

## MEDIENMITTEILUNG

Datum 2. September 2016

Kontakt Investor Relations Galenica Gruppe: Jörg Kneubühler, CFO Galenica Gruppe  
Media Relations Galenica Gruppe: Christina Hertig, Leiterin Kommunikation  
Media Relations Vifor Pharma: Beatrix Benz, Leiterin Global Communications & Public Affairs

Thema Galenica schliesst Übernahme von Relypsa ab

### **Galenica schliesst die Übernahme von Relypsa ab und stärkt damit die Position von Vifor Pharma bei kardiorenalren Therapien**

- **Der Zusammenschluss mit Relypsa stärkt die Position von Vifor Pharma als ein führendes Specialty-Pharmaunternehmen und bringt die globalen Rechte am Hyperkaliämiemedikament Veltassa<sup>®</sup>**
- **Vifor Pharma wird auf der voll integrierten kommerziellen Organisation von Relypsa am wichtigen kardiorenalren Markt in den USA aufbauen und sie für ihr eigenes umfangreiches und wachsendes Specialty-Portfolio nutzen**

**Die Galenica Gruppe gab heute bekannt, dass sie die zuvor angekündigte Akquisition von Relypsa, Inc., (NASDAQ: RLYP) abgeschlossen hat. Mit dem Zusammenschluss der Geschäftseinheit Vifor Pharma von Galenica und Relypsa entsteht ein bedeutender Akteur am kardiorenalren Markt in den USA. Gleichzeitig wird dadurch die wachsende internationale Führungsrolle von Vifor Pharma in den Bereichen Kardiologie, Nephrologie und Gastroenterologie weiter gestärkt.**

Durch die Akquisition erhält Vifor Pharma eine voll integrierte kommerzielle Organisation in den USA. Die Zusammenführung der kommerziellen Ressourcen und der in ihrer Klasse führenden kardiorenalren Produkte von Vifor Pharma, Relypsa und Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma (VFMCRP) verschafft Vifor Pharma eine gute Ausgangslage, um in ihren Kerntherapiebereichen zu einem bedeutenden Akteur in den USA aufzusteigen und dabei auf ihrem wachsenden Specialty-Portfolio aufzubauen.

«Durch die Kombination der Ressourcen, Kompetenzen und kommerziellen Stärken von Vifor Pharma und Relypsa ist Vifor Pharma gut positioniert, um sich zu einem weltweit führenden Specialty-Pharmaunternehmen mit Fokus auf Medikamente für die Nephrologie, Kardiologie und Gastroenterologie zu entwickeln», sagte Etienne Jornod, Exekutiver Verwaltungsratspräsident von Galenica und Vifor Pharma. «Vifor Pharma verfügt über ein Portfolio von Specialty-Produkten, das durch den Erhalt aller globalen Rechte an Veltassa<sup>®</sup>, einem wichtigen neuen Medikament gegen Hyperkaliämie, und die erweiterte Bekanntheit bei führenden Nephrologen und Kardiologen am US-Markt eine zusätzliche Stärkung erfahren wird. Gestützt auf ein erstklassiges Produktportfolio und eine rasch wachsende kommerzielle Präsenz weltweit verfolgt Vifor Pharma das Ziel, bevorzugter Partner für Patienten, Ärzte und Unternehmen in den Kerntherapiebereichen zu werden.»

Wie im Mai 2016 kommuniziert, werden die Vorbereitungen für die Aufteilung der Galenica Gruppe in zwei eigenständige kotierte Unternehmen im 2017 weiter vorangetrieben. Die Übernahme von Relypsa bekräftigt den Willen des Verwaltungsrates von Galenica, an dieser Strategie festzuhalten, wodurch das Specialty-Portfolio von Vifor Pharma an zusätzlicher Breite und Skalierbarkeit gewinnt.

### **Update zur Prognose von Vifor Pharma**

Als Galenica am 21. Juli 2016 die Vereinbarung zur Übernahme von Relypsa bekannt gab, ging man von einer Konsolidierung von Relypsa per Oktober aus. Daher wurde die Prognose für das Gesamtjahr 2016 auf dieser Basis angepasst.

Weil die Transaktion nun bereits früher per 1. September 2016 abgeschlossen sein wird, will Galenica im Oktober ihre Gewinnprognosen für das Geschäftsjahr 2016 erneut anpassen.

### **Für ergänzende Auskünfte wenden Sie sich bitte an:**

#### **Galenica Media Relations:**

Christina Hertig, Leiterin Kommunikation  
Tel.: +41 58 852 85 17  
E-Mail: [media@galenica.com](mailto:media@galenica.com)

#### **Galenica Investor Relations:**

Jörg Kneubühler, CFO Galenica Gruppe  
Tel.: +41 58 852 85 29  
E-Mail: [investors@galenica.com](mailto:investors@galenica.com)

#### **Vifor Pharma Media Relations:**

Beatrix Benz, Leiterin Global Communications & Public Affairs  
Tel.: +41 58 851 80 16  
E-Mail: [media@viforpharma.com](mailto:media@viforpharma.com)

***Galenica** ist eine diversifizierte Unternehmensgruppe im Gesundheitsmarkt, die unter anderem Pharmazeutika entwickelt, produziert und vertreibt, Apotheken führt, Logistikdienstleistungen anbietet sowie Datenbanken offeriert und Netzwerke etabliert. Mit ihren beiden Geschäftseinheiten Vifor Pharma und Galenica Santé hat die Galenica Gruppe bei all ihren Kernaktivitäten eine führende Position inne. Sie realisiert einen grossen Teil ihres Ertrags im internationalen Umfeld. Galenica ist an der Schweizer Börse kotiert (SIX Swiss Exchange, GALN, Valorenummer 1'553'646). Zusätzliche Informationen über die Galenica Gruppe finden Sie auf [www.galenica.com](http://www.galenica.com).*

***Vifor Pharma**, ein Unternehmen der Galenica Gruppe, ist eine der weltweit führenden Gesellschaften im Bereich Erforschung, Entwicklung, Herstellung und Vermarktung von pharmazeutischen Produkten zur Behandlung von Eisenmangel. Das Unternehmen bietet zudem ein diversifiziertes Portfolio an verschreibungspflichtigen Medikamenten und nicht verschreibungspflichtigen (OTC) Produkten an. Vifor Pharma mit Sitz in Zürich, Schweiz, baut seine globale Präsenz laufend aus und verfügt über ein umfassendes Netzwerk aus Tochtergesellschaften und Partnern in aller Welt. Für weitere Informationen über Vifor Pharma besuchen Sie bitte [www.viforpharma.com](http://www.viforpharma.com).*

***Relypsa, Inc.** ist ein Biopharma-Unternehmen, das sich auf die Entdeckung, Entwicklung und Vermarktung polymerer Medikamente für Patienten mit oftmals nicht erkannten oder unzureichend behandelten Erkrankungen, die über den des Gastrointestinaltrakt behandelt werden können, konzentriert. Das Unternehmen konnte bei der Entwicklung seines ersten Medikaments, Veltassa<sup>®</sup> (Patiromer) orale Suspension, auf seine grosse Erfahrung im Bereich der Polymerwissenschaft zurückgreifen. Veltassa<sup>®</sup> ist in den USA zur Behandlung von Hyperkaliämie zugelassen. Das Medikament genießt in den USA Patentschutz bis 2030, in der Europäischen Union bis 2029. Weitere Informationen finden Sie auf [www.relypsa.com](http://www.relypsa.com).*

***Patiromer orale Suspension** (US-Markennamen: Veltassa<sup>®</sup>) ist ein oral zu verabreichender Kaliumbinder, der in den USA zur Behandlung von Hyperkaliämie zugelassen ist. Dabei handelt es sich um eine potenziell lebensbedrohliche Erkrankung, die durch einen ungewöhnlich hohen Kaliumspiegel im Blut charakterisiert ist. Das Prüfpräparat wurde sowohl in Behandlungs- als auch in*

Datum 2. September 2016  
Seite 3/4  
Thema Galenica schliesst Übernahme von Relypsa ab

*Präventionsstudien untersucht, hauptsächlich bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz und/oder Herzinsuffizienz sowie Patienten mit Diabetes und Hypertonie. Patiromer wird im Darm nicht absorbiert und wirkt, indem es primär im Kolon Kalium bindet und gegen Kalzium austauscht. Das Kalium wird anschliessend über die normale Exkretion aus dem Körper ausgeschieden.*

**Hyperkaliämie**, oder ein ungewöhnlich hoher Kaliumspiegel im Blut, ist eine schwere Erkrankung, die eine lebensbedrohliche Herzrhythmusstörung auslösen und zum plötzlichen Tod führen kann. Oftmals gibt es keinerlei Warnsignale, d.h. ein Patient kann wiederholt überhöhte Kaliumwerte aufweisen, ohne es zu wissen, und dem Risiko dieser kardialen Ereignisse ausgesetzt sein. Sie tritt häufig bei Patienten auf, die an chronischer Niereninsuffizienz, Hypertonie, Diabetes und/oder Herzinsuffizienz leiden. Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz oder Herzinsuffizienz ist das Risiko einer Erkrankung an Hyperkaliämie besonders hoch. Dies ist insbesondere der Fall, wenn sie mit Hemmern des Renin-Angiotensin-Aldosteron-Systems (RAAS) behandelt werden, deren Einnahme zur Erhöhung des Serumkalium-Spiegels führen kann.

#### **Important Safety Information**

The Prescribing Information for Veltassa<sup>®</sup> includes a **Boxed Warning that Veltassa<sup>®</sup> binds to many other orally administered medications, which could decrease their absorption and reduce their effectiveness.** Other oral medications should be administered at least 6 hours before or 6 hours after Veltassa<sup>®</sup>. Doctors should choose Veltassa<sup>®</sup> or the other oral medication if adequate dosing separation is not possible.

#### **Contraindications**

Veltassa<sup>®</sup> is contraindicated in patients with a history of a hypersensitivity reaction to Veltassa<sup>®</sup> or any of its components.

#### **Worsening of Gastrointestinal Motility**

Use of Veltassa<sup>®</sup> should be avoided in patients with severe constipation, bowel obstruction or impaction, including abnormal post-operative bowel motility disorders, because Veltassa<sup>®</sup> may be ineffective and may worsen gastrointestinal conditions. Patients with a history of bowel obstruction or major gastrointestinal surgery, severe gastrointestinal disorders, or swallowing disorders were not included in clinical studies.

#### **Hypomagnesemia**

Veltassa<sup>®</sup> binds to magnesium in the colon, which can lead to hypomagnesemia. In clinical studies, hypomagnesemia was reported as an adverse reaction in 5.3 percent of patients treated with Veltassa<sup>®</sup>. Approximately 9 percent of patients in clinical trials developed hypomagnesemia with a serum magnesium value <1.4 mg/dL. Doctors should monitor serum magnesium and consider magnesium supplementation in patients who develop low serum magnesium levels.

#### **Adverse Reactions**

The most common adverse reactions (incidence ≥2 percent) were constipation, hypomagnesaemia, diarrhoea, nausea, abdominal discomfort and flatulence. Mild to moderate hypersensitivity reactions were reported in 0.3 percent of patients treated with Veltassa<sup>®</sup> and included edema of the lips.

For additional Important Safety Information and Veltassa's full Prescribing Information, please visit [www.relypsa.com/veltassa/prescribing-information](http://www.relypsa.com/veltassa/prescribing-information).

Datum 2. September 2016  
Seite 4/4  
Thema Galenica schliesst Übernahme von Relypsa ab

### **Forward-Looking Statements**

*The statements included in this press release contain forward-looking statements, which are generally statements that are not historical facts. Forward-looking statements can be identified by the words “expects,” “anticipates,” “believes,” “intends,” “estimates,” “plans,” “will,” “outlook” and similar expressions. Forward-looking statements are based on management’s current plans, estimates, assumptions and projections and speak only as of the date they are made. Galenica undertakes no obligation to update any forward-looking statement in light of new information or future events, except as otherwise required by law. Forward-looking statements involve inherent risks and uncertainties, most of which are difficult to predict and are generally beyond the control of Galenica, including the following: (a) the risk that the transaction disrupts current plans and operations; (b) difficulties or unanticipated expenses in connection with integrating Relypsa into Galenica; (c) the risk that the acquisition does not perform as planned; and (d) potential difficulties in employee retention. Actual results or outcomes may differ materially from those implied by the forward-looking statements as a result of the impact of a number of factors, many of which are discussed in more detail in the public reports of each company filed with the SEC or the SIX Swiss Exchange.*