

curasight
PROVIDING ANSWERS FOR CANCER PATIENTS

NYTTJANDE AV TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 1

CURASIGHT A/S (PUBL)

NYTTJANDEPERIOD:

16 SEPTEMBER 2021 – 7 OKTOBER 2021

VIKTIG INFORMATION

Denna teaser är en marknadsföringsbroschyr som har förberetts av Curasight A/S ("Curasight" eller "Bolaget") och utgör inte ett prospekt som har godkänts och registrerats av det danska Finanstilsynet. Läsare ombedes att läsa prospektet som publicerades av Curasight i september 2020, i samband med bolagets emission av units, för en beskrivning av de risker som är kopplade till en investering i bolaget.

Curasight A/S | 35249389 | www.curasight.com



SEDERMERA
FONDKOMMISSION

Investment highlights

- Curasight är ett danskt bioteknikföretag som utvecklar en mer skonsam och effektiv behandling av cancer. Curasights team är pionjärerna bakom uPAR Theranostics tekniken. Teknologin minimerar bestrålning av frisk vävnad genom att kombinera den riktade uTREAT® strålningsbehandlingen, med den exakta uTRACE® diagnostiken. Flera kliniska prövarinitierade studier på Rigshospitalet är i fas II.
- Curasight bygger på mer än ett decennium av forskning vid Köpenhamns universitet och Rigshospitalet, Danmarks universitetssjukhus. Under de senaste åren har professor Andreas Kjaer tillsammans med ett vetenskapligt team utvecklat konceptet PET-avbildning av receptorn (uPAR), en känd biomarkör för cancer aggressivitet, som ska användas för förbättrad diagnos, riskstratifiering och behandlingsplanering/övervakning vid flera typer av cancer. PET-avbildningstekniken har revolutionerat modern cancermedicin och för närvarande utförs mer än två miljoner PET-skanningar varje år. Genom att injicera ett radioaktivt märkt spårämne kommer spårsändaren att bindas till vävnaderna, varefter radioaktivitet kan lokaliseras med hjälp av PET-skannern.
- Curasights teknologi studeras i en bred pipeline med sex pågående kliniska fas II-studier (prövarinitierade) och två fas II-studier på prostata- och bröstcancer.
- uTRACE® avbildar uPAR och därmed tumörinvasionen och bildandet av cancermetastaser. Genom att avbilda detta, kan Curasights teknologi diagnostisera och avgöra vilken terapeutiska strategi som bör eftersträvas.
- Curasight utvecklar en teknisk ligand, uTREAT®, som binder till alla cancerceller i kroppen (uttrycker uPAR, som bryter ner den

normala vävnaden runt tumören) och lokalt bestrålar cancer med begränsad bestrålning av frisk vävnad. Detta koncept bidrar till en mer skonsam form av strålbehandling jämfört med traditionell extern strålbehandling.

- Kombinationen av strålbehandling mot cancer, uTREAT® (terapi), med uTRACE® (diagnostik), en teknologi som är känd som Theranostics, förväntas att upptäcka och behandla cancer och metastaser. Den theranostiska principen väljer rätt terapi till rätt patient vid rätt tidpunkt, vilket skapar betydande fördelar för både patienter och sjukvården.

Viktiga milstolpar och händelser sedan IPO

- Under första kvartalet 2021 uppnådde Curasight en betydande milstolpe genom att deras licensierade teknik uTREAT® beviljades två nya patent, ett i USA och ett i Kanada. Denna milstolpe är avgörande för att Bolaget ska kunna träda in på den nordamerikanska marknaden och förbättra möjligheten att vidareutveckla uTREAT® som ett terapeutiskt alternativ för flera cancerindikationer. Curasight har sedan tidigare beviljade patent i Europa, Japan, Kina och Hong Kong.
- Curasights teknologi har visat lovande resultat i en prövarinitierad fas II-studie av prostatacancer. Journal of Nuclear Medicine, den högst rankade vetenskapliga tidskriften inom nuklearmedicinen, uppmärksammade de positiva resultaten från fas II-studien på prostatacancerpatienter och artikeln lyftes fram som den bästa kliniska artikeln i marsnumret.
- Curasight har uppnått ett positivt utfall av biodistributionsstudien i Glioblastom med uTREAT®. Resultatet ger ett "grönt ljus" för att gå vidare med ytterligare utveckling och tester.
- Curasight tilldelades två priser av Affärsvärldens IPO Guide. En för utmärkt aktiekursutveckling sedan börsintroduktionen och den andra i kvalitetskategorin.

Målsättningar

2021

- Positiva resultat (uTRACE®) från den avslutade fas II-studien i prostatacancer.
- Första resultaten av (uTREAT®) preklinisk studie av uPAR riktad radionuklidbehandling i glioblastom (hjärncancer).
- Första förväntade resultaten tillgängliga från fas IIb-studie i hjärncancer (uTRACE®).
- Curasight rapporterade positiva biodistributionsdata för uTREAT® i glioblastom, vilket ger "grönt ljus" för att gå vidare med nästa steg i utvecklingen.

2022-2025

- Klinisk fas I/IIa-studie initierad (uTREAT®).
- Protokoll för avgörande fas III-avbildningsstudier i hjärn- och prostatacancer slutförd och inlämnad (IND).
- Fas III-avbildningsstudie i prostatacancer initierad.
- Ny läkemedelsansökan (NDA) inlämnad för uPAR-PET (uTRACE®).
- Klinisk fas I/IIa-behandlingsstudie avslutad (uTREAT®).
- uTRACE®-plattformen förväntas vara fullt validerad – kliniskt och kommersiellt – 2023/25.

Kort om Cursight A/S

Cursight är ett kliniskt fas II-bolag baserat i Köpenhamn, Danmark. Bolaget är en pionjär inom området att utnyttja Positron Emissions Tomography (PET)-plattformen riktade mot receptorn uPAR, som är en känd biomarkör för canceraggressivitet, vilken kan användas för förbättrad diagnos i flera typer av cancer.

PET-avbildning, vanligtvis kombinerad med CT som PET / CT, används för att skapa bilder där sjukdomarna kan studeras. Principen är att en radioaktivt märkt spårsändare injiceras och binds till vävnaderna, t.ex. i en tumör, varefter radioaktivitet kan lokaliseras med hjälp av en PET-scanner. Tillsammans med sitt team, utvecklade professor Andreas Kjær en plattform baserad på den radioaktivt märkta PET-spåraren uTRACE®, Cursights första produkt som belyser cancerbiomarkören uPAR. Genom att injicera patienten med uTRACE® kan man avbilda var cancer är lokaliserad och dess aggressivitetsnivå.

uTRACE® avbildar tumörinvasion och bildande av cancermetastaser (bryter ner den normala vävnaden runt tumören). Genom att avbilda detta kan Cursights teknik diagnostisera och avgöra vilken terapeutisk strategi som ska bedrivas, t.ex. om patienten behöver operation eller inte, på ett mer exakt sätt än befintliga tillgängliga metoder. Dessutom kommer uTRACE® att användas för theranostics (principen om kombinerad terapi och diagnostik) och precisionsmedicin, för att välja rätt behandling till rätt person vid rätt tidpunkt, vilket skapar stora fördelar för både patienter och sjukvården.

"Cursight närmar sig ett "paradigmskifte" vad gäller diagnosticering av cancer – med förmågan att identifiera aggressiviteten hos tumörer (uPAR-uttryck). Metastasbildning är en av "kännetecknen för cancer" och det är cancercellernas förmåga att invadera omgivande stromalvävnad (som uTRACE® belyser och bestämmer aggressivitetsnivå) och bilda avlägsna metastaser som leder cancerprogression och dålig patientprognos." säger VD Ulrich Krasilnikoff.

Cursight lösning förväntas ha stora fördelar i framtidens utvärdering av prostatacancer eftersom den kan avgöra om kirurgi är nödvändig eller inte. Idag utförs de flesta prostatektomier i onödan och de flesta av dessa patienter (upp till 70 procent) upplever en viss grad av biverkningar, såsom impotens. Med Cursights produkt och diagnos är det Bolagets bedömning att graden av osäkerhet till stor del kommer att elimineras, och dessa patienter kan hanteras efter deras behov – med rätt behandling vid rätt tidpunkt.

Cursights teknik testas i en bred pipeline med sex pågående kliniska fas II-studier. Enligt styrelsens bedömningar finns det för närvarande inget annat bioteknikbolag inom området PET-avbildning som har en bredare portfölj av kliniska prövningar i flera olika cancerindikationer. Under 2017 slutfördes en fas I/IIa first-in-man klinisk prövning med uTRACE®. Under 2018 och 2020 slutfördes två kliniska fas IIb-studier med uTRACE® i bröst- och prostatacancer.

Riktad radionuklidterapi (theranostics) – framtidens strålbehandling. Med de lovande resultaten inom diagnostik bedriver Cursight nu uPAR-inriktad radionuklidterapi med uTRACE®-liganden men utrustad med strålbehandling. Sammanfattningsvis så kommer en terapeutisk ligand att injiceras i en ven, varefter den kommer att cirkulera och bindas till alla cancerceller i kroppen (som uttrycker uPAR) och lokalt bestråla cancer utan att bestråla frisk vävnad. Konceptet representerar en mildare form av strålbehandling jämfört med traditionell extern strålbehandling och anses därför av många att vara "morgondagens strålterapi". Eftersom PET-avbildning och radionuklidterapi är baserade på samma uPAR-bindningspeptid kan en uTRACE®-skanning exakt förutsäga var senare riktad strålbehandling kommer att levereras (theranostic).

Erbjudandet i sammandrag

Nyttjandeperiod: 16 september - 7 oktober 2021.

Teckningskurs: Varje teckningsoption av serie TO 1 ger innehavaren rätt att teckna en (1) ny aktie i Cursight till en kurs om 17,20 DKK per ny aktie.

Emissionsvolym: Det finns 2 835 000 utestående teckningsoptioner av serie TO 1. Vid fullt nyttjande av teckningsoptioner av serie TO 1 tillförs Cursight cirka 48,8 MDKK före emissionskostnader. Sista dag för handel med teckningsoptioner är den 5 oktober 2021.

Antal utestående aktier i Cursight: 17 126 340 stycken.

Värdering i aktuellt erbjudande (pre-money): Cirka 489 MDKK (2021-09-08).

CEO Ulrich Krasilnikoff kommenterar

Curasight utvecklar en plattform för diagnos av cancer med hög precision (uTRACE®) och strålbehandling mot cancer (uTREAT®). Genom att kombinera strålbehandling mot cancer uTREAT® (terapi) med uTRACE® (diagnostik), utvecklar Curasight en ny cancerteknik som förväntas upptäcka och behandla cancer och metastaser på ett mycket mer skonsamt och effektivt sätt än dagens metoder för extern strålbehandling. uTRACE® kommer specifikt att söka och binda till cancerceller som uttrycker uPAR och förutsäga var strålbehandling mot cancer, uTREAT®, kommer att binda.

Sedan IPO:n har Curasight uppfyllt sina mål och värdefulla kliniska och prekliniska resultat har erhållits. Curasights uTREAT®-teknik har redan visat lovande resultat i akademiska prekliniska studier i prostata- och kolorektalcancer, vilket bevisar att Curasights terapeutiska teknik fungerar. Nyligen kom resultaten från den prövarinitierade fas II-studien med uTRACE® hos prostatacancerpatienter. Studien fick uppmärksamhet i Journal of Nuclear Medicines marsnummer, den högst rankade vetenskapliga tidskriften inom nukleärmedicin globalt, dessutom utsågs artikeln till den bästa kliniska undersökningsartikel. Denna publikation understryker kvaliteten av påvisad proof-of-concept för idén för att använda uPAR-PET som ett icke-invasivt mått på canceraggressivitet i prostatacancer. Resultaten stöder också tanken att teknologin kan ersätta några av de invasiva tarmbiopsier som för närvarande tas, något Curasight kommer att överväga när man planerar för en framtida sponsrad klinisk fas III-studie i prostatacancer.

Vårt utvecklingsprogram för uTRACE® fortsätter framgångsrikt, och vi rapporterade nyligen ett positivt utfall i vår studie av biodistributionen i Glioblastoma. Den prekliniska studien inleddes under fjärde kvartalet 2020. Det första steget i studien av nya riktade radionuklider är en biodistributionsstudie, där både bindningen till det implanterade humana glioblastomet och

fördelningen till organen studeras. Detta var första gången uTREAT® studerades på en mänsklig xenograft glioblastom tumörmodell och det passerade båda kriterierna, vilket innebär att Curasight kan gå vidare med ytterligare utveckling och tester. Trots kirurgi, extern strålbehandling och kemoterapi har glioblastom för närvarande en mycket dålig prognos med en medianöverlevnad på endast 14 månader och en femårs överlevnad på endast fem procent. Curasight bedömer att uTREAT® har förmåga att avsevärt förbättrat behandlingen och överlevnadsfrekvensen för dessa patienter.

På grund av de uppmuntrande resultaten av den avslutade kliniska fas II-studien av prostatacancer kommer Curasight att undersöka möjligheten att påskynda produktutveckling och studier vid prostatacancer. Det innebär att vi just nu undersöker hur vi kan vidareutveckla den stora potentialen med uTRACE® för diagnos och uTREAT®-orienterade behandling i andra cancerformer där uPAR uttrycks.

Slutligen, vill jag nämna de utmärkelser Curasight fick i samband med vår IPO. Curasight tilldelades två utmärkelser från den oberoende IPO-guiden, (Affärsvärlden), en för utmärkt aktiekursutveckling sedan börsintroduktionen och den andra i kvalitetskategorin. Dessa utmärkelser markerar kvaliteten i Curasight, dess nya uPAR theranostics-teknik och vårt teams fantastiska insats.

Jag inbjuder er härmed att utnyttja era teckningsoptioner av serie TO 1, ett viktigt tillägg till Curasights utveckling av framtida diagnosbehandling för cancerpatienter, inklusive prostatacancer och hjärncancer, samt ytterligare nya indikationer allteftersom resultaten finns tillgängliga från de pågående studierna. Om alla teckningsoptioner nyttjas kommer Curasight att ha en god finansiell position, som kommer att användas för att påskynda planen och frigöra vår plattforms fulla potential.

PIPELINE – FLERA CANCERINDIKATIONER

De kliniska studierna med Curasights teknik består av flera pågående kliniska fas II-studier som riktas mot flera icke tillgodosedda diagnostiska och medicinska behov.

Cancerindikation	Preklinisk	Fas I	Fas II	Fas III	Produkt	
Diagnostik						
Prostatacancer ¹				2023/2025	uTRACE®	
Bröstcancer ^{1,2}						
Hjärncancer				2022/2023		
Lungcancer						
Blåscancer ³						
Muncancer						
Huvud- och nackcancer						
Neuroendokrincancer						
Terapi						uTREAT®
Prostata						
Kolorektal						
Hjärncancer		2020/2022	PRRT 2022/2025			

1) Slutförd; 2) Ekonomiskt stöd från Curasight; 3) studien har avbrutits; alla fas II-studier är prövarinitierade (studiesponsor: Rigshospitalet).

SAMMANFATTADE VILLKOR FÖR TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 1

Totalt finns det 2 835 000 utestående teckningsoptioner av serie TO 1. Innehavaren av teckningsoptioner av serie TO 1 har rätt att för varje teckningsoption teckna en ny aktie i Curasight till ett pris om 17,20 DKK per aktie. Teckning med stöd av teckningsoptioner av serie TO 1 kan ske under perioden från och med den 16 september 2021 till och med den 7 oktober 2021. Teckning måste göras via bank. Detta måste göras genom samtidig kontant betalning senast kl. 15.00 den 7 oktober 2021. Sista dag för handel med teckningsoptioner i serie TO 1 är den 5 oktober 2021.

SÅHÄR NYTTJAR DU DINA TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 1

Du behöver agera före den 7 oktober 2021

Teckningsoptionerna av serie TO 1 handlas på Spotlight Stock Market fram till den 5 oktober 2021 men kan nyttjas fram till sista dagen i lösenperioden, den 7 oktober 2021. Därefter kommer teckningsoptionerna att förfalla. För att dina teckningsoptioner inte ska löpa ut måste du aktivt teckna aktier senast den 7 oktober 2021 eller sälja dina teckningsoptioner senast den 5 oktober 2021.

Hur du nyttjar dina teckningsoptioner – svenska investerare

Dina teckningsoptioner förvaras på ett depåkonto, på ett investeringssparkonto eller i kapitalförsäkring (förvaltarregistrerat ägande), och teckning/betalning ska göras till respektive förvaltare som kommer att ge ytterligare instruktioner angående förfaranden för nyttjande av teckningsoptionerna. Möjligheten att nyttja teckningsoptioner av serie TO 1 och teckna aktier beviljas teckningsoptionsinnehavare under löptiden, som äger rum från och med den 16 september 2021 till och med den 7 oktober 2021. För mer information och ytterligare instruktioner om hur du nyttjar dina teckningsoptioner, vänligen kontakta din förvaltare i god tid innan sista dagen i nyttjandeperioden. Observera att bankerna/förvaltarna behöver din anmälan om nyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 1 i god tid innan nyttjandeperioden slutar. Information som innehåller en sammanfattning av villkoren för teckningsoptioner av serie TO 1 har skickats till dem som har sina innehav registrerade hos en förvaltare och finns också på www.sedermerna.se samt www.nordic-issuing.se. De detaljerade villkoren för teckningsoptionerna finns tillgängliga i bolagsordningen för Curasight som är tillgänglig på bolagets webbplats.

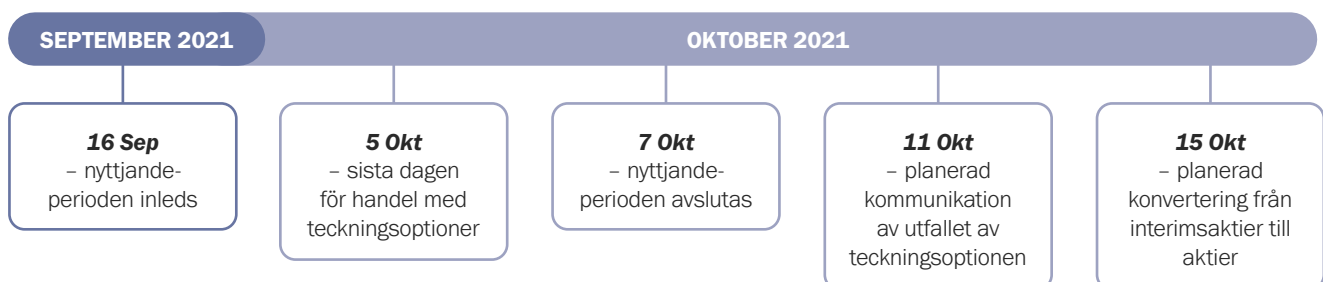
Hur du nyttjar dina teckningsoptioner – danska och utländska investerare

Dina teckningsoptioner förvaras på ett VP-konto eller depåkonto i en dansk bank. Du kan inte genomföra teckningen av nya aktier genom din bank, utan behöver skicka din anmälningsedel direkt till Nordic Issuing. För att anmälan ska tillgodoses behöver betalning genomföras samtidigt som anmälan skickas till Nordic Issuing i enlighet med instruktionerna på anmälningssedeln. Utöver detta behöver du instruera din bank om att överföra befintliga teckningsoptioner till VP Securities i enlighet med instruktionerna på anmälningsedel. När teckningsoptionerna bekräftats mottagna hos VP Securities och anmälningsedel samt betalning är Nordic Issuing tillhanda kommer du att erhålla interimaktier på det konto du angivit på anmälningssedeln. Dessa kommer att konverteras till stamaktier i bolaget ett par dagar efter att nyttjandeperioden slutat den 7 oktober 2021.

Teckning på över 15 000 euro i tillämpliga fall

I händelse av att din teckning uppgår till eller överstiger 15 000 euro måste blanketter för penningtvätt fyllas i samtidigt som betalning sker och lämnas till Nordic Issuing enligt svensk lag (2017:630) om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism. Observera att interimaktier inte kan levereras trots att betalning har mottagits förrän penningtvättformuläret har godkänts av Nordic Issuing. Penningtväftsformulär finns tillgängliga hos Nordic Issuing.

VIKTIGA DATUM



Vid frågor om Curasights teckningsoptioner av serie TO 1, vänligen kontakta Sedermera Fondkommission eller Nordic Issuing.

Sedermera Fondkommission

Telefon: +46 (0)40-615 14 10 **E-post:** info@sedermerna.se

Nordic Issuing

Telefon: +46 (0)40-632 00 20 **E-post:** info@nordic-issuing.se

curasight

PROVIDING ANSWERS FOR CANCER PATIENTS



NYTTJANDEPERIOD:

16 SEPTEMBER 2021 – 7 OKTOBER 2021

Läs mer om erbjudandet och hur
man utnyttjar teckningsoptionerna
på www.sedermerna.se


SEDERMERA
FONDKOMMISSION