

INBJUDAN TILL TECKNING

AV AKTIER

Oncology Venture har gjort betydande framsteg sedan noteringen under sommaren 2015

- Oncology Venture har nu upp till sju anticancerprodukter i pipeline, inklusive fyra i två Spin-out-bolag som har erhållit Oncology Venture-oberoende icke-utspädningsfinansiering om 4 MUSD.
- Tre års exklusivitet till nya Drug Response Predictors – DRP™-verktyget för att identifiera patienter som har högst sannolikhet att svara på behandling och öka responsgraden för framgångsrik läkemedelsutveckling och kommersialisering.
- Icke-utspädningsbidrag om totalt 38 MSEK för LiPlaCis®, Irofulven och APO010.
- Avtal avseende LiPlaCis® med Cadila Pharmaceuticals till ett värde om cirka 20 MUSD för att genomföra fyra fas 2 studier i prostata-, matstrups-, huvud- & hals- och hudcancer samt en fas 3-studie omfattande 250 patienter med metastaserande bröstcancer.



Användning av emissionslikviden från nyemissionen

- Fortsatt värdeskapande av bolagets tillgångar och potentiella co-investeringar i OV-SPV2.
- Uppbyggnad av infrastrukturen i Skandinavien för att stödja screening för metastaserande bröstcancer och äggstockscancer.
- Produktion av LiPlaCis® och regulatorisk process i USA avseende LiPlaCis® och dess DRP™ companion diagnostic.
- Förberedelser inför planerad listning på Nasdaq Stockholm Small Cap.

Nyemission i Oncology Venture Sweden AB

"Jag är övertygad om att det kommande året med upp till sju produkter i pipeline blir ännu mer spännande än föregående år."

Peter Buhl Jensen
VD, Oncology Venture Sweden AB

UPPNÅDDA RESULTAT

- Fyra produkter är i förhandling avseende inlicensiering – bindande term sheets finns avseende tre.
- Oncology Venture har etablerat spin-out-bolaget 2X Oncology Inc., ett USA-baserat bolag som fokuserar på cancer hos kvinnor. Säkrade 3,5 MUSD i januari 2017.
- Oncology Venture har etablerat OV-SPV2 och säkrade 0,5 MUSD i januari 2017.
- Oncology Venture har erhållit global DRP™-exklusivitet under tre år från MPI (31 december 2019).
- Oncology Venture ingick utvecklingsavtal med Cadila Pharmaceuticals i september 2016 avseende LiPlaCis® och dess DRP™ – finansiering av LiPlaCis®-samarbete för att genomföra fyra fas 2-studier i prostata-, matstrups-, huvud- & hals- och hudcancer samt en fas 3-studie omfattande 250 patienter med metastaserande bröstcancer (värde 20 MUSD) är säkrad.
- LiPlaCis® har gått över i en fas 2-studie i Danmark och den första DRP-positiva patienten med bröstcancer har erhållit signifikant reduktion av tumören.
- Förutsägelse avseende Cisplatin och Vinorelbins känslighet vid lungcancer är publicerat.
- Förutsägelse avseende 5FUs känslighet vid tjocktarmscancer är publicerat.
- Förutsägelse avseende Epirubicin, Fulvestrant och aromataseblockerarna Exemestane och Anastrozole i 800 patienter med bröstcancer.
- Tio danska center screenar patienter med bröstcancer för LiPlaCis® och nya produkter från 2X Oncology.
- Fyra danska center har startat screening av patienter med multipelt myelom till Oncology Ventures AP0010-studie.
- Två danska center har inkluderats i screeningstudien av patienter med prostatacancer för Irofulven.

Oncology Venture Sweden AB

I korthet

Oncology Venture Sweden AB:s rörelsedrivande dotterbolag Oncology Venture ApS har licens från MPI att använda teknologin Drug Response Prediction (DRP™). Genom DRP™ kan identifikation av vilka patienter som har högst sannolikhet att svara på en läkemedelskandidat ske, vilket ökar chansen för att läkemedelskandidaten ska bli framgångsrik i kliniska studier. Oncology Venture har inlicensierat tre läkemedelskandidater och med de potentiella läkemedelskandidaterna i SPV:erna har Oncology Venture medägande i upp till sju läkemedelskandidater.

Oncology Ventures verksamhet bygger på att förbättra svarsfrekvensen av cancerläkemedel som har stoppats i klinisk utveckling på grund av otillräcklig svarsfrekvens eller investerare som inte är villiga att skjuta till kapital för vidare utveckling. Oncology Venture arbetar med en modell som förändrar oddsden i jämförelse med sedvanlig läkemedelsutveckling. I stället för att behandla alla patienter med en typ av cancer, screenas först patienter och de som sannolikt svarar på behandlingen kommer att behandlas. Genom en mer väldefinierad patientgrupp reduceras risk och kostnader samtidigt som utvecklingen blir mer effektiv.

Målsättningar och prioriterade aktiviteter

Vid Oncology Ventures notering på AktieTorget i juli 2015 angavs att bolagets övergripande målsättningar bland annat innefattar att teckna inlicensieringsavtal avseende fem läkemedelskandidater och utföra fem mindre kliniska proof of concept/fas 2-studier med dessa läkemedelskandidater inom en treårsperiod räknat från noteringen. Vidare är målsättningen att inom tre år från samma tidpunkt generera åtminstone två läkemedelskandidater som ska utlicensieras (alternativt säljas).

Med upp till sju produkter i pipeline är det första målet inom räckhåll och i september 2016 gjorde Oncology Venture sin första affär med ett läkemedelsbolag genom att säkra fortsatt utveckling av LiPlaCis® omfattande ett brett fas 2 utvecklingsprogram och en fas 3-studie omfattande 250 patienter.

Oncology Venture har inlicensierat tre läkemedelskandidater (LiPlaCis®, APO010 och Irofulven) och med de potentiella läkemedelskandidaterna i SPV:erna har Oncology Venture medägande i upp till sju läkemedelskandidater. Bolaget har genom det kapital som inbringades via tidigare genomförda nyemissioner befintliga resurser för att evaluera och genomföra fokuserade kliniska fas 2-studier med LiPlaCis®, APO010 och Irofulven där det påvisas att DRP™ kan förbättra effekten av läkemedel som redan visat effekt. Arbetet avseende Oncology Ventures ledande läkemedelskandidat – LiPlaCis® – fortlöper. Fas 1-delen av studien är avslutad och fas 2-delen

är beräknad att avslutas under det tredje kvartalet 2017. I både fas 1- och 2-delen av studien har LiPlaCis® visat lovande tecken på god aktivitet i ett litet antal patienter. Irofulven har varit i fas 2- och 3-studier och har uppvisat 10 % svarsfrekvens hos patienter. Screening för att identifiera Irofulven DRP-positiva patienter med prostatacancer har inletts på två danska center och ett svenskt center. Ansökan om klinisk studie är beräknad att lämnas in under det andra kvartalet 2017. Innan ansökan skickas in ska robust produkttillverkning säkerställas inklusive optimering av produktionsutbyte – tillräcklig mängd av Irofulven kommer att tillverkas till tre kliniska fas 2 prövningar istället för endast en klinisk prövning. APO010 är i tidig klinisk fas 1/2- utveckling – ansökan om klinisk studie har lämnats in till de danska myndigheterna. Start är beräknad under det första kvartalet 2017 om det befintliga lagret av produkten godkänns av myndigheterna som planerat.

Oncology Venture äger för närvarande 92 % av spin-out-bolaget 2X Oncology Inc., vilket har två undertecknade term sheets och ett term sheet under förhandling i pipeline. Planen framgent är att testa läkemedelskandidaterna i fokuserade fas 2-studier i kombination med bolagets DRP™ för att öka responsgraden. Studierna kommer att genomföras i Skandinavien. Oncology Venture har säkrat extern finansiering om totalt 3,5 MUSD till 2X Oncology Inc. Oncology Ventures andra spin-out-bolag, OV-SPV2 ApS, avser att testa och potentiellt utveckla en oral tyrosinkinashämmare från ett Big Pharma-bolag – slutliga transaktionsvillkor förhandlas för närvarande. Läkemedelskandidaten har testats i fas 2- och fas 3-studier. Biopsier och resultat finns från försöken. Oncology Venture ApS har möjlighet att genomföra ett snabbt DRP™-test på tillgängliga patientbiopsier för att utvärdera om DRP™-verktyget kan identifiera respondenter från de kliniska prövningarna. Oncology Venture har säkrat extern finansiering om totalt 0,5 MUSD till OV-SPV2 ApS.

Planerad notering Nasdaq Stockholm Small Cap

Styrelsen i Oncology Venture Sweden AB har beslutat att förbereda bolaget för byte av handelsplats för bolagets aktier från AktieTorget till Nasdaq Stockholm Small Cap, vilket är planerat att ske under 2018.

Erbjudandet i sammandrag

Teckningskurs: 42,00 SEK per aktie.

Teckningstid: 16 – 30 mars 2017.

Emissionsvolym: Oncology Venture genomför härmed en företrädesemission om 52 892 658 SEK, vilket högst omfattar 1 259 349 aktier. Även allmänheten ges möjlighet att teckna aktier i nyemissionen.

Teckningsförbindelser: Oncology Venture har erhållit skriftliga teckningsförbindelser om cirka 18,9 MSEK, motsvarande cirka 35,7 % av emissionsvolymen.

Antal aktier innan nyemission: 10 074 794 aktier.

Handel med teckningsrätter: Handel med teckningsrätter kommer att ske på AktieTorget under perioden 16 – 28 mars 2017.

Värdering (pre-money): Cirka 423,1 MSEK.

Avstämningsdag och företrädesrätt: Sista dag för handel i Oncology Ventures aktie inklusive rätt att erhålla teckningsrätter var den 8 mars 2017 och första dag för handel exklusive rätt att erhålla teckningsrätter var den 9 mars 2017. Avstämningsdag var den 10 mars 2017. För varje befintlig aktie erhålls en (1) teckningsrätt. Innehav av åtta (8) teckningsrätter berättigar till teckning av en (1) ny aktie.

Handel med BTA: Handel med BTA (Betald Tecknad Aktie) kommer att ske på AktieTorget från och med den 16 mars 2017 fram till dess att Bolagsverket har registrerat nyemissionen. Denna registrering beräknas ske under slutet av april 2017.

Marknadsplats: Oncology Ventures aktie är noterad på AktieTorget.

VD Peter Buhl Jensen har ordet

2016 har varit ett händelserikt år för Oncology Venture där vi tagit ett stort språng mot vår målsättning att utveckla precision medicin för cancerpatienter. Arbetet med att utveckla LiPlaCis[®], APO010 och Irofulven i kombination med dess Drug Response Predictor – DRP[™] – fortlöper väl. Fyra andra produkter som lever upp till våra kvalitetskrav är i långt framskridna förhandlingar och i förberedelser för att inleda arbetet i 2X Oncology och OV-SPV2. Oncology Venture kommer att behålla en betydande ägarandel i dessa läkemedelskandidater och jag räknar med att vi under 2017 kommer att ha sju starka produktkandidater i fas 2-utveckling. I våra två spin-out-bolag har totalt 4 miljoner USD (36,5 miljoner SEK) säkrats i seedinvesteringar. Detta möjliggör ytterligare värdeskapande i verksamheten genom fler skott på mål i OV-SPV2 och 2X Oncology utan utspädning för befintliga aktieägare. Vi har också ett stort stöd från offentliga bedömare då Irofulven, APO010 och LiPlaCis[®] alla har fått offentliga icke-utspädningsbara bidrag. Bidragen för Irofulven, APO010 och LiPlaCis[®] uppgår till mer än 38 MSEK från EUROSTARS samt Massachusetts och Medicon Valley tillsammans med vår CRO, SMERUD.

Vi har ett starkt kliniskt utvecklingsprogram för LiPlaCis[®]. Under slutet av 2016 accepterade de danska myndigheterna och den etiska kommittén att den utökade fasen i LiPlaCis-studien uppgraderas till fas 2-studie. Tre av totalt fyra danska center är nu aktiva med att rekrytera de 12-15 patienterna med metastaserande bröstcancer som screenats till fas 2-delen och förväntas ha högst sannolikhet att svara på behandling med LiPlaCis[®]. Studien är beräknad att avslutas under det tredje kvartalet 2017. Härutöver är Cadila Pharmaceuticals Ltd. i färd med att inleda fyra fas 2-studier med LiPlaCis[®] och har även för avsikt att genomföra en fas 3-studie avseende metastaserande bröstcancer längre fram. Vi tror att LiPlaCis[®], som redan har visat tidiga tecken på effektivitet, kan bli ett viktigt behandlingsalternativ för cancerpatienter. Med gemensam utveckling av LiPlaCis[®] och dess DRP[™] tror vi att vi kan utveckla ett effektivt och konkurrenskraftigt läkemedel. Screening avseende APO010 och Irofulven har redan påbörjats och vi ser fram emot att inkludera patienter för behandling i våra fas 2-studier med dessa lovande produkter.

Vi hade glädjen att avsluta 2016 med att meddela att vi ingått avtal med MPI avseende tre viktiga affärer, avtal rörande 2X Oncology och etableringen av OV-SPV2 samt tre års exklusivitet avseende DRP[™]-teknologin. Vi kommer således att ha exklusiva rättigheter för utveckling av DRPs för enskilda läkemedel och för klinisk användning.

Vi är inne i ett viktigt utvecklingskede och har upp till sju spännande projekt i pipeline, där vi tror att DRP[™] kommer att ha en substansiell inverkan. Därför genomför vi nu en företrädesemission om cirka 52,9 MSEK. Emissionslikviden är avsedd att finansiera fortsatt utveckling av en Big Pharmacyrosinkinashämmare i OV-SPV2 (om resultaten är positiva ifrån den initiala DRP-analysen avser Oncology Venture att co-investera), regulatoriska uppgifter med companion diagnostic för att, utöver den registrerade CE-märkningen i Europa, erhålla LiPlaCis[®]-godkännande i USA samt stödja kommersiellt avtal med Cadila Pharmaceuticals Ltd. Härutöver är emissionslikviden avsedd att finansiera uppbyggnad av infrastrukturen i Skandinavien för att stödja screening i Oncology Venture och 2x Oncology Inc. för metastaserande bröstcancer och äggstockscancer. Eftersom vi planerar ett listbyte till Nasdaq Stockholm Small Cap är en del av emissionslikviden även avsedd att finansiera det förberedande arbetet inför ett planerat listbyte. Allt i syfte att hjälpa cancerpatienter att få den rätta behandlingen och skapa en global verksamhet baserad på tillgången till den unika DRP[™]-teknologin. Jag är övertygad om att det kommande året med upp till sju produkter i pipeline blir ännu mer spännande än föregående år.

Vi tackar nuvarande investerare och välkomnar även nya investerare att teckna aktier i Oncology Venture Sweden AB!

Peter Buhl Jensen - VD, Oncology Venture Sweden AB



Genom DRP[™] kan
identifikation av vilka
patienter som har högst
sannolikhet att svara på en
läkemedelskandidat ske,
vilket ökar chansen för att
läkemedelskandidaten ska
bli framgångsrik i kliniska
studier.

Hänvisning till prospekt

Alla investeringar i värdepapper är förenade med risktagande. I Oncology Ventures prospekt finns en beskrivning av potentiella risker som är förknippade med bolagets verksamhet och dess aktie. Innan ett investeringsbeslut fattas ska dessa risker tillsammans med övrig information i det kompletta prospektet noggrant genomläsas. Prospektet finns tillgängligt på bolagets, AktieTorgets och Sedermera Fondkommissionens respektive hemsidor:

www.oncologyventure.com

www.aktietorget.se

www.sedermera.se



Villkor och anvisningar

Erbjudandet

På Oncology Venture Sweden AB:s extra bolagsstämma den 1 mars 2017 togs beslut att genom företrädesemission öka aktiekapitalet i Oncology Venture Sweden AB med högst 176 308,86 kronor genom nyemission av högst 1 259 349 aktier envar med ett kvotvärde om 0,14 kronor till en teckningskurs om 42,00 kronor per aktie. Det totala emissionsbeloppet uppgår till högst 52 892 658,00 kronor.

Företrädesrätt till teckning

Den som på avstämningsdagen den 10 mars 2017 var aktieägare i Oncology Venture Sweden AB äger företrädesrätt att teckna aktier i företrädesemissionen i relation till tidigare innehav varvid åtta (8) gamla aktier ger rätt till teckning av en (1) ny aktie.

Teckningsrätter ("TR")

Aktieägares företrädesrätt utövas med stöd av teckningsrätter. För varje befintlig aktie, erhålls en (1) teckningsrätt. Åtta (8) sådana teckningsrätter berättigar till teckning av en (1) ny aktie.

Teckningskurs

Teckningskursen är 42,00 SEK per aktie. Courtage utgår ej.

Avstämningsdag

Avstämningsdag hos Euroclear Sweden AB (nedan "Euroclear") för rätt till deltagande i företrädesemissionen var den 10 mars 2017. Sista dag för handel i Oncology Venture Sweden AB:s aktie med rätt till deltagande i företrädesemissionen var den 8 mars 2017. Första dag för handel i Oncology Venture Sweden AB:s aktie utan rätt till deltagande i företrädesemissionen var den 9 mars 2017.

Teckningstid

Teckning av aktier skall ske under tiden från och med den 16 mars 2017 till och med kl. 15:00 den 30 mars 2017. Efter teckningstidens utgång blir outnyttjade teckningsrätter ogiltiga och förlorar därefter sitt värde. Outnyttjade teckningsrätter bokas bort från respektive aktieägares VP-konto utan särskild avisering från Euroclear.

Handel med teckningsrätter

Handel med teckningsrätter äger rum på AktieTorget under perioden 16 mars 2017 till och med 28 mars 2017. Aktieägare skall vända sig direkt till sin bank eller annan förvaltare med erforderliga tillstånd för att genomföra köp och försäljning av teckningsrätter. Teckningsrätter som förvärfvas under ovan nämnda handelsperiod ger, under teckningstiden, samma rätt att teckna nya aktier som de teckningsrätter aktieägare erhåller baserat på sina innehav i Oncology Venture Sweden AB på avstämningsdagen. Erhållna teckningsrätter måste antingen användas för teckning senast den 30 mars 2017 eller säljas senast den 28 mars 2017 för att inte förfalla värdelösa.

Emissionsredovisning och anmälningsmedlar

Direktregistrerade aktieägare

De aktieägare eller företrädare för aktieägare som på avstämningsdagen den 10 mars 2017 var registrerade i den av Euroclear för Oncology Venture Sweden AB:s räkning förda aktieboken, erhåller förtryckt emissionsredovisning med vidhängande inbetalningsavi, särskild anmälningsmedel, anmälningsmedel för teckning utan företräde samt folder innehållande en sammanfattning av villkor för nyemissionen och hänvisning till fullständigt prospekt. Information kommer att finnas tillgänglig på Sedermera Fondkommissionens hemsida (www.sedermera.se), Oncology Venture Sweden AB:s hemsida (www.oncologyventure.com), Aqurat Fondkommission AB:s hemsida (www.aqurat.se) för nedladdning. Den som är upptagen i den i anslutning till aktieboken särskilt förda förteckning över panthavare med flera, erhåller inte någon information utan underrättas separat. VP-avi som redovisar registreringen av teckningsrätter på aktieägares VP-konto utsändes ej.

Teckning med stöd av företrädesrätt

Teckning med stöd av företrädesrätt skall ske genom samtidig kontant betalning senast kl. 15:00 den 30 mars 2017. Teckning genom betalning skall göras antingen med den förtryckta inbetalningsavi som bifogas emissionsredovisningen, eller med den inbetalningsavi som är fogad till den särskilda anmälningsmedeln enligt följande två alternativ:

1) Emissionsredovisning – förtryckt inbetalningsavi

I det fall samtliga på avstämningsdagen erhållna teckningsrätter utnyttjas för teckning skall endast den förtryckta inbetalningsavin användas som underlag för teckning genom kontant betalning. Särskild anmälningsmedel skall då ej användas.

2) Särskild anmälningsmedel

I det fall ett annat antal teckningsrätter än vad som framgår av den förtryckta emissionsredovisningen utnyttjas för teckning, t.ex. genom att teckningsrätter förvärfvas eller avyttras, skall den särskilda anmälningsmedeln användas som underlag för teckning genom kontant betalning. Aktieägaren skall på anmälningsmedeln uppge det antal teckningsrätter som utnyttjas, antal aktier som denne tecknar sig för samt belopp att betala. Om betalning sker på annat sätt än med den vidhängande inbetalningsavin skall VP-konto anges som referens. Ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningsmedel kan komma att lämnas utan avseende. Särskild anmälningsmedel kan erhållas från Aqurat Fondkommission AB på nedanstående telefonnummer. Ifyllt anmälningsmedel skall i samband med betalning skickas eller faxas enligt nedan och vara Aqurat Fondkommission AB tillhanda senast klockan 15.00 den 30 mars 2017. Anmälan är bindande.

Aqurat Fondkommission AB

Ärende: Oncology Venture

Box 7461

103 92 Stockholm

Fax: 08-684 05 801

Tfn: 08-684 05 800

E-mail: info@aqurat.se (inskannad anmälningsmedel)

Förvaltarregistrerade aktieägare

Aktieägare vars innehav av aktier i Oncology Venture Sweden AB är förvaltarregistrerade hos bank eller annan förvaltare erhåller ingen emissionsredovisning eller anmälningsmedel, dock utsändes folder innehållande en sammanfattning av villkor för nyemissionen och hänvisning till fullständigt prospekt. Teckning och betalning skall istället ske i enlighet med anvisningar från respektive bank eller förvaltare.

Teckning utan företrädesrätt

Anmälan om att teckna aktier utan företrädesrätt skall göras på anmälningsmedeln "Teckning utan stöd av teckningsrätter" som finns att ladda ner från Sedermera Fondkommissionens hemsida (www.sedermera.se), Oncology Venture Sweden AB:s hemsida (www.oncologyventure.com), Aqurat Fondkommission AB:s hemsida (www.aqurat.se) eller AktieTorgets hemsida (www.aktietorget.se).

För förvaltarregistrerade aktieägare ska anmälan om teckning av aktier utan företrädesrätt göras till respektive förvaltare och i enlighet med instruktioner från denne, eller om innehavet är registrerat hos flera förvaltare, från envar av dessa. Observera att den som har en depå med specifika regler för värdepapperstransaktioner, exempelvis investeringssparkonto (ISK) eller kapitalförsäkringskonto (KF), måste kontrollera med den bank eller förvaltare som för kontot, om förvärf av värdepapper inom ramen för erbjudandet är möjligt. Anmälan skall i så fall göras i samförstånd med den bank/förvaltare som för kontot.

Ofullständig eller felaktigt ifylld anmälningsedel kan komma att lämnas utan avseende. Det är endast tillåtet att insända en (1) anmälningsedel "Teckning utan stöd av teckningsrätter", i det fall fler än en sådan anmälningsedel insändes kommer enbart den sist erhållna att beaktas, och övriga sådana anmälningsedlar kommer således att lämnas utan avseende. Anmälningssedeln skall vara Aqurat Fondkommission AB tillhanda senast klockan 15.00 den 30 mars 2017. Anmälan är bindande.

Tilldelning vid teckning utan företrädesrätt

För det fall inte samtliga aktier tecknas med företrädesrätt enligt ovan skall styrelsen, inom ramen för nyemissionens högsta belopp, besluta om tilldelning av aktier till annan som tecknat aktier utan stöd av företrädesrätt samt besluta hur fördelning mellan tecknare därvid skall ske.

I första hand skall tilldelning av nya aktier som tecknats utan stöd av teckningsrätter ske till sådana tecknare som även tecknat nya aktier med stöd av teckningsrätter, oavsett om tecknaren var aktieägare på avstämningsdagen eller inte, och för det fall att tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut, skall tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal teckningsrätter som utnyttjats för teckning av nya aktier och, i den mån detta inte kan ske, genom lottnings.

I andra hand skall tilldelning av nya aktier som tecknats utan stöd av teckningsrätter ske till andra som tecknat utan stöd av teckningsrätter, och för det fall att tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut skall tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal nya aktier som var och en tecknat och, i den mån detta inte kan ske, genom lottnings.

Besked om eventuell tilldelning av aktier, tecknade utan företrädesrätt, lämnas genom översändande av tilldelningsbesked i form av en avräkningsnota. Avräkningsnotor är beräknade att skickas ut snarast efter avslutad teckningsperiod och likvid skall erläggas till bankgiro enligt instruktion på avräkningsnotan senast fyra bankdagar därefter. Notera att det ej finns någon möjlighet att dra beloppet från angivet VP-konto eller depå. Erläggs inte likvid i rätt tid kan aktierna komma att överlåtas till annan. Skulle försäljningspriset vid sådan överlåtelse komma att understiga priset enligt erbjudandet, kan den som ursprungligen erhållit tilldelning av dessa aktier komma att få svara för hela eller delar av mellanskillnaden. Något meddelande lämnas inte till den som inte erhållit tilldelning.

Aktieägare bosatta i utlandet

Aktieägare bosatta utanför Sverige (avser dock ej aktieägare bosatta i USA, Kanada, Nya Zeeland, Sydafrika, Japan, Australien, Hong Kong, Schweiz, Singapore eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt) och vilka äger rätt att teckna aktier i företrädesemissionen, kan vända sig till Aqurat Fondkommission AB på telefon enligt ovan för information om teckning och betalning. På grund av restriktioner i värdepapperslagstiftningen i USA, Kanada, Nya Zeeland, Sydafrika, Japan, Australien, Hong Kong, Schweiz, Singapore eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt, kommer inga teckningsrätter att erbjudas innehavare med registrerade adresser i något av dessa länder. I enlighet därmed riktas inget erbjudande att teckna aktier i Oncology Venture Sweden AB till aktieägare i dessa länder.

Betalda och tecknade aktier ("BTA")

Teckning genom betalning registreras hos Euroclear så snart detta kan ske, vilket normalt innebär några bankdagar efter betalning. Därefter erhåller tecknaren en VP-avi med bekräftelse på att inbokning av betalda tecknade aktier (BTA) skett på tecknarens VP-konto. Tecknade aktier är bokförda som BTA på VP-kontot tills företrädesemissionen blivit registrerad hos Bolagsverket.

Aktieägare vilka har sitt innehav på depå hos bank eller fondkommissionär erhåller information från respektive förvaltare.

Handel i BTA

Handel med BTA äger rum på AktieTorget från och med den 16 mars 2017 fram till dess att företrädesemissionen registrerats hos Bolagsverket. Tecknade aktier är bokförda som BTA på VP-kontot tills företrädesemissionen blivit registrerad hos Bolagsverket, vilket beräknas ske under vecka 17, 2017.

Leverans av aktier

Så snart företrädesemissionen registrerats hos Bolagsverket, vilket beräknas ske under vecka 17, 2017, ombokas BTA till aktier utan särskild avisering från Euroclear.

Offentliggörande av utfallet i företrädesemissionen

Snarast möjligt efter att teckningstiden avslutats kommer Oncology Venture Sweden AB att offentliggöra utfallet av företrädesemissionen genom ett pressmeddelande.

Tillämplig lagstiftning

Aktierna ges ut under aktiebolagslagen (2005:551) och regleras av svensk rätt.

Rätt till utdelning

De nya aktierna ska medföra rätt till utdelning första gången på den avstämningsdag för utdelning som inträffar närmast efter det att de nya aktierna registrerats vid Bolagsverket.

Aktiebok

Bolaget är ett till Euroclear anslutet avstämningsbolag. Bolagets aktiebok med uppgift om aktieägare hanteras och kontoförs av Euroclear med adress Euroclear Sweden AB, Box 191, SE-101 23 Stockholm, Sverige.

Aktieägares rättigheter

Aktieägares rättigheter avseende vinstutdelning, rösträtt, företrädesrätt vid nyteckning av aktie med mera styrs dels av Oncology Venture Sweden AB:s bolagsordning som finns tillgänglig via Oncology Venture Sweden AB:s hemsida, dels av aktiebolagslagen (2005:551).

Övrigt

Styrelsen i Oncology Venture Sweden AB förbehåller sig rätten att förlänga teckningstiden samt tiden för betalning. Teckning av nya aktier, med eller utan stöd av teckningsrätter, är bindande.

För det fall ett för stort belopp betalats in av en tecknare för tecknade aktier kommer Oncology Venture Sweden AB att ombesörja att överskjutande belopp återbetalas, belopp understigande 100 SEK återbetalas ej.

Handel i aktien

Aktierna i Oncology Venture Sweden AB är noterade på AktieTorget. Aktierna handlas under kortnamnet OV och har ISIN-kod SE0007157409. De nya aktierna tas upp till handel i samband med att omvandling av BTA till aktier sker.