

IRLAB THERAPEUTICS AB INFORMATIONSDOKUMENT AVSEENDE FÖRETRÄDESEMISSON

2 juli 2025

VIKTIG INFORMATION

Publicering, offentliggörande eller distribution av detta informationsdokument ("Informationsdokumentet") kan i vissa jurisdiktioner vara föremål för restriktioner enligt lag. Mottagare av Informationsdokumentet i de jurisdiktioner där Informationsdokumentet har offentliggjorts eller distribuerats bör informera sig om och följa sådana legala restriktioner. Mottagaren av Informationsdokumentet ansvarar för att använda Informationsdokumentet och informationen häri i enlighet med tillämpliga regler i respektive jurisdiktion. Informationsdokumentet utgör inte ett erbjudande att förvärva eller teckna aktier eller andra värdepapper emitterade av Bolaget, varken från Bolaget eller från någon annan, i någon jurisdiktion där sådant erbjudande eller sådan inbjudan skulle vara i strid med gällande regler eller kräva ytterligare registrering eller andra åtgärder.

Informationsdokumentet är inte ett prospekt i den mening som avses 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") och har inte blivit godkänt av någon regulatorisk myndighet i någon jurisdiktion. Inget prospekt har tagits fram eller kommer att tas fram i samband med företrädesemissionen som beskrivs i Informationsdokumentet.

Informationsdokumentet utgör inte ett erbjudande om eller inbjudan avseende att förvärva eller teckna värdepapper i USA. Värdepapperna som omnämns häri får inte säljas i USA utan registrering, eller utan tillämpning av ett undantag från registrering, enligt den vid var tid gällande U.S. Securities Act från 1933 ("Securities Act"), och får inte erbjudas eller säljas i USA utan att de registreras, omfattas av ett undantag från, eller i en transaktion som inte omfattas av registreringskraven enligt Securities Act. Det finns ingen avsikt att registrera några värdepapper som omnämns häri i USA eller att lämna ett offentligt erbjudande avseende sådana värdepapper i USA. Informationen i Informationsdokumentet får inte offentliggöras, publiceras, kopieras, reproduceras eller distribueras, direkt eller indirekt, helt eller delvis, i eller till USA, Australien, Belarus, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Ryssland, Schweiz, Singapore, Sydafrika, Sydkorea eller någon annan jurisdiktion där sådant offentliggörande, publicering eller distribution av denna information skulle stå i strid med gällande regler eller där en sådan åtgärd är föremål för legala restriktioner eller skulle kräva ytterligare registrering eller andra åtgärder än vad som följer av svensk rätt. Åtgärder i strid med denna anvisning kan utgöra brott mot tillämplig värdepapperslagstiftning.

I Storbritannien distribueras och riktas detta Informationsdokument, och annat material avseende värdepapperen som omnämns häri, endast till, och en investering eller investeringsaktivitet som är hämförlig till detta dokument är endast tillgänglig för och kommer endast att kunna utnyttjas av, "kvalificerade investerare" som är (i) personer som har professionell erfarenhet av verksamhet som rör investeringar och som faller inom definitionen av "professionella investerare" i artikel 19(5) i den brittiska Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 ("Ordern"); eller (ii) personer med hög nettoförmögenhet som avses i artikel 49(2)(a)-(d) i Ordern (alla sådana personer benämns gemensamt "relevanta personer"). En investering eller en investeringsåtgärd som detta meddelande avser är i Storbritannien enbart tillgänglig för relevanta personer och kommer endast att genomföras med relevanta personer. Personer som inte är relevanta personer ska inte vidta några åtgärder baserat på detta Informationsdokument och inte heller agera eller förlita sig på det.

En investering i värdepapper är förenad med vissa risker och Informationsdokument varken identifierar eller utger sig för att identifiera risker, direkta eller indirekta, som kan vara förbundna med investering in nya aktier. Vid beslut att investera i Bolagets (definierat nedan) aktier måste en investerare förlita sig på sin egen bedömning av Bolaget och villkoren för Erbjudandet (definierat nedan). Potentiella investerare uppmanas att noga utvärdera och överväga investeringsbeslutet. Innehållet på Bolagets hemsida utgör inte en del av Informationsdokumentet och framåtriktade

uttalanden i Informationsdokumentet uttrycker ingen garanti utan endast Bolagets bedömningar och antaganden vid tidpunkten för Informationsdokumentet och är beroende av framtida händelser och omständigheter.

I. INFORMATION OM EMITTENTEN

IRLAB Therapeutics AB (publ), org.nr 556931-4692 ("IRLAB" eller "Bolaget"), är ett svenskt publkt aktiebolag som bildades i Sverige och registrerades vid Bolagsverket den 13 maj 2013. Bolagets regleras av, och verksamheten bedrifs i enlighet med, aktiebolagslagen (2005:551). Styrelsen har sitt säte i Göteborg och Bolaget har sin hemmedlemsstat i Sverige. I Bolagets koncern ingår det svenska dotterbolaget Integrative Research Laboratories Sweden AB, som ägs till 100 procent av IRLAB. Bolagets LEI-kod är 549300JAT34LHEI0DH60. Adressen till Bolagets hemsida är www.irlab.se.

II. STYRELSENS ANSVARSFÖRKLARING

Styrelsen för IRLAB ("Styrelsen") är ensamt ansvarig för innehållet i Informationsdokumentet. Enligt Styrelsens kännedom överensstämmer den information som anges i Informationsdokumentet med sakförhållandena och ingen uppgift som sannolikt skulle kunna påverka dess innehörd har utelämnats.

III. BEHÖRIG MYNDIGHET

Informationsdokumentet är inget prospekt enligt definitionen i Prospektförordningen. Informationsdokumentet har upprättats i enlighet med artikel 1.4 db) i Prospektförordningen och utformats i enlighet med kraven i bilaga IX till denna förordning. Finansinspektionen, som är den nationellt behöriga myndigheten, har varken godkänt eller granskat Informationsdokumentet. Varje investerare uppmanas att göra sin egen bedömning av huruvida det är lämpligt att investera i Bolaget. För detta dokument och erbjudandet som beskrivs här gäller svensk rätt. Tvist med anledning av dokumentet och därmed sammanhangande rättsförhållandena ska avgöras av svensk domstol exklusivt, varvid Stockholms tingsrätt ska utgöra första instans.

IV. EFTERLEVNAD AV RAPPORTERINGSSKYLDIGHET OCH OFFENTLIGGJORD INFORMATION

Styrelsen intygar härmed att Bolaget fortlöpande har efterlevt sin rapporteringsskyldighet och skyldigheten att offentliggöra information under hela den period då Bolagets värdepapper har varit upptagna till handel, inbegripet enligt direktiv 2004/109/EG och förordning (EU) nr 596/2014.

V. OBLIGATORISK INFORMATION

Den obligatoriska information som Bolaget offentliggör i enlighet med skyldigheter att offentliggöra löpande information finns tillgänglig på Bolagets hemsida, www.irlab.se. Sådan obligatorisk information omfattar bland annat det senast upprättade prospektet för Bolaget från år 2020.

VI. UTTALANDE OM INSIDERINFORMATION

Styrelsen bekräftar härmed att Bolaget, vid tidpunkten för erbjudandet som beskrivs här, inte skjuter upp offentliggörandet av insiderinformation i enlighet med förordning(EU) nr 596/2014.

VII. FÖRETRÄDESEMISSIONEN

Styrelsen beslutade den 24 juni 2025, med stöd av bemydigande från årsstämma 11 juni 2025, om nyemission av högst 38 901 304 stamaktier av serie A med företrädesrätt för befintliga aktieägare med en teckningskurs om 3,50 SEK per aktie ("Företrädesemissionen" eller "Erbjudandet"). För det fall Företrädesemissionen fulltecknas kommer IRLAB att tillföras en bruttolikvid om cirka 136 MSEK före avdrag för transaktionskostnader.

Bakgrund och motiv till Företrädesemissionen

IRLAB är ett svenskt biofarmabolag som utvecklar nya innovativa behandlingar för de olika symptom som kommer under utvecklingen av Parkinsons sjukdom och där det idag saknas eller endast finns begränsad behandling att tillgå. Bolaget har en bred portfölj av läkemedelskandidater där flera kandidater är redo för eller närmar sig utlicensiering/partnerskap. Bolaget kommer att fokusera på att ingå partnerskap i form av till exempel licenser för läkemedelskandidater i portföljen för att realisera det kommersiella värdet i projekten.

Pirepemat befinner sig för närvarande i Fas IIb, och utvärderas för sin effekt på fallfrekvens vid Parkinsons sjukdom. Baserat på pirepemats banbrytande resultat i REACT-PD-studien finns nu en förstärkt utvecklingsplan på plats. Kandidaten har en mycket stor potential då det idag inte finns någon tillgänglig behandling för fall vid Parkinson. Bolaget förbereder en klinisk studie med pirepemat utformad att optimera individuell dosering inför Fas III-programmet. Den prekliniska läkemedelskandidaten IRL1117 är unik och har potential att revolutionera behandlingen av grundsymptomen vid Parkinsons sjukdom. Målet är ett oralt administrerat läkemedel som kommer att tas en gång om dagen, och inte orsaka de besvärliga komplikationer som dagens standardbehandling med levodopa ger upphov till. Bolaget planerar att genomföra de regulatoriska och förberedande studierna, som säkerhets- och toxikologistudier, vilka krävs för att starta den första studien i mänskliga (Fas I/Ib) med IRL1117. Bolaget har ytterligare två läkemedelskandidater i klinisk fas. Mesdopetam utvecklas för behandling av levodopa-inducerade dyskinesier. Med lovande Fas IIb-data och positiva regulatoriska interaktioner med FDA och EMA är denna läkemedelskandidat Fas III-redo. IRL757 är en läkemedelskandidat som utvecklas i samarbete med MSRD/Otsuka för behandling av apati vid neurodegenerativa sjukdomar. Genomförandet av en större Fas Ib-studie har inletts och patienter med Parkinsons sjukdom och apati planeras börja rekryteras till studien under Q4, 2025. Detta partnerskap ger Bolaget full finansiering av IRL757 upp till och med denna studie där IRLAB ansvarar för att genomföra utvecklingsprogrammet. Bolaget kommer att erhålla ytterligare milstolpesbetalningar motsvarande ca 30 MSEK i samband med Fas Ib-studien samt ytterligare finansiering för genomförandet av studien.

Styrelsen beslutade inför årsstämmman 2025 att reducera sina arvoden fram tills att licensaffärer eller liknande affärer genomförs och inbringat 200 MSEK till Bolaget.

Nettolikviden från Företrädesemissionen, vid fullteckning, efter avdrag för transaktionskostnader och med avdrag för aktier som betalats medelst kvittning uppgår till cirka 106 MSEK, vilket avses att disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning:

- Återbetalning av lån till Fenja Capital, cirka 24 procent.
- Produktion av läkemedelssubstans (API) och läkemedelsprodukt (DP) att användas i den fortsatta kliniska utvecklingen, samt sammanställning av den regulatoriska dokumentationen som krävs för att uppnå godkännande att påbörja nästa kliniska studie med pirepemat, cirka 16 procent.
- Produktion av läkemedelssubstans (API), genomförande av de prekliniska regulatoriska studier som krävs för att uppnå regulatoriskt godkännande att påbörja kliniska Fas I studier samt produktion av läkemedelsprodukt (DP) för Fas I studier med IRL1117, cirka 16 procent.
- Finansiering av den kompetens som krävs för att stödja Bolagets affärsutveckling och den forskning och utveckling som krävs för att effektivt driva Bolagets läkemedelskandidater till nästa milstolpar samt fullfölja Bolagets åtaganden i samarbetet med MSRD/Otsuka i utvecklingen av IRL757, cirka 44 procent. Vid full teckning ger det Bolaget förutsättningar att ha finansiell uthållighet till det sista kvartalet 2026.

Tecknings- och garantiåtaganden

IRLAB har erhållit teckningsåtaganden i Företrädesemissionen från befintliga aktieägare i Bolaget, inklusive styrelseledamöter och ledande befattningshavare, om totalt cirka 44,3 MSEK, motsvarande cirka 32,6 procent av Företrädesemissionen, i enlighet med vad som framgår nedan. Därutöver har IRLAB ingått avtal om emissionsgarantier om totalt 71,4 MSEK, motsvarande cirka 52,4 procent av Företrädesemissionen. Genom tecknings- och garantiåtagandena är Företrädesemissionen säkerställd till cirka 85 procent.

För emissionsgarantierna utgår en garantiersättning, anpassad efter rådande marknadsläge, om tio (10) procent av det garanterade beloppet om garanterna väljer att erhålla ersättningen kontant eller tolv (12) procent av det garanterade beloppet om garanterna väljer att erhålla ersättningen i form av aktier i Bolaget. För det fall garanterna väljer att erhålla ersättning i form av aktier i Bolaget avser Styrelsen, med stöd av bemyndigandet från årsstämmman, att besluta om en riktad emission av stamaktier av serie A till garanterna med betalning genom kvittning. Teckningskursen i en sådan riktad emission kommer att motsvara teckningskursen i Företrädesemissionen. Ingen ersättning utgår för de lämnade teckningsåtagandena.

Varken tecknings- eller garantiåtagandena är säkerställda genom pantsättning, spärrmedel eller andra liknande arrangemang för att säkerställa att den likvid som omfattas av förbindelsen respektive åtagandet kommer att tillföras Bolaget.

Namn	Teckningsåtaganden		Garantiåtaganden		Totalt	
	Belopp (SEK)	Andel av Erbjudandet	Belopp (SEK)	Andel av Erbjudandet	Belopp (SEK)	Andel av Erbjudandet
FV Group AB	10 000 000	7,34 %	–	–	10 000 000	7,34 %
Fjärde AP-fonden	9 175 478	6,74 %	–	–	9 175 478	6,74 %
Potterfield Enterprises Ltd	*6 842 105	5,03 %	–	–	6 842 105	5,03 %
Quiq Holding AB	*5 263 158	3,87 %	–	–	5 263 158	3,87 %
Marinvest Holding AB	*4 000 000	2,94 %	–	–	4 000 000	2,94 %
Unionen	3 932 380	2,89 %	2 600 000	1,91 %	6 532 380	4,80 %
Baretten Invest AB	*2 263 158	1,66 %	–	–	2 263 158	1,66 %
Joakim Tedroff ¹	1 657 338	1,22 %	–	–	1 657 338	1,22 %
Kristina Torfgård ²	300 000	0,22 %	–	–	300 000	0,22 %
Nicholas Waters ³	200 000	0,15 %	–	–	200 000	0,15 %
Susanna Waters ⁴	150 000	0,11 %	–	–	150 000	0,11 %
Carola Lemne ⁵	125 000	0,09 %	–	–	125 000	0,09 %
Viktor Siewertz ⁶	100 000	0,07 %	–	–	100 000	0,07 %
Rein Piir ⁷	95 374	0,07 %	–	–	95 374	0,07 %
Clas Sonesson ⁸	75 000	0,06 %	–	–	75 000	0,06 %
Veronica Wallin ⁷	61 950	0,05 %	–	–	61 950	0,05 %
Gunnar Olsson ⁷	47 250	0,03 %	–	–	47 250	0,03 %
Fredrik Hansson	30 450	0,02 %	–	–	30 450	0,02 %
Peder Svensson ⁹	25 000	0,02 %	–	–	25 000	0,02 %
Fenja Capital I A/S	–	–	25 000 000	18,36 %	25 000 000	18,36 %
Schonfeld Global Master Fund L.P.	–	–	10 000 000	7,34 %	10 000 000	7,34 %
Arbona AB	–	–	7 000 000	5,14 %	7 000 000	5,14 %
NOWO Gloval Fund	–	–	6 500 000	4,77 %	6 500 000	4,77 %
Gerhard Dal	–	–	4 000 000	2,94 %	4 000 000	2,94 %
R&A Partners AB	–	–	3 500 000	2,57 %	3 500 000	2,57 %
Shaps Capital AB	–	–	3 500 000	2,57 %	3 500 000	2,57 %
Nolsterby Invest AB	–	–	3 000 000	2,20 %	3 000 000	2,20 %
Martin Jonsson	–	–	2 000 000	1,47 %	2 000 000	1,47 %
Telus Equity Partners AB	–	–	1 300 000	0,95 %	1 300 000	0,95 %
Fredrik Isberg	–	–	1 000 000	0,73 %	1 000 000	0,73 %
Jacob Grapengiesser	–	–	1 000 000	0,73 %	1 000 000	0,73 %
Selandia Alpha Invest A/S	–	–	1 000 000	0,73 %	1 000 000	0,73 %
TOTALT	44 343 641	32,57 %	71 400 000	52,44 %	115 743 641	85,01 %

¹ CMO | ² Verkställande direktör | ³ Executive Vice President & Head of R&D | ⁴ Director of Biology & Biostatistics |

⁵ Styrelseordförande | ⁶ CFO | ⁷ Styrelseledamot | ⁸ CSO | ⁹ Director of Computational Chemistry & Biology och CIO |

* Teckningslikviden kommer erläggs genom kvittning mot utesländande lånefordringar gentemot Bolaget, vilket Styrelsen avser godkänna i samband med tilldelning.

VIII. RISKAFAKTORER

I följande avsnitt beskrivs de riskfaktorer och viktiga omständigheter som anses specifika och väsentliga för IRLAB:s verksamhet och framtida utveckling. Bedömningen av väsentligheten av varje riskfaktor är baserad på sannolikheten för dess förekomst och den förväntade omfattningen av deras negativa effekter. De riskfaktorer som anges nedan är inte rangordnade eller presenterade i någon särskild ordning av betydelse och baseras på tillgänglig information och uppskattnings gjorda per dagen för Informationsdokumentet.

Läkemedelskandidaternas effekt, säkerhet och tolerabilitet

Per dagen för Informationsdokumentet har IRLAB fem läkemedelskandidater. Samtliga läkemedelskandidater kräver fortsatt forskning och utveckling. Det finns en risk att utvecklingen av ett eller flera av Bolagets läkemedelskandidater försenas eller att kostnaderna blir högre än vad Bolaget räknat med, vilket skulle kunna påverka Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat negativt. Resultat från tidigare prekliniska och kliniska studier överensstämmer inte alltid med resultat i mer omfattande studier. Dåliga eller otydliga resultat från en klinisk studie kan exempelvis leda till krav på att ytterligare studier genomförs, eller att läkemedelskandidaten bedöms ha otillräcklig effekt för att projektet ska kunna fortsätta drivas. Det finns därför en risk att de pågående och kommande studier av IRLAB:s läkemedelskandidater kan komma att indikera att eller flera av dessa kandidater inte

har tillräcklig säkerhet och/eller effekter för att kunna avancera till senare kliniska faser och/eller erforderliga myndighetsgodkännanden som krävs för kommersialisering.

Utveckling av läkemedel är även förknippat med risker att läkemedelskandidaten inte uppnår acceptabel säkerhets-, tolerabilitets- och/eller biverkningsprofil. Det finns en risk att IRLAB:s läkemedelskandidater under utveckling visar sig ha en säkerhets-, tolerabilitets- och/eller biverkningsprofil som påverkar projektet negativt eller är så allvarlig att projektet inte kan drivas vidare. Det finns en risk att IRLAB:s projekt inte kan visas ha den effekt tidigare studier indikerat vilket kan påverka projekten negativt eller är så allvarligt att projektet inte kan drivas vidare. Det finns vidare en risk att de läkemedelskandidater som IRLAB utvecklar, samt potentiella framtida läkemedelskandidater, inte når den framgång som Bolaget förväntar sig.

Storskalig produktion av läkemedelskandidaterna

Utveckling av storskalig produktion av ett läkemedel är generellt en komplicerad process med höga krav på reproducerabarhet, robusthet och kvalitet. Bolaget utvecklar och förbättrar kontinuerligt tillverkningsmetoder i nära samarbete med partners som har den erforderliga kompetensen inom storskalig tillverkning av läkemedel. Det finns en risk att de parter Bolaget samarbetar med väljer att avsluta samarbetet, vilket skulle kunna påverka Bolagets möjlighet att utveckla storskalig produktion negativt. Det finns en risk att en storskalig produktionsmetod blir orimligt kostsam om till exempel erforderliga startmaterial och/eller kemiska reagens är för dyra i kombination med att de kemiska utbytena är för låga, vilket skulle innebära att Bolaget inte har möjlighet att utveckla en storskalig produktionsmetod som blir tillräckligt effektiv för att projektet ska kunna drivas vidare. Det finns även risk att en storskalig produktionsmetod ger oacceptabel kvalitet eller effektivitet, vilket kan leda till ökade kostnader, förseningar eller i värsta fall nedläggning av projekt.

Myndighetsgodkännanden för tillverkning, marknadsföring och försäljning av läkemedel

För att få genomföra kliniska studier, tillverka, marknadsföra och sälja läkemedel krävs godkännanden från eller registreringar hos relevanta myndigheter för varje geografisk marknad där IRLAB har för avsikt att tillverka, marknadsföra och sälja respektive läkemedel. Myndigheternas bedömningar kan komma att avvika från Bolagets och myndigheterna kan även inbördes göra olika bedömningar när det gäller exempelvis tolkningen av data från slutförda studier och behovet av ytterligare studier. De regler och tolkningar som för närvarande gäller för att läkemedel ska godkännas kan komma att ändras i framtiden, vilket kan komma att påverka tidsramarna eller IRLAB:s möjligheter att erhålla nödvändiga myndighetsgodkännanden.

Det finns en risk att Bolagets projekt inte erhåller de myndighetsgodkännanden som krävs för att projektet ska kunna drivas vidare eller att ytterligare studier krävs för att uppnå de krav som myndigheterna ställer. För det fall Bolaget inte kan erhålla erforderliga myndighetsgodkännanden för respektive läkemedelskandidat innebär det att Bolaget inte kommer kunna kommersialisera läkemedelskandidaterna. Vidare kan tidsutdräkten för projektets slutförande öka vilket påverkar Bolagets verksamhet negativt.

Produktansvar och försäkring

Patienter och friska studiedeltagare som deltar i kliniska studier med Bolagets läkemedelskandidater kan drabbas av biverkningar vilket kan leda till att skadestårds- eller andra krav, inklusive krav grundade på produktansvar, riktas mot Bolaget. Detta kan också ske efter godkännande och lansering av ett godkänt läkemedel. Det finns en risk att eventuella krav kan komma att överstiga Bolagets försäkrade belopp. Det finns också en risk att Bolaget i framtiden inte kan erhålla eller upprätthålla ett erforderligt försäkringsskydd till rimliga villkor, inklusive kostnad. Kraftigt ökade försäkringspremier skulle påverka Bolagets resultat negativt och om eventuella krav överstiger Bolagets försäkrade belopp kommer både resultat och Bolagets finansiella ställning påverkas negativt och skulle, om kraven väsentligen överstiger det försäkrade beloppet, kunna medföra att Bolaget inte kan fortsätta sin verksamhet och i värsta fall behöver likvideras eller gå i konkurs.

Partneravtal

Bolagets affärsmodell bygger i stor utsträckning på att kunna ingå partneravtal i form av licens- eller samarbetsavtal avseende återstående utveckling, dokumentationsarbete och kommersialisering av sina läkemedelskandidater. Intäkter från partneravtal kan bestå av betalningar vid undertecknande av avtal, milstolpebetalningar och/eller royalties. Vidare kan Bolaget också vara berättigat till kompenstation för kostnader under olika stadier av samarbetet. Alla intäkter är beroende av att läkemedelskandidaten i fråga utvecklas och dokumenteras framgångsrikt för att nå överenskomna milstolpar samt, för att erhålla royalties, att läkemedelskandidaten lanseras och säljs på marknaden. Storleken på framtida intäkter är osäker och kan variera väsentligt av olika anledningar, såsom resultat från kliniska studier, marknadsgodkännande, prissättning av produkterna och marknadsföringsåtgärder. Det finns en risk att förväntade intäkter minskar eller uteblir helt för Bolaget beroende på att partneravtal inte kan uppnås eller om partners inte lyckas föra en läkemedelskandidat till marknaden eller ejest inte lyckas uppfylla sina åtaganden. Det finns även en risk att Bolaget inte lyckas ingå licens- eller samarbetsavtal avseende Bolagets läkemedelskandidater eller att avtal inte kan ingås på villkor som är godtagbara för Bolaget.

Affärshemligheter, patent och immateriella rättigheter

IRLAB är beroende av att skydda företags- och affärshemligheter, inklusive information relaterad till innovationer för vilka patentansökningar ännu inte lämnats in, samt Bolagets immateriella rättigheter. Bolagets immateriella rättigheter skyddas främst genom patent och patentansökningar och Bolaget arbetar aktivt med att utveckla och förbättra sina produkter och processer. Där så är möjligt avser Bolaget att ansöka om patent för de uppfinningar som Bolaget lyckas utveckla inom ramen för detta arbete. Det finns en risk att Bolagets patentansökningar inte beviljas eller att beviljade patent inte ger ett tillräckligt skydd. För det fall Bolaget inte beviljas patent eller om patent förklaras ogiltiga kan förutsättningarna för att sälja Bolagets produkter minska avsevärt vilket skulle kunna leda till minskade intäkter samt därmed påverka Bolagets verksamhet och resultat negativt.

Bolaget har även företags- och affärshemligheter samt annan känslig information, vilka inte kan skyddas genom patent eller liknande skydd. Det finns en risk att Bolaget inte lyckas på ett erforderligt sätt skydda dessa hemligheter och information. Därtill finns det en risk Bolagets konkurrenter lyckas ta del av Bolagets företags- och affärshemligheter och använder detta på ett sätt som har negativ inverkan på Bolaget. Det finns därtöver en risk att tredje part avsiktligt eller oavsiktligt gör intrång i Bolagets patent, varumärken och andra immateriella rättigheter. Risken finns också att Bolaget oavsiktligt gör intrång i tredje parts patent eller andra immateriella rättigheter, eller felaktigt påstås göra detta, vilket kan medföra legala kostnader och skadeståndsskyldighet. För det fall Bolaget inte lyckas försvara sina rättigheter finns det en risk att konkurrenter och andra parter fritt utnyttjas Bolagets patent och immateriella rättigheter. Det finns även en risk att Bolaget inte lyckas på ett framgångsrikt sätt försvara sig för det fall det skulle påstås att bolaget gör intrång i tredje parts patent eller andra immateriella rättigheter.

Beroende av nyckelpersoner och personal

IRLAB är beroende av sina kvalificerade och erfarna anställda och konsulter, särskilt Bolagets ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner. För det fall personal och särskilt nyckelpersoner väljer att avsluta sin anställning hos Bolaget, eller lämnar Bolaget av andra skäl, finns det en risk att Bolaget inte lyckas ersätta sådana individer på ett tidseffektivt sätt. Om Bolaget skulle förlora någon av sina nyckelpersoner skulle det kunna ha en negativ effekt på Bolagets pågående projekt som skulle kunna leda till exempelvis förseningar i produktutveckling. Förlust av vissa nyckelpersoner skulle även kunna medföra en försämrad förmåga för Bolaget att ta fram nya läkemedelskandidater. Bolaget är även beroende av sin förmåga att rekrytera högt kvalificerad personal och det finns en risk att Bolaget inte alltid kommer lyckas rekrytera eller hitta kvalificerad personal. För det fall Bolaget inte lyckas rekrytera kvalificerad personal kan det påverka Bolagets nuvarande och framtida projekt negativt.

Beroende av olika tillverkare och leverantörer

Bolaget är ett forsknings- och utvecklingsbolag med en begränsad egen organisation och är därför i hög grad beroende av samarbeten med olika leverantörer. Bolaget anlitar externa tillverkare (*Contract Manufacturing Organizations, CMO*) och leverantörer som kontraktsforskningsföretag (*Contract Research Organizations, CRO*) för alla sina nödvändiga råvaror, aktiva farmaceutiska substanser, färdiga produkter för prekliniska och kliniska studier, genomförandet av prekliniska och kliniska studier, samt andra processer i utvecklingsarbetet. Bolaget har

inga långtidsavtal med någon av dessa tillverkare eller leverantörer och det finns en risk nuvarande avtalspartner kan komma att säga upp avtalet med Bolaget, vilket skulle kunna försena Bolagets utvecklingsprojekt och påverka Bolagets verksamhet negativt. Byte av tillverkare eller leverantörer kan vara både kostsamt och tidskrävande och kvalitet, kvantitet och villkor kan avvika från ursprungliga tillverkares eller leverantörers. Det finns vidare en risk att Bolaget inte lyckas ingå nya avtal på för Bolaget godtagbara villkor eller i värsta fall inte alls. Det finns även en risk att nuvarande eller framtidiga tillverkare och leverantörer inte levererar enligt ingångna avtal, till exempel att patientrekrytering är längsammare än förväntat, planerat och avtalat, vilket skulle kunna leda till förseningar och ökade kostnader som påverkar hela utvecklingsprojekten.

Konkurrens

Det pågår utveckling av ett antal läkemedelskandidater som syftar till att behandla samma eller liknande symptom som IRLAB:s läkemedelskandidater. Vissa av dessa konkurrenter har större ekonomiska resurser än IRLAB, vilket kan innebära att de kan lägga större resurser på forskningen och utvecklingen av sina läkemedelskandidater än vad Bolaget kan samta att de inte behöver lägga ner tid på att ingå partneravtal. Det finns en risk att konkurrerande läkemedelskandidater kan komma att godkännas som läkemedel innan IRLAB:s läkemedelskandidater eller att konkurrenternas läkemedel har fördelar avseende till exempel effekt och/eller biverkningsprofil jämfört med Bolagets läkemedelskandidater. IRLAB:s läkemedel kan i sådana fall få svårare att ta marknadsandelar. Om Bolaget ingått ett partneravtal finns en risk att Bolagets partner avbryter utvecklingen eller väljer att inte lansera läkemedlet på marknaden. Detta skulle minska Bolagets framtidiga potentiella intäkter samt påverka Bolagets finansiella ställning och resultat negativt.

Framtida finansiering

Bolaget är inte lönsamt och har ådragit sig förluster varje år sedan dess bildande. Bolaget har investerat större delen av sina finansiella resurser i forskning och utveckling. Hittills har Bolaget främst finansierat sin verksamhet genom emissioner av aktier samt delvis av milstolpebetalningar. Finansieringen av Bolagets fortsatta verksamhet, framför allt avseende utvecklingen av Bolagets prekliniska och kliniska läkemedelsprojekt, är beroende av Bolagets möjlighet att generera intäkter genom exempelvis partneravtal eller genomföra nyemissioner. Tillgången till samt villkoren för ytterligare finansiering kan påverkas av flera faktorer som ligger såväl inom som utanför Bolagets kontroll. Det finns en risk att intäkter inte genereras och att nyemissioner inte är möjliga att genomföra när behov uppstår eller att de inte kan genomföras på för Bolaget acceptabla villkor. För det fall ytterligare kapital inte finns tillgängligt när det behövs och inte heller går att anskaffa kan det leda till Bolaget behöver genomföra omstruktureringar, pausa pågående projektet eller i värsta fall gå i likvidation eller konkurs.

Valutafluktuationer

Bolagets redovisnings- och funktionella valuta är SEK. IRLAB verkar såväl nationellt som internationellt, vilket innebär att Bolaget är exponerat för fluktuationer i olika valutor och framför allt GBP, USD och EUR. Vidare kommer en större del av IRLAB:s rörelsekostnader att denomineras främst i utländska valutor under de närmaste åren. Till följd av detta är Bolaget föremål för växelkursrisker i förhållande till betalningsflöden mellan Sverige och utlandet.

Risk för utebliven vinstdelning

IRLAB har inte antagit någon utdelningspolicy samt har historiskt sett inte lämnat någon utdelning. Någon vinstdelning är inte heller planerad för de kommande åren, eventuella vinstdelningar planeras att återinvesteras i Bolagets verksamhet. Bolagets möjlighet att i framtiden göra vinstdelningar är beroende av ett antal faktorer, bland annat Bolagets framtidiga intäkter och finansiella ställning. Det finns en risk att Bolaget kan komma att sakna tillräckligt med utdelningsbara medel och att Bolagets aktieägare inte beslutar om vinstdelningar. Det är inte heller säkert att Styrelsen, även för det fall Bolaget uppnår stabil lönsamhet, föreslår att bolagsstämma i Bolaget beslutar om vinstdelning till aktieägarna. För det fall ingen vinstdelning sker är investeras eventuella avkastning av aktierna i Bolaget beroende av framtida utveckling av marknadsvärdet på Bolagets aktie.

IX. VÄRDEPAPPERENS KÄNNETECKEN

Aktierna i IRLAB har emitterats i enlighet med aktiebolagslagen (2005:551) och de rättigheter som är förenade med aktier som är emitterade av Bolaget, inklusive de rättigheter som följer av bolagsordningen, kan endast ändras i enlighet med de förfaranden som anges i nämnda lag. IRLAB:s aktier utgörs av två aktieslag, stamaktier av serie A och stamaktier av serie B. Aktierna är denominerade i SEK. Varje aktie i Bolaget, oaktat aktieserie, medför en (1) röst på bolagsstämma. Samtliga emitterade aktier är fullt inbetalda och fritt överlätbara.

Bolagets stamaktier av serie A handlas på Nasdaq Stockholm i Stockholm under korthamnet (ticker) IRLAB A och har ISIN-kod SE0012675361. ISIN-koden för de teckningsrätter för stamaktier av serie A som ges ut i samband med Företrädesemissionen är SE0025400161. ISIN-koden för BTA A (definierat nedan) är SE0025400179.

X. UTSPÄDNING OCH AKTIEINNEHAV EFTER FÖRETRÄDESEMISSIONEN

Företrädesemissionen avser nyemission av högst 38 901 304 stamaktier av serie A i Bolaget. Under förutsättning att Företrädesemissionen fulltecknas kommer det totala antalet aktier i Bolaget att öka med 38 901 304, vilket resulterar i att det totala antalet utestående aktier i Bolaget ökar från 51 868 406 till 90 769 710 aktier, varav 90 769 710 stamaktier av serie A och 79 776 stamaktier av serie B. Aktiekapitalet kommer för det fall Företrädesemissionen fulltecknas att öka med 778 026,08 SEK, från 1 037 368,12 SEK till 1 815 394,20 SEK. Aktieägare som väljer att inte delta i Företrädesemissionen kommer genom Företrädesemissionen få sin ägarandel och röstandel utspädd med upp till cirka 42,86 procent (baserat på det totala antalet utestående aktier och röster i Bolaget efter genomförande av Företrädesemissionen). Dessa aktieägare har dock möjlighet att kompensera sig ekonomiskt för utspädningseffekten genom att sälja sina erhållna teckningsrätter.

För det fall samtliga parter som lämnat garantiåtaganden väljer att erhålla ersättning i form av stamaktier av serie A i Bolaget, kan antalet aktier i Bolaget öka med ytterligare högst 2 447 994 och aktiekapitalet öka med ytterligare högst 48 959,88 SEK. Det medför en ytterligare utspädning om cirka 4,51 procent (baserat på totala antalet utestående aktier och röster i Bolaget efter genomförandet av Företrädesemissionen, vid full teckning, och kvittringsemision till garanterna).

XI. VILLKOR OCH ANVISNINGAR

Viktiga datum

Händelse	Datum
Avstämningsdag i Företrädesemissionen	1 juli 2025
Handel med teckningsrätter på Nasdaq Stockholm	3 juli 2025 – 14 juli 2025
Teckningsperiod	3 juli 2025 – 17 juli 2025
Handel i betald tecknad aktie (BTA) på Nasdaq Stockholm	3 juli 2025 – vecka 31, 2025
Beräknad dag för offentliggörande av utfall i Företrädesemissionen	21 juli 2025

Företrädesrätt till teckning

Den som på avstämningsdagen den 1 juli 2025 var införd som aktieägare enligt den av Euroclear Sweden AB ("Euroclear") för Bolagets räkning förliga aktieboken äger företrädesrätt att teckna nya stamaktier av serie A i förhållande till sitt befintliga aktieinnehav i Bolaget på avstämningsdagen. Innehav av en (1) aktie per avstämningsdagen, oaktat aktieserie, berättigar innehavaren till en (1) teckningsrätt, varvid fyra (4) teckningsrätter berättigar till teckning av tre (3) nya stamaktier av serie A. Därutöver erbjuds möjlighet för investerare att anmäla sig för teckning av stamaktier av serie A utan stöd av teckningsrätter.

Teckningsperiod

Teckning av stamaktier av serie A med stöd av teckningsrätter ska ske genom samtidig kontant betalning under tiden från och med den 3 juli 2025 till och med den 17 juli 2025. Under denna period kan också anmälan om teckning av stamaktier av serie A göras utan stöd av teckningsrätter. Styrelsen förbehåller sig rätten att förlänga teckningsperioden vilket, om det blir aktuellt, kommer att offentliggöras av Bolaget via pressmeddelande senast den sista dagen av teckningsperioden, det vill säga den 17 juli 2025. Pressmeddelandet kommer att finnas tillgängligt på Bolagets hemsida, www.irlab.se.

Teckningskurs

Teckningskursen är 3,50 SEK per stamaktie av serie A. Courtage utgår ej.

Handel med teckningsrätter (TR)

Handel med teckningsrätter äger rum på Nasdaq Stockholm under perioden från och med 3 juli 2025 till och med den 14 juli 2025. Teckningsrätter som förvärvas under ovan nämnda handelsperiod ger, under teckningstiden, samma rätt att teckna nya stamaktier av serie A som de teckningsrätter aktieägare erhåller baserat på sina innehav i Bolaget på avstämningssdagen. Banker och värdepappersinstitut med erforderliga tillstånd står till tjänst vid förmedling av köp och försäljning av teckningsrätter.

Ej utnyttjade teckningsrätter

Outnyttjade teckningsrätter kommer att avregistreras från respektive aktieägares VP-konto utan avisering från Euroclear. För att förhindra förlust av värdet på teckningsrätterna måste de antingen utnyttjas för teckning av stamaktier av serie A senast den 17 juli 2025 eller säljas senast den 14 juli 2025. Observera att förfarandet vid ej utnyttjade teckningsrätter kan variera beroende på förvaltaren och i vissa fall sker automatisk försäljning av teckningsrätter i det fall förvaltaren inte kontaktas i god tid före teckningsperiodens slut. För mer information om respektive förvaltares behandling av ej utnyttjade teckningsrätter bör förvaltaren kontaktas direkt.

Teckning med stöd av företrädesrätt

Direktregistrerade aktieägare, innehav på VP-konto

De aktieägare eller företrädare för aktieägare som på avstämningssdagen är registrerade i den av Euroclear för Bolagets räkning förliga aktieboken, erhåller förtryckt emissionsredovisning med vidhängande bankgiroavi, särskild anmälningssedel samt anmälningssedel för teckning utan stöd av teckningsrätter. VP-avi avseende registrering av teckningsrätter på VP-konto skickas inte ut. Den som är upptagen i den i anslutning till aktieboken förliga förteckningen över panthavare och förmyndare erhåller inte emissionsredovisning utan meddelas separat.

Teckning ska ske genom betalning till angivet bankgiro senast den 17 juli 2025 i enlighet med något av följande två alternativ.

Förtryckt bankgiroavi, Emissionsredovisning

Används om samtliga erhållna teckningsrätter ska utnyttjas. Teckning sker genom inbetalning av den förtryckta bankgiroavin. Observera att ingen ytterligare åtgärd krävs för teckning och att teckningen är bindande.

Särskild anmälningssedel

Används om ett annat antal teckningsrätter än vad som framgår av den förtryckta emissionsredovisningen ska utnyttjas, till exempel om teckningsrätter har köpts eller sålts. Teckning sker när både den särskilda anmälningssedeln samt inbetalning inkommitt till Eminova Fondkommission AB ("Eminova"). Referens vid inbetalning är anmälningssedelns nummer. Ofullständig eller felaktigt ifylld anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende. Anmälningssedeln kan skickas med vanlig post (EJ REK), via mail eller fax. Observera att teckningen är bindande. Särskild anmälningssedel kan erhållas från Eminova, tfn 08-684 211 00, fax 08-684 211 29, email info@eminova.se.

Förvaltarregisterade aktieägare, innehav på depå

Aktieägare vars innehav av aktier i Bolaget är förvaltarregisterade hos bank eller annan förvaltare erhåller ingen emissionsredovisning. Teckning och betalning ska istället ske enligt instruktioner från förvaltaren.

Teckning utan stöd av företrädesrätt

Anmälan om teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter ska göras på anmälningssedeln benämnd "Teckning utan stöd av teckningsrätter" som finns att ladda ned från www.eminova.se. Om fler än en anmälningssedel insänds kommer endast den först erhållna att beaktas. Någon inbetalning ska ej göras i samband med anmälan. Observera att anmälan är bindande. ("Viktig information om ISK, IPS och kapitalförsäkring" under "Övrigt".) Om anmälan avser teckning till ett belopp om 15 000 EUR eller mer, ska en ifylld KYC samt en vidimerad kopia på giltig legitimation

medfölja anmälningssedeln. Gäller anmälan en juridisk person ska utöver KYC och legitimation även ett giltigt registreringsbevis (ej äldre än tre månader) som visar behöriga firmatecknare medfölja anmälningssedeln.

Aktieägare bosatta i utlandet

Teckningsberättigade direktregistrerade aktieägare som inte är bosatta i Sverige och som inte kan använda den förtryckta bankgiroavin (emissionsredovisningen) kan betala i svenska kronor via SWIFT (BIC/SWIFT: SWEDSESS, IBAN: SE25 8000 0890 1188 4765 7049). Teckning sker när både den särskilda anmälningssedeln samt inbetalning inkommit till Eminova. Anmälningssedeln ska skickas till Eminova Fondkommission AB, Biblioteksgatan 3, 3 tr, 111 46 Stockholm, Sverige. Aktieägare bosatta i annat land där deltagande i nyemissionen helt eller delvis är föremål för legala restriktioner äger ej rätt att delta i nyemissionen (exempelvis Australien, Belarus Hong Kong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Singapore, Sydafrika, USA, Schweiz, Syd Korea, Ryssland). Dessa aktieägare kommer inte att erhålla teckningsrätter, emissionsredovisning eller någon annan information om nyemissionen. Eminova förbehåller sig rätten att neka tecknare bosatta i länder där Eminova inte bedriver verksamhet.

Tilldelning av aktier tecknade utan stöd av teckningsrätter

För det fall inte samtliga stamaktier av serie A tecknas med stöd av teckningsrätter, ska Styrelsen, inom ramen för Företrädesemissionens högsta belopp, besluta om tilldelning av aktier utan stöd av teckningsrätter. Tilldelning av stamaktier av serie A som inte tecknats med stöd av teckningsrätter ska i sådant fall ske: (i) i första hand till tecknare som tecknat aktier med stöd av teckningsrätter, oavsett om de var aktieägare på avstämningsdagen eller inte, och, vid överteckning, pro rata i förhållande till det antal teckningsrätter som var och en utnyttjat för teckning av aktier och, i den mån detta inte kan ske, genom lottning, (ii) i andra hand till övriga som anmält intresse av att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter och, vid överteckning, pro rata i förhållande till det antal aktier sådana personer anmält för teckning, och i den mån detta inte kan ske, genom lottning, samt (iii) i sista hand till garanter i Företrädesemissionen i enlighet med ingångna garantiavtal.

Besked om tilldelning vid teckning utan företrädesrätt

Besked om tilldelning av aktier lämnas genom översändande av en avräkningsnota. Betalning ska erläggas till bankgiro enligt instruktion på avräkningsnotan och dras aldrig från angivet VP-konto eller depå. Erläggas inte betalning i rätt tid kan aktierna komma att överlätas till annan. Skulle försäljningspriset vid sådan överlätelse komma att understiga priset enligt Erbjudandet, kan den som ursprungligen erhållit tilldelning av dessa aktier komma att få svara för hela eller delar av mellanskillnaden. Inget meddelande skickas ut till de som ej erhållit tilldelning.

Betalda tecknade stamaktier av serie A ("BTA A")

Teckning genom betalning registreras hos Euroclear så snart detta kan ske, vilket normalt innebär några bankdagar efter betalning. Därefter erhåller tecknaren en VP-avi med bekräftelse på att inbokning av BTA A skett på VP-kontot. Tecknade stamaktier av serie A benämns BTA A till dess att nyemissionen blivit registrerad hos Bolagsverket. Handel med BTA A äger rum på Nasdaq Stockholm från och med den 3 juli 2025 fram till dess att emissionen registrerats hos Bolagsverket och omvandlingen från BTA A till stamaktier av serie A sker. Sista dag för handel kommer att kommuniceras ut genom ett marknadsmeddelande. Ingen särskild avisering skickas ut från Euroclear i samband med omvandlingen.

Offentliggörande av utfallet i Företrädesemissionen

Offentliggörande av utfallet i emissionen kommer att ske genom ett pressmeddelande från Bolaget så snart detta är möjligt efter teckningstidens utgång, vilket beräknas ske omkring den 21 juli 2025. Offentliggörande kommer att ske genom pressmeddelande och finnas tillgängligt på Bolagets hemsida, www.irlab.se.

Övrigt

Teckning av aktier med eller utan teckningsrätter är oåterkallelig och tecknaren kan inte upphäva sin teckning.

Angående teckning till ISK, IPS eller kapitalförsäkring

I det fall depån eller VP-kontot är kopplat till en kapitalförsäkring, är en IPS eller ISK (investeringssparkonto) gäller särskilda regler vid nyteckning av värdepapper. Tecknaren måste kontakta sin bank/förvaltare och följa dennes instruktioner för hur teckningen/betalningen ska gå till. I det fall teckningen inte sker på ett korrekt sätt kommer leverans av tilldelade värdepapper inte att kunna ske till dessa depåtyper. Teckningen är bindande och insänd anmälningssedel kan inte återkallas. Det är tecknarens ansvar att se till att teckningen sker på sådant sätt att leverans kan ske till angiven depå.

Angående leverans av tecknade stamaktier av serie A

Felaktiga eller ofullständiga uppgifter i anmälningssedeln, registreringshandläggning vid Bolagsverket, sena inbetalningar från investerare, rutiner hos förvaltande bank eller depåinstitut eller andra för Eminova icke påverkbara faktorer, kan fördröja leverans av aktier till investerarens VP-konto eller depå. Eminova avsäger sig allt ansvar för förluster eller andra konsekvenser som kan drabba en investerare till följd av tidpunkten för leverans av aktier.

Villkor för hantering av felaktig, oidentifierbar eller för sent inkommen betalning – tecknare/investerare

I det fall kunden betalar in ett för högt och därmed felaktigt belopp eller betalar in för sent, kommer Eminova inte att återbeta belopp understigande 10 kronor. Kunden förlorar, genom sin felaktiga inbetalning, sin rätt att göra anspråk på beloppet. För belopp på 10 kronor eller mer kan kunden kontakta Eminova för att få överskjutande belopp återfört till det konto betalningen kommit från. Inbetalaren behöver lämna underlag som visar inbetalat belopp, till vilket konto betalningen gjordes, när och från vilket konto betalningen gjordes samt vem som äger kontot. Eminova kommer inte att betala ut beloppet till något annat konto. Anspråksrätten för belopp 10-100 kronor kvarstår i ett års tid från inbetalningens datum. Anspråksrätten för belopp överstigande 100 kronor kvarstår i tio år från inbetalningens datum. Efter det att anspråksrätten förfallit avregistreras beloppet från kunden.

I det fall inbetalningen inte går att identifiera och koppla till en kund kommer beloppet att registreras under "okända ägare". Det åligger inbetalaren att kontakta Eminova för att göra anspråk på beloppet. Samma villkor, beloppsgränser och anspråksrätt gäller som i stycket ovan. Eminova kommer inte, på eget initiativ, kontakta kunder eller andra som betalat in ett felaktigt belopp, ett belopp som inte går att identifiera eller betalat in för sent, för att återbeta överskjutande belopp. Detta ansvar åligger inbetalaren. Kontakt sker via mail: info@eminova.se med ref. INBETALNING.

Rätt till utdelning

De nya stamaktierna av serie A medför rätt till utdelning första gången på den första avstämningsdag för utdelning som infaller närmast efter det att de nya stamaktierna av serie A har registrerats vid Bolagsverket och aktierna har förts in i aktieboken hos Euroclear. De nya stamaktierna av serie A har samma rätt till utdelning som de befintliga aktierna.

XII. UPPTAGANDE TILL HANDEL

Bolagets stamaktier av serie A är upptagna till handel på Nasdaq Stockholm i Stockholm, Sverige och de värdepapper som erbjuds i Företrädesemissionen är av samma slag som de värdepapper som redan är upptagna till handel på Nasdaq Stockholm. Bolagets stamaktier av serie A handlas under kortnamnet (ticker) IRLAB A och har ISIN-kod SE0012675361. Handel i stamaktierna av serie A som emitteras inom ramen för Företrädesemissionen beräknas inledas omkring vecka 31, 2025 förutsatt att registrering har skett hos Bolagsverket.