



Liège, May 8<sup>th</sup>, 2026

Dear Shareholders,

On behalf of the Board of Directors of Hyloris Pharmaceuticals SA, I am pleased to invite you to our Annual Shareholders' Meeting, which will take place on **9 June 2026 at 14:00 (Belgian time)** at our registered office, Boulevard Patience et Beaujonc 3/1, 4000 Liège, Belgium. The formal convening notice with the agenda, proposed resolutions, and participation formalities is attached to this email.

2025 was a year of strong execution for Hyloris, marked by tangible progress across development, partnering, and commercialization. In line with our focused, capital-efficient development philosophy, we added several new product candidates to our pipeline, including Pantoprazole IV (ready-to-use), Ondansetron sustained-release tablets, Suramin IV for African sleeping sickness (with Kuvatris Pharmaceuticals), HY 094, a new-generation intravenous iron product (with AFT Pharmaceuticals), and a topical candidate for a rare dermatological disease. We also announced a European and Turkish license agreement with ArborMed for a new chemical entity targeting Wilson's Disease.

Key commercial and regulatory milestones include FDA approval of our ready-to-use intravenous Tranexamic Acid formulation and out-licensing agreements for Valacyclovir oral suspension, XTRAZA<sup>®</sup>, and Atomoxetine liquid for ADHD in the United States. Clinically, we positively completed pivotal trials for Dofetilide IV and Aspirin IV, reported positive Atomoxetine liquid study results, and received a positive interim recommendation to continue our ALENURA clinical study.

Financially, revenue grew approximately 30% year-on-year despite adverse currency effects, driven by strong performance across our three commercial products. Disciplined cost management preserved a stable financial profile while we continued to invest selectively in growth. A thorough internal and external governance review confirmed solid foundations are in place, with a significant number of recommendations already implemented.

Looking ahead, we remain focused on disciplined execution, several planned regulatory filings, and defining our go-forward commercialization strategy for our U.S. cardiovascular portfolio. Beyond 2026, our diversified pipeline and flexible partnering model with an average product development cost of less than EUR 7 million, provide multiple pathways for long-term value creation. I sincerely thank our people, partners, Board of Directors, and above all our Shareholders for their continued confidence and support. We strongly believe in the future of Hyloris and remain committed to delivering sustainable growth and meaningful benefits for healthcare and patients.

**We continue to go for it!**

Yours sincerely,

**Stijn Van Rompay\***

Chief Executive Officer

\*Legal Representative of SVR Management BV

---

*The formal Convening Notice, agenda, proposed resolutions, and all participation and voting formalities are set out in the attached documents which you can also find on our website [www.hyloris.com](http://www.hyloris.com) and the ABN Amro Platform [www.abnamro.com/evoting](http://www.abnamro.com/evoting). Only persons whose ownership of shares is registered on **26 May 2026 at midnight (24:00) Belgian time** (the "Registration Date") are entitled to participate and vote. Those registered via the ABN Amro Platform will receive a follow-up email on the Registration Date. Only shareholders who have notified their intention to participate by no later than **3 June 2026** can attend in person.*

Liège, 8 mai 2026

Chers actionnaires,

Au nom du Conseil d'administration de Hyloris Pharmaceuticals SA, j'ai le plaisir de vous inviter à notre Assemblée Annuelle des Actionnaires, qui se tiendra le **9 juin 2026 à 14h00 (heure belge)** à notre siège social, Boulevard Patience et Beaujonc 3/1, 4000 Liège, Belgique. L'avis officiel de convocation avec l'ordre du jour, les résolutions proposées et les modalités de participation est joint à cet e-mail.

2025 a été une année d'exécution solide pour Hyloris, marquée par des progrès concrets en matière développement, de partenariats et de commercialisation. Conformément à notre philosophie de développement ciblée et efficiente, nous avons enrichi notre portefeuille de produits candidats, notamment le Pantoprazole IV (prêt à l'emploi), les comprimés à libération prolongée d'Ondansétron, le Suramin IV pour la maladie du sommeil africaine (trypanosomiase), en collaboration avec Kuvatris Pharmaceuticals), le HY 094, un produit de nouvelle génération à base de fer en administration intraveineuse (en collaboration avec AFT Pharmaceuticals), et un candidat topique pour une maladie dermatologique rare. Nous avons également annoncé un accord de licence européen et turc avec ArborMed pour une nouvelle entité chimique ciblant la maladie de Wilson.

Parmi les principales étapes commerciales et réglementaires, citons l'approbation par la FDA de notre formulation d'acide tranexamique intraveineux prête à l'emploi ainsi que les accords de licence conclus aux Etats-Unis, pour la suspension orale de valacyclovir, XTRAZA® et de l'atomoxétine liquide dans le traitement du TDAH. Sur le plan clinique, nous avons mené à bien des essais pivots pour le Dofetilide IV et l'Aspirine IV, publié des résultats positifs pour l'étude sur l'atomoxétine liquide, et reçu une recommandation intermédiaire favorable pour poursuivre notre étude clinique ALENURA.

Sur le plan financier, le chiffre d'affaires a progressé d'environ 30 % sur un an, malgré un impact négatif des taux de change, grâce aux excellentes performances de nos trois produits commerciaux. Une gestion des coûts rigoureuse a permis de maintenir un profil financier stable tout en continuant à investir de manière ciblée dans la croissance. Un audit approfondi de la gouvernance, mené en interne et en externe, a confirmé la solidité des fondements établis, et un nombre important de recommandations ont déjà été mises en œuvre.

Pour l'avenir, nous restons concentrés sur une exécution rigoureuse, le dépôt de plusieurs dossiers réglementaires prévus et la définition de notre stratégie de commercialisation pour notre portefeuille cardiovasculaire aux États-Unis. Au-delà de 2026, notre portefeuille diversifié et notre modèle de partenariat flexible, avec un coût moyen de développement produit inférieur à 7 millions d'euros, offrent de multiples perspectives de création de valeur à long terme. Je remercie sincèrement nos collaborateurs, nos partenaires, notre Conseil d'Administration et surtout nos actionnaires pour leur confiance et leur soutien continu. Nous croyons fermement en l'avenir de Hyloris et restons déterminés à assurer une croissance durable et des bénéfices significatifs pour les soins de santé et les patients.

### **Nous continuons à tout donner !**

Cordialement,

**Stijn Van Rompay\***

Directeur général

\*Représentant légal de SVR Management BV

---

*L'avis de convocation, l'ordre du jour, les résolutions proposées, ainsi que toutes les modalités de participation et de vote sont détaillés dans les documents joints, également disponibles sur notre site [web www.hyloris.com](http://www.hyloris.com) et sur la plateforme ABN Amro [www.abnamro.com/evoting](http://www.abnamro.com/evoting). Seules les personnes dont la propriété des actions est enregistrée le **26 mai 2026 à minuit (24h00) heure belge** (la « Date d'enregistrement ») sont habilitées à participer et de voter. Les personnes inscrites via la plateforme ABN Amro recevront un e-mail de confirmation à la date d'enregistrement. Seuls les actionnaires ayant notifié leur intention de participer au plus tard **le 3 juin 2026** peuvent assister à l'assemblée en personne.*