

TABLE OF CONTENTS / INNEHÅLL

COPY OF SUMMARY	3
KOPIA AV SAMMANFATTNING.....	9

This separate copy of the section entitled "Summary" in the prospectus that Scandion Oncology A/S published on 15 June 2022 (the "**Prospectus**") is made available pursuant to Article 21(3) in Regulation (EU) 2017/1129 of the European Parliament and of the Council (the Prospectus Regulation), and does not constitute any offer of securities in Scandion Oncology A/S. Any such offer will only be made through the Prospectus, which is available on www.scandiononcology.com. Potential investors should read the Prospectus before making an investment decision in order to fully understand the potential risks associated with a decision to invest in the securities (see "Risk factors" in the Prospectus). Please also refer to "Important information" in the Prospectus.

CERTAIN DEFINITIONS

In this copy of the Prospectus section entitled "Summary", the following definitions (in addition to the above defined terms) are used:

"**BTA**" refers to paid subscribed shares

"**Company**", "**Scandion**" or "**Scandion Oncology**" refers to Scandion Oncology A/S, reg. No. (CVR) 36613391

"**DKK**" refers to the official currency of Denmark

"**Nasdaq First North**" refers to Nasdaq First North Growth Market Sweden

"**Rights Issue**" refers to the offering pursuant to the Prospectus

"**SEK**" refers to the official currency of Sweden

Denna separata kopia av avsnittet "Sammanfattning" i det prospekt som Scandion Oncology A/S publicerade den 15 juni 2022 ("**Prospektet**") tillhandahålls enligt artikel 21.3 i Europaparlamentets och Rådets förordning (EU) 2017/1129 (Prospektförordningen) och utgör ej något erbjudande avseende värdepapper i Scandion Oncology A/S. Sådant erbjudande lämnas endast genom Prospektet, som finns tillgängligt på www.scandiononcology.com. Investeringar uppmanas att läsa Prospektet innan ett investeringsbeslut fattas för att fullt förstå de potentiella risker som är förenade med ett beslut att investera i värdepapperen (se avsnittet "Riskfaktorer" i Prospektet). Se även "Viktig information" i Prospektet.

VISSA DEFINITIONER

I denna kopia av prospektavsnittet med titeln "Sammanfattning" används följande definitioner (i tillägg till begreppen som definieras ovan):

"**BTA**" avser betald tecknad aktie

"**Bolaget**", "**Scandion**" eller "**Scandion Oncology**" avser Scandion Oncology A/S, org. nr. (CVR) 36613391

"**DKK**" avser Danmarks officiella valuta

"**Nasdaq First North**" avser Nasdaq First North Growth Market Sweden

"**Företrädesemissionen**" avser erbjudandet enligt Prospektet

"**SEK**" avser Sveriges officiella valuta

SUMMARY

Introduction and warnings

Warnings	This summary should be read as an introduction to the Prospectus. Any decision to invest in the securities should be based on a consideration of the Prospectus as a whole by the investor. Investors can lose all or parts of their invested capital. If a claim related to the information in this Prospectus is brought before a court of law, the investor who is plaintiff under national legislation may be obliged to pay the cost of translating the Prospectus before the legal proceedings commence. Civil liability attaches only to those persons who have tabled the summary, including any translations thereof, but only where the summary is misleading, inaccurate or inconsistent when read together with the other parts of the Prospectus or where it does not provide, when read together with the other parts of the Prospectus, key information in order to aid investors when considering whether to invest in such securities.
Name and ISIN code of the securities	The Rights Issue comprises shares in Scandion Oncology A/S with ISIN code DK0061031895. There is only one share class in the Company.
Identity and contact details of the issuer	Legal name: Scandion Oncology A/S Reg. no: (CVR) 38613391 LEI code: 549300MPWDMQ5LZEGD09 Address: Fruebjergvej 3, 2100 Copenhagen, Denmark Telephone: +45 38 10 20 17, website: www.scandiononcology.com
Competent authority	The Danish Financial Supervisory Authority (Dk. <i>Finanstilsynet</i>) Address: Århusgade 110, 2100 Copenhagen Ø, Denmark Telephone: +45 33 55 82 82, website: www.finanstilsynet.dk
Prospectus approval date	15 June 2022

Key information about the issuer

Who is the issuer of the securities?	<u>The issuer's domicile, legal form and law</u> Scandion Oncology A/S, reg. no. (CVR) 38613391, is a public limited liability company. The Company uses the trade name SCOL. Scandion Oncology is based in Fruebjergvej 3, 2100 Copenhagen, Denmark. The Company was established in Denmark in accordance with Danish law and conducts its business under Danish law.
	<u>The issuer's principal activities</u> Scandion Oncology, the Cancer Drug Resistance Company, is a clinical phase II biotechnology company currently developing first-in-class, oral add-on drugs to existing market leading anti-cancer therapies. As add-on to standard anti-cancer therapies, it introduces an effective treatment approach for cancer, which is or has become resistant to anti-cancer drugs, offering the potential for better response rates, longer survival, and improved quality of life. The first-in-class lead candidate, SCO-101, is currently in clinical phase II. The Company is targeting cancer drug resistance in various treatment modalities including chemotherapy, and immunotherapy. The Company's President and CEO is Bo Rode Hansen.
	<u>Controlling parties</u> Scandion Oncology has one share class. Each share entails equal rights to take part of the Company's assets and income and entitles to one vote at a general meeting. Scandion Oncology is not aware of any controlling parties.
What is the key financial information regarding the issuer?	Scandion Oncology is not part of a group and does not have any subsidiaries. Therefore, the financial information in this Prospectus applies exclusively to Scandion Oncology. The financial information incorporated by reference in this Prospectus consist of the annual reports for the financial years 1 January – 31 December 2021 and 1 January – 31 December 2020 and interim accounts for the period 1 January – 31 March 2022 with comparative accounts for the period 1 January – 31 March 2021. The annual reports have been audited by Scandion Oncology's auditor. The interim accounts for the period 1 January – 31 March 2022 with comparative accounts for the period 1 January – 31 March 2021 have not been reviewed by the Company's auditor. The annual report for the financial year 2021 with comparative accounts for the financial year 2020 and the interim accounts for the period 1 January – 31 March 2022 with comparative accounts for the period 1 January – 31 March 2021 have been prepared in accordance with IFRS. The annual report for the financial year 2020 with comparative figures for the financial year 2019 has been prepared in accordance with the provisions of the Danish Financial Statements Act governing reporting class B enterprises with addition of certain provisions for reporting class C. As Scandion Oncology

has changed reporting standard from Danish GAAP to IFRS, the annual report for the financial year 2021 contains restated IFRS accounts for the financial year 2020. The accounts included in the tables below are all IFRS accounts.

Income statement

TDKK	(Not audited) 01/01/2022 31/03/2022	(Not audited) 01/01/2021 31/03/2021	(Audited) 01/01/2021 12/31/2021	(Audited) 01/01/2020 12/31/2020
Other operating income	90	93	797	1,003
Operating loss	-16,312	-9,904	-55,367	-23,755
Net loss for the period	-12,919	-8,855	- 51,705	-17,138

Balance sheet

TDKK	(Not audited) 31/03/2022	(Not audited) 31/03/2021	(Audited) 12/31/2021	(Audited) 12/31/2020
Total assets	101,259	154,080	116,219	186,721
Total equity	91,672	147,101	104,541	155,867

Cash flow statement

TDKK	(Not audited) 01/01/2022 31/03/2022	(Not audited) 01/01/2021 31/03/2021	(Audited) 01/01/2021 12/31/2021	(Audited) 01/01/2020 12/31/2020
Cash flow from operating activities	-17,703	-11,170	-49,798	-17,227
Cash flow from investing activities	196	0	-485	-46
Cash flow from financing activities	-238	150,572	150,179	7,666

What are the key risks that are specific to the issuer?

Financing needs

Scandion Oncology has reported significant losses since the Company began operations and for the financial year 2021, Scandion Oncology reported a net loss of DKK 51.7 million. Scandion Oncology's clinical studies being active and those planned for the future will entail significant costs for the Company. There is a risk that delays in clinical trials/controlled studies or product development will result in that cash flow is generated later than planned or not at all. Furthermore, there is a risk that Scandion Oncology's targets will not be achieved within the timeframe determined and that it takes longer than planned to reach the milestones determined by the board of directors in the Company. A situation may arise where Scandion Oncology may need to raise additional capital in the future, depending on when and how much revenue, if any, the Company is able to generate in relation to its expenses.

Extent of the negative impact if the risks are realized: There is a risk that additional capital may not be available to the Company on commercially favorable terms or at all and there is a risk that this results in the development of the Company's products being temporarily halted or that the Company will be forced to conduct its business operations at a slower pace than desired, which can lead to delays or that the commercialization is not implemented and no revenue is obtained. There is a risk that lack of financing or failed measures will result in the Company being placed in restructuring, or in the worst case, bankruptcy. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is high.

Registration and licensing

Scandion has not yet received approval for any product candidate for commercial sale and, as a result, the Company has not yet generated any revenue and has incurred significant financial losses, and may continue to incur significant financial losses in the future, which makes it difficult to assess the future viability of the Company. However, the Company has obtained some defined amount of money in non-dilutive funding in connection with specific activities. In order to be able to market and sell pharmaceutical drugs, authorization must be obtained and registration take place at the appropriate agency/governmental authority in their respective markets, such as the Food and Drug Administration (FDA) in the U.S. and the European Medicines Agency (EMA) in Europe. In the event Scandion, directly or via collaborative partners, fails to obtain or maintain the requisite permits, approvals and registrations from the governmental authorities, there is a risk that the Company's ability

to generate revenue will be inhibited. There is also a risk that observations and feedback on the Company's proposed study plans will result in delays and/or increased costs for the Company. Furthermore, applicable rules and regulations, and the interpretation of applicable rules and regulations, may change and these changes may be material. There is a risk that this will affect the Company's prerequisites for meeting regulatory requirements. There is thus a risk that Scandion, directly or via its collaborative partners, will not receive the necessary permits and registrations with governmental authorities.

Extent of the negative impact if the risks are realized: In the event that the Company does not receive the necessary permits and registrations from governmental authorities there is a risk that the Company's earnings potential and financial position will be adversely affected. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is high.

A Company in the development phase

The Company was formed in 2017 and has since then been engaged in research and development of new drug candidates to combat drug resistance in cancer. The Company has sustained operating losses since its inception due to the nature of its business and the Company has not yet launched any drug in the market, and therefore has not generated any revenues. There can be no assurance that any drug candidates will be approved for marketing and sale and, if approved, there can be no assurance that any drugs candidates of the Company will be commercially successful or that the Company will become profitable. The board of directors has made the assessment that the two clinical trials, one in colorectal cancer and another in pancreatic cancer need further progression before the out-licensing or sale of projects should be considered and that additional studies will likely be needed. It is not possible to forecast the Company's sales potential in advance, and in addition there is a risk that the Company will not be able to attract licensees or buyers for its drug projects.

Extent of the negative impact if the risks are realized: To become and remain profitable, the Company must succeed in developing and eventually commercializing products that generate revenue. This will require the Company to be successful in a range of challenging activities, including completing clinical trials of the Company's products or engage in revenue generating partnership with another entity. In addition, the Company aims to discover additional product candidates, to obtain regulatory approval for these product candidates and to sell, manufacture, launch, and market these product candidates. The Company is only in the early stages of these activities. The Company may never succeed in these activities and, even if it does, may never generate revenue that is significant enough to achieve profitability. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is medium.

Clinical trials/controlled studies

The pharmaceutical industry in general, and clinical trials in particular are associated with great uncertainty and risks regarding delays and the outcome of the studies. There is a risk that results from early clinical trials do not match results in more extensive clinical trials. Furthermore, there is a risk that Scandion Oncology's current and planned future clinical trials/controlled studies will not indicate sufficient safety and efficacy in order for the Company's product candidates to be approved or in order for the Company to be able to out-license or sell the pharmaceutical projects at a later stage. Thus, there is a risk that this leads to a reduced or a lack of funds in the Company. Since the beginning of 2020, the Company's clinical trials have to some extent been affected by the Covid-19 pandemic. A new pandemic or a major increase in hospitalized patients due to a pandemic, may delay clinical drug trials and entail increased expenses for clinical drug trials.

Extent of the negative impact if the risks are realized: Any failure or delay in the conduct of clinical trials/controlled studies for any of the Company's product candidates, for any reason, may prevent it from obtaining regulatory approval or commercializing product candidates on a timely basis, or at all, which would require the Company to incur additional costs and delay receipt of any product revenue. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is medium.

Development costs

Scandion Oncology expects to continue to develop and further develop products within its area of business. It is not possible to predict the exact time and costs for the development of the Company's product candidates. This means that there is a risk that a planned product development will be more costly than planned.

Extent of the negative impact if the risks are realized: If the development of a new product takes a longer period of time than projected, there is a risk that this will lead to increased development costs and thereby a reduced operating profit for the Company. If the risks are

realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is medium.

Competitors

Some of Scandion Oncology's competitors and potential future competitors include multinational companies with significant financial resources. There is a risk that substantial investment and product development by a competitor will result in a less favorable situation in terms of sales or revenue opportunities, as the competitor may develop products that outperform the Company's products and thereby takes market shares from the Company. Furthermore, Scandion Oncology is operating in a field with substantial global competition and swift technological advances which could mean that the competitors of the Company may develop other treatments for indications similar to those being developed by the Company and/or that such competitors may be able to commercialize such treatments more successfully than the Company, if such companies decide to establish themselves within the same business area as the Company's.

Extent of the negative impact if the risks are realized: In the event competitors develop products with better function and/or better quality, there is a risk that the Company's sales and profits would decrease. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is medium.

Product liability

Since Scandion Oncology operates in the pharmaceutical industry, risks associated with product liability are present. There is a risk that the Company will be held liable for an eventual event in clinical trials, even in cases where clinical trials are conducted by an external third party, or otherwise from development, marketing and sale of the Company's product candidates, if approved and commercialized. Litigation would be time-consuming for the Company's management and could entail significant costs and losses, which could adversely affect the Company's business, results of operations and cash flows. There is no guarantee that the Company will be successful in defending future litigation or similar matters brought under various laws.

Extent of the negative impact if the risks are realized: In the event an incident does occur in a clinical trial or in connection with the development, marketing and sale of the Company's product candidates, if approved and commercialized, and if Scandion Oncology would be held liable for this, there is a risk that the Company's insurance coverage may not be sufficiently adequate to fully cover any future legal claims and there can be no assurance that the Company's insurance coverage will continue to be available on reasonable commercial terms or continue to be adequate. There is a risk that this negatively affects the Company, both in terms of reputation as well as financially. If the risks are realized, it is assessed that it could have a high impact on Scandion Oncology.

Probability that the risks are realized: The probability that the risks are realized is medium.

Key information about the securities

What are the main features of the securities?

Type, class and ISIN of the securities

Scandion Oncology's shares with ISIN code DK0061031895 are traded on Nasdaq First North. The ticker for the share is SCOL. The newly issued shares in the Rights Issue will be traded in the same ISIN code as the shares already admitted to trading. There is only one share class in the Company.

Currency, nominal value and number of securities

The shares are denominated in DKK. The Company's registered share capital amounts to DKK 2,361,962.484 divided into 32,135,544 shares on the date of this Prospectus. All shares are fully paid, and the nominal value per share is DKK 0.0735.

Rights attached to the securities

All shares in the Company are entitled to dividend. Each share has one vote and each shareholder can vote for their full number of shares without any limitations. All shares carry equal rights.

Transferability of the securities

The shares in Scandion Oncology are not subject to any transfer restrictions.

Previous dividends and dividend policy

Historically no dividends have been paid by Scandion Oncology. Scandion Oncology is currently in a development phase and potential surplus is planned to be invested in the development of the Company.

Where will the securities be traded? Scandion Oncology's share is traded on Nasdaq First North and the newly issued shares in the Rights Issue will be admitted to trading on Nasdaq First North. Nasdaq First North is a multilateral trading facility registered as an SME Growth Market. Companies that are listed on Nasdaq First North have undertaken to adhere to Nasdaq First North's listing agreement. Nasdaq First North is not a regulated market.

What are the key risks that are specific to the securities? The Company's securities may fluctuate in value and liquidity
 An investor should note that an investment in the Company's securities is associated with risks. Listed securities are at times affected by significant price- and volume fluctuations that are not connected to the Company's result development. During the period 1 January to 31 March 2022 the closing price of the Company's share has been SEK 13.0 at the lowest and SEK 19.0 at the highest. The price development of the securities is dependent on multiple factors, some of which are company specific, while others are related to the stock market in general. Hence, there is no guarantee regarding the future price development of the Company's securities, why the value of the investment may increase as well as decrease. Limited liquidity in the Company's securities may also entail price fluctuations. There is a risk that the Company's securities cannot be sold for a price acceptable for the holders, or at all, at any time.

Trading in subscription rights and paid subscribed shares (BTA) may be limited
 Those who were registered as shareholders in Scandion Oncology on the record date receive subscription rights in proportion to their existing shareholdings. The subscription rights are expected to have an economic value that only can benefit the holder if he or she either exercises them to subscribe for new shares no later than 1 July 2022 or sells them no later than 28 June 2022. After 1 July 2022, unexercised subscription rights will be removed, without prior notification, from the holder's securities account and the holder will thus, in full, be deprived of the expected economic value of the subscription rights. Both subscription rights and BTAs which, after payment, are booked into the securities account of those who subscribed for new shares, will be subject to trading on Nasdaq First North for a limited period of time. Trading in these instruments may be limited, which may cause problems to individual holders in selling their subscription rights and/or BTA and thereby mean that the holders will not be able to compensate themselves for the economic dilution effect that the Rights Issue carries as well as during the period when trading in BTA is expected to take place on Nasdaq First North (16 June 2022 until the Danish Business Authority has registered the Rights Issue). Investors also thereby risks being unable to realize the value of their BTAs. Such circumstances would entail a significant risk for single investors. Limited liquidity could also enhance fluctuations in the market price of subscription rights and/or BTAs. Consequently, pricing of these instruments risks to be incorrect or misleading.

Key information about the Rights Issue

Under which conditions and timetable can I invest in this security? Preferential rights
 Those who on the record date, 13 June 2022, were registered as shareholders of Scandion have preferential rights to subscribe for new shares in the Rights Issue. For one (1) existing share held on the record date the holder receives one (1) subscription right. Three (3) subscription rights entitle to subscription for one (1) new share.

Subscription price
 The subscription price per new share is SEK 8.75. No broker commission will be charged.

Record date
 The record date at Euroclear Sweden to determine which persons are entitled to receive subscription rights in the Rights Issue was 13 June 2022. The last day of trading in shares in the Company inclusive of the right to participate in the Rights Issue was 9 June 2022. The first day of trading in shares in the Company exclusive of the right to participate in the Rights Issue was 10 June 2022.

Subscription period
 Subscription of new shares with subscription rights will take place during the period from and including 16 June 2022 up to and including 1 July 2022.

Trading with subscription rights
 The subscription rights will be traded on Nasdaq First North during the period from and including 16 June 2022 up to and including 28 June 2022.

Dilution effect from the Rights Issue
 Provided that the Rights Issue is fully subscribed, the number of shares will increase by

a total of 10,711,848 new shares. Shareholders who choose not to participate in the Rights Issue will have their ownership interest diluted by approximately 25 percent.

Costs for the Rights Issue

Scandion Oncology's costs in connection with the Rights Issue are estimated to amount to approximately SEK 17 million and will be borne by Scandion Oncology.

Allotment of new shares subscribed for without subscription rights

Investors are offered the possibility to subscribe for shares without subscription rights. In the event that all shares are not subscribed for with subscription rights before the expiry of the subscription period, the remaining shares will, without compensation to the holders of unexercised subscription rights, be allotted to such existing shareholders and qualified investors having made binding undertakings to subscribe for remaining shares without subscription rights. In case of oversubscription of the remaining shares, the remaining shares will be allocated according to apportionment keys determined by the board of directors.

Why is this Prospectus being produced?

Motives and use of the proceeds

During 2021, Scandion Oncology has reached several important milestones. The Company's President & CEO Bo Rode Hansen, a seasoned top executive and life science entrepreneur, has managed to attract a number of senior industry experts to the Company. The senior executive management has been significantly strengthened with COO, Maj Hedtjärn and CFO, Johnny Stilou joining the team. Most recently Alfredo Zurlo joined as new CMO in May 2022. Scandion Oncology is now on the path towards important value inflecting milestones in the clinical programs, aiming to increase benefit for patients and create shareholder value. The Company will use the proceeds from the Rights Issue to further create shareholder value and to bring Scandion Oncology's candidates towards commercialization.

According to the board of directors' assessment, the existing working capital is not sufficient for the next 12 months. Working capital is the amount of cash and other assets a business has available after all its current liabilities are accounted for. In order to provide additional working capital to Scandion Oncology, the board of directors has resolved on the Rights Issue to finance the Company's development. The Company's liquidity forecast of cash flows, together with available cash and cash equivalents, indicates that the available working capital is expected to run out in March 2023, and that the working capital deficit amounts to approximately a maximum of SEK 30 million during the coming twelve-month period.

The net proceeds of approximately SEK 76.7 million from the Rights Issue are intended to finance the Company's operations in 2023 which includes the following activities:

- Scandion will use the proceeds from the Rights Issue to approximately double the commercial potential of its lead asset, SCO-101, in metastatic colorectal cancer (mCRC). This will be done by moving up the lines of treatment and expanding the patient population to also include patients with RAS mutated tumors. In order to prepare for this, we plan to explore optimized dose schedules for SCO-101 and standard of care for earlier lines of treatment. These activities will help to jump-start the activities for a future multi-arm randomized study aimed to position the combination of SCO-101 and chemotherapy also in earlier stages of disease, in mCRC or potentially other indications (approximately 80% of the net proceeds will be used for these activities).
- Scandion Oncology is further planning to conduct pre-clinical development to explore and position the use of SCO-101 and other candidates in combination with e.g. immunotherapy and chemotherapy (approximately 15% of the net proceeds will be used for these activities).
- A minority of the proceeds is expected to finance the overall development of Scandion as a listed clinical stage biotech company and attractive investment case also for institutional investors. This includes up-listing to the Nasdaq main market (approximately 5% of the net proceeds will be used for these activities).

Conflicts of interest

Redeye AB provides financial advice and other services to the Company in connection with the Rights Issue. Redeye AB (as well as related companies) have provided, and may in the future provide, various financial, investment, commercial and other services to the Company for which Redeye AB has received, or may receive, remuneration. The Company assess that there are no conflicts of interests regarding the Rights Issue.

SAMMANFATTNING

Introduktion och varningar

Varningar	Denna sammanfattning bör läsas som en introduktion till EU-tillväxtprospektet. Alla beslut om att investera i värdepapperen bör grundas på att investeraren studerar hela Prospektet. Investeraren kan förlora hela eller delar av sitt investerade kapital. Om ett yrkande relaterat till information i ett EU-tillväxtprospekt görs i domstol kan den investerare som är kärande enligt nationell lagstiftning i medlemsstaterna bli tvungen att betala kostnaden för att översätta EU-tillväxtprospektet innan de rättsliga förfarandena inleds. Civilrättsligt ansvar omfattar enbart de personer som har presenterat sammanfattningen, inklusive översättningen av denna, men enbart om sammanfattningen är vilseledande, felaktig eller inkonsekvent jämfört med de andra delarna av EU-tillväxtprospektet eller om den tillsammans med andra delar av EU-tillväxtprospektet inte ger den nyckelinformation som investerare behöver vid beslut om huruvida de ska investera i de berörda värdepapperen.
Värdepapperens namn och ISIN-kod	Företrädesemissionen består av aktier i Scandion Oncology A/S med ISIN-kod DK0061031895. Det finns endast ett aktieslag i Bolaget.
Identitet och kontaktuppgifter	Företagsnamn: Scandion Oncology A/S Org. nr: (CVR) 38613391 LEI-kod: 549300MPWDMQ5LZEGD09 Adress: Fruebjergvej 3, 2100 Köpenhamn, Danmark Telefonnummer: +45 38 10 20 17, webbplats: www.scandiononcology.com
Behörig myndighet	Danska Finansinspektionen (Dk. <i>Finanstilsynet</i>) Adress: Århusgade 110, 2100 Köpenhamn Ø, Danmark Telefonnummer: +45 33 55 82 82, webbplats: www.finanstilsynet.dk
Godkännandedatum för Prospektet	15 juni 2022

Nyckelinformation om emittenten

Vem är emittent av värdepapperen?	<u>Emittentens hemvist, legala form och jurisdiktion</u> Scandion Oncology A/S, org. nr. (CVR) 38613391, är ett publikt aktiebolag. Bolaget har kortnamnet SCOL. Scandion Oncologys huvudkontor ligger på Fruebjergvej 3, 2100 Köpenhamn, Danmark. Bolaget grundades i Danmark i enlighet med dansk rätt och dess verksamhet bedrivs i enlighet med dansk rätt.
--	--

Emittentens huvudsakliga verksamhet

Scandion Oncology, "the Cancer Drug Resistance Company", är ett kliniskt bioteknikföretag i fas-II som utvecklar förstklassiga orala tilläggsläkemedel till befintliga marknadsledande cancerterapi. Som tillägg till standardbehandlingar mot cancer introducerar Bolaget en effektiv behandlingsmetod för cancerpatienter som är, eller har blivit resistent, mot cancerläkemedel, vilket skapar förutsättningar för bättre mottaglighetsfrekvens, längre överlevnad och förbättrad livskvalitet. Bolagets huvudkandidat, SCO-101, befinner sig för närvarande i klinisk fas-II. Bolaget riktar sig mot cancerläkemedelsresistens inom ramen för olika behandlingsmetoder, inklusive kemoterapi och immunterapi. Bolagets VD är Bo Rode Hansen.

Kontrollerande part

Scandion Oncology har ett aktieslag. Varje aktie ger lika rätt till Bolagets tillgångar och vinster och berättigar till en röst vid bolagsstämman. Såvitt Scandion Oncology känner till är Bolaget inte kontrollerat av någon enskild part.

Vilken är emittentens finansiella nyckelinformation?	Scandion Oncology ingår inte i en koncern och har inga dotterbolag. Därmed avser den finansiella informationen i detta prospekt uteslutande Scandion Oncology. Den finansiella information som införlivas genom hänvisning i detta Prospekt är Bolagets årsredovisningar för räkenskapsåren 1 januari - 31 december 2021 och 1 januari - 31 december 2020 samt delårsrapporten för perioden 1 januari - 31 mars 2022 med jämförelsesiffror för perioden 1 januari - 31 mars 2021. Årsredovisningarna har reviderats av Scandion Oncologys revisor. Delårsrapporten för perioden 1 januari - 31 mars 2022 med jämförelsesiffror för perioden 1 januari - 31 mars 2021 har inte granskats av Bolagets revisor. Årsredovisningen för räkenskapsåret 2021 med jämförelsesiffror för räkenskapsåret 2020 och delårsrapporten för perioden 1 januari - 31 mars 2022 med jämförelsesiffror för perioden 1 januari - 31 mars 2021 har upprättats i enlighet med IFRS. Årsredovisningen för räkenskapsåret 2020 med jämförelsesiffror för räkenskapsåret 2019 har upprättats i enlighet med bestämmelserna i den danska årsredovisningslagen avseende klass-B verksamheter samt vissa bestämmelser avseende klass-C verksamheter. Eftersom Scandion Oncology har bytt redovisningsstandard från Danska GAAP till IFRS innehåller årsredovisningen för
---	--

räkenskapsåret 2021 omräknade redovisningsposter för räkenskapsåret 2020. Alla poster nedan är upprättade enligt IFRS.

Resultaträkning

TDKK	(Ej reviderade) 01/01/2022 31/03/2022	(Ej reviderade) 01/01/2021 31/03/2021	(Reviderade) 01/01/2021 12/31/2021	(Reviderade) 01/01/2020 12/31/2020
Övriga rörelseintäkter	90	93	797	1,003
Rörelseförlust	-16 312	-9 904	-55 367	-23 755
Nettoförlust för perioden	-12 919	-8 855	- 51 705	-17 138

Balansräkning

TDKK	(Ej reviderade) 31/03/2022	(Ej reviderade) 31/03/2021	(Reviderade) 12/31/2021	(Reviderade) 12/31/2020
Summa tillgångar	101 259	154 080	116 219	186 721
Summa eget kapital	91 672	147 101	104 541	155 867

Kassaflödesanalys

TDKK	(Ej reviderade) 01/01/2022 31/03/2022	(Ej reviderade) 01/01/2021 31/03/2021	(Reviderade) 01/01/2021 12/31/2021	(Reviderade) 01/01/2020 12/31/2020
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 703	-11 170	-49 798	-17 227
Kassaflöde från investeringsverksamheten	196	0	-485	-46
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-238	150,572	150,179	7,666

Huvudsakliga risker specifika för emittenten

Finansieringsbehov

Scandion Oncology har rapporterat betydande förluster sedan Bolaget startade sin verksamhet och för räkenskapsåret 2021 redovisade Scandion Oncology en nettoförlust om 51,7 miljoner DKK. Scandion Oncologys pågående och planerade kliniska studier kommer att medföra betydande kostnader för Bolaget. Det finns en risk att förseningar i kliniska/kontrollerade studier eller produktutveckling resulterar i att kassaflöde genereras senare än planerat eller inte alls. Vidare finns det en risk att Scandion Oncologys mål inte kommer att uppnås inom ramen för nuvarande tidplan och att det tar längre tid än planerat att nå de milstolpar som fastställts av Bolagets styrelse. En situation kan uppstå där Scandion Oncology behöver anskaffa ytterligare kapital i framtiden, beroende på när och hur mycket intäkter, om några, Bolaget kan generera i förhållande till sina utgifter.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: Det finns risk att ytterligare kapital inte är tillgängligt för Bolaget på kommersiellt fördelaktiga villkor eller överhuvudtaget och det finns en risk att detta leder till att utvecklingen av Bolagets produkter tillfälligt stoppas eller att Bolaget kommer att tvingas bedriva sin verksamhet i en långsammare takt än önskat, vilket kan leda till förseningar eller att kommersialiseringen inte genomförs och inga intäkter erhålls. Det finns en risk att brist på finansiering eller misslyckade åtgärder kommer att resultera i att Bolaget blir föremål för rekonstruktion eller, i värsta fall, konkurs. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är hög.

Registrering och licensiering

Scandion Oncology har ännu inte erhållit godkännande för någon produktkandidat för kommersiell försäljning och som ett resultat har Bolaget ännu inte genererat några intäkter samt har ådragit sig betydande ekonomiska förluster och kan fortsätta att drabbas av betydande ekonomiska förluster i framtiden, vilket gör det svårt att bedöma Bolagets framtida lönsamhet. Bolaget har dock erhållit viss definierad summa pengar i icke-utspädd finansiering i samband med specifika aktiviteter. För att kunna marknadsföra och sälja läkemedel måste tillstånd erhållas och registrering ske hos lämplig myndighet på respektive marknad, såsom Food and Drug Administration (FDA) i USA och European Medicines Agency (EMA) i Europa. Om Scandion Oncology, direkt eller via samarbetspartners, misslyckas med att erhålla eller upprätthålla erforderliga tillstånd, godkännanden och registreringar hos relevanta myndigheter finns det en risk att Bolagets förmåga att generera intäkter hämmas. Det finns också en risk att observationer och återkoppling på Bolagets föreslagna studieplaner kommer att resultera i förseningar och/eller ökade kostnader för Bolaget. Vidare kan tillämpliga lagar och regleringar och

tolkningen av dessa ändras och dessa ändringar kan vara väsentliga. Det finns en risk att detta påverkar Bolagets förutsättningar att uppfylla regulatoriska krav. Det finns således en risk att Scandion Oncology, direkt eller via samarbetspartners, inte erhåller nödvändiga tillstånd och registreringar hos relevanta myndigheter.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: För det fall Bolaget inte erhåller nödvändiga tillstånd och registreringar hos relevanta myndigheter finns det en risk att Bolagets intjäningspotential och finansiella ställning kommer att påverkas negativt. Om riskerna realiserar bedöms det kunna få stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är hög.

Bolaget är i en utvecklingsfas

Bolaget grundades 2017 och har sedan dess bedrivit forskning och utveckling av nya läkemedelskandidater för att bekämpa läkemedelsresistens vid cancer. Bolaget har haft rörelseförluster sedan starten på grund av verksamhetens karaktär och Bolaget har ännu inte lanserat något läkemedel på marknaden och har därför inte genererat några intäkter. Det finns ingen garanti för att några läkemedelskandidater kommer att godkännas för marknadsföring och försäljning och om de godkänns finns det inte några garantier att några läkemedelskandidater från Bolaget kommer att bli kommersiellt framgångsrika eller att Bolaget kommer att bli lönsamt. Styrelsen har gjort bedömningen att de två kliniska studierna, en inom kolorektalcancer och en annan inom bukspottkörtelcancer, behöver ytterligare utveckling innan utlicensiering eller försäljning av projekt kan övervägas och att ytterligare studier sannolikt kommer att behövas. Det är inte möjligt att förutse Bolagets försäljningspotential i förväg och dessutom finns det en risk att Bolaget inte kommer att kunna attrahera licenstagare eller köpare till sina läkemedelsprojekt.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: För att bli och förbli lönsamt måste Bolaget lyckas utveckla och på sikt kommersialisera produkter som genererar intäkter. Detta förutsätter att Bolaget är framgångsrikt i en rad utmanande processer, inklusive att slutföra kliniska studier av Bolagets produkter eller ingå intäktsgenererande partnerskap med annan part. Vidare strävar Bolaget efter att upptäcka ytterligare produktkandidater, att erhålla regulatoriskt godkännande för dessa produktkandidater samt att sälja, tillverka, lansera och marknadsföra produktkandidaterna. Bolaget befinner sig i ett tidigt skede av dessa processer. Bolaget kanske aldrig kommer att lyckas med dessa processer och även om Bolaget gör det kommer det kanske aldrig att generera intäkter som är betydande nog för att uppnå lönsamhet. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är medel.

Kliniska och kontrollerande studier

Läkemedelsindustrin i allmänhet, och kliniska studier i synnerhet, är förknippade med stor osäkerhet och risk kring förseningar och utfall av studierna. Det finns risk att resultat från tidiga kliniska studier inte stämmer överens med resultaten i mer omfattande kliniska studier. Vidare finns det en risk att Scandion Oncologys nuvarande och planerade framtida kliniska/kontrollerade studier inte kommer att indikera tillräcklig säkerhet och effekt för att Bolagets produktkandidater ska godkännas eller för att Bolaget ska kunna utlicensiera eller sälja läkemedelsprojekten i ett senare skede. Det finns följaktligen en risk att detta leder till minskade eller bristande medel i Bolaget. Sedan början av 2020 har Bolagets kliniska studier i viss mån påverkats av Covid-19-pandemin. En ny pandemi eller en stor ökning av sjukhuspatienter på grund av en pandemi kan försena kliniska läkemedelsstudier och medföra ökade kostnader för sådana studier.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: Varje misslyckande eller försening i genomförandet av kliniska/kontrollerade studier för någon av Bolagets produktkandidater, oavsett anledning, kan hindra Bolaget från att erhålla myndighetsgodkännanden eller kommersialisera produktkandidater i tid eller överhuvudtaget, vilket skulle kräva att Bolaget ådrar sig ytterligare kostnader och skulle försena erhållandet av produktintäkter. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är medel.

Utvecklingskostnader

Scandion Oncology räknar med att fortsätta utveckla och vidareutveckla produkter inom sitt verksamhetsområde. Det är inte möjligt att exakt förutse vilken tid och vilka kostnader utvecklingen av Bolagets produktkandidater kommer att ta i anspråk. Detta innebär att det finns en risk att planerad produktutveckling blir mer kostsam än planerat.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: Om utvecklingen av en ny produkt tar längre tid än beräknat finns det en risk att detta leder till ökade utvecklingskostnader och därmed ett minskat rörelseresultat för Bolaget. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är medel.

Konkurrenser

Vissa av Scandion Oncologys konkurrenser och potentiella framtida konkurrenser inkluderar multinationella företag med betydande finansiella resurser. Det finns en risk att betydande investeringar och produktutveckling från en konkurrent leder till en mindre gynnsam situation vad gäller försäljning eller intäktsmöjligheter, eftersom konkurrenten kan utveckla produkter som överträffar Bolagets produkter och därmed övertar marknadsandelar från Bolaget. Vidare verkar Scandion Oncology inom ett område med betydande global konkurrens och snabba teknologiska framsteg, vilket kan innebära att Bolagets konkurrenser utvecklar andra behandlingar för indikationer liknande de som utvecklas av Bolaget och/eller att sådana konkurrenser kan ha möjlighet att kommersialisera sådana behandlingar mer framgångsrikt än Bolaget om sådana företag beslutar sig för att etablera sig inom samma affärsområde som Bolaget.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: För det fall konkurrenser utvecklar produkter med bättre funktion och/eller högre kvalitet än Bolagets finns det en risk att Bolagets försäljning och vinst minskar. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är medel.

Produktansvar

Eftersom Scandion Oncology är verksamt inom läkemedelsindustrin föreligger risker förknippade med produktansvar. Det finns en risk att Bolaget kommer att hållas ansvarigt för en eventuell incident i kliniska studier, även i de fall kliniska studier genomförs av en extern tredje part, eller i samband med utveckling, marknadsföring eller försäljning av Bolagets produktkandidater om de skulle godkännas och kommersialiseras. Rättsprocesser skulle vara tidskrävande för Bolagets ledning och kan medföra betydande kostnader och förluster, vilket skulle kunna negativt påverka Bolagets verksamhet, resultat och kassaflöden. Det finns ingen garanti för att Bolaget kommer att vara framgångsrikt i framtida rättstvister eller liknande processer.

Omfattningen av den negativa effekten om riskerna realiserar: För det fall en incident inträffar i en klinisk studie eller i samband med utveckling, marknadsföring eller försäljning av Bolagets produktkandidater, om de godkänns och kommersialiseras, och om Scandion Oncology skulle hållas ansvarigt för detta, finns det en risk att Bolagets försäkringsskydd inte är tillräckligt för att fullt ut täcka eventuella framtida rättsliga anspråk och det finns ingen garanti för att Bolagets försäkringsskydd kommer att fortsätta att vara tillgängligt på rimliga kommersiella villkor eller att vara tillräckligt omfattande. Det finns en risk att detta påverkar Bolaget negativt, såväl anseendemässigt som ekonomiskt. Om riskerna realiserar bedöms det kunna ha stor påverkan på Scandion Oncology.

Sannolikhet att riskerna realiserar: Sannolikheten att riskerna realiserar är medel.

Nyckelinformation om värdepapperen

Vilka är värdepapperens viktigaste egenskaper?

Värdepapperens typ, slag och ISIN-kod

Scandion Oncologys aktier med ISIN-kod DK0061031895 handlas på Nasdaq First North. Kortnamnet (tickern) för aktien är SCOL. De nyemitterade aktierna i Företrädesemissionen kommer att handlas med samma ISIN-kod som de aktier som redan är upptagna till handel. Det finns endast ett aktieslag i Bolaget.

Valuta, kvotvärde och antal aktier

Aktierna är denominerade i DKK. Bolagets registrerade aktiekapital uppgår till 2 361 962,484 DKK fördelat på 32 135 544 aktier per dagen för detta Prospekt. Samtliga aktier är fullt betalda och kvotvärdet per aktie är 0,0735 DKK.

Rättigheter förenade med värdepapperen

Alla aktier i Bolaget berättigar till lika rätt till utdelning. Varje aktie berättigar till en röst på bolagsstämman och varje aktieägare kan rösta för samtliga av dennes aktier utan begränsningar. Alla aktier medför lika rättigheter.

Värdepapperens överlåtbarhet

Aktierna i Scandion Oncology är inte föremål för några överlåtelsebegränsningar.

Tidigare utdelningar och utdelningspolicy

Historiskt har ingen utdelning lämnats av Scandion Oncology. Scandion Oncology befinner sig i en utvecklingsfas och potentiellt överskott planeras att återinvesteras i utvecklingen av Bolaget.

Var kommer värdepapperen att handlas	Scandion Oncologys aktie handlas på Nasdaq First North och de nyemitterade aktierna i Företrädesemissionen kommer att tas upp till handel på Nasdaq First North. Nasdaq First North är en multilateral handelsplattform registrerad som en tillväxtmarknad för små och medelstora företag. Bolag som är noterade på Nasdaq First North har åtagit sig att följa Nasdaq First Norths noteringsavtal. Nasdaq First North är inte en reglerad marknad.
---	---

Vilka är nyckelriskerna specifika för värdepapperen ?	<u>Värdepappernas värde och likviditet kan fluktuera</u> En investerare bör notera att en investering i Bolagets värdepapper är förenad med risker. Noterade värdepapper påverkas ibland av betydande kurs- och volymfluktuationer som inte är kopplade till Bolagets resultatutveckling. Under perioden 1 januari till 31 mars 2022 har stängningskursen för Bolagets aktie varit 13,0 SEK som lägst och 19,0 SEK som högst. Värdepapperens prisutveckling är beroende av flera faktorer, varav några är företagsspecifika, medan andra är relaterade till aktiemarknaden i allmänhet. Det finns därför ingen garanti avseende den framtida prisutvecklingen av Bolagets värdepapper. Värdet på investeringen kan öka såväl som minska. Begränsad likviditet i Bolagets värdepapper kan också medföra volatilitet i aktiekursen. Det finns en risk att Bolagets värdepapper inte kan säljas till ett pris som är acceptabelt för innehavarna eller överhuvudtaget.
--	--

Handel i teckningsrätter och betalda tecknade aktier (BTA) kan vara begränsad

De som var registrerade som aktieägare i Scandion Oncology på avstämningsdagen erhåller teckningsrätter i proportion till sina befintliga aktieinnehav. Teckningsrätterna förväntas ha ett ekonomiskt värde som endast kan komma innehavaren till godo om han eller hon antingen utnyttjar dem för att teckna nya aktier senast den 1 juli 2022 eller säljer teckningsrätterna senast den 28 juni 2022. Efter den 1 juli 2022 kommer outnyttjade teckningsrätter utan föregående meddelande att tas bort från innehavarens VP-konto och innehavaren kommer därmed i sin helhet att frånges teckningsrätternas förväntade ekonomiska värde. Såväl teckningsrätter som BTA, vilka bokas in på aktietecknarnas VP-konto efter teckning genom betalning, kommer att vara föremål för handel på Nasdaq First North under en begränsad tidsperiod. Handeln i dessa instrument kan komma att vara begränsad, vilket kan orsaka problem för innehavare att sälja sina teckningsrätter och/eller BTA och därmed kompensera sig för den ekonomiska utspädningseffekt som Företrädesemissionen medför samt under den period då handel med BTA förväntas äga rum på Nasdaq First North (16 juni 2022 tills det danska Bolagsverket har registrerat Företrädesemissionen). Investerare riskerar därmed också att inte kunna realisera värdet av sina BTA. Sådana omständigheter skulle innebära en betydande risk för enskilda investerare. Begränsad likviditet kan också medföra ökad volatilitet i handelskursen för teckningsrätter och/eller BTA. Följaktligen riskerar prissättningen av dessa instrument att bli felaktig eller vilseledande.

Nyckelinformation om Företrädesemissionen

På vilka villkor och enligt vilken tidplan kan jag investera i värdepapperen?	<u>Företrädesrätt</u> De som på avstämningsdagen, den 13 juni 2022, var registrerade som aktieägare i Scandion Oncology har företrädesrätt att teckna nya aktier i Företrädesemissionen. För en (1) befintlig aktie som innehas på avstämningsdagen erhåller innehavaren en (1) teckningsrätt. Tre (3) teckningsrätter berättigar till teckning av en (1) ny aktie.
--	--

Teckningskurs

Teckningskursen per aktie är 8,75 SEK. Inget courtage kommer att utgå.

Avstämningsdag

Avstämningsdag hos Euroclear Sweden för rätt att erhålla teckningsrätter i Företrädesemissionen var den 13 juni 2022. Sista dag för handel i Bolagets aktie med rätt till deltagande i Företrädesemissionen var den 9 juni 2022. Första dag för handel i Bolagets aktie utan rätt att delta i Företrädesemissionen var 10 juni 2022.

Teckningsperiod

Teckning av aktier med stöd av teckningsrätter ska under perioden från och med den 16 juni 2022 till och med den 1 juli 2022.

Handel i teckningsrätter

Handel med teckningsrätter äger rum på Nasdaq First North under perioden från och med den 16 juni 2022 till och med den 28 juni 2022.

Utspädning till följd av Företrädesemissionen

Full teckning i Företrädesemissionen innebär att antalet aktier i Bolaget ökar med totalt 10 711 848 nya aktier. Aktieägare som väljer att inte delta i Företrädesemissionen

kommer att få sitt innehav utspätt med cirka 25 procent.

Kostnader för Företrädesemissionen

Scandion Oncologys kostnader för Företrädesemissionen förväntas uppgå till cirka 17 miljoner SEK. Kostnaderna kommer att bäras av Scandion Oncology.

Tilldelning av aktier som har tecknats utan stöd av teckningsrätter

Investerare erbjuds möjligheten att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter. För det fall samtliga aktier inte tecknas med stöd av teckningsrätter före utgången av teckningsperioden kommer de kvarvarande aktierna, utan att ersättning utgår till innehavarna av outnyttjade teckningsrätter, att tilldelas sådana befintliga aktieägare och kvalificerade investerare som har gjort bindande åtaganden att teckna återstående aktier utan teckningsrätter. Vid överteckning av kvarvarande aktier kommer dessa aktier att tilldelas enligt tilldelningsprinciper fastställda av styrelsen.

Varför upprättas detta prospekt?

Motiv till erbjudandet och användning av emissionslikvid

Under 2021 har Scandion Oncology uppnått flera viktiga milstolpar. Bolagets VD Bo Rode Hansen, en erfaren företagsledare och life science-entreprenör, har lyckats attrahera flertalet seniora branschexperter till Bolaget. Bolagsledningen har förstärkts avsevärt med Maj Hedtjärn, COO, och Johnny Stilou, CFO, som anslutit till Bolaget. Det senaste tillskottet till ledningsgruppen är Alfredo Zurlo som tillträdde som ny CMO i maj 2022. Scandion Oncology går nu mot viktiga värdeskapande milstolpar i sina kliniska program, med syftet att öka nyttan för patienterna och skapa värde för aktieägarna. Bolaget kommer att använda likviden från Företrädesemissionen för att skapa ytterligare värde för aktieägarna samt för arbetet med att leda Scandion Oncologys kandidater mot kommersialisering.

Enligt styrelsens bedömning är det befintliga rörelsekapitalet inte tillräckligt för de kommande 12 månaderna. Rörelsekapital är mängden kontanter och andra tillgångar som ett företag har tillgängliga efter att alla dess kortfristiga skulder har redovisats. För att tillhandahålla ytterligare rörelsekapital till Scandion Oncology har styrelsen beslutat om Företrädesemissionen för att finansiera Bolagets utveckling. Bolagets likviditetsprognos för kassaflöden, tillsammans med tillgängliga likvida medel, indikerar att tillgängligt rörelsekapital förväntas att ta slut i mars 2023 och att rörelsekapitalunderskottet uppgår till maximalt cirka 30 miljoner SEK under den kommande tolv månadersperioden.

Nettolikviden om cirka 76,7 miljoner SEK från Företrädesemissionen är avsedd att finansiera Bolagets verksamhet under 2023 vilket inkluderar följande åtgärder:

- Scandion kommer att använda nettolikviden från Företrädesemissionen för att ungefär dubbla den kommersiella potentialen för dess ledande tillgång, SCO-101, i metastaserande kolorektal cancer (mCRC). Detta kommer att göras genom att flytta upp behandlingslinjerna och utöka patientpopulationen till att även omfatta patienter med RAS-muterade tumörer. För att förbereda oss för detta planerar vi att utforska optimerade drosscheman för SCO-101 och standardvård för tidigare behandlingslinjer. Dessa aktiviteter kommer att hjälpa till att sätta fart på aktiviteterna för en framtida flerarmad randomiserad studie som syftar till att positionera kombinationen av SCO-101 och kemoterapi även i tidigare stadier av sjukdomen, i mCRC eller potentiellt andra indikationer (cirka 80 % av nettolikviden kommer att användas till dessa åtgärder).
- Scandion Oncology planerar vidare att bedriva preklinisk utveckling för att utforska och positionera användningen av SCO-101 och andra kandidater i kombination med till exempel immunterapi och kemoterapi (cirka 15 % av nettolikviden kommer att användas till dessa åtgärder).
- En minoritet av intäkterna förväntas finansiera den generella utvecklingen av Scandion som ett börsnoterat bioteknikföretag i klinisk fas och som ett attraktivt investeringsobjekt även för institutionella investerare. Detta inkluderar ett marknadsbyte till Nasdaqs huvudlista (cirka 5 % av nettolikviden kommer att användas för dessa åtgärder).

Intressekonflikter

Redeye AB tillhandahåller finansiell rådgivning och andra tjänster till Bolaget i samband med Företrädesemissionen. Redeye AB (med närstående bolag) har tillhandahållit, och kan i framtiden tillhandahålla, olika finansiella-, investerings-, kommersiella-, och andra tjänster åt Bolaget för vilka Redeye AB erhållit, respektive, kan komma att erhålla, ersättning. Bolaget bedömer att det inte föreligger några intressekonflikter avseende Företrädesemissionen.
