

Pharming Group halfjaarbericht 2020

T.o.v. 1^e halfjaar 2019 stijgt de omzet met 14%, het bedrijfsresultaat met 31% en de nettowinst met 33%

Leiden, 30 juli 2020: Pharming Group N.V. (“Pharming” of “de “Onderneming”) (Euronext Amsterdam: PHARM), een gespecialiseerde farmaceutische onderneming die innovatieve producten ontwikkelt voor de veilige, effectieve behandeling van zeldzame aandoeningen en onvervulde medische behoeften, publiceert haar (niet-gecontroleerde) financiële resultaten over het eerste halfjaar eindigend op 30 juni 2020.

Pharming organiseert vandaag om 13:00 uur een conference call. Inbelgegevens vindt u op pagina 6.

Financieel overzicht

Zes maanden tot 30 juni

<i>Bedragen in € miljoenen, behalve per aandeel</i>	H1 2020	H1 2019	% Verandering
<i>Winst- en verliesrekening</i>			
Omzet	88,6	77,9	14%
Brutowinst	78,7	67,0	17%
Operationeel (bedrijfs-)resultaat	32,3	24,6	31%
Nettowinst	18,1	13,6	33%
<i>Balans</i>			
Liquide middelen en verhandelbare effecten	155,1	65,3	138%
<i>Informatie per aandeel</i>			
Winst per aandeel (€):			
- Gewoon	0,029	0,022	32%
- Fully diluted	0,025	0,020	25%

Financiële hoofdpunten

- Pharming realiseerde in het eerste halfjaar van 2020 recordverkopten van het leidende product RUCONEST® (voor de behandeling van aanvallen van angio-oedeem bij patiënten met erfelijk angio-oedeem), met een stijging van 14% naar € 88,6 miljoen ten opzichte van de € 77,9 miljoen over de eerste zes maanden van 2019.
- De omzet in de VS steeg in de eerste zes maanden met 13% tot € 85,0 miljoen (H1 2019: € 75,0 miljoen), maar de omzet in Q2 2020 daalde met 21% vergeleken met Q1 2020. Dit was het gevolg van een ongebruikelijk hoog verkoopniveau richting het einde van het eerste kwartaal van 2020. Aangenomen wordt dat dit de indiening van vooraf uitgeschreven recepten betrof in anticipatie op de op dat moment opkomende COVID-19-pandemie. Pharming denkt daarom dat de resultaten in het eerste halfjaar representatiever zijn voor de onderliggende prestaties dan de kwartalen afzonderlijk.
- In Europa en de rest van de wereld (RoW) stegen de inkomsten in het eerste halfjaar van 2020 met 24% tot € 3,6 miljoen, vergeleken met € 2,9 miljoen in het eerste halfjaar van 2019,

voornamelijk als gevolg van een aanzienlijke groei in de EU. Dit volgt op de terugname van commerciële rechten voor RUCONEST® in EU-gebieden met ingang van 1 januari 2020. Daarnaast was in de EU sprake van volumestijgingen.

- De operationele winst steeg met 31% tot € 32,3 miljoen, vergeleken met € 24,6 miljoen in het eerste halfjaar van 2019.
- De nettowinst steeg in de eerste zes maanden met 33% tot € 18,1 miljoen, (H1 2019: € 13,6 miljoen). Ondanks de lagere Amerikaanse verkopen in het tweede kwartaal van 2020, steeg de nettowinst in dit kwartaal tot € 9,7 miljoen, vergeleken met € 8,4 miljoen in het eerste kwartaal van 2020. Dit houdt hoofdzakelijk verband met de lagere financieringslasten na de succesvolle herfinanciering met converteerbare obligaties in januari 2020 en een consistent stringente kostenbeheersing.
- De kaspositie nam toe tot € 155,1 miljoen op 30 juni 2020, een stijging met € 19 miljoen vergeleken met de € 136,1 miljoen op 31 maart 2020 (liquide middelen op 31 december € 68,6 miljoen). Deze toename is te danken aan sterke positieve kasstromen in zowel Q1 als Q2, vanaf Q2 ook gesteund door lagere financieringskosten als gevolg van de succesvolle herfinanciering d.m.v. converteerbare obligaties in Q1.
- Het eigen vermogen verbeterde van € 104,7 miljoen eind december 2019 naar € 127,6 miljoen eind juni 2020. Het grootste deel van deze toename houdt verband met het nettoresultaat over het eerste halfjaar.
- De overige financiële verplichtingen, die verwijzen naar de voorwaardelijke vergoeding die is gereserveerd voor de laatste verkoopmijlpaalbetaling van US\$ 25 miljoen aan Bausch Health, zijn niet gestegen. Als gevolg hiervan is onze inschatting van de waarschijnlijkheid van toekomstige betaling van deze mijlpaal in de afgelopen zes maanden niet veranderd.
- Sinds de laatste rapportagedatum van 20 mei 2020 heeft Pharming in totaal 2.748.244 aandelen uitgegeven of gereserveerd voor uitgifte in verband met de uitoefening van opties onder de huidige regelingen. Het aantal geplaatste aandelen per 30 juli 2020 is 637.743.008. Het volledig verwaterde aantal aandelen (fully diluted) per 30 juli 2020 bedraagt 740.943.581.

Operationele hoofdpunten

- Op 14 januari 2020 maakte Pharming de plaatsing bekend van € 125 miljoen 3% senior niet door zekerheden gedekte converteerbare obligaties met vervaldag 2025. De opbrengst van de uitgifte werd gebruikt voor de aflossing van de resterende \$56 miljoen van de oorspronkelijke lening van \$100 miljoen van Orbimed Advisors en leidde tot een verlaging van de financieringslasten. Het saldo van de netto-opbrengst zal worden gebruikt ter ondersteuning van de kapitaaluitgaven in verband met de uitbreiding van de commercialisatie- en productie-infrastructuur.
- In het eerste kwartaal van 2020 ontving Pharming Europese en Amerikaanse goedkeuring voor de nieuwe productiefaciliteit van bronmateriaal voor het hoofdproduct RUCONEST®. Op 21 januari 2020 ontving Pharming goedkeuring van het European Medicines Agency (EMA) voor een type II-variatie voor de nieuwe productiefaciliteit. Op 9 maart 2020 keurde de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) Pharmings Prior Approval Supplement voor de nieuwe productiefaciliteit goed.

- Op 11 maart 2020 werd bekendgemaakt dat Chief Financial Officer (CFO) Robin Wright had besloten zich niet opnieuw verkiesbaar te stellen als lid van de Raad van Bestuur en derhalve als CFO. Als gevolg van deze beslissing eindigde de termijn van Robin Wright op 20 mei 2020. De zoektocht naar een nieuwe CFO is in volle gang.
- Op 23 maart 2020 werd bekendgemaakt dat Pharming was gepromoveerd naar de Euronext Amsterdam Midkapindex (AMX).
- Op 21 april 2020 maakte Pharming bemoedigende resultaten bekend van de behandeling met RUCONEST® (recombinant humane C1-remmer) van vijf patiënten met bevestigde COVID-19 (SARS-CoV-2)-infecties, die in het ziekenhuis waren opgenomen met gerelateerde ernstige longontsteking. De behandeling vond plaats in het kader van een zogeheten ‘compassionate use’-programma in het Universitair Ziekenhuis Bazel, Zwitserland. Na deze bemoedigende resultaten is een multinationale, gerandomiseerde, gecontroleerde door een onderzoeker geïnitieerde studie, geleid door Dr. Michael Osthoff van het Universitair Ziekenhuis van Bazel, gereed voor het rekruteren van patiënten. Pharming verwacht dat het onderzoek tot 150 patiënten zal omvatten en parallel zal worden uitgevoerd in meerdere onderzoekscentra in Zwitserland, de VS en Latijns-Amerika.
- Op 30 april werd bekendgemaakt dat de Europese Commissie een licentie-uitbreiding had goedgekeurd in de indicatie van RUCONEST® (conestat alfa) voor de behandeling van acute angio-oedeemaanvallen bij kinderen. Het besluit van de Europese Commissie staat toe dat kinderen van twee jaar en ouder met RUCONEST® worden behandeld voor acute angio-oedeemaanvallen. In de Europese Unie is RUCONEST® sinds 2010 goedgekeurd voor deze indicatie bij volwassenen en sinds 2016 bij adolescenten.
- Op 20 mei 2020 maakte Pharming de voorgenomen benoeming van Barbara Yanni en Mark Pykett in de Raad van Commissarissen bekend. Naar verwachting zal in het vierde kwartaal van 2020 een Buitengewone Algemene Vergadering van Aandeelhouders (BAVA) bijeenkomen voor hun officiële benoemingen. Tot dat moment zullen Barbara Yanni en Mark Pykett binnen de Raad een rol als toehoorder vervullen.

COVID-19 update

Pharming blijft de internationale richtlijnen en vereisten in al haar activiteiten naleven teneinde prioriteit te geven aan de gezondheid en veiligheid van haar werknemers tijdens de COVID-19-pandemie.

Een update m.b.t. de impact van COVID-19 op de bedrijfsvoering wordt hieronder samengevat.

- Geen impact op de opschaling of voortgaande productie van RUCONEST®. De nieuwe faciliteit voor bronmateriaal, die eerder dit jaar werd goedgekeurd, verhoogt de productiecapaciteit van RUCONEST® van Pharming aanzienlijk.
- Geen invloed op de beschikbaarheid voor of distributie van RUCONEST® naar HAE-patiënten.
- De werving van nieuwe patiënten in lopende klinische studies is tijdelijk stopgezet; patiënten die al in lopende klinische onderzoeken zijn opgenomen, zullen de behandeling blijven ontvangen.
- Als gevolg van het stopzetten van de rekrutering zullen de tijdlijnen voor de studies in pre-eclampsie en acuut nierfalen vertraging oplopen, afhankelijk van het weer op gang komen van die rekrutering.
- De rekrutering voor de registratiestudie met leniolisib is opnieuw gestart en we blijven de potentiële lancering van leniolisib voorzien voor medio 2022.

Sijmen de Vries, Chief Executive Officer, zegt:

“Ik ben verheugd over de sterke resultaten in de eerste helft van dit jaar. Die laten een consistente vooruitgang zien in een uitdagende periode waarin alle persoonlijke verkoop- en marketingactiviteiten moesten worden stopgezet. Dankzij de toewijding, creativiteit en vasthoudendheid van onze mensen hebben we onze groei in zowel productiecapaciteit als verkoop weten te continueren uitmondend in een recordomzet.

Ook de nettowinst bleef toenemen geholpen door de succesvolle herfinanciering via converteerbare obligaties die onze financieringslasten aanzienlijk verlaagde, en de terugname van de commerciële rechten voor RUCONEST® in de overige EU-gebieden.

Daarnaast bleven we ook operationeel successen boeken. Zo ontvingen we EMA- en FDA-goedkeuring voor een nieuwe productiefaciliteit van RUCONEST®-bronmateriaal én goedkeuring voor een licentie-uitbreiding in de EU voor de behandeling van kinderen van 2-13 jaar met RUCONEST®. Maar we konden ook bemoedigende resultaten melden van een zogeheten ‘compassionate use’-studie naar de behandeling met RUCONEST® van ernstige longontsteking gerelateerd aan COVID-19. Een vervolgstudie zal binnenkort van start gaan.

Bemoedigend is voorts de herstart van de rekrutering voor de registratiestudie met leniolisib. De potentiële lancering van dit product is nog steeds voorzien voor medio 2022. Ik ben van mening dat Pharming uitstekend gepositioneerd is voor het blijven leveren van aanzienlijke toegevoegde waarde aan al haar stakeholders in zowel de tweede helft van dit jaar als de perioden daaropvolgend.”

Vooruitzichten

Voor de rest van 2020 verwacht Pharming:

- Afhankelijk van de ontwikkelingen rond de COVID-19-pandemie in de VS, aanhoudende groei van de inkomsten uit verkopen van RUCONEST® ten opzichte van de eerste helft van 2020, voornamelijk gedreven door de VS alsmede de uitgebreide Europese activiteiten.
- Handhaving van positieve nettowinst gedurende het jaar.
- Voortgaande investeringen in de uitbreiding van de productie van RUCONEST® voor het waarborgen van de continuïteit van de beleving aan de groeiende markten in de VS, Europa, China en de RoW.
- Investering in de lopende klinische onderzoeken naar pre-eclampsie en acuut nierfalen en ondersteuning van onderzoekers die aanvullende indicaties voor RUCONEST® willen bestuderen, zoals de geplande studie met patiënten met bevestigde COVID-19-infecties en gerelateerde ernstige longontsteking.
- Start van de werving van patiënten van het door de onderzoeker gesponsorde, gerandomiseerde, gecontroleerde COVID-19-onderzoek in centra in Zwitserland, de VS en Latijns-Amerika.
- Investering in de voortgaande registratiestudie met leniolisib voor APDS, die begin 2021 de belangrijkste data zal opleveren.
- Investering in een Investigational New Drug Application die studies mogelijk maakt voor α -glucosidase bij de ziekte van Pompe en preklinische ontwikkeling van de nieuwe recombinante α -galactosidase kandidaat voor de ziekte van Fabry.
- Investeringen in acquisities/in-licentiëring van andere nieuwe ontwikkelingsmogelijkheden en activa wanneer deze zich voordoen.

- Toenemende marketingactiviteit waar dit winst verhogend kan zijn voor Pharming.
- Voortdurende nauwgezette monitoring van de huidige COVID-19-pandemie en de potentiële impact op het bedrijf.

Voor 2020 worden geen nadere financiële verwachtingen afgegeven.

=== EINDE PERSBERICHT ===

BELANGRIJKE INFORMATIE

Dit bericht is een vertaling van het originele Engelstalige persbericht. In geval van verschillen ten gevolge van vertaling of verschillen in interpretatie, is het originele Engelstalige persbericht leidend.

Over Pharming Group N.V.

Pharming is een gespecialiseerde farmaceutische onderneming die innovatieve producten ontwikkelt voor de veilige, effectieve behandeling van zeldzame ziekten en on vervulde medische behoeften. Pharmings leidende product, RUCONEST® (conestat alfa), is een recombinante menselijke C1-esterase-remmer die is goedgekeurd voor de behandeling van acute erfelijk-angio-oedeem ("HAE")-aanvallen bij patiënten in Europa, de VS, Israël en Zuid-Korea. Het product is beschikbaar op *name patient*-basis in andere gebieden waar het nog geen marktvergunning heeft verkregen.

RUCONEST® wordt gedistribueerd door Pharming in de Verenigde Staten en in Europa en de Onderneming bezit alle andere commercialiseringsrechten in andere landen die hieronder niet gespecificeerd zijn. In sommige van deze landen vindt distributie plaats in samenwerking met het HAEi Global Access Program (GAP). RUCONEST® wordt gedistribueerd in Argentinië, Colombia, Costa Rica, de Dominicaanse Republiek, Panama en Venezuela door Cytobioteck, in Zuid-Korea door HyupJin Corporation en in Israël door Kamada.

RUCONEST® wordt ook geëvalueerd op verschillende aanvullende indicaties. Het technologieplatform van Pharming omvat een uniek GMP-conform gevalideerd proces voor de productie van pure recombinante menselijke eiwitten, dat heeft bewezen in staat te zijn industriële hoeveelheden hoogwaardige recombinante menselijke eiwitten op een meer economische en minder immunogenetische wijze te produceren in vergelijking met de huidige cellijngebaseerde methoden. Ter aanvulling op RUCONEST® en verschillende varianten van recombinante menselijke C1-esterase-remmers, heeft Pharming recentelijk Leniolisib van Novartis ingelicentieerd, een klein molecuul dat in een registratie-studie is voor APDS, een vorm van Primaire Immunodeficiëntie.

Leads voor enzymvervangings therapie ("EVT") voor de ziekten van Pompe en Fabry worden op dit moment geoptimaliseerd, terwijl aanvullende programma's waarbij EVT niet betrokken is, momenteel ook in een vroeg stadium worden onderzocht.

Pharming heeft in 2019 leniolisib van Novartis gelicentieerd, een klein molecuul en selectieve PI3Kδ-remmer, waarvoor thans een registratiestudie plaatsvindt voor geactiveerd PI3K-delta-syndroom (APDS), een zeldzame vorm van primaire immunodeficiëntie.

Pharming heeft een langdurig alliantie met het China State Institute of Pharmaceutical Industry ("CSIPI"), een Sinopharm-bedrijf, voor gezamenlijke wereldwijde ontwikkeling van nieuwe producten, te beginnen met recombinante humane factor VIII voor de behandeling van hemofilie A. Preklinische ontwikkeling en productie zal plaatsvinden bij CSIPI volgens wereldwijde standaarden en worden gefinancierd door CSIPI. Klinische ontwikkeling wordt gedeeld tussen de partners, waarbij elke partner de kosten voor zijn grondgebied draagt in het kader van het partnerschap.

Aanvullende informatie is beschikbaar op de website van Pharming: www.pharming.com

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht van Pharming Group NV en haar dochterondernemingen ("Pharming", de "Onderneming" of de "Groep") kan toekomstgerichte verklaringen bevatten, waaronder, maar niet beperkt tot die met betrekking tot Pharming's financiële projecties, marktverwachtingen, ontwikkelingen, partnerschappen, plannen, strategieën en kapitaaluitgaven.

De Onderneming waarschuwt dat dergelijke vooruitblikkende verklaringen bepaalde risico's en onzekerheden kunnen inhouden en dat de werkelijke resultaten kunnen verschillen. Risico's en onzekerheden omvatten, zonder beperking, het effect van concurrerende, politieke en economische factoren, juridische claims, het vermogen van het bedrijf om intellectueel eigendom te beschermen, schommelingen in wisselkoersen en rentetarieven, wijzigingen in belastingwetten of -tarieven, wijzigingen in wetgeving of boekhoudpraktijken en het vermogen om nieuwe producten, markten of technologieën te identificeren, ontwikkelen en met succes te commercialiseren.

Dientengevolge kunnen de werkelijke prestaties, positie en financiële resultaten en verklaringen van de Onderneming wezenlijk verschillen van de plannen, doelstellingen en verwachtingen die zijn uiteengezet in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. De Onderneming neemt geen verplichting op zich om toekomstgerichte verklaringen of informatie bij te werken, die moeten worden genomen vanaf de respectieve uitgifte data, tenzij vereist door wet- of regelgeving.

Contacten:

Pharming Group N.V.

Sijmen de Vries, CEO, Tel: +31 71 524 7400

Susanne Embleton, Investor Relations Manager: +31 71 524 7400

LifeSpring Life Sciences Communication, Amsterdam

Leon Melens, Tel: +31 6 53 81 64 27

lmelens@lifespring.nl

FTI Consulting, London, VK:

Victoria Foster Mitchell, Tel: +44 203 727 1136

Conference call informatie:

Vanuit Nederland: +31 207095189
Toll-Free: 08004050000

Vanuit België: +32 24035814
Toll-Free: 080029913

Presentatie link:

<https://arkadin-event.webex.com/arkadin-event/onstage/g.php?MTID=e4600d81240a97b2024e3fa98526bd10>

Presentatie Password/PIN: 31591389#

Pharming Group N.V.

Condensed Consolidated Interim Financial Statements (unaudited)

For the period ended 30 June 2020

- Condensed consolidated statement of profit or loss
- Condensed consolidated statement of comprehensive income
- Condensed consolidated statement of financial position
- Condensed consolidated statement of changes in equity
- Condensed consolidated statement of cash flow

Notes to the condensed consolidated interim financial statements

Appendix: Main Condensed Consolidated Interim Financial Statements reported in US dollars

(This appendix is not part of the Condensed Consolidated Interim Financial Statements)

- Condensed consolidated statement of profit or loss in US Dollar
- Condensed consolidated statement of financial position in US Dollar
- Condensed consolidated statement of cash flows in US Dollar

Condensed Consolidated Statement of Profit or Loss
For the period ended 30 June

Amounts in € '000	notes	HY 2020	HY 2019
Revenues	7	88.593	77.935
Costs of sales	8	(9.858)	(10.956)
Gross profit		78.735	66.979
Other income		475	148
Research and development		(15.991)	(14.877)
General and administrative		(8.917)	(6.842)
Marketing and sales		(21.991)	(20.776)
Costs	8	(46.899)	(42.495)
Operating result		32.311	24.632
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives		84	(8)
Other financial income	9	1.121	506
Other financial expenses	9	(7.741)	(6.767)
Financial income and expenses		(6.536)	(6.269)
Share of net profits in associates using the equity method	10	121	299
Result before income tax		25.896	18.662
Income tax credit (expense)		(7.753)	(5.068)
Net result for the year		18.143	13.594
Attributable to:			
Owners of the parent		18.143	13.594
Total net result		18.143	13.594
Basic earnings per share (€)	15	0,029	0,022
Fully-diluted earnings per share (€)	15	0,025	0,020

The notes are an integral part of these interim financial statements

Condensed Consolidated Statement of Comprehensive Income
For the period ended 30 June

Amounts in € '000	HY 2020	HY 2019
Net result for the year	18.143	13.594
Currency translation differences	35	(200)
Items that may be subsequently reclassified to profit or loss	35	(200)
Other comprehensive income (loss), net of tax	35	(200)
Total comprehensive income (loss) for the year	18.178	13.394
Attributable to:		
Owners of the parent	18.178	13.394

Condensed Consolidated Balance Sheet
 As at date shown

Amounts in € '000	notes	30 June 2020	31 December 2019
Intangible assets	16	77.219	70.809
Property, plant and equipment		8.748	8.553
Right-of-use assets		5.284	5.979
Deferred tax assets	17	22.582	28.590
Investments accounted for using the equity method	10	5.616	5.508
Restricted cash		2.272	2.268
Non-current assets		121.721	121.707
Inventories	11	16.223	14.467
Trade and other receivables		26.386	25.737
Cash and cash equivalents		152.782	66.299
Current assets		195.391	106.503
Total assets		317.112	228.210
Share capital		6.377	6.313
Share premium		396.033	392.266
Legal reserves		3.809	3.718
Accumulated deficit		(278.650)	(297.618)
Shareholders' equity	12	127.569	104.679
Convertible bonds	13	123.222	-
Lease liabilities	14	4.133	4.363
Other financial liabilities		18.298	17.282
Non-current liabilities		145.653	21.645
Loans and borrowings	13	-	45.590
Derivative financial liabilities		185	268
Trade and other payables		42.158	36.247
Lease liabilities		1.547	1.946
Other financial liabilities		-	17.835
Current liabilities		43.890	101.886
Total equity and liabilities		317.112	228.210

The notes are an integral part of these interim financial statements

Condensed Consolidated Statement of Changes in Equity
For the period ended 30 June

Attributable to owners of the parent

Amounts in € '000	notes	Number of shares (in '000)	Share capital	Share premium
Balance at 1 January 2019 as reported in HY report		621.501	6.215	387.525
Result for the year		-	-	-
Other comprehensive income (loss) for the half-year		-	-	-
Total comprehensive income (loss) for the half-year		-	-	-
Legal reserves development expenses		-	-	-
Share-based compensation		-	-	-
Bonuses settled in shares		3	-	3
Shares issued for cash		1.635	16	228
Warrants exercised/ issued		180	1	158
Options exercised		2.564	25	1.396
Total transactions with owners, recognised directly in equity		4.382	42	1.785
Balance at 30 June 2019		625.883	6.257	389.310

Balance at 1 January 2020		631.323	6.313	392.266
Result for the half-year		-	-	-
Other comprehensive income (loss) for the half-year		-	-	-
Total comprehensive income (loss) for the half-year		-	-	-
Legal reserves development expenses		-	-	-
Share-based compensation		-	-	-
Bonuses settled in shares	12	-	-	-
Value of conversion rights on convertible bonds	14	-	-	-
Shares issued for cash	12	2.061	21	1.389
Warrants exercised/ issued	12	-	-	-
Options exercised	12	4.319	43	2.378
Total transactions with owners, recognised directly in equity		6.380	64	3.767
Balance at 30 June 2020		637.703	6.377	396.033

The notes are an integral part of these interim financial statements

Attributable to owners of the parent

Amounts in € '000	notes	Legal reserves		Accumulated deficit	Total equity
		Capitalized development cost	Translation reserve		
Balance at 1 January 2019 as reported in HY report		2.237	(590)	(333.636)	61.751
Result for the year		-	-	13.594	13.594
Other comprehensive income (loss) for the half-year		-	(200)	-	(200)
Total comprehensive income (loss) for the half-year		-	(200)	13.594	13.394
Legal reserves development expenses		310	-	(310)	-
Share-based compensation		-	-	1.350	1.350
Bonuses settled in shares		-	-	-	3
Shares issued for cash		-	-	(244)	-
Warrants exercised/ issued		-	-	-	159
Options exercised		-	-	(588)	833
Total transactions with owners, recognised directly in equity		310	-	208	2.345
Balance at 30 June 2019		2.547	(790)	(319.834)	77.490

Balance at 1 January 2020		4.347	(629)	(297.618)	104.679
Result for the half-year		-	-	18.143	18.143
Other comprehensive income (loss) for the half-year		-	35	-	35
Total comprehensive income (loss) for the half-year		-	35	18.143	18.178
Legal reserves development expenses		56	-	(56)	-
Share-based compensation		-	-	1.391	1.391
Bonuses settled in shares	12	-	-	-	-
Value of conversion rights on convertible bonds	14	-	-	1.405	1.405
Shares issued for cash	12	-	-	(1.410)	-
Warrants exercised/ issued	12	-	-	-	-
Options exercised	12	-	-	(505)	1.916
Total transactions with owners, recognised directly in equity		56	-	825	4.712
Balance at 30 June 2020		4.403	(594)	(278.650)	127.569

The notes are an integral part of these interim financial statements

Condensed Consolidated Statement of Cash Flow
For the period ended 30 June

Amounts in €'000	HY 2020	HY 2019
Operating result	32.311	24.632
<i>Non-cash adjustments:</i>		
Depreciation, amortisation, impairment	3.122	2.794
Accrued employee benefits	1.391	1.350
Release contract liabilities	-	(400)
Operating cash flows before changes in working capital	36.824	28.376
<i>Changes in working capital:</i>		
Inventories	(1.756)	4.610
Trade and other receivables	(649)	(7.379)
Payables and other current liabilities	5.828	170
Total changes in working capital	3.423	(2.599)
Changes in non-current assets, liabilities and equity	(33)	(605)
Cash generated from (used in) operations before interest and taxes	40.214	25.172
Income taxes paid	(50)	(625)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	40.164	24.547
Capital expenditure for property, plant and equipment	(1.035)	(1.216)
Investment intangible assets	(230)	(521)
Investment in associates	(13)	(2.503)
Acquisition of license	(7.939)	-
Net cash flows used in investing activities	(9.217)	(4.240)
Repayment on loans and borrowings	(49.914)	(15.533)
Proceeds of issued convertible bonds	122.682	-
Payment on contingent consideration	(18.135)	(17.635)
Interests on loans and leases	(720)	(4.830)
Payment of lease liabilities	(1.402)	(619)
Interest received	479	475
Proceeds of equity and warrants	1.916	992
Net cash flows generated from (used in) financing activities	54.906	(37.150)
Increase (decrease) of cash	85.853	(16.843)
Exchange rate effects	634	593
Cash and cash equivalents at 1 January	68.567	81.515
Total cash and cash equivalents at 30 June	155.054	65.265

The notes are an integral part of these interim financial statements

Notes to the Condensed Consolidated Interim Financial Statements
For the period ended 30 June

1. *Company information*

Pharming Group N.V. is a limited liability public company which is listed on Euronext Amsterdam (PHARM), with its headquarters and registered office located at:

Darwinweg 24
2333 CR Leiden
The Netherlands

2. *Basis of preparation*

The consolidated interim financial statements for the six-month ended 30 June 2020 have been prepared in accordance with Accounting Standard IAS 34, *Interim financial reporting*. The condensed interim financial statements should be read in conjunction with the annual financial statements for the year ended 31 December 2019, which have been prepared in accordance with International Financial Reporting Standards (IFRS) and IFRS Interpretations Committee (IFRS IC) interpretations applicable to companies reporting under IFRS as endorsed by the European Union and valid as of the balance sheet date.

3. *Accounting policies*

Accounting policies are consistent with those of the financial statements for the year ended 31 December 2019.

4. *Estimates and judgements*

The preparation of interim financial statements in conformity with IFRS requires the use of certain critical accounting estimates. It also requires management to exercise its judgement in the process of applying the Company's accounting policies. In preparing these condensed interim financial statements, the significant judgements made by management in applying the Company's accounting policies were the same as those applied to the consolidated financial statements for the year ended 31 December 2019.

5. *Going concern*

In preparing and finishing the interim financial statements the Board of Management of Pharming has assessed the Company's ability to fund its operations for a period of at least eighteen months after the date the interim financial statements are issued. Based upon the assessment on a going concern basis, the Company has concluded that funding of its operations for a period of eighteen months, after the date the interim financial statements are issued, is realistic and achievable. Overall, based on the outcome of this assessment, the interim financial statements have been prepared on a going concern basis.

6. Seasonality of operations

Seasonality has no material impact on Company's interim financial statements.

7. Segment information

The Board of Management is the chief operating decision-maker. The Board of Management considers the business from both a geographic and product perspective. From a product perspective, the Company's business is almost exclusively related to the recombinant human C1 esterase inhibitor business. From a geographic perspective, the Company is operating in the areas: the US, Europe and Rest of the World (RoW). The Board of Management primarily measures revenues to assess the performance of the operating areas. Costs and assets are not allocated to the geographic areas.

Total revenues and gross profit per geographic segment for the period ended 30 June:

Amounts in € '000	HY 2020	HY 2019
Revenues:		
US	84.982	75.018
Europe	3.158	2.105
RoW	453	812
Total revenues	88.593	77.935
Gross profit:		
US	77.068	66.194
Europe	1.282	202
RoW	385	583
Total gross profit	78.735	66.979

8. Expenses by nature

Cost of sales in the first half year of 2020 amounted to €9.9 million (HY 2019: €11.0 million). Inventory impairments amounted to a release of € (0.3) million in the first half of 2020 (2019: addition of €0.5 million). The impairment stems from the valuation of the inventories against lower net realisable value, related to reallocation of inventories to the different markets with different prices, based on sales forecasts by management and commercial partners, and clinical programmes.

Operating costs increased to €46.9 million from €42.5 million in the first half year of 2019. The increase is a result of the increased sales activities in the US, increased development costs for both our current product as the new pipeline, and increased cost for strengthening of supporting departments.

Employee benefits

Employee benefits are charged to research and development costs, general and administrative costs or marketing and sales costs based on the nature of the services provided.

Depreciation and amortisation charges

Amounts in € '000	HY 2020	HY 2019
Property, plant and equipment	(840)	(679)
Right-of-use assets	(784)	(674)
Intangible assets	(1.759)	(1.440)
Total	(3.383)	(2.793)

The depreciation on right-of-use assets relates to leased buildings and cars.

The amortisation of the intangible assets mainly relates to the re-acquired US commercialisation rights and are allocated to marketing and sales costs in the statement of income.

9. Financial expenses

Amounts in € '000	HY 2020	HY 2019
Foreign currency results	634	-
Interest income	487	475
Contingent consideration	-	31
Other financial income	1.121	506
Foreign currency results	-	(208)
Interest loans and borrowings	(449)	(6.229)
Exit fees and expenses	(3.672)	-
Interest on convertible bonds	(1.944)	-
Other interest expenses	(382)	(330)
Contingent consideration	(1.216)	-
Other financial expenses	(78)	-
Other financial expenses	(7.741)	(6.767)
Total other financial income and expenses	(6.620)	(6.261)

The exit fees and expenses relate to the repayment in full of the loan from Orbimed Royalty Opportunities II, LP.

10. Share of net profits in associates using the equity method

On April 7th, 2019 Pharming Group, through its 100% subsidiary Pharming Technologies B.V., has taken a 43,85% stake in BioConnection B.V. through conversion of EUR 2.6 million of existing credits (“prepayments”) and EUR 2.5 million of cash payment for a total of EUR 5.1 million.

In the Board of Management’s judgement, the investment in BioConnection constitutes an investment in an unconsolidated structured entity, as Pharming has significant influence but does not have control of BioConnection and is embargoed by a shareholders agreement between the shareholders of BioConnection from influencing any activity between the two parties which is in any significant way different from the relationship which existed between the two prior to the investment. In addition to its carrying value for the investment, Pharming’s risk is limited to the provision of a €3 million corporate guarantee in favour of ABN AMRO Bank in the unlikely event that BioConnection were to default on all its debts and its assets did not meet the outstanding liabilities owing to ABN AMRO Bank. In the opinion of the Board of Management, the fact that BioConnection is a growing profitable company which has met all its obligations as they became due since inception makes the likelihood of this guarantee ever being used very small. The guarantee is accounted for under IFRS 9 and appears as financial guarantee liabilities in Other financial liabilities.

The carrying amount of this investment has changed as follows:

Amounts in € '000	30 June 2020	31 December 2019
Balance at 1 January	5.508	-
Carrying value initial recognition	-	5.078
Recognition of financial guarantee	-	221
Amortization of financial guarantee	(13)	(20)
Profit (loss) for the period	121	229
Balance at end of period	5.616	5.508

11. Inventories

Inventories include batches of RUCONEST® drug substance and product and skimmed milk available for production of RUCONEST®.

The inventory valuation at 30 June 2020 of €16.2 million (31 December 2019: €14.5 million) is stated net of a provision for impairment of €0.4 million (31 December 2019: €0.4 million) and net of a provision for obsolescence of €0 million (31 December 2019: €0.4 million).

Amounts in € '000	30 June 2020	31 December 2019
Finished goods	8.436	10.320
Work in progress	5.037	1.843
Raw materials	2.750	2.304
Balance at end of period	16.223	14.467

Changes in the adjustment to net realisable value:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2020	Period to 31 December 2019
Balance at 1 January	(830)	(927)
Addition to provision	(536)	(1.010)
Release of provision	797	328
Usage of provision	164	779
Balance at end of period	(405)	(830)

The main portion of inventories at 30 June 2020 has expiration dates starting beyond 2021 and is expected to be sold or used before expiration.

12. Equity

The Company's authorised share capital increased by 10% to €8.8 million and is divided into 880,000,000 ordinary shares with a nominal value of €0.01 each. All 637.703.008 shares outstanding at 30 June 2020 have been fully paid-up. Other reserves include those reserves related to currency translation, share-based compensation expenses and other equity-settled transactions. In the first half year of 2020 a total of 6.379.541 new shares have been issued resulting from conversion of warrants, the issuance of LTIP shares, and the exercise of options.

Please refer to the condensed consolidated statement of changes in equity.

13. Loans and borrowings

In 2017, the Company entered into a debt facility with Orbimed Royalty Opportunities II, LP to raise US\$100 million (€91.3 million at 2017 exchange rate).

Under the terms and conditions of this debt facility, the lenders provided an amount of US\$100 million secured senior debt funding against 48 months promissory notes with interest of the sum of (i) the Applicable Margin of 11% plus (ii) the greater of (x) One-Month LIBOR and (y) 1.00%. Quarterly repayment of the loan has been started in September 2018. The Company has the option to prepay the loan before its maturity date. As further consideration for the facility, the lenders received a 4% warrant coverage (9,174,372 warrants) with a strike price of €0.455 representing the closing price of Pharming shares immediately prior to the closing date, plus a 2.5% commitment fee of the principal sum and an assignment fee on the maturity date of US\$3.7 million. The warrants have been separated from the loan and recognised in equity. On repayment of the loan on January 25, 2020 the Company had to pay an exit fee of 5%.

Movements of the loan were as follows:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2020	Period to 31 December 2019
Carrying value at 1 January	45.590	72.502
Amortised costs (financial income and expenses)	449	11.255
Interest paid (cash flow)	(346)	(8.419)
Repayment and exit fee	(46.140)	(31.406)
Revaluation loan	447	1.658
Carrying value at end of period	-	45.590
- Current portion	-	45.590
- Non-current portion	-	-

14. Convertible bonds

In January 2020, the Company offered €125 million of 5-year convertible bonds. The net proceeds of the issue of the bonds were used to redeem the balance of approximately US\$ 51 million of the loan with Orbimed Advisors in full, and the remaining balance of the net proceeds will also be used to support capital expenditure in relation to the expansion of the commercialisation and manufacturing infrastructure of the Company and also serve as funding for the launch of Pharming's recently acquired leniolisib product, as well as for additional acquisitions/in-licensing opportunities.

The bonds were issued at par and carry a coupon of 3.00% per annum payable semi-annually in arrears in equal instalments. Unless previously converted, redeemed or purchased and cancelled, the Bonds will be redeemed at par on 21 January 2025. The Bonds will be convertible into ordinary shares of the Company with an initial conversion price of €2.0028, which represented a premium of 40% above the volume weighted average price (VWAP) of an ordinary Pharming share on Euronext Amsterdam between opening of trading on the launch date and the pricing of the Bonds (which was €1.4306). This initial conversion price may be subject to customary adjustment provisions as set out in the terms and conditions of the Bonds. The number of ordinary shares initially underlying the Bonds is 62,412,622, representing 9.9% of the Company's current issued share capital.

These bonds are listed on the Frankfurt Exchange (Börse Frankfurt: PHARMING GRP 20/25 CV).

The convertible bonds comprise of two components. The first component is a financial liability, which represents Pharming's contractual obligation to deliver cash or another financial asset for payment of interest and principal, if not converted. The second component is an equity instrument as it represents a written call option granting the holder the right, for a specified period of time, to convert it into a fixed number of Pharming Group N.V.'s ordinary shares.

The fair value of the consideration in respect of the liability components is measured at the fair value of a similar liability that does not have any associated equity conversion option (IFRS 9 paragraph 5.1.1). This is the liability component's carrying amount at initial recognition.

The equity component will be measured at the residual difference between the nominal value and the fair value of a similar liability that does not have any associated equity conversion option (IAS 32 paragraph 31).

Movements of the convertible bonds were as follows:

Amounts in € '000	Period to 30 June 2020
Balance at 1 January	-
Carrying value initial recognition	121.277
Interest paid (cash flow)	-
Amortization transaction cost	301
Accrued interest	1.644
Carrying value at end of period	123.222

15. Fully-diluted shares

The total number of outstanding shares at 30 June 2020 was 637.703.008. The weighted average shares outstanding over the first half year were 634.155.889. The basic earnings per share, based on the weighted average, was € 0.029 for the first half year 2020.

For the first six month of 2020 and 2019, the basic and fully diluted profit per share were:

Amounts in € '000	HY 2020	HY 2019
Net profit (loss) attributable to equity owners of the parent (in €'000)	18.143	13.594
Weighted average shares outstanding (in '000)	634.156	623.157
Basic profit (loss) per share (in €)	0,029	0,022
Weighted average fully-diluted shares outstanding (in '000)	738.277	666.094
Fully-diluted profit per share (in €)	0,025	0,020

Since the reporting date, the company has issued 40.000 shares through the exercise of employee options. The number of issued shares as at 30 July 2020 is 637.743.008.

The composition of the number of shares and share rights outstanding as well as authorised share capital as at 30 June 2020 is provided in the following table:

	31 December 2019	Shares issued	Shares reserved	30 June 2020
Issued shares	631.323.467	6.379.541	-	637.703.008
Warrants	208.944	-	-	208.944
Options	40.327.537	(3.840.107)	-	36.487.430
Convertible bonds	-	-	62.412.622	62.412.622
LTIP	7.644.971	(3.513.263)	-	4.131.708
Fully-diluted shares	679.504.919	(973.829)	62.412.622	740.943.712
Available for issue	120.495.081	80.973.829	(62.412.622)	139.056.288
Authorised share capital	800.000.000	80.000.000	-	880.000.000

	30 June 2020	Shares issued	Shares reserved	30 July 2020
Issued shares	637.703.008	40.000	-	637.743.008
Warrants	208.944	-	-	208.944
Options	36.487.430	(40.000)	(131)	36.447.299
Convertible bonds	62.412.622	-	-	62.412.622
LTIP	4.131.708	-	-	4.131.708
Fully-diluted shares	740.943.712	-	(131)	740.943.581
Available for issue	139.056.288	-	131	139.056.419
Authorised share capital	880.000.000	-	-	880.000.000

16. Intangible Assets

In 2020 intangible assets increased mainly as result of the payment of €7.5 million, related to the reacquisition of the EU commercial rights, formerly owned by SOBI.

17. Deferred tax assets

The changes in the deferred tax asset can be summarised as the result of the payment of the contingent consideration of €16.5 million, leading to a tax effect of €4.1 million, and in addition taxable profits realised during H1 2020.

18. Events since the end of the reporting period

There have been no significant changes or material events since the reporting date.

Appendix: Main Condensed Consolidated Interim Financial Statements reported in US dollars

Condensed Consolidated Statement of Income in US Dollars For the period ended 30 June

Amounts in \$ '000	HY 2020	HY 2019
Revenues	97.827	88.152
Costs of sales	(10.885)	(12.392)
Gross profit	86.942	75.760
Other income	525	167
Research and development	(17.658)	(16.827)
General and administrative	(9.846)	(7.739)
Marketing and sales	(24.283)	(23.500)
Costs	(51.787)	(48.066)
Operating result	35.680	27.861
Fair value gain (loss) on revaluation derivatives	93	(9)
Other financial income	1.237	572
Other financial expenses	(8.252)	(7.654)
Financial income and expenses	(6.922)	(7.091)
Share of net profits in associates using the equity method	134	338
Result before income tax	28.892	21.108
Income tax credit (expense)	(8.561)	(5.732)
Net result for the year	20.331	15.376
Attributable to:		
Owners of the parent	20.331	15.376
Total net result	20.331	15.376
Basic earnings per share (\$)	0,032	0,025
Fully-diluted earnings per share (\$)	0,028	0,023

Condensed consolidated Balance Sheet in US Dollars
As at date shown

Amounts in \$ '000	30 June 2020	31 December 2019
Intangible assets	86.532	79.405
Property, plant and equipment	9.803	9.591
Right-of-use assets	5.921	6.705
Deferred tax assets	25.305	32.061
Investments accounted for using the equity method	6.293	6.177
Restricted cash	2.547	2.543
Non-current assets	136.401	136.482
Inventories	18.180	16.223
Trade and other receivables	29.568	28.861
Cash and cash equivalents	171.208	74.348
Current assets	218.956	119.432
Total assets	355.357	255.915
Share capital	7.146	7.079
Share premium	443.794	439.887
Legal reserves	4.268	4.169
Accumulated deficit	(312.255)	(333.749)
Shareholders' equity	142.954	117.387
Convertible bonds	138.082	-
Lease liabilities	4.632	4.893
Other financial liabilities	20.505	36.643
Non-current liabilities	163.219	24.273
Loans and borrowings	-	51.125
Derivative financial liabilities	207	301
Trade and other payables	47.244	40.647
Lease liabilities	1.733	2.182
Other financial liabilities	-	20.000
Current liabilities	49.184	94.484
Total equity and liabilities	355.357	255.915

Condensed consolidated Statement of Cash Flows in US Dollars
For the period ended 30 June

Amounts in \$'000	HY 2020	HY 2019
Operating result	35.680	27.861
<i>Non-cash adjustments:</i>		
Depreciation, amortisation, impairment	3.447	3.160
Accrued employee benefits	1.536	1.527
Release contract liabilities	-	(452)
Operating cash flows before changes in working capital	40.663	32.096
<i>Changes in working capital:</i>		
Inventories	(1.939)	5.214
Trade and other receivables	(717)	(8.346)
Payables and other current liabilities	6.435	192
Total changes in working capital	3.779	(2.940)
Changes in non-current assets, liabilities and equity	(36)	(684)
Cash generated from (used in) operations before interest and taxes	44.406	28.472
Income taxes paid	(55)	(707)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	44.351	27.765
Capital expenditure for property, plant and equipment	(1.143)	(1.375)
Investment intangible assets	(254)	(589)
Investment in associates	(14)	(2.832)
Acquisition of license	(8.767)	-
Net cash flows used in investing activities	(10.178)	(4.796)
Repayment on loans and borrowings	(55.117)	(17.569)
Proceeds of issued convertible bonds	135.470	-
Payment on contingent consideration	(20.025)	(19.947)
Interests on loans and leases	(795)	(5.463)
Payment of lease liabilities	(1.548)	(700)
Interest received	529	538
Proceeds of equity and warrants	2.116	1.122
Net cash flows generated from (used in) financing activities	60.630	(42.020)
Increase (decrease) of cash	94.803	(19.051)
Exchange rate effects	2.061	123
Cash and cash equivalents at 1 January	76.891	93.245
Total cash and cash equivalents at 30 June	173.755	74.317

--Ends--