

Transparantiekennisgeving van Aandeelhouders

Gent, België – 10 februari 2025 – 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 een transparantiekennisgeving heeft ontvangen met betrekking tot de hieronder vermelde entiteiten, met vermelding van het aantal stemrechten verbonden aan de aandelen die naast hun naam in de onderstaande tabel werden vermeld.

	Reden voor de kennisgeving	Totaal aantal gehouden aandelen en stemrechten	% van het totaal aantal uitstaande aandelen ⁽¹⁾
BlackRock, Inc. / BlackRock Finance, Inc., / BlackRock Holdco 2, Inc. / BlackRock Financial Management, Inc. / BlackRock International Holdings, Inc. / BR Jersey International Holdings L.P. / BlackRock Holdco 3, LLC / BlackRock Cayman 1 LP / BlackRock Cayman West Bay Finco Limited / BlackRock Cayman West Bay IV Limited / BlackRock Group Limited / BlackRock Crane Limited / Kreos Capital Management Limited / Kreos Capital Group VII Limited / Kreos Capital Group VII LP / Kreos Capital VII Aggregator ScSp ⁽²⁾	Verwerving of overdracht van stemrechtverlenende effecten of stemrechten	4.804.898	9,17%

Opmerkingen:

- (1) Het totaal aantal uitstaande aandelen van de Vennootschap vermeld in de desbetreffende transparantiekennisgeving bedraagt 52.416.601, waarbij elk aandeel recht geeft op één (1) stem (zijnde 52.416.601 stemrechten in totaal).
- (2) Een moederonderneming of een controlerende persoon van BlackRock, Inc. ("**BlackRock**") en Kreos Capital VII Aggregator ScSp ("**Kreos Capital**"), informeerde de Vennootschap, door middel van een kennisgeving van 4 februari 2025, dat het aandeelhouderschap van Kreos Capital (die 4.804.898 aandelen en stemrechten bezit, wat overeenstemt met 9,17% van de uitstaande stemrechten van de Vennootschap) de drempel van 5% van de uitstaande stemrechten van de Vennootschap op 24 januari 2025 heeft overschreden. De gezamenlijke kennisgeving specificeert verder dat de volledige keten van gecontroleerde entiteiten via dewelke de deelneming effectief wordt gehouden als volgt is: (i) BlackRock, Inc.; (ii) BlackRock

10 februari 2025, 17:30 CET

Finance, Inc.; (iii) BlackRock Holdco 2, Inc.; (iv) BlackRock Financial Management, Inc.; (v) BlackRock International Holdings, Inc.; (vi) BR Jersey International Holdings L.P.; (vii) BlackRock Holdco 3, LLC; (viii) BlackRock Cayman 1 LP; (ix) BlackRock Cayman West Bay Finco Limited; (x) BlackRock Cayman West Bay IV Limited; (xi) BlackRock Group Limited; (xii) BlackRock Crane Limited; (xiii) Kreos Capital Management Limited; (xiv) Kreos Capital Group VII Limited; (xv) Kreos Capital Group VII LP en (xvi) Kreos Capital VII Aggregator ScSp. De kennisgeving vermeldt ook dat de meldingsplicht is ontstaan doordat de stemrechten verbonden aan de aandelen voor BlackRock de drempel van 5% hebben overschreden en dat Kreos Capital de houder van de aandelen is. Kreos Capital is de discretionaire vermogensbeheerder en oefent de stemrechten naar eigen inzicht uit bij gebrek aan specifieke instructies.

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 een kopie van de bovengenoemde transparantiekennisgeving 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 effecten 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, neem contact op met:

Sequana Medical

Investor relations

E: IR@sequanamedical.com

T: +44 (0) 797 342 9917

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. Dit veroorzaakt ernstig medische problemen, waaronder verhoogde mortaliteit, herhaalde ziekenhuisopnames, hevige pijn, moeilijke ademhaling en beperkte mobiliteit. Hoewel diuretica tot de standaardzorg behoren, zijn ze bij veel patiënten niet meer effectief, onverdraagbaar of verergeren ze het probleem. Er zijn beperkte effectieve behandelingsopties voor deze patiënten, wat resulteert in zwakke 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**[®] en **DSR**[®] 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 ontving goedkeuring van de Amerikaanse FDA voor het **alfapump**-systeem voor de behandeling van terugkerende of refractaire ascites als gevolg van levercirrose in december 2024, na toekenning van de FDA Breakthrough Device Designation in 2019. Sequana Medical wil in de tweede helft van 2025 beginnen met de commercialisering in de VS via een klein gespecialiseerd verkoopteam dat het zal

10 februari 2025, 17:30 CET

oprichten om zich te richten op 90 Amerikaanse levertransplantatiecentra.

Resultaten van de Vennootschap's RED DESERT en SAHARA proof-of-concept studies bij hartfalen ondersteunen het werkingsmechanisme van DSR als het doorbreken van de vicieuze cirkel van het cardiorenaal syndroom. Alle drie patiënten uit het niet-gerandomiseerde cohort van MOJAVE, een Amerikaanse gerandomiseerde gecontroleerde multi-center fase 1/2a klinische studie, zijn met succes behandeld met DSR, wat resulteerde in een drastische verbetering van de diuretische respons en het vrijwel verdwijnen van de behoefte aan lisdiuretica¹.

Sequana Medical is genoteerd op de gereguleerde markt van Euronext Brussels (Ticker: SEQUA.BR) en heeft haar hoofdkantoor in Gent, België. Ga voor meer informatie naar www.sequanamedical.com.

Indicatie voor gebruik: Het **alfapump**[®] systeem is uitsluitend bedoeld voor enkelvoudig gebruik bij volwassen patiënten met refractaire of terugkerende ascites als gevolg van levercirrose. Het is geïndiceerd voor het verwijderen van overtollig peritoneaal vocht uit de peritoneale holte naar de blaas, waar het kan worden uitgescheiden door normaal urineren.

Contra-indicaties: Het **alfapump**[®] systeem is onveilig voor MRI. Hyperbare zuurstoftherapie is gecontra-indiceerd.

Waarschuwingen, risico's en voorzorgsmaatregelen: Houd rekening met risico's die gepaard gaan met de implantatie van het **alfapump**[®] systeem, waaronder het risico op peritoneale holte-infecties, coagulopathie, kleine blaascapaciteit en/of obstructieve uropathie. De volgende procedures of therapieën kunnen de werking van het **alfapump**[®] systeem beïnvloeden: supersonische therapie en hoogfrequente warmtetherapie, transcutane elektrische zenuwstimulatie (TENS), lithotripsie, defibrillatie, radiotherapie, elektrocauterisatie of het gebruik van andere implanteerbare medische hulpmiddelen en draagbare apparaten.

Bijwerkingen: Naast proceduregerelateerde risico's kunnen de volgende bijwerkingen optreden: pompzakhematoom, huiderosie, infectie, pompverplaatsing, verstopping van de katheter of andere kathetercomplicaties die resulteren in weefselschade of therapieverlies of -verandering, genito-urinaire complicaties, verminderde nierfunctie, leverencefalopathie, progressie van leverziekte en andere systemische effecten.

Zie de PMA-goedkeuringsbrief voor het **alfapumpsysteem** op https://www.accessdata.fda.gov/cdrh_docs/pdf23/P230044B.pdf

De federale wet van de VS beperkt de verkoop van het **alfapump**[®] systeem tot verkoop door of op voorschrift van een arts.

Het **alfapump**[®] systeem is momenteel niet goedgekeurd in Canada.

DSR[®]-therapie is nog in ontwikkeling en is momenteel in geen enkel land goedgekeurd. De veiligheid en effectiviteit van DSR[®]-therapie is nog niet vastgesteld.

Opmerking: **alfapump**[®] en DSR[®] zijn geregistreerde handelsmerken.

¹ Gegevens gerapporteerd in persbericht van [25 maart 2024](#); gemiddelde toename van 326% in de zes-uurs natriumuitscheiding in de urine bij 3 maanden follow-up ten opzichte van de uitgangswaarde, en 95% vermindering van lisdiuretica in dezelfde periode.

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.