

Nyttjande av teckningsoptioner av serie T0 1 Scandion Oncology A/S

Nyttjandeperiod:

10 September 2020 – 1 Oktober 2020

**Overcoming
chemotherapy
resistance**

Viktig information – Denna teaser är en marknadsföringsbroschyr som tagits fram av Scandion Oncology A/S ("Scandion Oncology") och utgör inte ett prospekt som har godkänts och registrerats av den danska finansinspektionen. För en beskrivning över de risker som är förknippade med en investering i bolaget rekommenderas läsarna att läsa prospektet som Scandion Oncology publicerade i juni 2019.

Scandion Oncology adresserar och hanterar en av de största utmaningarna inom modern onkologi - effektiv behandling av cancer som innehåller kemoterapiresistenta celler.

INVESTMENT HIGHLIGHTS

- Scandion Oncology är ett kliniskt fas II-bolag med fokus på nya och innovativa läkemedel och biomarkörer för att bekämpa resistens mot cancerläkemedel. Scandion Oncology har tre läkemedelskandidater i sin pipeline. Den mest avancerade läkemedelskandidaten är SCO-101, som för närvarande testas i en fas II-studie i kombination med kemoterapi. Scandion Oncology startar sin andra kliniska prövning i höst. Denna studie kommer att rekrytera patienter med icke-opererbar eller metastaserad bukspottskörtelcancer. Scandion Oncology fick ett EUROSTARS-bidrag och kommer att använda detta för att starta en tredje klinisk prövning med SCO-101 i kombination med standard antiöstrogenbehandling hos metastaserande och läkemedelsresistenta bröstcancerpatienter. Denna studie planeras starta 2021.
- Stor marknad och inga konkurrenter: Varje år avlider cirka 8 miljoner människor av cancer. I de flesta av dessa dödsfall, är läkemedelsmotstånd huvudorsaken. Detta betyder att det inte bara finns ett mycket högt medicinskt behov av att bekämpa cancerläkemedelsresistens men också att marknaden för sådana läkemedel kan vara betydande. För närvarande finns det inga läkemedel på marknaden som kan vända/upphäva cancerläkemedelsresistens.
- Scandion Oncologys "First in Class" produkt - SCO-101 - hämmar viktiga motståndsmekanismer för cancerceller för att göra standardcancerläkemedlen effektiva igen i läkemedelsresistenta cancerceller.
- Läkemedelskandidaten SCO-101 har framgångsrikt studerats i fyra fas I-studier med totalt 92 friska individer som visade att SCO-101 har en bra säkerhetsprofil med mycket begränsad toxicitet vid den förväntade terapeutiska dosen. Pågående fas II-studie med SCO-101 på patienter med metastaserad kolorektal cancer har hittills visat lovande resultat.
- Strategi att genomföra tre kliniska fas II-studier: Scandion Oncologys strategi är att genomföra tre kliniska fas II-studier, en i metastaserande läkemedelsresistent kolorektal cancer, en i metastaserad läkemedelsresistent bukspottskörtelcancer och en i antiöstrogenresistent metastaserande bröstcancer. Fas II-studien i metastaserad kolorektal cancer pågår. Genom att genomföra tre kliniska fas II-studier kommer bolaget att öka möjligheten att adressera tre marknader och öka det kommersiella värdet för SCO-101.
- Robust läkemedelsportfölj: Scandion Oncology ledande produkt SCO-101 förväntas nyttjas i kombination med läkemedel som taxaner, topoisomeras I-hämmare och antiestrogener. Förutom SCO-101 utvecklar bolaget även SCO-201 och SCO-301, som förväntas användas som tillägg till andra cancerläkemedel i behandlingen av läkemedelsresistenta cancersjukdomar. Scandion Oncology förväntar sig att bolagets nuvarande portfölj av läkemedelskandidater kommer att täcka mer än 50% av alla cancerläkemedel som används i dagsläget.
- Positiva prekliniska resultat i antibiotikaresistens: Scandion Oncologys läkemedelskandidat mot antibiotikaresistens, SOM-001 har i prekliniska experiment visat samma effekt som det antibiotiska läkemedlet Vancomycin vid bekämpandet av MRSA-bakterier. Marknaden för antibiotika är betydande och växer men pågas av antibiotikaresistens, ett enormt problem som ökar över hela världen.
- Scandion Oncology har en stark patentportfölj: Scandion Oncology har utfärdat och erhållit patent för SCO-101, SCO-201 och SOM-001.

ERBJUDANDET I SAMMANDRAG

Nyttjandeperiod:	10 september 2020 - 1 oktober 2020.
Teckningskurs:	Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna en (1) ny aktie i Scandion Oncology till en teckningskurs om 5,20 SEK per aktie.
Emissionsvolym:	Det finns 2 381 530 utestående teckningsoptioner av serie TO 1. Om alla teckningsoptioner av serie TO 1 nyttjas kommer Scandion Oncology att erhålla cirka 12,4 MSEK före emissionskostnader. Sista handelsdag med teckningsoptioner är den 29 september 2020.
Antal utestående aktier i Scandion Oncology:	19 052 241
MCAP:	Cirka 1 040 MSEK (27-08-2020).

PIPELINE

Flera tillgångar riktade mot flera former av läkemedelsresistens

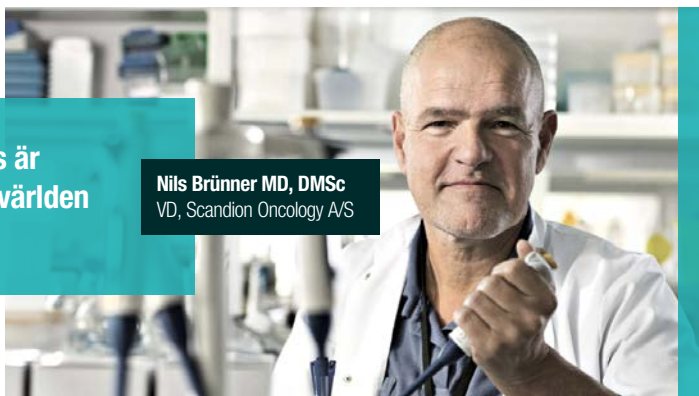
Indikation	Kandidat	Screening	Pre klinisk utveckling	Fas I	Fas II run in	Fas III
Kolorektal Cancer (Irinotecan)	SCO-101				Q1 2020 – Q4 2020*	
Bukspottskörtelcancer (Taxanes)	SCO-101				Q2 2020 – Q4 2021*	
Bröst Cancer (Fulvestrant)	SCO-101				2021 – 2022*	
Solida tumörer Kolorektal cancer Bukspottskörtelcancer	SCO-201					
Lungcancer Äggstockscancer Andra solida tumörer	SCO-301					
SCO-101, SCO-201 och SCO-301 Analogor	Analogor					
Antibiotika-resistens	SOM-001					

*Dessa siffror är de som tidigare angivits för klinisk läkemedelsutveckling. Scandion Oncology utvärderar ständigt situationen för COVID-19 och dess potentiella effekter på tidslinjen för de kliniska studierna.

VD NILS BRÜNNER

”Möjligheten att vända kemoterapiresistens är verkligen banbrytande, vilket ger patienter världen över en ny chans i livet.”

Nils Brünner MD, DMSc
VD, Scandion Oncology A/S



Trots den pågående COVID-19-pandemin har Scandion Oncology lyckats fortsätta sin verksamhet och lyckats producera flera framgångsrika och viktiga prestationer. Jag är stolt över vad vi hittills har uppnått, och det är ett bevis på styrkan i bolagets verksamhet och läkemedelspipeline.

Vår kliniska fas II-studie med SCO-101 i kombination med FOLFIRI-kemoterapi hos patienter med metastaserande och FOLFIRI-resistent sjukdom har utvecklats positivt och de första observationerna med den orala dosen på 150 mg SCO-101 har visat att: 1) exponeringsbiomarkören bilirubin visade att patienterna hade fått en effektiv dos av SCO-101; 2) i kombination med kemoterapi verkar SCO-101 vara biologiskt aktivt fastställt genom att potentiella en minskning av vita blodkroppar; 3) SCO-101 minskar blodnivån i leverenzymerna ASAT och ALAT och 4) SCO-101 plus FOLFIRI inducerar stabil cancersjukdom hos den första patienten. Den andra patienten visade också stabila levermetastaser men en ny lungmetastas hade dykt upp.

Sammantaget ger dessa resultat oss en tydligare bild av läkemedelskandidatens potential och ger oss en stark motivation att fortsätta våra studier. Den pågående kliniska fas II-studien fortsätter nu med patienter som behandlas med eskalerande doser av SCO-101 i kombination med kemoterapi. Vårt primära mål för den första delen av fas II-studien är att fastställa en säker dos (Maximum Tolerable Dose) av SCO-101 när den ges tillsammans med en standarddos kemoterapi och data från första delen kommer att definiera den rekommenderade dosen SCO-101 som ska användas i den andra delen av fas II-studien där effekt är den primära slutpunkten. Vi är mycket glada över den fortsatta utvecklingen av fas II-studien och arbetar nu målmedvetet för att se till att den fortsätter i samma lovande riktning.

Det faktum att Scandion Oncology har en lovande pipeline har också återspeglats i våra andra tillgångar. Vår läkemedelskandidat mot antibiotikaresistenta SOM-001 har i experiment visat samma effekt som det antibiotiska läkemedlet Vancomycin, när det gäller att avlägsna MRSA-bakterier. Marknaden för antibiotika är betydande och växer men pågas av antibiotikaresistens, ett enormt problem som ökar över hela världen. Det är därför tillfredsställande att SOM-001, i våra hittills erhållna data, visar att det kan övervinna antibiotikaresistens. Vi genomför nu ytterligare prekliniska studier av Proof of Concept och förväntar oss att ha resultaten från dessa studier i slutet av 2020 eller i början av 2021. Dessutom har vår läkemedelskandidat SCO-201 visat viktiga prekliniska resultat som visar att det är en specifik och potent förening som kan blockera effekterna av ett protein som leder till läkemedelsresistens i cancerceller.

Parallellt med vår läkemedelsutveckling arbetar vi intensivt med affärsutveckling och vi har redan upplevt intresse från stora läkemedelsföretag för Scandion Oncologys ledande förening SCO-101. Ett partnerskap med ett läkemedelsföretag kan innebära flera attraktiva kommersiella möjligheter för Scandion Oncology, som t.ex. gemensam preklinisk utveckling, en gemensam klinisk fas II / III-studie med SCO-101, eller kommersiell struktur som leder till en acceleration mot FDA- och EMA-godkännande. Vi meddelade nyligen att vi ingått ett prekliniskt samarbete med Alligator Bioscience för att utforska kombinationsbehandlingar för kemoterapi och immuno-onkologi. Vi kommer att undersöka antitumöreffekten av CD40-antikroppen mitazalimab (Alligator Bioscience) i kombination med SCO-101 som ett tillskott till kemoterapi i resistent prekliniska tumörmodeller. Förväntningen är att SCO-101 kommer att återställa kemoterapiresistens och därmed ytterligare förstärka antitumöreffekterna av mitazalimab. Detta är ytterligare bevis på mångsidigheten hos SCO-101 i kombinationsterapier, vilket ytterligare stärker det kommersiella värdet av vår pipeline.

”Parallellt med vår läkemedelsutveckling arbetar vi intensivt med affärsutveckling och vi har redan upplevt intresse från större läkemedelsbolag för Scandion Oncologys ledande förening SCO-101.”

Under 2019 genomförde vi en framgångsrik företrädesemission av units och vi söker samma stöd när vi nu står inför nyttjande av teckningsoptioner från serie TO 1. Jag inbjuder dig härmed att nyttja din teckningsoption av serie TO 1, ett viktigt tillskott till Scandion Oncologys fortsatta utveckling för att bekämpa läkemedelsresistens och förbättra livskvaliteten för alla patienter som lider av läkemedelsresistens.

Nils Brünner
VD, Scandion Oncology A/S

SAMMANFATTANDE VILLKOR FÖR TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 1

Det finns 2 381 530 utestående teckningsoptioner av serie TO 1. Innehavare av teckningsoptioner av serie TO 1 äger rätt att för varje teckningsoption teckna en (1) ny aktie i Scandion Oncology A/S till en kurs om 5,20 SEK per aktie. Teckning med stöd av teckningsoptioner av serie TO 1 kan äga rum under perioden 10 september till 1 oktober 2020. Teckning ska ske genom samtidig kontant betalning senast den 1 oktober 2020.

Du behöver ta ställning till erbjudandet som optionsinnehavare – Så här nyttjar du dina teckningsoptioner av serie TO 1

För att dina teckningsoptioner inte ska förfalla värdelösa krävs att du tecknar nya aktier, med stöd av teckningsoptioner, senast den 1 oktober 2020, alternativt säljer dina teckningsoptioner senast den 29 september 2020.

Du kan ha dina teckningsoptioner registrerade på två sätt:

1. På en värdepappersdepå i en bank eller hos annan förvaltare (till exempel Avanza eller Nordnet), på ett investeringssparkonto (ISK) eller i en kapitalförsäkring (KF). Dina teckningsoptioner är då förvaltarregistrerade.
2. På ett VP-konto (ett VP-konto börjar med tre nollor). Dina teckningsoptioner är då direktregistrerade.

Om dina teckningsoptioner är förvaltarregistrerade

Teckning och betalning av nya aktier, med stöd av teckningsoptioner, ska ske till respektive bank eller annan förvaltare där teckningsoptionerna är registrerade. Teckning och betalning ska ske enligt de instruktioner som tillhandahålls av varje sådan bank eller förvaltare. Vanligtvis skickar banken/förvaltaren ut en digital notis till kontoinnehavaren, i annat fall är det vanligtvis tillräckligt att logga in på värdepappersdepån från och med den första dagen i nyttjandeperioden för att på så sätt få instruktioner om hur man skall nyttja teckningsoptioner för att teckna nya aktier. Vänligen kontakta din bank eller förvaltare om du inte finner dessa instruktioner. Notera att banker och andra förvaltare kan sätta olika tidsgränser för teckning, därför rekommenderas

att man kontaktar sin bank/förvaltare tidigt under nyttjandeperioden för att erhålla information om teckning och betalning. Denna folder kommer skickas ut till de flesta förvaltarregistrerade optionsinnehavare. Tecknade och betalda aktier kan komma att registreras på er värdepappersdepå så som "interimsaktier" eller "IA" fram till dess att registrering av emissionen är genomförd hos Bolagsverket, varpå interimsaktier automatiskt omväxlas till ordinarie aktier i Scandion Oncology A/S.

Om dina teckningsoptioner är direktregistrerade

Ingen emissionsredovisning kommer att skickas ut. Teckning av nya aktier, med stöd av teckningsoptioner, ska ske genom att skicka in fullständigt ifyllt anmälningssedel till Sedermera Fondkommission. I samband med att anmälningssedel skickas in till Sedermera Fondkommission ska betalning erläggas enligt betalningsinstruktioner på anmälningssedeln. Anmälningssedel och denna folder skickas ut till innehavare av teckningsoptioner registrerade på VP-konto. Anmälningssedel och folder hålls också tillgängliga på Scandion Oncologys (www.scandiononcology.com) och Sedermera Fondkommissions (www.sedermera.se) respektive hemsidor.

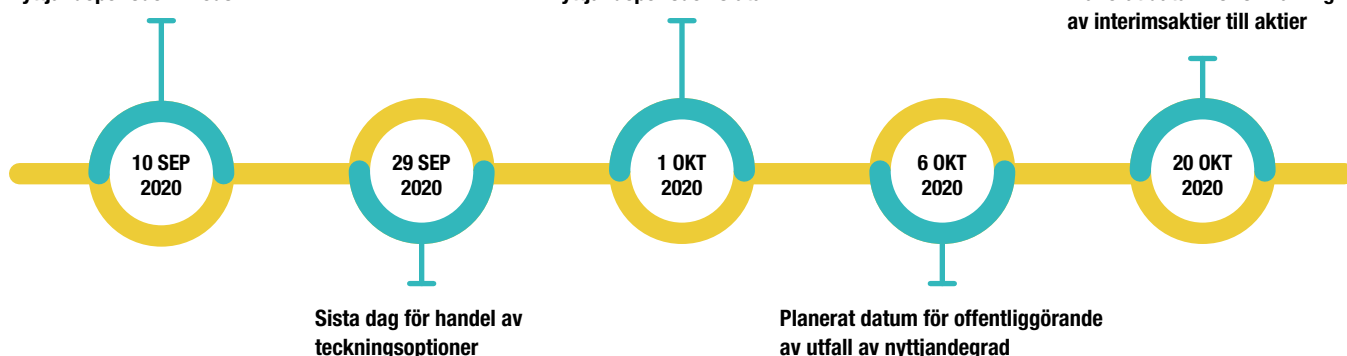
Ifyllt anmälningssedel samt betalning måste vara Sedermera Fondkommission tillhanda senast den 1 oktober 2020. Tecknade och betalda aktier kommer registreras på ert VP-konto så som "interimsaktier" eller "IA" fram till dess att registrering av emissionen är genomförd hos Bolagsverket, varpå interimsaktier automatiskt omväxlas till ordinarie aktier i Scandion Oncology A/S.

Teckning över 15 000 EUR i förekommande fall

Om teckningen uppgår till eller överskrider 15 000 EURO ska penningtvätsfrågor besvaras på den penningtvätsblankett som finns på www.sedermera.se och som kan signeras med BankID/NemID.

VIKTIGA DATUM

Nyttjandeperioden inleds



OBSERVERA – För att dina teckningsoptioner inte ska förfalla värdelösa krävs att du aktivt tecknar och betalar för aktier senast klockan 17:00 CEST den 1 oktober 2020, alternativt säljer dina teckningsoptioner senast den 29 september 2020.

Vid eventuella frågor avseende teckningsoptioner av serie TO 1, vänligen kontakta Sedermera Fondkommission. Sedermera Fondkommission är finansiell rådgivare och emissionsinstitut åt Scandion Oncology i samband med emissionen.

Telefon: 040-615 14 10, **E-post:** issuingservices@sedermera.se

Anmälningsedel för teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner av serie TO 1 i Scandion Oncology A/S.

Teckningstid:	10 september – 1 oktober 2020
Handel med teckningsoptioner:	T.o.m. 29 september 2020
Pris per aktie:	5,20 SEK
Likviddag:	Betalning samt anmälningsedel ska vara Sedermera Fondkommission tillhanda senast 1 oktober 2020

Vid en bedömning av Scandion Oncology A/S:s framtida utveckling är det av vikt att beakta relevanta risker. Varje investerare måste göra sin egen bedömning av effekten av dessa risker genom att ta del av all tillgänglig information utgiven i samband med detta erbjudande.

OBS!
Anmälan om teckning av aktier genom denna anmälningsedel kan endast göras av innehavare av teckningsoptioner registrerade på ett **VP-konto/Servicekonto**. Om du har en depå, vänligen kontakta din bank/förvaltare för instruktioner om hur teckning ska ske.

1. Undertecknad anmäler sig för teckning, genom samtidig kontant betalning av följande antal aktier i Scandion Oncology A/S i enlighet med villkoren för teckningsoptioner av serie TO 1:

Antal teckningsoptioner som utnyttjas	Antal aktier som tecknas (antal teckningsoptioner/ 1 x 1)	Totalt belopp SEK (tecknade aktier x 5,20)
VP-konto (där teckningsoptionerna är registrerade)		Bank/Förvaltare
0 0 0		

2. Har du, genom Sedermera Fondkommission, investerat tio (10) gånger de senaste tolv (12) månaderna eller investerat genom Sedermera Fondkommission sex (6) gånger årligen de senaste fem (5) åren? Ja Nej

3. Teckning över 15 000 EURO?

Om teckningen uppgår till eller överskrider 15 000 EURO, eller om svaret är JA på fråga 2. ovan ska penningtvätsfrågor besvaras på den penningtvätsblankett som finns på Sedermera Fondkommissionens hemsida och signeras med BankID/NemID. Observera att Sedermera Fondkommission inte kan garantera att anmälningssedeln beaktas förrän penningtvätskontrollen är Sedermera Fondkommission tillhanda.

4. Fyll i namn och adressuppgifter (var god texta tydligt)

Efternamn/Firma		Förnamn	Personnummer/Organisationsnummer
Adress (gata, box eller motsvarande)		Telefon dagtid	NID-nummer (privatperson)*/LEI (företag)**
Postnummer	Ort	Land (om annat än Sverige)	E-post (obligatoriskt)
Ort och datum		Undertecknas av tecknaren (i förekommande fall av behörig firmatecknare eller förmyndare)	

* NID är ett nationellt ID för fysiska personer som krävs för att köpa, sälja, delta i nyemissioner eller flytta värdepapper. Behöver endast fyllas i om du har dubbelt medborgarskap eller medborgarskap utanför Sverige eller Danmark.

**LEI är en global identifieringskod för juridiska personer som krävs för att köpa, sälja, delta i nyemissioner eller flytta värdepapper. Ansökan om LEI-kod kan i regel göras med hjälp av en bank, men det går att göra direkt via de företag som tillhandahåller LEI-kod.

5. Genom undertecknande av denna anmälningsedel medges följande:

- Att jag har tagit del av prospektet som publicerades i samband med företrädesemission av units som genomfördes i juni 2019 och förstått riskerna som är förknippade med att investera i det aktuella finansiella instrumentet;
- Att jag har tagit del av och förstått vad som anges under Villkor och anvisningar i prospektet som publicerades i samband med företrädesemission av units som genomfördes i juni 2019;
- Att jag har tagit del av och accepterat den information som finns på anmälningssedeln;
- Att inga ändringar eller tillägg får göras i förtryckt text på denna anmälningsedel;
- Att ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningsedel kan komma att lämnas utan avseende;
- Att jag är medveten om att inget kundförhållande föreligger mellan Sedermera Fondkommission och tecknaren avseende denna teckning;
- Att jag är medveten om att Sedermera Fondkommission inte kommer att bedöma om teckning av aktuellt instrument passar mig eller den jag tecknar för;
- Att jag har observerat att erbjudandet inte riktar sig till personer som är bosatta i USA, Kanada, Australien, Hongkong, Singapore, Sydafrika, Schweiz, Nya Zeeland, Japan eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av svensk och dansk rätt;
- Att jag är medveten om att anmälan inte omfattas av den ångerrätt som följer av Distans- och hemförsäljningslagen eller den danska konsumentavtalslagen (forbrugeraftaler);
- Att jag är medveten om att anmälan är bindande;
- Att jag genom undertecknandet av denna anmälningsedel befullmäktigar Sedermera Fondkommission att för undertecknads räkning verkställa teckning av aktier enligt de villkor som framgår av prospektet utgivet av styrelsen i Scandion Oncology A/S i juni 2019;
- Att personuppgifter lagras och behandlas i enlighet med Dataskyddsförordningen (GDPR).

6. Skicka in anmälningssedeln genom ett av nedanstående alternativ:

Brev: Ärende: Scandion Oncology Sedermera Fondkommission Norra Vallgatan 64, 211 22 Malmö

E-post: issuingservices@sedermera.se (inskannad anmälningsedel)

För övriga frågor: Telefon: 040-615 14 10 Hemsida: www.sedermera.se

Betalningsinstruktioner

Bankkontonummer: 8169-5,904 986 865-7

Bank: Swedbank

Bankgiro: 385-3561

Referensnummer: Ditt VP-konto nummer

Mottagare: ATS Finans AB*

Anmälningssedeln samt likvid måste vara Sedermera Fondkommission tillhanda senast den 1 oktober 2020.

*Sedermera Fondkommission är ett särskilt företag snamntill ATS Finans AB med org.nr 556736 8195

Payment instructions for non Swedish payments:

IBAN: SE14 8000 0816 9590 4986 8657

BIC: SWEDSESS