



**Request for proposal
Statutory auditor mandate**

**Demande de proposition
Mandat de commissaire statutaire**

Mont-Saint-Guibert, Belgium – April 22, 2025

Nyxoah's statutory audit mandate, currently held by Ernst & Young Réviseurs d'Entreprises, comes to an end at the next annual shareholders' meeting on June 11, 2025. The shareholders' meeting will decide on either the renewal of the mandate of the current statutory auditor or the appointment of a new statutory auditor.

Any interested auditor (*bedrijfsrevisor/réviser d'entreprises*) can contact Nyxoah's CFO, John Landry (john.landry@nyxoah.com). The deadline for submitting a proposal for the statutory audit services is set at April 29, 2025.

Le mandat du commissaire statutaire actuel de Nyxoah, Ernst & Young Réviseurs d'Entreprises, vient à échéance à l'issue de la prochaine assemblée générale annuelle des actionnaires, le 11 juin 2025. L'assemblée générale se prononcera sur le renouvellement du mandat du commissaire actuel ou sur la nomination d'un nouveau commissaire.

Chaque réviser peut manifester son intérêt pour le mandat en envoyant un email au CFO de Nyxoah, John Landry (john.landry@nyxoah.com). Le délai pour la transmission d'une offre de services se terminera le 29 avril 2025.

About Nyxoah

Nyxoah is a medical technology company focused on the development and commercialization of innovative solutions to treat Obstructive Sleep Apnea (OSA). Nyxoah's lead solution is the Genio® system, a patient-centered, leadless and battery-free hypoglossal neurostimulation therapy for OSA, the world's most common sleep disordered breathing condition that is associated with increased mortality risk and cardiovascular comorbidities. Nyxoah is driven by the vision that OSA patients should enjoy restful nights and feel enabled to live their life to its fullest.



Following the successful completion of the BLAST OSA study, the Genio® system received its European CE Mark in 2019. Nyxoah completed two successful IPOs: on Euronext Brussels in September 2020 and NASDAQ in July 2021. Following the positive outcomes of the BETTER SLEEP study, Nyxoah received CE mark approval for the expansion of its therapeutic indications to Complete Concentric Collapse (CCC) patients, currently contraindicated in competitors' therapy. Additionally, the Company announced positive outcomes from the DREAM IDE pivotal study.

À propos de Nyxoah

Nyxoah opère dans le secteur des technologies médicales. Elle se concentre sur le développement et la commercialisation de solutions innovantes destinées à traiter le Syndrome d'Apnées Obstructives du Sommeil (SAOS). La principale solution de Nyxoah est le système Genio®, une thérapie de neurostimulation du nerf hypoglosse sans sonde et sans batterie qui a reçu le marquage CE, centrée sur le patient 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 mortalité et des comorbidités, dont les maladies cardiovasculaires. La vision de Nyxoah est que les patients souffrant de SAOS doivent pouvoir profiter de nuits réparatrices et vivre pleinement leur vie.

À la suite de la finalisation probante de l'étude BLAST OSA, le système Genio® a reçu le marquage européen CE en 2019. Nyxoah a réalisé avec succès deux IPO : l'une sur Euronext Bruxelles en septembre 2020 et l'autre sur le NASDAQ en juillet 2021. Grâce aux résultats positifs de l'étude BETTER SLEEP, Nyxoah a reçu le marquage CE pour l'extension de ses indications thérapeutiques aux patients souffrant de collapsus concentrique complet (CCC), pour lesquels les thérapies concurrentes sont actuellement contre-indiquées. En outre, la Société a annoncé les résultats positifs de l'étude pivot DREAM IDE.

For more information, please visit <http://www.nyxoah.com/>.

Pour plus d'informations, visitez <http://www.nyxoah.com/>.

Caution – CE marked since 2019. Investigational device in the United States. Limited by U.S. federal law to investigational use in the United States.

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