

Santhera schliesst Lizenzgebührenvereinbarung über 13 Millionen US-Dollar ab

Pratteln, Schweiz, 5. November 2025 – Santhera Pharmaceuticals (SIX: SANN) gibt das Closing der Lizenzgebührenvereinbarung über 13 Millionen US-Dollar bekannt, die erstmals im September 2025 angekündigt wurde und die weltweite Markteinführung von AGAMREE® (Vamorolone) unterstützen soll.

Die Vereinbarung wurde ursprünglich im September 2025 mit R-Bridge, einer Tochtergesellschaft der CBC Group, geschlossen und umfasst 25% der Netto-Lizenzgebühren für AGAMREE von Catalyst Pharmaceuticals, Inc. in Nordamerika und Sperogenix Therapeutics Ltd in China. Seit dem Abschluss der ursprünglichen Vereinbarung hat sich Partners Group, eines der größten Unternehmen der globalen Privatmarktbranche, an der Finanzierung beteiligt und einen Grossteil der insgesamt 13 Millionen US-Dollar beigesteuert.

Die Zahlungen an Partners Group und R-Bridge sind begrenzt. Sobald die vereinbarte Obergrenze oder Laufzeit erreicht ist, fallen die Lizenzgebühren aus Nordamerika und China an Santhera zurück. Santhera behält sich das Rückkaufsrecht für die Lizenzgebühren vor. Im Rahmen einer zusätzlichen Vereinbarung mit R-Bridge aus dem Jahr 2024 hat R-Bridge Anspruch auf 75% der Netto-Lizenzgebühren von Catalyst und Sperogenix.

Dario Eklund, Chief Executive Officer von Santhera, sagte: *“Wir freuen uns, das Closing dieser Lizenzgebührenvereinbarung bekannt zu geben, an der nun auch die Partners Group beteiligt ist. Dies verschafft uns wichtiges Wachstumskapital, um unsere Strategie und die weltweite Markteinführung von AGAMREE zu unterstützen.”*

Über Santhera

Santhera Pharmaceuticals (SIX: SANN) ist ein Schweizer Spezialpharmaunternehmen, das sich auf die Entwicklung und Vermarktung innovativer Medikamente für seltene neuromuskuläre Erkrankungen mit hohem ungedecktem medizinischem Bedarf konzentriert. Das Unternehmen hat eine exklusive Lizenz von ReveraGen für alle Indikationen weltweit für AGAMREE® (Vamorolon), ein dissoziatives Steroid mit neuartigem Wirkmechanismus, das in einer entscheidenden Studie an Patienten mit Duchenne-Muskeldystrophie (DMD) als Alternative zu Standard-Kortikosteroiden untersucht wurde. AGAMREE zur Behandlung von DMD ist in den USA von der Food and Drug Administration (FDA), in der EU von der European Commission (EC), im Vereinigten Königreich von der Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA), in China von der National Medical Products Administration (NMPA) und in Hongkong von der Department of Health (DoH) und in Kanada von Health Canada zugelassen. Santhera hat die Rechte an AGAMREE für Nordamerika an Catalyst Pharmaceuticals und für China und bestimmte Länder in Südostasien an Sperogenix Therapeutics lizenziert. Weitere Informationen finden Sie unter www.santhera.com.

AGAMREE® ist eine eingetragene Marke von Santhera Pharmaceuticals.

Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an:

Santhera

Catherine Isted, CFO:

ICR Healthcare:

IR@santhera.com

Santhera@icrhealthcare.com

Haftungsausschluss / Zukunftsgerichtete Aussagen

Diese Mitteilung stellt weder ein Angebot noch eine Aufforderung zur Zeichnung oder zum Kauf von Wertpapieren der Santhera Pharmaceuticals Holding AG dar. Diese Veröffentlichung kann bestimmte zukunftsgerichtete Aussagen über das Unternehmen und seine Geschäftstätigkeit enthalten. Solche Aussagen beinhalten bestimmte Risiken, Ungewissheiten und andere Faktoren, die dazu führen können, dass die tatsächlichen Ergebnisse, die Finanzlage, die Leistung oder die Erfolge des Unternehmens wesentlich von den in solchen Aussagen ausdrücklich oder implizit genannten abweichen. Leser sollten sich daher nicht übermäßig auf diese Aussagen verlassen, insbesondere nicht im Zusammenhang mit Vertrags- oder Investitionsentscheidungen. Das Unternehmen lehnt jede Verpflichtung zur Aktualisierung dieser zukunftsgerichteten Aussagen ab.

###