



People & Medicine that Make a Difference

Netto Rendement (sinds oprichting op 28 maart 2016)

IRR	3 mnd	6 mnd	2024	2023	2022	2021	2020	2019	2018	2017	2016
6,1%	2,1%	7,5%	2,1%	-1,1%	-14,4%	-14,5%	-3,0%	30,0%	46,9%	4,7%	12,2%

Waarde per Unit

€ 1.606,8368

In verleden behaalde resultaten bieden geen garantie voor de toekomst. Data zijn verkregen van de administrateur en/of Bloomberg

Top 5 performers in het kwartaal

1. Fusion Pharmaceuticals	+ 122%
2. UCB	+ 45%
3. Protagonist Therapeutics	+ 26%
4. Merck & Co.	+ 21%
5. ProQR Therapeutics	+ 16%

Ondernemingen in deze nieuwsbrief

Acadia Pharmaceuticals
Axsome Therapeutics
Fusion Pharmaceutiicals
Intra-Cellular
Ionis
Merck & Co.
Novartis
UCB

Kwartaal Update

Nu het fonds geen maandelijkse nieuwsbrieven meer produceert, hebben we de opzet van de kwartaalbrief gewijzigd. We belichten meer ondernemingen en alle grafieken staan nu bij elkaar.

Alhoewel het Aescap Life Sciences fonds geen formele benchmark heeft, hebben we op verzoek van vermogensbeheerders de referentie-index gewijzigd naar een index waarin men wel kan beleggen, een zogenaamde investable reference index. Daarbij hebben we gekozen voor de IBB, de iShares Biotech ETF van Blackrock, die onze oude referentie index (NBI) kopieert. De IBB is de grootste biotech ETF ter wereld, en wordt veel gebruikt door vergelijkbare fondsen.

We zagen in het eerste kwartaal dat biotechfondsen weer meer risico nemen en de sector maakte hier dankbaar gebruik van. In 2024 zijn er in de VS al 9 biotechs naar de beurs gegaan en de belangstelling voor financieringsrondes van reeds beursgenoteerde biotechs nam ook toe. In de eerste 2 maanden van dit jaar haalden beursgenoteerde biotechs ruwweg \$ 10 miljard op, meer dan in ieder kwartaal de afgelopen 3 jaar.

Door de onverwachte hernieuwde stijging van de Amerikaanse 10-jaarsrente bleven de aandelenkoersen van biotechs echter nog wel min of meer vlak over het eerste kwartaal.

De sterke stijging van de aandelenkoersen van sommige portefeuillebedrijven, zoals Fusion Pharmaceuticals en UCB, werd gedeeltelijk overschaduwd door dalingen bij andere bedrijven.

Een voorbeeld daarvan is de aandelenkoers van Zai Lab (-41%), de enige Chinese biotech in het fonds. Chinese bedrijven blijven lijden onder een zeer negatief beleggerssentiment ten aanzien van Chinese aandelen. Wij zijn van mening dat de sterke onderwaardering, zodra het sentiment ook maar enigszins verbetert, de aandelenkoers gaat steunen. Het investor relations team van Zai Lab richt zich momenteel meer op Chinese beleggers dan op Amerikaanse. Het bedrijf heeft een beursnotering in de VS en in Hongkong.

Zai Lab heeft een solide businessmodel. De Chinese markt groeit snel en het bedrijf heeft veel innovatieve westerse geneesmiddelen in licentie genomen. Zai Lab heeft 5 therapieën op de markt en 6 zitten in een laatste ontwikkelfase. Dat zijn medicijnen voor de behandeling van kanker en nieuwe antibiotica. De R&D machine die Zai Lab heeft gebouwd begint zijn eerste kandidaat-geneesmiddelen voor kanker en voor huidziekten op te leveren. Daarvan bezit Zai Lab de wereldwijde rechten.

Andere bedrijven met aanzienlijke koersdalingen in Q1 waren:

- Alnylam (-22%): zonder goede reden. Er was een kleine verandering in een klinisch studieprotocol. Volgens onze experts vergroot deze echter juist de kans op succes.
- Evotec (-32%): na het ontslag van de CEO.

In de portefeuille van 25 bedrijven staan voor 2024 tal van waardevolle gebeurtenissen op de agenda, zoals productgoedkeuringen en resultaten van finale klinische studies.

Daarnaast verwachten diverse deals tussen de 'kleinere' bedrijven in de portfolio en multinationals, mede dankzij de het verbeterde M&A-sentiment.

Portfolio highlights

Acadia Pharmaceuticals (-41%)



- Acadia is sinds dit kwartaal onderdeel van de portfolio. Het bedrijf ontwikkelt en vermarkt behandelingen voor neurologische aandoeningen.
- In april 2023 lanceerde het Daybue, de eerste en enige behandeling voor Rett-syndroom. Dit kwartaal rapporteerde Acadia dat Daybue de eerste 9 maanden na de lancering \$ 177 miljoen omzet heeft gegenereerd. We verwachten dat Daybue op termijn een jaaromzet van meer dan \$ 1 miljard gaat genereren. Dit is mogelijk doordat het ook in andere regio's goedgekeurd zal worden en omdat artsen steeds beter op de hoogte zijn van het feit dat er eindelijk een behandeling is voor patiënten met het Rett Syndroom.
- Mensen die lijden aan Rett syndroom ervaren een breed scala aan symptomen, waaronder vertraagde groei, verlies van bewegings- en coördinatievaardigheden, verlies van communicatievaardigheden, toevallen en ademhalingsproblemen. Daybue vermindert veel van deze symptomen.

- Acadia heeft een tweede geneesmiddel op de markt, Nuplazid, voor de behandeling van psychose bij patiënten met de ziekte van Parkinson. In 2023 genereerde Nuplazid bijna \$ 550 miljoen aan inkomsten.
- Nuplazid werd ook getest voor de behandeling van 'negatieve symptomen' van schizofrenie. Ondanks veelbelovende fase-2-resultaten die een aanzienlijk voordeel ten opzichte van placebo lieten zien, werd dat voordeel niet bevestigd in een fase-3-studie. Het klinische voordeel bij patiënten die werden behandeld met Nuplazid in de fase-3 studie was bijna identiek aan het voordeel in fase-2. De placebogroep had echter een veel groter voordeel dan wat normaal wordt waargenomen. Dat resulteerde in een niet-significant studieresultaat.
- Acadia heeft nieuwe behandelingen in ontwikkeling voor aan Alzheimer gerelateerde psychose en voor pediatrische neurologische aandoeningen.
- Het bedrijf was bijna cash positief in 2023 en verwacht in 2024 winstgevend te worden.
- Acadia is goed gepositioneerd om aanzienlijk te groeien

Axsome Therapeutics (+0%)



- Axsome richt zich op ziekten van het centrale zenuwstelsel.
- Rapporteerde succes van een nieuwe klinische studie, dit keer van een fase-3-studie voor de behandeling van narcolepsie.
- Narcolepsie veroorzaakt een verminderd vermogen om slaap-waakcycli te reguleren. Het medicijn van Axsome bood een indrukwekkend voordeel ten opzichte van placebo.
- We verwachten dat het bedrijf later dit jaar FDA-goedkeuring hiervoor aanvraagt.
- Geschatte jaaromzet van deze therapie is ongeveer \$ 750 miljoen.
- R&D draait op volle toeren.
- Het bedrijf startte een fase-3-studie voor de behandeling van depressieve stoornissen (MDD), als potentiële tweede indicatie voor zijn geneesmiddel Sunosi. Sunosi is al op de markt voor overmatige slaperigheid overdag, bijvoorbeeld bij volwassenen met obstructieve slaapapneu. Sunosi's werkingsmechanisme en klinische data ondersteunen ook het gebruik bij MDD.
- Axsome heeft al een andere medicijn voor MDD op de markt, een buitengewoon snel werkende therapie. MDD is een complexe aandoening. Artsen hebben daarom verschillende geneesmiddelen nodig voor een optimale behandeling.
- Wanneer Sunosi wordt goedgekeurd, kan Axsome het team dat Auvelity verkoopt ook inzetten om Sunosi te lanceren. Dit soort kosten-synergiën zijn zeer waardevol en gewild, ook bij grote farmaceutische bedrijven.

- De tweede helft van dit jaar verwacht Axsome de resultaten bekend te maken van 2 fase-3 studies voor de behandeling van agitatie bij Alzheimer en voor ADHD.
- Axsome gaat ook de goedkeuring aanvragen voor 2 andere kandidaat-geneesmiddelen, voor:
 1. Migraine.
 2. Fibromyalgie, een aandoening die wordt gekenmerkt door wijdverspreide spierpijn, vermoeidheid, slaap- en geheugenproblemen.
- Axsome's omzet groeide van \$ 50 miljoen in 2022 naar \$ 200 miljoen in 2023. Het begin van een lang en steil groeitraject.
- Meer over Axsome in deze [Investment Case \(oktober 2023\)](#).



Fusion Pharmaceuticals (+122%)

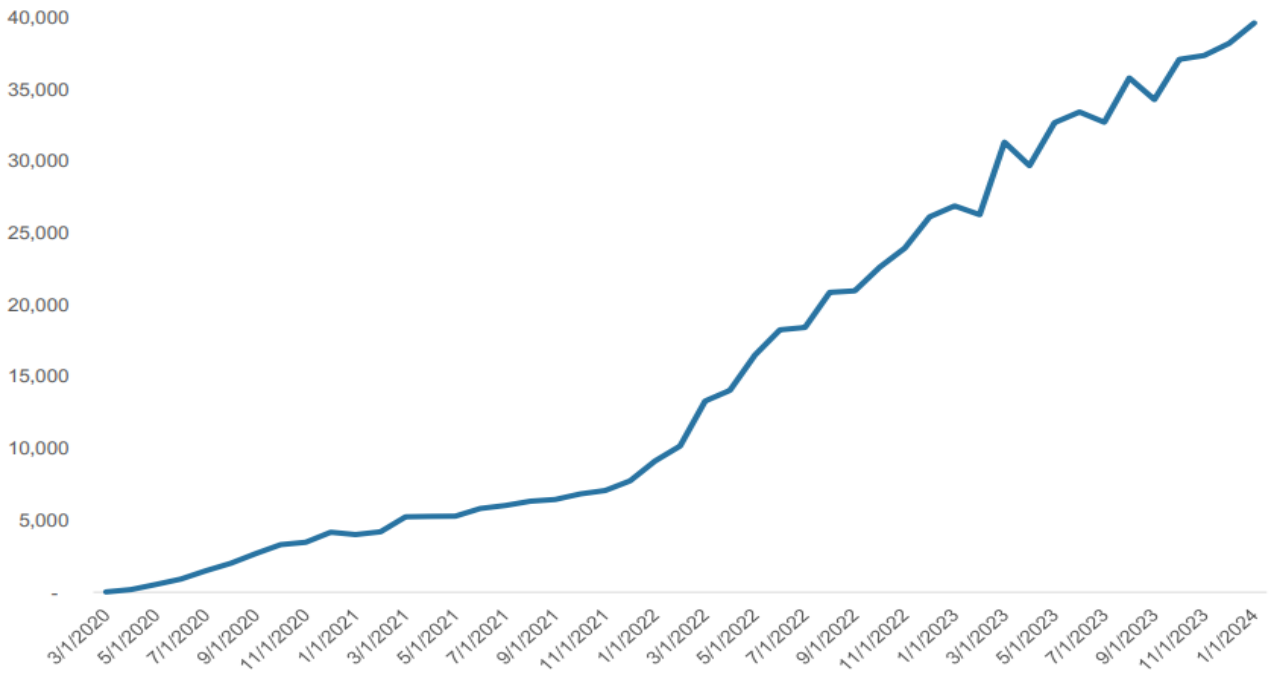
- Fusion Pharmaceuticals ontwikkelt een type volledig nieuwe behandelingen: radiofarmaceutica. Dit zijn geneesmiddelen die radioactieve straling specifiek aan tumorcellen afgeven en deze daardoor vernietigen.
- AstraZeneca heeft een overnamebod van \$ 2 miljard uitgebracht, oftewel \$ 21 dollar per aandeel. Dat betekent een premie van 97% ten opzichte van de slotkoers van het bedrijf op de dag voorafgaand aan de aankondiging.
- Het bod omvat ook een CVR (Contingent Value Right) van \$ 3 per aandeel, bovenop de \$ 21 dollar, betaalbaar na het bereiken van een wettelijke mijlpaal. (Meer details [in het nieuwsbericht](#)).
- Aescap belegt sinds december 2023 in Fusion, met een gemiddelde aankoopprijs van \$ 7,9 dollar.
- AstraZeneca had al een licentieovereenkomst voor een kandidaat-medicijn van Fusion.
- Het fonds is begonnen met de liquidatie van de positie in Fusion tegen een aandelenkoers van rond de \$ 21,30. Het geld wordt in een ander gedifferentieerd en goed beheerd groeibedrijf belegd. Het opwaarts potentieel van de CVR is niet hoog genoeg in vergelijking met andere investeringskansen.



Intra-Cellular (-3%)

- Richt zich op de ontwikkeling van geneesmiddelen voor neuro-psychiatrische aandoeningen.
- Heeft op dit moment 1 product op de markt, Caplyta, een behandeling voor bipolaire depressie en schizofrenie.
- In 2023 steeg de omzet uit Caplyta met 86% naar \$ 462 miljoen.

Aantal voorschriften van Caplyta per maand



- Door de verdere omzetgroei van Caplyta zal Intra-Cellular in de nabije toekomst winstgevend worden.
- Caplyta wordt ook getest voor de behandeling van depressieve stoornissen (MDD) in twee fase-3-studies die in het tweede kwartaal van 2024 worden afgerond.
- Dit gaat naar verwachting de markt van Caplyta bijna verdubbelen.
- Het valt misschien op dat het Life Sciences fonds een paar bedrijven in portfolio heeft met geneesmiddelen voor psychiatrische aandoeningen. Reden hiervoor is dat er decennia lang nauwelijks nieuwe geneesmiddelen op dit gebied ontwikkeld zijn, terwijl het aantal mensen met dergelijke aandoeningen alleen maar is gestegen en oude medicijnen vaak niet goed werken.
- Meer informatie in de [Intra-Cellular Investment Case \(februari 2024\)](#).

Ionis (-14%)



- Ionis is een van de leiders op het gebied van RNA-therapieën, met 5 producten op de markt en een zeer brede en diepe pijplijn van kandidaat-geneesmiddelen.
- Rapporteerde uitstekende resultaten van fase-3-studies voor de behandeling van erfelijk angio-oedeem (HAE, een zeldzame erfelijke aandoening waarbij pijnlijke en mogelijk gevaarlijke zwellingen ontstaan). Ionis gaat op basis van deze resultaten FDA-goedkeuring aanvragen.

- Ionis meldde ook dat een kandidaat-geneesmiddel voor de behandeling van een leverziekte veroorzaakt door vetopstapeling in dit orgaan, een significante verbetering liet zien versus placebo. Deze ziekte is ook bekend onder de afkortingen NASH en MASH, twee verschillende varianten van de aandoening.
- De studieresultaten onderscheiden zich van de concurrentie in een markt die naar verwachting enkele miljarden euro's waard is. Een eerste medicijn is pas in maart dit jaar goedgekeurd.
- Ionis startte de lancering van Wainua, een behandeling voor een neurologische aandoening die wordt veroorzaakt door ophoping van een defect eiwit. Wainua wordt samen met multinational AstraZeneca op de markt gebracht.
- Hiermee legt Ionis de basis voor de verwachte lanceringen in de komende jaren van verschillende andere geneesmiddelen in zijn pijplijn.
- Anders dan in het verleden licenseert het dus niet langer zijn geneesmiddelen uit aan een farmaceutische multinational. Op deze manier ontvangt Ionis 100% van de waarde.
- Omzet over 2023 was \$ 788 miljoen, een stijging van 34% ten opzichte van 2022. Nettoverlies \$ 366 miljoen. Kaspositie van \$ 2,3 miljard. Winstgevendheid is niet ver weg.
- Meer over Ionis in de [Investment Case van februari 2024](#).

Merck & Co (+21%)



- Merck is een toonaangevende multinational op gebied van oncologiebehandelingen.
- Rapporteerde goedkeuring van Winrevair voor de behandeling van pulmonale hypertensie (hoge bloeddruk).
- Winrevair gaat naar verwachting een jaarlijkse omzet van meer dan \$ 5 miljard genereren zodra het een plaats heeft veroverd in de markt.
- Merck nam een deel van de productportefolio van Elanco Animal Health over en breidde daarmee zijn veterinaire franchise verder uit.
- Blockbuster medicijn Keytruda blijft goede klinische testresultaten behalen bij uiteenlopende oncologische aandoeningen.
- Daarnaast scoort Keytruda goed in klinische studies met een gepersonaliseerd mRNA medicijn van Moderna, De twee hebben werken samen bij de ontwikkeling hiervan.
- Merck en Gilead, de marktleider in hiv-medicijnen, voerden samen een fase-2-studie uit voor een combinatie van hun hiv-producten die ongeëvenaarde resultaten liet zien. Slechts 1 van de 100 patiënten bereikte het behandeldoel na 24 weken niet, maar deed dat na 30 weken alsnog.
- In opvolging van zijn succesvolle HPV vaccin Gardasil, dat in 2023 \$ 8 miljard omzet genereerde, ontwikkelt het een nieuwe variant. Gardasil bestaat uit 3 opeenvolgende injecties, de nieuwe uit slechts 1 injectie. Bovendien moet de nieuwe variant tegen meer types HPV werkzaam zijn.

- Zo'n upgrade van het vaccin is niet alleen goed voor die jongeren in grote delen van de wereld die dit vaccin tussen hun 12^e en 16^e levensjaar toegediend krijgen, maar ook voor de toekomstige omzetcijfers van Merck. Immers, het patent op het nieuwe vaccin zal vele jaren later verlopen dan voor Gardasil het geval is.
- HPV is de meest voorkomende seksueel overdraagbare aandoening.
- Merck nam oncologiebedrijf Harpoon Therapeutics voor \$ 680 miljoen over. Daardoor kreeg het toegang tot diens kandidaat-medicijn voor kleincellige longkanker en neuro-endocriene tumoren, plus tot een pijplijn met andere kandidaat-medicijnen.
- Investeerde in 2023 \$ 30 miljard in R&D op een omzet van \$ 60 miljard.
- Communiqueerde een verwachte toename van de winst per aandeel van \$ 1,51 in 2023 naar \$ 8,52 in 2024.
- Merck heeft in 2023 met zijn medicijnen meer dan 500 miljoen mensen geholpen.



Novartis (+3%)

- Novartis heeft de transformatie naar een innovatief biofarmabedrijf afgerond. Het heeft de activiteiten zonder een hoge toegevoegde waarde verkocht.
- Dit [interessante \(Engelstalige\) interview met CEO Vas Narasimhan](#) geeft een goed inzicht in de evolutie van de onderneming.
- Novartis is in korte tijd marktleider op gebied van baanbrekende radiotherapeutische behandelingen geworden.
- Lutathera, voor een specifiek type gastro-intestinale tumoren en Pluvicto voor gevorderde prostaatkanker, zijn de eerste 2 succesvolle radiotherapeutische medicijnen die het gelanceerd heeft. Maar dit is nog maar het begin, zo stelt men.
- Recent gepubliceerde Lutathera-data lieten zien dat het gebruik ervan het risico op progressie van de aandoening of overlijden met 72% vermindert.
- Om marktleider te worden op het gebied van radiotherapeutica investeert Novartis stevig in specifieke fabrieken verspreid over de wereld. De toeleveringsketen is essentieel bij radioactieve geneesmiddelen. Dat verhoogt de toetredingsdrempels voor andere spelers.
- Presenteerde nieuwe klinische data voor Scemblix die een betere werking lieten zien dan de standaardbehandeling van leukemie. Scemblix is een nieuw geneesmiddel met een snel groeiende omzet.
- Novartis nam voor € 2,7 miljard het Duitse Morphosys over en kreeg daardoor 2 nieuwe oncologiemedicijnen, 1 daarvan is gereed om goedkeuring aan te vragen.

Protagonist Therapeutics (+26%)

- Protagonist is in het eerste kwartaal toegevoegd aan de portfolio. Het bedrijf is gespecialiseerd in de ontwikkeling van geneesmiddelen op basis van peptiden (aminozuren). Daaronder valt ook het aanpassen van geneesmiddelen die normaliter geïnjecteerd moeten naar een medicijn in pil-vorm.
- Protagonist kondigde een deal aan met multinational Takeda voor rusfertide.
- Rusfertide is in een vergevorderd stadium van klinisch onderzoek voor de behandeling van bloedkanker polycythemia vera. Er is veel vraag naar een medicijn dat ernstige vormen van deze ziekte kan aanpakken.
- De waarde van rusfertide wordt weerspiegeld in de vooruitbetaling door Takeda van \$ 300 miljoen vermeerderd met \$ 330 miljoen aan potentiële mijlpaalbetalingen. Takeda heeft een 50/50-verdeling met Protagonist op de Amerikaanse markt, daarbuiten ontvangt Protagonist royalty's.
- Protagonist heeft het recht om de huidige 'Opt-In' situatie in de VS te handhaven, maar kan ook een 'Opt-Out' triggeren nadat voor het geneesmiddel goedkeuring is aangevraagd. Zie onder.

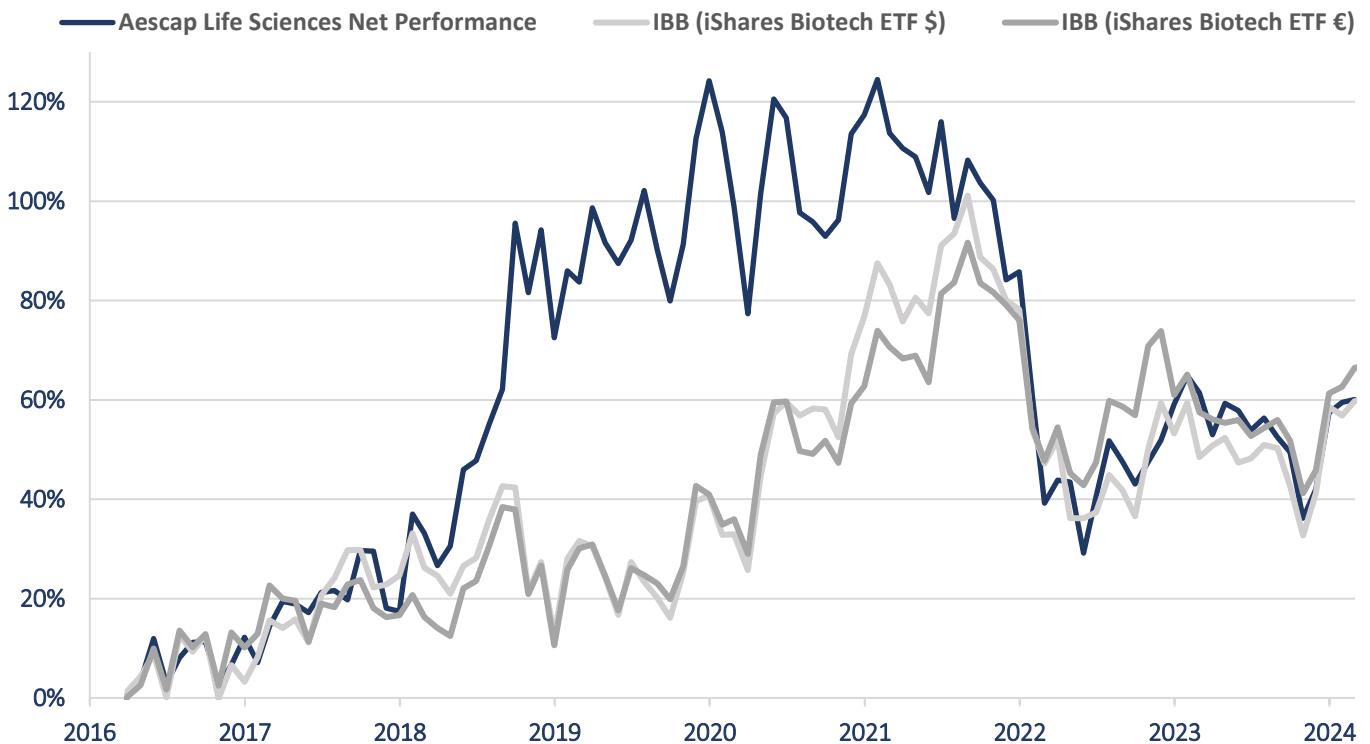
Scenario	Total	Upfront	Payable Opt-Out	Potential Milestones	Royalty Rates	Comment
OPT-IN	\$630M	\$300M	-	\$330M	10-17%	<ul style="list-style-type: none"> • 50:50 US profit/loss share • Royalties on Ex-US net sales
OPT-OUT	\$1,675M	\$300M	\$400M	\$975M	14-29%	<ul style="list-style-type: none"> • No US profit/loss share • Royalties on Worldwide net sales

- Het tweede product van Protagonist wordt getest in fase-3 studies en is in licentie gegeven aan Johnson & Johnson (J&J).
- J&J startte 4 fase-3-studies met het medicijn, alleen al voor de behandeling van plaque psoriasis. Een fase-2 studie voor een tweede ziekte, colitis ulcerosa, loopt. Klinische studies van J&J naar nog 2 andere ziekten gaan van start.
- Plaque psoriasis is momenteel een belangrijke bron van inkomsten voor J&J en 1 van zijn geneesmiddelen gaat dit jaar zijn patentbescherming verliezen.
- Het voordeel van de behandeling met Protagonist is dat het een pil is, terwijl de huidige behandelingen van J&J injecties zijn
- Protagonist heeft diverse mijlpaalbetalingen ontvangen tijdens de ontwikkeling van dit medicijn en verwacht er nog meer in '24/'25.
- Protagonist is goed gefinancierd en gepositioneerd voor de verdere exploitatie van zijn geavanceerde peptiden-geneesmiddelenplatform.
- Een van de medicijnen waar het aan werkt is op het gebied van overgewicht/diabetes.
- Het kan verder uitzien naar aanzienlijke toekomstige royalty's van zijn licentiepartners.

UCB (+45%)

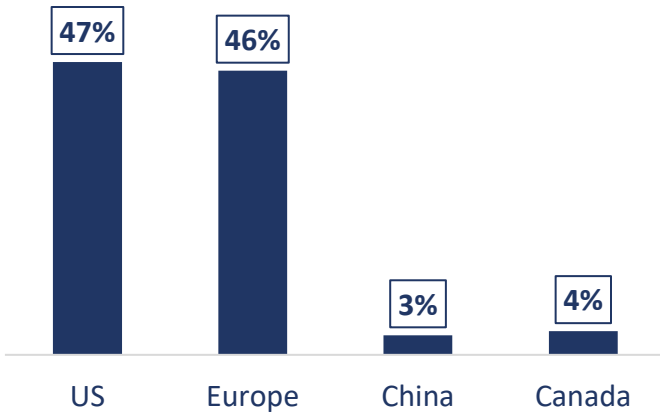
- Een wereldwijd biofarmabedrijf met hoofdkantoor in België.
- Brengt 'best-in-class' geneesmiddel, Bimzelx op de markt, voor de behandeling van verschillende huid- en reumatische ziekten.
- De jaarlijkse omzet van Bimzelx gaat op termijn naar verwachting minstens € 4 miljard bedragen. Ter referentie: UCB's totale netto-omzet voor 2023 bedroeg € 4,9 miljard.
- UCB presenteerde indrukwekkende nieuwe data die aantonen dat de best-in-class werkzaamheid van Bimzelx behouden bleef tot 4 jaar na de start van de behandeling.
- De geneesmiddelenportefeuille van UCB blijft zich wereldwijd uitbreiden. Rystiggo, een van UCB's middelen voor de behandeling van neurologische auto-immuunziekten, werd goedgekeurd in de EU.
- UCB heeft een rijke productpijplijn en een succesvol verkoop trackrecord, vooral in de VS.
- De onderneming heeft onder andere nieuwe geneesmiddelen in ontwikkeling voor de behandeling van Alzheimer en Parkinson.

Portfolio Parameters*

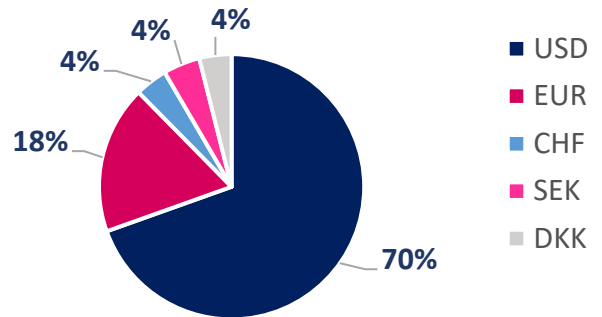


Data van 28 maart 2016 - 31 maart 2024. De benchmarks representeren de IBB in USD en EUR van Bloomberg

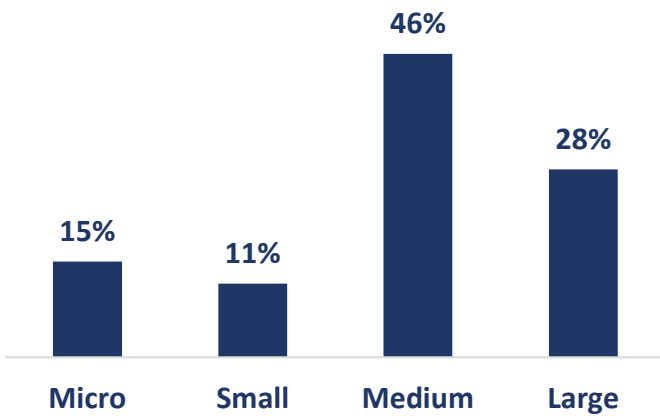
Geography



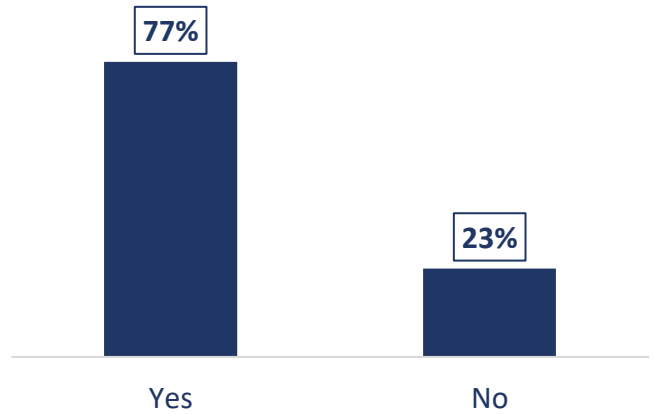
Invested per currency



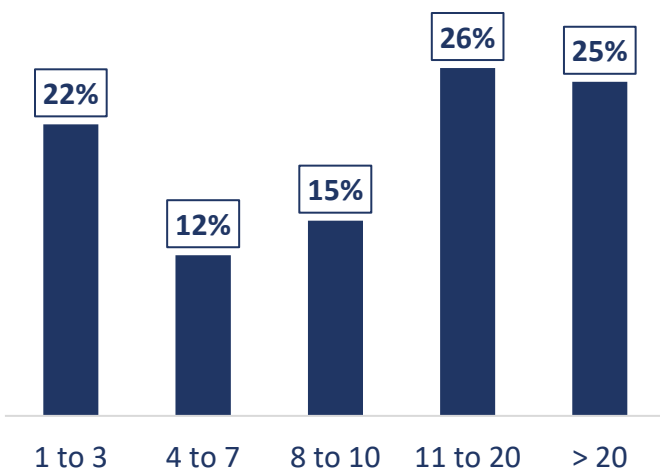
Market Cap



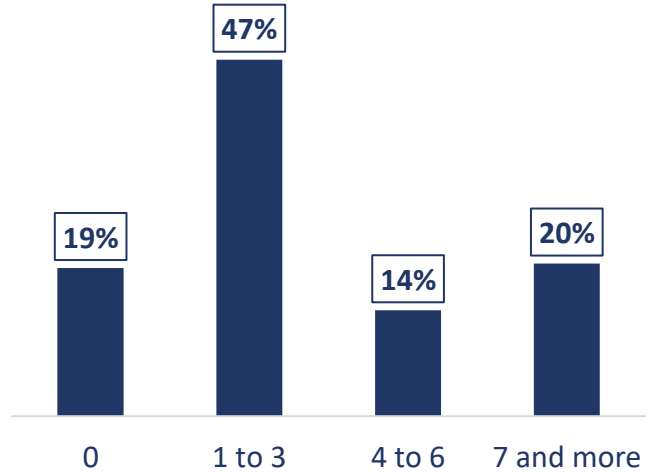
Products on the market



Number of products in the clinic



Outlicensing deals**



* Parameters gemeten aan de hand van het % AUM

** Enkel de bedrijven waarbij deze criteria van toepassing zijn

Over Aescap Life Sciences

Aescap Life Sciences is een open-end fonds dat investeert in beursgenoteerde biotechbedrijven die innovatieve medische behandelingen ontwikkelen en op de markt brengen. Binnen zijn gefocuste portfolio van ongeveer 20 bedrijven diversifieert het over uiteenlopende ziektegebieden, ontwikkelingsfasen en regio's. Bedrijven worden geselecteerd op hun groeipotentieel ('verdienvermogen') en beperkt risico (technologisch en financieel). Beleggers kunnen twee keer per maand in en uit het fonds stappen.

Het Fonds wordt actief beheerd en de selectie van bedrijven in portfolio is gebaseerd op 'high conviction' - uitgebreide fundamentele analyses gecombineerd met intensieve interactie met management en relevante experts. De prestaties van het fonds worden gevoed door stock picking en een koop- en verkoopdiscipline.

Biotechaandelen staan bekend om hun zeer lage correlatie en hoge volatiliteit, veroorzaakt door media, macro-events en speculatieve korte termijn beleggers. Dit creëert een ideale setting voor een 'high conviction' fondsbeheerder om te beleggen in ondergewaardeerde bedrijven met een groot verdienvermogen op middellange en lange termijn. Het fonds heeft een gemiddelde jaarlijkse nettorendementsdoelstelling van 20% over de middellange termijn (4-5 jaar).

Fondsgegevens

Bloomberg	AESCAPI NA Equity
ISIN Code	NL0012343958
Rendementsdoelstelling	Jaarlijks netto gemiddeld 20% (over 4-5 jaar)
Fonds type	Open-end public equity met AIFMD vergunning
Fiscale status	Tax transparant
Aantal posities	15 - 30
Sector	Healthcare (Defensief)
Asset Allocation	100% long
Verhandelbaarheid	2x per maand, opzegtermijn 20 werkdagen
Management Fee*	1,5%
Ongoing Cost Figure (excl. Performance fee)	1,63%
Performance Fee**	20% (2-wekelijks verrekening, maandelijks betaalbaar of bij redemptie)

De getoonde overzichten zijn met zorg door Privium Fund Management B.V. samengesteld. Aan deze informatie kunnen geen rechten worden ontleend.

* Gebaseerd op de Aescap Life Sciences – Investor Class

** Afhankelijk van de all-time high watermark en halfmaandelijks verrekening

Disclaimer

Loop geen onnodig risico. Lees de Essentiële-informatiedocumenten en het Prospectus. Deze informatie biedt onvoldoende basis voor een beleggingsbeslissing en vormt geen (uitnodiging tot het doen van een) aanbod van rechten van deelneming in het Fonds. De waarde van uw beleggingen kan fluctueren en is niet gegarandeerd. Privium Fund Management B.V. heeft een vergunning als beheerder van beleggingsinstellingen en staat als zodanig onder toezicht van de Autoriteit Financiële Markten (www.afm.nl). Het Fonds en haar beheerder, Privium Fund Management B.V., zijn opgenomen in het register dat wordt gehouden door de Autoriteit Financiële Markten. Het prospectus van de Fondsen en de Essentiële-informatiedocumenten zijn te downloaden via de website van de fondsen (www.aescap.com) en de beheerder (www.priviumfund.com). De op deze website getoonde performanceoverzichten zijn met zorg door Privium Fund Management B.V. samengesteld. Aan deze informatie kunnen geen rechten worden ontleend.