

Transparantiekennisgeving van Aandeelhouders

Gent, België – 24 november 2025 – Sequana Medical NV (Euronext Brussels: SEQUA) (de "Vennootschap" of "Sequana Medical"), een pionier in de behandeling van geneesmiddelresistente 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 Saturn Subco, LLC / 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 / Onderschrijding van de laagste drempel	1.950.507	2,97%

Opmerkingen:

- (1) Het totaal aantal uitstaande aandelen van de Vennootschap vermeld in de desbetreffende transparantiekennisgeving bedraagt 65.759.928, waarbij elk aandeel recht geeft op één (1) stem (zijnde 65.759.928 stemrechten in totaal).
- (2) Namens de in de bovenstaande tabel vermelde entiteiten, die onderworpen zijn aan de kennisgevingsplicht, waaronder BlackRock, Inc. ("**BlackRock**") en Kreos Capital VII Aggregator ScSp ("**Kreos Capital**"), informeerde een moederonderneming of een controlerende persoon de Vennootschap, door middel van een kennisgeving van 14 november 2025, dat het aandeelhouderschap van Kreos Capital (die 1.950.507 aandelen en stemrechten bezit, wat overeenstemt met 2,97% van de

24 november 2025, 18:30 CET

uitstaande stemrechten van de Vennootschap) de laagste drempel van 3% van de uitstaande stemrechten van de Vennootschap op 13 november 2025 heeft onderschreden. 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 Saturn Subco, LLC; (iii) BlackRock Finance, Inc.; (iv) BlackRock Holdco 2, Inc.; (v) BlackRock Financial Management, Inc.; (vi) BlackRock International Holdings, Inc.; (vii) BR Jersey International Holdings L.P.; (viii) BlackRock Holdco 3, LLC; (ix) BlackRock Cayman 1 LP; (x) BlackRock Cayman West Bay Finco Limited; (xi) BlackRock Cayman West Bay IV Limited; (xii) BlackRock Group Limited; (xiii) BlackRock Crane Limited; (xiv) Kreos Capital Management Limited; (xv) Kreos Capital Group VII Limited; (xvi) Kreos Capital Group VII LP; en (xvii) Kreos Capital VII Aggregator ScSp. De kennisgeving vermeldt ook dat de meldingsplicht is ontstaan doordat de totale participaties in stemrechten van BlackRock onder de 3% is gedaald, en dat de stemrechten verbonden aan aandelen van BlackRock eveneens onder de drempel van 3% zijn gedaald.

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 vochtverbelasting, een ernstige en frequente klinische complicatie bij patiënten met leverziekte, hartfalen en kanker. Dit veroorzaakt ernstige 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 vochtverbelasting te behandelen, die zijn bedoeld om belangrijke klinische voordelen en voordelen voor de kwaliteit van leven voor patiënten op te leveren en tegelijk de kosten voor gezondheidszorgsystemen te verlagen.

24 november 2025, 18:30 CET

De Venootschap 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. In het POSEIDON-onderzoek van Sequana Medical, een baanbrekend onderzoek in 18 centra in de VS en Canada, bleek bij de belangrijkste groep van 40 patiënten bij wie de **alfapump** was geïmplanteerd, 6 en 24 maanden na implantatie dat therapeutische paracentese vrijwel niet meer nodig was en dat de kwaliteit van leven was verbeterd^{1,2}.

Sequana Medical commercialiseert de **alfapump** via een gespecialiseerd verkoopteam dat zich in eerste instantie richt op Amerikaanse levertransplantatiecentra – 90 van deze centra voeren jaarlijks meer dan 90% van de levertransplantaties in de VS uit. In augustus 2025, heeft CMS aangekondigd dat het de New Technology Add-on Payment voor de **alfapump** goedkeurde wanneer deze wordt uitgevoerd in een ziekenhuisomgeving met opname vanaf 1 oktober 2025.

De resultaten van de RED DESERT en SAHARA proof-of-concept studies van de Venootschap bij hartfalen, gepubliceerd in European Journal of Heart Failure in april 2024, ondersteunen het DSR werkingsmechanisme als doorbreker van de vicieuze cirkel van het cardiorenale syndroom. Alle drie patiënten uit het niet-gerandomiseerde cohort van MOJAVE, een Amerikaanse gerandomiseerde gecontroleerde multicenter fase 1/2a klinische studie, zijn succesvol behandeld met DSR, wat resulteerde in een drastische verbetering van de respons op diuretica en het vrijwel verdwijnen van de behoefte aan lisdiuretica³. De onafhankelijke Data Safety Monitoring Board heeft toestemming gegeven voor de start van het gerandomiseerde MOJAVE-cohort met maximaal 30 extra patiënten, afhankelijk van het verkrijgen van aanvullende financiering.

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.

Belangrijke veiligheidsinformatie: Voor belangrijke veiligheidsinformatie over het **alfapump**[®] systeem, zie <https://www.sequanamedical.com/wp-content/uploads/ISI.pdf>.

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

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

Opmerking: **alfapump**[®] en DSR[®] 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

¹ Alfapump-systeem SSED (samenvatting van veiligheid en effectiviteit) PMA 230044.

² Zoals gedefinieerd door subjectieve lichamelijke gezondheid (beoordeeld door SF-36 PCS) en ascites-symptomen (beoordeeld door Ascites Q).

³ 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.

PERSBERICHT
GEREGLEMENTEERDE INFORMATIE

sequanamedical

24 november 2025, 18:30 CET

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.