



Inbjudan till teckning av Units i Chosa Oncology AB (publ)

HÄNVISNING TILL FÖRENKLAT INFORMATIONSdokUMENT

Bolaget har upprättat och publicerat ett förenklat informationsdokument i enlighet med Spotlight Stock Markets regelverk ("Förenklade Informationsdokumentet"). Det Förenklade Informationsdokumentet är inget prospekt enligt betydelsen i Europaparlamentets och Rådets förordning (EU) 2017/1129 av den 14 juni 2017 om prospekt som ska offentliggöras när värdepapper erbjuds till allmänheten eller tas upp till handel på en reglerad marknad, och om upphävande av direktiv 2003/71/EG, i dess ändrade lydelse ("Prospektförordningen"). Vi ber er vänligen att bekanta er med det Förenklade Informationsdokumentet som relaterar till företrädesemissionen för att förstå de potentiella risker förknippade med en investering i Bolaget före någon form av investeringsbeslut fattas.

Det Förenklade Informationsdokumentet finns tillgängligt på Bolagets webbplats (www.chosaoncology.se).

BAKGRUND OCH MOTIV

Styrelsen i Chosa Oncology AB beslutade den 2 juni 2025 att genomföra en riktad emission bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO 2 om initialt cirka 3,4 MSEK samt en företrädesemission av units bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO 2 om initialt cirka 16,5 MSEK.

Platinabaserade läkemedel är grundläggande behandlingar inom flera stora cancerindikationer, inklusive lung-, blåscancer, bröst- och tjocktarmscancer, ofta i kombination med immunterapier som PD-(L)1-hämmare. Cisplatin och karboplatin utmärker sig som de mest potenta och använda platinaläkemedlen – godkända för användning vid 16 olika cancerformer. Deras fulla potential begränsas dock av två kritiska utmaningar:

- **Hög toxicitet mot friska celler** – allvarliga biverkningar som påverkar toleransen och följsamheten till behandlingen.
- **Varierande effektivitet** – Effekten varierar stort mellan olika cancerformer, från 20 procent till 60 procent.

CHOSAS LÖSNING

Chosa innehar globala rättigheter till ett patenterat gentest som identifierar cancerpatienter med störst sannolikhet att ha nytta av behandling med cisplatin, och som nu, i enlighet med pressmeddelandet den 9 maj 2025, även stöds av positiva data för karboplatin.

- **Detta verktyg kan hjälpa både läkare och patienter att fatta mer välgrundade beslut kring platinumbaserad kemoterapi:** genom att styra behandlingen till dem med hög sannolikhet att svara och undvika ineffektiv och potentiellt toxisk behandling för dem som sannolikt inte har nytta av den.

Även om kombinationer av cis- och karboplatin samt PD-(L)1-hämmare har lett till betydande framsteg inom cancerbehandling, botningsgrad som tidigare varit ouppnåeliga, är resultaten fortfarande otillfredsställande. Till exempel inom lungcancer, där

denna kombination är standard, avlider fortfarande två tredjedelar av patienterna. Trots olika insatser har man haft begränsad framgång i att överbrygga detta kritiska behandlingsgap.

Chosa har ett analysverktyg, först i sitt slag, och enda tillgängliga, utifrån biomarkör, Platin-DRP®, baserad på över ett decennium av forskning. Denna innovativa teknologi möjliggör identifiering med hög precision de patienter som med hög sannolikhet har nytta av cisplatin och karboplatin, både som monoterapi och i kombination med immunterapier såsom PD-(L)1-hämmare.

Validerad i två oberoende lungcancerstudier och två bröstcancerstudier har biomarkören fått vetenskapligt erkännande från både FDA och EMA, då Platin-DRP beviljats tillstånd att användas för urval av patienter till kliniska prövningar. Chosa's Platin-DRP® kan hjälpa kliniker att:

- **Förbättra den totala botningsgrad** genom effektivare användning av befintliga terapier
- **Optimera behandlingsresultat** genom att rikta behandlingen till patienter som har hög sannolikhet att svara
- **Undvika onödig toxicitet** hos patienter som sannolikt inte har nytta av behandlingen

För utvecklare av PD-(L)1-läkemedel innebär detta en unik möjlighet att särskilja sina produkter på en mycket konkurrensutsatt marknad. Med 11 godkända PD-(L)1-terapier och över 20 ytterligare under utveckling, många med liknande verkningsmekanism, blir produktdifferentiering allt viktigare. När nyckelpatent börjar löpa ut från och med 2028 kommer ökningen av biosimilarer att ytterligare öka trycket att sticka ut. Chosas biomarkör erbjuder en övertygande väg till konkurrensfördelar och ökad marknadsandel. Chosa för redan dialog med både etablerade och nya aktörer inom PD-(L)1-området om strategiska samarbeten.

Likviden från emissionerna är avsedd att finansiera uppnåendet av följande värdeskapande milstolpar:



Studieresultat från lungcancerstudie – Q2 2025



Initiering av nya forsknings-samarbeten – Q3 2025



Utvidgning av DRP-tillämpning till ytterligare cancerindikationer – Q4 2025



Studieresultat från kombinationsstudie i lungcancer – Q1 2026



Inlämning av regulatorisk ansökan till FDA – Q1 2026 (beroende på hur mycket kapital som tas in)

Viktigt att notera är att Bolaget bedömer att 7 MSEK är tillräckligt för att finansiera verksamheten under de kommande 12 månaderna, inklusive slutförandet av det kommande planerade studieresultatet från lungcancerstudien med kombinationen av PD1-hämmare och platin samt därutöver upprätthållande av kärnverksamheten.

INVESTMENT HIGHLIGHTS



Unik precisionsmedicinsk teknologi

Patenterad biomarkör (Platin-DRP®) som identifierar patienter med hög sannolikhet att svara på platinabaserad kemoterapi, både som monoterapi och i kombination med immunterapi (PD-(L)1).



Kliniskt validerad och regulatoriskt erkänd

Validerad i fyra oberoende studier inom lung- och bröstcancer. Godkänd av både FDA och EMA för urval av patienter till kliniska prövningar.



Avsevärt förbättrad behandlingsprecision

Möjliggör mer än en fördubbling av svarsfrekvensen vid platinabaserad behandling. Minskad toxicitet för patienter utan sannolik nytta.



Stor marknadspotential

Relevans inom flera stora cancerindikationer. Ger differentieringsmöjlighet i PD-(L)1-marknaden, förväntad att nå över 150 miljarder USD år 2032.



Lågt kapitalbehov – nära till värdedrivande milstolpar

Flera värdeskapande händelser inom 6–12 månader, inklusive kliniska resultat, nya samarbeten och regulatoriska steg – med begränsat kapitalbehov för att nå dit.



Först i sitt slag – utan direkt konkurrens

Platin-DRP® är den enda tillgängliga biomarkören som adresserar det stora behandlingsgapet i platinabaserad cancerbehandling.

VILLKOR FÖR ERBJUDANDET

Styrelsen i Chosa Oncology AB ("Chosa" eller "Bolaget") beslutade den 2 juni 2025, med stöd av bemyndigandet från årsstämman den 31 maj 2024, att genomföra en riktad emission bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO 2 om initialt cirka 3,4 MSEK (den "Riktade Emissionen") samt en företrädesemission av units bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO 2 om initialt cirka 16,5 MSEK ("Företrädesemissionen"). Syftet med Transaktionen är att tillföra kapital för att uppnå flera värdeskapande milstolpar – där Bolaget bedömer att 7 MSEK skulle vara tillräckligt för att finansiera verksamheten de kommande 12 månaderna.

Villkor företrädesemissionen	Den som på avstämningsdagen den 10 juni 2025 är aktieägare i Chosa Oncology AB äger företrädesrätt att teckna aktier och teckningsoptioner ("Units") i Företrädesemissionen i relation till tidigare innehav varvid en (1) befintlig aktie ger en (1) uniträtt. Åtta (8) uniträtter berättigar till teckning av en (1) ny Unit. En unit består av tre (3) aktier och tre (3) teckningsoptioner av serie TO 2.
Teckningskurs	1,86 SEK per Unit, vilket motsvarar en teckningskurs om 0,62 SEK per aktie. Teckningsoptionerna utges vederlagsfritt. Courtage utgår ej.
Emissionsbelopp	16,5 MSEK.
Antal Units i Erbjudandet	8 868 018 st.
TO2	En (1) teckningsoption serie TO 2 ger rätt att teckna en (1) ny aktie i Bolaget under perioden från och med den 1 juli 2026 till och med den 14 juli 2026, mot kontant betalning. Teckningskursen är fastställd till 125 procent av teckningskursen i Företrädesemissionen, vilket motsvarar 0,78 SEK per aktie.
Avstämningsdag	10 juni 2025
Teckningstid	12 juni - 26 juni 2025
Handel med uniträtter	12 juni - 23 juni 2025
Handel med BTU	12 juni 2025 fram till dess att emissionen registrerats hos Bolagsverket.
Offentliggörande av utfall	Preliminärt 30 juni 2025
Teckningsavsikter	Medlemmar ur Bolagets styrelse och ledning: Morten Myrhøj Kristensen, Peter Buhl, Ulla Buhl och Claus Frisenberg, har uttryckt sin avsikt att teckna units i Företrädesemissionen för cirka 0,5 MSEK.



Viktig information: teckning och betalning för nya Units bör ske i god tid före den 26 juni 2025, eftersom olika förvaltare har olika handläggningstid. Uniträtter som inte utnyttjas senast den 26 juni eller säljs senast den 23 juni 2025 kommer att förfalla utan värde.