

N.B. The English text is an unofficial translation.

Styrelsens redogörelse enligt 14 kap. 8 § aktiebolagslagen för väsentliga händelser
The board of directors' report referred to in Chapter 14, Section 8 of the Swedish Companies Act on material events

Såsom redogörelse enligt 14 kap. 8 aktiebolagslagen får styrelsen för Cinclus Pharma Holding AB (publ) ("Cinclus Pharma") anföra följande.

The board of directors of Cinclus Pharma Holding AB (publ) ("Cinclus Pharma") submits the following report as referred to in Chapter 14, Section 8 of the Swedish Companies Act.

Efter lämnandet av årsredovisningen för räkenskapsåret 2021 har följande händelser av väsentlig betydelse för bolagets ställning inträffat:

Following submission of the annual report for the financial year 2021, the following events of material significance for the company's financial position have occurred:

1. Med stöd av bemyndigande från en extra bolagsstämma som hölls den 19 april 2022 har Cinclus Pharma tagit in ytterligare kapital om cirka 241 MSEK genom en riktad nyemission till nya och befintliga ägare under april och maj 2022.

By virtue of an authorization from an extraordinary general meeting held on 19 April 2022, Cinclus Pharma has raised approximately MSEK 241 in a directed share issue to new and current shareholders during April and May 2022.

2. Ett nytt helägt dotterbolag, Cinclus Pharma AB, har bildats, vilket kommer att innehålla all Koncernens FoU samt kommersiell verksamhet.

A new wholly owned subsidiary, Cinclus Pharma AB, has been formed, which will hold all R&D and the commercial operations of the Group.

3. På årsstämman den 2 juni 2022 beslutades att ändra bolagsordningen och göra bolaget publikt. Detta innebar blanda annat en ökning av aktiekapitalet genom en fondemission.

At the annual general meeting on 2 June 2022, it was resolved to amend the articles of association and make the company public. This meant, among other things, an increase in the share capital by way of a bonus issue.

4. Den 1 juli 2022 meddelade Cinclus Pharma i en pressrelease att bolaget har inkluderat sista patient i fas II studien som har pågått sedan mitten av 2021. Totalt innehöll studien 248 GERD patienter med erosiv esofagit.

On 1 July 2022, Cinclus Pharma announced in a press release that the company has included the last patient in the phase II study that has been ongoing since mid-2021. In total, the study included 248 GERD patients with erosive esophagitis.

5. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten, US Food and Drug Administration (FDA), beviljade i september 2022 linaprazan glurate status som en kvalificerad produkt för infektionssjukdomar (QIDP) för behandling av *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) -infektion, vilket ger den kommande produkten fem års ytterligare amerikansk dataexklusivitet förutsatt att linaprazan glurate får ett marknadsföringsgodkännande för indikationen.

*In September 2022, the US Food and Drug Administration (FDA) granted linaprazan glurate a Qualified Infectious Disease Product (QIDP) designation for the treatment of *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) infection, granting the upcoming product five years of additional US data exclusivity provided that linaprazan glurate receives a marketing approval for the indication.*

6. I augusti 2022 träffade bolaget en förlikning med dess kinesiska partner Sinorda, vilket avslutade den skiljedomstvist som under en tid pågått mellan bolagen. Förlikningen innebar ett omförhandlat och förnyat licensavtal mellan parterna, vilket bl.a. medförde en omedelbar intäkt för bolaget under kvartalet i form av royalty på Sinordas intäkt från dess utlicensiering av rättigheter i Kina till SPH Sine.

In August 2022, the company reached a settlement with its Chinese partner Sinorda, which ended the arbitration dispute that had been going on between the companies for some time. The settlement entailed a renegotiated and renewed license agreement between the parties, which among other things resulted in an immediate income for the company during the quarter in the form of a royalty on Sinorda's income from its out-licensing of rights in China to SPH Sine.

7. I november 2022 meddelade Cinclus Pharma positiva resultat från bolagets fas II-studie, LEED, avseende bolagets läkemedelskandidat linaprazan glurate för behandling av måttlig till svår erosiv GERD (eGERD). Studiens primära mål är att stödja valet av dos av linaprazan glurate för fas III-studier, genom central bedömning av fyra veckors läkning av eGERD samt studera säkerhet.

In November 2022, Cinclus Pharma announced positive results from the company's phase II study, LEED, regarding the company's leading drug candidate linaprazan glurate developed for the treatment of moderate to severe erosive GERD (eGERD). The primary endpoint of the study was to support dose selection of linaprazan glurate for phase III studies, through central assessment of four-week healing of eGERD as well as safety studies.

Utöver vad som angivits ovan har inga händelser av väsentlig betydelse för bolagets ställning inträffat sedan årsredovisningen för räkenskapsåret 2021 lämnades.

Other than what is mentioned above, no events of material significance for the company's position have occurred since the annual report for the financial year 2021 was submitted.

Stockholm den 28 november 2022
Stockholm, 28 November 2022

.....
Lennart Hansson
Styrelseordförande / *Chairman of the Board*

.....
Torbjörn Koivisto
Styrelseledamot / *Board member*

.....
Wenche Rolfsen
Styrelseledamot / *Board member*

.....
Peter Unge
Styrelseledamot / *Board member*

.....
Helena Levander
Styrelseledamot / *Board member*

.....
Anders Öhberg
Styrelseledamot / *Board member*

.....
Nina Rawal
Styrelseledamot / *Board member*