

Sektion B i kallelse till extra bolagsstämma: AKTIEÄGARES RÄTT TILL INFORMATION.

Fråga 1: Vad är anledningen till att bolaget gör en emission nu, i ljuset av de emissioner som gjordes under 2020 och som enligt uppgift skulle täcka bolagets kostnader till och med 2023?

Syftet med den riktade emissionen är att säkra finansiering av den fortsatta transformationen av BioInvent och utvidgning av våra kliniska program och därigenom skapa större förutsättningar för en värdeskapande utveckling av vår projektportfölj, bolagets viktigaste tillgång. Investering i den riktade emissionen är en rad internationella och svenska investeringar, däribland Redmile, Invus, HBM Healthcare Investments, Fjärde AP-fonden, Swedbank Robur Fonder och Van Herk Investments.

Vidare kommer en stärkt finansiell position bidra till en större strategisk stabilitet och utökad förmåga att förhandla med potentiella partners.

Fråga 2: Vad ska pengarna användas till?

Emissionen är huvudsakligen avsedd att användas till följande ändamål:

- (i) förberedelser mot en pivotal klinisk studie i syfte att få en påskyndad regulatorisk godkännandeprocess för BI-1206 för behandling av non-Hodgkins lymfom förutsatt fortsatt generering av positiva data;
- (ii) driva den kliniska utvecklingen av BI-1206 i sin fas I / II-studie för behandling av framskridna solida tumörer i kombination med Keytruda® (pembrolizumab). Förutsatt positiva kliniska data kan nettolikviden användas för att bredda de kliniska studierna;
- (iii) driva den kliniska utvecklingen av BI-1808, dels som monoterapi, dels i kombination med Keytruda® (pembrolizumab), för behandling av solida tumörer och kutana T-cellslymfom (CTCL). Förutsatt positiva kliniska data kan nettolikviden användas för att bredda de kliniska studierna;
- (iv) utveckla BT-001, i samarbete med Transgene, för behandling av solida tumörer. Förutsatt positiva kliniska data kan nettolikviden användas för att bredda de kliniska studierna;
- (v) föra BI-1607 vidare in i klinisk utveckling för behandling av solida tumörer; och
- (vi) fortsatt utveckling av Bolagets prioriterade prekliniska program med målsättningen att generera ytterligare kliniska program.

Fråga 3: Bedömer ni att det inte kommer någon större affär före utgången av 2023?

I november 2020 offentliggjordes att BioInvent licensierar ut anti-FcγRIIB-antikroppen BI-1206 till CASI Pharmaceuticals för den kinesiska regionen och att BioInvent inledningsvis erhåller 12 miljoner USD, i en kombination av en kontant likvid och en investering i aktier, och kan komma att erhålla upp till 83 miljoner USD i milstolpsbetalningar, plus stegvisa royalties. *Business development* är en ständigt pågående aktivitet i verksamheten och det är BioInvents ambition att på motsvarande sätt fortsätta att utveckla denna genom att vid tidpunkter som bedöms lämpliga och fördelaktiga, licensiera ut projekt till partners för fortsatt utveckling. Det är emellertid inte möjligt att göra några närmare uttalanden omkring tidpunkten för ytterligare sådana avtal.
