

Sequana Medical benoemt Jackie Fielding, voormalig VP van Medtronic, in haar raad van bestuur

Gent, België – 31 augustus 2021 – Sequana Medical NV (Euronext Brussels: SEQUA, de "Vennootschap"), een vernieuwer in de behandeling van diuretica-resistente vochtoverbelasting in leveraandoeningen, maligne ascites en hartfalen, kondigt vandaag aan dat het Jackie Fielding, een voormalig vicepresident van Medtronic met meer dan 30 jaar ervaring in de gezondheidsindustrie, heeft benoemd tot onafhankelijk niet-uitvoerend bestuurder van de Vennootschap, met ingang van 1 september 2021 na goedkeuring door de raad van bestuur. Zij vervangt Jason Hannon die terugtreedt uit de raad van bestuur vanwege zijn terugkeer naar Californië. De benoeming van mevrouw Fielding zal ter bevestiging worden voorgelegd aan de volgende algemene vergadering van aandeelhouders van de Vennootschap.

“We zijn verheugd Jackie Fielding te mogen verwelkomen in onze raad van bestuur,” **zei Pierre Chauvineau, Voorzitter van de raad van bestuur bij Sequana Medical.** “Haar uitgebreide ervaring in de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve medische toestellen en als bestuurslid in zowel bedrijven als overheidssectoren zal van onschatbare waarde zijn bij de voortgang van de ontwikkeling van **alfapump**[®] en **alfapump DSR**[®], waarmee we de zorg voor leveraandoeningen en hartfalen willen transformeren. Wij danken Jason voor zijn enorme bijdragen en wensen hem het beste bij zijn terugkeer naar Californië.”

Mevrouw Fielding werkte 28 jaar bij Medtronic, meest recent als vicepresident VK / Ierland, waar zij verantwoordelijk was voor meer dan 700 medewerkers en een omzet van ongeveer \$750 miljoen. Naast haar functie bij Medtronic bekleedde ze een aantal externe functies, waaronder voorzitter van de BCIA (*British Cardiovascular Intervention Association*) en raadslid van de BCIS (*British Cardiovascular Intervention Society*).

In 2010 werd ze verkozen tot lid van de raad van bestuur van ABHI (*Association of British HealthTech Industries*) en in 2015 werd ze benoemd tot vicevoorzitter. Mevrouw Fielding heeft gewerkt met het *Clinical Entrepreneur programme* van het Britse NHS (*National Health Service*) en was lid van de *Ministerial Medical Technology Strategy Group*. Ze is niet-uitvoerend bestuurder in de bestuursraden van het Britse NICE (*National Institute for Health and Care Excellence*), 3D Life Prints en Northumbria Primary Care, waarvan ze ook voorzitter is.

“Ik kijk ernaar uit om samen te werken met de raad van bestuur en het managementteam van Sequana Medical,” **zei mevrouw Fielding.** “Ik geloof dat hun **alfapump** en Direct Sodium Removal technologieën het potentieel hebben om de zorg voor diuretica-resistente vochtoverbelasting te transformeren, en ik kijk ernaar uit om met mijn ervaring en kennis bij te dragen aan het succes van de Vennootschap.”

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met:

Sequana Medical

Lies Vanneste

Director Investor Relations

Tel: +32 498 05 35 79

Email: IR@sequanamedical.com

LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem

Tel: +41 76 735 01 31

Email: gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

Over Sequana Medical

Sequana Medical is een onderneming in medische toestellen die zich in de commerciële fase bevindt en zijn gepatenteerde **alfapump**[®] en DSR[®] (*Direct Sodium Removal* of directe natriumverwijdering) technologieën gebruikt om innovatieve behandelingen te ontwikkelen voor vochtoverbelasting bij leveraandoeningen, maligne ascites en hartfalen wanneer diuretica niet langer effectief zijn. Vochtoverbelasting is een veelvoorkomende complicatie van veel grote ziekten waaronder gevorderde leverziekte veroorzaakt door NASH (niet-alcoholische steatohepatitis)-gerelateerde cirrose en hartfalen, waarbij resistentie tegen diuretica wijdverspreid is. De Amerikaanse markt voor de **alfapump** als gevolg van NASH-gerelateerde cirrose zal naar verwachting de komende 10-20 jaar meer dan €3 miljard per jaar bedragen. De markt in hartfalen voor DSR en **alfapump DSR**[®] wordt geschat op meer dan €5 miljard per jaar tegen 2026 in de VS en EU5.

De **alfapump** is een uniek, volledig geïmplantéerd draadloos systeem dat automatisch vocht vanuit de buik in de blaas pompt, waar het op natuurlijke wijze wordt verwijderd via urinering. DSR is de gepatenteerde aanpak van Sequana Medical voor het behandelen van natrium- en vochtoverbelasting door middel van een natriumvrij infusate dat in de buikholtte wordt toegediend.

In de VS, de belangrijkste groeiemarkt van de Vennootschap, heeft de FDA de **alfapump** een *breakthrough device* status verleend voor terugkerende en refractaire ascites als gevolg van levercirrose. De tussentijdse resultaten van de lopende Noord-Amerikaanse pivotale studie (POSEIDON) toonden positieve resultaten voor alle primaire eindpunten van de studie en een snelle en aanhoudende klinisch belangrijke verbetering van de levenskwaliteit. Deze studie is bedoeld om een toekomstige marketingapplicatie van de **alfapump** in de VS en Canada te ondersteunen. In Europa is de **alfapump** CE-gemarkeerd voor het behandelen van refractaire ascites als gevolg van levercirrose en maligne ascites en is opgenomen in belangrijke klinische praktijkrichtlijnen. Tot nu toe zijn meer dan 850 **alfapump** toestellen geïmplantéerd.

Sequana Medical heeft zijn bewezen **alfapump** en gepatenteerde DSR-therapie gecombineerd en ontwikkelt de **alfapump DSR**, een baanbrekende aanpak voor vochtoverbelasting als gevolg van hartfalen. RED DESERT, de **alfapump DSR** studie met herhaalde toediening bij diuretica-resistente patiënten met hartfalen, heeft aangetoond dat herhaalde behandeling met DSR zowel de vocht- en natriumbalans van deze patiënten kan beheren, als hun diuretische respons kan herstellen en hun cardio-renale status verbeteren. De SAHARA DESERT studie van **alfapump DSR** bij patiënten met gedecompenseerd hartfalen is lopende.

De hoofdzetel van Sequana Medical is gevestigd in Gent, België. Meer informatie is beschikbaar op de website www.sequanamedical.com.

Belangrijke Regulatorie Disclaimers

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

Note: **alfapump**[®] is een geregistreerd handelsmerk. DSR[®] en **alfapump** DSR[®] zijn geregistreerde handelsmerken in de Benelux.

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.