

Persbericht

www.pharming.com

Pharming publiceert financiële resultaten over 2016

Leiden, 9 maart 2017: Pharming Group N.V. (“Pharming” of “De Onderneming”) (Euronext Amsterdam: PHARM) maakt de (niet-gecontroleerde) financiële resultaten over het boekjaar eindigend op 31 december 2016 bekend.

Pharming organiseert vandaag om 09:30 uur (CET) een conference call waarin CEO Sijmen de Vries en CFO Robin Wright de jaarcijfers van Pharming zullen toelichten.

Inbelnummer: +31 (0) 20 716 8427; Conference ID 20674953#

[Link naar presentatie](#) met Password: 684270

Operationele hoofdpunten 2016

- December: Afronding terugkoop van Valeant van alle verkooprechten van RUCONEST® in Noord-Amerika in een transactie ter waarde van \$125 miljoen
- Juli: positieve resultaten van een fase II klinische studie met RUCONEST® ter preventie van erfelijk angio-oedeem (HAE). Primaire en secundaire eindpunten van studie behaald.
- Mei: Paul Sekhri benoemd tot voorzitter Raad van Commissarissen; oud-voorzitter Jaap Blaak blijft aan als lid van de Raad
- Februari: uitbreiding distributieovereenkomst met Cytobioteck in Latijns Amerika – nieuwe markten Argentinië, Costa Rica, Dominicaanse Republiek en Panama, naast bestaande Colombia en Venezuela
- Februari: wijziging van label voor verkoop van RUCONEST® in Europa; testen op konijnenallergie voorafgaand aan de eerste toediening van RUCONEST was niet langer vereist
- Juli: aanpassing van distributieovereenkomst met SOBI. Marketing en verkoop in 21 additionele landen.

Financiële hoofdpunten

- €104 miljoen nieuwe financiering als onderdeel van de transactie met Valeant met een combinatie van een claimmissie, een nieuwe lening en converteerbare obligaties
- Omzet uit uitverkopen nam toe tot €13,7 miljoen (2015: €8,6 miljoen) voornamelijk dankzij verbeterde afname in de VS
- Totale omzet nam toe van €10,8 miljoen in 2015 tot €15,9 miljoen in 2016 (inclusief €2,2 miljoen licentie-inkomsten)
- Het bedrijfsresultaat verbeterde naar een verlies van €11,5 miljoen, komend van een verlies van €12,8 miljoen, dit ondanks aanzienlijk meer R&D- en marketing activiteiten

- Door de kosten verbandhoudend met de Valeant-transacties nam het nettoverlies toe tot €17,5 miljoen, vergeleken met een verlies van €10,0 miljoen in 2015.
- De vermogenspositie verbeterde van €23,8 miljoen in 2015 tot €27,5 miljoen in 2016, voornamelijk dankzij de nieuwe financiering, inclusief de claimemissie die €8,8 miljoen opbracht
- Voorraden namen toe van €16,2 miljoen in 2015 tot €17,9 miljoen in 2016, grotendeels als gevolg van de noodzaak om het verbeterde verkoopniveau in de VS af te dekken, alsmede van de voorbereidingen voor de verkoop van de zelftoedieningskits in Europa
- De kaspositie van de Onderneming nam toe tot €32,1 miljoen ultimo 2016, vergeleken met 31,8 miljoen per jaareinde 2015

Gebeurtenissen na balansdatum

- Aanpassing door de EMA van de Europese marketingvergunning na de goedkeuring van zelftoediening met RUCONEST® tegen aanvallen van erfelijk angio-oedeem door middel van een specifiek ontworpen RUCONEST® Toedieningskit
- Conversies door een aantal obligatiehouders in januari en februari 2017 leidden tot een afname van het totaal aantal aflosbare obligaties (van €45,0 miljoen naar €38,9 miljoen. Hierdoor was er geen aflossing in contanten benodigd voor de eerste termijn per 1 februari en slechts €125.000 voor de tweede per 1 maart.

Toelichting CEO Sijmen de Vries

“2016 was een belangrijk jaar voor Pharming. Er werd een aantal voor ons zeer positieve mijlpalen bereikt die in december uitmondde in een voor Pharming transformerende terugkoop van de commerciële rechten voor RUCONEST® in Noord-Amerika van Valeant Pharmaceuticals International, Inc.”

“Vroeg in het jaar breidden we onze samenwerking met Cytobioteck in Latijns Amerika uit, waarmee we vier landen aan ons marktgebied aldaar toevoegden. Kort daarna pasten we onze overeenkomst met SOBI aan, waarmee we de verkooprechten van RUCONEST® in een aantal markten in West-Europa, Noord-Afrika en het Midden-Oosten weer in eigen hand kregen.”

“In mei bevestigde de European Medicines Agency (EMA) dat testen op konijnenallergie voorafgaand aan de eerste toediening van RUCONEST® niet langer meer vereist was. Later in het jaar besloot het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) positief te adviseren ten aanzien van behandeling patiënten met een specifiek ontworpen zelftoedieningskit voor RUCONEST®. De EMA bekrachtigde deze aanbeveling begin 2017 met de aanpassing van het label. De EU-goedkeuring komt bovenop de eerdere Amerikaanse goedkeuring voor zelftoediening in 2014.”

“In juli 2016 werden klinisch en statistisch positieve resultaten gepubliceerd van onze gerandomiseerde dubbelblinde Fase II klinische studie met RUCONEST® voor profilaxe (preventie) van aanvallen van erfelijk angio-oedeem (HAE). Daarbij werden alle primaire eindpunten behaald. De studie toonde aan dat RUCONEST®, eenmaal per week toegediend, tot een afname van de frequentie van aanvallen leidt die sterk overeenkomt met die van thans goedgekeurde profilaxe-producten (circa 50% afname van aanval frequentie in ongeveer 50% van de patiënten). Terwijl bij toediening tweemaal per week er een ongeëvenaarde responsratio (afname van de aanvalsfrequentie met tenminste 50%) van 97% werd bereikt. De gemiddelde afname van de frequentie bedroeg 73%. Deze resultaten tonen nogmaals aan dat de juiste dosering van onze C1 esterase remmer tot resultaten leidt waarop patiënten kunnen vertrouwen.”

“Voor de verdere verbetering van het toedieningsgemak van RUCONEST®, slaagden onze R&D-mensen in de formulering van een ampul met een hoge concentratie RUCONEST®, zodanig dat we thans toewerken naar de start binnen twaalf maanden van klinische proeven met intramusculaire en/of subcutane toediening van kleinere injecties met RUCONEST®.”

Na een eerste aankondiging van de voorwaardelijke transactie in augustus, maakten we in december de definitieve terugkoop van de Noord-Amerikaanse commerciële rechten voor RUCONEST® van Valeant bekend tegen een ‘upfront’-betaling van US\$60 miljoen. Daarnaast worden in de komende jaren eenmalige betalingen gedaan afhankelijk van het behalen van een beperkt aantal specifieke mijlpalen in de verkopen, tot een maximum van US\$65 miljoen.

“Voor deze overeenkomst diende de Onderneming voldoende financiering bijeen te brengen met het oog op de betaling van het ‘upfront’ bedrag aan Valeant, alsmede voor aanvullende investeringen in de commercialisatie van RUCONEST® in zowel de VS als Europa. Een zeer substantieel financieel pakket van €104 miljoen stelde ons in staat door te gaan en de transactie op 7 december af te ronden. Het pakket was gestructureerd met het doel om de verwatering voor onze aandeelhouders te minimaliseren. We hebben dit weten te realiseren via een combinatie van een kleine claimemissie, een significante lening en twee converteerbare obligatieleningen, die elk konden worden geconverteerd tegen een aanzienlijke premie op de koers van het aandeel op de datum van de uiteindelijke transactie.”

“De overgang van het verkoopteam van Valeant naar Pharming, als onderdeel van de transactie, is voortvarend verlopen. Daarbij moest dit team van de een op de andere dag in plaats van voor Valeant, voor Pharming RUCONEST® gaan verkopen. Onmiddellijk na de deal zijn we in de Amerikaanse markt gestart met plannen voor de verhoging van de naamsbekendheid en de verkopen van RUCONEST®. We hebben inmiddels extra ervaren verkoopprofessionals op het gebied van HAE/zeldzame aandoeningen aangetrokken, alsmede zogeheten ‘medical science liaison officers’ en een ervaren managementteam gespecialiseerd in marketing, verkoop, commerciële inspanningen en patiëntondersteuning.”

“Dankzij deze overgangen in de EU en de VS hebben we nu een commercieel optimale aanwezigheid in zowel West-Europa als de Verenigde Staten en kunnen we ons volledig richten op het realiseren van ons doel om in de loop van 2017 operationeel winstgevend te worden.”

“De enorme steun en inzet van onze mensen hebben Pharming gemaakt tot wat het vandaag is. Ik wil hier graag alle Pharmingmedewerkers, maar ook onze investeerders, partners en banken danken voor hun steun en betrokkenheid in 2016. Dit stelde ons in staat om in december de transformerende transactie af te ronden waarmee we RUCONEST® terugkregen en het fundament voor significante verdere groei hebben gelegd.”

“Ik kijk met vertrouwen uit naar een versnelling van de groei van Pharming in 2017 met toenemende verkopen, een aantrekkelijke pijplijn van producten en nieuwe kansen voor verbeterde aandeelhouderswaarde.”

Leiden, 9 maart 2017

Sijmen de Vries

Chief Executive Officer en Voorzitter van de Raad van Bestuur

Financieel overzicht

Bedragen in €mln, behalve gegevens per aandeel

	2016	2015	% Verandering
Winst- en Verliesrekening			
Omzet	15,9	10,8	47%
Brutowinst	11,2	6,0	87%
Bedrijfsresultaat	(11,5)	(12,8)	10%
Nettoresultaat	(17,5)	(10,0)	(75%)
Balans			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	32,1	31,8	1%
Informatie per aandeel			
Winst/verlies per aandeel (conversierechten niet meegerekend (€))	(0,042)	(0,024)	(75%)

Overzicht gebeurtenissen 2016

Operationeel

- Pharming kocht alle commerciële rechten voor RUCONEST® in de VS, Canada en Mexico terug van Valeant in december 2016 in een transactie ter grootte van \$125 miljoen. Van dit bedrag werd in december 2016 een 'upfront'-betaling gedaan van \$60 miljoen. De additionele \$65 miljoen bestaan uit zichzelf financierende mijlpaalbetalingen die elk betaalbaar worden zodra Pharming in de komende jaren bepaalde specifieke, maar niet bekendgemaakte, verkoopniveaus heeft bereikt. Om deze transactie mogelijk te maken verhoogde Pharming het maatschappelijk kapitaal van 650 miljoen naar 800 miljoen aandelen tijdens een Buitengewone Algemene Vergadering van Aandeelhouders in oktober 2016.
- In juli maakte Pharming de positieve resultaten bekend van een Fase II Klinische studie met RUCONEST® (recombinant C1 esterase remmer, 50 IU/kg) voor de preventie (profilaxe) van aanvallen bij patiënten met erfelijk angio-oedeem. Daarbij werden alle primaire eindpunten behaald. RUCONEST® toonde een ten opzichte van placebo klinisch relevante en statistisch significante afname in de aanvalsfrequentie bij zowel toediening tweemaal per week als eenmaal per week.
- In mei 2016 werd Paul Sekhri benoemd tot voorzitter Raad van Commissarissen; oud-voorzitter Jaap Blaak bleef aan als lid van de Raad.
- In februari breidde Pharming de distributieovereenkomst met Cytobiotech S.A.S. in Latijns Amerika uit met de nieuwe markten Argentinië, Costa Rica, Dominicaanse Republiek en Panama, naast de bestaande Colombia en Venezuela.
- Het label voor de verkoop van RUCONEST® in Europa werd in februari 2016 gewijzigd met het vervallen van het vereiste tot het testen van patiënten op konijnenallergie voorafgaand aan de eerste toediening van RUCONEST en het toestaan van toediening aan adolescenten met erfelijk angio-oedeem. Sinds het jaareinde heeft de EMA de Europese marketingvergunning aangepast na de goedkeuring van zelftoediening met RUCONEST® tegen aanvallen van erfelijk angio-oedeem door middel van een specifiek ontworpen RUCONEST® Toedieningskit
- In juli 2016 pasten Pharming en SOBI hun distributieovereenkomst aan, waarmee Pharming RUCONEST® nu zelf direct in een additionele 21 landen kan verkopen. Deze landen zijn Algerije, Andorra, Bahrein, België, Frankrijk, Ierland, Jordanië, Koeweit, Libanon, Luxemburg,

Marokko, Oman, Portugal, Qatar, Syrië, Spanje, Zwitserland, Tunesië, De Verenigde Arabische Emiraten, het Verenigd Koninkrijk en Jemen.

Financiële gebeurtenissen

- Als onderdeel van de transactie met Valeant bracht de Onderneming €104 miljoen nieuw kapitaal bijeen via een combinatie van een claimemissie, een nieuwe lening en converteerbare obligatieleningen. De oude lening van Oxford Finance en Silicon Valley Bank werd volledig afgelost met de opbrengsten van deze nieuwe financiering. Ook de in de deal overeengekomen 'upfront'-betaling van \$60 miljoen aan Valeant werd uit deze financiering betaald. Het saldo zal worden aangewend voor de promotie van RUCONEST® in alle 'directe' markten en voor vergroting van de productiecapaciteit zodra dat vereist is.
- De opbrengsten van productverkopten namen toe tot €13,7 miljoen (2015: €8,6 miljoen), voornamelijk dankzij de verbeterde verkopen in de VS, en door het effect van de ontvangst van volledige inkomsten van de verkopen in de laatste drie weken van het jaar na afronding van de Valeant-deal (in plaats van de voorgaande 30% van de netto-verkopen volgens de toeleveringsovereenkomst met Valeant).
- De totale omzet nam toe van €10,8 miljoen in 2015 tot €15,9 miljoen in 2016 (inclusief €2,2 miljoen licentie-inkomsten)
- Het bedrijfsresultaat verbeterde tot €11,5 miljoen negatief vergeleken met €12,8 miljoen negatief over 2015, ondanks een aanzienlijke toename van de R&D- en marketing activiteiten.
- Het nettoverlies van €17,5 miljoen nam significant toe vergeleken met de €10,0 miljoen in 2015, volledig als gevolg van een verandering in de Financiële Baten en Lasten van een bate in 2015 (dankzij een positieve herwaardering van de warrant-schema's van de Onderneming onder IFRS) naar een last van €6,0 miljoen in 2016. Dit kwam voort uit de kosten verband houdend met de financiering en aflossing van de leningen als onderdeel van de Valeant-deal. Zonder deze effecten zou het nettoresultaat zijn verbeterd.
- De vermogenspositie verbeterde van €23,8 miljoen in 2015 naar €27,8 miljoen in 2016, voornamelijk dankzij de nieuw ingebrachte financiering, inclusief de claimemissie die €8,8 miljoen opbracht.
- Voorraden namen toe van €16,2 miljoen in 2015 tot €17,9 miljoen in 2016, grotendeels als gevolg van de noodzaak om het verbeterde verkoopniveau in de VS af te dekken, alsmede van de voorbereidingen voor de verkoop van de zelftoedieningskits in Europa
- De kaspositie, inclusief de in pand gegeven geldmiddelen, verbeterde van €13,8 miljoen ultimo 2015 naar €32,1 miljoen per eind 2016. Dit was voornamelijk te danken aan kasstromen verband houdend met de toename van de voorraden RUCONEST®, een aanzienlijke toename van de R&D-activiteiten en de instroom van liquiditeiten van de nieuwe lening van US\$40 miljoen (€36,7 miljoen) van Kreos Capital and Silicon Valley Bank tegen een vaste rente van 8,25% per jaar, een claimemissie van €8,8 miljoen, de uitgifte van een gewone obligatielening van €12,5 miljoen en een aflosbare obligatielening van €45,0 miljoen, dit alles in december. Maar ook door de uitoefening van warrants ter waarde van €0,5 miljoen en de vooruitbetaling van voorraden van onze Latijns-Amerikaanse partner Cytobioteck. De lening en de uitgifte van de obligaties werden gebruikt voor betaling van de Valeant-transactie én voor de aflossing van de bestaande lening van \$17,0 miljoen (€15,5 miljoen) van Oxford Finance en Silicon Valley Bank, maar ook voor het ter beschikking krijgen van gelden voor de investering in nieuwe teams voor de marketing en verkoop van RUCONEST® in de Amerikaanse en Europese markten.

Gebeurtenissen na balansdatum

Na 31 december 2016 hebben de navolgende gebeurtenissen plaatsgevonden:

- Na het positieve advies van de Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) in oktober 2016, heeft de Europese Commissie uitbreiding van de marketingvergunning (label) voor RUCONEST® goedgekeurd voor zelftoediening van RUCONEST® met behulp van de toedienings-kit bij acuut hereditair (erfelijk) angio-oedeem (HAE). Het besluit van de Europese Commissie staat zelfstandige toediening van RUCONEST® door (jong)volwassenen toe bij acute aanvallen van HAE met de speciaal hiervoor ontwikkelde toedienings-kit in de vertrouwde thuishouding, of waar dan ook, zonder hulp van een zorgprofessional.
- In januari en februari 2017 heeft een aantal houders van de Aflosbare Obligatielening 2017/18 obligaties geconverteerd in 20.723.193 aandelen Pharming, voorafgaand aan de vervaldag voor de betaling van de eerste en tweede termijn van deze obligatielening. De twee conversies zijn verrekend met de geplande eerste én tweede aflossing van de Obligaties op 1 februari 2017 en 1 maart 2017. Hiermee werd de eerste aflossing volledig en de tweede nagenoeg geheel voldaan. De conversies vonden plaats tegen de conversieprijs van de Aflosbare Obligaties van €0,289 per aandeel, een premie van 41% ten opzichte van de claimprijs in de claimemissie die aan bestaande aandeelhouders op die dag werd aangeboden. Als gevolg van deze conversies is het totaalbedrag aan uitstaande Aflosbare Obligaties afgenomen van €45,0 miljoen naar €38,9 miljoen.

Financieel Overzicht

Omzet en brutowinst

De omzet nam toe tot €15,9 miljoen in 2016, vergeleken met €10,8 miljoen in 2015. Beide jaren bevatten €2,2 miljoen aan vrijgevallen uitgestelde licentie-inkomsten. Deze reflecteren een deel van eerdere licentiebetalingen van partners waaronder SOBI, Salix en SIPI, die overeenkomstig de accountancyrichtlijnen waren gealloceerd over verscheidene boekjaren.

De inkomsten voor Pharming uit de verkopen van Pharming en haar partners steeg tot €13,7 miljoen (2015: €8,6 miljoen), inclusief bijna een volle maand netto-omzet uit de VS volgend uit de Valeant-transactie in december 2016, bovenop licht verbeterde verkopen over het gehele jaar voor RUCONEST® in de VS (€11,8 miljoen, komend van €6,3 miljoen in 2015). Dit toont het directe effect van de Valeant-transactie voor de omzet. De verkopen in de VS over de eerste negen maanden van 2016 bedroegen €5,8 miljoen, vergeleken met het vierde kwartaal alleen al €6,0 miljoen.

De verkopen van RUCONEST® in Europa en de rest van de wereld kwamen uit op €1,9 miljoen. Dit reflecteert grotendeels de stagnerende verkopen in Europa na een aanpassing van het voorraadniveau bij SOBI in het eerste kwartaal van 2016

De kosten voor de productverkopten bedroegen in 2016 €4,7 miljoen, vergeleken met €4,8 miljoen in 2015. Deze daling is te danken aan volume- en andere besparingen door een beter voorraadmanagement, gedeeltelijk voortkomend uit hogere verkoopniveaus in de VS.

In 2016 vond een impairment (waarde-afboeking) van €0,3 miljoen plaats voor voorraadkosten (2015: vrijval van €0,2 miljoen). De impairmentkosten houden verband met kosten van producten die uitstijgen boven de verwachte verkoopprijs in bepaalde markten, normaal gesproken als gevolg van

onvolkomenheden in het product, of met de korte periode tot het vervallen van de houdbaarheidsdatum van een bepaalde batch van het product.

De brutowinst nam toe van €6,0 miljoen in 2015 tot €11,2 miljoen in 2016, een toename van 87%. Deze stijging was voornamelijk te danken aan verbeterde verkopen in de VS en het effect van de Valeant-transactie in december 2016, bovenop de toename van de marketing- en verkoopkosten in de VS.

Operationele kosten

De operationele kosten stegen van €19,0 miljoen in 2015 naar €23,1 miljoen in 2016. Deze toename weerspiegelt de toegenomen R&D-kosten van de nieuwe pijplijn-programma's en de toegevoegde kosten voor de marketing- en verkoopactiviteiten in zowel de VS vanaf december als in de nieuwe markten, met name Frankrijk en het Verenigd Koninkrijk, die werden overgenomen van SOBI in oktober 2016.

De R&D-kosten namen toe tot €15,4 miljoen, vergeleken met 14,2 miljoen in 2015. In 2016 zijn de kosten voornamelijk gemaakt met de ontwikkeling van de twee nieuwe belangrijke pijplijn-programma's, alsmede met de afronding van de Fase II klinische studie voor de profilaxe van HAE.

De algemene en administratieve kosten namen toe tot €4,6 miljoen, tegen €3,7 miljoen in 2015. De stijging is voornamelijk toe te schrijven aan de komst van senior management in de VS en kosten verband houdend met de Valeant-transactie.

De marketing- en verkoopkosten van €3,1 miljoen (2015: €1,1 miljoen) laten de additionele nieuwe directe verkoopactiviteiten zien in de VS en Frankrijk en het Verenigd Koninkrijk in Europa.

Bedrijfsresultaat

Het operationele resultaat verbeterde naar een verlies van €11,5 miljoen, vergeleken met een verlies van €12,8 miljoen in 2015, dit ondanks een aanzienlijke toename van de R&D- en marketing- en verkoopactiviteiten in 2016. Dit heeft grotendeels te maken met het effect van de Valeant-transactie. In september 2016 bedroeg het operationele verlies over de eerste negen maanden reeds €9,4 miljoen (€3,1 miljoen per kwartaal). Dit houdt in dat het vierde kwartaal het operationeel verlies slechts €2,2 miljoen bedroeg, ondanks de transactie- en andere kosten die in die periode werden genomen.

Financiële Baten en Lasten

Het nettoverlies in 2016 op de financiële baten en lasten bedroeg €6,0 miljoen, vergeleken met een nettowinst van €2,9 miljoen in het jaar ervoor. Dit is voornamelijk het gevolg van een veel lagere bate op de herwaardering van warrants van €0,1 miljoen (2015: €3,4 miljoen), en de kosten van de nieuwe lening en overige financieringskosten van €6,1 miljoen.

Nettoresultaat

Op basis van bovenstaande nam het nettoverlies toe van €10,0 miljoen in 2015, tot €17,5 miljoen in 2016. Veel van deze kosten zijn eenmalig, alhoewel rente- en daarmee gerelateerde kosten er ook in 2017 en daarna zullen zijn.

Voorraden

De voorraden namen toe van €16,2 miljoen in 2015 tot €17,9 miljoen in 2016, hoofdzakelijk door de noodzaak voor het afdekken van de verbeterde verkoopniveaus in de VS, alsmede door de voorbereidingen voor de verkoop van de zelftoedieningskits in Europa.

Geldmiddelen en kas-equivalenten

Het totaal van de geldmiddelen en kasequivalenten (inclusief in pand gegeven geldmiddelen) nam toe van €31,8 miljoen per jaareinde 2015 naar €32,1 miljoen per ultimo 2016. De belangrijkste cashflow-items betroffen het operationeel verlies van €11,5 miljoen (2015: €12,8 miljoen), betaling van het 'upfront'-bedrag van \$60 miljoen aan Valeant, een toename van de voorraden met €1,7 miljoen, een stijging van de handelsvorderingen van €4,2 miljoen, een toename van de handels- en andere schulden van €7,0 miljoen en een netto instroom van liquiditeiten en schuldfinanciering van €77,3 miljoen, exclusief transactiefees en -kosten.

Vermogen

De vermogenspositie verbeterde van €23,8 miljoen in 2015 tot €27,5 miljoen in 2016, voornamelijk als gevolg van de netto financiering uit de claimemissie en de converteerbare financieringen naast het nettoverlies over 2016 dat in mindering is gebracht op de overige reserves.

Performance van het Pharming-aandeel

Gedurende 2016 bewoog de koers van het aandeel Pharming rond een gemiddelde van €0,23 per aandeel. De koers per jaareinde was €0,22 (2015: €0,28), met een hoogste koers van €0,31 in maart en een laagste van €0,17 in juni 2016.

Gedurende het jaar vond uitgifte van nieuwe aandelen plaats aan investeerders onder meer in verband met de claimemissie, waarmee in totaal 42.981.939 nieuwe aandelen werden uitgegeven. 100.000 nieuwe aandelen werden uitgegeven door uitoefening van onderliggende warrants en 533.583 aandelen werden geplaatst bij leden van de Raad van Bestuur en medewerkers in plaats van een bonus in contanten met een totale waarde van €0,1 miljoen. Daarmee werden in 2016 in totaal 43.615.522 aandelen uitgegeven. Sinds het jaareinde zijn nog eens 20.723.193 nieuwe aandelen uitgegeven door de conversie van een aantal van de Aflosbare Obligaties (2017/18), waarmee het totaalbedrag aan deze uitstaande obligaties afnam van €45,0 miljoen naar €38,9 miljoen.

VOORUITZICHTEN

Voor de rest van 2017 verwacht de onderneming:

- Voortgaande groei van de RUCONEST®-verkopen, voornamelijk gedreven door de Amerikaanse activiteiten.
- Het bereiken van positieve operationele kwartaalresultaten in de loop van het jaar.
- Voortgaande investeringen in de productie van RUCONEST® voor het zekerstellen van de continuïteit van de levering in de groeiende markten in de VS, Europa en de rest van de wereld.
- Investeringen voor de goedkeuring of een aanvullend klinisch onderzoek voor RUCONEST® in profilaxe van erfelijk angio-oedeem, de ontwikkeling van een kleine intraveneuze versie, alsmede nieuwe intramusculaire en subcutane versies van RUCONEST®.
- We blijven daarnaast zorgvuldig investeren in de nieuwe programma's in de pijnpijn voor de ziekten van Pompe en Fabry, alsmede andere nieuwe ontwikkelingsmogelijkheden en overige mogelijkheden als die zich aandienen.
- Toenemende marketinginspanningen waar deze kunnen bijdragen aan de winstgevendheid van Pharming, zoals in onze thans belangrijkste markten in de Verenigde Staten, Oostenrijk, Frankrijk, Duitsland, het Verenigd Koninkrijk en Nederland.

- We blijven onze marketingpartners waar mogelijk ondersteunen voor de maximalisatie van de verkopen en de distributiekansen van RUCONEST® voor patiënten in alle regio's, aangezien we ervan overtuigd zijn dat RUCONEST® de snelst werkende, meest effectieve, meest betrouwbare en veiligste therapie is die voor patiënten met erfelijk angio-oedeem beschikbaar is.

Voor 2017 worden geen nadere financiële vooruitzichten gegeven.

Alhoewel het vereiste van kwartaalberichtgeving onder de nieuwe EU Transparantie Richtlijn, alsmede de Geamendeerde Transparantie Richtlijn Invoeringswet niet meer is voorgeschreven, is Pharming voornemens om op vrijwillige basis haar operationele en financiële kwartaalberichtgeving voort te zetten.

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 biofarmaceutische onderneming gericht op de ontwikkeling van innovatieve producten voor de veilige en effectieve behandeling van zeldzame aandoeningen en ziekten waarvoor nog geen therapieën voorhanden zijn.

Pharmings leidende medicijn RUCONEST® (conestat alfa) is een recombinant (DNA waarin een stukje menselijk DNA dat codeert voor het geneesmiddel, is ingelast) humane C1 esterase remmer, die is goedgekeurd voor de behandeling van patiënten met aanvallen van acuut erfelijk angio-oedeem in Europa, de Verenigde Staten, Israël en Zuid- Korea. In andere gebieden waar het nog geen marketingautorisatie heeft ontvangen is het medicijn beschikbaar op 'named-patient' basis via het Global Access Programme (GAP) van (HAEi) de internationale patiëntenorganisatie (het HAEi- GAP).

RUCONEST® wordt door Pharming zelf verkocht in Algerije, Andorra, Bahrein, België, Duitsland, Frankrijk, Ierland, Jordanië, Koeweit, Libanon, Luxemburg, Marokko, Nederland, Oman, Oostenrijk, Portugal, Qatar, Syrië, Spanje, Zwitserland, Tunesië, Verenigde Arabische Emiraten, het Verenigd Koninkrijk, De Verenigde Staten van Amerika en Jemen.

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

RUCONEST® wordt in Argentinië, Colombia, Costa Rica, de Dominicaanse Republiek, Panama en Venezuela gedistribueerd door Cytobioteck.

RUCONEST® wordt in Zuid Korea gedistribueerd door HyupJin Corporation en in Israël door Megapharm.

Met RUCONEST® vond dit jaar een fase II gerandomiseerde, dubbel blind placebo-gecontroleerde studie plaats voor de preventieve behandeling van angio-oedeem aanvallen als gevolg van erfelijk angio-oedeem.

RUCONEST® wordt ook onderzocht in een fase II klinische studie voor de behandeling van acute aanvallen van angio-oedeem ten gevolge van erfelijk angio-oedeem bij kinderen van 2-13 jaar. Bovendien wordt de toepassing van het medicijn onderzocht voor de behandeling van andere ziektebeelden.

Pharmings technologieplatform omvat een uniek, in overeenstemming met GMP-maatstaven, gevalideerd proces voor de productie van pure recombinant humane eiwitten. Het heeft aangetoond industriële hoeveelheden van kwalitatief hoogwaardige recombinant humane eiwitten te kunnen produceren op een meer economische en minder immunogene wijze dan de gangbare op cell-line gebaseerde methoden.

Momenteel worden targets voor een enzymvervangings therapie voor de ziekten van Pompe en Fabry geoptimaliseerd. Verder bevinden andere kandidaat-medicijnen zich in een vroege fase van ontwikkeling.

Pharming is een langdurig samenwerkingsverband aangegaan met de Shanghai Institute of Pharmaceutical Industry (“SIPI”), onderdeel van de Sinopharm Group (China), voor de gezamenlijke wereldwijde ontwikkeling van nieuwe medicijnen, te beginnen met een recombinant humane Factor VIII voor de behandeling van hemofilie A. De preklinische ontwikkeling en productie zal volgens wereldwijde standaarden bij SIPI plaatsvinden. De klinische ontwikkeling zal gemeenschappelijk plaatsvinden, waarbij iedere partner de kosten voor de respectievelijke geografische gebieden voor haar rekening zal nemen.

Pharming verklaart dat Nederland ‘Lidstaat van Herkomst’ is overeenkomstig het geamendeerde artikel 5:25a lid 2 van de Wet op het Financieel Toezicht

Bezoek voor meer informatie de website van Pharming: www.pharming.com

Forward-looking Statements

This press release of Pharming Group N.V. and its subsidiaries (“Pharming”, the “Company” or the “Group”) may contain forward-looking statements including without limitation those regarding Pharming’s financial projections, market expectations, developments, partnerships, plans, strategies and capital expenditures.

The Company cautions that such forward-looking statements may involve certain risks and uncertainties, and actual results may differ. Risks and uncertainties include without limitation the effect of competitive, political and economic factors, legal claims, the Company’s ability to protect intellectual property, fluctuations in exchange and interest rates, changes in taxation laws or rates, changes in legislation or accountancy practices and the Company’s ability to identify, develop and successfully commercialize new products, markets or technologies.

As a result, the Company’s actual performance, position and financial results and statements may differ materially from the plans, goals and expectations set forth in such forward-looking statements. The Company assumes no obligation to update any forward-looking statements or information, which should be taken as of their respective dates of issue, unless required by laws or regulations.

Contacts:

Pharming Group N.V.

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

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

FTI Consulting:

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

Lifespring Life Sciences Communication, Amsterdam

Leon Melens, Tel: +31 6 53 81 64 27

PHARMING GROUP N.V.

PRELIMINARY CONSOLIDATED FINANCIAL STATEMENTS (UNAUDITED)

For the year ended 31 December 2016

Consolidated Statement of Income

Consolidated Statement of Comprehensive Income

Consolidated Balance Sheet

Consolidated Statement of Changes in Equity

Consolidated Statement of Cash Flows

CONSOLIDATED STATEMENT OF INCOME

For the year ended 31 December

<i>Amounts in € '000</i>	2016	2015
<i>Product sales</i>	13,689	8,621
<i>License fees</i>	2,184	2,207
<i>Revenues</i>	15,873	10,828
<i>Costs of sales</i>	(4,683)	(4,800)
<i>Gross profit</i>	11,190	6,028
<i>Other income</i>	335	147
<i>Research and development</i>	(15,388)	(14,180)
<i>General and administrative</i>	(4,642)	(3,744)
<i>Marketing and sales</i>	(3,035)	(1,085)
<i>Costs</i>	(23,065)	(19,009)
<i>Operating result</i>	(11,540)	(12,834)
<i>Fair value gain (loss) on revaluation derivatives</i>	79	3,380
<i>Other financial income and expenses</i>	(6,075)	(503)
<i>Financial income and expenses</i>	(5,996)	2,877
<i>Result before income tax</i>	(17,536)	(9,957)
<i>Income tax expense</i>	-	-
<i>Net result for the year</i>	(17,536)	(9,957)
<i>Attributable to:</i>		
<i>Owners of the parent</i>	(17,536)	(9,957)
<i>Total net result</i>	(17,536)	(9,957)
<i>Basic earnings per share (€)</i>	(0.042)	(0.024)

CONSOLIDATED STATEMENT OF COMPREHENSIVE INCOME

For the year ended 31 December

<i>Amounts in € '000</i>	2016	2015
<i>Net result for the year</i>	(17,536)	(9,957)
<i>Currency translation differences</i>	(6)	30
<i>Items that may be subsequently reclassified to profit or loss</i>	(6)	30
<i>Other comprehensive income, net of tax</i>	(6)	30
<i>Total comprehensive income for the year</i>	(17,542)	(9,927)
<i>Attributable to:</i>		
<i>Owners of the parent</i>	(17,542)	(9,927)

CONSOLIDATED BALANCE SHEET

As at 31 December

Amounts in € '000	2016	2015
Non-current assets		
Intangible assets	56,680	724
Property, plant and equipment	6,043	5,661
Long-term prepayments	1,622	-
Restricted cash	248	200
Total non-current assets	64,593	6,585
Current assets		
Inventories	17,941	16,229
Trade and other receivables	12,360	3,220
Cash and cash equivalents	31,889	31,643
Total current assets	62,190	51,092
Total assets	126,783	57,677
Equity		
Share capital	4,556	4,120
Share premium	301,876	283,396
Legal reserves	60	66
Accumulated deficit	(279,025)	(263,743)
Shareholders' equity	27,467	23,839
Non-current liabilities		
Loans and borrowings	40,395	11,757
Deferred license fees income	2,270	7,808
Finance lease liabilities	599	798
Other provisions	4,674	-
Total non-current liabilities	47,938	20,363
Current liabilities		
Loans and borrowings	26,136	3,047
Deferred license fees income	943	2,207
Derivative financial liabilities	9,982	953
Trade and other payables	14,054	7,005
Finance lease liabilities	263	263
Total current liabilities	51,378	13,475
Total equity and liabilities	126.783	57,677

CONSOLIDATED STATEMENT OF CHANGES IN EQUITY

For the year ended 31 December

Attributable to owners of the parent

Amounts in € '000	Number of shares	Share capital	Share Premium
Balance at 1 January 2015	407,686,599	4,077	282,260
<i>Result for the year</i>		-	-
<i>Other comprehensive income for the year</i>		-	-
Total comprehensive income for the year		-	-
<i>Share-based compensation</i>	-	-	-
<i>Bonuses settled in shares</i>	523,813	5	168
<i>Shares issued for cash</i>	-	-	-
<i>Warrants exercised/ issued</i>	3,405,128	34	949
<i>Options exercised</i>	356,250	4	19
Total transactions with owners, recognized directly in equity	4,285,191	43	1,136
Balance at 31 December 2015	411,971,790	4,120	283,396
<i>Result for the year</i>		-	-
<i>Other comprehensive income for the year</i>		-	-
Total comprehensive income for the year		-	-
<i>Share-based compensation</i>	-	-	-
<i>Bonuses settled in shares</i>	533,583	5	121
<i>Shares issued for cash</i>	42,981,939	430	8,381
<i>Warrants exercised/ issued</i>	100,000	1	9,978
<i>Options exercised</i>	-	-	-
Total transactions with owners, recognized directly in equity	43,615,522	436	18,480
Balance at 31 December 2016	455,587,312	4,556	301,876

Attributable to owners of the parent

Amounts in € '000	Legal reserves	Accumulated Deficit	Total Equity
Balance at 1 January 2015	36	(256,530)	29,843
<i>Result for the year</i>	-	(9,957)	(9,957)
<i>Other comprehensive income for the year</i>	30	-	30
Total comprehensive income for the year	30	(9,957)	(9,927)
<i>Share-based compensation</i>	-	2,744	2,744
<i>Bonuses settled in shares</i>	-	-	173
<i>Shares issued for cash</i>	-	-	-
<i>Warrants exercised/ issued</i>	-	-	983
<i>Options exercised</i>	-	-	23
Total transactions with owners, recognized directly in equity	-	2,744	3,923
Balance at 31 December 2015	66	(263,743)	23,839
<i>Result for the year</i>	-	(17,536)	(17,536)
<i>Other comprehensive income for the year</i>	(6)	-	(6)
Total comprehensive income for the year	(6)	(17,536)	(17,542)
<i>Share-based compensation</i>	-	2,254	2,254
<i>Bonuses settled in shares</i>	-	-	126
<i>Shares issued for cash</i>	-	-	8,811
<i>Warrants exercised/ issued</i>	-	-	9,979
<i>Options exercised</i>	-	-	-
Total transactions with owners, recognized directly in equity	-	2,254	21,170
Balance at 31 December 2016	60	(279,025)	27,467

CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOWS

For the year ended 31 December

Amounts in €'000	2016	2015
Operating result	(11,540)	(12,834)
Non-cash adjustments:		
Depreciation, amortization	756	546
Accrued employee benefits	2,254	2,744
Deferred license fees	(2,184)	(2,207)
Operating cash flows before changes in working capital	(10,714)	(11,751)
Changes in working capital:		
Inventories	(1,712)	(2,825)
Trade and other receivables	(4,695)	(1,666)
Payables and other current liabilities	7,049	(776)
Total changes in working capital	642	(5,267)
Changes in non-current assets, liabilities and equity	63	(223)
Cash generated from operations before interest and taxes	(10,009)	(17,241)
Interest received	5	141
Net cash flows used in operating activities	(10,004)	(17,100)
Capital expenditure for property, plant and equipment	(1,193)	(898)
Investment intangible assets	(321)	-
Acquisition of business	(55,960)	-
Net cash flows used in investing activities	(57,474)	(898)
Proceeds of debt loans and borrowings	68,524	15,524
Payments of transaction fees and expenses	(5,133)	(608)
Repayment and interest on loans	(4,889)	(359)
Proceeds of equity and warrants	8,825	483
Net cash flows from financing activities	67,327	15,040
Increase (decrease) of cash	(151)	(2,958)
Exchange rate effects	445	416
Cash and cash equivalents at 1 January	31,843	34,385