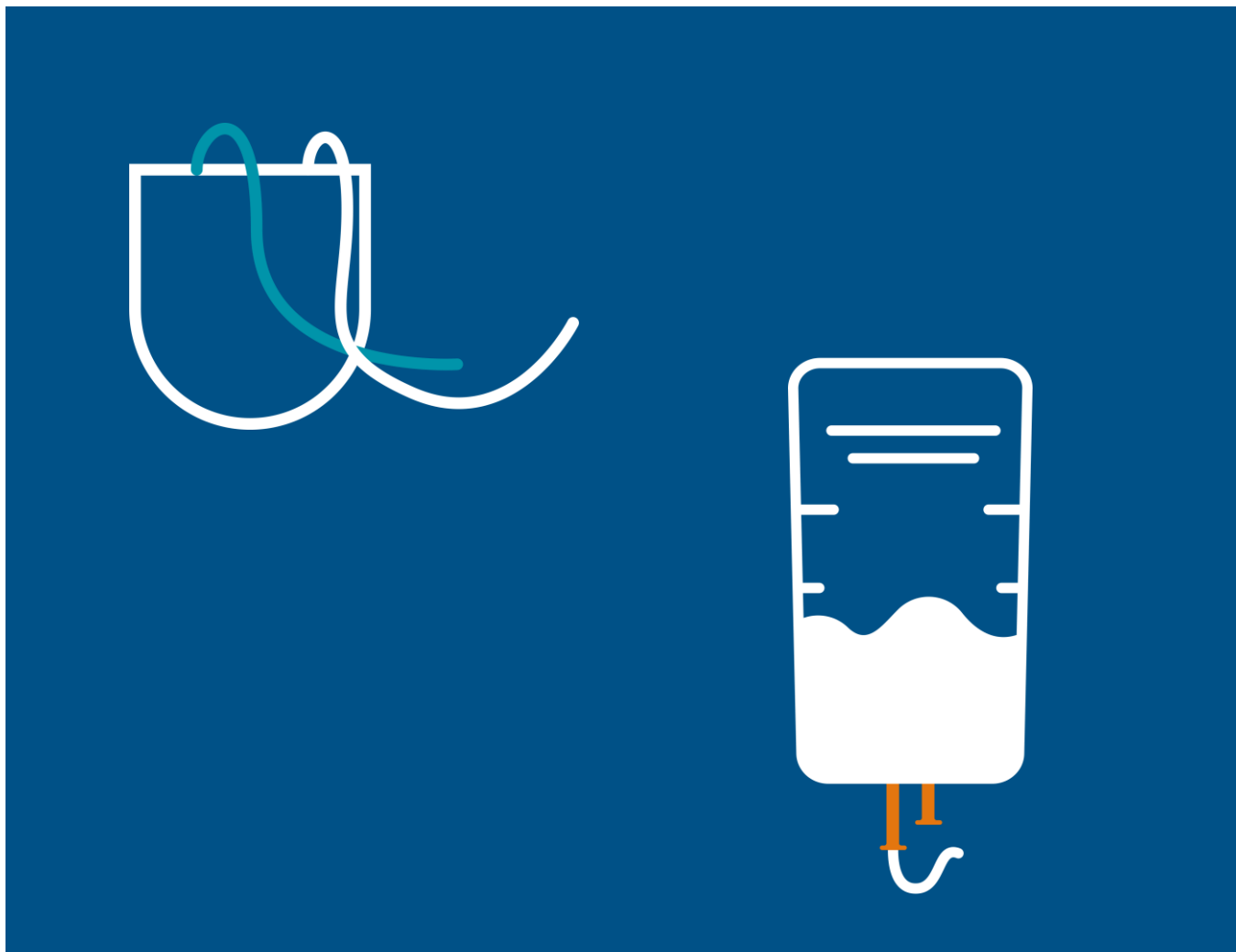


sequanamedical



Welkom op onze Shareholders' Club

In samenwerking met VFB

28 juni 2023

Disclaimers

Important Notice

IMPORTANT: You must read the following before continuing. The following applies to this document, the oral presentation of the information in this document by Sequana Medical NV (the "Company") or any person on behalf of the Company, and any question-and-answer session that follows the oral presentation:

- This presentation has been prepared by the management of the Company. It does not constitute or form part of, and should not be construed as, an offer, solicitation or invitation to subscribe for, underwrite or otherwise acquire, any securities of the Company or any member of its group nor should it or any part of it form the basis of, or be relied on in connection with, any contract to purchase or subscribe for any securities of the Company or any member of its group, nor shall it or any part of it form the basis of or be relied on in connection with any contract or commitment whatsoever. Prospective investors are required to make their own independent investigations and appraisals of the business and financial condition of the Company and the nature of its securities before taking any investment decision with respect to securities of the Company. This presentation is not a prospectus or offering memorandum.
- The information included in this presentation has been provided to you solely for your information and background and is subject to updating, completion, revision and amendment and such information may change materially. No person is under any obligation or undertaking to update or keep current the information contained in this presentation and any opinions expressed in relation thereto are subject to change without notice. No representation or warranty, express or implied, is made as to the fairness, accuracy, reasonableness or completeness of the information contained herein. Neither the Company nor any other person accepts any liability for any loss howsoever arising, directly or indirectly, from this presentation or its contents.
- The presentation also contains information from third parties. Third party industry publications, studies and surveys may also contain that the data contained therein have been obtained from sources believed to be reliable, but that there is no guarantee of the accuracy or completeness of such data. While the Company reasonably believes that each of these publications, studies and surveys has been prepared by a reputable source, the Company, or any of their respective parent or subsidiary undertakings or affiliates, or any of their respective directors, officers, employees, advisers or agents have independently verified the data contained therein. Thus, while the information from third parties has been accurately reproduced with no omissions that would render it misleading, and the Company believes it to be reliable, the Company cannot guarantee its accuracy or completeness. In addition, certain of the industry and market data contained in this presentation comes from the Company's own internal research and estimates based on the knowledge and experience of the Company's management in the market in which the Company operates. While the Company reasonably believes that such research and estimates are reasonable and reliable, they, and their underlying methodology and assumptions, have not been verified by any independent source for accuracy or completeness and are subject to change without notice. Accordingly, undue reliance should not be placed on any of the industry, market or competitive position data contained in this presentation.
- This presentation includes forward-looking statements that reflect the Company's intentions, beliefs or current expectations concerning, among other things, the Company's results, condition, performance, prospects, growth, strategies and the industry in which the Company operates. These forward-looking statements are subject to risks, uncertainties and assumptions and other factors that could cause the Company's actual results, condition, performance, prospects, growth or opportunities, as well as those of the markets it serves or intends to serve, to differ materially from those expressed in, or suggested by, these forward-looking statements. These statements may include, without limitation, any statements preceded by, followed by or including words such as "target," "believe," "expect," "aim," "intend," "may," "anticipate," "estimate," "plan," "project," "will," "can have," "likely," "should," "would," "could" and other words and terms of similar meaning or the negative thereof. The Company cautions you that forward-looking statements are not guarantees of future performance and that its actual results and condition and the development of the industry in which the Company operates may differ materially from those made in or suggested by the forward-looking statements contained in this presentation. In addition, even if the Company's results, condition, and growth and the development of the industry in which the Company operates are consistent with the forward-looking statements contained in this presentation, those results or developments may not be indicative of results or developments in future periods. The Company and each of its directors, officers and employees expressly disclaim any obligation or undertaking to review, update or release any update of or revisions to any forward-looking statements in this presentation or any change in the Company's expectations or any change in events, conditions or circumstances on which these forward-looking statements are based, except as required by applicable law or regulation.
- This document and any materials distributed in connection with this document are not directed to, or intended for distribution to or use by, any person or entity that is a citizen or resident of, or located in, any locality, state, country or other jurisdiction where such distribution, publication, availability or use would be contrary to law or regulation or which would require any registration or licensing within such jurisdiction. The distribution of this document in certain jurisdictions may be restricted by law and persons into whose possession this document comes should inform themselves about, and observe any such restrictions.
- The Company's securities have not been and will not be registered under the US Securities Act of 1933, as amended (the "Securities Act"), and may not be offered or sold in the United States absent registration under the Securities Act or exemption from the registration requirement thereof.
- By attending the meeting where this presentation is presented or by accepting a copy of it, you agree to be bound by the foregoing limitations.

Regulatory disclaimer:

- The **alfapump**[®] system has not yet received regulatory approval in the United States and Canada. Any statement in this presentation about safety and efficacy of the **alfapump**[®] system does not apply to the United States and Canada. In the United States and Canada, the **alfapump**[®] system is currently under clinical investigation (POSEIDON Study) and is being studied in adult patients with refractory or recurrent ascites due to liver cirrhosis.
- DSR[®] therapy is still under development and it should be noted that any statements regarding safety and efficacy arise from ongoing pre-clinical and clinical investigations which have yet to be completed. There is no link between DSR[®] therapy and ongoing investigations with the **alfapump**[®] system in Europe, the United States or Canada.

General disclaimer:

- Sequana Medical is closely following the evolution of macroeconomic conditions, the geopolitical situation in Ukraine and the COVID-19 global health crisis and is in constant dialogue with its partners to assess the impact and adapt operations accordingly.
- Sequana Medical has put in place mitigation plans to minimise delays. The impact of increased demands on the healthcare systems, limitations on non-essential hospital visits and procedures, social-distancing and travel restrictions may result in further delays to execution of clinical studies and impact sales.
- Sequana Medical will continue to update the market as needed and whenever possible.

Note:

- **alfapump**[®] and DSR[®] are registered trademarks.

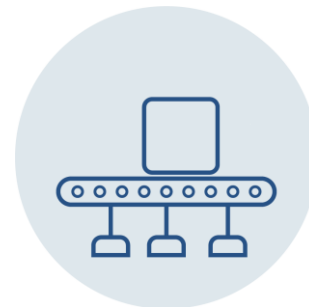
Sequana Medical NV



2006



Gent



Zürich



>60 werknemers



SEQUA



alfapump[®]



DSR[®]



80 patenten

Sterke organisatie

Zeer ervaren managementteam ondersteund door gerenommeerde aandeelhouders

Executive team:



Ian Crosbie
Chief Executive Officer



Kirsten Van Bockstaele
Chief Financial Officer



Oliver Gødje
Chief Medical Officer



Dragomir Lakic
VP Manufacturing



Gijs Klarenbeek
Senior Medical Advisor



Martijn Blom
Chief Commercial Officer



Timur Resch
Global VP QM/QA/RA



Andreas Wirth
VP Engineering

Raad van Bestuur:



Pierre Chauvineau
Board Chairman



Rudy Dekeyser
Director



Wim Ottevaere
Director



Jackie Fielding
Director



Doug Kohrs
Director



Alex Clyde
Director



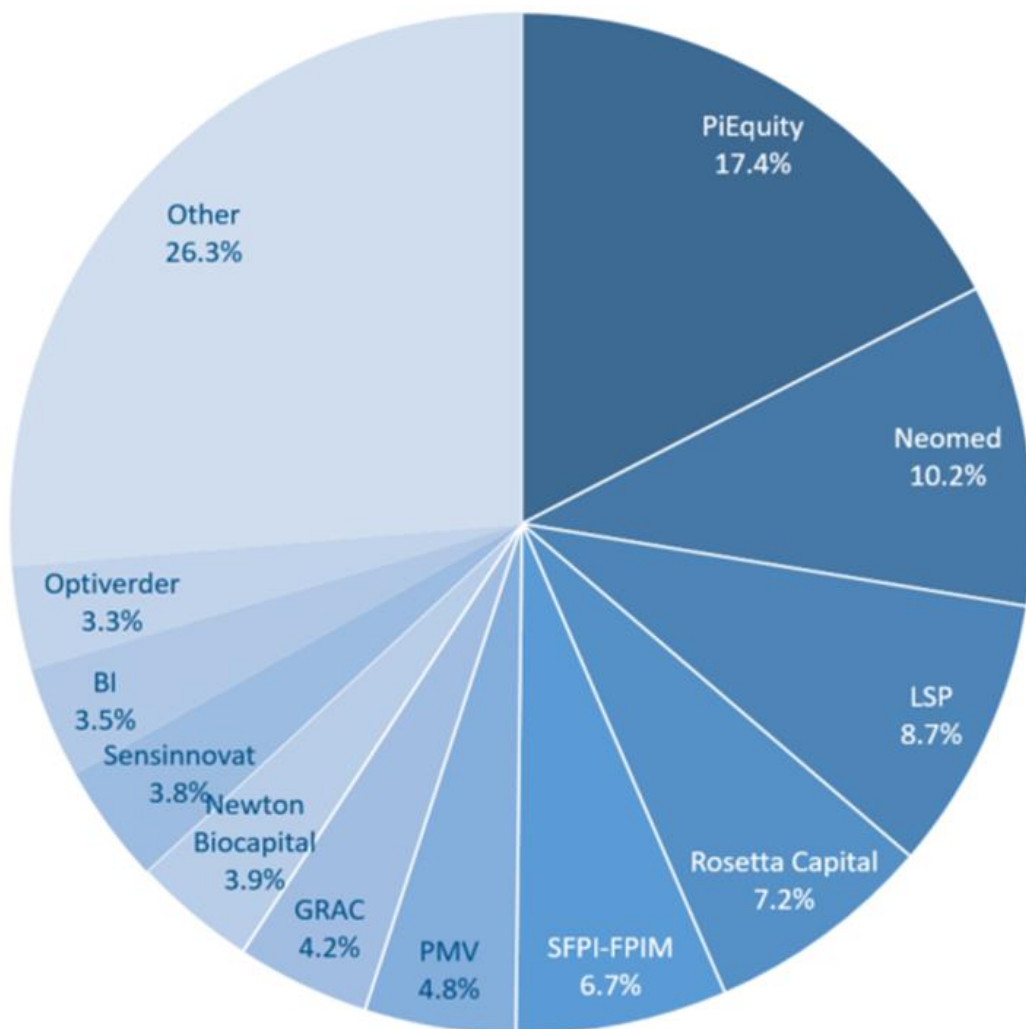
Kenneth Macleod
Director



Ian Crosbie
Chief Executive Officer

Aandeelhoudersstructuur en financieel overzicht

Ticker: SEQUA – Euronext Brussels



Cash:

- Kaspositie: €18,9 M (31 december 2022)
- Cash runway tot in Q1 2024

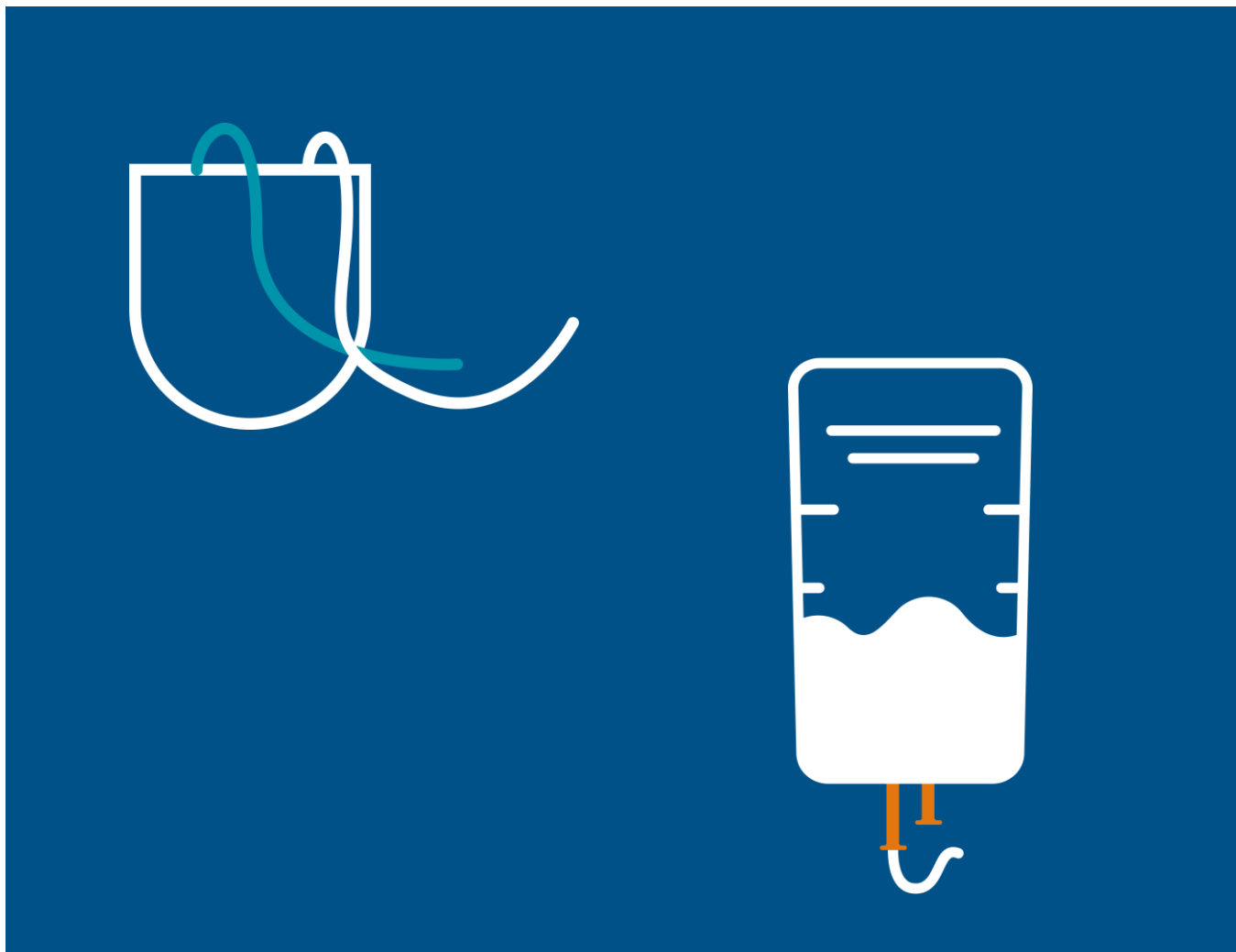
Aandeleninfo:

- 28,2 M uitstaande aandelen
- ~€90M market cap

Analisten:

- Degroof Petercam – Laura Roba
- Edison Research – Pooya Hemami
- H.C. Wainwright – Yi Chen
- KBC Securities – Jeroen Van den Bossche
- Kempen – Suzanne van Voorthuizen

sequanamedical



Pioniers in de behandeling van vochtoverbelasting

leveraandoeningen, hartfalen & kanker

Investeerdspresentatie – 28 juni 2023

Euronext: SEQUA.BR

Vochtoverbelasting – grote markten met duidelijke behoeften



- **Diuretica-resistente vochtophoping is een groot klinisch probleem**
 - Belangrijk klinisch probleem bij leverziekte, hartfalen, nierfalen en kanker
 - We vervangen diuretica niet – we richten ons op die patiënten voor wie ze niet effectief zijn
 - Diuretica-resistentie komt vaak voor en alternatieve behandelingen hebben aanzienlijke nadelen
- **Sterke patenten voor alfapump en DSR**

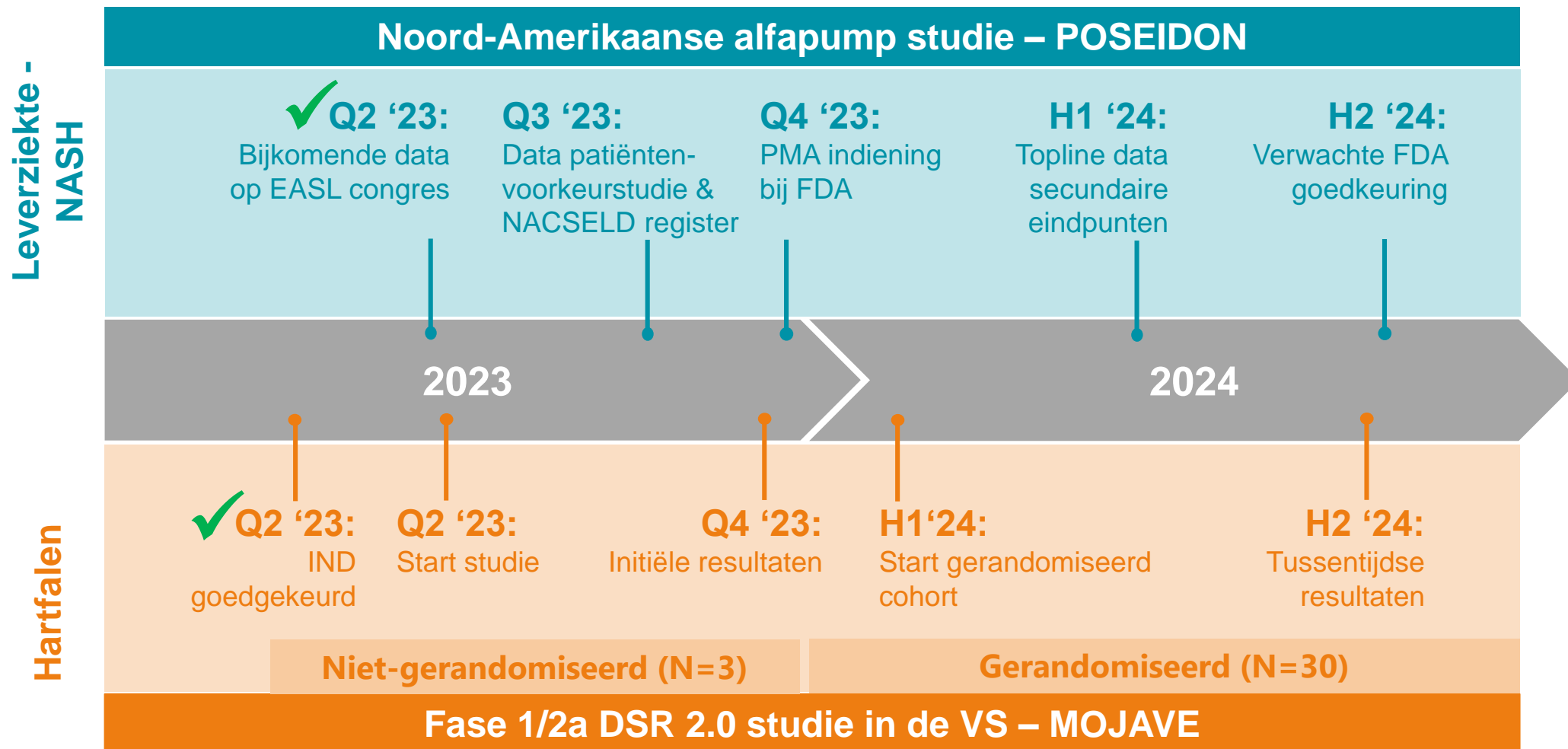


- **alfapump bij levercirrose – groeiend marktpotentieel tot meer dan \$2,5 mld tegen 2035⁽¹⁾**
 - Goedgekeurd in EU / FDA breakthrough device status in VS
 - N-Amerikaanse POSEIDON studie – primaire eindpunten bereikt, sterk klinisch profiel
 - Indiening dossier bij FDA gepland voor Q4 '23 – goedkeuring verwacht in H2 '24
 - Directe verkoop in de VS – bestaande ziekenhuiscodes voor terugbetaling



- **DSR bij hartfalen – zeer grote marktopportuniteit in EU en VS**
 - Klinische proof-of-concept als ziekte-modificerende therapie voor hartfalen met DSR 1.0
 - Overgang naar DSR 2.0 – laag ontwikkelingsrisico, verbeterd profiel en sterke patenten
 - Fase 1/2a gerandomiseerde studie in VS (MOJAVE) – initiële data gepland voor Q4 '23
 - Partnerschap op basis van MOJAVE resultaten in '25

Sterke vooruitzichten voor waardebeoordeling





alfapump[®]

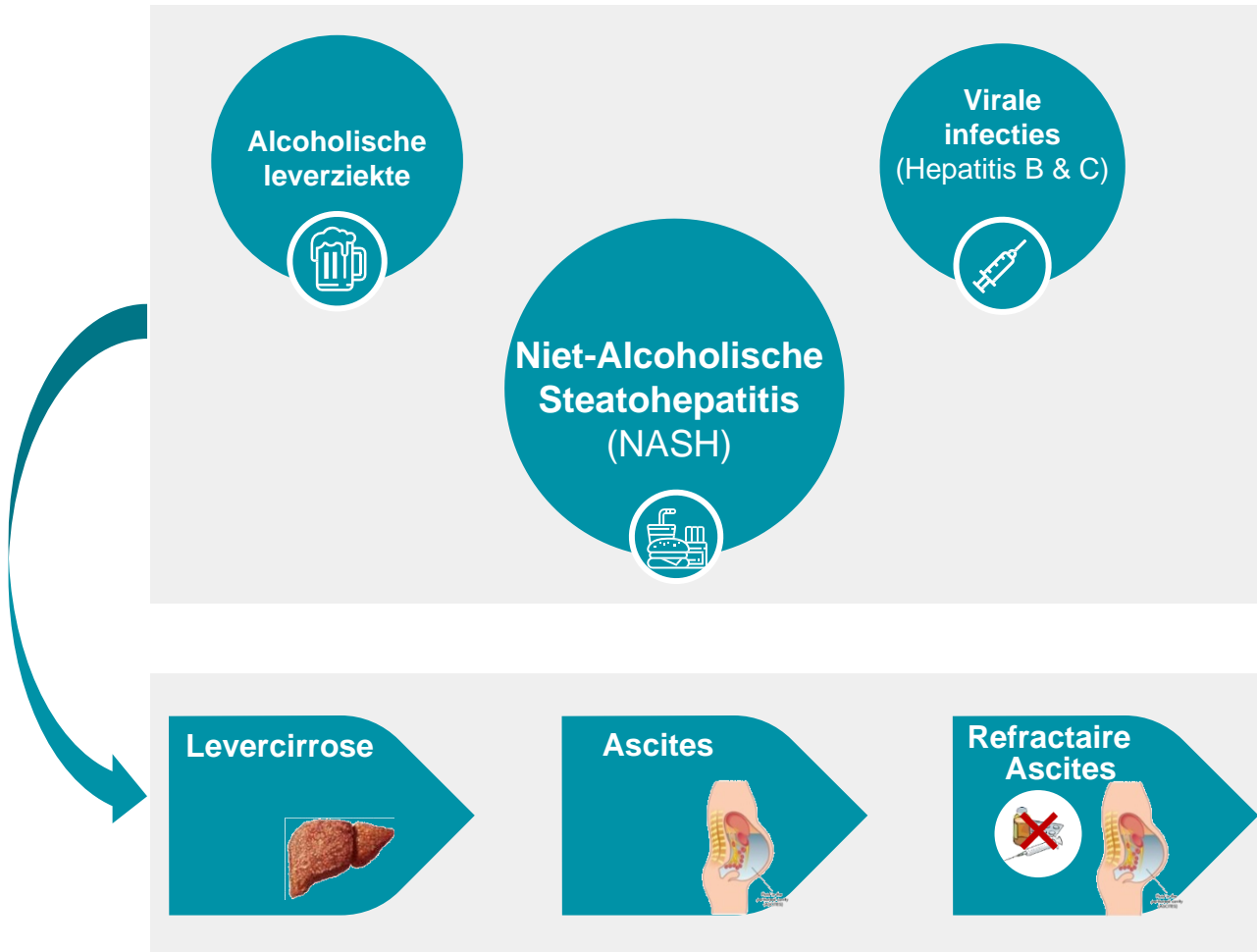
Bewezen behandeling voor refractaire
ascites door levercirrose



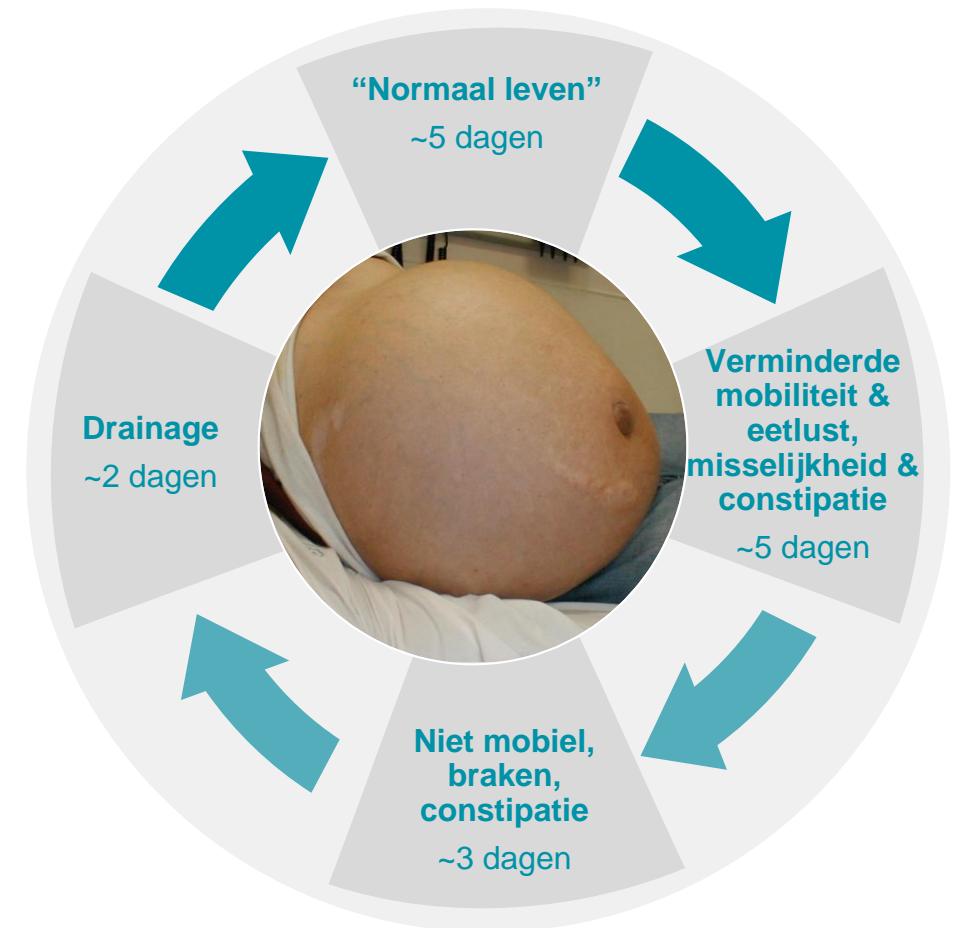
sequanamedical

Refractaire ascites – belangrijke complicatie van levercirrose

Vette leverziekte / NASH zorgt voor dramatische groei en verandering in houding tov patiënten met levercirrose



Typisch leven van een patiënt⁽¹⁾



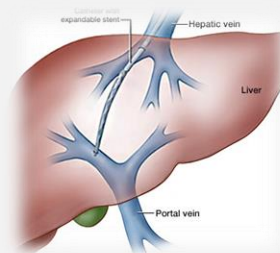
Huidige behandelingen hebben sterke beperkingen

Drainage (“Paracentese”)



Pijnlijk, Slechte levenskwaliteit, Effect slechts van korte duur

Transjugular Intrahepatic Portosystemic Shunt (TIPS)



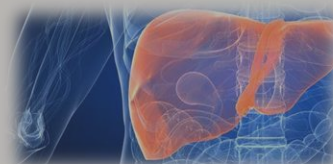
Complicaties, Contraindicaties

Permanent Katheter Systeem



Externe katheter, Risico voor infecties en verstoppingen

Levertransplantatie



Hoge kosten, Beperkte beschikbaarheid

alfapump – continue verwijdering van ascites via de blaas

Volledig geïmplanteerd automatisch systeem – meer dan 950 systemen geïmplanteerd



Draadloos opladen van de batterij



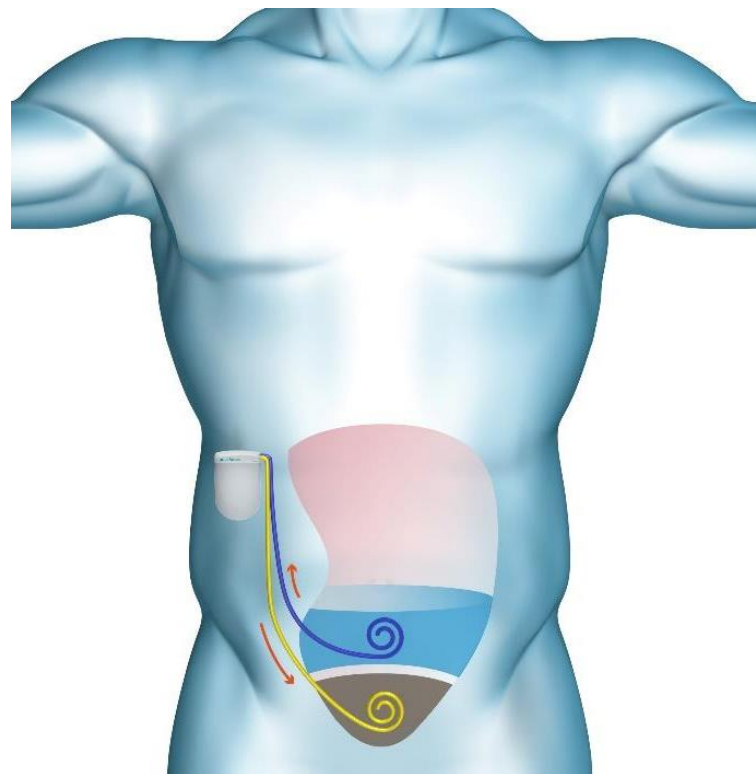
Draadloos aanpassen van de instellingen



Data monitoring van op afstand



Verwijdert tot 4 liter vocht / dag



Sterke IP door uitgebreide octrooiportfolio & know-how

alfapump

Historisch overzicht

2003

2006

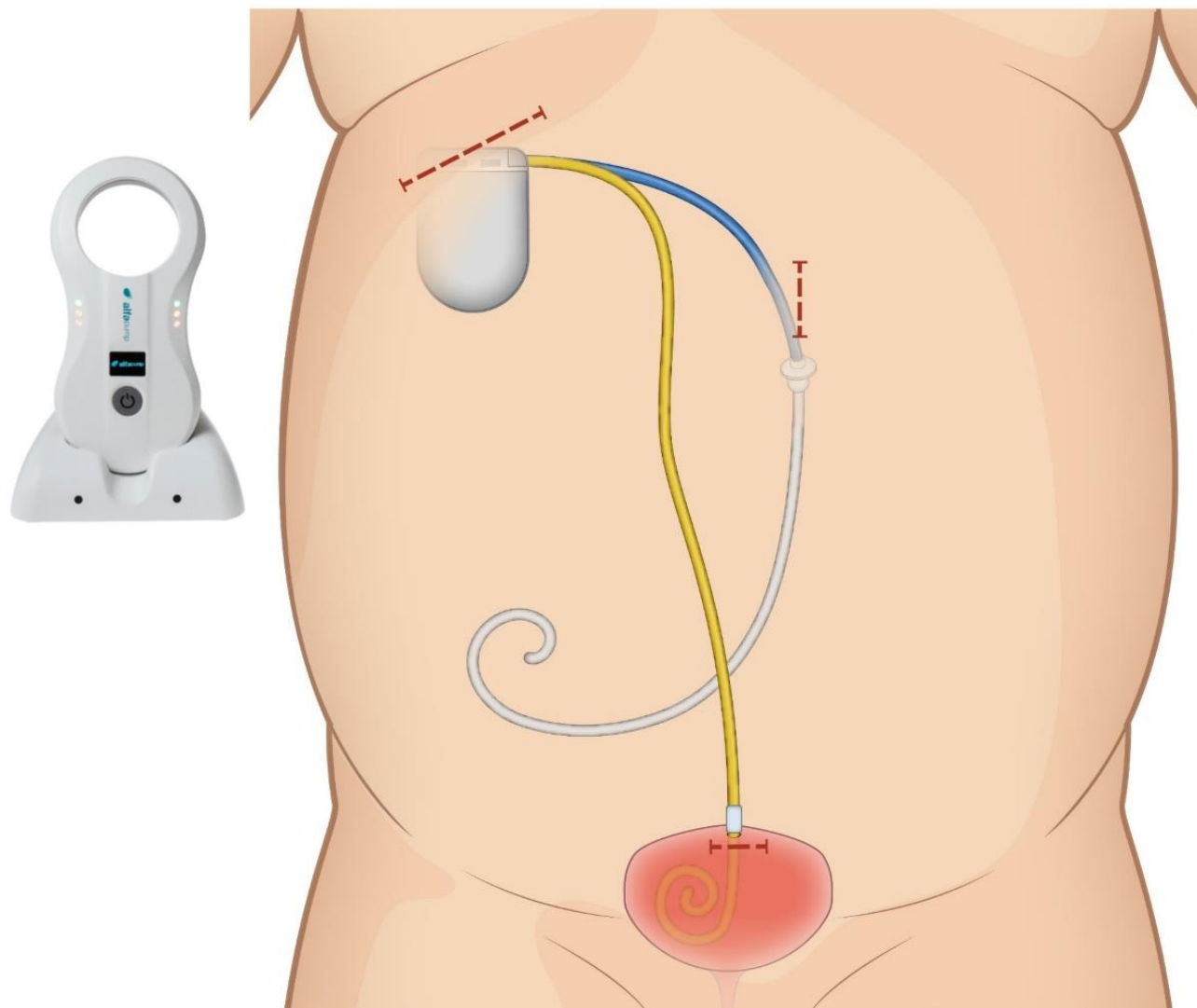
2012

2014



alfapump

FDA Breakthrough Device status biedt belangrijke voordelen op het gebied van regelgeving en terugbetaling



FDA Breakthrough Device
Designation



Meer dan 950 implantaties
Uitgebreide octrooiportefeuille & know-how

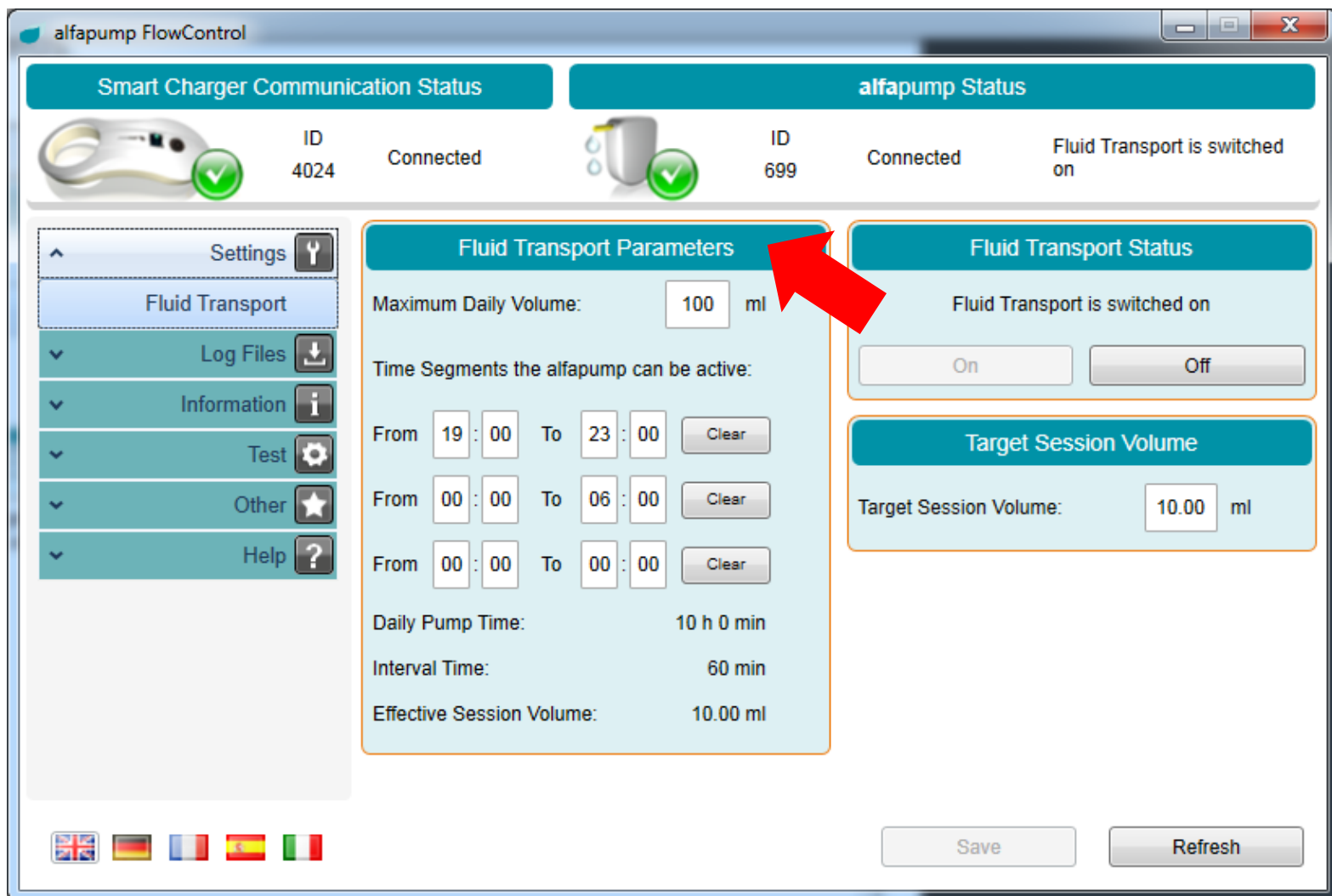
SmartCharger

Draadloos opladen van de pomp doorheen de huid



Draadloos aanpassen van de instellingen

Voor optimale vochtverwijdering op maat van de patiënt



The screenshot displays the 'alfapump FlowControl' software interface. At the top, there are two status bars: 'Smart Charger Communication Status' and 'alfapump Status'. The 'Smart Charger' section shows ID 4024, Connected, with a green checkmark. The 'alfapump' section shows ID 699, Connected, and 'Fluid Transport is switched on', also with a green checkmark. On the left, a navigation menu includes 'Settings' (selected), 'Fluid Transport', 'Log Files', 'Information', 'Test', 'Other', and 'Help'. The main area is divided into three panels: 'Fluid Transport Parameters', 'Fluid Transport Status', and 'Target Session Volume'. A red arrow points to the 'Maximum Daily Volume' field in the 'Fluid Transport Parameters' panel, which is set to 100 ml. Below this, there are three time segments for when the pump can be active, each with 'From' and 'To' time pickers and a 'Clear' button. The 'Fluid Transport Status' panel shows 'Fluid Transport is switched on' and two buttons: 'On' and 'Off'. The 'Target Session Volume' panel shows 'Target Session Volume: 10.00 ml'. At the bottom, there are 'Save' and 'Refresh' buttons. Language flags for UK, Germany, France, Spain, and Italy are visible at the bottom left.

alfapump FlowControl

Smart Charger Communication Status

alfapump Status

Smart Charger: ID 4024, Connected

alfapump: ID 699, Connected, Fluid Transport is switched on

Settings

Fluid Transport

Log Files

Information

Test

Other

Help

Fluid Transport Parameters

Maximum Daily Volume: 100 ml

Time Segments the alfpump can be active:

From 19 : 00 To 23 : 00 Clear

From 00 : 00 To 06 : 00 Clear

From 00 : 00 To 00 : 00 Clear

Daily Pump Time: 10 h 0 min

Interval Time: 60 min

Effective Session Volume: 10.00 ml

Fluid Transport Status

Fluid Transport is switched on

On Off

Target Session Volume

Target Session Volume: 10.00 ml

Save Refresh



Data monitoring van op afstand

Behandelende artsen ontvangen wekelijkse rapporten



Dear Dr.

Thank you for choosing **alfapump** with DirectLink Technology.

Pump serial no.: **6110**
 Days since implant: **441**
 Total volume of fluid removed: **534.0 liters**
 Average daily volume of the last 7 complete days: **1047.8 ml**

The alfapump is functioning well and has been adequately charged.

Please find below the daily statistics from the last 8 days for this **alfapump**.

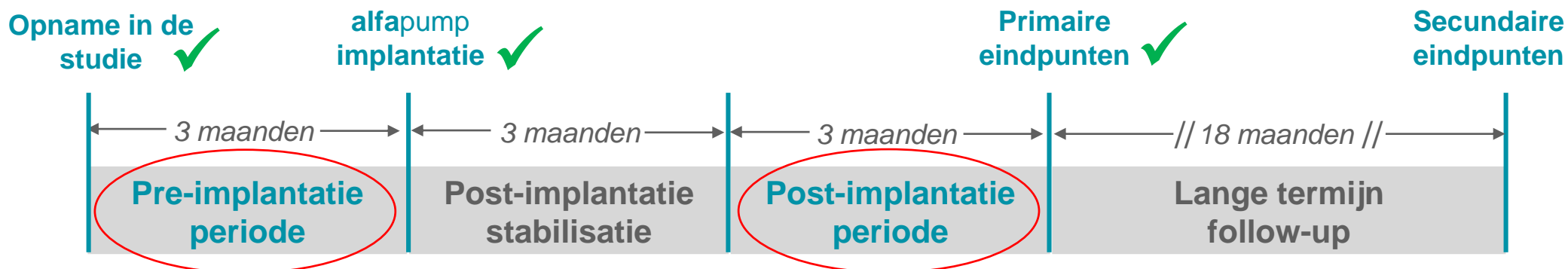
Date	Target Daily Volume [ml]	Total Volume transported [ml]	% Target Daily Volume Transported	Effective Pump Charging Time [min:sec]
01.10.2018	1300	1152	89	59:21
02.10.2018	1300	895	69	56:00
03.10.2018	1300	1135	87	81:09
04.10.2018	1300	1100	85	56:08
05.10.2018	1300	904	70	48:13
06.10.2018	1300	1089	84	55:12
07.10.2018	1300	1060	82	45:07
08.10.2018 (incomplete) data from 00:00 to 18:18	1300	892	69	06:37

For questions please do not hesitate to contact us by replying to this email.

Best regards

POSEIDON – Noord-Amerikaanse pivotale studie

Pivotal Cohort van 40 patiënten met terugkerende of refractaire leverascites geïmplant met de alfapomp



Primaire effectiviteitseindpunten overtreffen drempels voor studiesucces

- **Mediaan van 100%** per patiënt vermindering in paracenteses ($p < 0,001$)* vs minstens 50%
- **77% van de patiënten** met minstens 50% vermindering paracenteses ($p < 0,001$)* vs minstens 50%

Primaire veiligheidseindpunten in lijn met de verwachtingen

- Geen onverwachte nadelige effecten van het apparaat
- 6 primaire veiligheidsevents

* Post vs pre-implantatie observatie periode

POSEIDON – sterk klinisch alfapump profiel

Primaire en belangrijke secundaire eindpunten gepresenteerd op toonaangevend internationaal levercongres

✓ **Effectief in het onder controle houden van ascites, waardoor paracentese vrijwel niet meer nodig is**



✓ **NASH is al een belangrijke ‘driver’ van gedecompenseerde cirrose**

✓ **Veiligheid in lijn met verwachtingen**

- Zes pompen werden verwijderd: drie vanwege huiderosie & drie vanwege matig ongemak thv de blaas
- Ondanks ziekteprogressie:
 - Gelijk aantal *Major Adverse Events* (MAEs) in pre- en post-implantatieperiode
 - Vergelijkbaar aantal ernstige infecties in pre- en post-implantatieperiode
 - Stabiele nierfunctie tijdens lange-termijn opvolging

✓ **Klinisch zinvolle en statistisch significante verbetering van de levenskwaliteit***

✓ **70% kans op overleving na 1 jaar – gunstig tov de 50% vermeld in literatuur⁽¹⁾**

* Zes maanden na implantatie vergeleken met baseline

Bron 1: Biggins et al., *Hepatology*, Vol. 74, No. 2, 2021, AASLD Practice Guidance; Moreau R et al., *Liver International* 2004; 24: 457-464; Noot: POSEIDON studie statistisch niet opgezet voor overlevingsuitkomst

Klaarstomen voor Amerikaanse goedkeuring in 2024



Publicaties

Indienen POSEIDON data voor publicatie in erkend tijdschrift in **2023**



Bijkomende data

Patiënten-voorkeurstudie: topline data verwacht in **Q3 2023**

NACSELD register: tussentijdse data verwacht in **Q3 2023**



Indiening & goedkeuring in VS

Indiening dossier bij FDA gepland voor **Q4 2023**

Goedkeuring door FDA verwacht in **H2 2024**

Geschatte jaarlijkse behandelingskost per patiënt

Bestaande ziekenhuiscodes en breakthrough device status vergroten kans op terugbetaling

Drainage: ~\$66K

- ~\$2,3K / drainage “outpatient” setting
- ~\$7,1K / drainage “inpatient” setting
- 1 drainage / maand
- 24 maanden



alfapump: ~\$37K

- ~\$25K / alfapump
- ~\$10-15K / implantatie

Terugbetaling voor alfapump

- ✓ Bestaande ziekenhuiscodes voor terugbetaling alfapump procedure
- ✓ NTAP regeling voor breakthrough devices levert bijkomende terugbetaling*
- ✓ Voorgesteld TCET traject zou kunnen leiden tot automatische dekking van breakthrough devices voor een bepaalde periode*

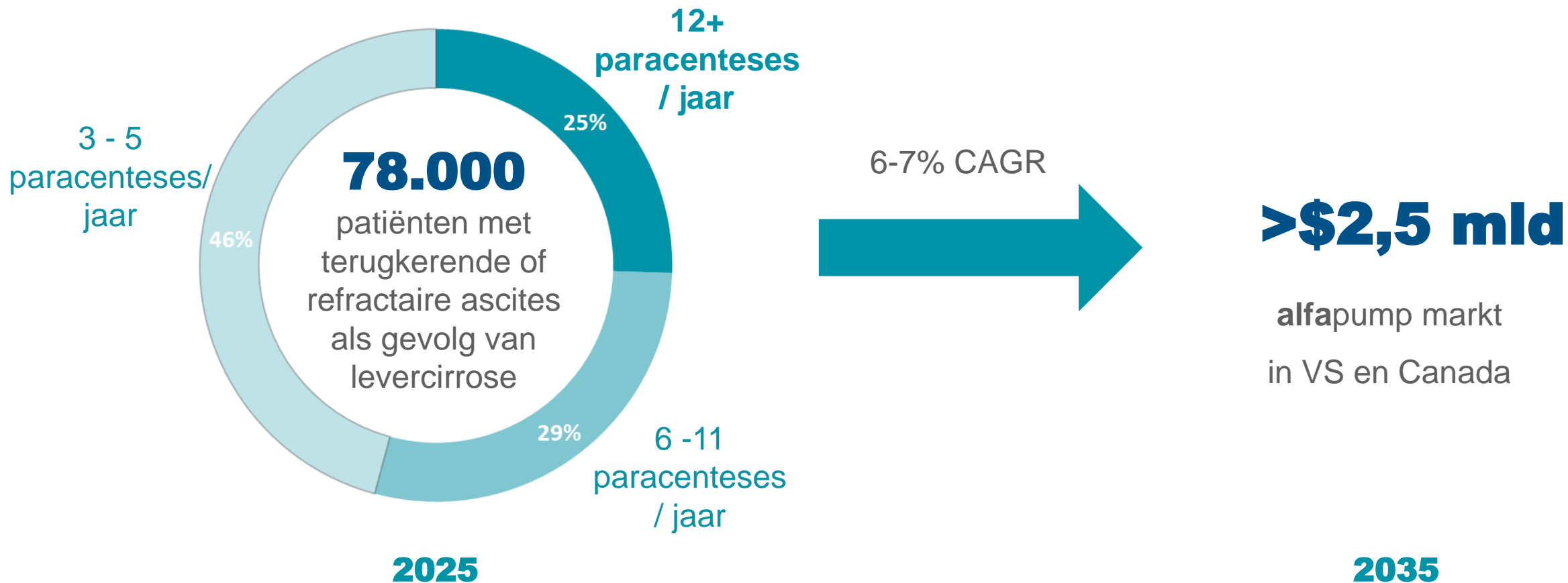
Managementschatting van behandelingskosten in de VS in 2035, zonder rekening te houden met complicaties, aangepast met Medicare-inflatiecijfers
Bronnen: Kwan et al., J Vasc Interv Radiol 2018; Prijsinflatie Medische zorg, Consumentenprijsindex, U.S. Bureau of Labor Statistics; 2018 HVPAA Nationale Conferentie

NTAP: New Technology Add-On Payment; TCET: Transitional Coverage of Emerging Technologies

*voor patiënten ouder dan 65 jaar, onze doelgroep

Grote en sterk groeiende Noord-Amerikaanse markt

NASH zal naar verwachting nog vele jaren voor een aanzienlijke groei zorgen en verandert de houding ten opzichte van cirrose.



Bronnen: Gebaseerd op marktbeoordeling in de VS en Canada door internationale adviesgroep, met behulp van claimanalyse voor commerciële en CMS (Center for Medicare and Medicaid Services) patiënten die een paracentese procedure nodig hebben met diagnosecodes voor leveraandoeningen; Medicare Inpatient & Outpatient Hospital Standard Analytical Files 2019.CMS, Baltimore, MD. www.cms.hhs.gov; rekening houdend met een incidentie van 60% en een **alfapump**-prijs van \$25K.

CAGR: Compound Annual Growth Rate of samengestelde jaarlijkse groeisnelheid

VS – Directe verkoop naar 90 levertransplantatiecentra

Zeer efficiënte benadering van artsen en patiënten – gestuurd door behandelingsrichtlijnen



125 centra voor volwassenen, waarvan 90 centra 95% van de transplantaties uitvoeren



Commercieel team van ~50 mensen

DSR[®]

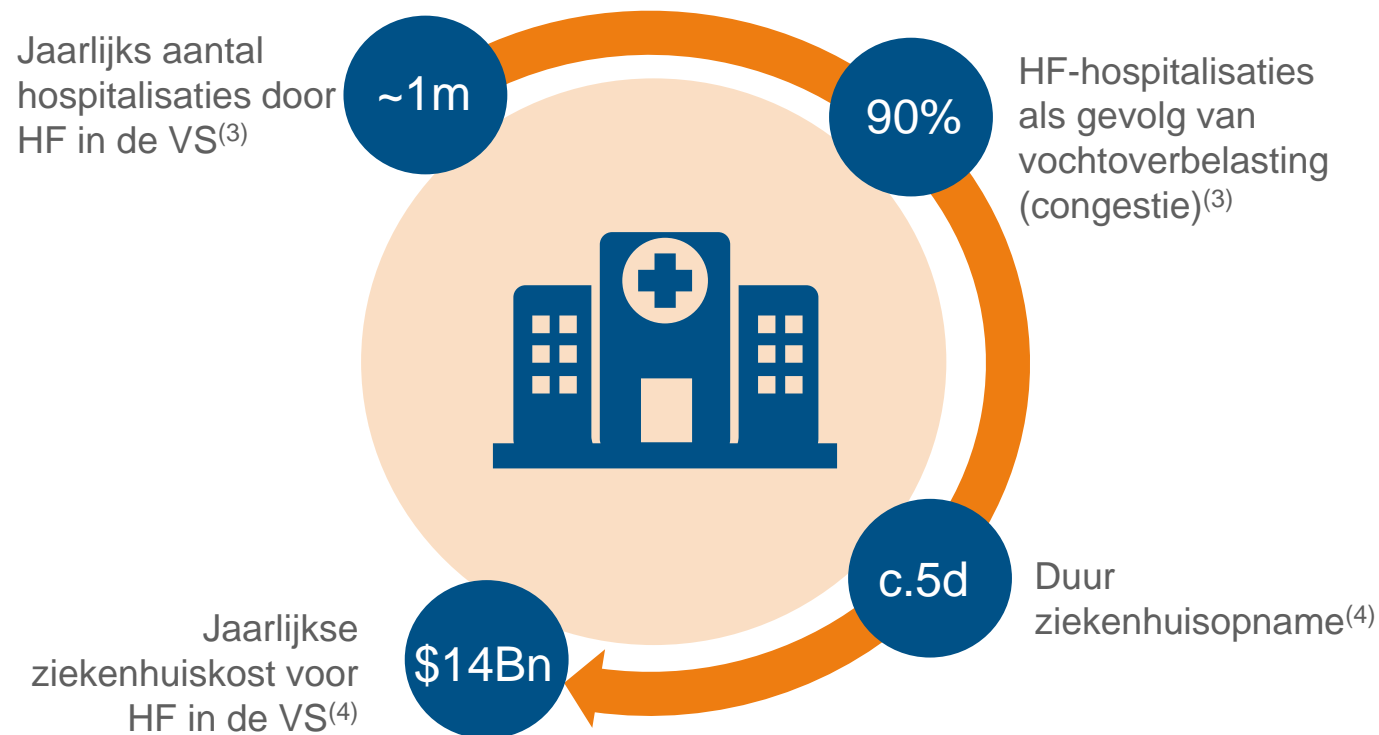
Ziekte-modificerende therapie voor hartfalen



sequanamedical

Congestie is oorzaak van morbiditeit en hospitalisatie

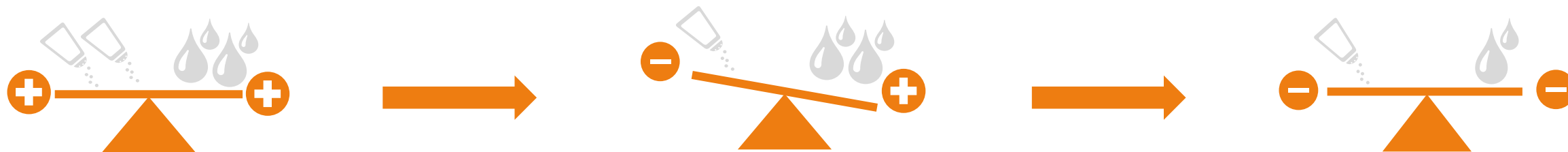
Diuretica-resistentie bij hartfalen komt vaak voor en er zijn weinig effectieve klinische alternatieven



- 40% van patiënten met HF hebben een zwakke respons op intraveneuze lisdiuretica⁽¹⁾
- 1 op 4 terug opgenomen in het ziekenhuis binnen de 30 dagen⁽²⁾

Direct Sodium Removal (DSR)

Verwijderen van vocht verspreid over het lichaam – samenwerking met de nieren

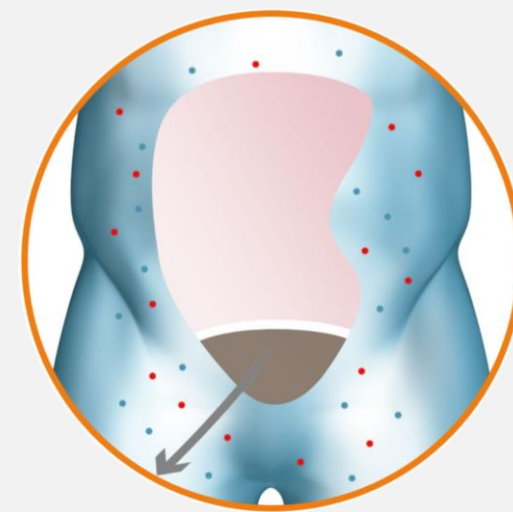
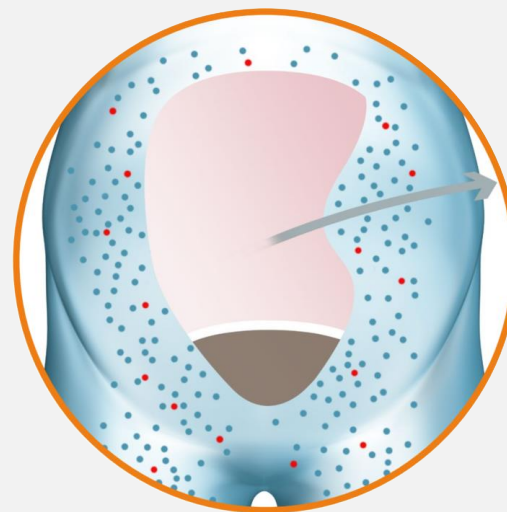
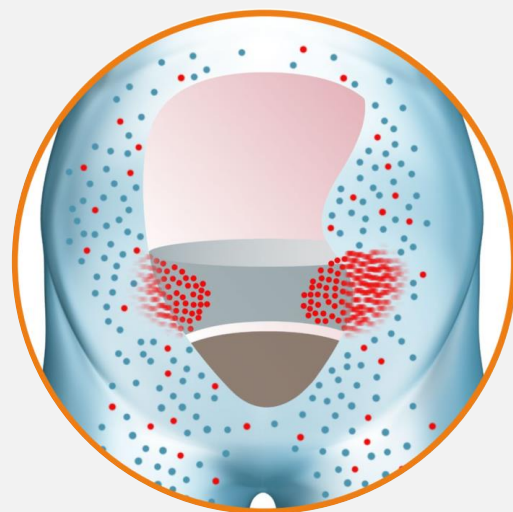
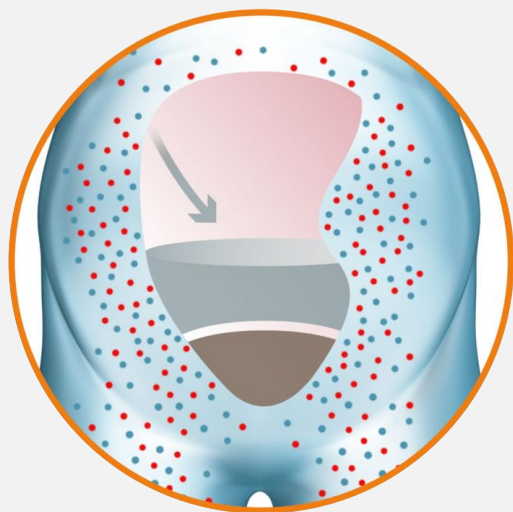


1 Natriumvrij DSR product toegediend in de buikholte

2 Natrium diffundeert vanuit het lichaam in DSR product

3 DSR product + geëxtraheerd natrium verwijderd uit het lichaam

4 Lichaam verwijdert water om de natriumbalans te herstellen, wat leidt tot verminderde vochtverbelasting



- water
- natrium

Fundamentele patenten toegekend in de VS en Europa om vochtverbelasting bij patiënten met hartfalen te verminderen

DSR – ziekte-modificerende therapie voor hartfalen

RED DESERT en SAHARA leveren klinische proof-of-concept met langdurige klinische voordelen

Effectieve verwijdering van vocht en duurzame verbeteringen in hart- en nierfunctie

- ✓ Veilige, effectieve en snelle verwijdering van te veel aan vocht / herstel van euvolemie
- ✓ Aanzienlijk voordeel voor hart- en nierfunctie
- ✓ Drastische en aanhoudende verbetering in de respons op diuretica

Leiden tot betere klinische resultaten

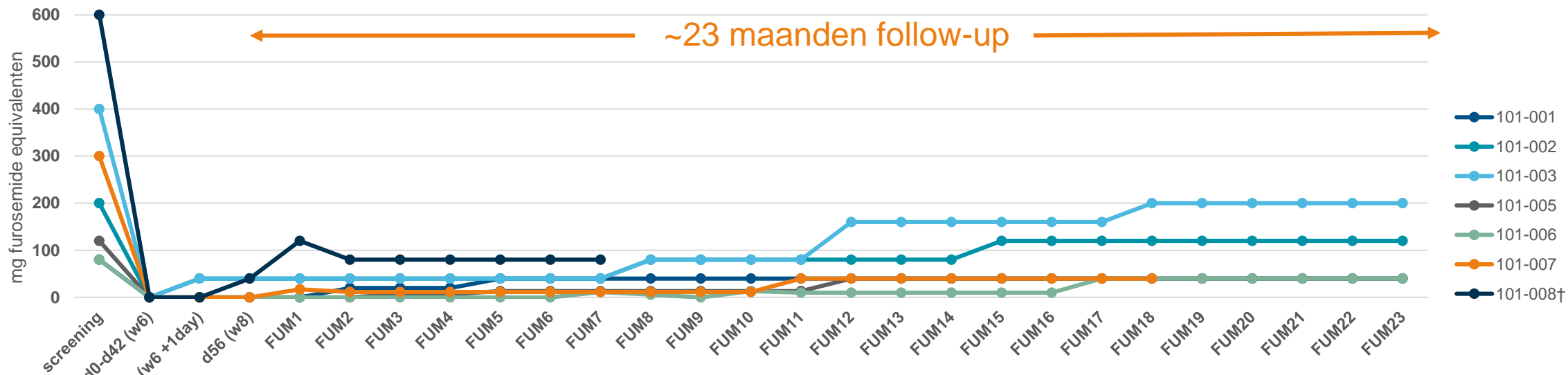
- ✓ Geen heropnames in het ziekenhuis voor congestie-gerelateerd hartfalen
- ✓ Langdurige en aanzienlijke vermindering in dosis lisdiuretica na DSR-behandeling
- ✓ Verbetering van de NYHA* status met één klasse
- ✓ 75% vermindering van de voorspelde één-jaars sterfte op basis van het Seattle Heart Failure model

“Deze resultaten zijn zeer bemoedigend en wijzen op het potentieel van DSR-therapie om klinisch zinvolle decongestie en duurzame verbeteringen van de hart-en nierfunctie en dus van de diuretische response te bewerkstelligen” – Dr. Testani

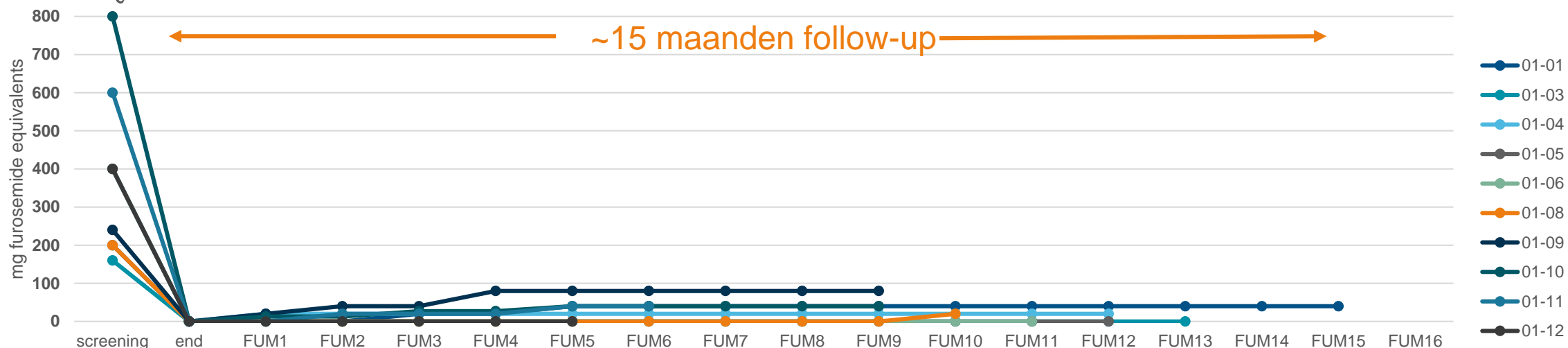
Langdurige verbetering in hart- en nierfunctie

Duurzame en drastische vermindering in dosis orale lisdiuretica als gevolg van een verbeterde toestand

RED DESERT



SAHARA



FUM is ongeveer 1 maand follow-up

DSR 2.0 – verbeterd therapeutisch en veiligheidsprofiel

Sterke patenten zorgen voor een terugkerende inkomstenstroom met een hoge marge

DSR 1.0

Natriumvrij D10% (vrij verkrijgbaar)

- ✓ Klinische proof-of-concept
- ✓ Snel klinisch traject
- ~ Therapeutisch profiel / Gebruiksvriendelijk
- ~ Veiligheidsprofiel

✓ RED DESERT ✓ SAHARA



DSR 2.0

Natriumvrij dextrose / icodextrine (eigen merk)

- ✓ Verbeterd therapeutisch profiel
- ✓ Gunstig veiligheidsprofiel
- ✓ Sterke patenten in de VS & Europa
 - “Medicijn met geen of weinig natrium voor behandeling van hartfalen”
 - Zorgt voor terugkerende inkomsten met een hoge brutomarge

✓ CHIHUAHUA – MOJAVE



MOJAVE – Fase 1/2a studie in de VS

Bevestigen van SAHARA resultaten in gerandomiseerde studie bij Amerikaanse patiënten met DSR 2.0

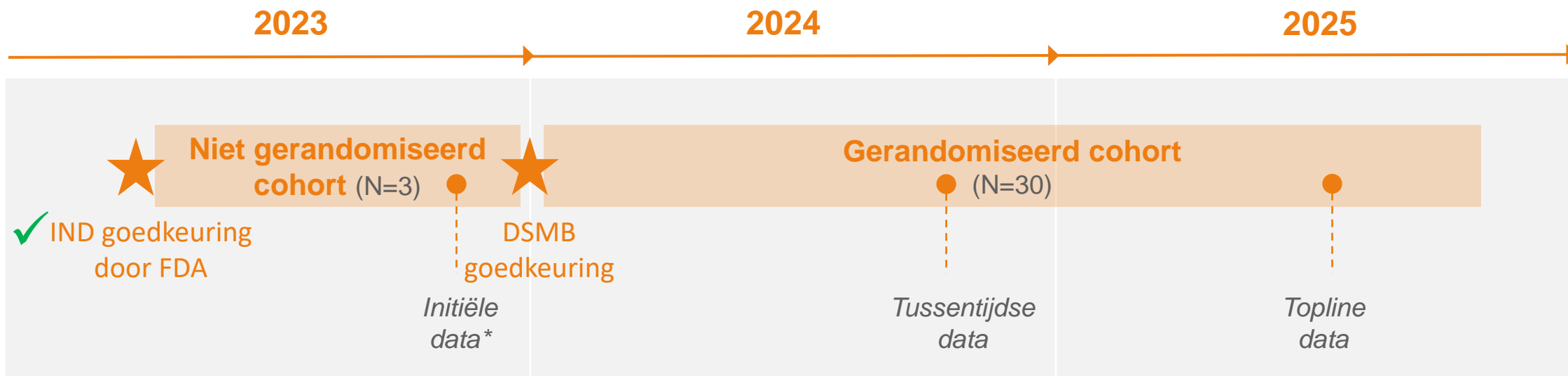
- ✓ Veiligheid van DSR 2.0 aangetoond in dier- en Fase 1 klinische studies
- ✓ IND in VS goedgekeurd door FDA



- Niet-gerandomiseerd cohort (N=3)
- Gerandomiseerd cohort (N=30): na goedkeuring door DSMB van niet-gerandomiseerd cohort
 - DSR-groep (N=20): DSR 2.0 (tot dagelijks) + gebruikelijke zorg
 - Controlegroep (N=10): geoptimaliseerde gebruikelijke zorg + iv behandeling met lisdiuretica

MOJAVE – initiële data verwacht in Q4 2023

Topline data midden 2025 bedoeld om klinisch data pakket aan te leveren voor partnerschap



Eindpunten

- **Veiligheid:** percentage van *adverse* en *serious adverse events*
- **Werkzaamheid:** verbetering van de respons op diuretica (natrium-output in de urine gedurende 6 uur)
- **Verkennend:** verandering in gewicht (volumestatus), creatinine (nierfunctie), natriuretische peptiden (hartfunctie), NYHA functionele klasse, aantal HF-gerelateerde heropnames

Zeer grote marktopportuniteit voor DSR

Meerwaarde creëren door minder ziekenhuisopnames en betere overlevingskansen

- ~400K patiënten met chronisch congestief HF per jaar in het ziekenhuis opgenomen in de VS en EU
 - Zorgen voor hoge kosten en een grote last voor gezondheidszorgsystemen, “payers” en patiënten
- Prijszetting DSR-therapie gebaseerd op meerwaarde door:
 - ⇒ Vermindering van heropnames ~ \$40K jaarlijkse HF hospitalisatiekosten per patiënt
 - ⇒ Toename in overleving (verhoging *in quality-adjusted life-year*, “QALY”)

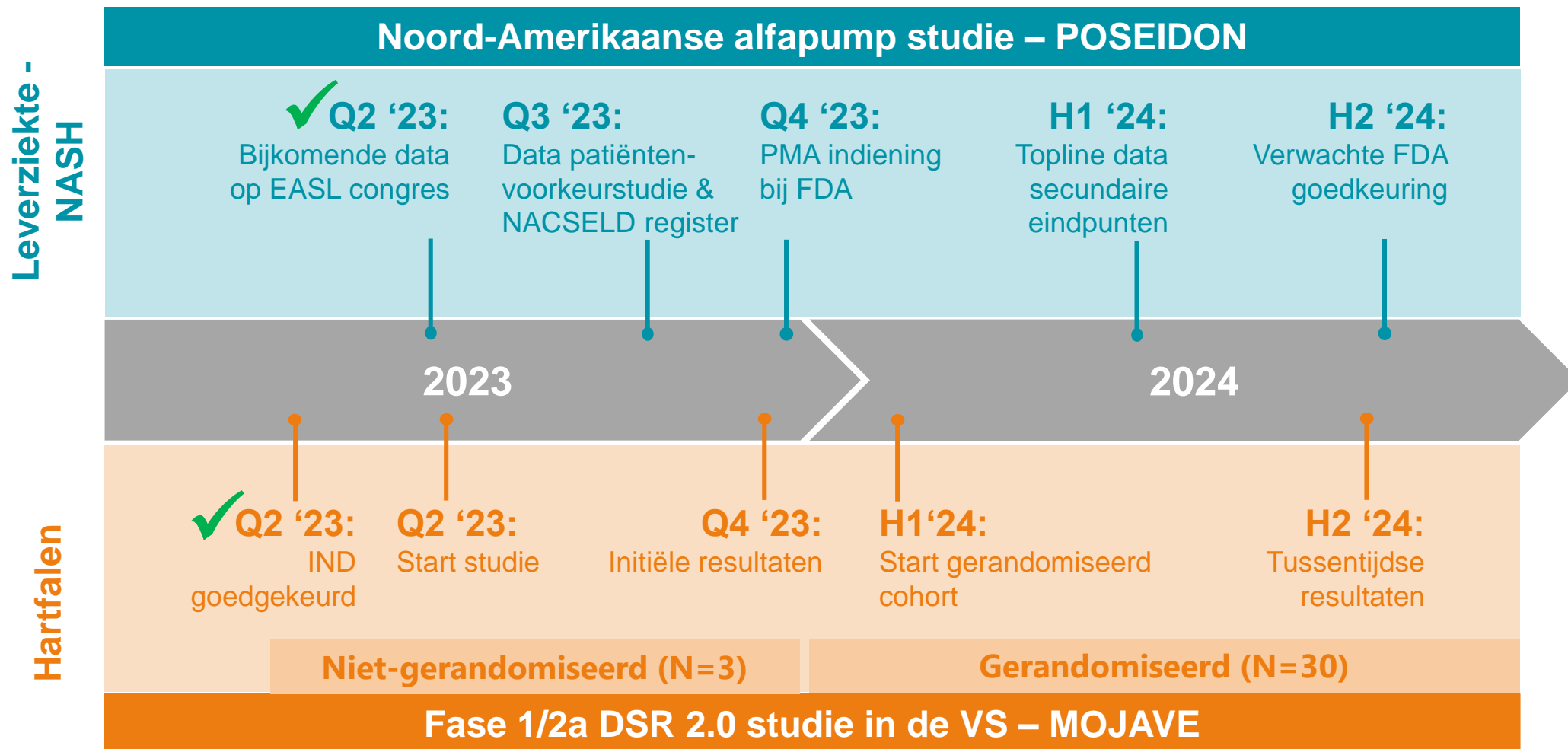
An aerial photograph of turbulent water, showing swirling eddies and white foam against a deep green background. The water appears to be in a narrow channel or around a rock formation, creating a sense of movement and energy.

Vooruitzichten

Waardebepaling op korte termijn met lange-
termijn potentieel

sequanamedical

Sterke vooruitzichten voor waardebeoordeling



Leider in grote en groeiende markten met hoge medische nood



- **alfapump® in leverziekte – groeiend marktpotentieel tot meer dan \$2,5 mld tegen 2035⁽¹⁾**
 - NASH verandert de markt voor levercirrose en stimuleert de groei
 - Goedgekeurd in EU / FDA breakthrough device status / sterke patenten
 - N-Amerikaanse pivotale studie – sterke primaire en belangrijke secundaire eindpuntdata gerapporteerd
 - FDA goedkeuring verwacht in '24 / directe verkoop via 90 transplantatiecentra / codes voor terugbetaling



- **DSR® in hartfalen – zeer grote marktopportunititeit in EU en de VS**
 - Klinische proof-of-concept als ziekte-modificerende therapie voor hartfalen met DSR 1.0
 - Overgang naar DSR 2.0 – laag ontwikkelingsrisico, verbeterd profiel en sterke patenten
 - Fase 1/2a gerandomiseerde gecontroleerde MOJAVE studie in VS – initiële data gepland voor Q4 '23
 - Partnerschap op basis van MOJAVE topline data in '25

Fijn dat u er bij was !

Zalige zomer gewenst !

sequanamedical