

Deze bekendmaking heeft betrekking op de intentie van de Vennootschap (zoals hieronder gedefinieerd) om verder te gaan met de Aanbieding (zoals hieronder gedefinieerd) en de Toelating (zoals hieronder gedefinieerd). Deze bekendmaking vormt geen prospectus. Deze bekendmaking is uitsluitend voor informatiedoeleinden bedoeld. Ze is niet bedoeld als, en mag niet worden geïnterpreteerd als, een aanbod om te verkopen of een verzoek tot het kopen van Aandelen (zoals hieronder gedefinieerd) in een jurisdictie, met inbegrip van de Verenigde Staten, Canada, Australië of Japan. Indien en wanneer de Aanbieding wordt gelanceerd, zullen er meer details over de Aanbieding en de Toelating worden opgenomen in het Prospectus (zoals hieronder gedefinieerd). Zodra het Prospectus goedgekeurd is door de Nederlandse Stichting Autoriteit Financiële Markten (de 'AFM'), zal het Prospectus aan het begin van de Aanbiedingsperiode worden gepubliceerd en gratis beschikbaar worden gesteld via de bedrijfswebsite van de Vennootschap (ir.onwd.com), met inachtneming van effectenrechterlijke beperkingen in bepaalde jurisdicties. Voorts zal het prospectus door de Underwriters op verzoek (kosteloos) beschikbaar worden gesteld evenals op de websites van de Underwriters, met inachtneming van effectenrechterlijke beperkingen. Een aanbod om aandelen te kopen in het kader van de Aanbieding, zal worden gedaan en elke potentiële belegger moet zijn investering doen, uitsluitend op basis van informatie die zal worden opgenomen in het Prospectus en in het bijzonder in de sectie 'Risicofactoren'. Potentiële beleggers dienen het Prospectus (en met name het gedeelte over de risicofactoren) te lezen alvorens een investeringsbeslissing te nemen, om de potentiële risico's en voordelen rond de beslissing om in de Aandelen te beleggen volledig te begrijpen. De goedkeuring van het Prospectus door de AFM dient niet te worden begrepen als een bevestiging van de kwaliteit van de Aandelen en de Vennootschap (zoals hieronder gedefinieerd).

## **ONWARD kondigt haar intentie aan voor de Lancering van een Beursgang en Beursnotering op Euronext Brussel en Amsterdam**

EINDHOVEN, Nederland & LAUSANNE, Zwitserland--29 september, 2021--ONWARD Medical B.V. ('ONWARD' of de 'Vennootschap') kondigt vandaag haar intentie aan om via een beursintroductie (de 'Aanbieding') nieuwe fondsen te verzamelen en de toelating tot notering en verhandeling van haar gewone aandelen (de 'Aandelen') aan te vragen op Euronext in Brussel, een gereguleerde markt uitgebaat door Euronext Brussel SA/NV ('Euronext Brussel'), en een beursnotering aan te vragen op de gereguleerde markten van Euronext in Amsterdam (samen met Euronext Brussel, 'Euronext') (de 'Toelating'). De grootste huidige aandeelhouders van de Vennootschap, LSP, INKEF Capital, Wellington Partners en GIMV hebben bevestigd zich ertoe te verbinden om in de Aanbieding te investeren. Bovendien hebben nieuwe langetermijninvesteerders AXA, Belfius Insurance en Ohman Fonder zich ertoe verbonden om in de Aanbieding te investeren. Afhankelijk van de marktomstandigheden en andere relevante overwegingen zal de Aanbieding naar verwachting de komende weken plaatsvinden.

### **Belangrijkste bedrijfskenmerken**

- ONWARD is een medisch technologiebedrijf dat innovatieve therapieën ontwikkelt en commercialiseert, om functioneel herstel mogelijk te maken voor mensen met een dwarslaesie.
- Het innovatieve technologieplatform van de Vennootschap is gebaseerd op de ONWARD ARC<sup>TM</sup>-therapie ('ARC-therapie'), die als doel heeft om met gerichte geprogrammeerde elektrische stimulatie van het ruggenmerg de beweging, onafhankelijkheid en gezondheid van mensen met een dwarslaesie te herstellen.
- ARC-therapie bestaat uit twee platformen: één onderhuids platform, genaamd ARC<sup>IM</sup>, en één extern platform, genaamd ARC<sup>EX</sup>. Beide hebben tot doel mensen met een dwarslaesie te helpen, al kunnen de platformen mogelijk helpen bij andere ziekten/aandoeningen, zoals de ziekte van Parkinson en beroerte. ARC<sup>EX</sup> heeft in eerste instantie als doel om het functioneren en de kracht van de bovenste ledematen te herstellen, terwijl ARC<sup>IM</sup> in eerste instantie focust op het herstel van de normale bloeddruk, de rompcontrole en mobiliteit.
- De Vennootschap is gevestigd in Eindhoven, Nederland, en bezit dochterondernemingen in de Verenigde Staten en Zwitserland, waar ze een kantoor in Lausanne heeft.

- De toekomstige commercialisering van beide ARC-therapieplatformen hangt af van de goedkeuring door de regelgevende instanties in de regio's waar de Vennootschap de komende jaren inkomsten wilt genereren. Dit volgt op de goedkeuring van de erkende instanties, waaronder de Amerikaanse Food and Drug Administration ('FDA'). Zowel het ARC<sup>EX</sup>-platform (bovenste ledematen) als het ARC<sup>IM</sup>-platform (mobiliteit, bloeddruk en rompcontrole) hebben van de FDA in de VS de Breakthrough Device Designation gekregen.
- Na de succesvolle afronding van een hoofd-/doorslaggevende studie, ter ondersteuning van aanvragen voor wettelijke vergunningen en goedkeuringen om producten voor commerciële verkoop te verhandelen, verwacht de Vennootschap om haar initiële product, het ARC<sup>EX</sup>-platform, in 2023 in de VS en de Europese Unie ('EU') te commercialiseren. Deze cruciale studie (de 'Up-LIFT-studie') begon in januari 2021 en waar men voornemens is om 65 proefpersonen in maximaal 15 centra over de hele wereld in te schrijven.
- Als het ARC<sup>IM</sup>-platform wordt goedgekeurd, verwacht ONWARD het in 2024 in de VS en de EU te commercialiseren, in functie van het herstel van de normale bloeddruk en rompcontrole. In 2025 streeft ONWARD naar de Humanitarian Device Exemption ('HDE'), als het door de FDA is goedgekeurd voor de commercialisering van ARC<sup>IM</sup> voor mobiliteit (wandelen) in de VS. Het EU-autorisatieproces voor ARC<sup>IM</sup> voor mobiliteit is nog niet bepaald.
- De Vennootschap wordt geleid door een sterk en ervaren team met een bewezen staat van dienst in de medische technologie en neurostimulatie-industrie en in het commercialiseren van therapieën.
- De Vennootschap wordt ondersteund door investeerders waaronder risicokapitaalbedrijven LSP, INKEF Capital, Wellington Partners en GIMV.

#### *Troeven van de Vennootschap*

- De Vennootschap heeft een grote, onderbediende patiëntenpopulatie: er bestaat geen behandeling voor dwarslaesie en de therapieën van de Vennootschap zijn een van de eerste die het potentieel bieden om te helpen.
- De Vennootschap ontwikkelt en is van plan om twee gepatenteerde synergetische technologieplatformen (ARC<sup>EX</sup> en ARC<sup>IM</sup>) op de markt te brengen: deze twee platformen kunnen de Vennootschap in staat stellen om een breed scala aan indicaties te behandelen, met inbegrip van dwarslaesie en mogelijk ook beroerte en de ziekte van Parkinson.
- De Vennootschap heeft in de VS al drie FDA Breakthrough Device Designation awards gekregen.
- De therapieën van de Vennootschap kunnen mogelijk op meerdere indicaties worden toegepast, ondersteund door een robuuste onderzoekspijlijn.
- De Vennootschap heeft een diepgaande en uitgebreide intellectuele eigendomsportefeuille, die bestaat uit meer dan 290 verstrekte of hangende patenten wereldwijd.
- De Vennootschap heeft een doorgewinterd, internationaal managementteam, dat bestaat uit personen met langdurige ervaring in medische technologie, uitgebreide internationale ervaring en achtergronden bij relevante private en publieke, grote en kleine bedrijven.
- De Vennootschap heeft een sterke erkenning van toonaangevende life science investeerders.
- De Vennootschap heeft nauwe banden met toonaangevende patiëntenverenigingen.
- De Vennootschap heeft het potentieel om rond haar therapieën belangrijke nieuwsstromen te genereren.

*“Het is de visie van ONWARD om mensen met een dwarslaesie te helpen om van het leven te genieten op elke manier die belangrijk is voor hen. Dwarslaesie is een enorm onderbediend toepassingsgebied waarvoor te weinig therapieën zijn omgezet en gecommmercialiseerd”, zegt Dave Marver, CEO van ONWARD. “ONWARD werkt met grote vastberadenheid om nieuwe therapieën te ontwikkelen voor mensen met een dwarslaesie. We zijn verheugd onze intentie voor een beursgang op Euronext aan te kondigen. Het is ook onze verwachting om het nieuw kapitaal in te zetten, om een aanzienlijke waarde te creëren voor onze investeerders, werknemers en vooral voor de dwarslaesiegemeenschap.”*

## **Impact van een dwarslaesie**

Een dwarslaesie is het gevolg van schade aan een deel van het ruggenmerg. Afhankelijk van de ernst van het letsel wordt het moeilijk of zelfs onmogelijk om doorheen het rugletsel signalen door te geven, en de gewonde persoon kan spiercontrole en gevoel verliezen.

Mensen met een dwarslaesie worden naast verlamming op verschillende manieren getroffen. Ze kunnen moeite ervaren met ademen en slikken; het kan voor hen moeilijk zijn om hun temperatuur en bloeddruk te regelen, en ze ervaren vaak incontinentie en verlies van hun seksuele functie. Al deze effecten van dwarslaesie hebben een verregaande invloed op de dagelijkse activiteiten en vereisen dure hulp en ondersteuning van de verzorger.

Vandaag leven in de VS en Europa ongeveer 650.000 mensen met een dwarslaesie.

Na een dwarslaesie ondergaan mensen drie tot zes maanden intensieve fysiotherapie. Ondanks de inspanningen van toegewijde revalidatieprofessionals bereikt de vooruitgang in dat stadium vaak een plateau.

## **De Vennootschap is van plan om de verwachte netto-opbrengsten van de Aanbieding als volgt te gebruiken:**

- De financiering van productontwikkeling en onderzoeks- en ontwikkelingsactiviteiten, meer bepaald de ontwikkeling van het commerciële ARC<sup>EX</sup>-apparaat en het ARC<sup>IM</sup>-systeem met inbegrip van de bijbehorende lead portfolio;
- Klinische onderzoeken uitvoeren in de VS en de EU, met inbegrip van maar niet beperkt tot:
  - o Haalbaarheids- en centrale studies voor de ARC<sup>IM</sup>-bloeddruk- en rompcontrole-indicaties;
  - o Haalbaarheids- en centrale studies voor de ARC<sup>IM</sup>-mobiliteitsindicatie; en,
  - o Klinische studies in de VS en de EU voor de ARC<sup>EX</sup>- indicatie voor de bovenste ledematen, inclusief een evaluatie van de doeltreffendheid van de therapie tijdens het gebruik in de kliniek en thuis.
- De commerciële capaciteiten van de Vennootschap in zowel de VS als de EU uitbouwen, om de therapieën van de Vennootschap op de markt te brengen. Dit omvat naar verwachting de aanwerving en opleiding van verkooppersoneel op het terrein, ingenieurspersoneel, kantoorpersoneel voor de klantenservice, personeel voor technische ondersteuning, personeel voor marketing en markttoegang. De opbrengsten worden ook gebruikt om de systemen en infrastructuur die nodig zijn om deze

aanwervingen te ondersteunen en om handel te drijven op de doelmarkten van de Groep; en,

- Algemene bedrijfsdoeleinden, waaronder personeel, faciliteiten, verzekeringen en andere zaken.

## **Belangrijkste kenmerken van de Aanbieding**

- ONWARD gelooft dat de Toelating en de Aanbieding een logische volgende stap zijn in haar ontwikkeling en dat de timing, gezien het huidige profiel en het maturiteitsniveau van ONWARD, gepast is.
- De Toelating zal ONWARD verder toegang verschaffen tot de kapitaalmarkten. ONWARD kan de toegang gebruiken om verdere groei te ondersteunen en te ontwikkelen en om verder onderzoek en/of strategische M&A-transacties te financieren zodra die beschikbaar worden.
- De Vennootschap verwacht verder dat de Toelating en de Aanbieding op lange termijn een nieuwe aandeelhoudersbasis alsook liquiditeit voor de bestaande en toekomstige aandeelhouders zullen creëren. De bedoeling van de Vennootschap is om bij Toelating een betekenisvolle free float in de Gewone Aandelen te creëren.
- Naar verwachting zal een aanvraag worden ingediend voor toelating van de Aandelen op Euronext Brussel en Euronext Amsterdam.
- De Aanbieding zal naar verwachting bestaan uit: (i) een beursintroductie voor particuliere en institutionele beleggers in België; (ii) een plaatsing in de Verenigde Staten aan personen van wie redelijkerwijs wordt aangenomen dat ze gekwalificeerde institutionele kopers zijn, zoals wordt gedefinieerd in Regel 144A van de Amerikaanse Securities Act van 1933, zoals gewijzigd ('de Amerikaanse Effectenwet'); en (iii) plaatsingen aan bepaalde gekwalificeerde en/of institutionele beleggers buiten België en de Verenigde Staten. Naar verwachting zal de Aanbieding buiten de Verenigde Staten in overeenstemming met Verordening S krachtens de Amerikaanse Effectenwet worden uitgevoerd
- Als en wanneer de Aanbieding wordt gelanceerd, zullen verdere details over de Aanbieding en de Toelating in het prospectus worden opgenomen, die de Vennootschap in verband met de Aanbieding en de Toelating moet publiceren (het 'Prospectus'). Zodra het Prospectus door de AFM is goedgekeurd, zal het Prospectus (i) worden meegedeeld aan de Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten in België, en dit voor passporting in overeenstemming met artikel 25 van de Prospectusverordening. Het Prospectus zal aan het begin van de uitgifteperiode (ii) door de Underwriters op verzoek (kosteloos) beschikbaar worden gesteld evenals op de websites van de Underwriters, en (iii) bij de aanvang van de aanbiedingsperiode worden gepubliceerd en gratis ter beschikking worden gesteld op de bedrijfswebsite van de Vennootschap (ir.onwd.com), met inachtneming van de effectenwetgeving in bepaalde jurisdicties.
- Op de datum van het Prospectus zal de Vennootschap nog steeds een besloten vennootschap met beperkte aansprakelijkheid zijn, met de naam Onward Medical B.V. De Vennootschap zal naar verwachting op de eerste handelsdatum worden omgezet in een naamloze vennootschap met beperkte aansprakelijkheid, met de naam Onward Medical N.V.
- De Vennootschap heeft Bank Degroof Petercam SA/NV en Belfius Bank SA/NV als Joint Global Coordinators voor de Aanbieding (de 'Joint Global Coordinators') aangesteld.

## Prospectus en risicofactoren

Als en wanneer de Aanbieding wordt gelanceerd, zullen verdere details over de Aanbieding en de Toelating worden opgenomen in het Prospectus, dat de Vennootschap met betrekking tot de Aanbieding en de Toelating (het 'Prospectus') moet publiceren. Een belegger moet zijn investering uitsluitend doen op basis van informatie die in het Prospectus en in het bijzonder in de sectie 'Risicofactoren' zal worden opgenomen. De goedkeuring van de AFM mag niet worden beschouwd als een bevestiging van de Vennootschap of als een goedkeuring van de kwaliteit van de effecten, die het voorwerp van het Prospectus zijn.

Beleggen in de Aandelen houdt bepaalde risico's in. Alvorens in de Aandelen te beleggen, moeten potentiële beleggers de in het Prospectus beschreven risico's en onzekerheden zorgvuldig in overweging nemen, samen met de andere informatie die in het Prospectus is opgenomen of door verwijzing is opgenomen. De volgende belangrijke risico's houden verband met de activiteiten, bedrijfsresultaten, financiële toestand en vooruitzichten van de Vennootschap. Bij het selecteren en rangschikken van de risicofactoren heeft de Vennootschap rekening gehouden met omstandigheden zoals de waarschijnlijkheid dat het risico zich voordoet op basis van de huidige stand van zaken, de mogelijke impact die de verwezenlijking van het risico op de activiteiten van de Vennootschap zou kunnen hebben, haar financiële toestand, bedrijfsresultaten en vooruitzichten, en de aandacht die het management van de Vennootschap op basis van huidige verwachtingen aan deze risico's zou moeten besteden indien ze zich zouden voordoen.

- De Vennootschap is volledig afhankelijk van het succes van twee experimentele apparaten, de ARC<sup>IM</sup>- en ARC<sup>EX</sup>-platformen. Zelfs als de Vennootschap in staat is om de klinische ontwikkeling te voltooien en gunstige klinische resultaten te verkrijgen voor de eerste indicaties die het nastreeft, is het mogelijk dat ze niet in staat is om voor haar ARC<sup>IM</sup>- en ARC<sup>EX</sup>-platformen een wettelijke vergunning of goedkeuring te verkrijgen of om die met succes te commercialiseren;
- De Vennootschap heeft sinds haar oprichting aanzienlijke operationele verliezen geleden en verwacht in de toekomst operationele verliezen te lijden en zal mogelijk niet in staat zijn om winstgevendheid te bereiken of te handhaven. Dat kan een negatieve invloed hebben op de marktprijs van haar Gewone Aandelen en het vermogen om kapitaal aan te trekken en de activiteiten voort te zetten;
- De Vennootschap kan extra kapitaal nodig hebben om haar geplande activiteiten te financieren, dat mogelijk niet onder aanvaardbare voorwaarden of helemaal niet beschikbaar is. Dat kan het verkoop- en marketingplan van de Vennootschap, haar lopende onderzoeks- en ontwikkelingsinspanningen negatief beïnvloeden en een wezenlijk negatief effect hebben op haar activiteiten, financiële positie en bedrijfsresultaat;
- De Vennootschap kan te maken krijgen met aanzienlijke concurrentie, wat ertoe kan leiden dat anderen vroeger of met meer succes producten ontdekken, ontwikkelen of commercialiseren;
- Inclusie en retentie van patiënten in klinische studies, met inbegrip van het centrale klinische Up-LIFT-onderzoek voor ARC<sup>EX</sup>, is een duur en tijdrovend proces en kan moeilijker of onmogelijk worden gemaakt door meerdere factoren die zich buiten haar controle om voordoen. Dat kan aanzienlijke vertragingen bij de voltooiing van dergelijke studies veroorzaken of kan ertoe leiden dat een of meer klinische studies gestaakt/afgebroken worden;
- De Vennootschap moet een vergunning of goedkeuring van de FDA krijgen voor het haar producten in de Verenigde Staten kan verkopen. Het moet ook een CE-certificaat krijgen voor het haar producten in de Europese Unie kan verkopen. De goedkeuring van

regelgevende instanties in landen buiten de Verenigde Staten en de Europese Unie is vereist voordat de Vennootschap haar producten kan verkopen in landen die geen vergunning of goedkeuring van de FDA of CE-certificaat accepteren. De Vennootschap kan bijkomende kosten of vertraging oplopen bij het voltooiën, of uiteindelijk niet kunnen voltooiën van de ontwikkeling en commercialisering van haar producten, indien deze goedkeuring geweigerd of vertraagd wordt;

- Indien de Vennootschap de vergunning of goedkeuring van haar producten verkrijgt, zal haar commerciële succes gedeeltelijk afhangen van het niveau van terugbetaling dat zij van derden ontvangt voor de kosten van haar producten voor gebruikers;
- Als haar onderzoekapparaten een vergunning hebben gekregen of zijn goedgekeurd, moet de Vennootschap toegang krijgen tot ziekenhuisfaciliteiten en klinieken, of anderszins kan de verkoop van de onderzoekapparaten negatief worden beïnvloed;
- Mogelijk ontvangt de Vennootschap niet de nodige goedkeuringen, de novo-classificaties of vergunningen voor haar ARC<sup>EX</sup>- en ARC<sup>IM</sup>-platformen of toekomstige apparaten en uitgebreide indicaties. Als het er niet in slaagt deze reglementaire vergunning of goedkeuring tijdig te verkrijgen, kan dat een nadelige invloed hebben op haar vermogen om haar activiteiten uit te breiden;
- Het klinische ontwikkelingsproces om de wettelijke vergunningen of goedkeuringen te verkrijgen is lang en duur en heeft onzekere resultaten. De gegevens die in deze klinische studies zijn ontwikkeld, zijn ook onderworpen aan interpretatie door de FDA en buitenlandse regelgevende instanties. Indien klinische studies van het huidige ARC<sup>EX</sup>-platform, het ARC<sup>IM</sup>-platform en toekomstige producten niet de resultaten opleveren die nodig zijn om wettelijke toestemming of goedkeuring te ondersteunen, of in de Verenigde Staten geen toegekende de novo-classificatie of goedkeuring opleveren of, met betrekking tot de huidige of toekomstige producten van de Vennootschap, elders, dan zal de Vennootschap niet in staat zijn om deze producten te commercialiseren. Ze kan ook bijkomende kosten oplopen of vertragingen bij de voltooiing ervaren, of uiteindelijk niet in staat zijn om de commercialisering van deze producten te voltooiën;
- De Breakthrough Device Designation door de FDA garandeert geen wettelijke vergunning of goedkeuring en leidt wellicht niet tot een snellere ontwikkeling, wettelijke controle, vergunning of goedkeuringsproces. Dat kan een impact hebben op het vermogen van de Vennootschap om haar experimentele toestellen tijdig of helemaal te ontwikkelen. En dat kan een wezenlijk negatief effect hebben op haar activiteiten;
- Een deel van de activa van de Vennootschap, met inbegrip van de intellectuele eigendom, wordt verpand aan de Rijksdienst voor Ondernemend Nederland (de RvO is onderdeel van het Nederlandse ministerie van Economische Zaken) en de afdwinging van dit pand kan de toekomstige ontwikkeling en activiteiten van de Vennootschap aanzienlijk schaden; en
- De Vennootschap beschikt over bepaalde licenties voor bepaalde technologie die ten grondslag ligt aan de ontwikkeling van haar onderzoek hulpapparaten. Het verlies van de licentie zou een wezenlijk negatief effect hebben op haar activiteiten, financiële positie en bedrijfsresultaten, en zou ervoor zorgen dat de marktwaarde van haar gewone aandelen daalt.
- De betaling van toekomstige dividenden zal afhangen van de financiële toestand en bedrijfsresultaten van de Groep, alsook van de uitkeringen van operationele dochterondernemingen aan de Vennootschap;
- Het feit dat er voor de Aanbieding geen minimumbedrag is vastgesteld, kan invloed hebben op het beleggingsplan van de Vennootschap en de liquiditeit van de Aandelen; en

- Bepaalde belangrijke aandeelhouders van de Vennootschap na de Aanbieding kunnen een ander belang dan de Vennootschap hebben en kunnen de Vennootschap, met inbegrip van de uitkomst van aandeelhoudersstemmen, controleren.

Beleggers moeten alle risicofactoren die in het Prospectus zullen worden opgenomen lezen, begrijpen en in overweging nemen. Het Prospectus moet in zijn geheel worden gelezen alvorens een investeringsbeslissing te nemen om in de Aandelen te beleggen. Het plaatsvinden van een van de gebeurtenissen of omstandigheden die in het hoofdstuk risicofactoren in het Prospectus worden beschreven en afzonderlijk of samen met andere omstandigheden voorvallen/plaatsvinden, kan een wezenlijk negatief effect hebben op de activiteiten, bedrijfsresultaten, financiële positie en vooruitzichten van de Vennootschap. In dat geval kan de waarde van de Aandelen dalen en kan een belegger zijn investering geheel of gedeeltelijk verliezen.

## **Over ONWARD**

ONWARD is een medisch technologiebedrijf dat innovatieve therapieën ontwikkelt om beweging, onafhankelijkheid en gezondheid bij mensen met een dwarslaesie te herstellen. Het werk van ONWARD is gebaseerd op meer dan een decennium aan fundamentele wetenschap en preklinisch onderzoek in 's werelds toonaangevendste neurowetenschappelijke laboratoria. ONWARD's ARC-therapie kan via onderhuidse (ARC<sup>IM</sup>) of externe (ARC<sup>EX</sup>) systemen worden toegediend en is ontworpen om gerichte, geprogrammeerde stimulatie van het ruggenmerg te bieden. Het doel is om beweging en andere functies bij mensen met een dwarslaesie te herstellen; om uiteindelijk hun levenskwaliteit te verbeteren. ONWARD heeft van de FDA drie 'Breakthrough Device Designations', zowel voor ARC<sup>IM</sup> als voor ARC<sup>EX</sup>, gekregen. Het eerste cruciale FDA-onderzoek van de Vennootschap heeft de naam Up-LIFT en begon in januari 2021 met plannen om 65 proefpersonen in maximaal 15 centra wereldwijd in te schrijven.

ONWARD is gevestigd op de High Tech Campus in Eindhoven, Nederland. Het bezit een kantoor in het EPFL Innovation Park in Lausanne, Zwitserland, en heeft een groeiende Amerikaanse aanwezigheid in Boston, Massachusetts, VS. Meer informatie over de Vennootschap vindt u op [ONWD.com](https://onwd.com).

## Disclaimer

*Deze aankondiging is niet bedoeld voor directe of indirecte, gehele of gedeeltelijke vrijgave, distributie of publicatie in of naar de Verenigde Staten, Canada, Australië, Zuid-Afrika of Japan of enige andere jurisdictie waar dit een schending van de relevante wetten zou inhouden.*

*Deze bekendmaking is geen advertentie en is uitsluitend voor informatiedoeleinden bedoeld. Ze heeft niet als bedoeling volledig of compleet te zijn, is niet bedoeld en mag niet worden opgevat als een aanbod om te verkopen of als een verzoek tot de aankoop van effecten in eender welke jurisdictie, met inbegrip van de Verenigde Staten, Canada, Australië, Zuid-Afrika en Japan. Niemand mag zich voor enig doel beroepen op de informatie in deze aankondiging of op de juistheid, billijkheid of volledigheid ervan.*

*Deze bekendmaking bevat, vormt of maakt geen deel uit van een aanbod om effecten in de Verenigde Staten te verkopen noch van een verzoek tot de aankoop van effecten aldaar. De effecten zijn niet geregistreerd en zullen niet worden geregistreerd onder de Amerikaanse Securities Act van 1933, zoals gewijzigd (de 'Effectenwet'). Ze mogen in de Verenigde Staten niet aangeboden of verkocht worden zonder registratie of op grond van een toepasselijke vrijstelling van, of in een transactie die niet onderworpen is aan de registratieverplichtingen van de effectenwet. Het is niet de bedoeling om de effecten in de Verenigde Staten te registreren of om er een openbare uitgifte van de Effecten te doen. De Vennootschap heeft geen toestemming gegeven voor een aanbod van effecten aan het publiek in een andere Lidstaat van de Europese Economische Ruimte dan België. Met betrekking tot een andere Lidstaat van de Europese Economische Ruimte dan België (elk een 'Relevante Staat') is geen actie ondernomen of zal geen actie worden ondernomen om het publiek een aanbod te doen van effecten waarvoor publicatie van een prospectus in een Relevante Staat vereist is. Bijgevolg mogen de effecten alleen in Relevante Staten worden aangeboden (i) aan een rechtspersoon die een gekwalificeerde belegger is zoals gedefinieerd in de Prospectusverordening (EU) Nr. 2017/1129, zoals gewijzigd (de 'Prospectusverordening'); of (ii) in alle andere omstandigheden die onder Artikel 1(4) van de Prospectusverordening vallen. Voor de toepassing van deze paragraaf wordt onder de uitdrukking "aanbieding van effecten aan het publiek" dit verstaan: de communicatie in elke vorm en op elke wijze ook van voldoende informatie over de voorwaarden van het aanbod en de aan te bieden effecten, om het de belegger mogelijk te maken de effecten uit te oefenen, aan te kopen of op de effecten in te schrijven. In België mag geen openbare aanbieding van effecten worden gedaan, behalve op grond van een prospectus die op basis van de paspoortregeling in België mag gebruikt worden voor een aanbieding aan het publiek of voor een toelating tot handel op een gereguleerde markt. Dit impliceert dat eens het prospectus door de AFM werd goedgekeurd, de AFM het prospectus van een paspoort zal voorzien en de Belgische Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten hiervan op de hoogte zal brengen (de zogenaamde paspoortregeling).*

*De Vennootschap heeft geen toestemming gegeven voor een publiek aanbod van effecten in het Verenigd Koninkrijk. Ten aanzien van het Verenigd Koninkrijk is geen actie ondernomen of zal geen actie worden ondernomen om aan het publiek een aanbod te doen van effecten die de publicatie van een prospectus in het Verenigd Koninkrijk vereisen. Bijgevolg mogen de effecten alleen worden aangeboden in het Verenigd Koninkrijk (i) aan elke rechtspersoon die een gekwalificeerde belegger is in de zin van artikel 2(e) van Verordening (EU) nr. 2017/1129, aangezien ze deel uitmaakt van het nationale recht krachtens Act 2018 van de Europese Unie (Intrekking) ('VK Prospectusverordening'); of (ii) in alle andere omstandigheden die onder artikel 1(4) van de VK Prospectusverordening vallen. Voor de toepassing van deze paragraaf wordt onder de uitdrukking "aanbieding van effecten aan het publiek" dit verstaan: de*



*communicatie in elke vorm en op elke wijze ook van voldoende informatie over de voorwaarden van het aanbod en de aan te bieden effecten, om het de belegger mogelijk te maken de effecten uit te oefenen, aan te kopen of op de effecten in te schrijven.*

*Dit vormt geen prospectus in de betekenis van de Prospectusverordening en geen aanbod tot het kopen van effecten. Elk aanbod om effecten te kopen zal uitsluitend worden gedaan, en elke belegger moet zijn investering doen, op basis van informatie die zal worden opgenomen in het Prospectus, dat in verband met de Aanbieding in België algemeen beschikbaar gemaakt moet worden. Wanneer het Prospectus algemeen beschikbaar wordt gesteld, kunnen er gratis kopieën van de Vennootschap of via de website van de Vennootschap bekomen worden. De informatie in deze bekendmaking is onderhevig aan wijzigingen.*

*In het Verenigd Koninkrijk wordt deze bekendmaking alleen verspreid onder en is alleen gericht op, en elke belegging of beleggingsactiviteit waarop deze bekendmaking betrekking heeft, is alleen beschikbaar voor en wordt alleen aangegaan met 'gekwalificeerde investeerders'. In de betekenis van artikel 2(e) van de VK Prospectusverordening zijn dit (i) personen met beroepservaring op het gebied van beleggingen. Zij vallen onder de definitie van 'beleggingsprofessionals' in artikel 19(5) van de Wet op financiële diensten en markten 2000 (Financiële Promotie) Order 2005 (de 'Order'); of (ii) personen die entiteiten met een hoge vermogenswaarde zijn en onder artikel 49(2)(a) tot en met (d) van het Order vallen, of (iii) personen aan wie deze anderszins rechtmatig kan worden gecommuniceerd (al deze personen samen worden 'relevante personen' genoemd). Personen die geen relevante personen in het Verenigd Koninkrijk zijn, mogen op basis van deze bekendmaking geen actie ondernemen en mogen niet handelen of erop vertrouwen.*

*De Vennootschap heeft geen actie ondernomen die een aanbod van effecten mogelijk zou maken, het bezit of de verspreiding van deze bekendmaking mogelijk zou maken of enig ander aanbod of publiciteitsmateriaal met betrekking tot dergelijke effecten mogelijk zou maken in een jurisdictie waar actie voor dat doel vereist is.*

*De vrijgave, publicatie of verspreiding van deze bekendmaking in bepaalde jurisdicties kan bij wet worden beperkt. Daarom dienen personen in dergelijke jurisdicties, waarin de bekendmaking vrijgegeven, gepubliceerd of verspreid wordt, zich over dergelijke beperkingen te informeren en die na te leven.*

*Deze bekendmaking kan verklaringen omvatten, met inbegrip van de financiële en operationele doelstellingen van de Vennootschap op middellange termijn, die in de betekenis van de Amerikaanse federale effectenwetgeving 'toekomstgerichte verklaringen' zijn of als dusdanig worden beschouwd. Deze toekomstgerichte verklaringen kunnen worden geïdentificeerd door het gebruik van toekomstgerichte terminologie, met inbegrip van de termen "gelooft", "schat", "plant", "projecteert", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "kan", "zal" of "zou moeten" of, in elk geval, negatieve of andere variaties of vergelijkbare terminologie, of door besprekingen over strategie, plannen, objectieven, doelstellingen, toekomstige gebeurtenissen of intenties. Toekomstgerichte verklaringen kunnen wezenlijk van de werkelijke resultaten verschillen of verschillen vaak wezenlijk van de werkelijke resultaten. Alle toekomstgerichte verklaringen weerspiegelen het huidige standpunt van de Vennootschap rond toekomstige gebeurtenissen en zijn onderworpen aan risico's rond toekomstige gebeurtenissen en andere risico's, onzekerheden en veronderstellingen rond de bedrijfsactiviteiten, bedrijfsresultaten, de financiële positie, liquiditeit, vooruitzichten, groei of strategieën van de Vennootschap. Toekomstgerichte uitspraken spreken pas vanaf de datum waarop ze worden gemaakt. De Vennootschap en haar gelieerde ondernemingen wijzen uitdrukkelijk elke verplichting of verbintenis af om een toekomstgerichte*

*verklaring in deze bekendmaking bij te werken, te evalueren of te herzien als gevolg van nieuwe informatie, toekomstige ontwikkelingen of anderszins, behalve voor zover dit door de toepasselijke wetgeving is vereist.*

*Geen van de Underwriters of een van hun respectieve dochterondernemingen, filialen of een van hun respectieve bestuurders, kaderleden, werknemers, adviseurs, agenten, alliantiepartners of een andere entiteit of persoon aanvaardt verantwoordelijkheid of aansprakelijkheid voor, of geeft uitdrukkelijk of impliciet enige verklaring, garantie of verbintenis rond de waarheid, nauwkeurigheid, volledigheid of eerlijkheid van de informatie of meningen in deze bekendmaking (of rond informatie die uit deze bekendmaking is weggelaten) of enige andere informatie met betrekking tot de groep, haar dochterondernemingen of verbonden ondernemingen, hetzij schriftelijk, mondeling of in visuele of elektronische vorm, en op welke wijze dan ook doorgegeven of beschikbaar gesteld, of aanvaardt verantwoordelijkheid of aansprakelijkheid voor enigerlei schade die voortvloeit uit het gebruik van deze bekendmaking of de inhoud ervan of anderszins daarmee in verband staat. Dienovereenkomstig wijzen de Underwriters elke aansprakelijkheid ten volle af, voor zover dat door de toepasselijke wetgeving wordt toegestaan en ongeacht of die voortvloeit uit een onrechtmatige daad of uit een overeenkomst, of die zij anders rond deze bekendmaking en/of een dergelijke verklaring zouden kunnen hebben.*

*In verband met het Aanbod kan elk van de Underwriters en elk van hun verbonden ondernemingen een deel van de effecten in de Aanbieding als een hoofdorder innemen en, in die hoedanigheid, dergelijke effecten en andere effecten van de Vennootschap of gerelateerde beleggingen in verband met de Aanbieding of anderszins behouden, kopen, verkopen of aanbieden om voor eigen rekening te verkopen. Daarnaast kan elk van de Underwriters en elk van hun verbonden ondernemingen financieringsregelingen (met inbegrip van swaps of contracten voor verschillen) met investeerders afsluiten in verband waarmee elk van de Underwriters en elk van hun verbonden ondernemingen van tijd tot tijd effecten kan kopen, houden of vervreemden. Geen van de Underwriters of hun verbonden ondernemingen heeft het voornemen om de omvang van dergelijke investeringen of transacties bekend te maken op een andere wijze dan in overeenstemming met wettelijke of regelgevende verplichtingen.*

*Voor alle duidelijkheid: de inhoud van de website van de Vennootschap wordt niet ter referentie opgenomen in, en maakt geen deel uit van, deze bekendmaking.*