

## COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Date 2 septembre 2016

Contact Investor Relations, Groupe Galenica: Jörg Kneubühler, CFO Groupe Galenica  
Media Relations, Groupe Galenica: Christina Hertig, Responsable de la Communication  
Media Relations, Vifor Pharma: Beatrix Benz, Responsable Global Communications & Public Affairs

Objet Galenica finalise l'acquisition de Relypsa

### **Galenica finalise l'acquisition de Relypsa, renforçant ainsi la position de Vifor Pharma dans le domaine cardio-rénal**

- **En s'associant à Relypsa, Vifor Pharma consolide son statut d'entreprise Specialty Pharma de premier plan et obtient les droits mondiaux de Veltassa<sup>®</sup> pour le traitement de l'hyperkaliémie**
- **Vifor Pharma s'appuiera sur l'organisation commerciale complètement intégrée de Relypsa dans le domaine cardio-rénal, un marché clé aux Etats-Unis, en tirant parti de son vaste portefeuille de spécialités en pleine expansion**

**Le Groupe Galenica a communiqué aujourd'hui qu'il avait finalisé son acquisition de Relypsa, Inc., (NASDAQ: RLYP), précédemment annoncée. La combinaison de l'entité Vifor Pharma de Galenica et de Relypsa donnera naissance à un acteur majeur dans le traitement des affections cardio-rénales aux Etats-Unis et renforcera encore le leadership croissant de Vifor Pharma à l'international dans les domaines de la cardiologie, de la néphrologie et de la gastroentérologie.**

L'acquisition permettra à Vifor Pharma de disposer d'une organisation commerciale complètement intégrée aux Etats-Unis. En combinant les actifs commerciaux et les produits de pointe de Vifor Pharma, Relypsa et Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma (VFMCRP) dans le domaine cardio-rénal, Vifor Pharma a toutes les cartes en main pour devenir un acteur majeur aux Etats-Unis dans ses domaines thérapeutiques clés en tirant parti de son portefeuille de spécialités en pleine expansion.

«En combinant les actifs, l'expertise et les atouts commerciaux de Vifor Pharma et de Relypsa, Vifor Pharma se positionne judicieusement pour devenir une entreprise Specialty Pharma de premier plan à l'échelle mondiale dans les domaines de la néphrologie, de la cardiologie et de la gastroentérologie», a déclaré Etienne Jornod, Président Exécutif de Galenica et de Vifor Pharma. «Le portefeuille de produits de spécialité de Vifor Pharma sera renforcé par l'obtention de l'intégralité des droits mondiaux pour Veltassa<sup>®</sup>, un nouveau traitement important pour les personnes atteintes d'hyperkaliémie, et par la capacité d'accroître notre visibilité sur le marché américain grâce à des néphrologues et des cardiologues renommés. Avec un portefeuille de produits de premier ordre et le développement rapide de sa présence commerciale mondiale, Vifor Pharma s'engage à être le partenaire de choix pour les patients, les cliniciens et les entreprises dans nos domaines thérapeutiques centraux.»

Comme annoncé en mai 2016, les préparations en vue de la séparation du Groupe Galenica en deux entreprises indépendantes cotées en Bourse en 2017 suivent leur cours. L'acquisition de Relypsa souligne l'engagement du Conseil d'administration de Galenica en faveur de cette stratégie, ajoutant une envergure et une portée supplémentaires au portefeuille de spécialités de Vifor Pharma.

Date 2 septembre 2016  
Page 2/4  
Objet Galenica finalise l'acquisition de Relypsa

### **Mise à jour de la prévision de Vifor Pharma**

Lorsque Galenica a annoncé qu'elle avait conclu un accord en vue d'acquérir Relypsa le 21 juillet 2016, il était prévu que la consolidation de Relypsa s'effectue en octobre; la prévision pour 2016 a été mise à jour sur cette base.

Néanmoins, la finalisation de la transaction ayant été avancée au 1<sup>er</sup> septembre 2016, Galenica prévoit de mettre à jour la prévision pour 2016 durant le mois d'octobre au plus tard.

### **Pour plus d'informations, veuillez contacter:**

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

Christina Hertig, Responsable de la Communication  
Tél.: +41 58 852 85 17  
E-mail: [media@galenica.com](mailto:media@galenica.com)

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

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

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

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

***Galenica** est un groupe d'entreprises diversifié du marché de la santé qui exerce notamment ses activités dans le développement, la production et la distribution de médicaments, la gestion de pharmacies, les services logistiques ainsi que dans l'exploitation de banques de données et de réseaux. Avec ses deux entités Vifor Pharma et Galenica Santé, le Groupe Galenica occupe une position de leader dans toutes ses activités clés. Il réalise une grande partie de ses bénéfices sur les marchés internationaux. Galenica est cotée à la Bourse suisse (SIX Swiss Exchange, GALN, numéro de valeur 1'553'646).*

*Vous trouverez de plus amples informations sur le Groupe Galenica en consultant [www.galenica.com](http://www.galenica.com).*

***Vifor Pharma**, une entreprise du Groupe Galenica, est l'un des leaders mondiaux en ce qui concerne la découverte, le développement, la fabrication et la commercialisation de produits pharmaceutiques utilisés dans le traitement de la carence en fer. La société propose également un portefeuille diversifié de produits de prescription et de produits délivrés sans ordonnance (OTC). Vifor Pharma, dont le siège est à Zurich (Suisse), affiche une présence mondiale de plus en plus étendue et dispose d'un vaste réseau de filiales et de partenaires dans le monde.*

*Pour de plus amples informations sur Vifor Pharma, veuillez consulter [www.viforpharma.com](http://www.viforpharma.com).*

***Relypsa, Inc.** est une entreprise biopharmaceutique spécialisée dans la découverte, le développement et la commercialisation de médicaments polymères pour les patients souffrant de pathologies souvent négligées et insuffisamment soignées et qui peuvent être traitées dans le tube digestif. Veltassa<sup>®</sup> (Patiromer) pour suspension orale, le médicament phare de l'entreprise, a été développé sur la base du vaste héritage de Relypsa en sciences des polymères. Veltassa<sup>®</sup> est autorisé aux Etats-Unis pour le traitement de l'hyperkaliémie. Veltassa<sup>®</sup> dispose d'une protection de la propriété intellectuelle jusqu'en 2030 aux Etats-Unis et 2029 dans l'Union européenne. De plus amples informations sont disponibles sur [www.relypsa.com](http://www.relypsa.com).*

***Patiromer pour suspension orale sous forme de poudre** (nom de marque aux Etats-Unis: Veltassa<sup>®</sup>) est un adsorbant de potassium par voie orale approuvé aux Etats-Unis pour le traitement de l'hyperkaliémie, une pathologie potentiellement mortelle définie comme une augmentation anormale du taux de potassium sérique. La molécule expérimentale a été étudiée à la fois dans des*

*études de traitement et de prévention, en premier lieu sur des patients atteints d'IRC et/ou d'insuffisance cardiaque, ainsi que sur des patients atteints de diabète et d'hypertension. Patiromer n'est pas absorbé et agit dans le tube digestif. Il se lie au potassium en échange du calcium, principalement dans le côlon. Le potassium est ensuite éliminé par le corps au cours du processus normal d'excrétion.*

**L'hyperkaliémie**, ou l'augmentation anormale du taux de potassium dans le sang, est une pathologie grave potentiellement mortelle pouvant provoquer des arythmies et même une mort subite. Il n'existe souvent aucun signe avant-coureur. Autrement dit, la personne peut être exposée, à son insu et de manière récurrente, à des hausses marquées du taux de potassium et présenter un risque de troubles cardiaques. L'hyperkaliémie a une prévalence élevée chez les patients atteints d'IRC, d'hypertension, de diabète et/ou d'insuffisance cardiaque. Les patients atteints d'IRC ou d'insuffisance cardiaque ont un risque plus élevé de développer une hyperkaliémie, et spécialement ceux qui sont traités par des inhibiteurs du système rénine-angiotensine-aldostérone (SRAA), un traitement pouvant augmenter le niveau de potassium dans le sang de ces patients.

#### **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, hypomagnesemia, diarrhea, 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).

Date 2 septembre 2016  
Page 4/4  
Objet Galenica finalise l'acquisition de Relypsa

**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.*