

IRLAB THERAPEUTICS AB INFORMATIONSDOKUMENT AVSEENDE FÖRETRÄDESEMISSION

5 juni 2026

VIKTIG INFORMATION

Publicering, offentliggörande eller distribution av detta informationsdokument ("**Informationsdokumentet**") kan i vissa jurisdiktioner vara föremål för restriktioner enligt lag. Mottagare av Informationsdokumentet i de jurisdiktioner där Informationsdokumentet har offentliggjorts eller distribuerats bör informera sig om och följa sådana legala restriktioner. Mottagaren av Informationsdokumentet ansvarar för att använda Informationsdokumentet och informationen häri i enlighet med tillämpliga regler i respektive jurisdiktion. Informationsdokumentet utgör inte ett erbjudande att förvärva eller teckna aktier eller andra värdepapper emitterade av Bolaget, varken från Bolaget eller från någon annan, i någon jurisdiktion där sådant erbjudande eller sådan inbjudan skulle vara i strid med gällande regler eller kräva ytterligare registrering eller andra åtgärder.

Informationsdokumentet är inte ett prospekt i den mening som avses i Europaparlamentets och Rådets förordning (EU) 2017/1129 av den 14 juni 2017 om prospekt som ska offentliggöras när värdepapper erbjuds till allmänheten eller tas upp till handel på en reglerad marknad, och om upphävande av direktiv 2003/71/EG, i dess ändrade lydelse ("**Prospektförordningen**") och har inte blivit godkänt av någon regulatorisk myndighet i någon jurisdiktion. Inget prospekt har tagits fram eller kommer att tas fram i samband med företrädesemissionen som beskrivs i Informationsdokumentet.

Informationsdokumentet utgör inte ett erbjudande om eller inbjudan avseende att förvärva eller teckna värdepapper i USA. Värdepapperna som omnämns häri får inte säljas i USA utan registrering, eller utan tillämpning av ett undantag från registrering, enligt den vid var tid gällande U.S. Securities Act från 1933 ("**Securities Act**"), och får inte erbjudas eller säljas i USA utan att de registreras, omfattas av ett undantag från, eller i en transaktion som inte omfattas av registreringskraven enligt Securities Act. Det finns ingen avsikt att registrera några värdepapper som omnämns häri i USA eller att lämna ett offentligt erbjudande avseende sådana värdepapper i USA. Informationen i Informationsdokumentet får inte offentliggöras, publiceras, kopieras, reproduceras eller distribueras, direkt eller indirekt, helt eller delvis, i eller till USA, Australien, Belarus, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Ryssland, Schweiz, Singapore, Sydafrika, Sydkorea eller någon annan jurisdiktion där sådant offentliggörande, publicering eller distribution av denna information skulle stå i strid med gällande regler eller där en sådan åtgärd är föremål för legala restriktioner eller skulle kräva ytterligare registrering eller andra åtgärder än vad som följer av svensk rätt. Åtgärder i strid med denna anvisning kan utgöra brott mot tillämplig värdepapperslagstiftning.

I Storbritannien distribueras och riktas detta Informationsdokument, och annat material avseende värdepapperna som omnämns häri, endast till, och en investering eller investeringsaktivitet som är hänförlig till detta dokument är endast tillgänglig för och kommer endast att kunna utnyttjas av, "kvalificerade investerare" som är (i) personer som har professionell erfarenhet av verksamhet som rör investeringar och som faller inom definitionen av "professionella investerare" i artikel 19(5) i den brittiska Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 ("**Ordern**"); eller (ii) personer med hög nettoförmögenhet som avses i artikel 49(2)(a)-(d) i Ordern (alla sådana personer benämns gemensamt "**relevanta personer**"). En investering eller en investeringsåtgärd som detta meddelande avser är i Storbritannien enbart tillgänglig för relevanta personer och kommer endast att genomföras med relevanta personer. Personer som inte är relevanta personer ska inte vidta några åtgärder baserat på detta Informationsdokument och inte heller agera eller förlita sig på det.

En investering i värdepapper är förenad med vissa risker och Informationsdokumentet varken identifierar eller utger sig för att identifiera risker, direkta eller indirekta, som kan vara förbundna med investering i nya aktier. Vid beslut att investera i Bolagets (definierat nedan) aktier måste en investerare förlita sig på sin egen bedömning av Bolaget och villkoren för Erbjudandet (definierat nedan). Potentiella investerare uppmanas att noga utvärdera och överväga investeringsbeslutet. Innehållet på Bolagets hemsida utgör inte en del av Informationsdokumentet och framåtriktade uttalanden i Informationsdokumentet uttrycker ingen garanti utan endast Bolagets bedömningar och antaganden vid tidpunkten för Informationsdokumentet och är beroende av framtida händelser och omständigheter.

I. INFORMATION OM EMITTENTEN

IRLAB Therapeutics AB (publ), org.nr 556931-4692 ("**IRLAB**" eller "**Bolaget**"), är ett svenskt publikt aktiebolag som bildades i Sverige och registrerades vid Bolagsverket den 13 maj 2013. Bolaget regleras av, och verksamheten bedrivs i enlighet med, aktiebolagslagen (2005:551). Styrelsen har sitt säte i Göteborg och Bolaget har sin hemmedlemsstat i Sverige. I Bolagets koncern ingår det svenska dotterbolaget Integrative Research Laboratories Sweden AB, som ägs till 100 procent av IRLAB. Bolagets LEI-kod är 549300JAT34LHEI0DH60. Adressen till Bolagets hemsida är www.irlab.se.

II. STYRELSENS ANSVARSFÖRKLARING

Styrelsen i IRLAB ("**Styrelsen**") är ensamt ansvarig för innehållet i Informationsdokumentet. Enligt Styrelsens kännedom överensstämmer den information som anges i Informationsdokumentet med sakförhållandena och ingen uppgift som sannolikt skulle kunna påverka dess innebörd har utelämnats.

III. BEHÖRIG MYNDIGHET

Informationsdokumentet är inget prospekt enligt definitionen i Prospektförordningen. Informationsdokumentet har upprättats i enlighet med artikel 1.4 db) i Prospektförordningen och utformats i enlighet med kraven i bilaga IX till denna förordning. Finansinspektionen, som är den nationellt behöriga myndigheten, har varken godkänt eller granskat Informationsdokumentet. Varje investerare uppmanas att göra sin egen bedömning av huruvida det är lämpligt att investera i Bolaget. För detta dokument och erbjudandet som beskrivs häri gäller svensk rätt. Tvist med anledning av dokumentet och därmed sammanhängande rättsförhållandena ska avgöras av svensk domstol exklusivt, varvid Stockholms tingsrätt ska utgöra första instans.

IV. EFTERLEVNAD AV RAPPORTERINGSSKYLDIGHET OCH OFFENTLIGGJORD INFORMATION

Styrelsen intygar härmed att Bolaget fortlöpande har efterlevt sin rapporteringsskyldighet och skyldigheten att offentliggöra information under hela den period då Bolagets värdepapper har varit upptagna till handel, inbegripet enligt direktiv 2004/109/EG och förordning (EU) nr 596/2014.

V. OBLIGATORISK INFORMATION

Den obligatoriska information som Bolaget offentliggör i enlighet med skyldigheter att offentliggöra löpande information finns tillgänglig på Bolagets hemsida, www.irlab.se. Sådan obligatorisk information omfattar bland annat det senast upprättade prospektet för Bolaget från år 2020.

VI. UTTALANDE OM INSIDERINFORMATION

Styrelsen bekräftar härmed att Bolaget, vid tidpunkten för erbjudandet som beskrivs häri, inte skjuter upp offentliggörandet av insiderinformation i enlighet med förordning (EU) nr 596/2014.

VII. ERBJUDANDET

Styrelsen beslutade den 5 maj 2026, villkorat av bolagsstämans efterföljande godkännande och beslut om ändring av bolagsordningen, om nyemission av högst 56 625 346 stamaktier av serie A med företrädesrätt för befintliga aktieägare med en teckningskurs om 1,20 SEK per aktie ("**Företrädesemissionen**" eller "**Erbjudandet**"). I tillägg till Företrädesemissionen, villkorat av bolagsstämans efterföljande godkännande och beslut om ändring av bolagsordningen, beslutade Styrelsen om en övertilldelningsnyemission om högst 28 130 000 stamaktier av serie A med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt ("**Övertilldelningsemmissionen**"). Den extra bolagsstämman den 5 juni 2026 ("**Bolagsstämman**") beslutade att godkänna Styrelsens beslut om Företrädesemissionen och Övertilldelningsemmissionen samt ändring av bolagsordningen. För det fall Företrädesemissionen fulltecknas kommer IRLAB att tillföras en likvid om cirka 68 MSEK före avdrag för transaktionskostnader och för det fall Övertilldelningsemmissionen genomförs i sin helhet kan IRLAB tillföras ytterligare cirka 33,8 MSEK före avdrag för transaktionskostnader.

Rätt att teckna i Övertilldelningsemmissionen tillfaller de som har ingått teckningsåtaganden för teckning utan företrädesrätt i Företrädesemissionen i den mån de inte erhåller tilldelning i Företrädesemissionen motsvarande sina åtaganden. Detta gäller med undantag för ett teckningsåtagande om 5 MSEK. Teckningskursen i Övertilldelningsemmissionen motsvarar teckningskursen i Företrädesemissionen.

Bakgrund och motiv till Företrädesemissionen

IRLAB är ett svenskt biofarmabolag som utvecklar nya innovativa behandlingar för de olika symtom som uppkommer under utvecklingen av Parkinsons sjukdom och där det idag saknas eller endast finns begränsad behandling att tillgå. Bolaget har en bred portfölj av läkemedelskandidater varav flera är föremål för långt gångna dialoger med potentiella partners. Det främsta motivet för Företrädesemissionen är att stärka Bolagets finansiella ställning och därmed Bolagets position och förhandlingsfrihet och öka möjligheterna till framgång i pågående och framtida affärsdiskussioner med mål att teckna minst ett intäktsgenererande samarbetsavtal under innevarande år. Emissionen möjliggör även finansiering av prekliniska aktiviteter och läkemedelstillverkning för IRL1117 samt tillför resurser som ökar attraktiviteten även för Bolagets övriga läkemedelskandidater och reducerar Bolagets lånefinansiering.

IRLAB:s projektportfölj består bland annat av följande läkemedelskandidater:

Mesdopetam, som utvecklas för behandling av levodopa-inducerade dyskinesier, har visat en övertygande effekt och en gynnsam säkerhetsprofil under den prekliniska och kliniska utvecklingen, senast i en omfattande Fas IIb-studie. Efter positiva regulatoriska interaktioner med FDA och EMA och marknadsundersökande bakgrundsintervjuer med sjukvårdsfinansiärer och Key Opinion Leaders bedöms läkemedelskandidaten nu vara redo att ta steget in i Fas III. Målsättningen är att genom ett strategiskt partnerskap initiera Fas III-programmet och föra mesdopetam vidare mot marknadsgodkännande. Med stärkt patentskydd, en hög marknadspotential och dokumenterad betalningsvilja hos sjukvårdsfinansiärerna, står Bolaget idag väl positionerat i pågående och långt gångna partnerdialoger vilket ger goda förutsättningar för mesdopetam att nå marknaden.

IRL757 är en läkemedelskandidat som utvecklas i samarbete med MSRD/Otsuka för behandling av apati vid neurodegenerativa sjukdomar. Partnerskapet innebär full finansiering av utvecklingskostnaderna för IRL757 hela vägen genom den pågående Fas Ib-studien i patienter med Parkinson och apati (LIFT-PD), som bedrivs under ledning av IRLAB. De första resultaten från LIFT-PD förväntas kunna presenteras i mitten av 2027.

Pirepemat utvärderas med avseende på sin effekt på fallfrekvens vid Parkinson. Baserat på de lovande resultaten från Fas IIb-studien REACT-PD arbetar Bolaget nu med att generera de underlag som krävs för att mot slutet av det andra kvartalet 2026 kunna ta beslut om nästa steg i den kliniska utvecklingen. I anslutning till det senaste internationella vetenskapliga mötet AD/PD har Bolaget noterat ett stort intresse för pirepemat och läkemedelskandidatens framtida utveckling.

IRL1117 som befinner sig i preklinisk fas har unika egenskaper som ger potential att revolutionera behandlingen av grundsymptomen vid Parkinsons sjukdom. Målsättningen är att utveckla ett oralt administrerat läkemedel som bara behöver doseras en gång dagligen och inte ger upphov till de besvärliga komplikationer som är förknippade med dagens standardbehandling, levodopa. Bolaget planerar att genomföra de prekliniska säkerhets- och toxikologistudier som är nödvändiga inför starten av den första studien i människa (Fas I/Ib).

Nettolikviden från Företrädesemissionen, som vid fullteckning och efter avdrag för transaktionskostnader om cirka 3,8 MSEK uppgår till cirka 64 MSEK, avses att disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning.

- Stärka IRLAB:s finansiella ställning genom att tillföra Bolaget tillräckligt med kapital för att skapa ökad handlingsfrihet och finansiell styrka i pågående partner- och avtalsdialogerna, cirka 30 procent.
- Delåterbetalning av lån hos Fenja Capital, cirka 8 procent.
- Genomföra de prekliniska studier som krävs, samt tillverka läkemedelsprodukt (DP), för regulatoriskt godkännande att påbörja Fas I-programmet med IRL1117, cirka 16 procent.
- Finansiera den kompetens som behövs för att genomföra affärsutvecklingen och partnerdialogerna samt fullfölja Bolagets åtaganden i samarbetet med MSRD/Otsuka i utvecklingen av IRL757 samt finansiera den kompetens inom forskning och utveckling som krävs för att effektivt driva Bolagets läkemedelskandidater IRL1117 och pirepemat framåt, cirka 46 procent.

Nettolikviden från Övertilldelningsemmissionen, som uppgår till högst cirka 32 MSEK efter avdrag för emissionskostnader om cirka 1,5 MSEK, avses disponeras för samma ändamål och i samma prioritetsordning.

Teckningsåtaganden och teckningsavsikter

IRLAB har erhållit teckningsåtaganden i Företrädesemissionen från befintliga aktieägare i Bolaget, inklusive styrelseledamöter och ledande befattningshavare, om totalt cirka 56,8 MSEK, motsvarande cirka 83,5 procent av Företrädesemissionen, i enlighet med vad som framgår nedan. Därutöver har IRLAB erhållit en teckningsavsikt, bestående av en uttryckt, ej bindande, avsikt att teckna aktier med företrädesrätt i Företrädesemissionen, från Fjärde AP-fonden om totalt cirka 4,9 MSEK, motsvarande cirka 7,2 procent av Företrädesemissionen. Genom teckningsåtaganden och teckningsförbindelser är Företrädesemissionen säkerställd till cirka 90,7 procent. Ingen ersättning utgår för de lämnade teckningsåtagandena eller teckningsavsikten.

Teckningsåtagandena är inte säkerställda genom pantsättning, spärmedel eller andra liknande arrangemang för att säkerställa att den likvid som omfattas av förbindelsen respektive åtagandet kommer att tillföras Bolaget.

Namn	Belopp med företrädesrätt (SEK)	Belopp utan företrädesrätt (SEK)	Totalbelopp (SEK)	Andel av Erbjudandet
Buntel AB		8 000 000	8 000 000	11,8%
Borkholmen Invest AB ¹	512 901	4 820 088	5 332 989	7,8%
Fenja Capital II A/S		5 000 000	5 000 000	7,4%
Oliver Molse		5 000 000	5 000 000	7,4%
Daniel Johnsson	4 129 145		4 129 145	6,1%
Shaps Capital AB	2 182 960	1 417 040	3 600 000	5,3%
Siewert Larsson	3 061 310		3 061 310	4,5%
Baretten Invest AB	2 917 238		2 917 238	4,3%
Sofama AB	2 450	2 697 550	2 700 000	4,0%
Infinitas Investment Group Ltd		2 000 000	2 000 000	2,9%
Marinvest Holding AB	1 880 886		1 880 886	2,8%
Treecap BV		1 800 000	1 800 000	2,6%
Ronay Bademci		1 500 000	1 500 000	2,2%
Gerhard Dal	160 000	1 000 000	1 160 000	1,7%
Jakob Svensson		1 000 000	1 000 000	1,5%
Oscar Molse		1 000 000	1 000 000	1,5%
Philip Ohlsson		1 000 000	1 000 000	1,5%
Robin Andersson	384 000	540 000	924 000	1,4%
Peter Kinde AB	720 000		720 000	1,1%
Joakim Tedroff ²	667 011		667 011	1,0%
Zonda Partners AB	528 826		528 826	0,8%
Paginerio Invest AB		500 000	500 000	0,7%
Gustaf Albèrt ³		360 000	360 000	0,5%
Kristina Torfgård ⁴	79 371	220 629	300 000	0,4%
Nicholas Waters ⁵	300 000		300 000	0,4%
J.F.B Consulting AB ⁶		250 000	250 000	0,4%
Stefan Karlsson	64 005	185 995	250 000	0,4%
Jan-Fredrik Backman ⁷		200 000	200 000	0,3%
Patrik Mossberg	176 771		176 771	0,3%
Peter Kinde	126 000		126 000	0,2%
Carola Lemne ⁸	37 200	62 800	100 000	0,1%
Susanna Holm Waters ⁹	100 000		100 000	0,1%
Clas Sonesson ¹⁰	75 000		75 000	0,1%
Fredrik Hansson	16 240	12 000	28 240	0,0%
Rein Piir ¹¹	25 453		25 453	0,0%
Veronica Wallin ¹²	18 160		18 160	0,0%
Gunnar Olsson ¹³	15 600		15 600	0,0%
Peder Svensson ¹⁴	10 000		10 000	0,0%
Totalt	18 190 527	38 566 102	56 756 629	83,5

¹ Helägt bolag till Joakim Tedroff (CMO) | ² CMO | ³ CFO | ⁴ Verkställande direktör | ⁵ Executive Vice President & Head of R&D | ⁶ Helägt bolag till Jan-Fredrik Backman (styrelseledamot) | ⁷ Styrelseledamot | ⁸ Styrelseordförande | ⁹ Director of Biology & Systems Pharmacology | ¹⁰ CSO | ¹¹ Styrelseledamot | ¹² Styrelseledamot | ¹³ Styrelseledamot | ¹⁴ Director of Computational Chemistry & Biology och CIO

VIII. RISKFAKTORER

I följande avsnitt beskrivs de riskfaktorer och viktiga omständigheter som anses specifika och väsentliga för IRLAB:s verksamhet och framtida utveckling. Bedömningen av väsentligheten av varje riskfaktor är baserad på sannolikheten för dess förekomst och den förväntade omfattningen av deras negativa effekter. De riskfaktorer som anges nedan är inte rangordnade eller presenterade i någon särskild ordning av betydelse och baseras på tillgänglig information och uppskattningar gjorda per dagen för Informationsdokumentet.

Läkemedelskandidaternas effekt, säkerhet och tolerabilitet

Per dagen för Informationsdokumentet har IRLAB fem läkemedelskandidater. Samtliga läkemedelskandidater kräver fortsatt forskning och utveckling. Det finns en risk att utvecklingen av ett eller flera av Bolagets läkemedelskandidater försenas eller att kostnaderna blir högre än vad Bolaget räknat med, vilket skulle kunna påverka Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat negativt. Resultat från tidigare prekliniska och kliniska studier överensstämmer inte alltid med resultat i mer omfattande studier. Dåliga eller otydliga resultat från en klinisk studie kan exempelvis leda till krav på att ytterligare studier genomförs, eller att läkemedelskandidaten bedöms ha otillräcklig effekt för att projektet ska kunna fortsätta drivas. Det finns därför en risk att de pågående och kommande studier av IRLAB:s läkemedelskandidater kan komma att indikera att en eller flera av dessa kandidater inte har tillräcklig säkerhet och/eller effekter för att kunna avancera till senare kliniska faser och/eller erforderliga myndighetsgodkännanden som krävs för kommersialisering.

Utveckling av läkemedel är även förknippat med risker att läkemedelskandidaten inte uppnår acceptabel säkerhets-, tolerabilitets- och/eller biverkningsprofil. Det finns en risk att IRLAB:s läkemedelskandidater under utveckling visar sig ha en säkerhets-, tolerabilitets- och/eller biverkningsprofil som påverkar projektet negativt eller är så allvarlig att projektet inte kan drivas vidare. Det finns en risk att IRLAB:s projekt inte kan visas ha den effekt tidigare studier indikerat vilket kan påverka projekten negativt eller är så allvarligt att projekt inte kan drivas vidare. Det finns vidare en risk att de läkemedelskandidater som IRLAB utvecklar, samt potentiella framtida läkemedelskandidater, inte når den framgång som Bolaget förväntar sig.

Storskalig produktion av läkemedelskandidaterna

Utveckling av storskalig produktion av ett läkemedel är generellt en komplicerad process med höga krav på reproducerbarhet, robusthet och kvalitet. Bolaget utvecklar och förbättrar kontinuerligt tillverkningsmetoder i nära samarbete med partners som har den erforderliga kompetensen inom storskalig tillverkning av läkemedel. Det finns en risk att de parter Bolaget samarbetar med väljer att avsluta samarbetet, vilket skulle kunna påverka Bolagets möjlighet att utveckla storskalig produktion negativt. Det finns en risk att en storskalig produktionsmetod blir orimligt kostsam om till exempel erforderliga startmaterial och/eller kemiska reagens är för dyra i kombination med att de kemiska utbytena är för låga, vilket skulle innebära att Bolaget inte har möjlighet att utveckla en storskalig produktionsmetod som blir tillräckligt effektiv för att projektet ska kunna drivas vidare. Det finns även risk att en storskalig produktionsmetod ger oacceptabel kvalitet eller effektivitet, vilket kan leda till ökade kostnader, förseningar eller i värsta fall nedläggning av projekt.

Myndighetsgodkännanden för tillverkning, marknadsföring och försäljning av läkemedel

För att få genomföra kliniska studier, tillverka, marknadsföra och sälja läkemedel krävs godkännanden från eller registreringar hos relevanta myndigheter för varje geografisk marknad där IRLAB har för avsikt att tillverka, marknadsföra och sälja respektive läkemedel. Myndigheternas bedömningar kan komma att avvika från Bolagets och myndigheterna kan även inbördes göra olika bedömningar när det gäller exempelvis tolkningen av data från slutförda studier och behovet av ytterligare studier. De regler och tolkningar som för närvarande gäller för att läkemedel ska godkännas kan komma att ändras i framtiden, vilket kan komma att påverka tidsramarna eller IRLAB:s möjligheter att erhålla nödvändiga myndighetsgodkännanden.

Det finns en risk att Bolagets projekt inte erhåller de myndighetsgodkännanden som krävs för att projektet ska kunna drivas vidare eller att ytterligare studier krävs för att uppnå de krav som myndigheterna ställer. För det fall Bolaget inte kan erhålla erforderliga myndighetsgodkännanden för respektive läkemedelskandidat innebär det att

Bolaget inte kommer kunna kommersialisera läkemedelskandidaterna. Vidare kan tidsutdräkten för projektets slutförande öka vilket påverkar Bolagets verksamhet negativt.

Produktansvar och försäkring

Patienter och friska studiedeltagare som deltar i kliniska studier med Bolagets läkemedelskandidater kan drabbas av biverkningar vilket kan leda till att skadestånds- eller andra krav, inklusive krav grundade på produktansvar, riktas mot Bolaget. Detta kan också ske efter godkännande och lansering av ett godkänt läkemedel. Det finns en risk att eventuella krav kan komma att överstiga Bolagets försäkrade belopp. Det finns också en risk att Bolaget i framtiden inte kan erhålla eller upprätthålla ett erforderligt försäkringsskydd till rimliga villkor, inklusive kostnad. Kraftigt ökade försäkringspremier skulle påverka Bolagets resultat negativt och om eventuella krav överstiger Bolagets försäkrade belopp kommer både resultat och Bolagets finansiella ställning påverkas negativt och skulle, om kraven väsentligen överstiger det försäkrade beloppet, kunna medföra att Bolaget inte kan fortsätta sin verksamhet och i värsta fall behöver likvideras eller gå i konkurs.

Partneravtal

Bolagets affärsmodell bygger i stor utsträckning på att kunna ingå partneravtal i form av licens- eller samarbetsavtal avseende återstående utveckling, dokumentationsarbete och kommersialisering av sina läkemedelskandidater. Intäkter från partneravtal kan bestå av betalningar vid undertecknande av avtal, milstolpebetalningar och/eller royalties. Vidare kan Bolaget också vara berättigat till kompensation för kostnader under olika stadier av samarbetet. Alla intäkter är beroende av att läkemedelskandidaten i fråga utvecklas och dokumenteras framgångsrikt för att nå överenskomna milstolpar samt, för att erhålla royalties, att läkemedelskandidaten lanseras och säljs på marknaden. Storleken på framtida intäkter är osäker och kan variera väsentligt av olika anledningar, såsom resultat från kliniska studier, marknadsgodkännande, prissättning av produkterna och marknadsförings-åtgärder. Det finns en risk att förväntade intäkter minskar eller uteblir helt för Bolaget beroende på att partneravtal inte kan uppnås eller om partners inte lyckas föra en läkemedelskandidat till marknaden eller eljest inte lyckas uppfylla sina åtaganden. Det finns även en risk att Bolaget inte lyckas ingå licens- eller samarbetsavtal avseende Bolagets läkemedelskandidater eller att avtal inte kan ingås på villkor som är godtagbara för Bolaget.

Affärshemligheter, patent och immateriella rättigheter

IRLAB är beroende av att skydda företags- och affärshemligheter, inklusive information relaterad till innovationer för vilka patentansökningar ännu inte lämnats in, samt Bolagets immateriella rättigheter. Bolagets immateriella rättigheter skyddas främst genom patent och patentansökningar och Bolaget arbetar aktivt med att utveckla och förbättra sina produkter och processer. Där så är möjligt avser Bolaget att ansöka om patent för de uppfinningar som Bolaget lyckas utveckla inom ramen för detta arbete. Det finns en risk att Bolagets patentansökningar inte beviljas eller att beviljade patent inte ger ett tillräckligt skydd. För det fall Bolaget inte beviljas patent eller om patent förklaras ogiltiga kan förutsättningarna för att sälja Bolagets produkter minska avsevärt vilket skulle kunna leda till minskade intäkter samt därmed påverka Bolagets verksamhet och resultat negativt.

Bolaget har även företags- och affärshemligheter samt annan känslig information, vilka inte kan skyddas genom patent eller liknande skydd. Det finns en risk att Bolaget inte lyckas på ett erforderligt sätt skydda dessa hemligheter och information. Därtill finns det en risk Bolagets konkurrenter lyckas ta del av Bolagets företags- och affärshemligheter och använder detta på ett sätt som har negativ inverkan på Bolaget. Det finns därutöver en risk att tredje part avsiktligt eller oavsiktligt gör intrång i Bolagets patent, varumärken och andra immateriella rättigheter. Risken finns också att Bolaget oavsiktligt gör intrång i tredje parts patent eller andra immateriella rättigheter, eller felaktigt påstås göra detta, vilket kan medföra legala kostnader och skadeståndsskyldighet. För det fall Bolaget inte lyckas försvara sina rättigheter finns det en risk att konkurrenter och andra parter fritt utnyttjar Bolagets patent och immateriella rättigheter. Det finns även en risk att Bolaget inte lyckas på ett framgångsrikt sätt försvara sig för det fall det skulle påstås att bolaget gör intrång i tredje parts patent eller andra immateriella rättigheter.

Beroende av nyckelpersoner och personal

IRLAB är beroende av sina kvalificerade och erfarna anställda och konsulter, särskilt Bolagets ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner. För det fall personal och särskilt nyckelpersoner väljer att avsluta sin

anställning hos Bolaget, eller lämnar Bolaget av andra skäl, finns det en risk att Bolaget inte lyckas ersätta sådana individer på ett tidseffektivt sätt. Om Bolaget skulle förlora någon av sina nyckelpersoner skulle det kunna ha en negativ effekt på Bolagets pågående projekt som skulle kunna leda till exempelvis förseningar i produktutveckling. Förlust av vissa nyckelpersoner skulle även kunna medföra en försämrad förmåga för Bolaget att ta fram nya läkemedelskandidater. Bolaget är även beroende av sin förmåga att rekrytera högt kvalificerad personal och det finns en risk att Bolaget inte alltid kommer lyckas rekrytera eller hitta kvalificerad personal. För det fall Bolaget inte lyckas rekrytera kvalificerad personal kan det påverka Bolagets nuvarande och framtida projekt negativt.

Beroende av olika tillverkare och leverantörer

Bolaget är ett forsknings- och utvecklingsbolag med en begränsad egen organisation och är därför i hög grad beroende av samarbeten med olika leverantörer. Bolaget anlitar externa tillverkare (*Contract Manufacturing Organizations, CMO*) och leverantörer som kontraktsforskningsföretag (*Contract Research Organizations, CRO*) för alla sina nödvändiga råvaror, aktiva farmaceutiska substanser, färdiga produkter för prekliniska och kliniska studier, genomförandet av prekliniska och kliniska studier, samt andra processer i utvecklingsarbetet. Bolaget har inga långtidsavtal med någon av dessa tillverkare eller leverantörer och det finns en risk att nuvarande avtalspartner kan komma att säga upp avtalen med Bolaget, vilket skulle kunna försena Bolagets utvecklingsprojekt och påverka Bolagets verksamhet negativt. Byte av tillverkare eller leverantörer kan vara både kostsamt och tidskrävande och kvalitet, kvantitet och villkor kan avvika från ursprungliga tillverkarens eller leverantörers. Det finns vidare en risk att Bolaget inte lyckas ingå nya avtal på för Bolaget godtagbara villkor eller i värsta fall inte alls. Det finns även en risk att nuvarande eller framtida tillverkare och leverantörer inte levererar enligt ingångna avtal, till exempel att patientrekrytering är långsammare än förväntat, planerat och avtalat, vilket skulle kunna leda till förseningar och ökade kostnader som påverkar hela utvecklingsprojektet.

Konkurrens

Det pågår utveckling av ett antal läkemedelskandidater som syftar till att behandla samma eller liknande symptom som IRLAB:s läkemedelskandidater. Vissa av dessa konkurrenter har större ekonomiska resurser än IRLAB, vilket kan innebära att de kan lägga större resurser på forskningen och utvecklingen av sina läkemedelskandidater än vad Bolaget kan samt att de inte behöver lägga ner tid på att ingå partneravtal. Det finns en risk att konkurrerande läkemedelskandidater kan komma att godkännas som läkemedel innan IRLAB:s läkemedelskandidater eller att konkurrenternas läkemedel har fördelar avseende till exempel effekt och/eller biverkningsprofil jämfört med Bolagets läkemedelskandidater. IRLAB:s läkemedel kan i sådana fall få svårare att ta marknadsandelar. Om Bolaget ingått ett partneravtal finns en risk att Bolagets partner avbryter utvecklingen eller väljer att inte lansera läkemedlet på marknaden. Detta skulle minska Bolagets framtida potentiella intäkter samt påverka Bolagets finansiella ställning och resultat negativt.

Framtida finansiering

Bolaget är inte lönsamt och har ådragit sig förluster varje år sedan dess bildande. Bolaget har investerat större delen av sina finansiella resurser i forskning och utveckling. Hittills har Bolaget främst finansierat sin verksamhet genom emissioner av aktier samt delvis av milstolpebetalningar. Finansieringen av Bolagets fortsatta verksamhet, framför allt avseende utvecklingen av Bolagets prekliniska och kliniska läkemedelsprojekt, är beroende av Bolagets möjlighet att generera intäkter genom exempelvis partneravtal eller genomföra nyemissioner. Tillgången till samt villkoren för ytterligare finansiering kan påverkas av flera faktorer som ligger såväl inom som utanför Bolagets kontroll. Det finns en risk att intäkter inte genereras och att nyemissioner inte är möjliga att genomföra när behov uppstår eller att de inte kan genomföras på för Bolaget acceptabla villkor. För det fall ytterligare kapital inte finns tillgängligt när det behövs och inte heller går att anskaffa kan det leda till att Bolaget behöver genomföra omstruktureringar, pausa pågående projekt eller i värsta fall gå i likvidation eller konkurs.

Valutafluktuationer

Bolagets redovisnings- och funktionella valuta är SEK. IRLAB verkar såväl nationellt som internationellt, vilket innebär att Bolaget är exponerat för fluktuationer i olika valutor och framför allt GBP, USD och EUR. Vidare kommer en större del av IRLAB:s rörelsekostnader att denomineras främst i utländska valutor under de närmaste åren. Till följd av detta är Bolaget föremål för växelkursrisker i förhållande till betalningsflöden mellan Sverige och utlandet.

Risk för utebliven vinstutdelning

IRLAB har inte antagit någon utdelningspolicy samt har historiskt sett inte lämnat någon utdelning. Någon vinstutdelning är inte heller planerad för de kommande åren, eventuella vinstmedel planeras att återinvesteras i Bolagets verksamhet. Bolagets möjlighet att i framtiden göra vinstutdelningar är beroende av ett antal faktorer, bland annat Bolagets framtida intäkter och finansiella ställning. Det finns en risk att Bolaget kan komma att sakna tillräckligt med utdelningsbara medel och att Bolagets aktieägare inte beslutar om vinstutdelningar. Det är inte heller säkert att Styrelsen, även för det fall Bolaget uppnår stabil lönsamhet, föreslår att bolagsstämma i Bolaget beslutar om vinstutdelning till aktieägarna. För det fall ingen vinstutdelning sker är investerarens eventuella avkastning av aktierna i Bolaget beroende av framtida utveckling av marknadsvärdet på Bolagets aktie.

IX. VÄRDEPAPPERENS KÄNNETECKEN

Aktierna i IRLAB har emitterats i enlighet med aktiebolagslagen (2005:551) och de rättigheter som är förenade med aktier som är emitterade av Bolaget, inklusive de rättigheter som följer av bolagsordningen, kan endast ändras i enlighet med de förfaranden som anges i nämnda lag. IRLAB:s aktier utgörs av två aktieslag, stamaktier av serie A och stamaktier av serie B. Aktierna är denominerade i SEK. Varje aktie i Bolaget, oaktat aktieserie, medför en (1) röst på bolagsstämma. Samtliga emitterade aktier är fullt inbetalda och fritt överlåtbara.

Bolagets stamaktier av serie A handlas på Nasdaq Stockholm i Stockholm under kortnamnet (ticker) IRLAB A och har ISIN-kod SE0012675361. ISIN-koden för de teckningsrätter för stamaktier av serie A som ges ut i samband med Företrädesemissionen är SE0029026137. ISIN-koden för BTA (definierat nedan) är SE0029026145.

X. UTSPÄDNING OCH AKTIEINNEHAV EFTER FÖRETRÄDESEMISSIONEN

Företrädesemissionen avser nyemission av högst 56 625 346 stamaktier av serie A i Bolaget. Under förutsättning att Företrädesemissionen fulltecknas kommer det totala antalet aktier i Bolaget att öka med 56 625 346, vilket resulterar i att det totala antalet utestående aktier i Bolaget ökar från 84 938 020 till 141 563 366 aktier, varav 141 483 590 stamaktier av serie A och 79 776 stamaktier av serie B. Aktiekapitalet kommer för det fall Företrädesemissionen fulltecknas att öka med 1 132 506,92 SEK, från 1 698 760,40 SEK till 2 831 267,32 SEK. Aktieägare som väljer att inte delta i Företrädesemissionen kommer genom Företrädesemissionen få sin ägarandel och röstandel utspädd med upp till cirka 40,00 procent (baserat på det totala antalet utestående aktier respektive röster i Bolaget efter genomförande av Företrädesemissionen). Dessa aktieägare har dock möjlighet att kompensera sig ekonomiskt för utspädningseffekten genom att sälja sina erhållna teckningsrätter.

Genom Övertilldelningsemissionen kan antalet aktier i IRLAB öka med högst 28 130 000 aktier och aktiekapitalet kan öka med högst 562 600,00 SEK. Under förutsättning att Företrädesemissionen fulltecknas och Övertilldelningsemissionen genomförs i sin helhet medför Övertilldelningsemissionen en ytterligare utspädningseffekt om högst cirka 17 procent (beräknat på det totala antalet utestående aktier respektive röster i Bolaget efter genomförande av Företrädesemissionen och Övertilldelningsemissionen).

XI. VILLKOR OCH ANVISNINGAR

Viktiga datum

Nedanstående tidsplan för Företrädesemissionen är indikativ och kan komma att ändras.

Händelse	Datum
Sista dag för handel i stamaktier av serie A inklusive teckningsrätt	5 juni 2026
Första dag för handel i stamaktier av serie A exklusive teckningsrätt	8 juni 2026
Avstämningsdag i Företrädesemissionen	9 juni 2026
Handel med teckningsrätter på Nasdaq Stockholm	11 – 22 juni 2026
Teckningsperiod	11 – 25 juni 2026
Handel i betald tecknad aktie (BTA) på Nasdaq Stockholm	11 juni 2026 – vecka 28, 2026
Beräknad dag för offentliggörande av utfall i Företrädesemissionen	29 juni 2026

Företrädesrätt till teckning

Den som på avstämningsdagen den 9 juni 2026 för Företrädesemissionen är införd som aktieägare enligt den av Euroclear Sweden AB ("Euroclear") för Bolagets räkning förda aktieboken erhåller en (1) teckningsrätt för varje (1) aktie i Bolaget, oaktat aktieserie. Teckningsrätterna berättigar innehavaren att med företrädesrätt teckna aktier i Företrädesemissionen, varvid tre (3) teckningsrätter ger rätt att teckna två (2) nya stamaktier av serie A i Bolaget.

Teckningsperiod

Teckning av nya stamaktier av serie A med stöd av teckningsrätter ska ske genom samtidig kontant betalning och under perioden från och med den 11 juni 2026 till och med den 25 juni 2026. Teckning av nya stamaktier av serie A utan stöd av teckningsrätter ska ske på särskild anmälningssedel under samma period. Betalning för nya stamaktier av serie A som har tecknats utan stöd av teckningsrätter ska erläggas kontant senast den tredje bankdagen efter det att besked om tilldelning avsänts till tecknaren genom avräkningsnota. Styrelsen har rätt att förlänga teckningstiden och senarelägga tidpunkten för betalning vilket, om det blir aktuellt, kommer att offentliggöras av Bolaget via pressmeddelande senast den sista dagen av teckningsperioden, det vill säga den 25 juni 2026. Pressmeddelandet kommer att finnas tillgängligt på Bolagets hemsida, www.irlab.se.

Teckningskurs

Teckningskursen är 1,20 SEK per stamaktie av serie A. Courtage utgår ej.

Handel med teckningsrätter (TR)

Handel med teckningsrätter äger rum på Nasdaq Stockholm under perioden från och med 11 juni 2026 till och med den 22 juni 2026. Teckningsrätter som förvärvas under ovan nämnda handelsperiod ger, under teckningstiden, samma rätt att teckna nya stamaktier av serie A som de teckningsrätter aktieägare erhåller baserat på sina innehav i Bolaget på avstämningsdagen. Aktieägare ska vända sig direkt till sin bank eller annan förvaltare med erforderliga tillstånd för att genomföra köp och försäljning av teckningsrätter.

Ej utnyttjade teckningsrätter

Outnyttjade teckningsrätter kommer att avregistreras från respektive aktieägares VP-konto utan avisering från Euroclear. För att förhindra förlust av värdet på teckningsrätterna måste de antingen utnyttjas för teckning av stamaktier av serie A senast den 25 juni 2026 eller säljas senast den 22 juni 2026. Observera att förfarandet vid ej utnyttjade teckningsrätter kan variera beroende på förvaltaren och i vissa fall sker automatisk försäljning av teckningsrätter i det fall förvaltaren inte kontaktas i god tid före teckningsperiodens slut. För mer information om respektive förvaltares behandling av ej utnyttjade teckningsrätter bör förvaltaren kontaktas direkt.

Teckning med stöd av företrädesrätt

Emissionsredovisning

Förtryckt emissionsredovisning med vidhängande bankgiroavi skickas till direktregistrerade aktieägare och företrädare för aktieägare som på avstämningsdagen var registrerade i den av Euroclear Sweden förda aktieboken. Av emissionsredovisningen framgår bland annat antal erhållna teckningsrätter och det antal aktier som kan tecknas i Företrädesemissionen. Avi avseende registrering av teckningsrätter på VP-konto kommer inte att skickas ut. Aktieägare vars innehav på avstämningsdagen är förvaltarregistrerat hos bank eller annan förvaltare erhåller ingen emissionsredovisning från Euroclear Sweden. Anmälan om teckning ska då i stället ske i enlighet med anvisningar från respektive förvaltare. För aktieägare bosatta i vissa obehöriga jurisdiktioner, se "*Aktieägare i vissa obehöriga jurisdiktioner*" nedan.

Direktregistrerade aktieägares teckning

Teckning av aktier i Företrädesemissionen med stöd av teckningsrätter sker genom samtidig kontant betalning, antingen genom användande av den förtryckta bankgiroavin eller genom användande av en särskild anmälningssedel enligt något av följande alternativ:

- (i) Den förtryckta bankgiroavin ska användas om samtliga teckningsrätter enligt emissionsredovisningen från Euroclear Sweden ska utnyttjas för teckning. Inga tillägg eller ändringar får göras i den på inbetalningsavin förtryckta texten.
- (ii) Anmälningssedeln märkt "Teckning av aktier med stöd av teckningsrätter" ska användas om teckningsrätter har köpts, sålts eller överförts från annat VP-konto, eller av annan anledning ett annat antal teckningsrätter än det som framgår av den förtryckta emissionsredovisningen ska utnyttjas för teckning. Samtidigt som den ifyllda anmälningssedeln skickas in ska betalning ske för de tecknade aktierna i enlighet med instruktionerna på anmälningssedeln.

Särskild anmälningssedel och betalning ska vara Aqurat tillhanda senast klockan 15:00 svensk tid den 25 juni 2026. Endast en anmälningssedel per person eller juridisk person kommer att beaktas. I det fall fler än en anmälningssedel insändes kommer enbart den sist inkomna att beaktas, övriga anmälningssedlar kommer därmed lämnas utan hänseende. Ofullständig eller felaktigt ifylld särskild anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende. Anmälan är bindande.

Särskild anmälningssedel kan beställas från Aqurat via telefon eller e-post. Ifylld särskild anmälningssedel ska antingen skickas via e-post till info@aqurat.se eller via post eller lämnas till: Aqurat Fondkommission AB, Ärende: IRLAB, Box 7461, 103 92 Stockholm, Sverige.

Förvaltarregistrerade aktieägare, innehav på depå

Aktieägare i IRLAB vars innehav på avstämningsdagen är förvaltarregistrerat ska för teckning och betalning följa instruktioner från respektive förvaltare.

Teckning utan stöd av företrädesrätt

Aktieägare som har sitt innehav förvaltarregistrerat ska anmäla teckning utan företräde till sin förvaltare enligt dennes rutiner. Detta för att säkerställa att teckning kan ske om depån är kopplad till en kapitalförsäkring eller ett investeringssparkonto (ISK) samt för att kunna åberopa subsidiär företrädesrätt.

För direktregistrerade aktieägare ska anmälan om teckning utan företrädesrätt göras genom att anmälningssedel för teckning utan företräde fylls i, undertecknas och skickas till Aqurat på adress enligt ovan. Någon betalning ska ej ske i samband med anmälan, utan sker i enlighet med vad som anges nedan. Anmälningssedel för teckning utan företrädesrätt ska vara Aqurat tillhanda senast klockan 15.00 den 25 juni 2026. Det är endast tillåtet att insända en (1) anmälningssedel för teckning utan företräde. I det fall fler än en anmälningssedel insändes kommer enbart den sist erhålla att beaktas. Övriga anmälningssedlar kommer således att lämnas utan hänseende. Anmälan är bindande.

Aktieägare i vissa obehöriga jurisdiktioner

Aktieägare som har sina befintliga aktier direktregistrerade på VP-/servicekonton med registrerade adresser i USA, Australien, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Sydafrika, Hongkong, Schweiz, Singapore, Sydkorea, Ryssland, Belarus eller någon annan jurisdiktion, i vilken det inte vore tillåtet att delta i Företrädesemissionen, kommer inte att erhålla några teckningsrätter eller tillåtas teckna nya stamaktier av serie A.

Tilldelning av aktier tecknade utan stöd av teckningsrätter

För det fall inte samtliga stamaktier av serie A tecknas med stöd av teckningsrätter, ska Styrelsen, inom ramen för Företrädesemissionens högsta belopp, besluta om tilldelning av aktier utan stöd av teckningsrätter. Tilldelning av stamaktier av serie A som inte tecknats med stöd av teckningsrätter ska i sådant fall ske: (i) i första hand till tecknare som tecknat aktier med stöd av teckningsrätter, oavsett om de var aktieägare på avstämningsdagen eller inte, och, vid överteckning, pro rata i förhållande till det antal teckningsrätter som var och en utnyttjat för teckning av aktier och, i den mån detta inte kan ske, genom lottning, och (ii) i sista hand till övriga som anmält intresse av att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter och, vid överteckning, pro rata i förhållande till det antal aktier sådana personer anmält för teckning, och i den mån detta inte kan ske, genom lottning.

Besked om tilldelning vid teckning utan företrädesrätt

Besked om eventuell tilldelning av aktier tecknade utan företrädesrätt lämnas genom översändande av tilldelningsbesked i form av en avräkningsnota. Tilldelning sker i form av BTA. Något meddelande lämnas ej till den som inte erhållit tilldelning. Förvaltarregistrerade aktieägare erhåller besked om tilldelning i enlighet med respektive förvaltares rutiner.

Betalda tecknade stamaktier av serie A ("BTA")

När betalning för de stamaktier av serie A som tecknats inkommit till Aqurat registreras detta hos Euroclear så snart detta kan ske. Därefter erhåller tecknaren en VP-avi med bekräftelse på att inbokning av BTA skett på tecknarens VP-konto. De nytecknade stamaktierna av serie A kommer att bokföras som BTA på VP-kontot till dess att de nya

stamaktierna av serie A har registrerats vid Bolagsverket och BTA har bokats till stamaktier av serie A. Någon VP-avi utsänds inte i samband med denna ombokning. Depåkunder hos förvaltare erhåller BTA och information i enlighet med respektive förvaltares rutiner. Handel med BTA äger rum på Nasdaq Stockholm från och med den 11 juni 2026 fram till dess att Företrädesemissionen registrerats vid Bolagsverket och omvandlingen från BTA till stamaktier av serie A sker. Sista dag för handel kommer att kommuniceras ut genom ett pressmeddelande.

Offentliggörande av utfallet i Företrädesemissionen

Offentliggörande av utfallet i emissionen kommer att ske genom ett pressmeddelande från Bolaget så snart detta är möjligt efter teckningstidens utgång, vilket beräknas ske omkring den 29 juni 2026. Offentliggörande kommer att ske genom pressmeddelande och finnas tillgängligt på Bolagets hemsida, www.irlab.se.

Krav på NID-nummer och LEI-kod

Nationellt ID eller National Client Identifier (NID-nummer) är en global identifieringskod för privatpersoner. Om sådant nummer inte anges kan Aqurat vara förhindrad att utföra transaktionen åt den fysiska personen i fråga. Tänk på att ta reda på ditt NID-nummer i god tid då numret behöver anges på anmälningssedeln. Legal Entity Identifier (LEI) är en global identifieringskod för juridiska personer som behövs för att kunna utföra en värdepapperstransaktion åt den juridiska personen i fråga.

Övrigt

I händelse av att ett för stort belopp betalats in av en tecknare för de nya stamaktierna av serie A kommer Aqurat att ombesörja att överskjutande belopp återbetalas. En teckning av nya stamaktier av serie A, med eller utan stöd av teckningsrätter, är oåterkallelig och tecknaren kan inte upphäva eller modifiera en teckning av nya stamaktier av serie A.

Ofullständiga eller felaktigt ifyllda anmälningssedlar kan komma att lämnas utan beaktande. Om teckningslikviden inbetalas för sent, är otillräcklig eller betalas på felaktigt sätt kan anmälan om teckning komma att lämnas utan beaktande eller teckning komma att ske med ett lägre belopp. Betald likvid som ej tagits i anspråk kommer i så fall att återbetalas. Aktier som ej betalats i tid kan komma att överlåtas till annan. Skulle försäljningspriset vid sådan överlåtelse komma att understiga priset enligt detta erbjudande, kan den som ursprungligen erhållit tilldelningen av dessa värdepapper komma att få svara för hela eller delar av mellanskillnaden.

Rätt till utdelning

De nya stamaktierna av serie A medför rätt till utdelning första gången på den första avstämningsdag för utdelning som infaller närmast efter det att de nya stamaktierna av serie A har registrerats vid Bolagsverket och aktierna har förts in i aktieboken hos Euroclear. De nya stamaktierna av serie A har samma rätt till utdelning som de befintliga aktierna.

XII. UPPTAGANDE TILL HANDEL

Bolagets stamaktier av serie A är upptagna till handel på Nasdaq Stockholm i Stockholm, Sverige och de värdepapper som erbjuds i Företrädesemissionen är av samma slag som de värdepapper som redan är upptagna till handel på Nasdaq Stockholm. Bolagets stamaktier av serie A handlas under kortnamnet (ticker) IRLAB A och har ISIN-kod SE0012675361. Handel i stamaktierna av serie A som emitteras inom ramen för Företrädesemissionen beräknas inledas omkring vecka 28, 2026 förutsatt att registrering har skett vid Bolagsverket.