

### Kommuniké från extra bolagsstämman i Biovica

Extra bolagsstämman i Biovica International AB (publ) ("Biovica" eller "Bolaget") hölls idag den 2 maj 2019 varvid aktieägarna fattade följande beslut.

#### **Beslut om att godkänna styrelsens beslut om nyemission av B-aktier med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt**

I enlighet med tidigare offentliggjord information beslutade styrelsen den 9 april 2019 om nyemission, med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, under förutsättning av extra bolagsstämmans efterföljande godkännande. Extra bolagsstämman har idag beslutat att godkänna styrelsens beslut om nyemission av högst 6 000 000 B-aktier.

Transaktionen har genomförts i form av ett accelererat bookbuilding-förfarande genom Bolagets finansiella rådgivare Pareto Securities AB.

Priset per B-aktie uppgår till 10 SEK och har fastställts genom bookbuilding-förfarandet. Genom nyemissionen tillförs Biovica 60 miljoner SEK före emissionskostnader. Samtliga emitterade aktier har idag även tecknats av Pareto Securities AB som kommer vidare överlåta aktierna till de institutionella investerarna som anmält sig för teckning till ett pris om 10 SEK per aktie.

Nyemissionen medför en utspädning om cirka 25,5 procent av antalet aktier och 15,7 procent av antalet röster i Bolaget (beräknat på antal utestående aktier efter nyemissionen). Genom nyemissionen ökar antalet utestående aktier med 6 000 000 från 17 573 372 till 23 573 372 och antalet röster ökar från 32 168 248 till 38 168 248 (fördelat mellan 7 297 438 A-aktier och 16 275 934 B-aktier). Aktiekapitalet ökar med cirka 400 000,00 SEK från cirka 1 171 558,13 SEK till 1 571 558,13 SEK.

Skälet till att avvikelser från aktieägarnas företrädesrätt är att diversifiera ägarbasen i Bolaget bland svenska såväl som internationella institutionella investerare och utnyttja möjligheten att på fördelaktiga villkor anskaffa kapital på ett tids- och kostnadseffektivt sätt. Vidare syftar nyemissionen till att i första hand för att finansiera förberedelserna med ansökan (510k) till FDA om ett marknadsgodkännande i USA samt arbetet med att erhålla kostnadsersättning för DiviTum®. Vidare avses likviden användas för försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter i USA och Europa inför kommersialiseringen av DiviTum®. Genom att priset i nyemissionen fastställs genom ett accelererat bookbuilding-förfarande är det styrelsens bedömning att priset säkerställts marknadsmässigt.

För detaljerade villkor avseende ovanstående beslut på stämman och transaktionen i sin helhet hänvisas till de fullständiga förslagen respektive pressmeddelanden som finns tillgängliga på Bolagets hemsida, [www.biovica.com](http://www.biovica.com).

#### **Biovica – Bästa möjliga behandling från dag ett.**

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarkörer i syfte att utvärdera effekten av cancerbehandlingar. Biovicas DiviTum® teknologi mäter celltillväxthastighet och har i kliniska studier framgångsrikt visat på att tidigt kunna ge svar på om behandlingen är effektiv. Biovicas vision är att möjliggöra bästa möjliga behandling för cancerpatienter från första behandlingsdagen. Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut samt med läkemedelsföretag som utvecklar nästa generations cancerterapi. Biovica är ISO 13485 certifierad. DiviTum® är CE-märkt och registrerat hos Svenska Läkemedelsverket. Utsedd Certified Adviser är FNCA Sweden AB, [info@fnca.se](mailto:info@fnca.se), 08-528 00 399.

## Kontakt

Anders Rylander, CEO Biovica.  
tel: 018 444 48 35,  
email: [anders.rylander@biovica.com](mailto:anders.rylander@biovica.com)

Cecilia Driving, CFO  
tel. +46 (0)73 125 92 47  
email: [cecilia.driving@biovica.com](mailto:cecilia.driving@biovica.com)

Informationen i denna kommuniké lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande i enlighet med Nasdaq First North Rule Book den 2 maj 2019 kl. 13:30 CET.

## Biovica – Bästa möjliga behandling från dag ett.

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarkörer i syfte att utvärdera effekten av cancerbehandlingar. Biovicas DiviTum® teknologi mäter celltillväxthastighet och har i kliniska studier framgångsrikt visat på att tidigt kunna ge svar på om behandlingen är effektiv. Biovicas vision är att möjliggöra bästa möjliga behandling för cancerpatienter från första behandlingsdagen. Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut samt med läkemedelsföretag som utvecklar nästa generations cancerterapi. Biovica är ISO 13485 certifierat. DiviTum® är CE-märkt och registrerat hos Svenska Läkemedelsverket. Utsedd Certified Adviser är FNCA Sweden AB, [info@fnca.se](mailto:info@fnca.se), 08-528 00 399.

Webb [www.biovica.com](http://www.biovica.com)      Kontakt [info@biovica.com](mailto:info@biovica.com)