

PROSPEKTRESUME

Påtegning nr. 16 - 458 af 30. september 2016 fra Autorité des marchés financiers

Dette resume består af en række nøgleinformationer, der benævnes "Elementer". Disse Elementer præsenteres i fem afsnit, A til E og nummereres fra A.1 til E.7.

Dette resumé indeholder alle de Elementer, der skal være indeholdt i et resumé af et prospekt for denne type værdipapir og udsteder. Da nogle Elementer ikke kræves medtaget, kan der forekomme huller i nummereringen af Elementerne.

Selv om et Element skal indsættes i resuméet på grund af typen af værdipapir og udsteder, er det muligt, at der ikke kan gives nogen relevante oplysninger om Elementet. I så fald indeholder resuméet en kort beskrivelse af Elementet med angivelsen "ikke relevant".

Afsnit A – Indledning og advarsler		
A.1	Advarsel til investorer	<p>Dette Resumé bør læses som en indledning til Prospektet.</p> <p>Enhver beslutning om investering i de udbudte aktier, bør træffes af investoren på baggrund af Prospektet som helhed.</p> <p>Den sagsøgende investor kan, hvis en sag vedrørende oplysningerne i Prospektet indbringes for en domstol, i henhold til national lovgivning i medlemsstaterne i det Europæiske Økonomiske eller i en medlemsstat til aftalen om det Europæiske Økonomisk Samarbejdsområde være forpligtet til at betale omkostningerne i forbindelse med oversættelse af Prospektet, inden sagen indledes.</p> <p>Kun de personer, som har indgivet resuméet eller eventuelle oversættelser heraf, kan ifalde et civilretligt erstatningsansvar, men kun såfremt resuméet er misvisende, ukorrekt eller uoverensstemmende, når det læses sammen med de andre dele af Prospektet, eller ikke, når det læses sammen med Prospektets andre dele, indeholder nøgleoplysninger, således at investorerne lettere kan tage stilling til, om de vil investere i de udbudte aktier.</p>
A.2	Tilsagn til formidlere	Ikke relevant.
Afsnit B – Udsteder		
B.1	Juridisk navn og binavn	ONXEO ("Selskabet" og sammen med dets konsoliderede datterselskaber "Koncernen").
B.2	Domicil / retlig form / lovvalg/ indregistreringsland	<ul style="list-style-type: none">- Domicil: 49, boulevard du Général Martial Valin, 75015 Paris - Frankrig.- Retlig form: Aktieselskab med bestyrelse.- Lovvalg: Fransk ret.- Indregistreringsland: Frankrig.
B.3	Nuværende virksomhed og hoved-virksomhed	Onxeo blev grundlagt i 1997 og noteret på det regulerede marked Euronext ("Euronext Paris") i Paris den 7. december 2005 og på NASDAQ i Danmark ("NASDAQ Copenhagen") den 1. august 2014. Onxeo er et europæisk biofarmaceutisk selskab, der er specialiseret i at udvikle innovative lægemidler til behandling af sjældne sygdomme, særligt inden for onkologi. Koncernen har som mål at blive en førende international aktør inden for

behandling af sjældne kræftsygdomme. Koncernen blev dannet i juni 2014 ved fusionen mellem BioAlliance Pharma, et fransk innovationsselskab med hovedkontor i Paris, og Topotarget, et dansk biofarmaceutisk selskab med hovedkontor i København.

Koncernens vækststrategi er baseret på udviklingen af innovative lægemidler ved brug af banebrydende virkningsmekanismer og teknologier og derigennem forbedre behandlingen af sjældne kræftsygdomme samt væsentligt forbedre livet for patienter med sjældne og alvorlige kræftsygdomme. Disse sygdomme repræsenterer et af de hurtigst voksende markeder i sundhedsbranchen, som er karakteriseret ved meget store og udækkede behandlingsbehov. Sygdommene nyder også godt af incitamentsordninger for accelereret vækst (optimeret mht. tid og omkostninger), som giver mulighed for hurtigere registrering og mere favorable pris- og tilskudsordninger samt yderligere beskyttelse og kommerciel eksklusivitet, efter der er opnået markedsføringstilladelse, i syv år i USA og 10 år i Europa.

Koncernens portefølje af produkter inden for dette område omfatter flere programmer fra det prækliniske stadie frem til fremskredne stadier af den kliniske udvikling. Hvert enkelt produkt er positioneret i indikationer, hvor der fortsat er et stort behov for behandling og dermed et betydeligt vækstpotentiale:



* Proof of concept ** Et fase III program vil blive lanceret i et samarbejde

- **Livatag®**, en nanopartikelformulering af doxorubicin, i øjeblikket i fase III til behandling af hepatocellulært karcinom (primær leverkræft). Denne nanopartikel-formulering er særligt egnet til primær leverkræft, da den undgår multiresistente mekanismer udviklet af levertumorer ved at maskere kræftbehandlingsmidlet inde i nanopartiklen. Det kliniske fase III-studie "ReLive" gennemføres i 13 europæiske lande (herunder i Frankrig) samt i USA, Nordafrika og Mellemøsten. Mere end 80%

		<p>af patienterne er blevet “randomiseret”¹ pr. prospektdataen, hvorved man kan udlede, at patientrekrutteringen snart vil være afsluttet, og at der vil blive offentliggjort foreløbige resultater medio 2017. Produktets acceptable toleranceprofil blev bekræftet for 8. gang i april 2016 af dataovervågningskomitéen (Data Safety Monitoring Board - DSMB). Produktet har status som orphan drug i Europa og USA og Fast Track-status i USA. Denne status muliggør en optimering af drøftelserne med FDA og udviklingens varighed i almindelighed i lyset af lægemidlets særligt innovative karakter. Livatag® har omfattende patentbeskyttelse frem til 2032, og forudsat at der opnås et yderligere beskyttelsescertifikat (særligt hvis Koncernens patentansøgning i 2015 dækker en specifik nanopartikelkomposition) måske frem til 2036.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Beleodaq®, (belinostat), en histon deacetylase (HDAC)-hæmmer, som allerede har vist kræftbehandlingseffekt i en række tumorer i mennesker. I juli 2014 fik Beleodaq® tildelt en betinget markedsføringstilladelse i USA fra FDA som andenlinjebehandling² af perifert T-celle lymfekræft³ (“PTCL”). I henhold til en samarbejdsaftale mellem Topotarget og Spectrum Pharmaceuticals Inc. har Beleodaq® været markedsført af sidstnævnte i USA siden sommeren 2014 i denne indikation. Produktet er udsat for hård konkurrence, og det er svært at komme ind på markedet for andenlinjebehandling af PTCL. Der er registreringsansøgninger for tre produkter i denne indikation, som rammer et begrænset antal patienter (forekomst på mindre end 12.000 tilfælde om året). For at imødekomme FDA’s krav om at udføre et bekræftende post-markedsføringstilladelse studie⁴ og udvide belinostats indikation til førstelinjebehandling og dermed øge det potentielle indtægtsgrundlag planlægger Koncernen og samarbejdspartneren at indlede et fase III-studie med belinostat fra udgangen af 2016 i kombination med CHOP - kemoprotokollen. Derudover offentliggjorde Selskabet den 27. juli 2016 underskriften af en eksklusiv licensaftale med Pint Pharma vedrørende kommercialiseringen af Beleodaq® i samme indikation i flere væsentlige sydamerikanske lande. <p>Koncernen vurderer, at Beleodaq® har et stort salgspotentiale i andre sjældne kræftindikationer, enten som enkeltstof- eller kombinationsbehandling. Koncernen indledte derfor et ambitiøst præklinisk forskningsprogram i slutningen af 2015 for at vurdere effekten af belinostat og Livatag® i nye kombinationsbehandlinger med andre kræftbehandlinger. De første resultater fra disse kombinationsstudier forventes at foreligge i 2016. Selskabet er også i gang med at udvikle en ny tabletbaseret behandling med belinostat, hvis biotilgængelighed er blevet signifikant forbedret i sammenligning med den tidligere tabletudgave, som Topotarget udviklede.</p>
--	--	---

1 En patient siges at være “randomiseret”, når han/hun er inkluderet i et randomiseret, kontrolleret klinisk studie, dvs. et studie hvor deltagerne, efter at være blevet evalueret som egnede til studiet og rekrutteret, fordeles tilfældigt (randomisering) blandt grupperne, svarende til hver af de behandlinger, der afprøves.

² Andenlinjebehandling: Denne behandling gives til patienterne, når førstelinje-kemoterapien til nyligt diagnosticerede patienter (førstelinje- eller indledende behandling) ikke har haft nogen eller har haft utilstrækkelig effekt. Det er også den behandling, der gives, hvis kræftpatienten får recidiv.

³ Perifert T-celle lymfekræft er en subtype af non-hodgkins lymfom, der påvirker T-celler.

⁴ MA: Markedsføringstilladelse eller -godkendelse.

		<ul style="list-style-type: none"> - AsiDNA, en innovativ produktkandidat skabt ved hjælp af siDNA-teknologi, som fungerer tidligt i de multiple DNA-reparationspathways. Stoffet aktiveres ved skadesignal-niveauet og bryder cyklussen med tumor-DNA-reparation. Der blev også opnået proof of concept for teknologien på et lokalt niveau som led i det første kliniske fase I/IIa-studie, som blev foretaget med patienter med metastatisk modernærkekræft. Koncernen planlægger nu at videreudvikle lægemidlet ved brug af systemisk indgivelse samt evaluere produktets sikkerhed og tolerabilitet som enkeltstofbehandling eller i kombination med andre behandlinger i forskellige solide tumorer. - Validive®, en mucoadhesiv tablet (Lauriad® teknologi), som indeholder et aktivt stof (clonidin), der er udviklet til forebyggelse og behandling af svær oral mucositis fremkaldt af radio-kemoterapi hos patienter med hoved-halskræft. På en lang række internationale kongresser i 2015 præsenterede Koncernen de positive endelige resultater af det internationale fase II-studie, hvor man sammenlignede behandlingseffekt og tolerance for Validive® med en placebo i forebyggelse af svær oral mucositis hos patienter med øre-, næse- eller halskræft. Potentialet ved Validive® og fordelene for patienterne blev anerkendt, men myndighederne i Europa og USA vurderede som led i drøftelserne med Koncernen om videreudviklingen af Validive®, at de fremtidige udviklingsstadier ville kræve, at der bliver gennemført to fase III-studier for potentielt at opnå registrering i USA. I lyset af den tid og yderligere udviklingsomkostninger, sådanne programmer ville kræve, tog Koncernen i starten af 2016 den strategiske beslutning at udføre disse studier med hjælp fra en samarbejdspartner. Koncernen promoverer værdien og den videnskabelige synlighed af Validive® ved at deltage i medicinske konferencer. Lægemidlet har fået tildelt “Fast Track”-status i USA og “Orphan Drug”-status i Europa. <p>Selskabet har ligeledes med succes ført an i udviklingen af to andre produkter, som ikke er rettet mod sjældne sygdomme – Loramyc® / Oravig® med miconazol til behandling af svamp i mund og svælg, og Sitavig®, en mukoadhesiv tablet med aciclovir til behandling af tilbagevendende herpesudslæt, frem til deres godkendelse i Europa og USA. Disse historiske produkter, som er dækket af licensaftaler med samarbejdspartnere, og som genererede store indtægter i form af engangsbetalinger ved aftalernes indgåelse, er ikke længere strategiske aktiver for Selskabet. De indebærer ingen udviklingsomkostninger og bidrager kun i begrænset grad til Selskabets omsætning i de kommende år.</p>
B.4a	Væsentligste nyere tendenser, der påvirker Selskabet og de sektorer, inden for hvilke Selskabet opererer	<p><i>Opkøb af DNA Therapeutics og en ny lægemiddelklasse, siDNA</i></p> <p>Den 25. marts 2016 meddelte Koncernen, at den havde gennemført opkøbet af DNA Therapeutics og dets signal-interfererende reparationsteknologi (siDNA) for en upfront-betaling på EUR 1,7 mio. i form af aktier i Selskabet. Der vil være en yderligere betaling i form af milepælsbetalinger inkl. EUR 1 mio. i form af Onxeo-aktier eller, efter Onxeos eget valg, kontant ved succesfuld igangsættelse af et fase II-studie i en udvalgt indikation samt royaltybetalinger af et fremtidigt kommercielt salg, op til EUR 25 mio. pr. indikation.</p> <p>Inden for opkøbets rammer har en række eksisterende aktionærer i DNA Therapeutics aftalt at investere EUR 1 mio. kontant i nye aktier i Selskabet via en privatplacering, som er rettet mod et begrænset antal investorer, hvorved de viser deres fulde støtte til transaktionen og</p>

		<p>deres overbevisning om, at Selskabet vil kunne videreudvikle AsiDNA. Disse to transaktioner førte til udstedelsen af henholdsvis 553.819 stk. nye aktier til en kurs på EUR 3,01 og 364.958 stk. nye aktier til en kurs på EUR 2,74.</p> <p>Opkøbet styrker Koncernens portefølje af produkter til behandling af sjældne kræftsygdomme og giver det en førende position på et nyt område inden for videnskabelig og klinisk onkologi – DNA-reparation. Den siDNA (signalinterfererende DNA)-teknologi, som DNA Therapeutics har udviklet, er en agonist i reparationen af DNA i tumorceller. Den fungerer tidligt i de multiple DNA-reparationspathways ved skadesignal-niveauet og bryder cyklussen med tumor-DNA-reparation uden at beskadige det raske væv.</p> <p>Et helt nye produkt fra denne nye lægemiddelklasse, som tidligere blev benævnt DT01, og nu kaldes AsiDNA, har allerede vist god tolerabilitet og sikkerhed, når stoffet administreres direkte i tumoren og subkutant omkring tumorerne i kombination med strålebehandling i et fase I/IIa-studie med patienter med metastatisk modermærkekræft. Koncernen planlægger nu at videreudvikle dette systemisk indgivne innovative lægemiddel som enkeltstofbehandling eller i kombination med andre behandlinger i forskellige typer solide tumorer. Denne udvikling vil blive lanceret, når først fremstillingsprocesserne er blevet optimeret.</p> <p>Koncernen er overbevist om det store terapeutiske potentiale, som siDNA-teknologien repræsenterer, og om de muligheder stoffer kan give patienter, der lider af sjældne kræftformer. Det kan potentielt anvendes til et bredt udvalg af indikationer, som Koncernen vil kunne evaluere enten på egen hånd eller med samarbejdspartnere. Endelig har AsiDNA potentialet til at generere flere vækstkatalysatorer på kort og mellemlangt sigt og dermed skabe værdi for Selskabet og dets aktionærer.</p> <p>Den 27. juni 2016 offentliggjorde Selskabet sin udviklingsplan for AsiDNA.</p> <p><i>Oprettelsen af et datterselskab i USA: Onxeo US</i></p> <p>Igennem flere år har Koncernen styrket sine aktiviteter i USA med henblik på at gøre selskabet og dets programmer mere synlige over for de amerikanske medico-, medicinal- og biotekselskaber samt over for de amerikanske investorer.</p> <p>I 2015 blev lanceringen af denne strategi for USA yderligere fremrykket, da Joe Zakrzewski indtrådte som medlem af bestyrelsen og senere blev bestyrelsesformand i januar 2016. Den 6. april 2016 valgte Selskabets generalforsamling endvidere Jean-Pierre Bizzari og Jean-Pierre Kinet som nye bestyrelsesmedlemmer.</p> <p>Åbningen af et amerikansk datterselskab i New York, som blev offentliggjort i marts 2016, markerer et nyt stadie i iværksættelsen af denne strategi. Philippe Maitre leder dette datterselskab med titlen Executive Vice President & Chief of U.S. Operations, og hans opgave bliver at øge Selskabets vækst ved især at opdyrke tætte relationer med forsknings- og finansverdenen i USA. Philippe Maitre har mere end 35 års erfaring fra medicinal- og biotekbranchen, herunder 15 år i børsnoterede amerikanske selskaber.</p> <p><i>Regnskabsoplysninger for 1. kvartal 2016</i></p> <p>Den 28. april 2016 offentliggjorde Koncernen sin omsætning for 1. kvartal 2016, som udgjorde EUR 782,000 mod EUR 918,000 i 1. kvartal 2015, samt en likviditet på EUR 24,4 mio.</p>
--	--	---

Første sæt positive resultater opnået med udviklingen af en ny oral formulering af Beleodaq®

Den 2. juni 2016 meddelte Selskabet, at det havde opnået det første sæt positive resultater i et farmakokinetisk studie som led i udviklingen af en ny oral formulering af Beleodaq®.

Udviklingsplan for AsiDNA

Den 27. juni 2016 offentliggjorde Selskabet sin nye udviklingsplan for AsiDNA, som er et innovativt program, der sigter mod at bryde cyklussen med tumor-DNA-reparation og derved ødelægge kræftcellerne. Denne plan omfatter udviklingen af AsiDNA ved brug af en systemisk tilgang til en lang række kræftindikationer, og til dette formål er der indledt en lang række prækliniske programmer for yderligere at fastlægge den farmakokinetiske/farmakodynamiske profil af AsiDNA efter intravenøs indgivelse (IV). Resultaterne forventes i 3. kvartal/4. kvartal 2016. På baggrund af resultaterne af disse studier overvejer Selskabet en række muligheder, som kan give mulighed for at indlede det første kliniske studie i 2017 for at evaluere AsiDNA's sikkerhed og de første tegn på kræftbehandlingseffekt som enkeltstofbehandling.

Sideløbende hermed samarbejder Selskabet med et af USA's førende produktionsanlæg til komplekse farmaceutiske molekyler med henblik på at optimere den nuværende fremstillingsproces for AsiDNA. Det overordnede mål med dette stadie er at optimere omkostningerne og produktionstiden for fremtidige kliniske studier og kommerciel produktion. De første resultater forventes i 4. kvartal 2016.

De amerikanske patentmyndigheder meddeler godkendelse af et vigtigt patent for AsiDNA™

Den 4. juli 2016 meddelte Selskabet, at der var udstedt et amerikansk patent for dets produktkandidat AsiDNA™. Det nye patent styrker markant Selskabets immaterielle rettigheder for AsiDNA™ programmet ved at beskytte de forskellige farmaceutiske sammensætninger og formuleringer og tilhørende metoder til behandling af kræft. Patentet udløber medio 2031, og patentperioden kan forlænges til 2036 via det amerikanske system til patentforlængelse.

Samarbejde med Royal College of Surgeons i Irland

Den 7. juli 2016 offentliggjorde Selskabet et samarbejde med Royal College of Surgeons i Irland (RCSI) om et forskningsprogram vedrørende derivater af belinostat (Beleodaq®), en histondeacetylase (HDAC) hæmmer. I samarbejdet søger man at optimere den farmakokinetiske profil af belinostat med henblik på at øge stoffets levetid, behandlingseffekt og stabilitet. På langt sigt er det målet at udvikle konjugat-molekyler afledt af belinostat og med særlige egenskaber i sammenligning med eksisterende HDAC-hæmmere, hvilket kan give nye patentmuligheder. I henhold til aftalens vilkår vil Onxeo og RCSI dele forskningsomkostningerne. Onxeo har udnyttelsesoption på RCSI's patenter på forud forhandlede vilkår.

Indgåelsen af en licensaftale med Pint Pharma

Den 27. juli 2016 offentliggjorde Selskabet indgåelsen af en eksklusiv licensaftale med Pint Pharma vedrørende markedsføring af dets pan-HDAC-hæmmer, Beleodaq® (belinostat) til behandling af perifert T-cellelymfom (PTCL) i en række sydamerikanske lande. Pint Pharma

er et privat farmaceutisk laboratorium, som har stor erfaring i markedsføring af medicin til sjældne sygdomme og specialprodukter i Sydamerika. I henhold til aftalen vil Pint Pharma være ansvarlig for at registrere, markedsføre og sælge Beleodaq® i syv lande i Sydamerika: Argentina, Brasilien, Chile, Colombia, Ecuador, Peru og Venezuela. Ifølge aftalen betales et beløb ved aftalens indgåelse, og der vil være yderligere betalinger vedrørende hvert enkelt regulatorisk og kommercielt stadie samt tocifrede royaltyprocenter af nettosalget af Beleodaq® op til i samlet værdi på over USD 20 mio.

Økonomisk resultat for 1. halvår 2016

Den 28. juli 2016 offentliggjorde Selskabet sit økonomiske resultat for perioden 1. januar til 30. juni 2016. Omsætningen udgjorde EUR 1,8 mio. mod EUR 1,5 mio. i 1. halvår 2015 som følge af en stigning på 49 % i løbende driftsindtægter fra salget af produkter til kommercielle partnere og royaltyindtægter på salg. Driftsomkostningerne var stort set uændrede på EUR 13 mio. i 1. halvår 2016 mod EUR 13,5 mio. i samme periode i 2015 trods en stigning på 10 % i forsknings- og udviklingsomkostninger. Udviklingen understreger således den stramme omkostningsstyring med henblik på at optimere anvendelsen af Selskabets likviditet. Koncernen havde pr. 30. juni 2016 en likviditet på EUR 19,6 mio., hvilket giver øget visibilitet i forhold til tidligere estimater frem til 4. kvartal 2017.

Prækliniske resultater med AsiDNA i kombination med PARP-hæmmere

Den 7. september 2016 offentliggjorde Selskabet resultaterne af et præklinisk studie, som viste, at den synergistiske effekt af AsiDNA™, Selskabets innovative lægemiddelkandidat, der sigter mod at bryde cyklusen med tumor-DNA-reparation, i kombination med flere produkter fra klassen af såkaldte PARP-hæmmere (Poly ADP-Ribose Polymerase) giver mulighed for at omgå de begrænsninger, der er forbundet med tumorens genetiske profil.

Resultaterne af dette studie viser, at olaparib, en PARP-hæmmer, og AsiDNA forhindrer mobiliseringen af målrettede reparationszymer til de beskadigede områder, og at kombinationen af de to produkter medfører en akkumulering af ikke-reparerede skader og en synergistisk stigning i tumorcelledød. Behandlingseffekten af denne kombination blev således observeret i alle typer afprøvede tumorer. Samtidig blev der ikke observeret en stigning i DNA-beskadigelse eller dødelighed af raske celler, hvilket tyder på en god sikkerheds- og tolerabilitetsprofil.

Disse prækliniske resultater bekræfter den strategiske vurdering og det attraktive ved udviklingsplanen for AsiDNA både som enkeltstofbehandling og i kombination med anticancermedler.

Foreløbige resultater af det prækliniske program for Livatag®

Den 12. september 2016 offentliggjorde Selskabet data fra to in vivo-studier fra det prækliniske program med Livatag®, som bekræfter, at nanopartikel-formuleringen af Livatag® (doxorubicin Transdrug™) har en farmakologisk profil, der er passende for behandlingen af hepatocellulært karcinom (leverkræft). Endvidere viser Livatag® i kombination med immunterapi forbedret antitumor-aktivitet, hvilket er i overensstemmelse med Onxeos overordnede strategi om at undersøge nye potentielle indikationer for et af Selskabets vigtige produkter.

		<p>Disse resultater styrker værdien af et af de vigtigste aktiver i Koncernen.</p> <p>Forventninger</p> <p>Koncernen forventer, at de primære vækstkatalysatorer på kort til mellemlangt sigt bliver:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fra og med 3. kvartal 2016: Resultater fra studier med Livatag® og Beleodaq® i kombination med andre kræftbehandlingsmidler. - 4. kvartal 2016: Resultater fra det 8. møde i DSMB om fase III-studiet med Livatag® og optimering af AsiDNA-produktion - Ultimo 2016: Igangsættelse af fase III-studie med Beleodaq® som førstelinjebehandling af PTCL - Medio 2017: Foreløbige resultater af fase III-studie med Livatag® - I 2017: Igangsættelse af fase I med AsiDNA som enkeltstofbehandling og systemisk indgivelse
<p>B.5</p>	<p>Beskrivelse af Koncernen og udsteders plads i Koncernen</p>	<p>Pr. prospektdatoen er Selskabet moderselskab for en række selskaber i Koncernen:</p> <pre> graph TD Onxeo[Onxeo SA] --- DNA[DNA Therapeutics SAS (Frankrig 100%)] Onxeo --- Lab[Laboratoires BioAlliance Pharma SAS (Frankrig 100%)] Onxeo --- TopUK[Topotarget UK Ltd (Storbritannien 100%)] Onxeo --- TopSw[Topotarget Switzerland SA (Schweiz 100%)] Onxeo --- BioSw[BioAlliance Pharma Switzerland SA (Schweiz 100%)] Onxeo --- US[Onxeo US Inc. (USA 100%)] Onxeo --- SpeBio[SpeBio BV (Holland 50%)] </pre>

<p>B.6</p>	<p>Hoved-aktionærer</p>	<p>Pr. prospektdatoen havde Selskabet på grundlag af de oplysninger, Selskabet havde kendskab til, følgende aktionærfordeling:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Aktionærer</th> <th colspan="2">Før udvanding</th> <th colspan="2">Efter udvanding ⁽¹⁾</th> </tr> <tr> <th>Antal aktier</th> <th>% af kapital og stemmeret ⁽²⁾</th> <th>Antal aktier</th> <th>% af kapital og stemmeret</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Financière de la Montagne</td> <td>5.661.532</td> <td>13,65 %</td> <td>5.719.545</td> <td>12,92 %</td> </tr> <tr> <td>Jean-Nicolas Trebouta</td> <td>40.500</td> <td>0,10 %</td> <td>40.500</td> <td>0,09 %</td> </tr> <tr> <td>Lise Besançon</td> <td>104.240</td> <td>0,25 %</td> <td>104.240</td> <td>0,24 %</td> </tr> <tr> <td>Louis Trebouta</td> <td>17.990</td> <td>0,04 %</td> <td>17.990</td> <td>0,04 %</td> </tr> <tr> <td>Egne aktier ⁽³⁾</td> <td>34.729</td> <td>0,8 %</td> <td>34.729</td> <td>0,08 %</td> </tr> <tr> <td>Øvrige aktionærer</td> <td>35.611,869</td> <td>85,87 %</td> <td>38.366.270</td> <td>86,64 %</td> </tr> <tr> <td>I alt</td> <td>41.470.860</td> <td>100 %</td> <td>44.283.274</td> <td>100 %</td> </tr> </tbody> </table> <p>(1) Idet der tages højde for de 1.814.577 aktieoptioner, 692.097 tegningsretter og 305.740 fondsaktier, Selskabet har udstedt eller tildelt pr. prospektdatoen, uanset om de kan udnyttes, som giver tegningsret til henholdsvis 1.814.577, 692.097 og 305.740 stk. nye aktier.</p> <p>(2) Teoretiske stemmerettigheder. Alle aktier har samme stemmerettigheder med undtagelse af Selskabets egne aktier.</p> <p>(3) Aktier inden for rammerne af likviditetsaftalen indgået med CM-CIC Securities den 31. august 2016.</p> <p>Pr. prospektdatoen har ingen aktionær kontrollerende indflydelse på Selskabet.</p>	Aktionærer	Før udvanding		Efter udvanding ⁽¹⁾		Antal aktier	% af kapital og stemmeret ⁽²⁾	Antal aktier	% af kapital og stemmeret	Financière de la Montagne	5.661.532	13,65 %	5.719.545	12,92 %	Jean-Nicolas Trebouta	40.500	0,10 %	40.500	0,09 %	Lise Besançon	104.240	0,25 %	104.240	0,24 %	Louis Trebouta	17.990	0,04 %	17.990	0,04 %	Egne aktier ⁽³⁾	34.729	0,8 %	34.729	0,08 %	Øvrige aktionærer	35.611,869	85,87 %	38.366.270	86,64 %	I alt	41.470.860	100 %	44.283.274	100 %
Aktionærer	Før udvanding			Efter udvanding ⁽¹⁾																																										
	Antal aktier	% af kapital og stemmeret ⁽²⁾	Antal aktier	% af kapital og stemmeret																																										
Financière de la Montagne	5.661.532	13,65 %	5.719.545	12,92 %																																										
Jean-Nicolas Trebouta	40.500	0,10 %	40.500	0,09 %																																										
Lise Besançon	104.240	0,25 %	104.240	0,24 %																																										
Louis Trebouta	17.990	0,04 %	17.990	0,04 %																																										
Egne aktier ⁽³⁾	34.729	0,8 %	34.729	0,08 %																																										
Øvrige aktionærer	35.611,869	85,87 %	38.366.270	86,64 %																																										
I alt	41.470.860	100 %	44.283.274	100 %																																										
<p>B.7</p>	<p>Udvalgte væsentlige historiske regnskabsoplysninger</p>	<p>Udvalgte regnskabsoplysninger</p> <p><i>Årligt og halvårligt koncernregnskab</i></p> <p>Nedenstående tabeller er taget fra Koncernens reviderede koncernregnskaber for regnskabsårene 2015, 2014 og 2013, og fra Koncernens halvårsregnskaber for 1. halvår 2015 og 2016, som har været genstand for et begrænset review af Selskabets eksterne revisorer. Disse data er udarbejdet i henhold til IFRS-standarderne som vedtaget af den Europæiske Union (medmindre andet er angivet).</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>31. december 2015</th> <th>31. december 2014</th> <th>31. december 2013</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><i>(EUR '000)</i></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Nettoomsætning</td> <td>3.481</td> <td>22.081</td> <td>1.467</td> </tr> <tr> <td><i>heraf ikke-tilbagevendende salg under licensaftaler</i></td> <td><i>749</i></td> <td><i>20.455</i></td> <td><i>530</i></td> </tr> <tr> <td>Driftsomkostninger</td> <td>-25.657</td> <td>-22.697</td> <td>-16.894</td> </tr> <tr> <td>Driftsresultat</td> <td>-22.365</td> <td>-5.554</td> <td>-15.450</td> </tr> <tr> <td>Finansielle indtægter</td> <td>602</td> <td>5</td> <td>126</td> </tr> <tr> <td>Årets resultat</td> <td>-19.409</td> <td>-7.699</td> <td>-15.324</td> </tr> </tbody> </table>		31. december 2015	31. december 2014	31. december 2013	<i>(EUR '000)</i>				Nettoomsætning	3.481	22.081	1.467	<i>heraf ikke-tilbagevendende salg under licensaftaler</i>	<i>749</i>	<i>20.455</i>	<i>530</i>	Driftsomkostninger	-25.657	-22.697	-16.894	Driftsresultat	-22.365	-5.554	-15.450	Finansielle indtægter	602	5	126	Årets resultat	-19.409	-7.699	-15.324												
	31. december 2015	31. december 2014	31. december 2013																																											
<i>(EUR '000)</i>																																														
Nettoomsætning	3.481	22.081	1.467																																											
<i>heraf ikke-tilbagevendende salg under licensaftaler</i>	<i>749</i>	<i>20.455</i>	<i>530</i>																																											
Driftsomkostninger	-25.657	-22.697	-16.894																																											
Driftsresultat	-22.365	-5.554	-15.450																																											
Finansielle indtægter	602	5	126																																											
Årets resultat	-19.409	-7.699	-15.324																																											

		<p><i>Nettolikviditet pr. 31. august 2016</i></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2" style="background-color: #0056b3; color: white;">(EUR '000)</th> <th style="background-color: #0056b3; color: white;">31. august 2016 (ikke-revideret)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">Nettogæld</td> </tr> <tr> <td>Likvider</td> <td></td> <td>25.401</td> </tr> <tr> <td>Aktuel kortfristet finansiel gæld</td> <td></td> <td>154</td> </tr> <tr> <td>Kortfristet finansiel gæld, netto</td> <td></td> <td>(25.247)</td> </tr> <tr> <td>Anden finansiel gæld forfalden efter mere end ét år</td> <td></td> <td>4.317</td> </tr> <tr> <td>Finansiel gæld, netto</td> <td></td> <td>(20.930)</td> </tr> </tbody> </table>	(EUR '000)		31. august 2016 (ikke-revideret)	Nettogæld			Likvider		25.401	Aktuel kortfristet finansiel gæld		154	Kortfristet finansiel gæld, netto		(25.247)	Anden finansiel gæld forfalden efter mere end ét år		4.317	Finansiel gæld, netto		(20.930)
(EUR '000)		31. august 2016 (ikke-revideret)																					
Nettogæld																							
Likvider		25.401																					
Aktuel kortfristet finansiel gæld		154																					
Kortfristet finansiel gæld, netto		(25.247)																					
Anden finansiel gæld forfalden efter mere end ét år		4.317																					
Finansiel gæld, netto		(20.930)																					
B.8	Udvalgte vigtige proforma-regnskabsoplysninger	Ikke relevant.																					
B.9	Resultatforventninger eller prognoser	Ikke relevant.																					
B.10	Forbehold i revisionspåtegningen vedrørende historiske regnskabsoplysninger	Ikke relevant.																					
B.11	Nettoarbejds-kapital	Selskabet erklærer, at Koncernens nettoarbejds-kapital efter dets opfattelse, forud for Placeringen, er tilstrækkelig til at dække dets forpligtelser i 12 måneder fra Prospektets påtegningsdato.																					

Afsnit C – Værdipapirer		
C.1	Beskrivelse af type og klasse for de nye aktier, herunder fondskode	<p>De nye aktier er ordinære aktier, som indgår i samme klasse som Selskabets eksisterende aktier. De nye aktier giver ret til udbytte og andre udlodninger, som Selskabet beslutter fra og med den dato, hvor aktierne udstedes. De Nye Aktier optages til handel i samme fondskode som de eksisterende aktier.</p> <ul style="list-style-type: none"> - ISIN-kode: FR0010095596 - Handelssymbol: ONXEO - Sektoriel klassificering ICB: 4577 – Pharmaceuticals - Noteringssted: <ul style="list-style-type: none"> • Euronext Paris • NASDAQ Copenhagen
C.2	Udstedelsesvaluta	De nye aktier udstedes i euro.
C.3	Antal udstedte og fuldt indbetalte aktier og antallet af udstedte aktier, der ikke er fuldt indbetalt / Aktiernes pålydende værdi	<p>På prospektdatoen består Selskabets kapital af 41.470.860 fuldt indbetalte aktier à nom. EUR 0,25.</p> <p>Efter udstedelsen af de nye aktier, for hvilke der anmodes om notering (de “Nye Aktier”), vil Selskabets aktiekapital bestå af 46.905.643 stk. aktier à EUR 0,25.</p>
C.4	Rettigheder tilknyttet aktierne	<p>I henhold til fransk ret og Selskabets vedtægter er de væsentligste rettigheder, der er tilknyttet de Nye Aktier, følgende:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ret til udbytte - stemmeret - fortegningsret til at tegne aktier i samme klasse - ret til deltagelse i ethvert overskud i tilfælde af likvidation.
C.5	Indskrænkninger i aktiernes omsættelighed	Ikke relevant.
C.6	Optagelse til handel	Det forventes, at de Nye Aktier vil blive handlet på Euronext Paris og på NASDAQ Copenhagen fra og med den 5. oktober 2016 i samme ISIN-kode som Selskabets

		eksisterende aktier (ISIN-kode FR0010095596).
C.7	Udbytte-politik	Selskabet har ikke udbetalt udbytte til sine aktionærer. Selskabet forventer ikke at udbetale udbytte i de kommende år.
Afsnit D – Risici		
D.1	Nøgleoplysninger om de vigtigste risici, der er specifikke for Selskabet eller dets branche	<p>Investorerne opfordres især til at overveje følgende risikofaktorer:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Risici forbundet med forskning i og udvikling af lægemidler: <p>Da kliniske studier generelt løber over mange år og er meget omkostningstunge, kan der opstå større forsinkelser, og der kan være alvorlige bivirkninger eller negative resultater.</p> <p>Risici forbundet med afhængighed af eksterne parter, særligt underleverandører, hvortil Koncernen outsourcer fremstillingen af dets produkt, eller forbundet med kliniske studier, som Koncernen har outsourcet.</p> <p>Risici forbundet med markedsføringen af Koncernens produkter, og i særdeleshed markedets accept af Koncernens produkter eller med Koncernens kommercielle vækst gennem samarbejdspartnere eller gennem etableringen af en direkte salgsstyrke.</p> <p>Likviditetsrisici: Selskabet kan få behov for på et tidligt tidspunkt at rejse yderligere kapital på grund af forskellige forhold, herunder (i) muligheder for udvikling af nye lovende produkter eller opkøb af produkter, teknologier eller andre aktiviteter, eller (ii) højere omkostninger og langsommere fremskridt i udviklingen af nye produkter, end Koncernen forventer, og i forbindelse med opnåelse af fornødne markedsføringstilladelser til kommercialiseringen af produkterne.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Risici forbundet med prispolitikker og medicinrefusion og særligt med langsom tilvejebringelse af pris- og refusionstakster eller på lavere niveauer end forventet, samt risici forbundet med afregistrering af et markedsført produkt. - Risici forbundet med Koncernens ansvarspådragelse. - Risici forbundet med medarbejderafgang. - Juridiske risici, særligt udfordringer og begrænsninger forbundet med tilsynsmæssige forhold.
D.3	Nøgleoplysninger om de vigtigste risici, der er specifikke for de nye aktier	<p>De vigtigste risikofaktorer i forbindelse med de Nye Aktier er anført nedenfor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - De eksisterende aktionærers andel af Selskabets aktiekapital vil blive udvandet som følge af kapitalforhøjelsen ved manglende udnyttelse af den fortegningsret, der er forbeholdt bestemte kategorier af investorer. - Der er risiko for betydelige volatilitets- og likviditetsudsving i Selskabets aktier. - Selskabets aktier kan blive solgt i markedet, hvilket kan få negativ indvirkning på markedskursen på aktierne. - Hvis Selskabet igen går på markedet med nye aktier, kan aktionærernes andel blive yderligere udvandet. - Da udbuddet ikke er garanteret, kan det teoretisk set blive betvivlet, hvis det samlede beløb for midler modtaget af Selskabet ikke udgør mindst 90 % af placeringsbeløbet pr. datoen for afregning og levering, idet det understreges, at Placeringen gennemføres, men

		at udstedelsen af aktier og Selskabets modtagelse af provenu fra udstedelsen først finder sted efter afregnings- og leveringstransaktionerne, som forventes at finde sted den 5. oktober 2016.
Afsnit E – Udbud		
E.1	Udbuddets samlede nettoprovenu og anslåede udgifter	<ul style="list-style-type: none"> - Bruttonettoprovenu ved kapitalforhøjelsen: EUR 12.500.000,90. - Anslåede udgifter ved kapitalforhøjelsen: ca. EUR 1.164.500. - Anslået nettoprovenu ved kapitalforhøjelsen: ca. EUR 11.335.500.
E.2a	Baggrund for udbuddet og anvendelse af provenu	<p>Formålet med Selskabets udstedelse af Nye Aktier er at tilføre Selskabet flere midler til at videreføre dets forsknings- og udviklingsprogrammer inden for sjældne kræftsygdomme, og mere specifikt at finansiere (i) færdiggørelsen af fase III-studiet ReLive med Livatag® samt prækliniske studier i kombination med dette produkt, (ii) de første udviklingsstadier af AsiDNA og særligt produktionsaspekter og vurderingen af behandlingseffekt ved systemisk indgivelse samt (iii) den fremtidige udvikling af Beleodaq®, herunder indikationen som førstelinjebehandling af PTCL, samt mere generelt til at finansiere Selskabets aktiviteter.</p> <p>Selskabet har ikke udelukket andre finansieringskilder ud over dette udbud for bedre at kunne understøtte udviklingen af dets programmer og fremtidige vækst.</p>
E.3	Udbuds-betingelser	<p><i>Transaktionens struktur – kapitalforhøjelse forbeholdt en kategori af investorer – Privatplacering</i></p> <p>De Nye Aktier, for hvilke der er ansøgt om notering, er blevet udbudt som del af Placeringen i Europa og USA til et begrænset antal investorer (til amerikanske investorer, som er “institutional accredited investors” som defineret af Rule 501(a) i US Securities Act of 1933 med senere ændringer), herunder inden for følgende kategori af beneficienter som defineret af generalforsamlingen den 6. april 2016 under forslag nr. 17: “Selskaber og investeringsforeninger som løbende investerer i vækstselskaber under betegnelsen “small caps” (dvs. hvis markedsværdi ved noteringen ikke overstiger EUR 1.000.000.000) (herunder, men ikke begrænset til, alle FCPI, FCPR eller FIP-fonde) inden for medicinal- eller biotekbranchen.”</p> <p>Pr. prospektdatoen er Placeringen af de Nye Aktier blevet gennemført hos investorerne (“Placeringen”), men udstedelsen af aktier og Selskabets modtagelse af provenu fra udstedelsen finder først sted efter afregnings- og leveringstransaktionerne, som forventes at finde sted den 5. oktober 2016.</p> <p><i>Antal Nye Aktier, for hvilke der er ansøgt om notering</i></p> <p>Placeringen omfattede 5.434.783 stk. ordinære aktier i Selskabet, svarende til en nominel værdi på EUR 1.358.695,75, dvs. 13,1 % af Selskabets aktiekapital pr. prospektdatoen.</p> <p>Kapitalforhøjelsens nominelle beløb er således under grænsen på EUR 3.041.406, som generalforsamlingen vedtog den 6. april 2016 under forslag nr. 17.</p> <p>Det bemærkes at Financière de la Montagne, hovedaktionær i Selskabet, har tegnet sig op til deres ejerandel i Selskabets nuværende aktiekapital med 741.847 Nye Aktier til et beløb af</p>

EUR 1.706.248,10, hvilket svarer til 13,65 % af Placeringen.

Tegningskurs for de Nye Aktier

Tegningskursen for de Nye Aktier er sat til EUR 2,30 pr. aktie, inkl. en nominel værdi på EUR 0,25 og en overkurs på EUR 2,05.

Kursen udgør en rabat på 25 % i forhold til Selskabets gennemsnitlige volumenvægtede aktiekurs i de tre handelssessioner forud for kursfastsættelsen, svarende til EUR 3,06.

Den fastsatte kurs er i overensstemmelse med betingelserne for kursfastsættelse, der blev aftalt på generalforsamlingen den 6. april 2016 under forslag nr. 17, dvs. en kurs “svarende som minimum til gennemsnittet af de volumenvægtede kurser på de tre seneste handelssessioner forud for kursfastsættelsen for udstedelsen, eventuelt reduceret med en rabat på maksimalt 25 %.”

Fortegningsret

De Nye Aktier udstedes med afkald på fortegningsretter til fordel for en kategori af personer, som opfylder specifikke egenskaber i overensstemmelse med den franske handelslovs Article L. 225-138. Selskabets aktionærer har udtrykkeligt givet afkald på deres fortegningsretter til fordel for en kategori af personer under den kombinerede ordinære generalforsamling den 6. april 2016 under forslag nr. 17 i den ekstraordinære session.

Udbyttet for udstedte aktier

Gældende.

Garantiaftale

Udstedelsen af de Nye Aktier er ikke omfattet af nogen garantiaftale.

Emissionsagenter

Guggenheim Securities, LLC

330 Madison Avenue

New York, New York 10017

USA

Oddo & Cie

12, boulevard de la Madeleine

75009 Paris

Frankrig

Indikativ tidsplan

29. september 2016	Offentliggørelse af en pressemeddelelse om lanceringen af Placeringen (efter børsen i Paris lukker)
30. september 2016	Fastsættelse af de endelige betingelser for Placeringen Offentliggørelse af en pressemeddelelse om gennemførelse af Placeringen (før Paris Stock Exchange åbner) AMF godkender Prospektet
3. oktober 2016	Euronext Paris offentliggør, at de Nye Aktier er optaget til notering

		5. oktober 2016	Afrekning og levering af de Nye Aktier Første handelsdag for de Nye Aktier på Euronext Paris og på NASDAQ Copenhagen.													
E.4	Væsentlige interesser i udbuddet	Guggenheim Securities, LLC og/eller Oddo & Cie og/eller visse af deres tilknyttede selskaber har ydet og kan også i fremtiden yde forskellige bank-, finansielle-, investerings- og kommercielle ydelser og andre tjenester til Selskabet eller selskaber i Koncernen, dets aktionærer, bestyrelsesmedlemmer og ledende medarbejdere, for hvilke de har modtaget eller vil modtage betaling.														
E.5	Sælgende aktionærers lock-up aftaler	<p><i>Udsteders navn</i> Onxeo</p> <p><i>Selskabets lock-up forpligtelse</i> Selskabets lock-up forpligtelse over for Guggenheim Securities, LLC og Oddo & Cie løber i en periode på 90 dage efter datoen for afvikling af de Nye Aktier, med forbehold for visse undtagelser.</p> <p><i>Lock-up forpligtelse for Selskabets bestyrelsesmedlemmer og visse ledende medarbejdere</i> Lock-up forpligtelse for Selskabets bestyrelsesmedlemmer og visse ledende medarbejdere i en periode på 90 dage fra datoen for afregning og levering af de Nye Aktier.</p>														
E.6	Beløb og procentdel for umiddelbar udvanding som følge af udbuddet	<p><u>UDSTEDELSENS INDVIRKNING PÅ DEN FORHOLDSMÆSSIGE ANDEL AF EGENKAPITALEN</u></p> <p>Udstedelsens indvirkning på andelen pr. aktie af Selskabets egenkapital (beregnet på grundlag af Koncernens andel af den konsoliderede egenkapital udledt af Selskabets koncernregnskab pr. 30. juni 2016 og af antallet af aktier, som udgør Selskabets aktiekapital pr. denne dato efter fradrag af egne aktier) kan illustreres som følger:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th colspan="2">Forholdsmæssig andel af egenkapitalen pr. 30. juni 2016</th> </tr> <tr> <th></th> <th>Før udvanding</th> <th>Efter udvanding ⁽¹⁾</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Før udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier</td> <td>EUR 2,27</td> <td>EUR 2,35</td> </tr> <tr> <td>Efter udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier</td> <td>EUR 2,27</td> <td>EUR 2,34</td> </tr> </tbody> </table> <p>(1) Idet der tages højde for de 1.814.577 aktieoptioner, 692.097 tegningsretter og 305.740 fondsaktier, Selskabet har udstedt eller tildelt pr. prospektdatoen, uanset om de kan udnyttes, som giver tegningsret til henholdsvis 1.814.577, 692.097 og 305.740 stk. nye aktier.</p>				Forholdsmæssig andel af egenkapitalen pr. 30. juni 2016			Før udvanding	Efter udvanding ⁽¹⁾	Før udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	EUR 2,27	EUR 2,35	Efter udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	EUR 2,27	EUR 2,34
	Forholdsmæssig andel af egenkapitalen pr. 30. juni 2016															
	Før udvanding	Efter udvanding ⁽¹⁾														
Før udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	EUR 2,27	EUR 2,35														
Efter udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	EUR 2,27	EUR 2,34														

UDSTEDELSENS UDVANDENDE INDVIRKNING PÅ AKTIONÆRERNE

Udstedelsens indvirkning på en aktionær, der før udstedelsen ejede 1 % af Selskabets aktiekapital, og som ikke tegner aktier i forbindelse med udstedelsen (beregnet på grundlag af 41.470.860 aktier, der udgør aktiekapitalen pr. 30. juni 2016) kan illustreres som følger:

	Aktionærens ejerandel i %	
	Før udvanding	Efter udvanding (1)
Før udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	1 %	0,94 %
Efter udstedelse af 5.434.783 stk. Nye Aktier	0,88 %	0,83 %

(1) Idet der tages højde for de 1.814.577 aktieoptioner, 692.097 tegningsretter og 305.740 fondsaktier, Selskabet har udstedt eller tildelt pr. prospektdatoen, uanset om de kan udnyttes, som giver tegningsret til henholdsvis 1.814.577, 692.097 og 305.740 stk. nye aktier.

UDSTEDELSENS INDVIRKNING PÅ FORDELINGEN AF SELSKABETS AKTIEKAPITAL OG STEMMERETTIGHEDER

Udstedelsens indvirkning som en del af Placeringen på fordelingen af Selskabets aktiekapital og stemmerettigheder vil (på datoen for prospektet og på basis af information kommunikeret af Selskabet) være som følger (procentdelen af kapital og stemmerettigheder efter kapitalforhøjelsen er beregnet på grundlag af antallet af aktier, der udgør aktiekapitalen efter Placeringen, dvs. 46.905.643 stk. aktier):

Efter Placeringen						
Aktionærer	Før udvanding			Efter udvanding (1)		
	Antal aktier	% af aktiekapitalen	% af stemmerettigheder(2)	Antal aktier	% af aktiekapitalen	% af stemmerettigheder(2)
Financière de la Montagne	6.403.379	13,65%	13,65%	6.461.392	13,00%	13,00%
Jean-Nicolas Trebouta	40.500	0,09%	0,09%	40.500	0,08%	0,08%
Lise Besancon	104.240	0,22%	0,22%	104.240	0,21%	0,21%
Louis Trebouta	17.990	0,04%	0,04%	17.990	0,04%	0,04%
Egne aktier(3)	34.729	0,07%	0,07%	34.729	0,07%	0,07%
Øvrige aktionærer	35.611.869	75,92%	75,92%	38.366.270	77,17%	77,17%
Nye aktionærer	4.692.936	10,01%	10,01%	4.692.936	9,44%	9,44%
I alt	46.905.643	100,00%	100,00%	49.718.057	100,00%	100,00%

		<p>(1) Idet der tages højde for de 1.814.577 aktieoptioner, 692.097 tegningsretter og 305.740 fondsaktier, Selskabet har udstedt eller tildelt pr. prospektdatoen, uanset om de kan udnyttes, som giver tegningsret til henholdsvis 1.814.577, 692.097 og 305.740 stk. nye aktier.</p> <p>(2) Teoretiske stemmerettigheder. Alle aktier har samme stemmerettigheder med undtagelse af Selskabets egne aktier.</p> <p>(3) Aktier inden for rammerne af likviditetsaftalen indgået med CM-CIC Securities den 31. august 2016.</p>
E.7	Udgifter, som investor pålægges af Udsteder	Ikke relevant.

