

## UDNYTTELSE AF TEGNINGSOPTIONER I SERIEN TO 1

**CURASIGHT A/S (BØRSNOTERET SELSKAB)**

**UDNYTTELSESPERIODE:**

**16. SEPTEMBER 2021 TIL 7. OKTOBER 2021**



affairs  
världen · 2020 ·

### VIGTIG INFORMATION

Denne teaser er en marketingbrochure udarbejdet af Curasight A/S ("Curasight" eller "Virksomheden") og udgør ikke et prospekt, der er godkendt og registreret af Finanstilsynet. For en beskrivelse af de risici, der er forbundet med en investering i Virksomheden, anbefales det læseren at læse det prospekt, der blev offentliggjort af Curasight i september 2020.



# Investeringens højdepunkter

- Curasight er en dansk biotekvirksomhed, der stræber efter at udvikle en mere skånsom og effektiv diagnosticering og behandling af kræft. Curasights team er pionererne bag den nye uPAR Theranostics-teknologi. Denne teknologi minimerer bestrålingen af sundt væv ved at kombinere den målrettede uTREAT®-strålebehandling med den præcise uTRACE®-diagnosticering. Flere klinisk forsker-initierede studier på Rigshospitalet er i fase II.
- Curasight er baseret på mere end 10 års forskning ved Københavns Universitet og Rigshospitalet. I løbet af det seneste årti har professor Andreas Kjær i samarbejde med et videnskabeligt team udviklet konceptet PET-billeddannelse af receptoren (uPAR) – en kendt biomarkør for kræftaggressivitet – og det skal bruges til forbedret diagnosticering, risikostratificering og behandlingsplanlægning/-opfølgning ved flere kræftformer. PET-billeddannelsesteknikken har revolutioneret den moderne kræftbehandling, og for tiden udføres mere end to millioner PET-scanninger hvert år. Der injiceres et radioaktivt mærket sporstof, der bindes til vævet, hvorefter en PET-scanner kan lokalisere radioaktiviteten og synliggøre kræften.
- Curasights teknologi testes i øjeblikket på en bred pipeline med seks forskerinitierede, igangværende kliniske forsøg i fase II og to afsluttede fase II-studier af prostata og brystkræft.
- uTRACE® afbilder uPAR og dermed også tumorinvasion og dannelsen af metastaser. Ved at afbilde dette kan Curasights teknologi diagnosticere og fastslå, hvilken behandlingsstrategi der bør lægges.
- Curasight udvikler liganden uTREAT®, der bruges i behandlingen af kræft, og som binder sig til alle kræftceller i kroppen som udtrykker uPAR - en biomarkør, der er involveret i nedbrydning af det normale væv omkring tumoren. Med uTREAT® bestråles kræften lokalt med begrænset bestråling

af det omkringliggende sunde væv. Dette koncept er en mere skånsom form for strålebehandling sammenlignet med traditionel ekstern strålebehandling.

- Ved at kombinere strålebehandling uTREAT® (“therapy”) med uTRACE® (“diagnostics”) – en teknologi, der er kendt som Theranostics eller teranostik – forventes det at kunne påvise og behandle kræft og metastaser. Ud fra teranostik-princippet kan man vælge den rette behandling til den rette patient på det rette tidspunkt, hvilket skaber betydelige fordele for både patienter og sundhedssystemet.

## Væsentlige milepæle og begivenheder siden børsnoteringen

- I 1. kvartal 2021 opnåede Curasight en vigtig milepæl ved at den ind-licenserede uTREAT®-teknologi blev udstedt som to nye patenter; et i USA og et i Canada. Denne milepæl er afgørende for, at Curasight kan komme ind på det nordamerikanske marked, og det forbedrer muligheden for at videreudvikle uTREAT® som et behandlingsalternativ til flere kræftindikationer. uTREAT® teknologien er allerede patenteret i Europa, Japan, Kina og Hongkong.
- Curasights teknologi har vist lovende resultater i et forskerinitieret fase-II-studie af prostatakræft. Tidsskriftet “Journal of Nuclear Medicine”, det mest anerkendte videnskabelige tidsskrift inden for nuklearmedicin, gjorde opmærksom på fase-II-studiets positive resultater hos prostatakræftpatienter, og artiklen blev fremhævet som den bedste kliniske artikel i martsudgaven.
- Curasight har opnået de første positive resultater i biodistributionsstudiet i glioblastom med uTREAT®. De opnåede resultater giver tilsammen et “grønt lys” for at gå videre med yderligere udvikling og afprøvning.
- Curasight er blevet tildelt to priser af Affärsvärldens IPO Guide; den ene for fremragende aktiekursudvikling siden børsnoteringen og den anden inden for kvalitetskategorien.

## Milepæle

2021

2022-2025

- Positive resultater (uTREAT®) fra det afsluttede fase II studie in prostatakræft
- Første resultater fra (uTREAT®) det prækliniske studie i uPAR målrettet radionuklid behandling af hjernekræft (glioblastom)
- Første resultater fra det igangværende fase IIb studie i hjernekræft baseret på uTRACE® forventes ultimo 2021.
- Curasight rapporterede positive biodistributionsdata fra det igangværende prækliniske studie med uTREAT® i hjernekræft, hvilket har givet “grønt lys” til at fortsætte med de næste skridt i forhold til udvikling og tests.

- Fase I/IIa-undersøgelse inden for klinisk behandling igangsat (uTREAT®).
- Protokoller til afgørende fase III-billeddannelsesundersøgelser inden for hjerne og prostatakræft afsluttet og forelagt (IND).
- Fase III-billeddannelsesundersøgelse af prostatakræft igangsat.
- Ny lægemiddelansøgning (NDA) indsendt for uPARPET (uTRACE®).
- Fase I/IIa klinisk behandlingsundersøgelse afsluttet (uTREAT®).
- uTRACE®-platformen forventes at være fuldt valideret – klinisk og kommercielt – i 2023/25.



# Curasight A/S kort fortalt

**Curasight er en klinisk fase-II-virksomhed med hovedkontor i København.** Virksomheden er pioner inden for det at udnytte PET-billeddbehandling (PET er en forkortelse for Positron Emissions Tomografi) målrettet receptoren uPAR, en kendt biomarkør for kræftaggressivitet, så teknologien kan bruges til forbedret diagnosticering ved flere kræftformer.

PET-billeddannelse, der som regel kombineres med CT som PET/CT, bruges til at skabe billeder, hvor sygdommens biologi kan studeres. Princippet er, at et radioaktivt mærket sporstof injiceres og bindes til vævene, fx i en tumor, hvorefter radioaktiviteten kan lokaliseres ved hjælp af en PET-scanner. Sammen med sit team har professor Andreas Kjær udviklet et produkt baseret på det radioaktivt mærkede PET-sporstof uTRACE<sup>®</sup>, der er Curasights første produkt, som fremhæver kræftbiomarkøren uPAR. Ved at injicere patienten med uTRACE<sup>®</sup> kan man få et billede af, hvor kræften befinder sig, og hvor aggressiv den er.

**uTRACE<sup>®</sup> danner billeder af tumorinvasion og dannelsen af metastaser** (der nedbryder det normale væv omkring tumoren). Ved at afbilde dette forventes det, at Curasights teknologi kan diagnosticere og fastslå, hvilken behandlingsstrategi der skal følges, fx om patienten skal opereres eller ej, på en mere præcis måde end ved eksisterende metoder. Derudover kan uTRACE<sup>®</sup> bruges til teranostik (princippet om kombineret terapi/behandling og diagnostik) og præcisionsmedicin, hvor den rette behandling vælges til den rette patient på det rette tidspunkt, hvilket giver væsentlige fordele for både patienter og sundhedssystemet.

**“Curasight nærmer sig et ‘paradigmeskift’ inden for kræftdiagnostisering”** – ved at kunne identificere en tumors aggressivitet (hvor meget den udtrykker uPAR). Metastasedannelse er et af kræftens kendetegn, og det er kræftcellernes evne til at invadere det omgivende stromavæv (hvilket uTRACE<sup>®</sup> gør selvlysende og fastslår niveauet af aggressivitet) og evnen til at danne fjerntliggende metastaser, der fører til kræftprogression og ringe prognoser for patienten,” fortæller CEO Ulrich Krasilnikoff.

**Curasights løsning forventes at give store fordele ved den fremtidige evaluering af prostatakræft**, fordi den kan afgøre, om det er nødvendigt med kirurgi eller ej. I dag opereres de fleste prostatakræftpatienter, der får udført prostatektomi, unødigt, og de fleste af disse patienter (op til 70 %) oplever en vis grad af bivirkninger, såsom impotens og inkontinens. Med Curasights produkt og diagnose er det selskabets vurdering, at usikkerhedsgraden i vid udstrækning elimineres, og disse patienter kan blive behandlet efter behov – med den nødvendige behandling på det rette tidspunkt, hvilket forbedrer patienthåndtering og giver betydeligt forretningspotentiale.

**Curasights teknologi testes på en bred pipeline med seks igangværende kliniske forsøg i fase II.** Ifølge bestyrelsens vurdering er der i øjeblikket ikke noget andet bioteknologiselskab der på et så tidligt stadie inden for udvikling af PET-sporstoffer, får deres teknologi testet på en så bred portefølje af forskerinitierede kliniske forsøg med mange forskellige kræftindikationer. I 2017 blev et klinisk forsøg i fase I/IIa, der var det første forsøg med uTRACE<sup>®</sup> på mennesker, afsluttet. I 2018 og 2020 blev kliniske forsøg i fase IIb med uTRACE<sup>®</sup> i henholdsvis bryst- og prostatakræft afsluttet.

**I retning mod målrettet radionuklidbehandling (teranostik) – fremtidens strålebehandling.** Med de lovende resultater inden for diagnostik forfølger Curasight nu også uPAR-målrettet radionuklidbehandling ved hjælp af uTRACE<sup>®</sup>-liganden, men ‘bevæbnet’ med kortdistance-strålebehandling (1 mm). Kort fortalt injiceres den behandlende ligand i en vene i patienten, hvorefter den cirkuleres via blodbanen og binder sig til alle kræftceller i kroppen (der udtrykker uPAR) og lokalt bestråler kræften mens bestråling af det sunde omkringliggende raske væv er begrænset. Dette koncept er en mere skånsom form for strålebehandling sammenlignet med traditionel ekstern strålebehandling og betragtes derfor af mange som ‘fremtidens strålebehandling’. Eftersom PET-billeddannelse og radionuklidbehandling er baseret på det samme uPAR-bindende peptid, kan en uTRACE<sup>®</sup>-scanning præcist forudsige, hvor en efterfølgende målrettet strålebehandling vil ramme, (det teranostiske princip).

---

## Resumé af tilbuddet

**Udnyttelsesperiode:** 16. september - 7. oktober 2021.

**Udnyttelsespris:** Andel på en (1) tegningsoption giver ret til tegning af en (1) aktie i Curasight til kurs 17,20 DKK pr. aktie.

**Udstedelsesvolumen:** Der er 2.835.000 udestående tegningsoptioner i serien TO 1. Hvis alle tegningsoptioner i serien TO 1 udnyttes, modtager Curasight cirka 48,8 mio. DKK før transaktionsomkostninger trækkes. Sidste handelsdag med tegningsoptioner er 5. oktober 2021.

**Antal udestående aktier i Curasight:** 17.126.340 aktier.

**MCAP:** Cirka DKK 489 million (08-09-2021).

# CEO Ulrich Krasilnikoff kommenterer

Curasight er i færd med at udvikle et produkt til højpræcisionsdiagnose af kræft (uTRACE®) og strålebehandling mod kræft (uTREAT®). Ved at kombinere strålebehandling mod kræft uTREAT® (terapi/behandling) med uTRACE® (diagnostik) er Curasight i færd med at udvikle en ny kræftteknologi, der forventes at påvise og behandle kræft og metastaser på en meget mere skånsom og effektiv måde end nutidens metode med ekstern strålebehandling. uTRACE® søger og binder sig specifikt til kræftceller (der udtrykker uPAR) og forudsiger på den måde, hvor strålebehandlingen mod kræft, uTREAT® vil virke.

Siden børsnoteringen har Curasight opfyldt sine mål, og der er opnået værdifulde kliniske og prækliniske resultater. Curasights uTREAT®-teknologi har allerede før børsnoteringen vist lovende resultater i akademiske, prækliniske studier af prostatakræft og tyktarmskræft, hvilket viser, at Curasights behandlingsteknologi virker. For nylig fik resultaterne fra det forskerinitierede fase-II studie med uTRACE® hos prostatakræftpatienter opmærksomhed i martsudgaven af Journal of Nuclear Medicine, det mest anerkendte videnskabelige tidsskrift inden for nuklearmedicin på verdensplan. Desuden blev artiklen også kåret som den bedste artikel omhandlende en klinisk undersøgelse. Denne publikation understreger kvaliteten af det demonstrerede proof-of-concept for ideen om at bruge uPAR-PET som en ikke-invasiv indikator for kræftens aggressivitet i prostatakræft. Resultaterne understøtter også ideen om, at billeddannelse kan erstatte nogle af de invasive biopsier, der i øjeblikket tages; det er noget, som Curasight vil overveje, når vi planlægger et fremtidigt Curasight-sponsoreret klinisk forsøg i fase III omhandlende prostatakræft.

Vores udviklingsprogram for uTREAT® fortsætter med succes, og vi har for nylig rapporteret et positivt resultat af biodistributionsstudiet i aggressiv hjernekræft (glioblastom). Det prækliniske forsøg blev igangsat i 4. kvartal af 2020. Det første trin i afprøvningen af nye, målrettede radionuklider er et biodistributionsstudie, hvor både bindingen til det implanterede humane glioblastom og fordelingen

i organerne afprøves. Dette var første gang, uTREAT® blev testet i en human xenograf-glioblastomtumor model, og det bestod begge kriterier, hvilket betyder, at Curasight kan fortsætte med yderligere udvikling og afprøvning. På trods af kirurgisk resektion, ekstern strålebehandling og kemoterapi er der i øjeblikket en meget dårlig prognose ved glioblastom med en medianoverlevelse på kun 14 måneder og en fem-års-overlevelse på kun 5 %. Curasight er af den overbevisning, at uTREAT® har potentiale til at forbedre behandlingen betydeligt og dermed øge overlevelseshraten for disse patienter.

Grundet de lovende resultater af det afsluttede kliniske forsøg i fase II inden for prostatakræft vil Curasight undersøge, om produktudvikling og afprøvning inden for prostatakræft kan fremskyndes. Endvidere undersøger vi i øjeblikket, hvordan vi videreudvikler det enorme diagnosepotentiale i uTRACE® og den uTREAT®-orienterede radionuklidbehandling i andre kræftformer, hvor der udtrykkes uPAR.

Endelig vil jeg gerne fremhæve de priser, som Curasight modtog i forbindelse med vores børsnotering. Curasight blev tildelt to priser af den uafhængige IPO Guide, (Affärsvärlden): den ene for fremragende aktiekursudviklingen siden børsnoteringen og den anden inden for kvalitetskategorien. Disse priser understreger kvaliteten af Curasight, den nye uPAR-teranostik-teknologi og vores teams fortsatte anstrengelser.

Jeg inviterer dig hermed til at udnytte dine tegningsoptioner i serien TO 1, et vigtigt supplement til Curasights udvikling af fremtidig diagnose og behandling af kræftpatienter, herunder prostatakræft og hjernekræft, hvor det forventes at yderligere nye indikationer bliver tilføjet, efterhånden som vi ser resultaterne fra de igangværende studier. Hvis alle tegningsoptioner udnyttes, vil det give Curasight en god økonomisk stilling, som vil blive brugt til at fremskynde udviklingsplanen og frisætte det fulde potentiale i vores platform.

## PIPELINE – FLERE KRÆFTINDIKATIONER

De kliniske forsøg, der udnytter Curasights teknologi, udgør flere igangværende forskerinitierede kliniske forsøg i fase II, der søger at løse vigtige, uopfyldte behov inden for diagnosticering og behandling.

Kræftsygdom	Præ-klinisk	Fase I	Fase II	Fase III	Produkt
<b>Diagnostik</b>					uTRACE®
Prostatakræft <sup>1</sup>				2023/2025	
Brystkræft <sup>1,2</sup>					
Hjernekræft				2022/2023	
Lungekræft					
Blærekræft <sup>3</sup>					
Oral kræft					
Hoved- og halskræft					
Neuroendokrin kræft					
<b>Therapy</b>					
Prostatakræft					
Tarmkræft					
Hjernekræft		2020/2022	PRRT 2022/2025		

1) Afsluttet; 2) Sattet økonomisk af Curasight; 3) Studiet er blevet afbrudt; alle fase II studier er forskerinitierede med Rigshospitalet som sponsor.

# Overblik over betingelserne for tegningsoptioner i serien TO 1

## OPSUMEREDE VILKÅR OG BETINGELSER FOR TEKNINGSOPTION SERIE TO 1

I alt er der 2.835.000 udestående tegningsoptioner i serien TO 1. Indehaveren af tegningsoptioner i serien TO 1 har ret til for hver tegningsoption at tegne en ny aktie i Curasight til kurs 17,20 DKK pr. aktie. Aktietegningen med tegningsoptioner i serien TO 1 kan ske i perioden fra den 16. september 2021 til den 7. oktober 2021. Aktietegninger skal foretages via banken, hvis du har en konto i Sverige, og direkte til Nordic Issuing, hvis du har en konto i Danmark. Dette skal ske samtidig med kontant betaling senest 7. oktober 2021 kl. 15:00. Den sidste dag for handel med tegningsoptioner i serien TO 1 er 5. oktober 2021.

## SÅDAN UDNYTTER DU DINE TEKNINGSOPTIONER I SERIE TO 1

### Frist for at handle er 7. oktober 2021

Tegningsoptionerne i serie TO 1 handles på Spotlight Stock Market indtil 5. oktober 2021, men kan udnyttes indtil sidste dag i udnyttelsesperioden: 7. oktober 2021. Herefter vil tegningsoptionerne blive annulleret. For at dine tegningsoptioner ikke udløber, skal du aktivt tegne aktier senest 7. oktober 2021 eller sælge dine tegningsoptioner senest 5. oktober 2021.

### Sådan udnytter du dine tegningsoptioner – svenske investorer

Dine tegningsoptioner opbevares på en depotkonto, på en investeringsopsparingskonto eller i kapitalforsikring (formueforvaltet ejerskab), og aktietegning/betaling skal foretages til den respektive formueforvalter, som så vil give yderligere vejledning i, hvordan tegningsoptionerne udnyttes. Ejeren af tegningsoptionen har mulighed for at udnytte tegningsoptionerne og modtage aktier i udnyttelsesperioden, der ligger mellem 16. september 2021 og 7. oktober 2021. For yderligere oplysninger og vejledning i, hvordan man udnytter sine tegningsoptioner bedes du kontakte din formueforvalter i god tid inden den sidste dag i udnyttelsesperioden. Bemærk, at bankerne/forvalterne skal modtage din underretning om brugen af TO 1, i god tid før udnyttelsesperioden slutter. De, der har deres andel registreret hos en formueforvalter, har modtaget oplysninger inkl. en opsummering af betingelserne for tegningsoptioner i serien TO 1, og oplysningerne kan også ses på [www.sedermerna.se](http://www.sedermerna.se) og [www.nordic-issuing.se](http://www.nordic-issuing.se).

De udførlige vilkår for tegningsoptionerne kan ses i Curasights vedtægter, som er offentligt tilgængelig og kan blandt andet downloades fra virksomhedens hjemmeside.

### Sådan udnytter du dine tegningsoptioner – danske og andre udenlandske investorer

Dine tegningsoptioner opbevares på en VP-konto eller lignende. Det betyder, at du kan gennemføre din aktietegning via banken, men skal sende din aktietegningsblanket til udnyttelse af tegningsoptioner direkte til den udstedende agent, Nordic Issuing. Samtidig skal der foretages betaling til den konto, der er angivet på aktietegningsblanketten. For at modtage de nye aktier, der er tegnet, skal du bede din bank om at overføre tegningsoptionerne i serie TO 1 tilbage til VP Securities til en af de konti, der er angivet på aktietegningsblanketten. Når modtagelsen af tegningsoptionerne er blevet bekræftet af VP Securities, og aktietegning og samtidig betaling er Nordic Issuing i hænde, modtager du midlertidige aktier (IA/midlertidig aktie). De konverteres til almindelige aktier, få dage efter aktietegningsperioden slutter 7. oktober 2021.

### Aktietegning over 15.000 EUR, hvor det er relevant

I tilfælde af at din aktietegning beløber sig til eller overstiger 15.000 EUR, skal der udfyldes hvidvaskningsformularer, som skal sendes til Nordic Issuing, samtidig med at betalingen sker i henhold til svensk lov (2017:630) om foranstaltninger mod hvidvaskning af penge og finansiering af terrorisme. Bemærk, at midlertidige aktier ikke kan leveres, selvom betalingen er modtaget, før hvidvaskningsformularen er godkendt af Nordic Issuing. Hvidvaskningsformularer kan fås hos Nordic Issuing.

## VIGTIGE DATOER

### SEPTEMBER 2021

**16. Sep**  
– udnyttelsesperioden begynder

### OKTOBER 2021

**5. Okt**  
– sidste dag for handel med tegningsoptioner

**7. Okt**  
– udnyttelsesperioden slutter

**11. Okt**  
– planlagt meddelelse om resultatet af udnyttelsen af tegningsoptioner

**15. Okt**  
– planlagt konvertering fra midlertidige aktier til aktier

Hvis du har spørgsmål vedrørende Curasights tegningsoptioner i serie TO 1, kan du kontakte Sedermera Fondkommission eller Nordic Issuing.

### Sedermera Fondkommission

Telefon: +46 (0)40-615 14 10 E-mail: [info@sedermerna.se](mailto:info@sedermerna.se)

### Nordic Issuing

Telefon: +46 (0)40-632 00 20 E-mail: [info@nordic-issuing.se](mailto:info@nordic-issuing.se)



**curasight**  
PROVIDING ANSWERS FOR CANCER PATIENTS



**UDNYTTELSEPERIODE:**

**16. SEPTEMBER 2021 TIL 7. OKTOBER 2021**

Find ud af mere omkring tilbuddet og  
hvordan man udnytter tegningsoptionerne  
på [www.sedermere.se](http://www.sedermere.se)

  
**SEDERMERA**  
FONDKOMMISSION