



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Nyxoah participera à la conférence annuelle sur la santé de Piper Sandler

Mont-Saint-Guibert, Belgique – 20 novembre 2020 - Nyxoah S.A. (EBR : NYXH) (« Nyxoah » ou « la Société ») opère dans le secteur des technologies de la santé et se concentre sur le développement et la commercialisation de solutions et de services visant à traiter les troubles respiratoires du sommeil. Elle annonce aujourd'hui la participation de son équipe de management à la 32^e conférence annuelle virtuelle sur la santé de Piper Sandler.

Olivier Taelman, CEO de Nyxoah, participera à une discussion informelle dans le cadre de la conférence. La société organisera également des rendez-vous individuels avec les investisseurs du 1^{er} au 3 décembre. Pour demander un rendez-vous, il est indispensable de passer par Piper Sandler.

La discussion informelle pré-enregistrée sera disponible dès le 23 novembre 2020 sur la page [Événements et calendrier financier](#) de la section Relations investisseurs du site de la Société : www.nyxoah.cim. Cette discussion sera disponible en replay sur le site de la Société pendant 60 jours après la conférence.

- FIN -

Contact investisseurs et médias :

Nyxoah

Milena Venkova

milena.venkova@nyxoah.com

+32 490 11 93 57

À propos de Nyxoah

Nyxoah opère dans le secteur des technologies de la santé. Elle se concentre sur le développement et la commercialisation de solutions et de services innovants visant à traiter les troubles respiratoires du sommeil. La principale solution de Nyxoah est le système Genio[®], une thérapie de neurostimulation du nerf hypoglosse de nouvelle génération qui a reçu le marquage CE, centrée sur l'utilisateur et destinée à traiter le Syndrome d'Apnées Obstructives du Sommeil (SAOS), le trouble respiratoire du sommeil le plus courant au monde. Ce dernier est associé à un risque accru de mortalité¹ et des

¹ Young T. et al : Sleep Disordered Breathing and Mortality : Eighteen-Year Follow-up of the Wisconsin Sleep Cohort, Sleep. 2008 Aug 1; 31(8): 1071–1078.

comorbidités, dont les maladies cardiovasculaires, la dépression et les accidents vasculaires cérébraux.

À la suite de la finalisation probante de l'étude BLAST OSA sur des patients atteints du SAOS modéré à sévère, le système Genio® a reçu le marquage européen CE en mars 2019. La Société mène actuellement l'étude BETTER SLEEP en Australie et en Nouvelle-Zélande pour l'expansion des indications thérapeutiques du système Genio®, l'étude pivot DREAM IDE pour l'approbation par la FDA ainsi qu'une étude post-commercialisation ELISA en Europe pour confirmer l'innocuité et l'efficacité à long terme du système Genio®.

Pour plus d'informations, veuillez consulter le site www.nyxoah.com.

Attention – marquage CE depuis 2019. Dispositif de recherche aux États-Unis. Limité à un usage expérimental aux États-Unis par la loi fédérale américaine.