

## Transparantiekennisgevingen van Aandeelhouders

Gent, België – 15 mei 2023 – Sequana Medical NV (Euronext Brussels: SEQUA) (de "Vennootschap" of "Sequana Medical"), een pionier in de behandeling van vochtoverbelasting in leveraandoeningen, hartfalen en kanker, kondigt vandaag aan dat zij transparantiekennisgevingen heeft ontvangen van de hieronder opgesomde aandeelhouders, met vermelding van het aantal stemrechten verbonden aan de aandelen die naast hun respectieve naam in de onderstaande tabel werden vermeld.

	Reden voor de kennisgeving	Gehouden aantal aandelen en stemrechten	
		Aantal	% van het totaal aantal uitstaande aandelen <sup>(1)</sup>
Participatiemaatschappij Vlaanderen NV <sup>(2)</sup>	Passieve drempeloverschrijding	1.346.074	4,80%
Optiverder BV <sup>(3)</sup>	Verwerving van stemrechtverlenende effecten of stemrechten	922.535	3,29%

Opmerkingen:

- (1) Het totaal aantal uitstaande aandelen van de Vennootschap vermeld in de desbetreffende transparantiekennisgevingen bedraagt 28.050.888, waarbij elk aandeel recht geeft op één (1) stem (zijnde 28.050.888 stemrechten in totaal). Dit aantal houdt geen rekening met het aantal nieuwe aandelen die werden uitgegeven naar aanleiding van een kapitaalverhoging die werd aangekondigd op 24 april 2023 en werd voltooid op 10 mei 2023 door middel van uitgifte van in totaal 140.845 bijkomende nieuwe aandelen.
- (2) Een moederonderneming of controlerende persoon van Participatiemaatschappij Vlaanderen NV ("PMV") heeft de Vennootschap door middel van een kennisgeving van 11 mei 2023 gemeld dat het totaal aantal stemrechten van PMV passief de drempel van 5% van de toen uitstaande 28.050.888 stemrechten van de Vennootschap heeft overschreden. De kennisgeving verduidelijkt voorts dat PMV gecontroleerd wordt door het Vlaams Gewest en dat het Vlaams Gewest niet gecontroleerd wordt.
- (3) Een moederentiteit of controlerende persoon van Optiverder BV ("Optiverder") heeft de Vennootschap door middel van een kennisgeving van 10 mei 2023 gemeld dat, op 27 april 2023 het totaal aantal stemrechten van Optiverder de drempel van 3% van de toen uitstaande 28.050.888 stemrechten van de Vennootschap heeft overschreden. De kennisgeving verduidelijkt voorts dat Optiverder voor 100% eigendom is van de heer C.A.C.M. Oomen.

Deze aankondiging wordt gedaan overeenkomstig artikel 14 van de wet van 2 mei 2007 op de openbaarmaking van belangrijke deelnemingen in emittenten waarvan aandelen zijn toegelaten tot de verhandeling op een gereguleerde markt en houdende diverse bepalingen.

Voor toegang tot kopieën van bovengenoemde transparantiekennisgevingen wordt verwezen naar de website van Sequana Medical (<https://www.sequanamedical.com/nl/investeerders/informatie-voor-aandeelhouders/>).

Krachtens de Belgische Transparantiewet en de statuten van de Vennootschap is een kennisgeving aan de Vennootschap en aan de Belgische Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten (FSMA) vereist vanwege alle natuurlijke personen en rechtspersonen telkens het percentage van stemrechten verbonden aan de aandelen

15 mei 2023, 18:00 CEST

gehouden door zulke personen in de Vennootschap de drempel van 3%, 5%, 10%, en ieder verder veelvoud van 5%, van het totale aantal stemrechten in de Vennootschap bereikt, overschrijdt of onderschrijdt.

**Voor meer informatie kunt u contact opnemen met:**

**Sequana Medical**

Lies Vanneste  
Director Investor Relations  
E: [IR@sequanamedical.com](mailto:IR@sequanamedical.com)  
T: +32 (0)498 053579

**Optimum Strategic Communications**

Nick Bastin, Jonathan Edwards, Vici Rabbetts  
E: [Sequana@optimumcomms.com](mailto:Sequana@optimumcomms.com)  
T: +44 (0) 208 078 4357

**Over Sequana Medical**

Sequana Medical NV is een pionier in de behandeling van vochtoverbelasting, een ernstige en frequente klinische complicatie bij patiënten met leverziekte, hartfalen en kanker. Deze patiënten kunnen tot 15 liter extra vocht in hun lichaam hebben, wat ernstige medische problemen veroorzaakt, waaronder verhoogde mortaliteit, herhaalde ziekenhuisopnames, hevige pijn, moeilijke ademhaling en beperkte mobiliteit die het dagelijks leven ernstig beïnvloedt. Hoewel diuretica standaardzorg zijn, is het probleem dat ze bij veel patiënten niet langer effectief en/of verdraagbaar zijn. Er zijn beperkte effectieve behandelingsopties voor deze patiënten, wat resulteert in slechte klinische resultaten, hoge kosten en een grote impact op hun kwaliteit van leven. Sequana Medical tracht innovatieve behandelingsopties aan te bieden voor deze grote en groeiende “diuretica-resistente” patiëntenpopulatie.

**alfapump**<sup>®</sup> en **DSR**<sup>®</sup> zijn de gepatenteerde toepassingen van Sequana Medical die samenwerken met het lichaam om diuretica-resistente vochtoverbelasting te behandelen, wat belangrijke klinische voordelen en voordelen voor de kwaliteit van leven voor patiënten oplevert en de kosten voor gezondheidszorgsystemen verlaagt. De Vennootschap heeft positieve primaire eindpuntdata gerapporteerd van de Noord-Amerikaanse pivotale POSEIDON studie met de **alfapump** bij terugkerende of refractaire ascites ten gevolge van levercirrose, wat haar in staat stelt een Pre-Market Approval (PMA) aanvraag in te dienen bij de FDA, gepland voor H2 2023. Nu klinische proof-of-concept data werden geleverd voor DSR als een ziektemodificerend geneesmiddelenprogramma voor de behandeling van hartfalen, zal de Vennootschap MOJAVE aanvatten, een Amerikaanse gerandomiseerde gecontroleerde multicenter Fase 1/2a klinische studie van DSR 2.0, met initiële data verwacht in Q4 2023.

Sequana Medical is genoteerd op Euronext Brussels (Ticker: SEQUA.BR) en heeft haar hoofdkantoor in Gent,

België. Ga voor meer informatie naar [www.sequanamedical.com](http://www.sequanamedical.com).

***Belangrijke Regulatorische Disclaimers:***

*Het **alfapump**<sup>®</sup> systeem is momenteel niet goedgekeurd in de Verenigde Staten of Canada. In de Verenigde Staten en Canada wordt het **alfapump** systeem momenteel klinisch onderzocht (POSEIDON-studie) en wordt het bestudeerd bij volwassen patiënten met refractaire of terugkerende ascites als gevolg van cirrose. Voor meer informatie over de POSEIDON klinische studie zie [www.poseidonstudy.com](http://www.poseidonstudy.com). DSR<sup>®</sup> therapie is nog in ontwikkeling en er dient te worden opgemerkt dat eventuele verklaringen met betrekking tot veiligheid en efficiëntie voortkomen uit lopende preklinische en klinische onderzoeken die nog moeten worden afgerond. Er is geen verband tussen DSR therapie en lopende onderzoeken met het **alfapump** systeem in Europa, de Verenigde Staten of Canada.*

*Note: **alfapump**<sup>®</sup> en DSR<sup>®</sup> zijn geregistreerde handelsmerken.*

***Toekomstgerichte verklaringen***

*Dit persbericht kan voorspellingen, schattingen of andere informatie bevatten die als toekomstgerichte mededelingen kunnen worden beschouwd. Dergelijke toekomstgerichte mededelingen zijn geen garantie voor toekomstige resultaten. Deze toekomstgerichte mededelingen vertegenwoordigen het huidige oordeel van Sequana Medical over wat de toekomst brengt, en zijn onderhevig aan risico's en onzekerheden die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten substantieel verschillen. Sequana Medical wijst uitdrukkelijk elke verplichting of verbintenis af om updates of herzieningen van toekomstgerichte mededelingen in dit persbericht vrij te geven, behalve als dit specifiek vereist wordt door de wet of regelgeving. Men mag geen onvoorwaardelijk vertrouwen stellen in toekomstgerichte mededelingen, die de meningen van Sequana Medical alleen op de datum van dit persbericht weergeven.*