

MAINOS

FARON

# AKTIVOI IMMUNITEETTISI- MERKITSE OSAKKEESI

Osallistu Faronin merkintäoikeusantiin  
17.3.–2.4.2026

Tässä markkinointiesitteessä esitetyt tiedot perustuvat Faronin laatimaan esitteeseen, johon sijoitusta harkitsevien tulee tutustua ennen sijoituspäätöstään ymmärtääkseen sijoituspäätökseen liittyvät mahdolliset riskit ja edut. Tämä ei ole Finanssivalvonnan hyväksymä esite. Finanssivalvonnan hyväksymä esite ja lisätietoja on saatavissa Faronin internetsivuilta osoitteesta <https://faron.fi/merkintaoikeusanti-2026/> viimeistään 11.3.2026.

EI JULKISTETTAVAKSI TAI LEVITETTÄVÄKSI, SUORAAN TAI VÄLILLISESTI, YHDYSVALLOISSA, AUSTRALIASSA, KANADASSA, HONG KONGISSA, JAPANISSA, UUDESSA-SEELANISSA, SINGAPORESSA TAI ETELÄ-AFRIKAN TASAVALLASSA TAI NÄIHIN MAIHIN TAI MILLÄÄN MUULLA ALUEELLA TAI MILLEKÄÄN MUULLE ALUEELLE, JOSSA LEVITTÄMINEN TAI JULKAISEMINEN OLISI LAINVASTAISTA. KATSO TÄMÄN ESITTEEN LOPUSSA OLEVA TÄRKEÄ HUOMAUTUS.

# Sisällysluettelo

Yleistä annista	3
Tärkeitä päivämääriä	5
Terveiset toimitusjohtajalta ja hallituksen puheenjohtajalta	6
Faron lyhyesti	7
Syyt tarjoamiseen ja tuottojen käyttö	8
Faronin ja <i>bexmarilimabin</i> keskeiset vahvuudet	9
Toimintaympäristö – syöpälääkemarkkinat kasvavat nopeasti	11
Faronin liiketoiminta	12
Faronin lääkeaiho – <i>bexmarilimab</i>	14
Keskeiset tunnusluvut	15
Kysymyksiä ja vastauksia	16
Osakeannin ehdot	17
Riskit	25
Sanasto	27
Tärkeä huomautus	28

# Yleistä annista

Faron Pharmaceuticals Oy ("Faron" tai "yhtiö") on suomalainen kliinisen vaiheen lääkekehitysyritys. Faron tarjoaa merkintäetuoikeusannissa merkittäväksi osakkeenomistajien merkintäetuoikeuden perusteella enintään 80 158 126 yhtiön uutta osaketta ("tarjottavat osakkeet"), jotka voivat olla talletustodistusten muodossa (depository interests, "talletustodistukset") ("tarjottavat talletustodistukset"). Yhtiö pyrkii keräämään osakeannilla yhteensä noin 40 miljoonan euron bruttovarat. Merkintäoikeuksien haltija on oikeutettu merkitsemään kolmellatoista (13) merkintäoikeudella yhdeksän (9) tarjottavaa osaketta tai tarjottavaa talletustodistusta. Merkintähinta on 0,50 euroa tarjottavalta osakkeelta tai tarjottavalta talletustodistukselta.

Osakeannista erillisenä yhtiö voi myös laskea liikkeeseen yhteensä enintään 19 296 473 uutta osaketta suunnatuissa osakeanneissa merkintähintaan, joka on vähintään yhtä suuri kuin osakeannin merkintähinta ("suunnattu osakeanti").

## Syyt tarjoamiseen ja varojen käyttö

Osakeannin tavoitteena on vahvistaa yhtiön taloudellista asemaa ja rahoittaa yhtiön lääkeaihion *bexmarilimabin* jatkokehitystä seuraaviin keskeisiin avaintavoitteisiin ja odotettuihin arvonmuutospisteisiin vuoden 2027 marraskuuhun asti tämänhetkisen liiketoimintasuunnitelman mukaisesti.

Yhtiö pyrkii keräämään osakeannilla yhteensä noin 40 miljoonan euron bruttovarat ja noin 32,8 miljoonan euron nettovarot.

**Osakeannin nettovarot on tarkoitus käyttää pääasiassa *bexmarilimabin* ja *atsasitidiinin* yhdistelmähoidon satunnaistettuun, 90 potilasta käsittävän vaiheen II lääketutkimukseen ensilinjan korkeariskisessä myelodysplastisessa syndroomassa (HR MDS).**

**Lisäksi nettovaroja on tarkoitus käyttää tukemaan enintään viittä tutkijalähtöistä tutkimusta, joilla tutkitaan *bexmarilimabin* potentiaalia yhdistelmähoidoissa melanoomassa, ei-pienisoluisessa keuhkosyövässä, pehmytkudossarkoomassa, ER+ rintasyövässä ja leukemiassa (AML), sekä käyttöpääomaan ja yhtiön yleisiin tarkoituksiin. Yhtiö uskoo, että nämä lisätutkimukset voisivat osoittaa *bexmarilimabin* hyödyn monissa eri syövyissä HR MDS:n lisäksi.**

- Merkintähinta **0,50 euroa** tarjottavalta osakkeelta
- Saat **yhden merkintäoikeuden jokaista osakeannin täsmäytyspäivänä 12.3.2026 omistamaasi osaketta** kohden
- 13 merkintäoikeutta oikeuttaa sinut merkitsemään 9 tarjottavaa osaketta tai tarjottavaa talletustodistusta

Osakeannin tavoitteena on vahvistaa Faronin taloudellista asemaa ja rahoittaa yhtiön lääkeaihion *bexmarilimabin* jatkokehitystä marraskuuhun 2027 saakka.

### Toimintavaihtoehdot merkintäoikeusannissa

- 1 Voit käyttää saamasi merkintäoikeudet kaikkien sinulle tarjottujen osakkeiden merkitsemiseen.
- 2 Voit ostaa lisää merkintäoikeuksia pörssistä tai myydä osan merkintäoikeuksistasi. Voit myydä kaikki merkintäoikeutesi pörssissä.
- 3 Jollet vielä ole Faronin osakkeenomistaja, voit ostaa merkintäoikeuksia pörssistä ja merkitä niillä tarjottavia osakkeita.
- 4 Voit myös tehdä toissijaisen merkinnän ilman merkintäoikeuksia niille osakkeille, joita ei ole merkitty ensisijaisen merkintäoikeuden perusteella. Faronin hallitus päättää merkitsemättömien osakkeiden allokaatiosta merkintäkauden jälkeen.

### Muista toimia ajoissa

Merkintäajan päätyttyä kaikki käyttämättömät merkintäoikeudet vanhenevat, ja ne poistetaan arvo-osuustililtäsi.

Jotta et menettäisi merkintäoikeuden arvoa, sinun täytyy joko:

- Tehdä merkintätoimeksianto sijoituspalveluntarjoajallesi viimeistään 2.4.2026 sijoituspalveluntarjoajasi ohjeiden mukaisesti; tai
- Myydä käyttämättömät merkintäoikeutesi viimeistään 2.4.2026.

Huomaathan, että sijoituspalveluntarjoajasi voi edellyttää merkintätoimeksiannon antamista tietyinä päivinä, joka on ennen osakkeiden merkintäajan päättymistä.

### Kuka voi osallistua ja kuinka antiin osallistutaan?

**Jos olet Faronin osakkeenomistaja**, voit osallistua antiin käyttämällä saamiasi merkintäoikeuksia uusien osakkeiden merkitsemiseen.

**Jos et vielä ole Faronin osakkeenomistaja**, voit ostaa merkintäoikeuksia Nasdaq First North Growth Market Finland -markkina-paikalla ja merkitä tarjottavia osakkeita niillä.

### Esimerkki osakkeiden merkitsemisestä

Sinulla on 1300 Faronin osaketta. Saat niillä 1300 merkintäoikeutta, joilla voit merkitä 900 tarjottavaa osaketta merkintähintaan.

Maksat 0,50 euroa yhden osakkeen merkitsemisestä eli yhteensä 450 euroa.

Merkinnän jälkeen sinulla on 2200 osaketta.

# Tärkeitä päivämääriä

## Osallistu merkintäoikeusantiin 17.3.–2.4.2026

Tutustuthan ensin antia koskevaan esitteeseen, joka on saatavilla osoitteissa <https://faron.fi/merkintaoikeusanti-2026/> ja [www.nordnet.fi/faron](http://www.nordnet.fi/faron).



**12.3.2026**

Osakeannin  
täsmäytyspäivä

**13.3.2026**

Osakeannissa  
annetut merkintä-  
oikeudet kirjataan  
arvo-osuustileille

**17.3.2026**

**kello 10.00**  
**Suomen aikaa**  
Tarjottavien  
osakkeiden  
merkintäaika alkaa

**17.3.2026**

Kaupankäynti  
merkintäoikeuksilla  
alkaa Nasdaq  
First North Growth  
Market Finland  
-markkinapaikalla

**27.3.2026**

Kaupankäynti  
merkintäoikeuksilla  
päättyy Nasdaq  
First North Growth  
Market Finland  
-markkinapaikalla

**2.4.2026**

**kello 16.30**  
**Suomen aikaa**  
Merkintäaika  
päättyy Nasdaq  
First North Growth  
Market Finland  
-markkinapaikalla,  
ja käyttämättä  
jääneet merkintä-  
oikeudet raukeavat  
arvottomina

**Arviolta**

**7.4.2026**  
Kaupankäynti  
tarjottavia osak-  
keita vastaavilla  
väliaikaisilla  
osakkeilla alkaa  
Nasdaq First  
North Growth  
Market Finland  
-markkinapaikalla

**Arviolta**

**9.4.2026**  
Annin lopulliset  
tulokset  
julkistetaan

**14.4.2026**

Tarjottavat  
osakkeet  
rekisteröidään  
Kaupparekisteriin

**Arviolta**

**14.4.2026**  
Osakkeet  
rekisteröidään  
arvo-osuus-  
tileille

**15.4.2026**

Kaupankäynti  
tarjottavilla  
osakkeilla alkaa  
First North  
-markkinapaikalla

Osakkeenomistajien tulee huomata, että sijoituspalveluntarjoajat voivat edellyttää merkintätoimeksiannon antamista tietyinä päivinä, joka on ennen osakkeiden merkintäajan päättymistä.

# Terveiset toimitusjohtajalta ja hallituksen puheenjohtajalta



Vuonna 2025 jatkoimme vakaata edistystä johtavan lääke-aihiomme *bexmarilimabin* kehittämisessä ja asemamme vahvistamisessa immunoterapian alalla. Vuoden aikana saavutimme merkittäviä kliinisiä ja säätelyyn liittyviä virstanpylväitä. Esittelimme jatkuvasti parempia tuloksia BEXMAB-tutkimuksesta korkean riskin myelodysplastisessa oireyhtymässä (HR MDS) ja osoitimme, että *bexmarilimabilla* on potentiaalia voittaa hoitor resistenssi alueilla, joissa se ei aiemmin ole ollut mahdollista.

Olemme nyt merkittävässä vaiheessa *bexmarilimabin* kehityksessä. Ehdotetun annin myötä tavoitteenamme on toteuttaa satunnaistettu vaiheen II lääketutkimus *bexmarilimabin* ja *atsasitidiinin* yhdistelmähoidolla ensilinjan HR MDS:ssa. Tämä tutkimuspolku ja -asetelma on keskusteltu FDA:n kanssa, ja se on linjassa alan ensimmäisten FDA:n MDS-tautia koskevien ohjeiden kanssa, jotka julkaistiin vuoden 2025 jälkipuoliskolla.



Faronin hallitus on punninnut tarkasti erilaisia rahoitusvaihtoehtoja *bexmarilimabin* kehityksen rahoittamiseksi. Olemme ottaneet tarkastelussa huomioon muun muassa yhtiön kehitysvaiheen, markkinaolosuhteet ja joustavan taseen tärkeyden yhtiölle. Tämän perusteella olemme tulleet lopputulokseen, että merkintäoikeusanti on tällä hetkellä sopivin ja järkevin toimintatapa yhtiölle ja sen osakkeenomistajille.

Hallitus katsoo, että osakkeenomistajien merkintäoikeusanteen perustuva merkintäoikeusanti on oikeudenmukainen ja tasapuolinen tapa hankkia pääomaa. Merkintäoikeusanti antaa

Tavoitteenamme on myös tukea maksimissaan viittä tutkijalähtöistä tutkimusta useissa kiinteissä kasvaimissa ja verisyövissä.

Faron on käynyt useita keskusteluja potentiaalisten kumppaneiden kanssa *bexmarilimabin* tulevasta kehityksestä. Uskomme, että strategisen kumppanuuden solmiminen tai sijoittajille hyvän tuoton tuottava yrityskauppa on huomattavasti todennäköisempää ja arvokkaampaa, jos saatavilla on satunnaistettuja vaiheen II tutkimustuloksia HR MDS:sta sekä lisäksi tuloksia yhdistelmä-tutkimuksista muista indikaatioista.

Nyt saatujen tutkimustulosten perusteella olemme vakuuttuneita siitä, että *bexmarilimabilla* on potentiaalia tulla seuraavaksi hoitostandardiksi HR MDS:ssa ja mahdollisissa muissa indikaatioissa.

Tule mukaan mahdollistamaan tämä.”

osakkeenomistajille mahdollisuuden osallistua antiin omistusosuutensa suhteessa ja vähentää näin omistuksensa laimentumista, jos he niin haluavat.

Näin ollen hallitus katsoo yksimielisesti, että merkintäoikeusanti on yhtiön ja sen osakkeenomistajien yleisten etujen mukaista ja välttämätöntä yhtiön strategian toteuttamisen ja pitkäaikaisen omistaja-arvon luomisen tukemiseksi. Merkintäoikeusanti vahvistaa Faronin taloudellista asemaa ja rahoittaa *bexmarilimabin* jatkokehitystä marraskuuhun 2027 saakka.”



**Juho Jalkanen**  
Faronin perustaja  
ja toimitusjohtaja



**Tuomo Pätsi**  
hallituksen  
puheenjohtaja

# Faron lyhyesti

Faron Pharmaceuticals Oy on kliinisen vaiheen lääkekehitysyriety, joka keskittyy kehittämään syöpien hoitoa uusilla immunoterapioilla pyrkien uudelleenohjelmoimaan myelooisia soluja, jotta saataisiin aikaan kokonaisvaltaisempi immuunireaktio syöpää vastaan kuin mitä nykyisillä hoitomenetelmillä saavutetaan.

Faronin strategiana on kehitteillä olevan lääkeaihion, *bexmarilimabin*, potentiaalinen maksimoiminen ja lääkekehitysohjelman edistäminen. Yhtiö tekee yhteistyötä strategisten kumppaniensa kanssa tutkimuksessa, valmistuksessa ja lääkekehityksessä tavoitteenaan tuoda uusia lääketuotteita markkinoille oikea-aikaisesti ja kustannustehokkaasti.

Yhtiön merkittävin lääkekehitysohjelma keskittyy *bexmarilimabiin*, joka on uusi, humanisoitu Clever-1-proteiiniin sitoutuva vasta-aine, joka uudelleenohjelmoimalla myelooisien solujen toimintaa poistaa syöpien kykyä vaimentaa elimistön omaa immuunipuolustusta. Tällä hetkellä *bexmarilimabia* tutkitaan yhdessä

standardihoitojen kanssa hematologisia syöpiä sairastavilla potilailla I/II vaiheen tutkimuksessa nimeltä BEXMAB. Yhtiö on myös aloittanut uuden hematologisen tutkimuksen valmistelun sekä kehitystyön laajentamisen moniin eri syöpätyyppeihin mahdollistaen laajemman markkinapotentiaalisen tutkimusten onnistuessa.

Faron on perustettu vuonna 2006, ja sen kotipaikka on Turku. Yhtiön osakkeisiin oikeuttavat talletustodistukset on otettu kaupankäynnin kohteeksi Lontoon Pörssin ylläpitämällä AIM-markkinapaikalla vuodesta 2015 lähtien, ja yhtiön osakkeet on otettu kaupankäynnin kohteeksi First North -markkinapaikalla vuodesta 2019 lähtien.

**33** työntekijää  
vuoden 2025  
lopussa

**lähes 20** vuoden  
kokemus  
lääkekehityksestä

**12,7** miljoonaa  
euroa T&K-kulut  
vuonna 2025

# Syyt tarjoamiseen ja tuottojen käyttö

Vuoden 2025 aikana yhtiö sai päätökseen I/II vaiheen BEXMAB-lääketutkimuksen rekrytoinnin HR MDS:ssa ja raportoi positiivisia tuloksia vuoden 2025 aikana johtavissa tieteellisissä konferensseissa. Yhtiö ilmoitti myös, että lääketutkimus saavutti kaikki ennalta määritellyt tavoitteet ja ensisijaiset päätetapahtumat.

## Osakeannin syyt ja tuottojen käyttö

Osakeannin tavoitteena on vahvistaa yhtiön taloudellista asemaa ja rahoittaa yhtiön lääkeaihion *bexmarilimabin* jatkokehitystä vuoden 2027 marraskuuhun asti tämänhetkisen liiketoimintasuunnitelman mukaisesti. Yhtiö pyrkii keräämään osakeannilla yhteensä noin 40 miljoonan euron bruttovarat ja noin [X] miljoonan euron nettovarot.

Osakeannin nettovarot on tarkoitus käyttää pääasiassa

1. ***bexmarilimabin* ja *atsasitidiinin* yhdistelmähoidon satunnaisesti, 90 potilasta käsittävän vaiheen II lääketutkimukseen ensilinjan HR MDS:ssa** seuraaviin merkittäviin virstanpylväisiin asti:

- i) täydellisen hoitovasteen (CR) tulosten valmistuminen;
- ii) suositellun vaiheen III annoksen (RP3D) määrittäminen;
- iii) kokous FDA:n kanssa täydellisen hoitovasteen käytöstä hyväksymispäätepisteenä; ja
- iv) mahdollinen pyyntö nopeutetusta hyväksymisestä viimeisen linjan MDS:ssa (r/r MDS).

2. **tukemaan enintään viittä tutkijalähtöistä tutkimusta, joilla validoidaan edelleen *bexmarilimabin* potentiaalia** yhdistelmähoitona etäpesäkkeisessä melanoomassa, ei-pienisoluisessa keuhkosyövässä (NSCLC), pehmytkudossarkoomassa, ER+-rintasyövässä ja AML:ssä, sekä

3. käyttöpääomaan ja yhtiön yleisiin tarkoituksiin.

## ***Bexmarilimabin* tutkimussuunnitelma linjattu FDA:n ohjeistuksen ja kilpailuympäristön viimeaikaisten muutosten kanssa**

Yhtiö uskoo FDA:n MDS-ohjeiden ja suositusten mukaisesti, että paras tapa tavoitella vaiheen III tutkimuksen onnistumista HR MDS:ssa sekä lopulta *bexmarilimabin* hyväksyntää on jakaa suunniteltu vaiheen II/III tutkimus kahdeksi erilliseksi tutkimukseksi, jotta vaiheen II tiedot voidaan analysoida perusteellisesti ja varmistaa, että vaihe III on täysin optimoitu hyväksynnän saamiseksi. Yhtiö uskoo, että potentiaaliset kumppanit ja koko MDS-ala arvostaisi tätä kovasti.

Lisäksi yhtiö uskoo potentiaalisten kumppaneiden kanssa pidettyjen monien luottamuksellisten ja ei-luottamuksellisten neuvottelujen perusteella, että vähentämällä lopullisen vaiheen III tutkimuksen riskejä luomalla satunnaistettua vaiheen II dataa strategisen kumppanin kanssa solmittavan kumppanuuden tai yrityskaupan arvo voi nousta merkittävästi.

Faron on käynyt useita keskusteluja potentiaalisten kumppaneiden kanssa *bexmarilimabin* tulevasta kehittämisestä. Yhtiö on

saanut useita ei-sitovia kumppanusehdotuksia, ja näiden keskustelujen kohteena olevien ei-sitovien kumppanusehdotusten alkuperäisten ennakkomaksujen tarjoukset ovat kasvaneet 190 % BEXMAB-tutkimuksen aikana ja sen valmistumisen jälkeen.

Kilpailijan *atsasitidiinin* ja *venetoklaksin* yhdistelmähoitotutkimuksen vaiheen III epäonnistuminen ja siitä saatu ymmärrys on saanut yhtiön muokkaamaan ja yksinkertaistamaan kehitysohjelmaansa jakamalla sen osiin ja tekemällä siitä kustannustehokkaamman. Käytyjen kumppanuukseskustelujen perusteella yhtiö uskoo, että strategisen kumppanuuden solmiminen tai sijoittajille hyvän tuoton tuottava yrityskauppa on huomattavasti todennäköisempää ja arvokkaampaa, jos saatavilla on satunnaisesti vaiheen II tutkimustuloksia HR MDS:sta sekä lisäksi tuloksia yhdistelmä-tutkimuksista muista indikaatioista. Osakeannin varoilla yhtiö arvioi voivansa saavuttaa molemmat tavoitteet, ja johto uskoo, että nämä lisäisivät huomattavasti *bexmarilimabin* kaupallistamiseen tähtäävän kumppanuusjärjestelyn tai yrityskaupan todennäköisyyttä ja arvoa.

Lääkekehityksen vaiheen II valmistuminen ja valmius vaiheeseen III etenemiseen ovat historiallisesti lisänneet bioteknologia-yritysten arvoa merkittävästi. Vuosina 2005–2020 toteutettujen yrityskauppojen keskiarvo nousi 354 miljoonasta Yhdysvaltain dollarista vaiheessa I 683 miljoonaan Yhdysvaltain dollariin vaiheessa II ja 1 761 miljoonaan Yhdysvaltain dollariin vaiheessa III.<sup>1</sup>

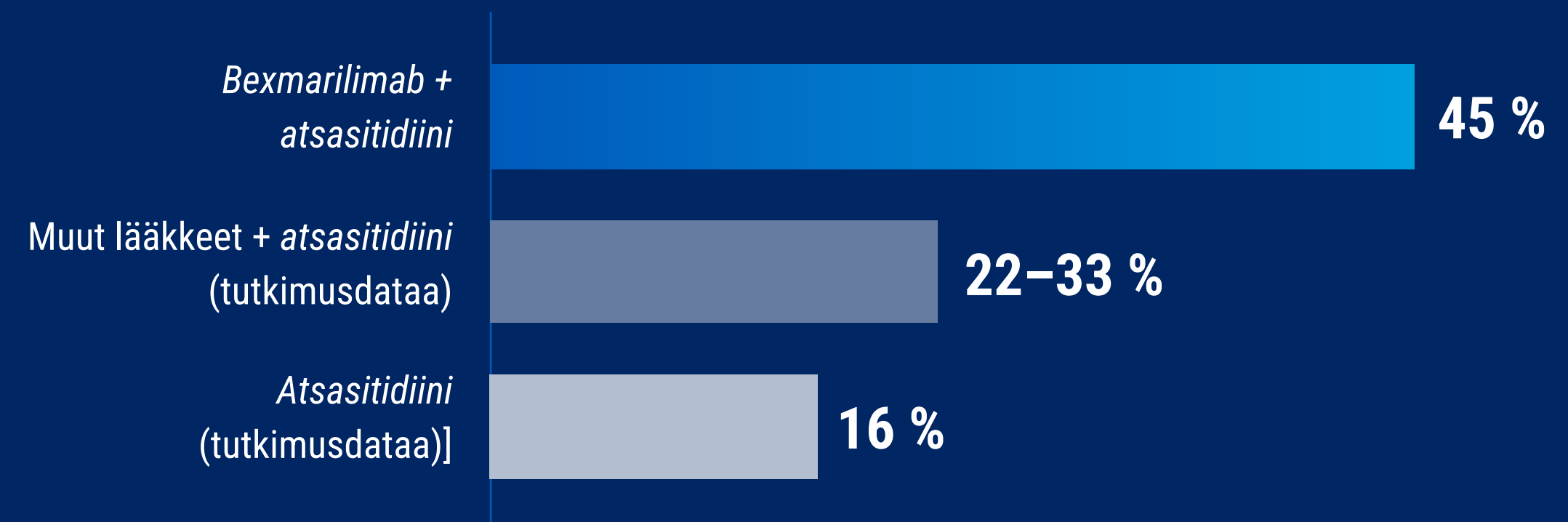
<sup>1</sup> Michaeli et al. 2022. *Applied Health Economic and Health Policy, Value and Price of Multi-indication Cancer Drugs in the USA, Germany, France, England, Canada, Australia, and Scotland.*

# Faronin ja *bexmarilimabin* keskeiset vahvuudet

## 1. Suotuisa turvallisuus ja tehokkuus BEXMAB vaiheen I/II tutkimuksessa verrattuna aiemmin tutkittuihin valmisteisiin

HR MDS-potilaat ovat tyypillisesti iäkkäitä, hauraita henkilöitä, joilla esiintyy sytopenioita, kuten anemiaa, neutropeniaa ja trombosytopeniaa. HMA:t pahentavat usein näitä sytopenioita, mikä johtaa rajattuun hoidon siedettävyyteen lisääntyneen toksisuuden vuoksi. Sekä Bcl2- että CD47-estäjät myös lisäävät kumulatiivista toksisuutta. *Bexmarilimab* on sen sijaan immunomoduloiva aine, ei sytotoksinen lääke, ja sillä on siten suotuisampi turvallisuusprofiili verrattuna muihin tutkimuslääkkeisiin kuten CD47- (magrolimabi) tai Bcl2-estäjiin (venetoklaksi). Lisäksi *bexmarilimab* on osoittanut korkean täydellisten hoitovasteiden osuuden (45 % IWG 2006:n mukaan) ensilinjan HR MDS:n hoidossa sekä transfuusioriippumattomuuden (57 %), mikä korostaa syövän häviämistä normalisoituneiden veriarvojen myötä. Nämä tekijät ovat kriittisiä potilaan elämänlaadun parantamiseksi ja terveydenhuollon resurssien käytön vähentämiseksi. Vertailun vuoksi CD47- ja Bcl2-estäjät ovat osoittaneet täydellisen vasteen osuuksiksi 21–33 % ja 18–30 % IWG 2006 -kriteerien mukaan.<sup>2</sup> *Bexmarilimabin* potilaalle tuomaa hyötyä korostavat entisestään viimeisen linjan BEXMAB-potilaat, joilla kokonaisuoloajan mediaanin on havaittu olevan 14,5 kuukautta, mikä ylittää historialliset 5–6 kuukauden vertailuarvot ja on parempi kuin Bcl2-estäjillä, joilla eloonjäämisen mediaani on 7–12 kuukautta.<sup>3</sup> Kaiken kaikkiaan Faronin mukaan nämä havainnot osoittavat *bexmarilimabilla* olevan suotuisa turvallisuus- ja tehokkuusprofiili, erityisesti haastavilla viimeisen linjan HR MDS-potilailla, joilla merkityksellisten kliinisten vasteiden parantaminen ja olosuoloajan pidentäminen on edelleen vaikeaa.

## Ensilinjan HR MDS, täydellinen hoitovaste



## 2. Laaja kohdemarkkina vaikeasti hoidettavia syöpiä, keskittyen erityisesti HR MDS:aan

MDS-markkina on laaja ja kasvava markkina, jonka arvioidaan yltävän 4,5 miljardiin Yhdysvaltain dollariin vuonna 2028.<sup>4</sup> MDS on verisyöpä, jonka ennuste on erittäin huono,<sup>5</sup> ja potilaille, joilla HMA-hoito epäonnistuu, ei ole olemassa hyväksytyjä hoitovaihtoehtoja<sup>6,7</sup>. Yleisesti ottaen 50 prosenttia potilaista ei reagoi HMA-hoitoon, ja niistä 50 prosentista, jotka reagoivat, 80 prosenttia<sup>8</sup> saa relapsin 1–2 vuoden sisällä<sup>9</sup>. Jos *bexmarilimabin* lääkekehitys onnistuu, yhtiö odottaa *bexmarilimabilla* olevan potentiaalia saada merkittävä osuus markkinasta merkittävällä hinnalla uutena, mahdollisesti tehokkaana hoitona harvinaisessa indikaatiossa. Yksittäishoitona *bexmarilimabia* on myös testattu yhtiön ensimmäisessä ihmisillä tehdyssä MATINS-tutkimuksessa, joka kohdistui etäpesäkkeisiin, leikkauskelvottomiin kiinteisiin kasvaimiin. MATINS-tutkimus osoitti, että *bexmarilimab* on turvallinen ja

hyvin siedetty, minkä lisäksi tutkimuksessa saavutettiin lupaavia tehotuloksia.<sup>10</sup> Yhtiö edistää suunnitelmia tutkia *bexmarilimabin* käyttöä yhdessä PD-1-estäjien ja kemoterapian kanssa valikoituissa metastaattisissa kiinteissä kasvaimissa.

<sup>2</sup> Stahl & Zeidan, 2026, *Blood*. The conundrum of drug development in higher-risk MDS: Lessons learned from recently failed phase 3 clinical trials.  
<sup>3</sup> Prebet et al. 2011, *Journal of Clinical Oncology*, Outcome of High-Risk Myelodysplastic Syndrome After Azacitidine Treatment Failure.  
<sup>4</sup> Evaluate Pharma 2024, Summary: Worldwide Sales [Accessed February 2024].  
<sup>5</sup> Fu et al. 2025, *Reports of practical oncology and radiotherapy*, A cross-sectional study using the Surveillance, Epidemiology, and End Results Program database to estimate the prevalence of Myelodysplastic syndrome (MDS) in the United States.  
<sup>6</sup> Bewersdorf, Carraway & Prebet 2020. *Therapeutic advances in Hematology*, Emerging treatment options for patients with high-risk myelodysplastic syndrome.  
<sup>7</sup> Santini et al. 2019, *Blood*, How I treat MDS after hypomethylating agent failure.  
<sup>8</sup> Awada et al. 2023, *Cancers*. What's Next after Hypomethylating Agents Failure in Myeloid Neoplasms? A Rational Approach.  
<sup>9</sup> Fenaux et al. 2021, *Annals of oncology*, Myelodysplastic syndromes: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up.  
<sup>10</sup> Rannikko et al. 2023, *Cell Reports Medicine*. Macrophage sensitivity to *bexmarilimab*-induced reprogramming is shaped by the tumor microenvironment.

### 3. Yhtiö pyrkii saavuttamaan keskeiset avaintavoitteet marraskuuhun 2027 mennessä

Mikäli yhtiö onnistuu keräämään osakeannilla tavoittelemansa varat, se pyrkii saavuttamaan keskeiset avaintavoitteet marraskuuhun 2027 mennessä tämänhetkisen liiketoimintasuunnitelmansa mukaisesti. Yhtiö aikoo toteuttaa itsenäisesti vaiheen II HR MDS -tutkimuksen tavoitteenaan edistää HR MDS -ohjelmaa ja vähentää sen riskejä. Lisäksi tavoitteena on tuottaa tuloksia siitä, että *bexmarilimab* voi estää hoitoresistenssin noin neljässä lisäindikaatiossa tutkijalähtöisissä tutkimuksissa.

### 4. Mahdollisuus arvonnousuun tulevaisuudessa pitkän patenttisuojan ja sitoutuneen johdon kanssa

Lähes 300 potilasta on jo hoidettu pelkästään *bexmarilimabilla* tai yhdessä *atsatidiinin* kanssa, ja hoidon hyöty-riskisuhde on ollut suotuisa. Vaiheen I/II tutkimuksessa HR MDS:ssa havaitut turvallisuus- ja tehokkuustulokset ovat erittäin vahvoja ja kuuluvat alan parhaisiin koskaan julkaistuihin tuloksiin. *Bexmarilimabista* on tullut yksi johtavista uusista lääkeaihiosta, joita kehitetään HR MDS:n hoitoon. MATINS-tutkimuksessa havaittu *bexmarilimabin* vaikutus yksittäisenä lääkeaineena viittaa mahdollisuuteen murtaa hoitoresistenssi syövissä, joissa havaitaan Clever-1-positiivisia makrofageja.

Yhtiön liiketoiminta pohjautuu lähes 20 vuoden urauurtavaan akateemiseen syövän immunologian tutkimukseen ja Faronin lääkekehitykseen erittäin kokeneiden tutkijoiden, kliinisten osaajien sekä johtoryhmän johdolla. *Bexmarilimabilla* on myös sen kehitystyötä tukeva laaja ja pitkäkestoinen patenttisuojaja – esimerkiksi lääkeaihiota ja sen käyttöä syövän hoidossa suojaavat patentit ovat voimassa 2037 asti EU:ssa ja 2040 asti Yhdysvalloissa.



# Toimintaympäristö – syöpälääke- markkinat kasvavat nopeasti

Maailmanlaajuisten syöpälääkemarkkinoiden koko oli noin 252<sup>11</sup> miljardia Yhdysvaltain dollaria vuonna 2024, ja sen odotetaan saavuttavan 441 miljardia Yhdysvaltain dollaria vuoteen 2029 mennessä, kasvaen noin 10–14 prosentin yhdistetyllä vuotuisella kasvuvauhdilla (CAGR) vuosien 2025–2029 välillä<sup>12</sup>. Markkinoiden kasvua edistäviin tekijöihin sisältyvät syövän kasvava maailmanlaajuinen yleisyys väestön ikääntymisen myötä, kasvaneet hoitomäärät potilaiden avustusohjelmien ja potilaiden oma-aloitteisuuden kautta, hallitusten aloitteet syöpätietoisuuden lisäämiseksi, keskeisten toimijoiden olennaiset T&K-aloitteet sekä yksilöllisten lääkkeiden kasvava kysyntä<sup>13,14</sup>.

Syöpähoitomarkkinoiden kasvusta vastaavat laajalti immuunivasteenvapauttajat<sup>15</sup>, joiden myynti saavutti pelkästään vuonna 2024 noin 60 miljardia Yhdysvaltain dollaria<sup>16</sup>. Ensimmäinen hyväksytty anti-PD-1-immuunivasteenvapauttaja Keytruda oli maailman myydyin lääke vuonna 2025, saavuttaen yli 30 miljardin Yhdysvaltain dollarin myynnin<sup>17,18</sup>. Vaikka immuunivasteenvapauttajat ovat olleet yksi mielenkiintoisimmista läpimurroista syövän hoidossa, niiden matala vasteisuus useimmissa kasvaintyypeissä estää edelleen niiden kliinistä käyttöä<sup>19</sup>. Immuunivasteenvapauttajiin vastaamattomien syöpien hoitoa koskevan markkinan arvioidaan olevan arvoltaan 112 miljardia Yhdysvaltain dollaria vuonna 2033<sup>20</sup>, ja se edustaa osaa yhtiön Clever-1-vasta-ainelääkeaihion *bexmarilimabin* kohdemarkkinasta. Markkinan kasvua rajoittavat muun muassa kliinisten tutkimusten epäonnistumiset sekä patenttien päättymiset, mikä lisää kilpailua ja luo hintapainetta<sup>21</sup>.

## Isommat kaupallisen vaiheen lääkeyritykset etsivät nousevia bioteknologiayhtiöitä

Nousevat biolääketieteelliset yritykset edistävät innovaatiota. Markkinadynamiikka toimii pääosin siten, että pienemmät innovatiiviset yritykset tekevät uusia löytöjä ja alkuvaiheen kehitystä, joita isommat kaupallisen vaiheen lääkeyritykset lisensoivat tai ostavat kehityksen myöhemmässä vaiheessa. Tällä tavoin isommat lääkeyritykset pääsevät käsiksi uusiin tuotteisiin ja lääkeaihioihin. Tulevina vuosina monet parhaiten myyvät lääkkeet, kuten Keytruda, menettävät patenttisuojansa, ja kaupalliset lääkeyhtiöt kohtaavat merkittävän liikevaihdon laskun. Tämän liikevaihdon vähenemisen paikkaamiseksi kaupalliset lääkeyhtiöt ovat yhä riippuvaisempia lähivuosina markkinoille tulevista uusista hoidoista. Yhtiö uskoo, että tämä markkinadynamiikka on edullinen *bexmarilimabille* ja Faronille.

<sup>11</sup> IQVIA, *Global oncology trends May 2025 IQVIA*, <https://www.iqvia.com/insights/the-iqvia-institute/reports-and-publications/reports/globaloncology-trends-2025> [Accessed 27/02/2026].

<sup>12</sup> WHO 2024, *Global cancer burden growing, amidst mounting need for services*. <https://www.who.int/news/item/01-02-2024-global-cancer-burdengrowing-amidst-mounting-need-for-services> [Accessed 04/03/2026].

<sup>13</sup> IQVIA *The Global Use of Medicines 2024: Outlook to 2028*. <https://www.iqvia.com/insights/the-iqvia-institute/reportsand-publications/reports/the-global-use-of-medicines-2024-outlook-to-2028> [Accessed 04/03/2026].

<sup>14</sup> Evaluate Pharma 2024, *Summary: Worldwide Sales* [Accessed February 2024].

<sup>15</sup> IQVIA *The Global Use of Medicines 2024 – Outlook to 2028*. <https://www.iqvia.com/insights/the-iqvia-institute/reportsand-publications/reports/the-global-use-of-medicines-2024-outlook-to-2028> [Accessed 04/03/2026].

<sup>16</sup> Evaluate Pharma 2024, *Summary: Worldwide Sales* [Accessed February 2024].

<sup>17</sup> Dhasmana et al. 2023, *Cancer and Metastasis Reviews, Next-generation immune checkpoint inhibitors as promising functional molecules in cancer therapeutics*.

<sup>18</sup> Evaluate Ltd. 2024, *WORLD PREVIEW 2022, Outlook to 2028: Patents and Pricing*, <https://www.evaluate.com/thought-leadership/world-preview-2022-report/> [Accessed 04/03/2026].

<sup>19</sup> Alexander 2016, *Pharmacy and Therapeutics, The Checkpoint Immunotherapy Revolution*.

<sup>20</sup> Evaluate Ltd. 2024, *WORLD PREVIEW 2022, Outlook to 2028: Patents and Pricing*, <https://www.evaluate.com/thought-leadership/worldpreview-2022-report/> [Accessed 04/03/2026].

<sup>21</sup> IQVIA *Global Oncology Trends 2025*, <https://www.iqvia.com/insights/the-iqvia-institute/reports-and-publications/reports/globaloncology-trends-2025> [Accessed 04/03/2026].

# Faronin liiketoiminta

Faron on kliinisen vaiheen lääkekehitysyritys, joka keskittyy kehittämään syöpien hoitoa uusilla immunoterapioilla pyrkien uudelleenohjelmoimaan myeloosia soluja, jotta saataisiin aikaan kokonaisvaltaisempi immuunireaktio syöpää vastaan kuin mitä nykyisillä hoitomenetelmillä saavutetaan.

## Bexmarilimab

Yhtiön merkittävin lääkekehitysohjelma keskittyy *bexmarilimabiin*, uuteen humanisoituun Clever-1-proteiiniin sitoutuvaan vasta-aineeseen, jota tutkitaan monien syöpien hoitoa varten ja jolla on potentiaalia poistaa syöpien kyky vaimentaa elimistön omaa immuunipuolustusta uudelleenohjelmoimalla myeloosien solujen toimintaa. Aiemmin *bexmarilimabia* on tutkittu ensimmäisessä ihmisillä tehdyssä I/II vaiheen kliinisessä tutkimuksessa nimeltä MATINS mahdollisena itsenäisenä hoitona potilailla, joilla on kiinteä kasvain. Tällä hetkellä *bexmarilimabia* tutkitaan yhdessä standardihoitojen kanssa hematologisia syöpiä sairastavilla potilailla I/II vaiheen tutkimuksessa nimeltä BEXMAB. Näissä tutkimuksissa onnistuminen on mahdollistanut sen, että yhtiö on voinut aloittaa uuden hematologisen tutkimuksen valmistelun sekä kehitystyön laajentamisen moniin eri syöpätyyppeihin mahdollistaen laajemman markkinapotentiaalin tutkimusten onnistuessa.



## Yhtiön liiketoimintasuunnitelma

HOITO	INDIKAATIO(T)	KEHITYKSEN VAIHE				ODOTETUT AVAINTAPAHTUMAT
		Pre-kliininen	Vaihe I	Vaihe II	Vaihe III	
<i>Bexmarilimab + Azacitidiini</i>	Ensilinjan MDS	BEXMAB-02				Vaiheen II/III valmistelut ensilinjan MDS-tutkimuksen aloittamiseksi
<i>Bexmarilimab + standardihoito</i>	r/r MDS + ensilinjan MDS ja AML	BEXMAB				
<i>Bexmarilimab + anti-PD-1</i>	PD-1-resistentti NSCLC ja melanooma	BLAZE*				Potilasrekrytoinnin odotettu aloitushetki H1/2026
<i>Bexmarilimab + doxorubisiini</i>	Pehmytkudossarkooma	BEXAR*				Potilasrekrytoinnin odotettu aloitushetki H1/2026
<i>Bexmarilimab + Nab-paclitaxeli</i>	Clever-1-positiivinen rintayöpä	FINPROVE*				Potilasrekrytoinnin odotettu aloitushetki H1/2026

\*IIT:t odottavat viranomaishyväksyntää

Yhteenveto yhtiön MDS-lääkekehitysohjelmasta ja tutkijalähtöisistä tutkimuksista (IIT) sekä niiden indikaatioista ja vaiheista. Mainitun kolmen IIT:n lisäksi AML- ja r/r MDS -IIT:ta valmistellaan.

## Lääketutkimuksen vaiheet

### Perustutkimus ja lääkekehitys

- Alkuvaiheen tutkimukset, joilla selvitetään potentiaalisia lääkeaihoita
- Kesto tyypillisesti 2–4 vuotta

- Varhainen tutkimus
- Kliininen tutkimus
- Kaupallistaminen

### Pre-kliininen vaihe

- Vaihe, jossa lääkkeen vaikutuksia tutkitaan eläinkokeiden ja solumallien avulla

### Vaihe I

- Vaihe, jossa arvioidaan lääkkeen turvallisuutta ja johon yleensä osallistuu pieni määrä vapaaehtoisia. Syöpälääketutkimuksissa vaiheen I tutkimukset aloitetaan potilailla.
- Tarkoituksena määrittää lääkkeen vaikutukset ihmisissä mukaan lukien sen imeytyminen, aineenvaihdunta ja erittyminen
- Tässä vaiheessa tutkitaan myös annostajien noustessa ilmeneviä sivuvaikutuksia
- Kesto tyypillisesti 1–2 vuotta

### Vaihe II

- Kliininen tutkimus, johon osallistuu pienempi määrä potilaita (joitakin kymmeniä tai satoja)
- Tarkoituksena määrittää uuden lääkkeen annostus, turvallisuus ja tehokkuus sekä mahdollisten sivuvaikutusten luonne
- Kesto tyypillisesti 2–3 vuotta

### Vaihe III

- Viimeinen vaihe ennen sääntelyviranomaisten hyväksynnän hakemista
- Tarkoituksena määrittää lääkkeen tehokkuus ja turvallisuus tilastollisesti merkittävällä määrällä potilaita (yleensä useita satoja)
- Kesto tyypillisesti 2–3 vuotta

### Viranomaisen myyntilupa

- Prosessi, jonka seurauksena viranomaiset myöntävät lääkkeelle myyntiluvan
- Kesto tyypillisesti 1 vuosi

### Myyntiluvan jälkeinen tutkimus ja seuranta, vaihe IV

- Lääketurvallisuuden seuranta jatkuu koko lääkkeen elinkaaren ajan
- Lääkkeen käytöstä, tehosta ja mahdollisista haittavaikutuksista kerätään tietoa sen markkinoilta poistumiseen asti
- Mahdolliset viranomaisten lisätutkimukset

## Bexmarilimabin kaupalliset mahdollisuudet

Tarve uusille korkean riskin MDS-hoidoille on valtava<sup>22,23</sup>. Hoidoilla voidaan vaikuttaa oireisiin ja pidentää elinaikaa erityisesti vaikeasti hoidettavissa potilasryhmissä.

Tällä hetkellä hyväksytyjä hoitoja MDS-potilaalle HMA-hoidon epäonnistuttua ei ole, pois lukien IDH1-mutaatiopotilaille kohdistettu lääke ivosidenibi<sup>24</sup> (kyseinen mutaatio esiintyy vain 3 prosentilla MDS-potilaista<sup>25</sup>). Tämä korostaa lääketieteellisten hoitojen potentiaalia tällä alalla.

Ikääntyvän väestön myötä syövän kokonaistaakka kasvaa, ja myös HR MDS -diagnoosin saavien henkilöiden määrä on kasvussa<sup>26</sup>. Koko HR MDS -markkinan, sisältäen alhaisen, keski- ja korkean riskitason potilaat, on arvioitu olleen 3,6 miljardia Yhdysvaltain dollaria vuonna 2025 noin 5,9 %:n ennustetulla CAGR:lla, ja sen arvioidaan saavuttavan 6,3 miljardia Yhdysvaltain dollaria vuonna 2035.<sup>27</sup>

Pohjois-Amerikka dominoi globaalia MDS-hoitajien markkinaa, koska siellä on sairauden esiintyvyyden kasvanut, uusia hoitomuotoja otetaan käyttöön varhain, T&K-investoinnit ovat korkeat ja hoitoinfrastruktuuri on nykyaikainen.<sup>28,29</sup> Yksinään Yhdysvalloissa<sup>30</sup> ja EU5-maissa<sup>31</sup> todetaan molemmissa noin 20 000 uutta HR MDS -tapausta joka vuosi. Silti HR MDS luokitellaan edelleen harvinaiseksi, mikä mahdollistaa korkeamman hinnoittelun ja matalammat markkinoille tulon esteet.

Bexmarilimabin tavoitteena on tulla ensimmäiseksi uudeksi, laajalle joukolle HR MDS -potilaita soveltuvaksi hoidoksi, joka on hyväksytty kahteenkymmeneen vuoteen (edellinen on hyväksytty toukokuussa 2006)<sup>32</sup>. Yhtiö uskoo kvantitatiivisen markkinatutkimuksen perusteella, että jos bexmarilimab hyväksytään ensimmäisenä uutena lääkkeenä tällä alalla näin pitkään aikaan, sillä on potentiaalia saada erittäin suuri markkinaosuus hyvin nopeasti. Lisäksi tutkimuksen perusteella uskotaan, että sen korkeampi hinnoittelu on mahdollinen, koska HR MDS on harvinainen onkologinen indikaatio. Verrattain pienestä potilasmäärästä huolimatta yhtiö uskoo, että lääkeaihiolla on suuri potentiaali merkittävään kannattavuuteen.

<sup>22</sup> Platzbecker et al. 2021, *Leukemia, Current challenges and unmet medical needs in myelodysplastic syndromes.*

<sup>23</sup> Cassanello et al. 2022, *Cancers. Novel Therapies for Unmet Clinical Needs in Myelodysplastic Syndromes.*

<sup>24</sup> U.S. Food and Drug Administration. Press Release, 2023, October 24, FDA approves ivosidenib for myelodysplastic syndromes <https://www.fda.gov/drugs/resources-information-approved-drugs/fda-approves-ivosidenib-myelodysplastic-syndromes> [Accessed 27/02/2026].

<sup>25</sup> Sallman et al. 2022, *Hematologic Malignancies. Ivosidenib in patients with IDH1-mutant relapsed/refractory myelodysplastic syndrome (R/R MDS): Updated enrolment and results of a phase 1 dose-escalation and expansion substudy.*

<sup>26</sup> Zeidan et al. 2019, *Blood Reviews. Epidemiology of myelodysplastic syndromes: Why characterizing the beast is a prerequisite to taming it.*

<sup>27</sup> Future Market Insights 2025, *Myelodysplastic Syndrome Treatment Market Size and Share Forecast Outlook 2025 to 2035*, <https://www.futuremarketinsights.com/reports/myelodysplastic-syndrome-treatment-market> [Accessed 27/02/2026].

<sup>28</sup> Zeidan et al. 2019, *Blood Reviews. Epidemiology of myelodysplastic syndromes: Why characterizing the beast is a prerequisite to taming it.*

<sup>29</sup> Future Market Insights 2025, *Myelodysplastic Syndrome Treatment Market Size and Share Forecast Outlook 2025 to 2035*, <https://www.futuremarketinsights.com/reports/myelodysplastic-syndrome-treatment-market> [Accessed 27/02/2026].

<sup>30</sup> Cogle et al. 2015, *Current hematologic malignancy reports. Incidence and Burden of the Myelodysplastic Syndromes.*

<sup>31</sup> Lauritsen et al. 2023, *Leukemia Research, 10-year nationwide trends in incidence, treatment patterns, and mortality of patients with myelodysplastic syndromes in Denmark.*

<sup>32</sup> US Food and Drug Administration, *Search Orphan Drug Designations and Approvals, -decitabine approval* [www.accessdata.fda.gov/scripts/opdlisting/oopd/detailedIndex.cfm?cfgridkey=122298](http://www.accessdata.fda.gov/scripts/opdlisting/oopd/detailedIndex.cfm?cfgridkey=122298) [Accessed 27/02/2026].

# Faronin lääkeaihioid – *bexmarilimab*

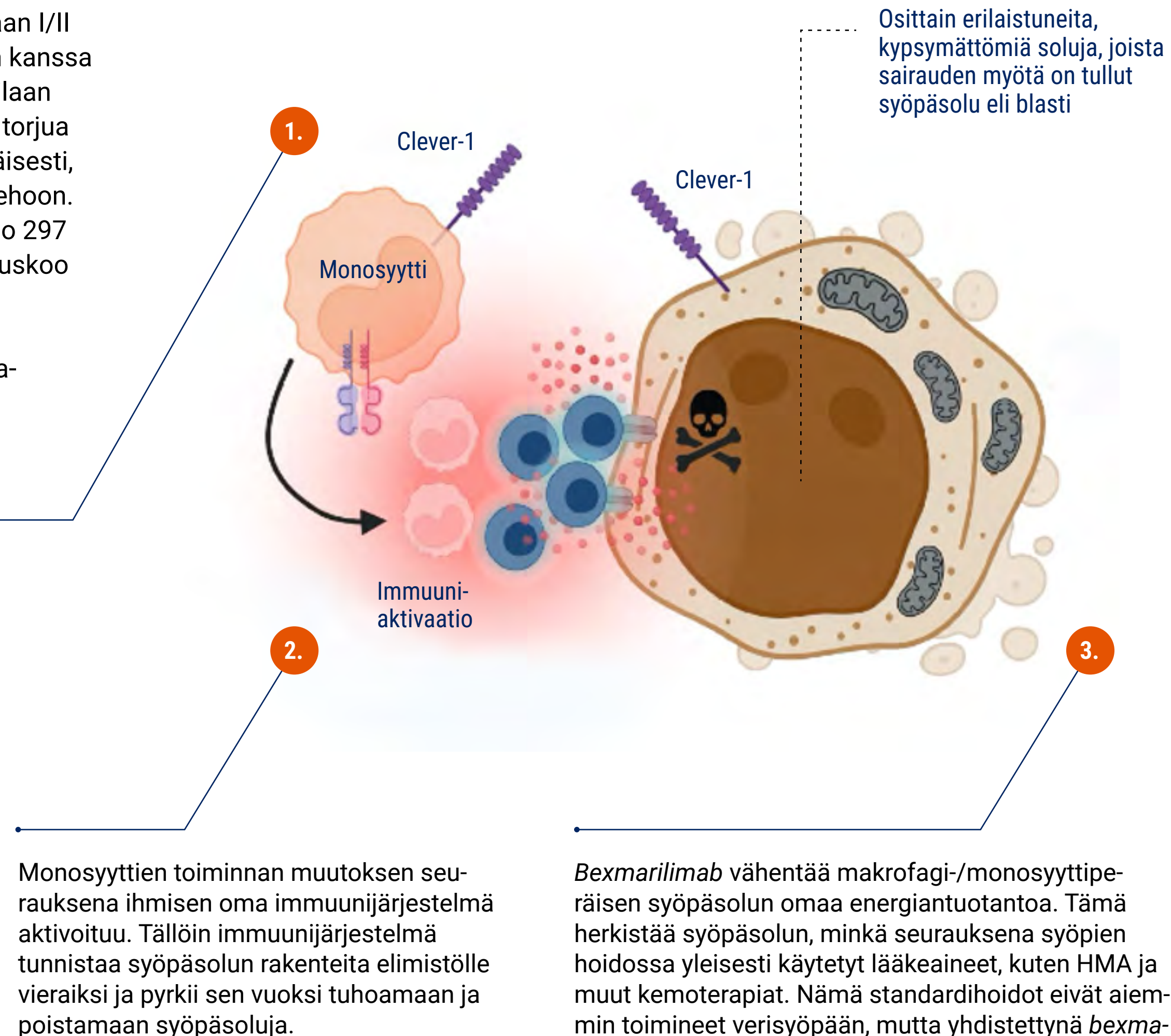
Yhtiön lääkeaihiota, *bexmarilimab*, tutkitaan parhaillaan I/II vaiheen kliinisessä testissä yhdessä standardihoitojen kanssa potilailla, joilla on verisyöpä. Se pyrkii aktivoimaan potilaan oman immuunijärjestelmän niin että järjestelmä alkaa torjua syöpäsoluja. Sitä annostellaan sairaalassa suonensisäisesti, ja potilaan verenkierto kuljettaa lääkeaihioid muualle kehoon. Tähän mennessä tutkimuslääkeainetta on annosteltu jo 297 potilaalle ilman turvallisuushaasteita. Näin ollen yhtiö uskoo *bexmarilimabin* hyöty-riskiprofiilin olevan suotuisa.

Viereinen kuva havainnollistaa *bexmarilimabin* toimintaperiaatetta verisyövän hoidossa.

## *Bexmarilimabin* toimintaperiaate

*Bexmarilimab* sitoutuu makrofagin (verenkierrassa monosyytin) pinnalla olevaan Clever-1-proteiiniin ja estää sen toiminnan. Makrofagit ja monosyytit ovat immuunipuolustuksen syöjäsoluja, jotka osallistuvat nimensä mukaisesti bakteerien ja muiden haitallisten organismien havaitsemiseen, syömiseen ja tuhoamiseen. Yksi niiden päätehtävistä on esitellä syöpä immuunijärjestelmälle. Useat pahanlaatuiset syövät hyödyntävät näitä soluja ohjaamalla ne immuunijärjestelmää hillitseviksi soluiksi. Tämä antaa syöpäsoluille mahdollisuuden piiloutua immuunipuolustukselta ja muuttaa kasvaimen ympäristöä syövän kasvua tukevaan suuntaan.

*Bexmarilimabin* estäessä Clever-1:n toiminnan monosyytit eivät kuitenkaan ohjautu immuunijärjestelmää hillitseviksi vaan voimistaviksi soluiksi.



Monosyyttien toiminnan muutoksen seurauksena ihmisen oma immuunijärjestelmä aktivoituu. Tällöin immuunijärjestelmä tunnistaa syöpäsolun rakenteita elimistölle vieraiksi ja pyrkii sen vuoksi tuhoamaan ja poistamaan syöpäsoluja.

*Bexmarilimab* vähentää makrofagi-/monosyyttiperäisen syöpäsolun omaa energiantuotantoa. Tämä herkistää syöpäsolun, minkä seurauksena syöpien hoidossa yleisesti käytetyt lääkeaineet, kuten HMA ja muut kemoterapiat. Nämä standardihoidot eivät aiemmin toimineet verisyöpään, mutta yhdistettynä *bexmarilimabiin* ne pystyvätkin nyt tuhoamaan syöpäsolun.

# Keskeiset tunnusluvut

Faronin taloudelliset tiedot ovat yhtiön tilintarkastetusta konsernitilinpäätöksestä 31.12.2025 päättyneeltä tilikaudelta. Konsernitilinpäätös on laadittu noudattaen International Accounting Standards Boardin (IASB) antamia ja Euroopan unionissa sovellettavaksi hyväksytyjä kansainvälisiä tilinpäätösstandardeja (IFRS).

Seuraavassa taulukossa esitetään Faronin valikoituja taloudellisia tietoja 31.12.2025 päättyneeltä tilikaudelta:

Tuhatta euroa, ellei toisin ilmoitettu	1.1.– 31.12.2025
<b>Laaja tuloslaskelma</b>	tilintarkastettu
Liikevaihto	-
Liiketoiminnan muut tuotot <sup>33</sup>	1 308
Liiketappio	-18 959
Tilikauden tappio	-27 257
Laimentamaton ja laimennusvaikutuksella oikaistu osakekohtainen tulos, euroa	-0,24
<b>Tase</b>	
Varat yhteensä	17 172
Oma pääoma yhteensä	-18 507
<b>Rahavirtalaskelma</b>	
Liiketoiminnan nettorahavirta	-17 920
Investointien nettorahavirta	-20
Rahoitustoimintojen nettorahavirta	20 644

<sup>33</sup> Liiketoiminnan muut tuotot sisältävät T&K-lainan ja sen kertyneiden korkojen anteeksiannon.

# Kysymyksiä ja vastauksia

## Mikä on Faronin annin tarkoitus ja mihin tuotot käytetään?

Osakeannin tavoitteena on vahvistaa yhtiön taloudellista asemaa ja rahoittaa yhtiön lääkeaihion *bexmarilimabin* jatkokehitystä vuoden 2027 marraskuuhun asti. Tuotot käytettäisiin pääasiassa *bexmarilimabin* kliinisten tutkimusten kustannuksiin.

## Kenellä on oikeus osallistua antiin?

Oikeus osallistua antiin on osakkeenomistajilla, jotka on merkitty Euroclear Finland Oy:n ylläpitämään yhtiön osakasluetteloon annin täsmäytyspäivänä 12.3.2026.

## Ovatko Faronin osakkeenomistajat tai muut sijoittajat sitoutuneet ennalta antiin?

Yhtiö on ennen osakeantia saanut etukäteissitoumukset sen tietyiltä nykyisiltä osakkeenomistajilta merkitä osakeannissa tarjottavia osakkeita yhteensä enintään 4,71 miljoonalla eurolla kaikilla myönnettyillä merkintäoikeuksilla tai osalla myönnettyistä merkintäoikeuksista. Lisäksi tietyt sijoittajat ovat sitoutuneet merkitsemään yhteensä enintään 7,05 miljoonan euron määrään saakka osakeannissa merkintäoikeuksien perusteella merkitsemättä jääviä tarjottavia osakkeita. Lisäksi tietyt sijoittajat ovat sitoutuneet merkitsemään kaikki tarjottavat osakkeet, joita ei ole muutoin merkitty ja maksettu merkintäoikeuksien tai toisijaisten merkintöjen perusteella, enintään 28,32 miljoonan euron määrään saakka.

## Milloin voin merkitä tarjottavia osakkeita?

Tarjottavien osakkeiden merkintäaika alkaa 17.3.2026 kello 10.00 ja päättyy 2.4.2026 kello 16.30 (Suomen aikaa). Huomaathan, että sijoituspalveluntarjoajasi voi edellyttää merkintätoimeksiannon antamista tietyssä päivänä, joka on ennen osakkeiden merkintäajan päättymistä.

## Kuinka monta tarjottavaa osaketta voin merkitä?

Osakkeenomistajat, jotka on merkitty täsmäytyspäivänä Euroclear Finland Oy:n ylläpitämään yhtiön osakasluetteloon saavat yhden (1) merkintäoikeuden jokaista täsmäytyspäivänä omistamaansa nykyistä osaketta kohden.

Kolmellatoista (13) merkintäoikeudella voit merkitä yhdeksän (9) tarjottavaa osaketta.

## Mikä on tarjottavan osakkeen merkintähinta?

Merkintähinta on 0,50 euroa tarjottavalta osakkeelta.

## Kuinka voin myydä tai ostaa merkintäoikeuksia?

Merkintäoikeudet ovat vapaasti luovutettavissa, ja ne ovat kaupankäynnin kohteena Nasdaq Helsinki Oy:n ylläpitämällä Nasdaq First North Growth Market Finland -markkinapaikalla kaupankäyntitunnuksella FARONU0126 (ISIN-koodi: FI4000602313) 17.3.2026 ja 27.3.2026 välisenä aikana. Merkintäoikeuksien hinta määräytyy markkinaehtoisesti First North -markkinapaikalla ja riippuu sijoittajan järjestelyistä sijoituspalveluntarjoajansa kanssa.

## Onko osakkeen merkinnästä kuluja?

Yhtiö tai pääjärjestäjä ei veloita tarjottavien osakkeiden merkinnästä palvelumaksuja. Sijoituspalveluntarjoajat saattavat

periä merkintäoikeuksia koskevista toimenpiteistä omien palveluehtojensa mukaisia palkkioita tai kustannuksia. Sijoituspalveluntarjoajat voivat myös periä palveluehtojensa mukaisia palkkioita muista säilytys- ja välitysjärjestelyistä.

## Miten osakkeiden merkitseminen tapahtuu käytännössä?

Jos olet osakkeenomistaja ja sinut on merkitty Euroclear Finland Oy:n ylläpitämään yhtiön osakasluetteloon täsmäytyspäivänä, voit tehdä merkintätoimeksiannon sijoituspalveluntarjoajasi antamien ohjeiden mukaisesti.

## Mitä tapahtuu, jos en käytä merkintäoikeuksiani?

Merkintäajan päättyessä 2.4.2026 kello 16.30 Suomen aikaa käyttämättä jääneet merkintäoikeudet raukeavat arvottomina.

## Voiko merkinnät peruuttaa?

Merkintäoikeuksin tehdyt merkinnät ovat sitovia, eikä merkintää voi peruuttaa muutoin kuin jos osakeantia koskevaa esitettä täydennetään sellaisen olennaisen uuden tiedon, olennaisen virheen tai olennaisen epätarkkuuden vuoksi, joka voi vaikuttaa tarjottavien osakkeiden tai väliaikaisten osakkeiden arviointiin.

## Mistä saan lisätietoa annista?

Yhtiöesite ja lisätietoa annista on saatavana yhtiön verkkosivuilla osoitteessa <https://faron.fi/merkintaoikeusanti-2026/> ja tilinhoitajayhteisöltäsi.

*Talletustodistusten muodossa olevien Lontoon Pörssin ylläpitämällä AIM-markkinapaikalla kaupankäynnin kohteeksi otettujen Faronin osakkeiden haltijat saavat lisätietoja antiin osallistumisesta Computershare Investor Services PLC:stä ja annin ehdoista esitteen englanninkielisen käännöksen osiosta Details of the Offer or Admission to Trading[TK1.1]. Esite on saatavilla Faronin verkkosivuilla osoitteessa <https://faron.com/rights-offering-2026/>.*

# Osakeannin ehdot

## YLEISTÄ OSAKEANNISTA

Faron Pharmaceuticals Oy:n ("Yhtiö") hallitus ("Hallitus") on päättänyt Yhtiön osakkeiden ("Osakkeet") tarjoamisesta Yhtiön osakkeenomistajien ylimääräisen yhtiökokouksen 2.3.2026 ja Yhtiön osakkeenomistajien varsinaisen yhtiökokouksen 21.3.2025 antamien valtuutusten perusteella. Hallituksen 10.3.2026 tekemän päätöksen mukaisesti Yhtiö aikoo kerätä noin 40 miljoonan euron bruttovarat tarjoamalla merkittäväksi osakkeenomistajien merkintäetuoikeuteen perustuen enintään 80 000 000 uutta Yhtiön Osaketta ylimääräisen yhtiökokouksen 2.3.2026 antaman valtuutuksen nojalla ja enintään 158 126 Yhtiön olemassa olevaa Osaketta varsinaisen yhtiökokouksen 21.3.2025 antaman valtuutuksen nojalla ("Tariottavat Osakkeet"), jotka voivat olla talletustodistusten muodossa ("Talletustodistukset"), alla esitetyin ehdoin ("Osakeanti").

Osakeannin seurauksena Osakkeiden kokonaislukumäärä voi nousta 199 472 660 Osakkeeseen. Olettaen, että Osakeanti merkitään kokonaisuudessaan, Osakkeiden kokonaislukumäärä vastaisivat arviolta 67,1 prosenttia Yhtiön nykyisistä osakkeista ("Nykyiset Osakkeet") ja niihin liittyvistä äänistä ennen Osakeantia ja arvioitavasti noin 10 prosenttia Yhtiön olemassa olevista Osakkeista ja niihin liittyvistä äänistä Osakeannin toteuttamisen jälkeen.

## MERKINTÄOIKEUDET

Osakeannin Täsmäytyspäivä on 12.3.2026. Osakeannissa annetut kirjataan osakkeenomistajien arvo-osuustileille 13.3.2026.

Osakkeenomistajat, jotka on merkitty Täsmäytyspäivänä Euroclear Finland Oy:n ("Euroclear Finland") ylläpitämään Yhtiön osakasluetteloon, saavat yhden (1) Merkintäoikeuden jokaista Täsmäytyspäivänä omistamaansa Nykyistä Osaketta kohden. Merkintäoikeuksien haltija on oikeutettu merkitsemään kolmellatoista (13) Merkintäoikeudella yhdeksän (9) Tarjottavaa Osaketta. Tarjottavien Osakkeiden tai Tarjottavien Talletustodistusten murto-osia ei anneta, eikä Merkintäoikeutta voi käyttää osittain.

Yhtiön Talletustodistusten haltijat ("Talletustodistusten Haltijat"), jotka on merkitty Täsmäytyspäivänä Computershare Investor Services Plc:n ("Säilytysyhteisö") ylläpitämään Yhtiön Talletustodistusluetteloon, saavat yhden (1) Merkintäoikeuden jokaista Täsmäytyspäivänä omistamaansa nykyistä Talletustodistusta kohden ("Nykyiset Talletustodistukset"). Talletustodistusten muodossa olevien Merkintäoikeuksien haltija on oikeutettu merkitsemään kolmellatoista (13) Merkintäoikeudella yhdeksän (9) Tarjottavaa Talletustodistusta. Säilytysyhteisö hallinnoi tiettyjä Nykyisiä Osakkeita Talletustodistusten Haltijoiden lukuun ja antaa Merkintäoikeudet Talletustodistusten muodossa Talletustodistusten Haltijoille näiden ehtojen mukaisesti.

Merkintäoikeuksia ei anneta Yhtiön hallussa oleville omille Osakkeille.

Merkintäoikeudet ovat kaupankäynnin kohteena Nasdaq Helsinki Oy:n ("Nasdaq Helsinki") ylläpitämällä Nasdaq First North Growth Market Finland -markkinapaikalla ("First North -markkinapaikka") kaupankäyntitunnuksella "FARONU0126" (ISIN-koodi: FI4000602313) 17.3.2026 ja 27.3.2026 välisenä aikana ("Osakkeiden Merkintäoikeuksien Kaupankäyntiaika") ja Talletustodistusten muodossa olevat Merkintäoikeudet ovat kaupankäynnin kohteena Lontoon pörssiin (London Stock Exchange plc, "Lontoon pörssi") ylläpitämällä AIM-markkinapaikalla ("AIM-markkinapaikka") kaupankäyntitunnuksella "FARONU0126" (ISIN-koodi: FI4000602313) 17.3.2026 ja 27.3.2026 välisenä aikana ("Talletustodistusten Merkintäoikeuksien Kaupankäyntiaika").

## Päivitetään

Osakkeelta tai Tarjottavalta Talletustodistukselta

Osakkeiden Merkintäoikeuksiin, Ankkurisitoumuksiin ja Merkintäoikeuksiin osakkeenomistajien, sijoittajien, ja Pääjärjestäjän välisen keskustelujen perusteella. Yhtiö on kuullut oikeudellisia asiantuntijain kanssa Osakeannin ehtojen asianmukaisuutta Yhtiölle. Merkintäoikeuksien alennusta osakkeen teoreettisesta hinnasta (TERP), joka on ilmoitettu First North -markkinapaikalla 9.3.2026.

Osakkeiden Merkintäoikeudet kirjataan Yhtiön sijoitetun vapaan oman pääoman rahastoon.

## MERKINTÄAJAT

Tarjottavien Osakkeiden merkintäaika alkaa 17.3.2026 klo 10.00 (Suomen aikaa) ja päättyy 2.4.2026 klo 16.30 (Suomen aikaa) ("Osakkeiden Merkintäaika"). Osakkeenomistajien tulee huomata, että sijoituspalveluntarjoajat voivat edellyttää merkintätoimeksiannon antamista tietyinä päivinä, joka on ennen Osakkeiden Merkintäajan päättymistä.

Tarjottavien Talletustodistusten merkintäaika alkaa 17.3.2026 klo 8.00 (Lontoon aikaa) ja päättyy 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) ("Talletustodistusten Merkintäaika" ja yhdessä Osakkeiden Merkintäajan kanssa, "Merkintäajat").

Yhtiö tiedottaa mahdollisesta Osakkeiden Merkintäajan ja/tai Talletustodistusten Merkintäajan jatkamisesta yhtiötiedotteella Yhtiön verkkosivuilla sekä AIM-markkinapaikan säännellyn tiedonantokanavan

kautta viimeistään kyseisen merkintäajan loppuun mennessä. Jos Osakkeiden Merkintäaika ja/tai Talletustodistusten Merkintäaika jatketaan, Merkintäoikeuksien viimeinen kaupankäyntipäivä, Merkintäoikeuksien raukeamisajankohta, merkintöjen hyväksymispäivä, toissijaisten merkintöjen vahvistusilmoitusten toimittaminen, Osakeannin tuloksen julkistaminen, Väliaikaisten Osakkeiden (kuten määritelty jäljempänä) yhdistäminen Yhtiön Nykyisiin Osakkeisiin, Tarjottavien Osakkeiden kirjaaminen merkitsijän arvo-osuustilille ja kaupankäynnin alkaminen Tarjottavilla Osakkeilla siirtyvät vastaavasti Yhtiön myöhemmin erikseen tiedottamalla tavalla.

**ENNEN OSAKEANTIA VASTAANOTETUT SITOUMUKSET JA TAKAUKSET**

Yhtiö on ennen Osakeantia saanut etukäteissitoumukset (yhdessä ”**Merkintäsitoumukset**” ja kukin yksin ”**Merkintäsitoumus**”) sen tietyiltä nykyisiltä osakkeenomistajilta merkitä Osakeannissa Tarjottavia Osakkeita yhteensä enintään noin 4,7 miljoonalla eurolla myönnettyillä Merkintäoikeuksilla, kuten alla olevassa taulukossa on esitetty:

Sijoittajan nimi	Merkintäsitoumus (euroa)	Merkintäsitoumus (Tarjottavaa Osaketta)	
Acme Investments SPF Sarl	1 000 000	2 000 000	
Keskinäinen työeläkevakuutusyhtiö Varma	911 655	1 823 310	
Rauni Siljander	499 599	999 198	
Yleisradion eläkesäätiö	434 853	869 706	
Blood Cancer United, Inc. (BCU), Therapy Acceleration Program® (TAP) -ohjelman kautta	359 109	718 218	
Eläkevakuutusosakeyhtiö Veritas	348 998	697 995	
Umo Invest Oy	343 008	686 016	0,79 % Tavanomaiset ehdot.
Holdix Oy	341 505	683 010	0,85 % Tavanomaiset ehdot.
Umo Capital Oy	316 926	633 852	0,79 % Tavanomaiset ehdot.
Ekota Oy	75 000	150 000	0,19 % Tavanomaiset ehdot.
Sirpa Jalkanen	50 000	100 000	0,12 % Tavanomaiset ehdot.
Tuomo Patsi	18 437	36 873	0,05 % Tavanomaiset ehdot.
Haavest Oy	10 796	21 591	0,03 % Tavanomaiset ehdot.
<b>Yhteensä</b>	<b>4 709 885</b>	<b>9 419 769</b>	<b>11,8 %</b>

Lisäksi seuraavat sijoittajat ovat sitoutuneet merkitsemään Osakeannissa Merkintäoikeuksien perusteella mahdollisesti merkitsemättä jääviä Tarjottavia Osakkeita yhteensä enintään noin 7,1 miljoonaa euron määrään saakka (yhdessä ”**Ankkurisitoumukset**” ja kukin merkintätakausta yksin ”**Ankkurisitoumus**”), kuten alla olevassa taulukossa on esitetty:

Sijoittajan nimi	Ankkurisitoumus (euroa)	Ankkurisitoumus (Tarjottavaa Osaketta)	Prosenttia Tarjottavista Osakkeista	Ankkurisitoumuksen ehdollisuudet
Pentwater Capital Management Europe LLP	3 000 000	6 000 000	7,49 %	Tavanomaiset ehdot.
Blood Cancer United, Inc. (BCU), Therapy Acceleration Program® (TAP) -ohjelman kautta	2 640 891	5 281 782	6,59 %	Tavanomaiset ehdot.
Montpensier Arbevel	500 000	1 000 000	1,25 %	Tavanomaiset ehdot.
IG Markets Limited	500 000	1 000 000	1,25 %	Tavanomaiset ehdot.
Patronus Partners LP	230 000	460 000	0,57 %	Tavanomaiset ehdot.
Tuomo Patsi	181 564	363 127	0,45 %	Tavanomaiset ehdot.
<b>Yhteensä</b>	<b>7 052 455</b>	<b>14 104 909</b>	<b>17,6 %</b>	



neet merkitsemään kaikki Tarjottavat Osakkeet, joita ei ole muutoin tai toissijaisten merkintöjen perusteella, enintään 28,3 miljoonan **merkintätakaussitoumukset**” ja kukin merkintätakausta yksin ”**Merkintätakaussitoumus**”) taulukossa on esitetty:

et ja Merkintätakaussitoumukset edustavat yhteensä 100 prosent-

Merkintätakaussitoumus (Tarjottavaa Osaketta)	Prosenttia Tarjottavista Osakkeista	Merkintätakaussitoumuksen ehdollisuudet
39 333 448	49,07 %	Tavanomaisten ehtojen lisäksi ehdollinen sille, että Yhtiö on tehnyt tietyt muutokset joukko-velkakirjalainojensa ehtoihin, joiden haltija Heights Capital Management on, ja olennaista haitallista vaikutusta koskevalle ehdolle, ja että muiden sijoittajien antamat Merkintätakaussitoumukset ovat voimassa.

Pentwater Capital Management Europe LLP	3 000 000	6 000 000	7,49 %	Tavanomaiset ehdot.
Anavio Capital Partners LLP	1 500 000	3 000 000	3,74 %	Tavanomaiset ehdot.
Fenja Capital I A/S	1 000 000	2 000 000	2,50 %	Tavanomaiset ehdot.
Montpensier Arbevel	700 000	1 400 000	1,75 %	Tavanomaiset ehdot.
TREECAP B.V.	600 000	1 200 000	1,50 %	Tavanomaiset ehdot.
Ruby Capital Partners LLP	500 000	1 000 000	1,25 %	Tavanomaiset ehdot.
RONIT Capital	500 000	1 000 000	1,25 %	Tavanomaiset ehdot.
Market Wizards B.V.	500 000	1 000 000	1,25 %	Tavanomaiset ehdot.
Atom Capital Limited	350 000	700 000	0,87 %	Tavanomaiset ehdot.
<b>Yhteensä</b>	<b>28 316 724</b>	<b>56 633 448</b>	<b>70,65 %</b>	

**OIKEUS MERKITÄ TARJOTTAVIA OSAKKEITA MERKINTÄOIKEUKSILLA (ENSISIJAINEN MERKINTÄ)**

Toimenpiteet, joita Euroclear Finlandin ylläpitämään Yhtiön osakasluetteloon merkittyjen osakkeenomistajien tulee tehdä Tarjottavia Osakkeita merkitäkseen eroavat niistä toimenpiteistä, joita Talletustodistusten Haltijoiden on tehtävä Tarjottavia Talletustodistuksia koskien. Osakkeenomistajia, jotka on merkitty Euroclear Finlandin ylläpitämään Yhtiön osakasluetteloon, kehoitetaan lukemaan näiden ehtojen lisäksi kohdassa *"Ohjeita Euroclear Finlandin rekisteröidyille osakkeenomistajille"* olevat ohjeet ja Talletustodistusten Haltijoita kehoitetaan lukemaan kohdassa *"Ohjeita Talletustodistusten haltijoille"* olevat ohjeet.

Merkintäoikeuksien tehdyt merkinnät ovat sitovia, eikä niitä voi peruuttaa muutoin kuin jäljempänä olevan kohdan *"Merkintöjen peruuttaminen tietyissä olosuhteissa"* mukaisesti.

Merkintähinta Osakeannissa merkityistä Tarjottavista Osakkeista ja Tarjottavista Talletustodistuksista on maksettava kokonaisuudessaan merkintätoimeksiannon antamisen yhteydessä oman sijoituspalveluntarjoajan antamien ohjeiden mukaisesti.

Puutteelliset tai virheelliset merkintätoimeksiannot voidaan hylätä. Mikäli merkintämaksua ei makseta näiden ehtojen mukaisesti tai maksu on vajaa, merkintätoimeksianto voidaan hylätä. Tällaisessa tilanteessa maksettu merkintämaksu palautetaan merkitsijälle. Palautettaville varoille ei makseta korkoa.

Merkintä katsotaan tehdyksi vasta, kun asianmukainen sijoituspalveluntarjoaja on vastaanottanut merkintätoimeksiannon ja Merkintähinta on maksettu kokonaisuudessaan.

Kaikki käyttämättä jääneet Merkintäoikeudet raukeavat arvottomina Osakkeiden Merkintäajan päättyessä ja Talletustodistusten Merkintäajan päättyessä.

**Päivitetään****OSAKKEITA ILMAN MERKINTÄOIKEUKSIA (TOISSIJAINEN)**

En perusteella mahdollisesti merkitsemättä jääneiden Tarjottavien Yhtiön osakkeenomistajille ja muille sijoittajille, jotka ovat antaneet Osakkeita ilman Merkintäoikeuksia ja, mikäli Tarjottavia Osakkeita ilman Merkintäoikeuksia, kokonaisuudessaan, Merkintätakaussitoumusten antajille.

Merkintäoikeuksia on tehtävä antamalla merkintätoimeksianto ja sijoittajan sijoituspalveluntarjoajan antamien ohjeiden mukaisesti. Jos useita merkintätoimeksiannot, nämä toimeksiannot yhdistetään merkintätoimeksiannoksi.

Sijoittajan käyttämän sijoituspalveluntarjoajan tulee saada merkintätoimeksianto ja maksu viimeistään 2.4.2026 tai sitä aiemmin sijoituspalveluntarjoajan antamien ohjeiden mukaisesti. Talletustodistusten Haltijoiden tulee antaa merkintätoimeksianto ja maksaa merkintä viimeistään 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) tai sitä aiemmin saamiensa ohjeiden mukaisesti.

Jos Tarjottavia Osakkeita annetaan toissijaisessa merkinnässä Ankkurisitoumusten tai Merkintätakaussitoumusten nojalla, a) sitoumuksen antaneen sijoittajan katsotaan tehneen Tarjottavien Osakkeiden merkinnän kyseisellä sitoumuksella, ja b) Yhtiö voi antaa kyseiset Tarjottavat Osakkeet ensin itselleen vastikkeetta ja sen jälkeen kyseisille sijoittajille, jolloin kyseisen sijoittajan on maksettava kyseisten Tarjottavien Osakkeiden Merkintähinta toimitusta vastaan tavanomaisen selvitysajan kuluessa Yhtiön ilmoitettua sitoumuksella tehdyn merkinnän hyväksymisestä.

Yhtiön Hallitus voi kuitenkin päättää hyväksyä merkintätoimeksiannon tai Merkintähinnan maksun, joka on tehty näistä ehdoista poikkeavalla tavalla.



FI4000153309), kun Tarjottavat Osakkeet on rekisteröity Patentti- ja rekisterihallituksen ylläpitämään kaupparekisteriin ("**Kaupparekisteri**"). Yhdistäminen tapahtuu arviolta 14.4.2026. Kaupankäynti Tarjottavilla Osakkeilla alkaa First North -markkinapaikalla ja Tarjottavilla Talletustodistuksilla AIM-markkinapaikalla arviolta 15.4.2026.

Ilman Merkintäoikeuksia merkityt Tarjottavat Osakkeet kirjataan merkitsijän arvo-osuustilille Osakkeina arviolta 15.4.2026 (ellei Osakkeiden Merkintäaikaa ja/tai Talletustodistusten Merkintäaikaa jatketa). Niiden merkitsijöiden, jotka merkitsevät Tarjottavia Osakkeita Tarjottavien Talletustodistusten muodossa, odotetaan saavan Tarjottavat Talletustodistukset CREST-tileilleen arviolta 15.4.2026 (ellei Osakkeiden Merkintäaikaa ja/tai Talletustodistusten Merkintäaikaa jatketa).

Tarjottavat Osakkeet ja Tarjottavat Talletustodistukset ovat vapaasti luovutettavissa.

### OSAKKEENOMISTAJIEN OIKEUDET

Tarjottavat Osakkeet tuottavat oikeuden mahdolliseen osinkoon ja osakkeenomistajan oikeuksiin Yhtiössä, kun Tarjottavat Osakkeet on rekisteröity Euroclear Finlandissa ylläpidetyille arvo-osuustilille. Tarjottavat Osakkeet tuottavat samat osakkeenomistajien oikeudet kuin Nykyiset Osakkeet Yhtiön yhtiökokouksissa.

### PALKKIOT JA KULUT

Yhtiö tai Pääjärjestäjä ei veloita Tarjottavien Osakkeiden merkinnästä tarjoajat saattavat periä Merkintäoikeuksia koskevista toimenpiteistä palkkioita ja kustannuksia. Sijoituspalveluntarjoajat voivat myös periä muista säilytys- ja välitysjärjestelyistä.

### SAATAVILLA PIDETTÄVÄT TIEDOT

Osakeyhtiölain (624/2006, muutoksineen) 5 luvun 21 §:ssä tarkoitetut asiakirjat ovat nähtävillä Yhtiön verkkosivuilla osoitteessa [www.faron.fi/sijoittajat/hallinnointi/yhtiokokous/](http://www.faron.fi/sijoittajat/hallinnointi/yhtiokokous/).

### MUUT ASIAT JA TIEDOT

Yhtiön Hallitus päättää Tarjottavien Osakkeiden liikkeeseenlaskuun ja Osakeantiin liittyvistä muista seikoista ja käytännön toimenpiteistä. Yhtiön hallitus voi päättää olla hyväksymättä merkintöjä mukaan lukien merkintöjä, jotka on tehty Merkintäoikeuksilla ja olla toteuttamatta Osakeantia. Yhtiö ilmoittaa mahdolliseen Osakeannin peruuttamiseen liittyvät toimenpiteet yhtiötiedotteella Yhtiön verkkosivuilla sekä AIM-markkinapaikan säännellyn tiedonantokanavan kautta.

Stifel Europe Securities SAS toimii Osakeannin pääjärjestäjänä ("**Pääjärjestäjä**"). Pääjärjestäjä toimii Osakeannin yhteydessä yksinomaan Yhtiön puolesta eikä ole vastuussa kenellekään muulle kuin Yhtiölle asiakkailleen tarjoamastaan suojasta eikä anna sijoitus- tai muuta neuvontaa Tarjottavista Osakkeista tai

Yhtiön muista rahoitusvälineistä.

Merkitsemällä Tarjottavia Osakkeita Osakeannissa kunkin merkitsijän katsotaan valtuuttaneen sijoituspalveluntarjoajansa luovuttamaan tarvittavat henkilötiedot, arvo-osuustilin numeron sekä merkintää koskevat yksityiskohdat osapuolille, jotka osallistuvat merkintätoimeksiannon toteuttamiseen tai Tarjottavien Osakkeiden allokointiin ja selvitykseen.

### SOVELLETTAVA LAKI JA ERIMIELISYYKSIEN RATKAISU

Osakeantiin sovelletaan Suomen lakia.

Osakeannista mahdollisesti aiheutuvat erimielisyydet ratkaistaan toimivaltaisessa tuomioistuimessa Suomessa. Hyväksymällä Osakeantiin liittyvät oikeudet Esitteessä olevien ohjeiden mukaisesti osakkeenomistajat hyväksyvät peruuttamattomasti Suomessa olevien tuomioistuinten tuomiovallan ja luopuvat

menettelyjen vastustamisesta sillä perusteella, että kyseinen menettely on ensisijainen.

Esitteen suomenkielisen version ja englanninkielisen käännöksen välillä on eroja, jotka ovat ensisijainen.

## Päivitetään

Yhtiön rekisteröity osoite on muualla kuin Suomessa, voi vaikuttaa sijoituspalveluntarjoajan tulisi kuulla neuvonantajiaan selvittääkseen, tarvitsevatko he sijoituspalveluntarjoajansa synnän Merkintäoikeuksien käyttämiselle tai tuleeko heidän nousta käyttämään Merkintäoikeuksiaan.

### OHJEITA EUROCLEAR FINLANDIN REKISTERÖIDYILLE OSAKKEENOMISTAJILLE

Osakkeenomistajat, jotka on merkitty Täsmäytyspäivänä Euroclear Finlandin ylläpitämään Yhtiön osakseluetteloon, voivat osallistua Osakeantiin merkitsemällä Tarjottavia Osakkeita arvo-osuustilillään olevien Merkintäoikeuksien perusteella ja maksamalla Merkintähinnan kerrottuna Merkintäoikeuksilla merkittävien Tarjottavien Osakkeiden määrällä. Tällainen osakkeenomistaja voi antaa merkintätoimeksiannon, jossa hän merkitsee Tarjottavia Osakkeita enemmän kuin mihin hänen hallussaan olevat Merkintäoikeudet oikeuttavat. Hallitus jakaa mahdolliset ylimääräiset Tarjottavat Osakkeet edellä kohdassa "*Oikeus merkitä Tarjottavia Osakkeita ilman Merkintäoikeuksia (toissijainen merkintä)*" esitetyn menettelyn mukaisesti.

Merkintäoikeuksien haltija voi osallistua Osakeantiin antamalla merkintätoimeksiannon sijoituspalveluntarjoajansa antamien ohjeiden mukaisesti.

- First North -markkinapaikan kautta ostettujen Merkintäoikeuksien haltijoiden tulee tehdä merkintätoimeksianto sijoituspalveluntarjoajansa antamien ohjeiden mukaisesti.
- Merkintätoimeksianto tulee tehdä erikseen kunkin arvo-osuustilin osalta.
- Jos Merkintäoikeuteen haltijansa oikeuttava Nykyinen Osake on pantattu tai sitä koskee muu rajoitus, Merkintäoikeutta ei välttämättä voi käyttää ilman pantinhaltijan tai muun oikeudenhaltijan suostumusta.
- Tilinhoitajasta riippuen Tarjottavien Osakkeiden merkintöjä ilman Merkintäoikeuksia ei välttämättä voi tehdä osakesäästötilille.
- Merkintäoikeuksien haltijan tulee huomioida käyttämänsä sijoituspalveluntarjoajan mahdollisesti asettamat aikamääreet, joihin mennessä Osakeantia koskevat toimeksiannot tulee antaa kyseiselle sijoituspalveluntarjoajalle.
- Merkintäoikeuksien haltijan tulee huomioida aikamääreet ostaessaan Merkintäoikeuksia jälkimarkkinoilla lähellä Osakkeiden Merkintäajan päättymistä.
- Käyttämättä jääneet Merkintäoikeudet raukeavat arvottomina Osakkeiden Merkintäajan päättyessä klo 16.30 (Suomen aikaa) 2.4.2026.

## OHJEITA TALLETUSTODISTUSTEN HALTIJOILLE

### Oikeus merkitä Tarjottavia osakkeita

Talletustodistusten Haltijat, jotka ovat rekisteröityneet Säilytysyhteisön ylläpitämään Yhtiön Talletustodistusluetteloon Täsmäytyspäivänä 12.3.2026, saavat yhden (1) Merkintäoikeuden jokaista Täsmäytyspäivänä omistamaansa Nykyistä Talletustodistusta kohden. Säilytysyhteisö hallinnoi tiettyjä Nykyisiä Osakkeita Talletustodistusten Haltijoiden lukuun ja antaa Merkintäoikeuksia Talletustodistusten Haltijoille Säilytysyhteisön Talletustodistusten Haltijoiden Oikeusmerkintämenetelmän mukaisesti.

Jos Nykyinen Talletustodistus, joka oikeuttaa sen haltijan Merkintäoikeutta, on pantattu tai sitä koskee muu rajoitus, Merkintäoikeutta ei välttämättä voi käyttää ilman pantinhaltijan tai muun oikeudenhaltijan suostumusta.

### Hyväksymis- ja maksumenettely

Talletustodistusten Haltijat, jotka haluavat käyttää kaikki tai osan Merkintäoikeuksistaan, voivat käyttää kaikki tai osan CREST-järjestelmässä hallussaan olevista Merkintäoikeuksistaan Euroclear UK and International Limitedin (**”Euroclear UK”**) ajoittain julkaisemassa **”CREST-Käsikirja”**). Talletustodistusten Haltijat, jotka ovat CREST-sponsoroimalla saaneet yhteyttä CREST-sponsoriinsa, jos he haluavat käyttää oikeuksiaan, sillä vain CREST-sponsori voi toteuttaa tarvittavat toimet kyseisen haltijan oikeuksien käyttämiseksi tai muutoin käsitellä kyseisen haltijan Merkintäoikeuksia.

Talletustodistusten Haltijat voivat myös hakea niiden Tarjottavien Talletustodistusten merkitsemistä, jotka ylittävät heidän Merkintäoikeuksiensa mukaisen Tarjottavien Talletustodistusten määrän. Tällainen merkintä edellyttää käteisellä suoritettavaa USE-toimeksiantoa.

Merkintäoikeudet ovat erillinen arvopaperi CREST-järjestelmässä, ja ne voidaan siten siirtää kokonaan tai osittain CREST-järjestelmän kautta samalla tavalla kuin muut CREST-järjestelmään hyväksytyt arvopaperit.

Jos Talletustodistuksen Haltijalla on kysyttävää CREST-järjestelmässä Talletustodistusten muodossa

pidettävien Merkintäoikeuksien hyväksymis- ja maksumenettelystä, Talletustodistuksen Haltijan tulee ottaa yhteyttä Säilytysyhteisöön normaalien toimistoaikojen puitteissa. Talletustodistuksen Haltijan on huomattava, että Säilytysyhteisö ei voi antaa taloudellista neuvontaa Osakeannista tai siitä, pitäisikö Talletustodistuksen Haltijan käyttää Merkintäoikeuksiaan.

Käyttämättä jääneet Merkintäoikeudet raukeavat arvottomina Talletustodistusten Merkintäajan päättyessä klo 11.00 (Lontoon aikaa) 31.3.2026.

### USE-toimeksiannot

Talletustodistusten Haltijat, jotka haluavat käyttää kaikki tai osan Merkintäoikeuksistaan ja/tai hakea niiden Tarjottavien Talletustodistusten merkitsemistä, jotka ylittävät heidän Merkintäoikeuksiensa mukaisen Tarjottavien Talletustodistusten määrän CREST-järjestelmässä, on lähetettävä (tai, jos he ovat CREST:n sponsoroimia jäseniä, huolehdittava siitä, että heidän CREST:n sponsorinsa lähettää) USE-toimeksianto Euroclear UK:lle (tutumpi) Euroclear UK:lle, jolla on sen selvityksen yhteydessä

jäsenen tilinunnuksen alla merkittävien Merkintäoikeuksien määrän mukaisesti; ja  
 Talletustodistuksen Haltijan on huolehdittava Talletustodistuksen Haltijan tilinunnuksen luomisen ja säilytyspankin maksuvelvoitteen (määritetty CREST-Käsikirjassa) luominen Säilytysyhteisön RTGS-selvityspankin hyväksi edellä mainitun tilinunnuksen kautta Euroclear UK:lle.  
 Talletustodistusten Haltijat, jotka haluavat käyttää Talletustodistusten Haltijoiden CREST-tilejä tai ottaa Merkitsemistä Talletustodistusten Haltijoiden Oikeusmerkintämenetelmän mukaisesti, on lähetettävä, ellei Yhtiö (yhdessä Pääjärjestäjän kanssa) toisin ilmoitetaan Merkintäoikeudet, joita ei ole otettu käyttöön, ja tämän ilmoituksen lähettämisen yhteydessä Pääjärjestäjän suostumuksella muuttaa tarpeen mukaan. Viittaukset Talletustodistusten Haltijoiden Oikeusmerkintämenetelmään, jotka esitetty tässä Esitteessä, voivat muuttua. Yhtiö tekee Pääjärjestäjän ilmoituksen, jossa annetaan tarkemmat tiedot muuttuneista Talletustodistusten Haltijoiden Oikeusmerkintämenetelmistä, mutta Talletustodistusten Haltijat eivät välttämättä saa muuta kirjallista ilmoitusta asiasta.

### USE-toimeksiantojen sisältö

#### Merkintäoikeuksilla tehtävät toimeksiannot

USE-toimeksianto on vahvistettava asianmukaisesti Euroclear UK:n vaatimusten mukaisesti, ja sen on sisällettävä CREST-järjestelmässä tapahtuvaa selvitystä varten vaadittavien muiden tietojen lisäksi seuraavat tiedot:

- käteis- ja USE-toimeksianto niille Merkintäoikeuksille, joihin hyväksyntä liittyy;
- hyväksyvän Talletustodistuksen Haltijan tunnus;
- hyväksyvän Talletustodistuksen Haltijan tilinunnuksen, josta Merkintähinta veloitetaan;
- Säilytysyhteisön osallistujan tunnus, joka on 3RA47;

- Säilytysyhteisön jäsenen tilitunnus, joka on FARNRI01;
- USE-toimeksiannon selvityksen yhteydessä CREST-maksujärjestelyjen kautta maksettava määrä. Tämän on oltava koko määrä, joka on maksettava hyväksynnän kohteena olevien Merkintäoikeuksien merkitsemisen yhteydessä;
- tarkoitettu selvityspäivä (jonka on oltava 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) tai sitä ennen);
- Merkintäoikeuksien ISIN-koodi, joka on FI4000602313;
- Osakeannin yhtiötapahutumattunus. Tämä on saatavilla tarkastelemalla asiaankuuluvia yhtiötapahutuman yksityiskohtia CREST-järjestelmässä; ja
- yhteyshenkilön nimi ja puhelinnumero (vapaamuotoisessa huomautuskentässä).

## Merkintäoikeudet ylittävät toimeksiannot

On huomioitava, että käyttöilmoitukset tulee tehdä tosiasiallisen omistajan tasolla ja että tosiasiallisen omistajan Merkintäoikeuksien mukainen merkintä on tehtävä kokonaisuudessaan ennen merkintäilmoituksen tekemistä toissijaisessa merkinnässä. Toissijaisessa merkinnässä annetut merkintäilmoitukset voivat olla rajoitusten kohteena.

1. USE-toimeksianto on vahvistettava asianmukaisesti Euroclear UK:n vaatimusten mukaisesti, ja sen on sisällettävä CREST-tilin seuraavat tiedot. Lisäksi vaaditaan lisätietoja sisältävä sähköpostiviesti (katso alla kohta 2).
  - Käteissuorituksena toteutettava USE-toimeksianto Merkintähinnalla, joka vastaa merkittäviä Tarjottavia Talletustodistuksia "Over Subscription", ja sen on sisällettävä ISIN-koodi, yhtiötapahutumattunus, yhteyshenkilön nimi, puhelinnumero sekä

### USE-toimeksiannossa on ilmoitettava seuraavat tiedot:

- hyväksyvän Talletustodistuksen Haltijan tunnus;
- hyväksyvän Talletustodistuksen Haltijan tilitunnus, josta Merkintäoikeudet veloitetaan;
- Säilytysyhteisön osallistujan tunnus, joka on 3RA47;
- Säilytysyhteisön jäsenen tilitunnus, joka on FARNRI01;
- USE-toimeksiannon selvityksen yhteydessä CREST-maksujärjestelyjen kautta maksettava määrä. Tämän on oltava kokonaisuudessaan maksettava määrä, joka on maksettava hyväksynnän kohteena olevien Merkintäoikeuksien merkitsemisen yhteydessä;
- tarkoitettu selvityspäivä (jonka on oltava 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) tai sitä ennen);
- Merkintäoikeuksien ISIN-koodi, joka on FI4000602313;
- Osakeannin yhtiötapahutumattunus. Tämä on saatavilla tarkastelemalla asiaankuuluvia yhtiötapahutuman yksityiskohtia CREST-järjestelmässä; ja
- yhteyshenkilön nimi ja puhelinnumero (vapaamuotoisessa huomautuskentässä).

2. Kun käteissuorituksena toteutettu USE-toimeksianto on selvitetty CREST-järjestelmässä, on lähetettävä sähköposti osoitteeseen FaronPharmaOffer@computershare.co.uk käyttäen alla olevaa mallia ja toimittamalla kaikki alla yksilöidyt tiedot:

### Sähköpostin otsikko: "Rights Issue Over Subscription for (Nominee Name)"

Toimitettavat tiedot:

- CREST-osallistujan tunnus ja tilin nimike;
- ISIN-koodi ja yhtiötapahutumattunus;
- merkittäviksi haettavien Tarjottavien Talletustodistusten lukumäärä;
- asiaankuuluvan tilin Merkintäoikeuksien kokonaismäärä;
- käteissuorituksena toteutetun USE-toimeksiannon CREST-tapahutumattunus;

- USE-toimeksiannon kokonaiskäteismäärä ja valuutta; ja
- nimi ja yhteystiedot mahdollisia tiedusteluja varten.

## Hyväksytty Toimeksianto

USE-toimeksianto, joka täyttää kaikki tässä kappaleessa esitetyt todentamista ja sisältöä koskevat vaatimukset, on hyväksytty toimeksianto, jos:

- a) USE-toimeksianto on suoritettu viimeistään 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa); tai
- b) Yhtiön vapaan harkinnan mukaan (Pääjärjestäjän kanssa neuvoteltuaan ja kuten Säilytysyhteisö voi toimeksiannon toteuttaa):
  - i. USE-toimeksianto on vastaanotettu Euroclear UK:n toimesta viimeistään 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa);
  - ii. USE-toimeksiantoon merkittyjen Merkintäoikeuksien määrä hyvitetään USE-toimeksiannossa määritellyn hyväksyvän Talletustodistuksen Haltijan Säilytysyhteisön tilille 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) mennessä; ja
  - iii. asiaankuuluva USE-toimeksianto on selvitetty 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) mennessä (tai myöhemmin, jos Yhtiö on niin päättänyt Pääjärjestäjän kanssa neuvoteltuaan).

USE-toimeksianto katsotaan Euroclear UK:n vastaanottamaksi näitä tarkoituksia varten sillä hetkellä, kun operaattorin viestintäjärjestelmän isäntäpalvelimella (kuten määritettyinä Talletustodistuksen Haltijan (tai tapauksen mukaan hänen verkkoo- operaattorissa. Tämä määritetään lopullisesti verkko-operaattorin aikaleiman perusteella.

## Päivitetään

huom. On suositeltavaa tarkistaa Euroclear UK:n verkkosivut säännöllisesti, että Euroclear UK ei tarjoa CREST-järjestelmässä erityisiä rajoituksia tai muutoksia palvelun osalta. Siksi USE-toimeksiannon lähettämiseen ja sen selvi- tämiseen on noudatettava normaaleja järjestelmän aikatauluja ja rajoituksia. Talletus- tarvittaviin toimenpiteisiin (tai, jos Talletustodistuksen Haltija on ilmoittanut, että hänen CREST-sponsorinsa ryhtyy tarvittaviin toimenpiteisiin) on ryhdyttävä hyväksyntä vastaanotetaan 31.3.2026 klo 11.00 (Lontoon aikaa) mennessä.

Talletustodistuksien Haltijoita (ja tarvittaessa CREST-sponsoreita) kehoitetaan tutustumaan erityisesti CREST-Käsikirjan osiin, jotka koskevat CREST-järjestelmän käytännön rajoituksia ja aikatauluja.

## Talletustodistuksen Haltijan maksuvelvollisuus

Talletustodistuksen Haltija, joka tekee pätevän hyväksynnän edellä kohdassa "—Hyväksymis- ja maksumenettely" esitettyjen menettelyjen mukaisesti:

- a) sitoutuu maksamaan Säilytysyhteisölle tai huolehtimaan siitä, että Säilytysyhteisölle maksetaan hyväksynnän yhteydessä maksettava summa euroissa edellä mainittujen menettelytapojen mukaisesti tai muulla Yhtiön edellyttämällä tavalla euroissa (ottaen huomioon, että jos maksu suoritetaan RTGS-maksujärjestelmän (kuten CREST-Käsikirjassa määritelty) avulla, syntyy RTGS-selvitysjärjestelmän pankki- maksusitoumus euroina Säilytysyhteisön RTGS-selvitys pankille (kuten määritelty CREST-Käsikirjassa) RTGS-maksumekanismien mukaisesti, vapauttaa CREST jäsenen (tai CREST sponsoroidun jäsenen) maksuvelvollisuuden maksaa Säilytysyhteisölle hyväksynnän yhteydessä maksettava summa kokonaisuudessaan); ja
- b) pyytää, että Tarjottavat Talletustodistukset, joihin heillä on oikeus, annetaan heille CREST International Service -käsikirjassa määritellyin ehdoin.

## Rahanpesusäännökset

Jos Talletustodistuksen Haltijalla on Merkintäoikeuksia CREST:ssä ja Talletustodistuksen Haltija hakee oikeuksiensa käyttämistä kokonaan tai osittain yhden tai useamman henkilön edustajana eikä ole Yhdistyneen kuningaskunnan tai EU:n sääntelyn alainen henkilö tai laitos (esim. rahoituslaitos Yhdistyneessä kuningaskunnassa), Säilytysyhteisö on velvollinen toteuttamaan kohtuulliset toimenpiteet sen henkilön tai niiden henkilöiden henkilöllisyyden vahvistamiseksi, joiden puolesta Talletustodistuksen Haltija tekee hakemuksen. Talletustodistuksen Haltijan on siksi otettava yhteyttä Säilytysyhteisöön ennen USE-toimeksiannon tai muun toimeksiannon lähettämistä, jotta asianmukaiset toimenpiteet voidaan toteuttaa.

USE-toimeksiannon lähettäminen, joka muodostaa tai voi sen selvityksen yhteydessä muodostaa edellä kuvatun pätevän hyväksynnän, on hakijan takuu ja sitoumus toimittaa Säilytysyhteisölle viipymättä kaikki tiedot, jotka Säilytysyhteisö voi pyytää rahanpesusäännösten tai Yhdistyneen kuningaskunnan rahoituspalvelumarkkinoista annetun lain (UK Financial Services Markets Act 2000) määrittämiin tarkoituksiin. Kunnes Säilytysyhteisö on saanut tyydyttävän todisteen henkilöllisyydestä, Säilytysyhteisö voi, kuultuaan Yhtiötä ja Pääjärjestäjää, ryhtyä tai olla ryhtymättä toimenpiteisiin, maksiannon selvityksen estämiseksi tai viivästyttämiseksi. Jos tyy ei ole toimitettu kohtuullisessa ajassa, Säilytysyhteisö ei salli kyseistä mutta tämä ei rajoita Yhtiön ja/tai Pääjärjestäjän oikeutta ryhtyä oiden toimittamatta jättämisestä aiheutuneiden tappioiden korvaamiseen.

#### **Merkintäoikeuksien luovutettavuus**

Merkintäoikeudet annetaan Talletustodistusten muodossa, ne ovat odotetaan olevan kaupankäynnin kohteena AIM-markkinapaikalla 1. Merkintäoikeuksien hinta AIM-markkinapaikalla määräytyy markkinatäoikeudet voidaan myydä tai ostaa antamalla myynti- tai ostotoimijalle. Merkintäoikeuksien ISIN-koodi AIM-markkinapaikalla on FI4000153309. FARONU0126.

#### **Kaupankäynti Väliaikaisilla Osakkeilla**

Talletustodistusten Merkintäajan päätyttyä (31.3.2026 jälkeen) Talletustodistusten Haltijat, jotka ovat käyttäneet Merkintäoikeuttaan ja suorittaneet maksun täysimääräisesti näiden ehtojen mukaisesti saavat Väliaikaisia Osakkeita vastaavat Talletustodistukset, jotka merkitään asianomaiselle CREST-tilille. Väliaikaisia Osakkeita vastaavien Talletustodistusten ISIN-koodi on FI4000602321 ja kaupankäyntikoodi AIM-markkinapaikalla on FARONN0126. Väliaikaisia Osakkeita vastaavat Talletustodistukset ovat vapaasti luovutettavissa, ja Väliaikaisia Osakkeita vastaavien Talletustodistusten kaupankäynti AIM-markkinapaikalla omana osakesarjana alkaa noin 7.4.2026 ISIN-koodilla FI4000602321 ja kaupankäyntikoodilla FARONN0126.

Väliaikaisia Osakkeita vastaavien Talletustodistusten siirtojen viimeinen selvityspäivä CREST-järjestelmässä on arviolta 14.4.2026. Väliaikaisia Osakkeita vastaavien Talletustodistusten odotetaan poistuvan käytöstä CREST-järjestelmässä 14.4.2026. 15.4.2026 klo 8.00 (Lontoon aikaa) alkaen Tarjottavia Osakkeita vastaavat Talletustodistukset rekisteröidään merkitsijöiden nimiin CREST:n ylläpitämään Yhtiön

Talletustodistusluetteloon, ja ne ovat vapaasti luovutettavissa CREST-järjestelmän kautta.

Niiden merkitsijöiden, jotka merkitsevät Tarjottavia Osakkeita Tarjottavien Talletustodistusten muodossa, CREST-tilille merkitään Tarjottavat Talletustodistukset arviolta 15.4.2026, kun Tarjottavat Osakkeet on rekisteröity Suomen Kaupparekisteriin. Tarjottavat Talletustodistukset tulevat kaupankäynnin kohteeksi yhdessä Nykyisten Talletustodistusten kanssa arviolta 15.4.2026 ISIN-koodilla FI4000153309. Tarjottavat Talletustodistukset ovat vapaasti luovutettavissa.

**Päivitetään**

# Riskit

Tarjottaviin osakkeisiin sijoittaminen sisältää riskejä. Osakkeisiin sijoittamista harkitsevia sijoittajia kehoitetaan tutustumaan huolellisesti osakeannin esitteessä esitettyihin tietoihin ja erityisesti alla kuvattuihin riskitekijöihin.

## Taloudelliset riskit

- Faronin nykyisen käyttöpääoman arvioidaan esitteen päivämääränä riittävän huhtikuun puoliväliin 2026 asti, ja yhtiö on erittäin riippuvainen oman pääoman ehtoisestä rahoituksesta, T&K-rahoituksesta sekä laina- ja velkarahoituksesta, sillä on erääntyneitä ostovelkoja eikä se välttämättä pysty hankkimaan lisärahoitusta suotuisin ehdoin tai lainkaan, mikä saattaa aiheuttaa häiriöitä yhtiön toiminnassa tai yleisen maksukyvyttömyyden ja konkurssin.
- Yhtiö on ollut tappiollinen, ja sen odotetaan olevan tappiollinen myös lähitulevaisuudessa, eikä sillä ole vielä hyväksytyjä tuotteita tai tuloja yhteistyö- tai lisensointisopimuksista.
- Haitalliset makrotaloudelliset muutokset voivat vaikuttaa yhtiöön.

## Tutkimukseen ja tuotekehitykseen liittyvät riskit

- Yhtiön merkittävin lääkeaiho on kliinisessä kehitysvaiheessa, eikä kehitystyö välttämättä onnistu tai se voi viivästyä, eikä yhtiö välttämättä pysty kehittämään hyväksytyjä tai myyntikelpoisia tuotteita suunnitellussa aikataulussa tai lainkaan.
- Yhtiön kliinisiin tutkimuksiin osallistuvien potilaiden määrään vaikuttavat ulkoiset tekijät voivat muuttaa yhtiön arvioimia tutkimusaikatauluja, rahoitustarpeita tai kassavirtaa.

- Yhtiön lääkeaihion valmistus saattaa käydä mahdottomaksi, eikä ole varmuutta, että lääkeaihiota pystytään valmistamaan riittäviä määriä, tarvittavalla laadulla ja standardien mukaisesti, viranomaisvaatimuksia noudattaen ja hyväksyttävien kustannuksien ja tarvittavassa aikataulussa, mikä voi vaikuttaa olennaisen haitallisesti yhtiön kliiniseen kehitykseen ja kykyyn saattaa vaaditut tutkimukset päätökseen.
- Yhtiön lääkeaiho voi aiheuttaa sivuvaikutuksia, jotka voivat pysäyttää sen kliinisen kehityksen ja johtaa muihin vakaviin kielteisiin seurauksiin.

## Lääkekehityksessä olevien tuotteiden markkinoihin liittyvät riskit

- Lääketeollisuus toimialana on erittäin kilpailtu, sillä on monia Faronia suurempia toimijoita, ja se on altis nopeille teknologisisille muutoksille. Kilpailevat tuotteet voivat tehdä yhtiön lääkeaihiosta vähemmän kilpailukykyisen tai merkityksettömän.
- Ei voi olla varmuutta siitä, että yhtiö kykenee hyödyntämään immateriaalioikeuksiensa tai tietotaitonsa arvon lisensoinnin tai muun kaupallisen yhteistyön avulla.

## Riskit, jotka liittyvät riippuvuuteen avainhenkilöistä

- Yhtiön menestys on erittäin riippuvainen yhtiön hallituksen, johdon avainhenkilöiden, henkilöstön ja keskeisten yhteistyökumppaneiden asiantuntemuksesta ja kokemuksesta.

## Sääntelyyn liittyvät riskit

- Yhtiö toimii vahvasti säännellyssä ympäristössä, eikä ole varmuutta siitä, että yhtiö tai sen yhteistyökumppanit pystyvät noudattamaan kaikkia lääkekehitykseen tai sen liiketoimintaan muutoin sovellettavia säännöksiä ja raportointivaatimuksia ja saamaan tarvittavat lääkekehitykseen liittyvät viranomaishyväksynyt, mikä voi johtaa siihen, ettei lääkeaihiota pystytä menestyksekkäästi kaupallistamaan tai että yhtiöön sovellettavien säännösten mahdollisella rikkomisella tai muutoksilla on haitallinen vaikutus yhtiöön.
- Yhtiö ei välttämättä pysty ylläpitämään viranomaishyväksyntöjään, sikäli kun sellaisia on saatu, tai sille saattaa aiheutua merkittäviä kustannuksia viranomaishyväksyntöjen saamisesta tai ylläpitämisestä.
- Yhtiö voi joutua osalliseksi oikeudellisiin tai hallinnollisiin menettelyihin tai muihin riitoihin, joita viranomaiset, potilaat tai muut kolmannet osapuolet taikka yhtiö itse ovat käynnistäneet.
- Yhtiö käsittelee erityisiä henkilötietokategorioita, ja tietojen asianmukaisen käsittelyn laiminlyönti voi johtaa haitallisiin seurauksiin.

## Immateriaalioikeuksiin liittyvät riskit

- Ei ole varmuutta siitä, että patenttisuojan laajuus on riittävä, että yhtiön patenteja pidetään pätevinä, jos ne riitautetaan, tai että kolmannet osapuolet eivät vaadi, yritä kopioida, hankkia tai käyttää yhtiön immateriaalioikeuksia.
- Ei ole varmuutta siitä, että tällä hetkellä vireillä olevat tai tulevat patenttihakemukset johtavat patenttien myöntämiseen ajoissa tai lainkaan.

- Jos yhtiö joutuu puolustamaan immateriaalioikeuksiaan kolmansia osapuolia vastaan tai se joutuu puolustautumaan esimerkiksi tilanteessa, että yhtiö on loukannut kolmansien osapuolten oikeuksia tai sen väitetään loukanneen kolmansien osapuolten oikeuksia, se voi johtaa patenttioikeudenkäyntiin, joka voi olla sekä kallis että aikaa vievä.

## Muut yhtiön toimintaan ja johtamiseen liittyvät riskit

- Yhtiö on riippuvainen ulkopuolisista toimijoista sen lääkeaihion valmistuksessa, kliinisten tutkimusten tekemisessä ja kliinisten tulosten analysoinnissa, ja tällaisten toimijoiden menettäminen tai kyvyttömyys houkutellessa tällaisia toimijoita tulevaisuudessa sekä sopimuskumppaneiden kanssa mahdollisesti syntyvät riidat tai oikeudelliset menettelyt vaikuttaisivat haitallisesti yhtiön toimintaan.
- Yhtiön kriittisen tietoteknisen infrastruktuurin toimintahäiriöt voivat vakavasti häiritä yhtiön toimintaa.
- Yhtiön liiketoimintaan liittyy vastuukanteiden riski, esimerkiksi jos Faronin lääkeaihion käyttö johtaa vammoihin tai kuolemaan.

## Osakkeisiin ja arvopaperimarkkinoihin liittyvät riskit

- Tulevat osakeannit voivat laimentaa osakkeenomistajien omistuosuutta yhtiössä ja laskea osakkeen hintaa. Mahdolliset tulevat vaihtovelkakirjalainojen liikkeeseenlaskut sekä optioiden ja warranttien perusteella tehtävät osakemerkinnät johtaisivat osakkeenomistajien omistuosuuden laimentumiseen.
- Yhtiön tiettyjen suurempien osakkeenomistajien edut voivat poiketa muiden osakkeenomistajien eduista.

- Yhtiö ei välttämättä pysty maksamaan osinkoja osakkeenomistajilleen, ja yhtiön mahdollisesti maksamien osinkojen määrä millään tulevalla tilikaudella on epävarma, ja mikäli yhtiö ei maksa osinkoja, sijoittajien mahdollinen tuotto voi riippua yksinomaan osakekurssin tulevasta kehityksestä.

## Merkintäoikeuksiin ja osakeantiin liittyvät riskit

- Osakeannissa tarjottavien osakkeiden merkintähinta sisältää merkittävän alennuksen osakkeiden markkinahintaan ennen osakeannin julkistamista. Osakkeenomistajan omistus laimenee, mikäli osakkeenomistaja ei käytä merkintäoikeuksiaan, ja merkintäoikeudet voivat menettää arvonsa kokonaan.
- Sijoittajat eivät voi peruuttaa merkintäoikeuksien käyttämistä tai merkintäoikeuksilla ja väliaikaisilla osakkeilla tehtyjä kauppvoja tai muita siirtoja, ja mikäli osakeanti peruutettaisiin, merkintäoikeudet olisivat arvottomia.
- Sijoituksen realisointi First North -markkinapaikalla tai AIM-markkinapaikalla voi olla vaikeaa. Merkintäoikeuksien ja tarjottavien osakkeiden markkinahinta voi vaihdella huomattavasti, ja tarjottavien osakkeiden kurssi voi laskea merkintähinnan alle.
- Tiettyt ulkomaiset osakkeenomistajat eivät välttämättä voi käyttää merkintäoikeuksiaan, eivätkä ulkomaiset osakkeenomistajat välttämättä pysty käyttämään osakasoikeuksiaan täysimääräisesti.
- Osakeantia ei välttämättä toteuteta täysimääräisesti.

# Sanasto

<b>BEXMAB</b>	BEXMAB-tutkimus on avoimen vaiheen I/II kliininen tutkimus, jossa tutkitaan <i>bexmarilimabia</i> yhdessä standardihoidon kanssa aggressiivisten hematologisten sairauksien, akuutin myelooisen leukemian ja myelodysplastisen syndrooman hoidossa.	<b>Vaiheen III kliininen tutkimus</b>	Kliinisten tutkimusten viimeinen vaihe ennen kuin haetaan sääntelyviranomaisten hyväksyntää. Tutkimuksen tarkoituksena on määrittää lääkkeen tehokkuus ja turvallisuus tilastollisesti merkittävällä määrällä potilaita (yleensä useita satoja).
<b>Clever-1</b>	Immunosuppressiivinen solureseptori, joka osallistuu mikrobien ja solujätteen tunnistamiseen ja syömiseen, verisuonten uudismuodostukseen ja solujen kiinnittymiseen.	<b>Kasvain</b>	Solujen hallitsemattomasta kasvusta muodostunut massa, joka voi olla hyvänlaatuinen tai pahanlaatuinen (syöpä).
<b>Hematologinen syöpä</b>	Verisyöpä, eli luuytimestä, tai immuunijärjestelmän soluista alkunsa saava syöpä.	<b>Kemoterapia</b>	Yleinen syöpähoito, jota käytetään syöpäsolujen tuhoamiseen ja kasvaimen kasvun estämiseen.
<b>HR (High Risk, korkea riski)</b>	Riskitekijöiden mukaan laskettu riskiluokitus, joka vaikuttaa taudin hoitoon ja ennusteeseen.	<b>Kliininen kehitys</b>	Lääkeaihion testaaminen (terveillä ja sairailta) ihmisillä.
<b>Hypometyloiva kemoterapia eli HMA-hoito</b>	Kemoterapian muoto, jota käytetään vakiohoitona tiettyjen verisyöpätyyppien, kuten korkean riskin myelodysplastisen syndrooman, hoidossa. Ne toimivat estämällä DNA:n metylaatiota.	<b>Leukemia</b>	Yleisnimitys luuytimestä, immuunijärjestelmän soluista tai imunestejärjestelmästä alkunsa saaville syöville.
<b>Immunoterapia</b>	Syövän hoitomuoto, joka hyödyntää potilaan omaa immuunijärjestelmää syövän torjunnassa.	<b>Makrofagi</b>	Syöjäsolu, joka osallistuu bakteerien ja muiden haitallisten organismien havaitsemiseen, syömiseen ja tuhoamiseen.
<b>Vaiheen I kliininen tutkimus</b>	Kliininen tutkimus, joka arvioi lääkkeen turvallisuutta ja johon yleensä osallistuu pieni määrä vapaaehtoisia. Tutkimuksen tarkoituksena on määrittää lääkkeen vaikutukset ihmisissä, mukaan lukien sen imeytyminen, aineenvaihdunta ja erittyminen. Tässä vaiheessa tutkitaan myös sivuvaikutuksia, jotka ilmenevät annostasojen noustessa.	<b>MATINS</b>	MATINS-tutkimus oli avoin vaiheen I/II adaptiivinen kliininen tutkimus valituissa levinneissä tai leikkauskelvottomissa kiinteissä kasvaimissa <i>bexmarilimabin</i> turvallisuuden ja tehokkuuden tutkimiseksi.
<b>Vaiheen I/II kliininen tutkimus</b>	I/II vaiheen tutkimuksessa lääkettä annetaan ensimmäistä kertaa oikeille potilaille. Ensimmäistä tutkimusvaihetta kutsutaan yleensä I/II vaiheeksi, jos tutkimus voi tarjota tietoa paitsi turvallisuudesta ja siedettävyydestä, myös tehokkuudesta kyseisessä indikaatiossa. Tällöin tutkimus laajentuu automaattisesti II vaiheen tutkimukseksi, jolla saadaan todennettua lääkkeen kliininen konsepti ja alustavaa tietoa tehokkuudesta.	<b>Monosyytti</b>	Verenkierrossa oleva puolustussolu, joka erilaistuu makrofagiksi siirtyessään kudoksiin. Monosyytit osallistuvat bakteerien ja muiden haitallisten organismien havaitsemiseen, syömiseen ja tuhoamiseen sekä antigeenien esittelyyn.
<b>Vaiheen II kliininen tutkimus</b>	Kliininen tutkimus, johon osallistuu pienehkö määrä potilaita (joitakin kymmeniä tai satoja), jotta voidaan määrittää uuden lääkkeen annostus, turvallisuus ja tehokkuus sekä mahdollisten sivuvaikutusten luonne.	<b>Myelodysplastinen syndrooma (MDS)</b>	Luuytimen häiriöiden ryhmä, jolle on tunnusomaista verisolujen epänormaali tuotanto.
		<b>Reseptori</b>	Joko solun sisällä tai sen pinnalla oleva proteiini, joka vastaanottaa signaaleja.

# Tärkeä huomautus

Tämä markkinointiesite ei ole arvopapereiden myyntitarjous Yhdysvaltoihin. Arvopapereita ei ole rekisteröity eikä tulla rekisteröimään Yhdysvaltain vuoden 1933 arvopaperilain, muutoksineen ("**Yhdysvaltain Arvopaperilaki**"), tai minkään Yhdysvaltain osavaltion tai muun toimivaltaisen alueen arvopaperilakien mukaisesti, eikä niitä saa tarjota, myydä tai siirtää suoraan tai välillisesti Yhdysvalloissa, Yhdysvaltoihin tai Yhdysvalloista muutoin kuin Yhdysvaltain Arvopaperilain rekisteröintivaatimuksia koskevan poikkeuksen nojalla tai transaktiossa, johon ei sovelleta Yhdysvaltain Arvopaperilain rekisteröintivaatimuksia sekä noudattaen soveltuvia osavaltioiden ja muiden toimivaltaisten alueiden arvopaperilakeja. Yhtiön tarkoituksena ei ole rekisteröidä arvopapereita Yhdysvalloissa eikä tarjota arvopapereita yleisölle Yhdysvalloissa. Arvopaperit ovat Yhdysvalloissa suunnattu yksinomaan Rule 144A -säännöksessä määritellyille hyväksytyille institutionaalisille sijoittajille (*qualified institutional buyers*) rajoitussa määrin Yhdysvaltain Arvopaperilain rekisteröintivaatimuksia koskevien poikkeusten nojalla.

Tämän markkinointiesitteen levittäminen voi olla lailla rajoitettua, ja henkilöiden, jotka saavat haltuunsa tässä markkinointiesitteessä mainittuja asiakirjoja tai muita tietoja, on hankittava tiedot näistä rajoituksista ja noudatettava niitä. Tämän markkinointiesitteen sisältämiä tietoja ei ole tarkoitettu julkistettavaksi, levitettäväksi tai luovutettavaksi, suoraan tai välillisesti, Yhdysvalloissa, Australiassa, Kanadassa, Hong-Kongissa, Japanissa, Uudessa-Seelannissa, Singaporessa tai Etelä-Afrikassa tai millään muulla alueella, jossa niiden levittäminen, julkaiseminen tai luovuttaminen olisi laitonta. Näiden rajoitusten noudattamatta jättäminen voi johtaa näiden maiden arvopaperilakien rikkomiseen. Tätä markkinointiesitettä ei ole suunnattu eikä tarkoitettu levitettäväksi kenellekään henkilölle tai millekään taholle tai käytettäväksi kenenkään henkilön tai minkään tahon toimesta, jolla on kansalaisuus tai joka asuu tai oleskelee missä tahansa paikassa, osavaltiossa, maassa tai muulla alueella, jossa tällainen levittäminen, julkistaminen, saatavilla olo tai käyttäminen

olisi lakien tai määräysten vastaista tai mikäli kyseisellä alueella vaaditaan rekisteröintejä tai lupia.

Suomea lukuun ottamatta missä tahansa ETA-jäsenvaltiossa tämä markkinointiesite on osoitettu ainoastaan kokeneille sijoittajille (*qualified investors*) kyseisessä jäsenmaassa asetuksen (EU) 2017/1129 ("**Esiteasetus**") Artiklan 2(e) mukaisesti.

Yhdistyneessä Kuningaskunnassa tämä markkinointiesite on tarkoitettu vain (a) yhtiön jäsenille ja (b) henkilöille, jotka ovat Yhdistyneen kuningaskunnan julkisia tarjouksia ja kaupankäynnin kohteeksi ottamista koskevan lain (Public Offers and Admission to Trading Regulations 2024, "**POATR**") mukaisia "kokeneita sijoittajia", ja ovat lisäksi (i) Yhdistyneen kuningaskunnan vuoden 2000 rahoituspalvelu- ja markkinalain (Financial Services and Markets Act) (Financial Promotion) määräyksen 2005 19(5) artiklan, muutoksineen ("**Määräys**") mukaisia sijoitusalan ammattilaisia; (ii) Määräyksen 49(2) artiklan a-d alakohdan mukaisia henkilöitä; tai (iii) muita henkilöitä, joille asiakirja voidaan laillisesti kommunikoida (kaikki tällaiset henkilöt jäljempänä "**Asiaankuuluvat tahot**"). Kenenkään, joka ei ole Asiaankuuluva taho, ei tule toimia tämän markkinointiesitteen perusteella tai luottaa sen tietoihin. Tämän markkinointiesitteen jakelijoiden on varmistettava, että sen jakelu on laillista. Tämä ilmoitus koskee vain sijoittajia, jotka ovat Asiaankuuluvia Tahoja Yhdistyneessä kuningaskunnassa, ja sijoitustoimintaa harjoitetaan vain tällaisten henkilöiden kanssa.

Yhdistyneessä Kuningaskunnassa ei ole julkaistu eikä tulla julkaisemaan esitettä, tarjousmuistiota, tarjousasiakirjaa tai listalleottoasiakirjaa, jotka liittyvät tässä ilmoituksessa esitettyihin tai mainittuihin asioihin, eikä tällaisten asiakirjojen julkaisemista vaadita (POATR:n tai Lontoon pörssin AIM-markkinapaikan sääntöjen mukaisesti). Yhdistyneen kuningaskunnan arvopaperiviranomainen (Financial Conduct Authority ("**FCA**")) tai Lontoon pörssi ei ole hyväksynyt tätä markkinointiesitettä.

Minkään tämän markkinointiesitteen osan tai sen jakelun ei tule muodostaa perustetta, eikä siihen tule tukeutua minkään sopimuksen tai sitoumuksen tai sijoituspäätöksen yhteydessä. Tämän markkinointiesitteen sisältämiä tietoja ei ole varmistettu riippumattomasti. Mitään suoraa tai epäsuoraa vakuutusta, takuuta tai sitoumusta ei tehdä eikä tässä esitettyjen tietojen tai mielipiteiden kohtuullisuuteen, tarkkuuteen, kokonaisuuteen tai oikeellisuuteen tule luottaa. Yhtiöllä tai sen tytäryhtiöillä, neuvonantajilla tai edustajilla tai millään muulla taholla ei ole minkäänlaista vastuuta (huolimattomuudesta tai muusta syystä johtuvaa) mistään menetyksestä, joka johtuu mistään tämän tiedotteen tai sen sisällön käytöstä tai muuten syntyy tämän tiedotteen yhteydessä. Jokaisen on luotettava omaan tutkimukseensa ja analyysiinsä yhtiöstä, sen tytäryhtiöistä, sen arvopapereista ja liiketoimista, mukaan lukien ansioista ja riskeistä.

Pääjärjestäjä toimii osakeannissa ainoastaan yhtiön eikä kenenkään muun lukuun. Se ei pidä mitään muuta tahoa asiakkaanaan osakeantiin liittyen. Se ei ole vastuussa kenellekään muulle kuin yhtiölle asiakkailleen annettujen velvollisuuksien suorittamisesta tai osakeantiin tai tässä markkinointiesitteessä esitettyyn transaktioon tai järjestelyyn liittyvien neuvojen antamisesta.

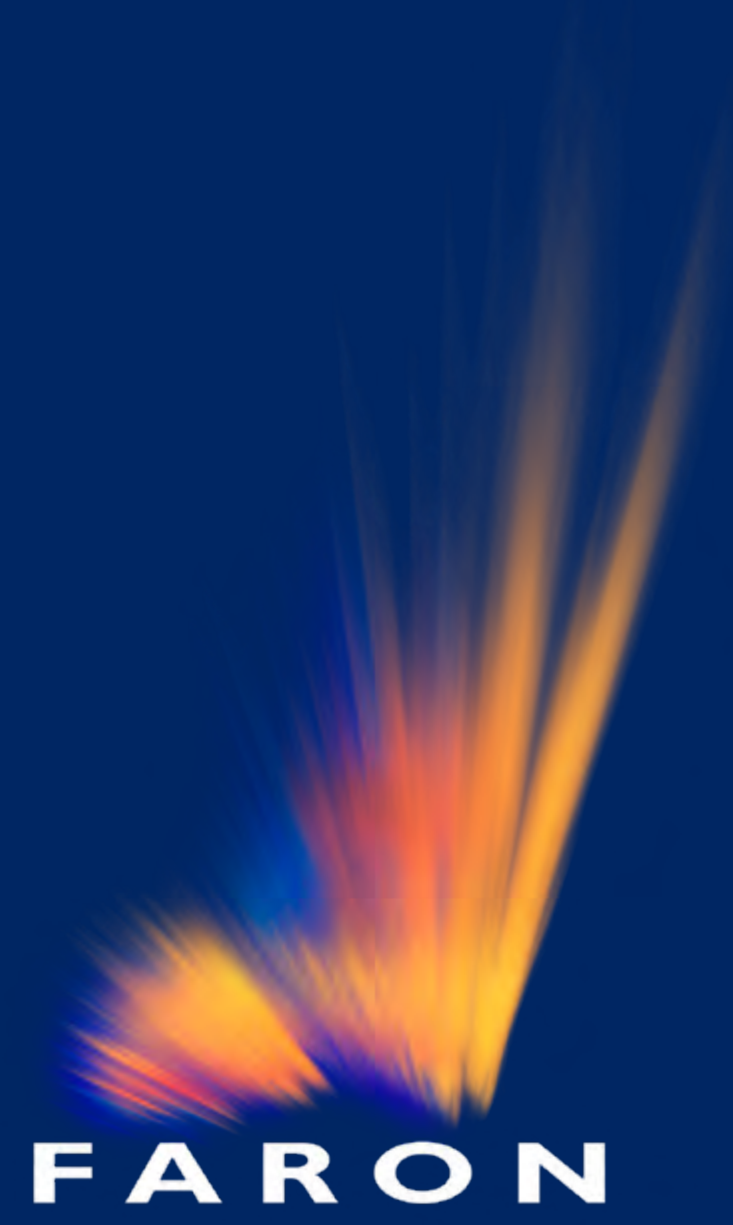
## HUOMAUTUS KOSKIEN TULEVAISUUTTA KOSKEVIA LAUSUMIA

Tietyt tämän markkinointiesitteen lausumat ovat tai voidaan katsoa olevan tulevaisuutta koskevia lausumia. Tulevaisuutta koskevat lausumat tunnustetaan niiden tietyistä termeistä ja ilmauksista, kuten "olettaa", "voisi", "pitäisi", "odottaa", "kuvittelee", "arvioi", "aikoo", "voi", "suunnittelee", "mahdollisesti", "tulee" tai niiden negatiiviset muodot, muunnelmat tai vastaavat ilmaisut, mukaan lukien viittaukset oletuksiin. Nämä tulevaisuutta koskevat lausumat eivät perustu historiallisiin tosiasioihin, vaan pikemminkin yhtiön nykyisiin odotuksiin ja oletuksiin koskien osakeannin toteuttamista ja varojen käyttöä, yhtiön tulevaa kasvua, tuloksia, suorituskykyä, tulevaa pääomaa ja muita menoja (mukaan lukien niiden määrä, luonne ja rahoituksen lähteet),

kilpailuetuja, liiketoimintanäkymiä ja mahdollisuuksia. Tällaiset tulevaisuutta koskevat lausumat heijastavat yhtiön nykyisiä arvioita ja oletuksia ja perustuvat tällä hetkellä yhtiölle saatavilla oleviin tietoihin.

Lukuisat tekijät voivat aiheuttaa todellisten tulosten olennaisen poikkeamisen tulevaisuutta koskevista lausumista, joista moniin yhtiöllä ei ole mahdollista vaikuttaa. Lisäksi muihin tekijöihin, jotka voisivat aiheuttaa todellisten tulosten poikkeamisen, lukeutuu yhtiön onnistuminen sen ohjelmien lisensoinnissa, yleisiin taloudellisiin ja liiketoimintaolosuhteisiin liittyvään haavoittuvuuteen kohdistuvat riskit, kilpailu-, ympäristö- ja muut sääntelymuutokset, viranomaisten toimet, pääomamarkkinoiden tai muiden rahoituslähteiden saataavuus, avainhenkilöihin kohdistuva luottamus, vakuuttamattomat ja alivakuutetut menetykset sekä muut tekijät. Vaikka tässä tiedotteessa esitetyt tulevaisuutta koskevat lausumat perustuvat yhtiön mielestä kohtuullisiin oletuksiin, yhtiö ei voi taata sijoittajille, että todelliset tulokset ovat yhdenmukaisia tällaisten tulevaisuutta koskevien lausumien kanssa. Siksi lukijoita kehoitetaan olemaan tukeutumatta kohtuuttomasti tulevaisuutta koskeviin lausumiin. Sovellettavasta laista johtuvien jatkuvien velvoitteiden mukaisesti yhtiö ei sitoudu julkisesti päivittämään tai tarkistamaan mitään tulevaisuutta koskevia lausumia tai ilmoittamaan muutoksista tapahtumissa tai olosuhteissa, joihin tällainen lausuma perustuu.





Faron Pharmaceuticals Oy  
Joukahaisenkatu 6 | 20520 Turku