

## **Sequana Medical kondigt de Jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders op 25 mei 2023 aan**

### *Publicatie van het Jaarverslag 2022*

Gent, België – 25 april 2023 – Sequana Medical NV (Euronext Brussels: SEQUA) (de "Vennootschap" of "Sequana Medical"), een pionier in de behandeling van vochtoverbelasting in leveraandoeningen, hartfalen en kanker, nodigt vandaag de houders van effecten uitgegeven door de Vennootschap uit om op donderdag 25 mei 2023 de Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering bij te wonen. Daarbovenop werd het jaarverslag voor het boekjaar 2022 gepubliceerd op Sequana Medical's website en kan het [hier](#) worden geraadpleegd.

De agendapunten van de vergadering betreffen (onder andere) de voorgestelde goedkeuring van een aantal besluiten in verband met het boekjaar afgesloten op 31 december 2022 en de toepassing van artikel 7:228 van het Wetboek van vennootschappen en verenigingen.

De Jaarlijkse Aandeelhoudersvergadering zal plaatsvinden op de zetel van de Vennootschap in Gent en zal starten om 09:00 uur. De volledige oproeping met de agenda en voorstellen tot besluit kan worden geraadpleegd op de Sequana Medical website: <https://www.sequanamedical.com/nl/investeerdere/informatie-voor-aandeelhouders/>.

De Vennootschap beveelt de houders van haar effecten aan om e-mail te gebruiken voor alle communicatie met de Vennootschap met betrekking tot de Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering. Het e-mailadres van de Vennootschap voor dergelijke communicatie is [IR@sequanamedical.com](mailto:IR@sequanamedical.com).

### **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, is de Vennootschap van plan om in Q2 2023 te starten met MOJAVE, een Amerikaanse gerandomiseerde gecontroleerde multicenter Fase 1/2a klinische studie van DSR 2.0.

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. DSR therapie is momenteel niet goedgekeurd voor klinisch onderzoek in de Verenigde Staten of Canada. Er is geen verband tussen DSR therapie en de lopende onderzoeken met het **alfapump** systeem in Europa, de Verenigde Staten of Canada.*

*Opmerking: **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.*