

PHARMING MAAKT RESULTATEN DERDE KWARTAAL 2007 BEKEND

Significante voortgang in proces van registratie van Rhucin®

Leiden, 19 oktober 2007. Biotechnologiebedrijf Pharming Group NV ("Pharming" of "het Bedrijf") (NYSE Euronext: PHARM) maakte vandaag haar resultaten bekend over de eerste negen maanden van 2007. De financiële resultaten zijn in lijn met de vorige kwartalen en er is grote voortgang geboekt in het proces van beoordeling en registratie van Pharming's verst ontwikkelde produkt Rhucin®.

Belangrijke ontwikkelingen in het derde kwartaal

Financieel

- Netto verlies van € 6.4 miljoen in K3 2007 (€ 6.2 miljoen in K2 2007 en € 4.4 miljoen in K3 2006)
- Cash positie (inclusief verhandelbare effecten) van € 14.1 miljoen per 30 september, 2007
- Omzet € 0.6 miljoen in de eerste negen maanden van 2007 vergeleken met € 0.1 miljoen in dezelfde periode in 2006
- Totaal aan kosten in K3 2007 was € 6.5 miljoen (€ 6.0 miljoen in K2 2007 en € 4.1 miljoen in K3 2006)
- Netto cash gebruikt voor operationele activiteiten in de eerste negen maanden van 2007 bedroeg € 15.3 miljoen vergeleken met €15.1 miljoen over dezelfde periode in 2006

Produktontwikkeling

- Primaire en secundaire eindpunten bereikt in Europese Phase III placebo-gecontroleerde dubbelblinde klinische studie van Rhucin®
- Europese Phase III placebo-gecontroleerde dubbelblinde klinische studie van Rhucin® gestopt vanwege ethische redenen. Behandeling van patiënten zal worden vervolgd in een open-label klinisch programma
- Pharming faciliteiten hebben GMP-status verkregen van European Medicines Evaluation Agency (EMA)
- Beoordeling door EMA van Pharming's Market Authorization Application (MAA) voor Rhucin® ter behandeling van acute aanvallen van HAE (Hereditary Angioedema) verloopt volgens schema met een opinie verwacht tegen het eind van het jaar
- Placebo-gecontroleerde dubbelblinde klinische studie van Rhucin® in VS wordt afgerond in K4 2007
- Pharming start de ontwikkeling van recombinant humaan fibrinogeen (rhFIB) als een farmaceutisch product voor de behandeling van bloedingen bij patiënten met een fibrinogeen deficiëntie
- Pharming bouwt voort op haar Biomaterialen programma middels samenwerkingen met BioMedical Materials consortium (BMM) met steun van de Nederlandse overheid

Bedrijfsontwikkeling

- Bedrijfspresentaties over Rhucin® en produkten-portfolio op verscheidene bijeenkomsten van investeerders in Europa en VS

Dr. Francis J. Pinto, Chief Executive Officer van Pharming, gaf als commentaar: "In het derde kwartaal van dit jaar hebben we ons vooral gericht op het zo snel mogelijk naar de markt brengen van Rhucin® terwijl we het gebruik van onze cash zo laag mogelijk hebben weten te houden. Met het EMEA-beoordelingsproces op schema, het bereiken van de primaire en secundaire eindpunten in onze Europese placebo-gecontroleerde faseIII-klinische studie, de verkregen GMP-status van onze faciliteiten en de voortgang die we hebben geboekt in de VS met ons klinisch programma hebben we een solide basis gelegd voor de registratie van Rhucin®. We hebben ook speciale aandacht besteed aan het versterken van onze kaspositie en zijn daarin succesvol geweest getuige de converteerbare lening van € 70 miljoen die we hebben geplaatst zoals aangekondigd in een separaat persbericht vandaag."

Financieel

Kosten en uitgaven waren € 6.5 miljoen in K3 2007 vergeleken met € 6.0 miljoen in K2 2007 en € 4.8 miljoen in K1 2007. De totale kosten in de eerste negen maanden van 2007 bedroegen € 17.2 miljoen vergeleken met €12.3 miljoen in dezelfde periode van 2006. De kosten in de eerste negen maanden van dit jaar zijn hoger dan in dezelfde periode in 2006 vanwege toegenomen activiteiten op het gebied van Rhucin® in de VS, activiteiten in verband met het Europese goedkeuringsproces en toegenomen R&D activiteiten voor recombinant humaan fibrinogeen en DNage producten.

Inkomsten zijn toegenomen door meer subsidies welke voornamelijk zijn gerelateerd aan de business van DNage en gedeeltelijk aan een eerder toegekende subsidie van de FDA gerelateerd aan Rhucin®.

Pharming's balans aan cash en verhandelbare effecten bedroeg € 14.1 miljoen aan het eind van de eerste negen maanden van 2007. De afname van deze hoeveelheid in het derde kwartaal heeft vooral te maken met de toegenomen operationele activiteiten en een betaling van US\$ 2 miljoen aan Paul Royalty Fund. Pharming zal haar cash positie versterken middels de uitgave van een converteerbare lening zoals vandaag aangekondigd in een separaat persbericht.

De netto hoeveelheid cash gebruikt voor operationele activiteiten (€15.3 miljoen) in de eerste negen maanden van dit jaar was ongeveer gelijk aan de hoeveelheid gebruikt in dezelfde periode in 2006 (€15.1 miljoen) en is in lijn met verwachtingen uitgesproken eerder dit jaar.

Producten

De Europese procedure ter beoordeling van Pharming's Market Authorization Application van Rhucin® (recombinant human C1 inhibitor of rhC1INH voor de behandeling van acute aanvallen van HAE) is gaande en verloopt volgens schema. Antwoorden op vragen van de EMEA alsmede de positieve veiligheids- en werkzaamheids gegevens verkregen uit de interim analyse van de placebo-gecontroleerde dubbelblinde studie zijn in het derde kwartaal ingediend. In deze klinische studie werden zowel het primaire eindpunt (tijd tot aan eerste verlichting van symptomen), als het secundaire eindpunt, (teruggang tot minimale symptomen) bereikt met een duidelijke statistische significantie. Gebaseerd op de aanbevelingen van het zogenaamde Independent Data Monitoring Committee is besloten om de placebo-behandeling in de Europese studie te stoppen vanwege ethische en methodologische redenen. Gebaseerd op de tijdslijnen van het standaard beoordelingsproces van de EMEA verwacht Pharming een opinie van de betreffende commissie te verkrijgen

tegen het eind van dit jaar snel daarna gevolgd door een formeel besluit over de toelating tot de Europese markt van Rhucin®. Naast de voortgang die is geboekt in de klinische ontwikkeling van Rhucin®, heeft Pharming bevestiging ontvangen van de EMEA dat haar productie faciliteiten en processen voldoen aan de normen van Good Manufacturing Practice en derhalve vergunning hebben om farmaceutische producten te maken.

Pharming heeft eveneens goede voortgang geboekt in de placebo-gecontroleerde klinische studie in de VS met Rhucin®. Het Bedrijf verwacht deze studie af te ronden in het vierde kwartaal van dit jaar en zal zo snel mogelijk daarna de goedkeuringsaanvraag indienen.

Wat betreft andere toepassingen is Pharming nu bezig een klinisch programma voor te bereiden op het gebied van orgaan transplantatie. Het Bedrijf verwacht een klinisch programma op dit gebied later dit jaar te zullen starten..

Met betrekking tot lactoferrine (hLF) heeft Pharming een notificatie ingediend bij de FDA waarin wordt aangetoond dat het produkt een uitstekend veiligheidsprofiel heeft en daarvoor als GRAS (Generally Recognized As Safe) beschouwd zou moeten worden voor gebruik als een ingrediënt in bepaalde voeding. Pharming's GRAS-notificatie is beoordeeld door een onafhankelijk panel van wetenschappelijke experts die hebben geconcludeerd dat hLF veilig is voor het bedoelde gebruik. Uit diverse interacties met de FDA in de loop van 2007 is gebleken dat er momenteel geen vragen meer zijn bij hen. Hoewel Pharming al eerder een beslissing had verwacht is het nog steeds hoopvol dat de FDA op korte termijn de notificatie van Pharming zal accepteren.

De FDA heeft een zogenaamde weesgeneesmiddel-status toegekend aan recombinant humaan fibrinogeen voor de behandeling van bloedingen in patiënten die deficiënt zijn in fibrinogeen. Pharming is nu begonnen met de ontwikkeling van rhFIB als vervangingstherapie voor erfelijke en niet-erfelijke fibrinogeen-deficiënties. Naast de ontwikkeling als farmaceutisch produkt zal Pharming het produkt in samenwerking met partners verder blijven ontwikkelen als medical device om zodoende verder waarde voor rhFIB te blijven ontwikkelen.

Pharming's onderdeel DNage blijft uitstekende voortgang boeken in haar research programma's en bereidt de eerste klinische studies voor op het gebied van verouderingsziekten welke gepland zijn om te starten in 2008. In deze studies zal Prodarsan®, een mengsel van kleine moleculen met een uitstekend veiligheidsprofiel worden getest in een sub-groep van patiënten die leiden aan een versnelde verouderingsziekte.

Corporate

Gedurende het derde kwartaal heeft Pharming verscheidene presentaties gegeven op bijeenkomsten van investeerders in Europa en de VS, onder andere op de UBS Global Life Sciences Meeting (September 24-27, 2007) in New York. In een separaat persbericht kondigt het Bedrijf vandaag de uitgifte van een converteerbare lening aan welke € 70 miljoen heeft opgebracht.

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: www.pharming.com en op 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:

Carina Hamaker
Investor Voice
T: 06 537 499 59
T: 071 52 47 400

Rein Strijker
Pharming Group NV
T: 071 52 47 400

CONSOLIDATED BALANCE SHEET

For the nine months ended September 30, 2007 (amounts in €'000) (unaudited)

	September 30, 2007	December 31, 2006
Goodwill	9,190	9,190
Intangible assets	19,408	19,783
Property, plant and equipment	7,360	7,325
Financial assets	200	200
Restricted cash	176	176
Non-current assets	36,334	36,674
Inventories	11,001	9,169
Other current assets	1,802	2,159
Marketable securities	4,166	4,995
Cash and cash equivalents	9,738	26,082
Current assets	26,707	42,405
Total assets	63,041	79,079
Total equity	33,953	49,843
Paul Royalty Fund	4,195	10,108
Earn-out obligations	2,212	5,791
Deferred tax liability	3,697	3,889
Other	444	255
Non-current liabilities	10,548	20,043
Trade and other payables	6,962	7,614
Earn-out obligations	4,428	-
Paul Royalty Fund	7,049	1,518
Current portion of other non-current liabilities	101	61
Current liabilities	18,540	9,193
Total equity and liabilities	63,041	79,079

CONSOLIDATED INCOME STATEMENT

For the nine months ended September 30, 2007 (amounts in €'000, except per share data) (unaudited)

	Three months ended September 30,		Nine months ended September 30,	
	2007	2006	2007	2006
Revenues	164	20	575	100
Research and development	4,165	2,033	9,777	5,589
Operations	873	775	3,133	2,863
Selling, general and administrative	653	601	1,819	1,913
Depreciation and amortization charges	353	260	1,048	840
Share-based compensation	437	456	1,437	1,069
Costs and expenses	6,481	4,125	17,214	12,274
Loss from operating activities	(6,317)	(4,105)	(16,639)	(12,174)
Interest on liability to Paul Royalty Fund	(617)	(605)	(1,947)	(1,574)
Interest on earn-out obligations	(296)	-	(849)	-
Other interest income, net	204	352	769	957
Finance revenue and costs	(709)	(253)	(2,027)	(617)
Foreign currency effect on liability to Paul Royalty Fund	564	(47)	856	504
Other foreign currency results	(27)	16	(79)	(183)
Other results	537	(31)	777	321
Loss before tax	(6,489)	(4,389)	(17,889)	(12,470)
Income tax benefit	62	-	192	-
Net loss after tax	(6,427)	(4,389)	(17,697)	(12,470)
Share information:				
Basic and diluted net loss per share (€)	(0.07)	(0.05)	(0.19)	(0.15)
Weighted average shares outstanding in the period	91,120,203	86,315,678	90,835,153	85,738,300
Number of shares outstanding at September 30, 2007 was 91,126,807.				

CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOW

For the nine months ended September 30, 2007 (amounts in €'000) (unaudited)

	Nine months ended September 30,	
	2007	2006
Net loss after tax	(17,697)	(12,470)
Adjustments to reconcile net loss to cash flows used in operating activities:		
Change in operating assets and liabilities		
Decrease/(increase) other current assets, net of accrued interest	73	(222)
Increase inventories	(1,832)	(4,408)
Decrease trade and other payables	(399)	(1,102)
Accrued interest	(753)	(957)
Received interest	1,127	1,030
Non-cash items		
Depreciation and amortization charges	1,048	840
Share-based compensation	1,437	1,069
Interest on liability to Paul Royalty Fund	1,947	1,574
Foreign currency effect on liability to Paul Royalty Fund	(856)	(504)
Interest on earn-out obligations	849	-
Issuance of shares in exchange of services	-	37
Release lease incentives	(22)	-
Income tax benefit	(192)	-
Foreign currency effects on balance sheet	(31)	27
Net cash flows used in operating activities	(15,301)	(15,086)
Purchase of property, plant and equipment	(607)	(2,244)
Net cash flows used in investing activities	(607)	(2,244)
Net proceeds of increase of share capital	1,070	22,535
Upfront payment Paul Royalty Fund, net of transaction fees paid	-	11,686
Repayment to Paul Royalty Fund	(1,473)	-
Repayments of loans and borrowings	(33)	(36)
Net cash flows from/(used in) financing activities	(436)	34,185
Net increase/(decrease) cash and cash equivalents	(16,344)	16,855
Cash and cash equivalents at January 1 (including restricted cash)	26,258	14,689
Net increase/(decrease) cash and cash equivalents	(16,344)	16,855
Cash and cash equivalents at September 30 (including restricted cash)	9,914	31,544
Liquidity information:		
Cash and cash equivalents at September 30 (including restricted cash)	9,914	31,544
Marketable securities at September 30	4,166	5,145
Total liquidities at September 30	14,080	36,689