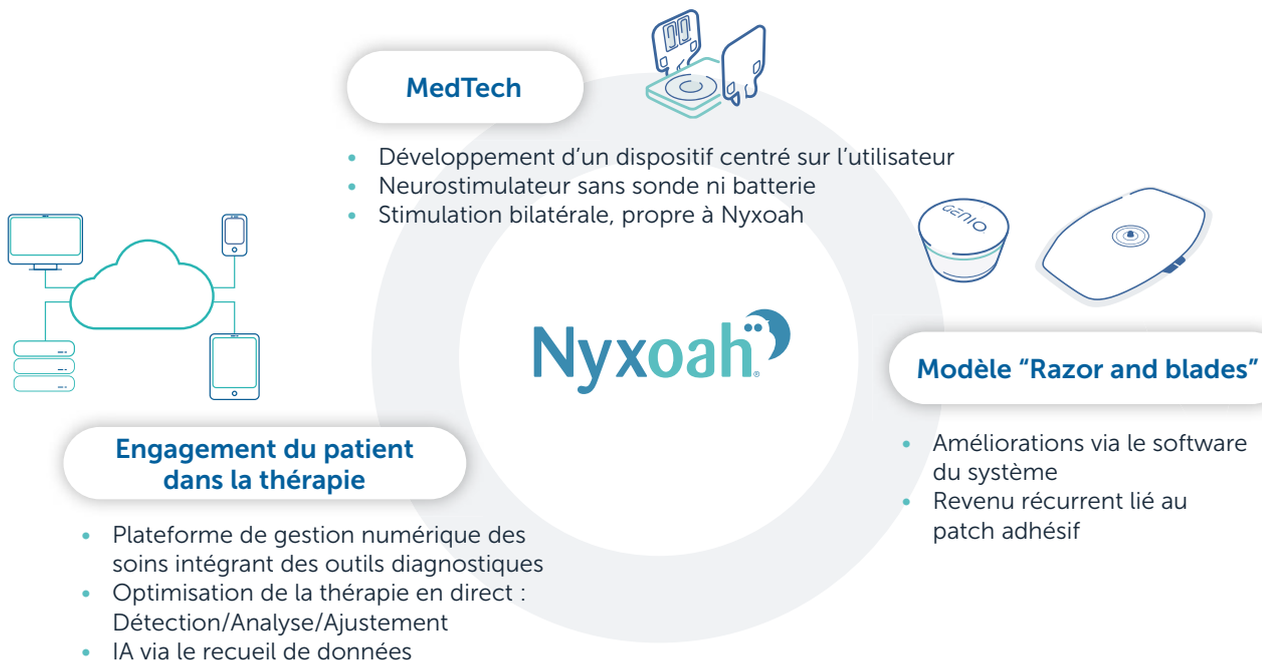


En bref

- > Fondée en 2009 par Robert Taub, entrepreneur en série
- > Siège social en Belgique, avec des filiales en Israël, en Australie et aux États-Unis
- > Dirigée par une équipe solide et expérimentée
- > 79 millions EUR en capitaux propres levés à ce jour
- > Genio® : une thérapie de neurostimulation bilatérale centrée sur l'utilisateur, ayant reçu le marquage CE
- > Savoir-faire et portefeuille IP étendu
- > Ciblant le vaste marché existant du SAOS, à la croissance forte
- > Prévalence du SAOS dans le monde : 936 millions de patients
- > 425 millions de patients atteints d'un SAOS modéré à sévère éligibles pour un traitement¹
- > Stimulation du nerf hypoglosse : un vaste marché actuellement sous-exploité
- > Patients HGNS éligibles chaque année – États-Unis et Europe/ANZ confondus : 1,1 million de nouveaux patients
- > Perspectives de revenus en Europe/ANZ et aux États-Unis supérieures à 20 milliards USD

Nyxoah opère dans le secteur des technologies de la santé. Elle se concentre sur le développement et la commercialisation de solutions innovantes et de services visant à traiter les troubles respiratoires du sommeil, notamment le Syndrome d'Apnées Obstrucives du Sommeil (SAOS)



Le système Genio® – Une solution innovante et disruptive

Procédure peu invasive

Sans sonde et sans batterie

Observance et efficacité durables

Stimulation bilatérale

Centré sur l'utilisateur

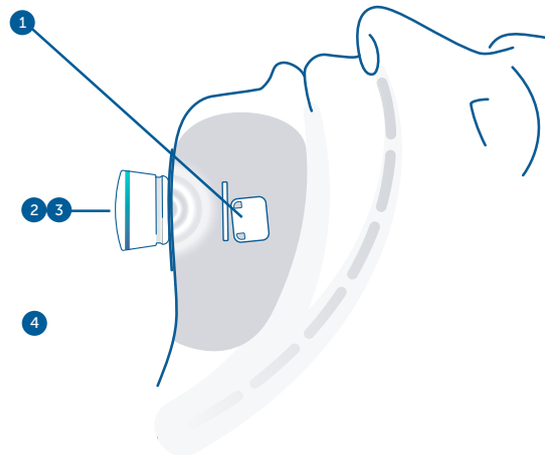
Stimulateur implantable



Puce d'activation et patch adhésif



Chargeur



Le système Genio® répond aux besoins non satisfaits des patients atteints d'un SAOS pour qui les thérapies conventionnelles ont échoué, dont la ventilation en pression positive continue (CPAP)

Exécution clinique efficace

Marquage CE

- >> **BLAST OSA – 27 patients**
 - 2 publications
 - Marquage CE obtenu en 2019

Sécurité et efficacité démontrées à long terme

- >> **EliSA – 110 patients**
 - 20 centres européens dans 5 pays
 - Suivi à 5 ans

Extension des indications thérapeutiques de Genio®

- >> **BETTER SLEEP – 44 patients**
 - 9 centres en ANZ
 - Le CCC représente 25 % des patients SAOS

Approbation de la FDA

- >> **DREAM – 134 patients**
 - La FDA a approuvé l'étude IDE pivot en juin 2020
 - Jusqu'à 26 centres

Cette annonce n'est pas destinée à être publiée ou distribuée, directement ou indirectement, aux États-Unis d'Amérique. Cette annonce ne constitue pas une offre de vente de titres aux États-Unis. Les titres mentionnés dans ce document n'ont pas été et ne seront pas enregistrés en vertu de la loi américaine sur les valeurs mobilières de 1933, telle que modifiée (le « Securities Act »), et ne peuvent être offerts ou vendus aux États-Unis, sauf en vertu d'une dispense applicable d'enregistrement. Aucune offre publique de titres n'est effectuée aux États-Unis.

¹ Benjafield, Adam V et al. Lancet Respir Med 2019 Aug; 7(8): 687-698

L'indication thérapeutique : Le système Genio® est utilisé pour traiter les patients adultes souffrant du Syndrome d'Apnées Obstructives du Sommeil (SAOS) modéré à sévère qui n'ont pas toléré, ont échoué ou refusé des traitements par ventilation par Pression Positive Continue (PPC).

Tous droits réservés © 2020 Nyxoah S.A. L'intégralité du contenu figurant sur cette brochure, y compris les textes, les marques de commerce, les marques de service, les logos, les illustrations, les photos, les graphiques, la conception, etc., sont la propriété de Nyxoah S.A. Nyxoah S.A. détient tous les droits en ce qui concerne l'une de ses marques de commerce, marques de service, logos et droits d'auteur figurant sur cette brochure. Technologie brevetée et design protégé.

Marquage CE depuis 2019.

Attention – Dispositif investigationnel aux États-Unis. Limité par la loi fédérale des États-Unis à une utilisation expérimentale.

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

Nyxoah®