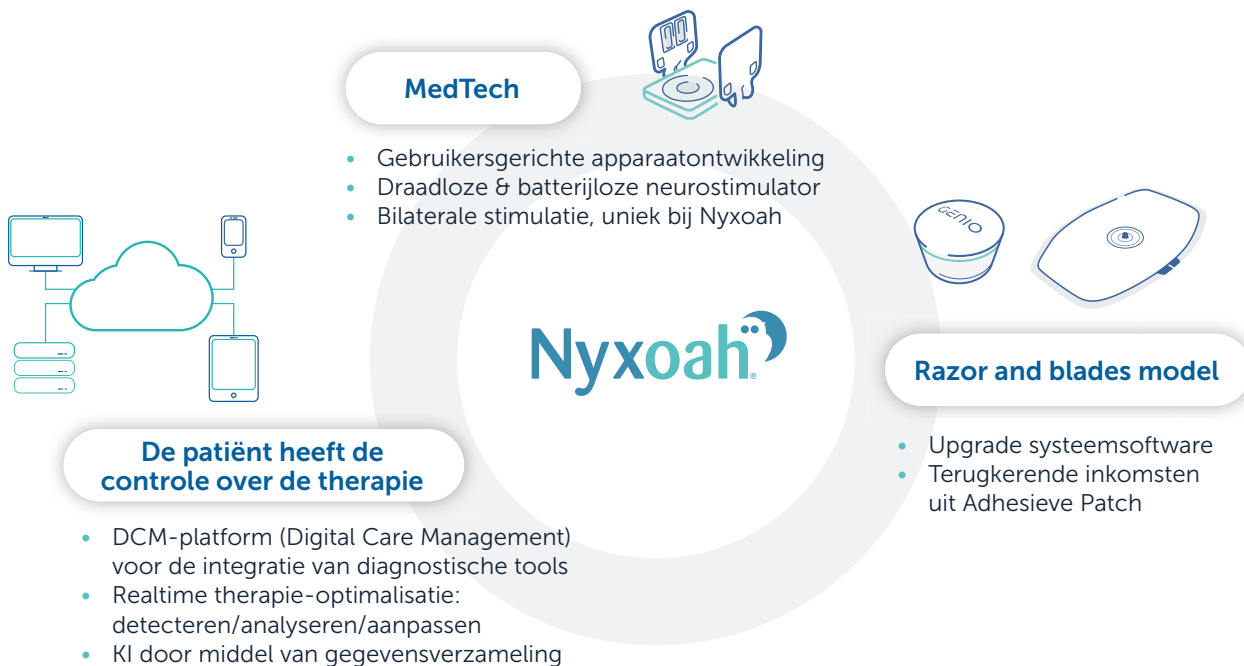


## Belangrijkste feiten

- > Opgericht in 2009 door serie-ondernemer Robert Taub
- > Hoofdkantoor in België met dochterondernemingen in Israël, Australië en de VS
- > Geleid door een sterk en ervaren managementteam
- > Gericht op de bestaande, snelgroeende OSA-markt
- > Wereldwijd 936 miljoen OSA-patiënten
- > 425 miljoen patiënten met een matige tot ernstige variant van OSA die in aanmerking komen voor therapie<sup>1</sup>
- > Tot op heden € 79 miljoen aan aandelen uitgeschreven
- > Genio®, een gebruikersgerichte, CE-gekeurde, bilaterale neurostimulatietherapie
- > Markt hypoglossale zenuwstimulatie momenteel beperkt aangeboord
- > HGNS-patiënten die jaarlijks in aanmerking komen: 1,1 miljoen nieuwe patiënten (VS en Europa/ANZ samen)
- > Uitgebreide IP-portfolio en knowhow
- > > 20 miljard dollar aan inkomstenmogelijkheden in Europa/ANZ en de VS

Nyxoah is een gezondheidstechnologiebedrijf dat zich richt op de ontwikkeling en commercialisering van innovatieve oplossingen en diensten voor de behandeling van slaapgerelateerde ademhalingsstoornissen, waaronder OSA (Obstructieve Slaapapneu)



# Het Genio®-systeem – Een gloednieuwe en disruptieve oplossing

Minimaal invasieve ingreep

Draadloos & batterijloos

Duurzame toepassing & efficiëntie

Bilaterale stimulatie

Gebruikersgericht

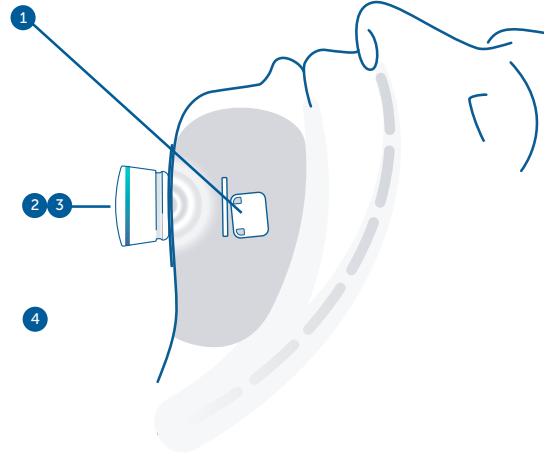
Implanteerbare stimulator



Activatiechip en adhesieve patch



Oplader



Tegemoetkomend aan de onvervulde behoeften van OSA-patiënten bij wie traditionele therapie niet slaagde, inclusief Continuous Positive Airway Pressure ("CPAP")

## Sterke klinische uitvoering

### CE-markering

#### >> BLAST OSA – 27 patiënten

- 2 publicaties
- CE-erkend in 2019

### Aangetoonde veiligheid en doeltreffendheid op lange termijn

#### >> ELISA – 110 patiënten

- 20 centra in 5 landen in Europa
- Follow-up gedurende 5 jaar

### Uitbreiding van therapeutische indicaties van Genio®

#### >> BETTER SLEEP – 44 patiënten

- 9 ANZ-centra
- CCC vertegenwoordigt 25% van de OSA-patiënten

### Goedkeuring FDA

#### >> DREAM – 134 patiënten

- FDA keurde het centrale IDE-onderzoek in juni 2020 goed
- Oplopend tot en met 26 centra

Deze aankondiging is niet bestemd voor publicatie of distributie, direct of indirect, in of naar de Verenigde Staten van Amerika. Deze aankondiging is geen aanbod voor de verkoop van effecten in de Verenigde Staten. De effecten waarnaar hierin wordt verwezen zijn niet geregistreerd en zullen niet worden geregistreerd onder de U.S. Securities Act van 1933, zoals gewijzigd (de "Securities Act"), en mogen niet worden aangeboden of verkocht in de Verenigde Staten, behalve op grond van een toepasselijke vrijstelling van registratie. Er wordt geen openbaar aanbod van effecten gedaan in de Verenigde Staten.

<sup>1</sup> Benjafeld, Adam V et al. Lancet Respir Med 2019 Aug; 7(8): 687-698

Indicatie voor gebruik: Genio® is bedoeld voor de behandeling van volwassen patiënten die lijden aan een matige tot ernstige variant van OSA (Obstructieve Slaapapneu). Bij deze patiënten sloeg therapie met positieve druk op de luchtwegen (PAP, Positive Airway Pressure) niet aan, of de patiënt heeft deze therapie geweigerd.

Alle rechten voorbehouden © 2020 Nyxoah S.A. Alle inhoud van deze brochure, inclusief de teksten, handelsmerken, servicemerken, logo's, illustraties, foto's, grafieken, ontwerpen, enz. zijn eigendom van Nyxoah S.A. Nyxoah S.A. bezit alle rechten met betrekking tot zijn handelsmerken, servicemerken, logo's en auteursrechten die in deze brochure staan. Gepatenteerde technologie en modelbescherming.

CE-markering sinds 2019.

Opgelet – hulpmiddel voor onderzoek in de Verenigde Staten. Door de federale wetgeving van de Verenigde Staten beperkt tot het gebruik voor onderzoek.

Nyxoah S.A.  
Rue Edouard Belin 12  
1435 Mont-Saint-Guibert  
België  
info@nyxoah.com  
+32 10 22 23 55

Nyxoah®