteit van Wisconsin. Naar verwachting zal deze studie niet voor 2020 afgerond zijn vanwege de langdurige follow-up die vereist is.
- Pharming zal begin 2019 zijn nieuwe, sterk verbeterde alfa-glucosidase PGN004 in de kliniek brengen in een fase I/II-studie voor de ziekte van Pompe, waarbij de timing alleen afhangt van de definitieve productieaanvraag. Deze nieuwe recombinante vorm van alfa-glucosidase, het enzym dat deficiënt is in patiënten met de ziekte van Pompe, is ontwikkeld met hetzelfde technologieplatform als voor RUCONEST® en zal naar verwachting weinig of geen immunogeniciteit hebben, maar wel een hoge werkzaamheid.
- Een soortgelijk programma met alfa-galactosidase voor gebruik bij de gerelateerde ziekte van Fabry is ook geïnitieerd en zal naar verwachting vanaf het tweede halfjaar van 2020 de klinische ontwikkeling ingaan, volgend op de lopende procesontwikkeling en daaropvolgende productieruns.

Op basis van het aanhoudende momentum in verkoopvolumes, ondersteund door een trend naar verbeterde identificatie en diagnostisering van HAE-patiënten, in combinatie met een verbeterende patiëntenzorg, een focus op klanten van farmaceutische *specialty* producten en onder voorbehoud van goedkeuring door de FDA voor RUCONEST® in profylaxe van HAE, verwachten een voortgang van de verdere groei in de verkopen van RUCONEST®.

Als die goedkeuring wordt verleend verwachten we dat de werkzaamheid van RUCONEST® aantrekkelijk wordt voor professionals in de gezondheidszorg en voor de patiënten die zij voor het managen hun volledige HAE-situatie onder hun hoede hebben. Het zal dan ook het enige goedgekeurde product voor zowel profylaxe als behandeling van HAE-doorbraakaanvallen worden. We zullen de kosten en investeringen blijven beheersen ter verbetering van de winstgevendheid wat ons in staat zal stellen tot het realiseren van duurzame groei op de lange termijn. Voor de rest 2018 blijven wij positieve resultaten verwachten.

Verdere vooruitzichten worden niet verstrekt.

Sijmen de Vries  
*Chief Executive Officer*

## Financieel overzicht

Bedragen in € miljoenen, behalve die per aandeel	1e HJ 2018	1e HJ 2017	% Verandering
<i>Winst- en Verliesrekening</i>			
Productverkopen	59,1	30,1	96%
Licentie-inkomsten	0,4	0,5	(20%)
<b>Omzet</b>	59,5	30,6	94%
<b>Brutowinst</b>	50,0	27,0	85%
<b>Netto operationele kosten</b>	(34,0)	(22,9)	48%
<b>Operationeel (bedrijfs-)resultaat</b>	16,3	4,2	288%
<b>Financieringskosten</b>	(9,0)	(34,5)	(74%)
<b>Inkomstenbelasting</b>	(0,9)	-	n/a
<b>Nettowinst (verlies)</b>	6,4	(30,2)	n/a
<i>Balans</i>			
<b>Liquide middelen en verhandelbare effecten</b>	66,9	25,2	165%
<i>Informatie per aandeel</i>			
<b>Winst per aandeel</b>			
- undiluted	0,0105	(0,0635)	-
- fully diluted	0,0096	-	-

### Omzet

De inkomsten uit productverkopen stegen licht in euro's van € 29,3 miljoen in het eerste kwartaal tot € 29,8 miljoen in het tweede kwartaal. De hoger dan verwachte verkoop in het eerste kwartaal was deels gelegen in het feit dat sommige gespecialiseerde apotheken uit voorzorg vervangende voorraad bestelden na leveringsproblemen bij een concurrent met het uit bloedplasma gewonnen middel C1INH. Onderliggende patiënten-aantallen blijven gestaag toenemen en we verwachten dat deze trend zich verder zal continueren aangezien de effecten van de uitgebreide verkoop- en marketingteams later in het jaar zichtbaarder zullen worden én als door de FDA-goedkeuring wordt gegeven aan RUCONEST® voor de profylaxe van HAE. De effecten van de hiermee gepaard gaande toenemende patiënten-aantallen zullen dan ook zichtbaar worden.

De directe verkoop in de EU en de rest van de wereld verbeterde van € 1,3 miljoen in Q1 naar € 1,4 miljoen in het tweede kwartaal.

De overige inkomsten uit licentievergoedingen bedroegen € 0,2 miljoen in Q2, wat in lijn was met Q1. Deze inkomsten uit licentievergoedingen weerspiegelen het vrijgeven van opgebouwde licentiekosten na ontvangst van € 21,0 miljoen vooruitbetalingen en mijlpaalbetalingen in 2010 en 2013 van SOBI en CSUPI.

### Brutowinst

De brutowinst steeg van € 24,5 miljoen in Q1 naar € 25,5 miljoen in Q2, als gevolg van de wisselkoersverbeteringen en het iets lagere aandeel van de verkopen aan SOBI. De directe

commercialisatie door Pharming in West-Europa steeg met meer dan 150% tussen de eerste helft van 2017 en de eerste helft van 2018 en de verkoop door onze EU-partner SOBI liet ook een stijging zien in het eerste halfjaar van 2018.

De totale brutowinst steeg van € 27,0 miljoen in de eerste helft van 2017 tot € 50,0 miljoen in de eerste helft van 2018.

#### **Operationele kosten**

De bedrijfskosten stegen van € 22,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2017 naar € 34,0 miljoen in het eerste halfjaar van 2018. De kosten voor onderzoek en ontwikkeling (R&D) waren licht hoger in het tweede kwartaal als gevolg van de toegenomen activiteit rond nieuwe indicaties en nieuwe vormen van RUCONEST®, en de algemene en administratieve kosten bleven gelijk in het tweede kwartaal, terwijl de marketing- en verkoopkosten in het tweede kwartaal iets hoger waren door de toegenomen directe commercialisatieactiviteiten van Pharming in de VS en in West-Europa.

#### **Operationeel resultaat**

Door een combinatie van de toegenomen brutowinst en de stijging van de exploitatiekosten als gevolg van meer investeringen in klinische en verkoop- en marketingactiviteiten, daalde het bedrijfsresultaat in het eerste halfjaar licht van € 8,2 miljoen in het eerste kwartaal tot € 8,1 miljoen in het tweede kwartaal. Voor het halfjaar kwam het bedrijfsresultaat uit op € 16,3 miljoen.

#### **Financiële baten en lasten**

Het nettoverlies op financiële baten en lasten bedroeg € 9,0 miljoen (2017: verlies van € 34,5 miljoen). De verbetering is bijna volledig toe te schrijven aan de eliminatie van niet-contante elementen die verband houden met de nu uitgeoefende warrant en converteerbare instrumenten. De reguliere kosten van aflossingen en effectieve rente onder IFRS bedroegen € 6,3 miljoen, waarvan contante posten € 5,4 miljoen waren en niet-kasgerelateerde posten € 0,9 miljoen. De herwaardering op het kleine aantal uitstaande warrants resulteerde in het eerste halfjaar (2017: verlies van € 1,2 miljoen) in een verlies van € 1,2 miljoen, voornamelijk als gevolg van het effect van de grotere koersstijging op een veel kleiner aantal warrants. Het resultaat in vreemde valuta, van herwaardering van bankrekeningen en schuld luidende in vreemde valuta, was een nettoverlies van € 0,5 miljoen (2017: € 2,8 miljoen).

#### **Inkomstenbelasting**

De belastinglast heeft betrekking op een voorziening van € 0,9 miljoen voor vennootschapsbelasting die wordt verwacht op de winst die wordt gegenereerd in onze Amerikaanse dochteronderneming. Deze belastingen zijn gebalanceerd tegen de geaccumuleerde netto-exploitatieverliezen door een verlaging van de uitgestelde belastingvordering met hetzelfde bedrag.

#### **Nettoresultaat**

Als gevolg van de bovenstaande posten veranderde het boekhoudsresultaat van een verlies van € 30,2 miljoen in de eerste helft van 2017 naar een nettowinst van € 6,4 miljoen in de eerste helft van 2018. De verbetering hield verband met de sterke groei van de omzet in de laatste 12 maanden en de eliminatie van de financiële kosten in verband met de herfinanciering in 2017.

#### **Kasmiddelen en kasequivalenten**

De totale positie in geldmiddelen en kasequivalenten (inclusief in pand gegeven geldmiddelen) steeg met € 6,9 miljoen van € 60,0 miljoen op 31 maart 2018 naar € 66,9 miljoen op 30 juni 2018 (en € 25,2 miljoen aan het einde van juni 2017). De toename in contanten stemt overeen met de onderliggende groei van de productverkoop. Vanaf het derde kwartaal zal Pharming driemaandelijks terugbetalingen doen van zijn uitstaande schuldfaciliteit aan Orbimed en daarom verwachten we dat contanten in de rest van het jaar langzaam zullen afnemen.

## Vermogen

Het eigen vermogen van de Onderneming nam toe tot € 40,7 miljoen eind juni (30 juni 2017: € 18,8 miljoen). De toename was het gevolg van uitgeoefende opties en warrants alsmede van het nettoresultaat.

Sinds de laatste verslagdatum van 31 december 2017 heeft de onderneming in totaal 27,7 miljoen aandelen uitgegeven in verband met een aantal opties en warrants. De oefeningen resulteerden in totale contante ontvangsten van € 6,9 miljoen.

Het aantal uitstaande aandelen op 26 juli 2018 is 610.411.871. Het *fully diluted* aantal aandelen op 26 juli 2018 is 657.296.716.

## Performance van het Pharming-aandeel

Gedurende het eerste halfjaar schommelde de aandelenkoers van Pharming rond een gemiddelde prijs van € 1,33 per aandeel. De koers aan het einde van het halfjaar was € 1,40 (30 juni 2017: € 0,31), met een hoogste van € 1,62 in januari en een dieptepunt laagste koers van € 1,15 in april 2018.

## Vooruitzichten

Voor de rest van 2018 verwacht de Onderneming:

- Aanhoudende groei van de inkomsten uit de verkoop van RUCONEST<sup>®</sup>, voornamelijk gedreven door de Amerikaanse activiteiten;
- Het behalen van verdere positieve kwartaalresultaten (operationeel en netto) gedurende de rest van het jaar;
- Voortgaande investeringen in de productie van RUCONEST<sup>®</sup> om de continuïteit van de bevoorrading van de groeiende markten in de VS, Europa en de rest van de wereld te waarborgen;
- Investering in RUCONEST<sup>®</sup> ter profylaxe van HAE (na goedkeuring) en in de ontwikkeling van nieuwe intramusculaire en subcutane versies van RUCONEST<sup>®</sup>;
- Investering in de ontwikkeling van klinische trials met RUCONEST<sup>®</sup> voor andere indicaties, waarbij de unieke eigenschappen van het geneesmiddel kunnen helpen bij het oplossen van grote onvervulde medische behoeften;
- Voortgaande investeringen in onze pijlpijnprogramma's voor de ziekte van Pompe en de ziekte van Fabry;
- We zullen ernaar streven extra ontwikkelingsmogelijkheden en -activa te verwerven zodra de mogelijkheid hiertoe zich voordoet;
- Toenemende marketingactiviteiten waar deze winstgevend zal zijn voor Pharming.

We zullen patiënten in alle regio's van de wereld blijven ondersteunen, omdat we ervan overtuigd zijn dat RUCONEST<sup>®</sup> een snelwerkende, effectieve, betrouwbare en veilige therapie is voor patiënten met erfelijk angio-oedeem.

Er worden geen nadere financiële vooruitzichten verstrekt.

## De Raad van Bestuur

Sijmen de Vries, CEO  
Bruno Giannetti, COO  
Robin Wright, CFO

=== E I N D E P E R S B E R I C H T ===

### BELANGRIJKE INFORMATIE

**Dit bericht is een vertaling van het originele Engelstalige persbericht. In geval van verschillen ten gevolge van vertaling of verschillen in interpretatie, geldt het originele Engelstalige persbericht als 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 Argentinië, 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 vervolgingindicaties.

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](http://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.*

### **Contact:**

#### **Pharming Group N.V.**

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

Bruno Giannetti, COO, Tel: +31 71 524 7400

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

Julia Phillips/ Victoria Foster Mitchell, Tel: +44 203 727 1136

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

Leon Melens,

Tel: +31 6 53 81 64 27

E-mail: [lmelens@lifespring.nl](mailto:lmelens@lifespring.nl)

Pharming Group N.V.

**Consolidated Interim Financial Statements (Unaudited)**  
For the first six months ended 30 June 2018

Consolidated statement of income  
Consolidated statement of comprehensive income  
Consolidated balance sheet  
Consolidated statement of cash flows  
Consolidated statement of changes in equity

Notes to the consolidated interim financial statements

**Appendix: Main Financial Statements reported in US dollars**

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

Consolidated statement of income in US Dollar (unaudited)  
Consolidated balance sheet in US Dollar (unaudited)

Consolidated Statement of Income  
For the first six months ended 30 June

Amounts in €'000, except per share data	Notes	HY 2018	HY 2017
Product sales		59,051	30,109
License fees		403	536
<b>Revenues</b>	6	<b>59,454</b>	<b>30,645</b>
Costs of sales	7	(9,473)	(3,657)
<b>Gross profit</b>		<b>49,981</b>	<b>26,988</b>
Other income		300	167
Research and development		(12,013)	(9,154)
General and administrative		(5,242)	(2,628)
Marketing and sales		(16,736)	(11,140)
<b>Costs</b>	7	<b>(33,991)</b>	<b>(22,922)</b>
<b>Operating result</b>		<b>16,290</b>	<b>4,233</b>
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives		(1,218)	(1,225)
Other financial income and expenses	4, 8	(7,785)	(33,226)
<b>Financial income and expenses</b>		<b>(9,003)</b>	<b>(34,451)</b>
<b>Result before income tax</b>		<b>7,287</b>	<b>(30,218)</b>
Income tax expense		(932)	-
<b>Net result for the period</b>		<b>6,355</b>	<b>(30,218)</b>
<b>Attributable to:</b>			
Owners of the parent		6,355	(30,218)
<b>Total net result</b>		<b>6,355</b>	<b>(30,218)</b>
Basic earnings per share (€)	14	0.0105	(0.0635)
Fully-diluted earnings per share (€)		0.0096	n/a

Consolidated Statement of Comprehensive Income  
For the first six months ended 30 June

<i>Amounts in €'000</i>	Notes	HY 2018	HY 2017
<b>Net result for the period</b>		<b>6,355</b>	<b>(30,218)</b>
Currency translation differences	4	(160)	(672)
Items that may be subsequently reclassified to profit or loss		(160)	(672)
Other comprehensive income, net of tax		(160)	(672)
<b>Total comprehensive income for the period</b>		<b>6,195</b>	<b>(30,890)</b>
<b>Attributable to:</b>			
Owners of the parent		6,195	(30,890)

Consolidated Balance Sheet  
As at date shown

Amounts in €'000	Notes	30 June 2018	31 December 2017
Intangible assets		55,843	56,631
Property, plant and equipment		8,291	8,234
Long term prepayment		1,865	2,296
Deferred tax asset		8,526	9,442
Restricted cash		1,366	1,336
<b>Non-current assets</b>		<b>75,891</b>	<b>77,939</b>
Inventories	9	23,162	18,334
Trade and other receivables		16,775	11,260
Cash and cash equivalents		65,539	58,657
<b>Current assets</b>		<b>105,476</b>	<b>88,251</b>
<b>Total assets</b>		<b>181,367</b>	<b>166,190</b>
Share capital		6,104	5,790
Share premium		387,760	370,220
Legal reserves		(1,098)	(938)
Accumulated deficit		(352,101)	(356,270)
<b>Shareholders' equity</b>	10	<b>40,665</b>	<b>18,802</b>
Loans and borrowings	11	47,860	58,684
Deferred license fees income		1,067	1,467
Finance lease liabilities		247	390
Other financial liabilities		27,155	28,319
<b>Non-current liabilities</b>		<b>76,329</b>	<b>88,860</b>
Loans and borrowings	11	35,174	21,962
Deferred license fees income		800	804
Derivative financial liabilities	12	1,382	8,301
Trade and other payables		26,754	27,198
Finance lease liabilities		263	263
<b>Current liabilities</b>		<b>64,373</b>	<b>58,528</b>
<b>Total equity and liabilities</b>		<b>181,367</b>	<b>166,190</b>

Consolidated Statement of Cash Flows  
For the first six months ended 30 June

Amounts in €'000	HY 2018	HY 2017
<b>Operating result</b>	<b>16,290</b>	<b>4,233</b>
<b>Non-cash adjustments:</b>		
Depreciation, amortization	1,903	1,689
Accrued employee benefits	1,750	872
Deferred license fees	(403)	(536)
<b>Operating cash flows before changes in working capital</b>	<b>19,540</b>	<b>6,258</b>
<b>Changes in working capital:</b>		
Inventories	(4,829)	468
Trade and other receivables	(5,515)	(6,015)
Payables and other current liabilities	(444)	(1,792)
<b>Total changes in working capital</b>	<b>(10,788)</b>	<b>(7,339)</b>
<b>Changes in non-current assets, liabilities and equity</b>	<b>814</b>	<b>(3,109)</b>
<b>Cash generated from (used in) operations before interest and taxes</b>	<b>9,566</b>	<b>(4,190)</b>
Interest received	-	-
<b>Net cash flows generated from (used in) operating activities</b>	<b>9,566</b>	<b>(4,190)</b>
Capital expenditure for property, plant and equipment	(1,380)	(1,457)
Investment intangible assets	(634)	(598)
<b>Net cash flows used in investing activities</b>	<b>(2,014)</b>	<b>(2,055)</b>
Proceeds of loans and borrowings	-	89,139
Payments of transaction fees and expenses	-	(16,051)
Prepayments and interests on loans and borrowings	(7,622)	(73,399)
Proceeds of equity and warrants	6,907	284
<b>Net cash flows generated from (used in) financing activities</b>	<b>(715)</b>	<b>(27)</b>
<b>Increase (decrease) of cash</b>	<b>6,837</b>	<b>(6,272)</b>
Exchange rate effects	75	(620)
Cash and cash equivalents at 1 January	59,993	32,137
<b>Total cash and cash equivalents at 30 June</b>	<b>66,905</b>	<b>25,245</b>
Of which restricted cash	1,366	248
<b>Cash and cash equivalents at 30 June</b>	<b>65,539</b>	<b>24,997</b>

Consolidated Statement of Changes in Equity  
For the first six months ended 30 June

Attributable to owners of the parent

Amounts in €'000	Notes	Number of shares	Share capital	Share Premium
<b>Balance at 1 January 2017</b>		<b>455,587,312</b>	<b>4,556</b>	<b>301,876</b>
Result for the period			-	-
Other comprehensive income			-	-
<b>Total comprehensive income</b>			-	-
Share-based compensation		-	-	-
Bonuses settled in shares		908,437	9	246
Shares issued for cash/conversion of bonds		26,432,796	264	7,306
Warrants exercised/ issued		1,000,000	10	1,479
Options exercised		-	-	-
<b>Total transactions with owners recognized directly in equity</b>		<b>28,341,233</b>	<b>283</b>	<b>9,031</b>
<b>Balance at 30 June 2017</b>		<b>483,928,545</b>	<b>4,839</b>	<b>310,907</b>
<b>Balance at 1 January 2018</b>		<b>579,014,891</b>	<b>5,790</b>	<b>370,220</b>
Result for the period			-	-
Other comprehensive income			-	-
<b>Total comprehensive income</b>			-	-
Share-based compensation		-	-	-
Bonuses settled in shares		961,114	10	354
Shares issued for cash/conversion of bonds		2,746,476	27	753
Warrants exercised/issued		10,348,502	103	3726
Options exercised		17,340,079	173	12,707
<b>Total transactions with owners, recognized directly in equity</b>		<b>31,396,171</b>	<b>314</b>	<b>17,540</b>
<b>Balance at 30 June 2018</b>		<b>610,411,062</b>	<b>6,104</b>	<b>387,760</b>

Attributable to owners of the parent

<i>Amounts in €'000</i>	Notes	Legal reserves	Accumulated Deficit	Total Equity
<b>Balance at 1 January 2017</b>		<b>60</b>	<b>(279,025)</b>	<b>27,467</b>
Result for the period		-	(30,218)	(30,218)
Other comprehensive income		(672)	-	(672)
<b>Total comprehensive income</b>		<b>(672)</b>	<b>(30,218)</b>	<b>(30,890)</b>
Share-based compensation		-	873	873
Bonuses settled in shares		-	-	255
Shares issued for cash/conversion of bonds		-	-	7,570
Warrants exercised/ issued		-	-	1,489
Options exercised		-	-	-
<b>Total transactions with owners, recognized directly in equity</b>		<b>-</b>	<b>873</b>	<b>10,187</b>
<b>Balance at 30 June 2017</b>		<b>(612)</b>	<b>(308,370)</b>	<b>6,764</b>
<b>Balance at 1 January 2018</b>		<b>(938)</b>	<b>(356,270)</b>	<b>18,802</b>
Result for the period		-	6,355	6,355
Other comprehensive income		(160)	-	(160)
<b>Total comprehensive income</b>		<b>(160)</b>	<b>6,355</b>	<b>6,195</b>
Share-based compensation		-	1,133	1,133
Bonuses settled in shares		-	-	364
Shares issued for cash/conversion of bonds		-	-	780
Warrants exercised/issued		-	-	3,829
Options exercised		-	(3,319)	9,562
<b>Total transactions with owners, recognized directly in equity</b>		<b>-</b>	<b>(2,186)</b>	<b>15,668</b>
<b>Balance at 30 June 2018</b>		<b>(1,098)</b>	<b>(352,101)</b>	<b>40,665</b>



## Notes to the Consolidated Interim Financial Statements For the first six months ended 30 June

### *1. Company information*

Pharming Group N.V. is a limited liability public company which is listed on Euronext Amsterdam (PHARM), with its headquarters and registered office located at:

Darwinweg 24  
2333 CR Leiden  
The Netherlands

### *2. Basis of preparation*

The consolidated interim financial statements for the six-month ended 30 June 2018 have been prepared in accordance with IAS 34, 'Interim financial reporting'. The condensed interim financial statements should be read in conjunction with the annual financial statements for the year ended 31 December 2017, which have been prepared in accordance with International Financial Reporting Standards (IFRS) and IFRS Interpretations Committee (IFRS IC) interpretations applicable to companies reporting under IFRS as adopted by the European Union and valid as of the balance sheet date.

### *3. Accounting policies*

The Company has adopted the new IFRS 15 – Revenue from contracts with customers - as at January 1, 2018. The adoption of this new standard has no material impact on these interim financial statements. The Company also adopted the new IFRS 9 – Financial instruments – as at January 1, 2018. The adoption of this new standard has no material impact on these interim financial statements. Other accounting policies are consistent with those of the financial statements for the year ended 31 December 2017.

### *4. Estimates and judgements*

The preparation of interim financial statements in conformity with IFRS requires the use of certain critical accounting estimates. It also requires management to exercise its judgement in the process of applying the Company's accounting policies. In preparing these condensed interim financial statements, the significant judgements made by management in applying the Company's accounting policies were the same as those applied to the consolidated financial statements for the ended 31 December 2017 with one exception. The balance of the intercompany account between the parent and the US subsidiary Pharming Healthcare Inc. is now treated as a short-term cash balance in 2018, rather than informal capital as in previous years. Accordingly, any change in recorded value in the reporting currency will be taken as a gain or loss as the case may be to the income statement. This change reflects the fact that the company has moved to a normal transfer pricing mechanism in which this balance is short term in nature and not equity-like informal capital as in previous years. This impacts only the foreign exchange movement on net cash, as the large cash balances held in the US act as a natural hedge to movements in the recorded debt value due to movements in the exchange rate. In the first half year of 2018, a total amount of €1.6 million has been reported as a credit in the financial income and expenses, whereas in the first half year of 2017 a total amount of €2.0 million was reported as an expense in the currency translation differences under other comprehensive income for the period, because the balance was regarded at that time as informal capital and therefore not subject to foreign exchange movements. **This policy will be applied consistently going forward.**

### *5. Seasonality of operations*

Seasonality has no material impact on Company's interim financial statements.

## 6. Segment information

The Board of Management is the chief operating decision-maker. The Board of Management considers the business from both a geographic and product perspective. From a product perspective, the Company's business is almost exclusively related to the recombinant human C1 esterase inhibitor business. From a geographic perspective, the Company is operating in the areas: the US, Europe and Rest of the world (RoW). The Board of Management primarily measures revenues to assess the performance of the operating areas. Costs and assets are not allocated to the geographic areas.

Total revenues and gross profit per geographic segment for the first half year:

Amounts in € '000	HY 2018	HY 2017
<b>Revenues:</b>		
US	56,328	28,582
Europe	2,627	1,600
RoW	499	463
<b>Total revenues</b>	<b>59,454</b>	<b>30,645</b>
<b>Gross profit:</b>		
US	49,365	26,211
Europe	227	411
RoW	389	366
<b>Total gross profit</b>	<b>49,981</b>	<b>26,988</b>

## 7. Expenses by nature

Cost of product sales in the first half year of 2018 amounted to €9.5 million (HY 2017: €3.7 million). Inventory impairments amounted to an addition of €0.6 million in the first half of 2018 (2017: addition of €0.1 million). The impairment stems from the valuation of the inventories against lower net realizable value, related to reallocation of inventories to the different markets with different prices, based on sales forecasts by management and commercial partners, and clinical programmes.

Operating costs increased to €34.0 million (€33.7 million net of research credit grant income) from €22.9 million in the first half year of 2017. The increase is a result of the increased sales activities in the US, increased development costs for both our current product as the new pipeline, and increased cost for strengthening of supporting departments.

### Employee benefits

Employee benefits are charged to research and development costs, general and administrative costs or marketing and sales costs based on the nature of the services provided.

### Depreciation and amortization charges

Amounts in € '000	HY 2018	HY 2017
Property, plant and equipment	(480)	(266)
Intangible assets	(1,423)	(1,423)
<b>Total depreciation and amortization</b>	<b>(1,903)</b>	<b>(1,689)</b>

The increase of depreciation charges of property, plant and equipment in the first half year of 2018 compared to 2017 mainly relates to the new milk production site in Schaijk (NL).

The amortization of the intangible assets mainly relates to the re-acquired US commercialization rights and are allocated to marketing and sales costs in the statement of income.

## 8. Financial expenses

Amounts in € '000	HY 2018	HY 2017
Interest income	17	-
Interest expenses	(31)	(44)
Foreign currency results	(510)	2,761
Interest loans and borrowings	(6,306)	(12,157)
Contingent consideration	1,164	-
Settlement fees and expenses	(2,119)	(23,786)
<b>Total other financial income and expenses</b>	<b>(7,785)</b>	<b>(33,226)</b>

The reduction of the financial expenses is mainly related to the elimination of the large adjustments required under IFRS in respect of the non-equity elements of the refinancing of the old loans and the amortizing bonds by the new loan from Orbimed.

## 9. Inventories

Inventories include batches of RUCONEST® drug substance and product and skimmed milk available for production of RUCONEST®.

Amounts in € '000	30 June 2018	31 December 2017
Finished goods	17,703	8,271
Work in progress	3,847	6,334
Raw materials	1,612	3,729
<b>Balance at end of period</b>	<b>23,162</b>	<b>18,334</b>

The inventory valuation at 30 June 2018 is stated net of a provision for obsolescence of €1.8 million (2017: €1.0 million) and €0.6 million (2017: €0.3 million) to write inventories down to their net realizable value.

Changes in the adjustment to net realizable value:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2018	Year to 31 December 2017
<b>Balance at 1 January</b>	<b>(336)</b>	<b>(642)</b>
Reversal of (addition to) impairment for the period	(646)	90
Related to costs of product sales	345	207
Related to operating costs	-	9
<b>Balance at end of period</b>	<b>(637)</b>	<b>(336)</b>

In 2018, the addition to the impairment of €0.6 million was based on adjusted sales forecasts. Cost of inventories included in the cost of product sales in the first half year 2018 amounted €9.5 million (2016: €3.7 million). The main portion of inventories at 30 June 2018 has expiration dates starting beyond 2019 and is expected to be sold or used before expiration.

## 10. Equity

The Company's authorised share capital amounts to €8.0 million and is divided into 800,000,000 ordinary shares with a nominal value of €0.01 each. All 610,411,062 shares outstanding at 30 June

2018 have been fully paid-up. Other reserves include those reserves related to currency translation, share-based compensation expenses and other equity-settled transactions. In the first half year of 2018 a total of 31,396,171 new shares have been issued resulting from bonuses settled in shares, conversion of a convertible bond and warrants, and the exercise of options.

Please refer to the Consolidated statement of changes in equity.

### 11. Loans and borrowings

In 2017 the Company entered into a debt facility with Orbimed Royalty Opportunities II, LP of US\$100 million (€91.3 million) secured senior debt funding against 48 months promissory notes with interest of the sum of (i) the Applicable Margin of 11% plus (ii) the greater of (x) One-Month LIBOR and (y) 1.00%. Repayment of the loan will start in September 2018 in quarterly instalments. The Company has the option to prepay the loan before its maturity date. As further consideration for the facility, the lenders received a 4% warrant coverage (9,174,372 warrants) with a strike price of €0.455 representing the closing price of Pharming shares immediately prior to the closing date, plus a 2.5% commitment fee of the principal sum and an assignment fee on the maturity date of \$3.7 million. Other facility fees of €0.6 million have been deferred from the original loans. The warrants have been separated from the loan and recognised in Equity.

The Company, and its subsidiaries, have pledged all receivables, movable assets and intellectual property rights as security to the new lenders, in the same way as those assets were pledged to the original lenders.

In the first half year 2018 all 9,174,372 warrants have been exercised by the lender and have been converted into 6,315,235 ordinary shares.

Initial recognition and movements of the loan was as follows:

<i>Amounts in € '000</i>	Period to 30 June 2018	Year to 31 December 2017
<b>Carrying value initial recognition</b>		<b>85,544</b>
<b>Carrying value at 1 January 2018</b>	<b>79,812</b>	
Amortized costs	6,286	7,406
Interest paid	(5,384)	(5,726)
Revaluation loan	2,320	(7,412)
<b>Carrying value at end of period</b>	<b>83,034</b>	<b>79,812</b>
-/- current portion		(21,451)
<b>Non-current portion</b>		<b>58,361</b>

### Ordinary Convertible Bonds

All of the Ordinary Convertible Bonds issued in 2016 have now been converted or redeemed in accordance with their terms.

Initial recognition and movements of the convertible bonds were as follows:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2018	Year to 31 December 2017
<b>Balance at 1 January</b>	834	5,333
Amortized costs	19	1,251
Interest paid	-	(860)
Adjustment net present value	396	6,402
Redemption/conversion	(1,249)	(11,292)
<b>Balance at end of period</b>	-	<b>834</b>
-/- current portion	-	(511)
<b>Non-current portion</b>	-	<b>323</b>

### 12. Derivative financial liabilities

Derivative financial liabilities include conversion options embedded in borrowings and warrants issued in relation to the issue of equity and loans in 2013, 2015 and 2016. Derivative financial liabilities include the initial fair value of warrants as well as changes in the fair value of the warrants resulting from adjustments of their exercise prices.

In 2018 a total number of 4.9 million of warrants have been exercised out of the warrants with expiration date in 2021, with a total fair value of € 4.6 million.

Also in 2018, the ordinary convertible bond issued in 2016 has been converted or redeemed in accordance with their terms. A total amount with a fair value of € 2.6 million has been converted.

Movement of derivative financial liabilities can be summarized as follows:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2018	Year to 31 December 2017
<b>Balance at 1 January</b>	8,301	9,982
Reclassification from equity		19,552
Fair value losses (gains) derivatives	244	40,284
Conversion into shares	(7,163)	(61,517)
<b>Balance at end of period</b>	<b>1,382</b>	<b>8,301</b>

Fair value gains and losses on derivatives have been presented within financial income and expenses.

### 13. Commitments and contingencies

There were no material changes to the commitments and contingent liabilities from those disclosed in Note 30 of the 2017 Annual Report.

### 14. Fully-diluted shares

The total number of outstanding shares at 30 June 2018 was 610,411,062. The weighted average shares outstanding over the first half year were 605,667,099. The basic earnings per share, based on the weighted average, was € 0.010 for the first half year 2018.

Since the reporting date, the company has issued 809 shares through the exercise of employee options. The number of issued shares as at 26 July 2018 is 610,411,871.

The composition of the number of shares and share rights outstanding as well as authorised share capital as at 30 June 2018 is provided in the following table.

	31 December 2017	Shares issued	Shares reserved	30 June 2018
Shares	579,014,891	31,396,171		610,411,062
Warrants	15,251,000	(14,028,289)		1,222,711
Options	54,901,629	(17,052,550)	(250,000)	37,599,079
Convertible bonds	2,746,476	(2,746,476)		-
LTIP	7,974,803	(961,114)	1,050,175	8,063,864
<b>Issued</b>	<b>659,888,799</b>			<b>657,296,716</b>
Available for issue	140,111,201			142,703,284
<b>Authorised share capital</b>	<b>800,000,000</b>			<b>800,000,000</b>

The composition of the number of shares and share rights outstanding as well as authorised share capital as per the date of these interim financial statements is provided in the following table.

	30 June 2018	Shares issued	Shares reserved	26 July 2018
Shares	610,411,062	809		610,411,871
Warrants	1,222,711			1,222,711
Options	37,599,079		(809)	37,598,274
LTIP	8,063,864			8,063,864
<b>Issued</b>	<b>657,296,716</b>			<b>657,296,716</b>
Available for issue	142,703,284			142,703,284
<b>Authorised share capital</b>	<b>800,000,000</b>			<b>800,000,000</b>

#### 15. Events since the end of the reporting period

There have been no significant changes or material events since the reporting date.

Appendix: Main Financial Statements reported in US dollars

Consolidated Statement of Income in US Dollars  
For the first six months ended 30 June

<i>Amounts in \$'000, except per share data</i>	HY 2018	HY 2017
Product sales	71,459	32,662
License fees	488	581
<b>Revenues</b>	<b>71,947</b>	<b>33,243</b>
Costs of sales	(11,464)	(3,967)
<b>Gross profit</b>	<b>60,483</b>	<b>29,276</b>
Other income	362	182
Research and development	(14,537)	(9,930)
General and administrative	(6,343)	(2,851)
Marketing and sales	(20,253)	(12,085)
<b>Costs</b>	<b>(41,133)</b>	<b>(24,866)</b>
<b>Operating result</b>	<b>19,712</b>	<b>4,592</b>
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives	(1,474)	(1,329)
Other financial income and expenses	(9,711)	(37,706)
<b>Financial income and expenses</b>	<b>(11,185)</b>	<b>(39,035)</b>
<b>Result before income tax</b>	<b>8,527</b>	<b>(34,443)</b>
Income tax expense	(1,128)	-
<b>Net result for the period</b>	<b>7,399</b>	<b>(34,443)</b>
<b>Attributable to:</b>		
Owners of the parent	7,399	(34,443)
<b>Total net result</b>	<b>7,399</b>	<b>(34,443)</b>
Basic earnings per share (\$)	0.012	(0.072)
Fully-diluted earnings per share (\$)	0.012	n/a



Consolidated Balance Sheet in US Dollars  
As at date shown

<i>Amounts in \$'000</i>	30 June 2018	31 December 2017
Intangible assets	65,022	67,827
Property, plant and equipment	9,654	9,862
Long term prepayment	2,171	2,749
Deferred tax asset	9,928	11,309
Restricted cash	1,592	1,600
<b>Non-current assets</b>	<b>88,367</b>	<b>93,347</b>
Inventories	26,971	21,958
Trade and other receivables	19,533	13,487
Cash and cash equivalents	76,313	70,254
<b>Current assets</b>	<b>122,817</b>	<b>105,699</b>
<b>Total assets</b>	<b>211,184</b>	<b>199,046</b>
Share capital	7,108	6,935
Share premium	451,508	443,412
Legal reserves	(1,280)	(1,124)
Accumulated deficit	(409,986)	(426,703)
<b>Shareholders' equity</b>	<b>47,350</b>	<b>22,520</b>
Loans and borrowings	55,729	70,286
Deferred license fees income	1,242	1,757
Finance lease liabilities	288	467
Other financial liabilities	31,619	33,918
<b>Non-current liabilities</b>	<b>88,878</b>	<b>106,428</b>
Loans and borrowings	40,957	26,304
Deferred license fees income	932	962
Derivative financial liabilities	1,609	9,942
Trade and other payables	31,152	32,575
Finance lease liabilities	306	315
<b>Current liabilities</b>	<b>74,956</b>	<b>70,098</b>
<b>Total equity and liabilities</b>	<b>211,184</b>	<b>199,046</b>