



## Pressmeddelande

# Oncology Ventures publicerar prospekt för den nyemission som inleds 17 april 2019

Hoersholm, Danmark och Cambridge, MA, USA, 5 april 2019 – Oncology Venture A/S ("OV" eller "Bolaget") publicerar idag ett prospekt ("Prospektet") som upprättats i samband med en företrädesemission i Bolaget om högst 25 155 639 units. Varje unit består av en (1) ny aktie med ett nominellt belopp om DKK 0,05 ("Ny aktie") och en (1) teckningsoption som ger rätt att teckna en (1) aktie i Bolaget med ett nominellt belopp om DKK 0,05 till en teckningskurs om SEK 7,50. Nya aktier tecknas till ett kontantbelopp om SEK 4,00. Teckningsoptioner tecknas vederlagsfritt. Bolaget har erhållit garantier och teckningsåtaganden till ett totalt belopp om cirka SEK 80 miljoner.

Teckningsperioden inleds den 17 april 2019 och pågår till den 2 maj 2019. Bolaget förväntas erhålla en nettolikvid från Erbjudandet om cirka SEK 100 miljoner vid full teckning av units. Vid full teckning och fullt utnyttjande av teckningsoptionerna förväntas Bolaget erhålla ytterligare nettolikvid om cirka SEK 188 miljoner i maj 2020. Företrädesemissionen är öppen för allmänheten.

Prospektet finns tillgängligt på Bolagets webbplats ([www.oncologyventure.com](http://www.oncologyventure.com)).

### För ytterligare information, vänligen kontakta:

För investerarfrågor

Ulla Hald Buhl

IR & Communications

E-mail: [uhb@oncologyventure.com](mailto:uhb@oncologyventure.com)

Telefon +45 21 70 10 49

För mediafrågor

Thomas Pedersen

Carrotize PR & Communications

E-mail: [tsp@carrotize.com](mailto:tsp@carrotize.com)

Telefon +45 60 62 93 90

### Om Drug Response Predictor – DRP® Companion Diagnostic

Oncology Venture använder sin multigene-DRP® för att välja ut de patienter vars genetiska signatur av deras cancer bedöms ha en hög sannolikhet att ge behandlingssvar på läkemedel. Målet är att utveckla läkemedel för rätt patienter och genom att screena patienter innan behandling kan svarsgraden ökas väsentligt. DRP®-metoden bygger på jämförelsen av mottagliga och resistent humancancercellinjer. Det inkluderar genomisk information från cellinjer kombinerat med klinisk tumörbiologi och korrelerar kliniskt i ett systembiologiskt nätverk. DRP® baseras på budbärar-RNA från patientbiopsier.

DRP® har visat sin förmåga att ge en statistiskt signifikant prediktion av kliniska utfall vid läkemedelsbehandlingar i 29 av 37 kliniska studier som utvärderades. I den pågående fas 2-studien visar DRP® lovande resultat, där prospektivt användande av LiPlaCis och dess DRP® för att spåra, matcha och behandla patienter med metastaserad bröstcancer.

The DRP®-plattformen, det vill säga DRP® och PRP®-verktygen kan användas i alla cancertyper och är patenterad för över 70 anti-cancerläkemedel i USA. PRP® används av Oncology Venture för Personalized Medicine. The DRP® används av Oncology Venture för läkemedelsutveckling.

### Om Oncology Venture A/S

Oncology Venture A/S är verksam inom forskning och utveckling av anti-cancerläkemedel via sitt helägda dotterbolag, Oncology Venture Product Development ApS. Oncology Venture använder Drug Response Prediction – DRP® – för att öka sannolikheten för

framgång i kliniska studier. DRP® har visat sin förmåga att ge en statistiskt signifikant förutsägelse av det kliniska resultatet från läkemedelsbehandling hos cancerpatienter i 29 av 37 kliniska studier som undersökts och visar för närvarande lovande resultat i en pågående fas 2-studie som prospektivt använder LiPlaCis och dess DRP® för att spåra, matcha och behandla patienter med metastaserande bröstcancer. DRP® förändrar oddsens i jämförelse med traditionell läkemedelsutveckling. I stället för att behandla alla patienter med en viss typ av cancer, screenas patientens tumörgener först och endast de patienter som har störst sannolikhet att svara på behandlingen kommer att behandlas. Via en mer väldefinierad patientgrupp reduceras risker och kostnader medan utvecklingsprocessen blir effektivare.

OV:s nuvarande produktportfölj omfattar: LiPlaCis®, en liposomal formulering av cisplatin i en pågående fas 2-studie för prostata och bröstcancer; 2X-121, en PARP-hämmare i en pågående fas 2 för bröstcancer; dovitinib, som kommer att gå in i fas 2-studier för indikationer som är beroende av ytterligare Dovitinib-DRP retrospektiv/prospektiv analys av studier som avslutats av Novartis; 2X-111, en liposomal formulering av doxorubicin under tillverkning för fas 2 i bröstcancer; irifulven, i fas 2-studie för prostatacancer; och APO010, en immuno-onkologiprodukt i fas 1/2 för multipelt myelom.

Oncology Venture har spunnit ut två bolag som Special Purpose Vehicles: Oncology Venture US Inc. (tidigare 2X Oncology Inc.), ett USA-baserat läkemedelsföretag med fokus på utveckling av 2X-121 och 2X-111, samt OV-SPV2, ett danskt bolag som kommer att testa och utveckla dovitinib. Oncology Venture A/S har ett ägande om 92 procent i Oncology Venture US Inc samt ett ägande om 55 procent av dovitinib med möjlighet att förvärva ytterligare 30 procent.

Läs mer på [oncologyventure.com](http://oncologyventure.com)

#### **Följ oss på sociala medier:**

Facebook: <https://www.facebook.com/oncologyventure/>

LinkedIn: <https://www.linkedin.com/company/oncology-venture/>

Twitter: <https://twitter.com/OncologyVenture>

#### **Framåtblickande uttalanden**

Detta tillkännagivande inkluderar framåtblickande uttalanden som inbegriper risker, osäkerhetsfaktorer och andra faktorer, av vilka många ligger utanför vår kontroll, vilket kan få det faktiska resultatet att avvika väsentligt från de resultat som diskuteras i de framåtblickande uttalandena. Framåtblickande uttalanden inkluderar uttalanden om våra planer, målsättningar, mål, framtida händelser, prestanda och/eller annan information som inte är historisk information. Alla sådana framåtblickande uttalanden är uttryckligen kvalificerade av dessa försiktighetsåtgärder och andra försiktighetsmeddelanden som kan åtfölja de framåtblickande uttalandena. Vi åtar oss ingen skyldighet att offentligt uppdatera eller revidera framtidsutsikter för att återspegla efterföljande händelser eller omständigheter efter det datum som gjorts, med undantag av vad som krävs enligt lag.

**Certified Adviser:** Sedermera Fondkommission. Epost: [ca@sedermera.se](mailto:ca@sedermera.se), telefon 040-615 14 10