



INBJUDAN TILL ATT TECKNA UNITS I SCANDION ONCOLOGY A/S

Scandion Oncology är nu redo att starta två kliniska fas II studier: en i metastatisk läkemedelsresistent kolorektal cancer och en i metastatisk läkemedelsresistent bröstcancer. Genom att initiera två kliniska fas II-studier parallellt kommer bolaget att öka möjligheten att adressera två marknader och öka det kommersiella värdet för SCO-101, vilket potentiellt kan skapa aktieägarvärde för Scandion Oncologys ägare redan 2020 och 2021.



INVESTMENT HIGHLIGHTS

- **Scandion Oncology är ett klinisk fas II bioteknikbolag med fokus på nya och innovativa läkemedel och biomarkörer för att bekämpa resistens mot cancerläkemedel.** Scandion Oncology har tre läkemedelskandidater i sin portfölj. Den mest avancerade läkemedelskandidaten är SCO-101, som är klar för kliniska fas II-studier.
- **Stor marknad och inga konkurrenter:** Varje år avlider cirka 8 miljoner människor av cancer. I de flesta av dessa dödsfall, är läkemedelsmotstånd huvudorsaken. Detta betyder att det inte bara finns ett mycket högt medicinskt behov av att bekämpa cancerläkemedelsresistens men också att marknaden för sådana läkemedel kan vara betydande. Den nuvarande globala marknaden för SCO-101 i just metastatisk bröst- och kolorektal-cancer beräknas överstiga 4 miljarder euro i årlig försäljning. Det finns för närvarande inga läkemedel på marknaden som kan vända/upphäva cancerläkemedelsresistens.
- **Scandion Oncologys ”First in Class” produkt - SCO-101 - hämmar viktiga motståndsmekanismer för cancer-celler** för att göra standardcancerläkemedlen effektiva igen i läkemedelsresistenta cancerceller.
- **Läkemedelskandidaten SCO-101 har framgångsrikt studerats i fyra fas I-studier** med totalt 92 friska individer som visade att SCO-101 har en bra säkerhetsprofil med mycket begränsad toxicitet vid den förväntade terapeutiska dosen.
- **Utökad målsättning att genomföra två kliniska fas II-studier:** Scandion Oncology’s strategi är att genomföra två kliniska fas II-studier, en i metastatisk läkemedelsresistent kolorektal cancer och en i metastatisk läkemedelsresistent bröstcancer. Genom att initiera två kliniska fas II-studier parallellt, kommer bolaget att öka möjligheten att adressera två marknader och öka det kommersiella värdet för SCO-101.
- **Robust läkemedelsportfölj:** Scandion Oncology ledande produkt SCO-101 förväntas nyttjas i kombination med läkemedel som taxaner, topoisomeras I-hämmare och anti-estrogen. Förutom SCO-101 utvecklar bolaget även SCO-201 och SCO-301, som förväntas användas som tillägg till andra cancerläkemedel i behandlingen av läkemedelsresistenta cancersjukdomar. Scandion Oncology förväntar sig att bolagets nuvarande portfölj av läkemedelskandidater kommer att täcka mer än 50% av alla cancerläkemedel som används i dagsläget.
- **Positiva prekliniska resultat inom antibiotikaresistens:** Scandion Oncology upptäckte nyligen att ett antal av bolagets föreningar kan övervinna antibiotikaresistens i bakteriella infektioner genom en annan verkningsmekanism än den som är relaterad till reversering av motstånd till cancerläkemedel.
- **Scandion Oncology har en stark patentportfölj:** Scandion Oncology har utfärdat och erhållit patent för SCO-101, SCO-201 och antibiotikaresistenskandidaten SOM-001.

”Scandion Oncology grundades för att bekämpa en av de viktigaste problemen inom modern onkologi, behandling av cancer som har utvecklat motstånd mot kemoterapi.”

Nils Brünner- CEO Scandion Oncology
MD, DMSc

MÅLSÄTTNINGAR

2019

- Färdigställa produktion och formulering för SCO-101.
- Initiera första delen av klinisk fas II-studie med SCO-101 i 12 metastaserande- och läkemedelsresistenta kolorektalcancerpatienter i kombination med de två cancerläkemedlen Irinotecan och 5-Fluorouracil.
- Inleda arbete för att utföra ytterligare prekliniska studier på verkningsmekanismen i SCO-101.
- Fortsätta den prekliniska utvecklingen av SCO-201, SCO-301 och analogerna.
- Färdigställa affärsplan för antibiotikaresistens-projektet.
- Initiera antibiotikastudier på djur (SOM-001).
- Ansöka om forskningsbidrag från EU.

2020

- Utföra första delen av den kliniska fas II-studien med SCO-101 hos patienter med metastatisk bröstcancer och paclitaxelresistent sjukdom.
- Genomföra prekliniska GLP djurförsök med SCO-201 för att finna eventuellt toxiska effekter i normal vävnad samt för att ta fram information om vilka cancertyper SCO-201 är mest effektivt mot.
- Ansöka om bidrag för att initiera en klinisk fas II-studie med SCO-301 hos läkemedelsresistenta cancerpatienter.
- Eftersträva kommersialisering av antibiotikaresistens-projektet SOM-001.
- Färdigställa rekryteringen för klinisk fas II-studie (Proof-of-Concept) i kolorektal cancer med SCO-101 i kombination med de två cancerläkemedlen, Irinotecan och 5-fluorouracil, under Q4 2020.

2021–2022

- Färdigställa klinisk fas II-studie i bröstcancer.
- Initiera tredje kliniska fas II-studien med SCO-101 hos antiestrogenresistenta bröstcancerpatienter.
- Scandion Oncologys mål är att eftersöka partnerskap med större bolag för de tre respektive produkterna (SCO-101, SCO-201 och SCO-301) och gemensamt ansöka om tillstånd från FDA och MDA. Därefter introducera produkterna på marknaden. För SCO-101 är målet att öka affärsutvecklingen inför partnerskap efter avslutad klinisk fas II-studie.

Indikation	Kandidat	Screening	Pre-klinisk utveckling	Fas I	Fas II run in	Fas III
Kolorektal cancer (Irinotecan)	SCO-101				Q4 2019 – Q4 2020	
Bröstcancer (Taxaner)	SCO-101				Q2 2020 – Q2 2021	
Bröstcancer (Fulvestrant)	SCO-101				2021 - 2022	
Solida tumörer Kolorektal cancer Bukspottskörtelcancer	SCO-201					
Lungcancer Äggstockscancer Andra solida tumörer	SCO-301					
SCO-101, SCO-201 och SCO-301-analoger	Analoger					
Antibiotikaresistens	SOM-001					

ERBJUDANDET I SAMMANDRAG

Teckningstid: 20 juni 2019 – 9 juli 2019

Avstämningsdag och teckningsrätter: Avstämningsdagen var den 14 juni 2019. Aktieägare i Scandion Oncology per avstämningsdagen har teckningsrätter i emissionen. Sista dag för handel med Scandion Oncologys aktie med rätt att erhålla uniträtter var den 12 juni 2019. Första dagen för handel med Scandion Oncologys aktie utan rätt att erhålla uniträtter var den 13 juni 2019. Varje aktie berättigar till en (1) uniträtt. Fem (5) uniträtter berättigar tecknaren att teckna för en (1) unit. En (1) unit består av tre (3) nya aktier och en (1) vederlagsfri teckningsoption av serie TO 1.

Pris: 12,30 SEK per unit, motsvarande 4,10 per aktie. Teckningsoptioner av serie TO 1 erhålls vederlagsfritt.

Värdering (pre-money): cirka 48,8 MSEK.

Emissionsvolym: Erbjudandet består av upp till 7 144 590 aktier och totalt upp till 2 381 530 teckningsoptioner av serie TO 1, motsvarande kontant betalning av respektive cirka 29,3 MSEK (för teckning av aktierna) och 12,4 MSEK (för teckning av aktier baserade på teckningsoptionerna). Vid fulltecknad emission och fullt utnyttjande av teckningsoptionerna tillförs Scandion Oncology totalt cirka 41,7 MSEK före emissionskostnader.

Tecknings- och garantiåtagande: Scandion Oncology har på förhand i skrift avtalat om teckningsförbindelser om cirka 18,9 MSEK och garantiåtagande om 7,2 MSEK (uppfifrån och ner). Totalt har bolaget avtalat om cirka 26,1 MSEK genom tecknings- och garantiåtagande, motsvarande cirka 89% av emissionen. Garantiåtagandena kommer att gälla uppfifrån och ner, vilket innebär att om emissionen blir tecknad till t.ex. 22,1 MSEK, kommer garantiåtagande aktiveras för de resterande 7,2 MSEK.

SUMMERING AV VEDERLAGSFIRA TECKNINGSOPTIONER

Nyttjandeperiod: 10 september 2020 – 1 oktober 2020.

Pris för nyttjande: varje teckningsoption berättigar tecknaren att teckna en (1) ny aktie i Scandion Oncology för 5,20 SEK per aktie.

Värdering (pre-money): cirka 99 MSEK.

Emissionsvolym: Om unitemissionen blir fulltecknad kommer totalt 2 381 530 teckningsoptioner av serie TO 1 att emitteras. Teckningsoptionerna kan tillföra bolaget totalt 12 282 956,00 SEK, om alla optioner nyttjas.

VD NILS BRÜNNER HAR ORDET

”Vi tror att Scandion Oncologys tillvägagångssätt skulle kunna hjälpa till att förbättra resultaten för tusentals cancerpatienter, vilket skapar stor affärspotential.”



Nils Brüner MD, DMSc
VD, Scandion Oncology A/S

Under min praktiserande tid som onkolog upptäckte jag tidigt det stora problemet som läkemedelsresistens orsakade, vilket resulterade i att många patienter avlider av deras cancersjukdom på grund av brist på effekt från den använda kemoterapi. Globalt finns det nu över 16 miljoner nya fall av cancer som uppstår varje år och cirka hälften av alla patienter som får kemoterapi utvecklar läkemedelsresistent cancersjukdom.

För att bekämpa denna fruktansvärda sjukdom, började jag utveckla läkemedelsresistenta patientrelaterade cancercellinjer och jämförde dessa med de ursprungliga känsliga cellerna för att identifiera nya mål för framtida läkemedelsutveckling. Jag tilldelades ett Grundforskningscenter från Danmarks forskningsstiftelse med fokus var på läkemedelsresistens i cancer. Vi (inklusive Jan Stenvang, CSO) var cirka 40 forskare och onkologer som arbetade tillsammans i detta center. Vi gjorde flera nya och spännande upptäckter, men när vi en dag såg resultatet av vår screening för läkemedel som skulle kunna störa läkemedelsresistensmekanismer, tvivlade jag inte på att SCO-101 skulle tas till klinik. Mot bakgrund av dessa framgångsrika prekliniska data bildades Scandion Oncology via en spin-out från Saniona AB och Köpenhamns universitet.

Sedan vår notering på Spotlight Stock Market år 2018, har vi kunnat skala upp och påskynda våra affärs- och läkemedelsutvecklingsinsatser. För att ytterligare utvidga potentialen för SCO-101 planerar vi att genomföra ytterligare en klinisk fas II-studie i metastaserade läkemedelsresistenta cancerpatienter. Genom att genomföra två studier i två olika cancerindikationer, bröstcancer och kolorektal cancer tror vi att våra möjligheter till framgång i den kliniska testningen ökar och motsvarande också värdet för Scandion Oncology. Baserat på våra lovande prekliniska data i båda indikationerna, där SCO-101 blockerar resistens mot vissa vanliga anti-cancerbehandlingar, finner vi den nya strategin med ytterligare en klinisk studie som mycket lämplig för Scandion Oncology. Vi söker samtidigt EU-bidrag för att initiera en tredje klinisk studie med SCO-101.

Vi förväntar oss att initiera första fas II-studien i slutet av 2019. Det innebär att vi har följt de tidslinjer som kommunicerats i samband med vår IPO 2018. Vi har tillbringat mycket tid för att försäkra oss om att studiedesignen är optimal, kostnaden är reducerad och sannolikheten för ett framgångsrikt resultat ökar genom att inkludera förutsägbara biomarkörer i denna studie, vilket innebär att SCO-101-behandlingen kommer att följa ett personligt läkemedelskoncept. Vi har redan identifierat tre kliniska platser där onkologerna är förväntansfulla att delta i denna studie. Dessutom har vi haft ett möte med Läkemedelsverket som drog slutsatsen att vårt tillvägagångssätt och den kliniska studieutförningen var tillräckliga och acceptabla för att studera effekterna av SCO-101 hos läkemedelsresistenta cancerpatienter.

Förutom SCO-101 fortsätter vi den prekliniska utvecklingen av SCO-201, som kommer att utvecklas för att riktas mot läkemedelsresistens i cancerformer som skiljer sig från

de som behandlas med SCO-101. Vidare har vi fortsatt vår läkemedelsscreening och fann ett tredje läkemedel (SCO-301) inom läkemedelsresistens. De mycket intressanta funktionerna som SCO-301 tillhandahåller är att läkemedelskandidaten blockerar flera olika typer av läkemedelsresistens som SCO-101 och SCO-201 inte gör – vilket innebär att vi med SCO-301 kommer att ha möjlighet att hjälpa ännu fler patienter med läkemedelsresistent cancer. Vi har tecknat ett samarbetsavtal med Köpenhamns universitet för vidareutveckling av SCO-301 och dess analoger.

En berömd idrottsman sa en gång att ju mer jag tränar ju lyckosammare blir jag. Jag tror att detta också gäller för Scandion Oncology. När vi först identifierade de mer exakta molekylära mekanismerna i SCO-101 för att vända resistens mot cancer, fick vi idén att kanske motståndsmekanismer i cancer har likheter med resistansmekanismer i bakterier. Vi gjorde några av våra läkemedelskandidater tillgängliga för kollegor vid Köpenhamns universitet som arbetar inom antibiotikaresistens vid bakterieinfektioner. Och vi hade tur. Det fungerade och vi har nu optimerat konceptet. Jag är så glad för resultatet och vi arbetar nu för att hitta en affärsmodell som ger Scandion Oncology maximalt värde för denna uppfinning. Scandion Oncology är emellertid ett cancerbolag och vi är experter på cancerbiologi och cancerbehandling och vill fokusera vårt arbete på cancerbehandling. Således avser Scandion Oncology inte att fortsätta utvecklingen av denna uppfinning internt.

Med ovannämnda förväntningar på framtiden ser jag att Scandion Oncology växer inte bara med avseende på mer dedikerade människor utan också viktigare i värde. Vi har nu tre läkemedel med stor potential inom behandling av cancerpatienter med läkemedelsresistent sjukdom, och på senare tid har vi lagt till en ny dimension med upptäckten inom området antibiotikaresistens i bakterier - ett fält med en betydande marknadspotential.

Vi är inriktade på att inkludera den första patienten i vår kliniska fas II-studie under fjärde kvartalet 2019 och vi kommer därefter att initiera en andra fas II-studie i läkemedelsresistenta cancerpatienter. För att påskynda våra kliniska fas II-studier med SCO-101 och vidareutveckla läkemedelsportföljen med SCO-201 och SCO-301 samt bolagets läkemedelsföreningar mot antibiotikaresistens, genomför vi nu en emission av units som kan tillföra bolaget maximalt cirka 29,3 MSEK initialt och cirka 12,4 MSEK om alla teckningsfria teckningsoptioner utnyttjas.

Jag ser fram emot den dag då den första cancerpatienten med läkemedelsresistent sjukdom kommer att behandlas med SCO-101 tillsammans med cancerläkemedlet som han eller hon blivit resistent mot. Det kommer att vara början på ett paradigmskifte inom cancerbehandling.

Jag inbjuder er att delta i Scandion Oncology fortsatta resa.

Nils Brüner MD, DMSc - VD, Scandion Oncology A/S

HÄNVISNING TILL PROSPEKT

Alla investeringar i värdepapper är förenade med risktagande. I Scandion Oncologys prospekt finns en beskrivning av potentiella risker som är förknippade med bolagets verksamhet och dess värdepapper. Innan ett investeringsbeslut fattas ska dessa risker tillsammans med övrig information i det kompletta prospektet noggrant genomläsas. Prospektet finns tillgängligt för nedladdning på bolagets (www.scandiononcology.se) och Sedermera Fondkommissionens (www.sedermera.se) respektive hemsidor.

Anmälningssedel för teckning av units utan stöd av uniträtter i Scandion Oncology A/S

Teckningstid:	20 juni 2019 – 9 juli 2019 kl.15.00
Pris per unit:	12,30 SEK
Tilldelning:	Eventuell tilldelning meddelas genom utskick av avräkningsnota.
Likviddag:	Enligt instruktion på avräkningsnota.

Vid en bedömning av Scandion Oncology A/S:s framtida utveckling är det av vikt att beakta relevanta risker. Varje investerare måste göra sin egen bedömning av effekten av dessa risker genom att ta del av all tillgänglig information utgiven i samband med detta erbjudande. Prospekt finns att ladda ner på www.scandiononcology.com, www.spotlightstockmarket.com och på www.sedermera.se. Betalning skall ej ske i samband med anmälan. Eventuell tilldelning av aktier meddelas via avräkningsnota.

Teckning kan även ske elektroniskt med BankID på www.sedermera.se

OBS! Om du vill teckna via ett investeringssparkonto (ISK) eller kapitalförsäkring (KF), måste du kontakta din bank/förvaltare. För att aktierna ska sättas in på ISK eller KF måste likviden dras ifrån ISK/KF.

1. Undertecknad anmäler sig för teckning av följande antal units i Scandion Oncology A/S till en teckningskurs om 12,30 SEK per unit. Varje unit består av tre (3) nya aktier samt en (1) vederlagsfri teckningsoption av serie TO 1. Priset per aktie uppgår till 4,10 SEK och teckningsoptionen erhålles vederlagsfritt. :

Antal units

2. Fyll i vart tilldelade betalda tecknade aktier (BTU) skall levereras, VP-konto eller depå - ange endast **ETT alternativ:**

VP-Konto/Servicekonto	0 0 0	Bank/Förvaltare
Depånummer		Bank/Förvaltare

Har du en depå hos Nordnet eller Avanza? Kontakta din respektive bank för att göra din teckning direkt via Nordnet eller Avanza.

3. Undertecknad åberopar viss företrädesrätt vid eventuell överteckning. I det fall nyemissionen blir övertecknad kommer företräde vid tilldelning att ges till de som även tecknat units med stöd av uniträtter i nyemissionen, i förhållande till det antal uniträtter som utnyttjats. Åberopa denna företrädesrätt genom att fylla i det antal units du tecknat med stöd av uniträtter i denna nyemission och ange bank/förvaltare via vilken sådan teckning skett:

Antal units	Bank/Förvaltare	VP-konto/Depånummer
-------------	-----------------	---------------------

4. Har Du, genom Sedermera Fondkommission, investerat tio (10) gånger de senaste tolv (12) månaderna eller investerat genom Sedermera Fondkommission sex (6) gånger årligen de senaste fem (5) åren?

Ja

Nej

5. Teckning över 15 000 EURO? (Observera, om du redan besvarat penningtvätsfrågorna inom de senaste två åren behöver du inte göra detta igen).

Om teckningen uppgår till eller överskrider 15 000 EURO, eller om svaret är **JA** på fråga 4. ovan ska:

1) penningtvätsfrågor besvaras på efterföljande sidor till denna anmälningssedel,

2) en vidimerad kopia av giltig ID-handling (svenskt körkort eller pass) tillställas Sedermera Fondkommission **per post**, på nedanstående adress, i samband med att anmälningssedel skickas till Sedermera Fondkommission.

Observera att Sedermera Fondkommission inte kan garantera att anmälningssedeln beaktas förrän penningtvätskontrollen är Sedermera Fondkommission tillhanda.

6. Fyll i namn och adressuppgifter (VÄNLIGEN TEXTA TYDLIGT)

Efternamn/Firma	Förnamn	Personnummer/Organisationsnummer
Adress (gata, box eller motsvarande)	Postnummer	Ort
Land (om annat än Sverige)	Telefon dagtid	E-post
Ort och datum	Undertecknas av tecknaren (i förekommande fall av behörig firmatecknare eller förmyndare)	

7. Genom undertecknande av denna anmälningssedel medges följande:

- Att anmälan är bindande men att ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende;
- Att endast en anmälningssedel per tecknare kommer att beaktas samt att vid flera inlämnade anmälningssedlar gäller den senast inkomna;
- Att jag har tagit del av och förstått vad som anges i villkor och anvisningar i prospektet och förstått riskerna som är förknippade med att investera i det aktuella finansiella instrumentet;
- Att jag är medveten om att inget kundförhållande föreligger mellan Sedermera och tecknaren avseende denna teckning och att Sedermera inte kommer att bedöma om teckning av aktuellt instrument passar mig eller den jag tecknar för;
- Att jag har observerat att erbjudandet inte riktar sig till personer som är bosatta i USA, Kanada, Australien, Hongkong, Singapore, Sydafrika, Schweiz, Nya Zeeland, Japan eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt;

- Att jag är medveten om att anmälan inte omfattas av den ångerrätt som följer av Distan- och hemförsäljningslagen;
- Att jag genom undertecknandet av denna anmälningssedel befullmäktigar Sedermera att för undertecknads räkning verkställa teckning av units enligt de villkor som framgår av prospektet utgivet av styrelsen i Scandion Oncology A/S i juni 2019;
- Att inga ändringar eller tillägg får göras i förtryckt text på denna anmälningssedel;
- Att tilldelning av units i enlighet med ifyllt anmälningssedel inte kan garanteras;
- Personuppgifter lagras och behandlas i enlighet med personuppgiftslagen och Dataskyddsförordningen (GDPR);
- Att jag har tagit del av och accepterat den information som finns på anmälningssedeln.

Skicka in anmälningssedeln genom ett av nedanstående alternativ:

Brev:
Ärende: Scandion Oncology
Sedermera Fondkommission
Norra Vallgatan 64, 211 22 Malmö

E-post:
issuingervices@sedermera.se
(inskannad anmälningssedel)

Fax:
040-615 14 11

För övriga frågor:
Telefon: 040-615 14 10

Genom att markera rutan, samtycker undertecknad till att på anmälningssedeln lämnade uppgifter även kan komma att användas i samband med framtida utskick av erbjudandehandlingar.

PENNINGTVÄTSKONTROLL - FYSISK PERSON/JURIDISK PERSON

I enlighet med lag (2017:630) om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism

Med anledning av gällande regelverk för den finansiella marknaden, innefattande bland annat reglerna om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism, har Finansinspektionen utfärdat särskilda föreskrifter för värdepappersbolag som står under Finansinspektionens tillsyn. Reglerna innebär att värdepappersbolagen är skyldiga att uppnå kundkännedom hos de parter som värdepappersbolagen tillhandahåller finansiella tjänster, eller utför transaktioner åt, enligt en särskilt föreskriven ordning.



OBS! Om du är en fysisk person och inte ett bolag, vänligen förbise avsnittet om verklig huvudman och fortsätt till kontrollfrågorna nedan.

Verklig huvudman*			
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)

*Med verklig huvudman avses:

- Fysiska personer som på grund av innehav av aktier, andra andelar eller medlemskap ytterst, ensam eller tillsammans med närstående, kontrollerar mer än 25 procent av det totala antalet röster i den juridiska personen.
- Fysiska personer som, ensam eller tillsammans med närstående, har rätt att utse eller avsätta mer än hälften av den juridiska personens styrelseledamöter eller motsvarande befattningshavare.
- Fysiska personer som på grund av avtal med ägare, medlem eller den juridiska personen, föreskrift i bolagsordning, bolagsavtal och därmed jämförbara handlingar, ensam eller tillsammans med närstående, kan utöva kontroll enligt punkterna ovan.

Det finns ingen fysisk person som är att anse som verklig huvudman. Sedermera Fondkommission kommer därmed att betrakta bolagets styrelseordförande, verkställande direktör eller annan motsvarande befattningshavare som verklig huvudman.

I det fall ägarstrukturen är komplicerad eller består av flera ägarsteg eller den juridiska personen ägs av en stiftelse, vänligen kontakta Sedermera Fondkommission.

Kontrollfrågor avseende åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism

1. Vad är syftet med transaktionen?

Sparande/placering Omsätta värdepapper Annat – vänligen ange: _____

2. Kapitalets ursprung (flera alternativ är möjliga)

Gammalt sparande/placeringar/kapitalinkomster Lön/pension/bonus/företagsintäkter Arv/gåva
 Fastighets-/företagsförsäljning Annat – vänligen ange: _____

3. Hur stort belopp planerar du/bolaget att investera via Sedermera det kommande året?

1-50 000 kronor 50 000-150 000 kronor 150 000-500 000 kronor 500 000 kronor eller mer

4. PEP – Person i politiskt utsatt ställning

Har du/bolagets företrädare (såsom verkställande direktör, styrelseledamöter och firmatecknare), bolagets verkliga huvudmän, någon du/de varit medarbetare med eller någon av dina/deras närmaste familjemedlemmar under de senaste 18 månaderna varit en person i politiskt utsatt ställning, en så kallad PEP*?

Ja Nej

Om svaret är ja, vänligen ange:

Funktion: _____ Land: _____

Personens namn och er relation (om personen som innehaft funktionen är en annan person än Dig själv): _____

* PEP är en person i politiskt utsatt ställning som har, eller har haft, en viktig offentlig funktion i en stat eller internationell organisation. Även en sådan persons närmaste familjemedlemmar och närmaste medarbetare ska behandlas som PEP. Som exempel kan nämnas personer som är stats- och regeringschefer, ministrar, domare i rättsväsendet, ambassadörer och parlamentsledamöter.

5. Etablering i högriskredjeländ

Är du/bolaget etablerat eller har hemvist i något av följande högriskredjeländer; Afghanistan, Bosnien och Hercegovina, Guyana, Laos, Vanuatu, Syrien, Iran, Irak, Jemen, Etiopien, Uganda eller Nordkorea?

Ja Nej Om svaret är ja, ange land: _____

UNDERSKRIFTER

Blanketten ska undertecknas och sedan sändas, tillsammans med eventuell behörighetshandling (såsom registreringsbevis eller fullmakt), till nyemission@sedermera.se. Vidimerad identitetshandling skall tillsändas Sedermera Fondkommission per post till Norra Vallgatan 64, 211 22 Malmö.

Handlingar att bifoga för fysisk person: Handlingar att bifoga för juridisk person:

- Vidimerad kopia av identitetshandling
- Vidimerad kopia av identitetshandling för behöriga företrädare
- Kopia av giltig fullmakt eller registreringsbevis (högst 1 månad gammalt)

Underskrifter	
Ort och datum	Ort och datum
Partens underskrift/behöriga företrädare	Sedermera Fondkommission
Namnförtydligande	Namnförtydligande

Jag/vi bekräftar att alla frågor är korrekt besvarade och kommer att informera Sedermera om eventuella förändringar.