

## PHARMING MAAKT RESULTATEN EERSTE KWARTAAL 2007 BEKEND

**Leiden, 20 april 2007.** Biotechnologiebedrijf Pharming Group NV ("Pharming" of "de onderneming") (Euronext: PHARM) maakte vandaag haar financiële resultaten bekend over het eerste kwartaal (K1) eindigend op 31 maart 2007.

### Belangrijke ontwikkelingen in het eerste kwartaal 2007

#### Financieel

- Kaspositie van € 26,2 miljoen (inclusief verhandelbare effecten) per 31 maart 2007 (€ 31,1 miljoen per 31 december 2006)
- Eigen vermogen van € 45,2 miljoen (€ 49,8 miljoen op 31 december 2006)
- Netto kasuitstroom voor operationele activiteiten van € 4,7 miljoen tegenover € 5,9 miljoen in K1 2006
- € 0,2 miljoen inkomsten in K1 2007 (€ 0,1 miljoen in K1 2006)
- Totale kosten van € 4,8 miljoen in K1 2007 (€ 3,7 miljoen in K1 2006)
- Totaal netto verlies van € 5,0 miljoen in K1 2007 (€ 3,7 miljoen in K1 2006)

#### Productontwikkeling

- Marktautorisatieaanvraag (MAA) voor Rhucin® (recombinant humaan C1 remmer of rhC1INH) voor behandeling van acute aanvallen van erfelijk angio-oedeem (HAE) ter beoordeling bij Europese autoriteiten (EMA)
- Weesgeneesmiddelenstatus voor rhC1INH voor behandeling van *Delayed Graft Function (DGF)* na orgaantransplantatie toegekend door EMA
- Humaan lactoferrine (hLF) dossier voor registratie als *Generally Recognized as Safe (GRAS)* (Algemeen Beschouwd als Veilig) in behandeling bij Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA)
- SenterNovem kent Pharming's dochterbedrijf DNage BV (DNage) subsidies toe van totaal ruim € 1 miljoen, over een periode van drie jaar, om producten te ontwikkelen op het gebied van osteoporose

#### Bedrijfsontwikkeling

- Wijziging in de samenstelling van Raad van Bestuur (RvB)
- Focus op commerciële ontwikkeling en versterking van team voor commerciële ontwikkeling
- Opname in Euronext Amsterdam Small Cap Index per 2 maart 2007
- Pharming's Jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders (AVA) vindt plaats op 23 mei 2007

"In het eerste kwartaal van 2007 heeft Pharming de marktauthorisatie van Rhucin® in Europa verder voorbereid en meer gefocust op commerciële ontwikkeling," zei Dr. Francis J. Pinto, CEO van Pharming. "We doen er alles aan om het regulatoire beoordelingsproces voor onze eerste producten later dit jaar met succes af te ronden. We hebben er vertrouwen in dat onze inspanningen zullen leiden tot de versterking van onze productportfolio en de uitbreiding van onze research-basis."

## Financieel

Pharming's kaspositie, inclusief verhandelbare effecten, was € 26,2 miljoen op 31 maart 2007 vergeleken met € 31,1 miljoen ultimo 2006. Het eigen vermogen van de onderneming was € 45,2 miljoen ten opzichte van € 49,8 miljoen aan het einde van 2006. De korte termijn verplichtingen bedroegen € 10,2 miljoen tegenover € 9,2 miljoen op 31 december 2006. Niet-vlottende activa waren € 36,7 miljoen en vrijwel gelijk vergeleken met 31 december 2006. De netto kasuitstroom voor operationele activiteiten in het eerste kwartaal van 2007 bedroeg € 4,7 miljoen in vergelijking met € 5,9 miljoen in K1 2006.

De totale kosten in K1 2007 bedroegen € 4,8 miljoen vergeleken met € 3,7 miljoen in K1 2006. Het netto verlies in K1 2007 bedroeg € 5,0 miljoen tegenover € 3,7 miljoen in K1 2006. Het netto verlies in K1 2007 was vergelijkbaar met de kwartaalresultaten in de tweede helft van 2006. De kosten voor Onderzoek en Ontwikkeling zijn toegenomen in verband met personeelsuitbreiding en boeking van onderzoekskosten gerelateerd aan DNage. De overige toename kan voornamelijk worden toegeschreven aan kosten voor klinische studies met Rhucin® in Europa en Noord-Amerika en de Europese filing van Rhucin®. Inkomsten zijn ten opzichte van 31 maart 2006 toegenomen tot € 0,2 miljoen, als gevolg van de gedeeltelijke toekenning van de subsidies van SenterNovem en van het FDA-kantoor voor weesgeneesmiddelontwikkeling.

## Productontwikkeling

In het eerste kwartaal van 2007, heeft Pharming zich voornamelijk bezig gehouden met het beantwoorden van de vragenlijst, die eind 2006 van EMEA werd ontvangen naar aanleiding van de marktautorisatieaanvraag voor Rhucin®. Het grootste deel van de benodigde informatie is nu verzameld en de onderneming verwacht in het tweede kwartaal van 2007 de antwoorden te kunnen indienen. Op basis van het standaard tijdschema, verwacht Pharming het oordeel van EMEA ten aanzien van de MAA voor Rhucin® in de tweede helft van 2007. De in Amerika lopende gerandomiseerde placebo gecontroleerde klinische studie met Rhucin® voor HAE verloopt volgens plan en wordt naar verwachting in de loop van 2007 afgerond. Een beslissing van de regulatoire autoriteiten over *compassionate* (of *named-patient*) use van Rhucin® voor HAE-patiënten in landen met beperkte behandelingsmogelijkheden, wordt ook later dit jaar verwacht.

Pharming's recombinant humaan C1 remmer heeft de status van weesgeneesmiddel gekregen voor gebruik bij preventie van *Delayed Graft Function* na orgaantransplantatie. DGF is een ernstige medische aandoening, die gekarakteriseerd wordt door niet functioneren van het nieuwe orgaan of weefsel vlak na de transplantatie. Pharming's rhC1INH zou nieuwe en extra voordelen kunnen bieden, omdat het op een andere manier werkt dan bestaande behandelingsmethoden. De onderneming is bezig met het voorbereiden van klinische studies voor DGF.

Pharming heeft haar dossier voor gebruik van hLF in bepaalde voedingsproducten ingediend bij de FDA om GRAS-status te krijgen. Pharming ontwikkelt hLF voor gebruik in bepaalde voedingsproducten. De beoordeling van het dossier door de FDA is voor een groot gedeelte afgerond, maar nog steeds in behandeling, omdat hLF een geavanceerd en innovatief product is geproduceerd via een nieuwe technologie en dus een baanbrekend product dat nog niet eerder in die mate door de FDA is beoordeeld. De onderneming verwacht op korte termijn een reactie van de FDA.

Begin 2007 heeft SenterNovem, een agentschap van het Ministerie van Economische Zaken, twee subsidies aan Pharming's dochterbedrijf DNage toegekend voor de ontwikkeling van producten op het gebied van osteoporose. De subsidies bedragen bij elkaar ruim € 1 miljoen, te ontvangen over een periode van drie jaar. Osteoporose is een skelet-ziekte die ongeveer een op de drie vrouwen en een op de acht mannen boven de vijftig treft. De ziekte wordt gekenmerkt door verzwakte botten en een verhoogd risico op botbreuk en invaliditeit.

## **Bedrijfsontwikkeling**

In maart 2007 maakte Pharming een wijziging van haar Raad van Bestuur bekend. Met de benoeming van de heer Samir Singh tot de nieuwe positie van President, US Operations en het besluit van Dr. Frank Pieper om Pharming per 1 oktober 2007 te verlaten, bestaat de RvB nu uit Dr. Francis Pinto (Chief Executive Officer), Dr. Rein Strijker (Chief Commercial Officer) en Dr. Bruno Giannetti (Chief Operating Officer). Dr. Pinto is Voorzitter van de RvB en primair verantwoordelijk voor de lange termijn bedrijfsstrategie, Dr. Strijker is verantwoordelijk voor alle commerciële, financiële, communicatie en investor relation activiteiten en Dr. Giannetti is verantwoordelijk voor alle operationele activiteiten, waaronder klinische ontwikkeling, R&D, regulatoire activiteiten en productie.

Pharming heeft haar team voor commerciële ontwikkeling versterkt met de benoeming van Dhr. Richard Onyett (voormalig Commercieel Directeur bij KuDOS Pharmaceuticals Ltd) en Dr. Tolleiv Trimbom (voormalig Directeur Bedrijfsontwikkeling bij DNage). Dhr. Singh zal zich specifiek gaan richten op bedrijfsontwikkeling en alle operationele activiteiten in de Verenigde Staten. Overleg met potentiële partners wordt voortgezet, met name in de Verenigde Staten, met als doel een of meerdere licentieovereenkomsten in 2007 te kunnen afsluiten.

Met ingang van 2 maart 2007 is Pharming opgenomen in de Amsterdam Small Cap Index van Euronext en verwijderd van de Midkap Index. Pharming's Jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders (AVA) zal worden gehouden op 23 mei 2007 om 15.00 uur op het hoofdkantoor van Pharming in Leiden. Alle voor de AVA relevante documenten, waaronder Pharming's Jaarverslag 2006, zullen vanaf 8 mei 2007 beschikbaar zijn op Pharming's website.

## **Pharming Group NV**

Pharming Group NV richt zich op de ontwikkeling van innovatieve producten voor de behandeling van genetische ziekten en ouderdomsziekten. Daarnaast ontwikkelt Pharming ook medische en speciale producten voor chirurgische indicaties en tussenproducten voor diverse toepassingen waaronder voeding. Pharming heeft twee producten in een vergevorderd stadium van ontwikkeling - Rhucin® (recombinant humaan C1 remmer) voor erfelijk angio-oedeem (ter beoordeling bij EMEA) en humaan lactoferrine voor voedingstoepassing (GRAS-aanvraag ter beoordeling bij FDA). Pharming's geavanceerde technologieën omvatten ondermeer de productie van therapeutische eiwitten, alsmede de zuivering, formulering en toepassing van deze biofarmaceutica. Daarnaast heeft Pharming toegang tot technologieplatforms op het gebied van weefselherstel via haar samenwerking met NovaThera en op het gebied van DNA-schade en herstel dankzij de overname van DNage. Meer informatie is verkrijgbaar op de Pharming website: <http://www.pharming.com> en op <http://www.dnage.nl>.

*Dit persbericht bevat op de toekomst gerichte verklaringen. Door voorspelbare en niet voorspelbare risico's, onzekerheden en andere factoren kunnen de uiteindelijke resultaten daarvan materieel verschillen. Het persbericht verschijnt ook in het Engels. In geval van tegenstrijdigheden zal de Engelse versie prevaleren.*

---

## **Contact:**

Anne Louise van Lynden  
Investor Voice  
T: 06 543 155 49  
T: 071 52 47 400

Rein Strijker  
Pharming Group NV  
T: 071 52 47 400

## CONSOLIDATED BALANCE SHEET

At March 31, 2007 (amounts in €'000) (unaudited)

	March 31, 2007	December 31, 2006
Goodwill	9,190	9,190
Intangible assets	19,658	19,783
Property, plant and equipment	7,504	7,325
Financial assets	200	200
Restricted cash	176	176
<b>Non-current assets</b>	<b>36,728</b>	<b>36,674</b>
Inventories	11,013	9,169
Other current assets	2,372	2,159
Marketable securities	4,337	4,995
Cash and cash equivalents	21,822	26,082
<b>Current assets</b>	<b>39,544</b>	<b>42,405</b>
<b>Total assets</b>	<b>76,272</b>	<b>79,079</b>
<b>Total equity</b>	<b>45,183</b>	<b>49,843</b>
Paul Royalty Fund	10,660	10,108
Earn-out obligations	6,061	5,791
Deferred tax liability	3,850	3,889
Other	313	255
<b>Non-current liabilities</b>	<b>20,884</b>	<b>20,043</b>
Trade and other payables	8,633	7,614
Current portion of Paul Royalty Fund	1,502	1,518
Current portion of other non-current liabilities	70	61
<b>Current liabilities</b>	<b>10,205</b>	<b>9,193</b>
<b>Total equity and liabilities</b>	<b>76,272</b>	<b>79,079</b>

## CONSOLIDATED INCOME STATEMENT

For the period ended March 31, 2007 (amounts in €'000, except per share data) (unaudited)

	March 31, 2007	March 31, 2006
<b>Revenues</b>	<b>180</b>	<b>60</b>
Research and development	2,565	1,390
Operations	1,001	1,175
Selling, general and administrative	561	535
Depreciation and amortization charges	358	304
Share-based compensation	265	318
<b>Costs and expenses</b>	<b>4,750</b>	<b>3,722</b>
<b>Loss from operating activities</b>	<b>(4,570)</b>	<b>(3,662)</b>
Interest on liability to Paul Royalty Fund	(656)	(389)
Interest on earn-out obligations	(270)	-
Other interest income, net	303	260
<b>Finance revenue and costs</b>	<b>(623)</b>	<b>(129)</b>
Foreign currency effect on liability to Paul Royalty Fund	121	34
Other foreign currency results	(16)	73
<b>Other results</b>	<b>105</b>	<b>107</b>
<b>Loss before tax</b>	<b>(5,088)</b>	<b>(3,684)</b>
Income tax benefit	39	-
<b>Net loss after tax</b>	<b>(5,049)</b>	<b>(3,684)</b>
<b>Share information:</b>		
Basic and diluted net loss per share (€)	(0.06)	(0.04)
Weighted average shares outstanding in the period	90,311,468	84,609,665
Number of shares outstanding at March 31, 2007 was 91,005,312.		

## CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOW

For the period ended March 31, 2007 (amounts in €'000) (unaudited)

	March 31, 2007	March 31, 2006
<b>Net loss after tax</b>	<b>(5,049)</b>	<b>(3,684)</b>
Adjustments to reconcile net loss to cash flows used in operating activities:		
<b>Change in operating assets and liabilities</b>		
Decrease/(increase) other current assets	(412)	167
Increase inventories	(1,844)	(2,221)
(Decrease)/increase trade and other payables	1,026	(1,265)
Accrued interest cash and cash equivalents	(215)	(172)
Received interest cash and cash equivalents	414	271
<b>Non-cash items</b>		
Depreciation and amortization charges	358	304
Share-based compensation	265	318
Interest on liability to Paul Royalty Fund	656	389
Foreign currency effect on liability to Paul Royalty Fund	(121)	(34)
Interest on earn-out obligations	270	-
Issuance of shares in exchange of services	-	37
Release lease incentives	(7)	-
Income tax benefit	(39)	-
Foreign currency effects on balance sheet	(15)	5
<b>Net cash flows used in operating activities</b>	<b>(4,713)</b>	<b>(5,885)</b>
Purchase of property, plant and equipment	(352)	(49)
Accrued interest marketable securities	(90)	(90)
<b>Net cash flows used in investing activities</b>	<b>(442)</b>	<b>(139)</b>
Net proceeds of increase of share capital	905	22,208
Upfront payment Paul Royalty Fund, net of transaction fees paid	-	11,686
Repayments of loans and borrowings	(10)	(15)
<b>Net cash flows from financing activities</b>	<b>895</b>	<b>33,879</b>
<b>Net increase/(decreases) cash and cash equivalents</b>	<b>(4,260)</b>	<b>27,855</b>
Cash and cash equivalents at January 1 (including restricted cash)	26,258	14,689
Net increase/(decrease) cash and cash equivalents	(4,260)	27,855
<b>Cash and cash equivalents at March 31 (including restricted cash)</b>	<b>21,998</b>	<b>42,544</b>
<b>Liquidity information:</b>		
Cash and cash equivalents at March 31 (including restricted cash)	21,998	42,544
Marketable securities at March 31	4,337	5,877
<b>Total liquidities at March 31</b>	<b>26,335</b>	<b>48,421</b>