

### **Styrelsens redogörelse enligt 13 kap. 6 § och 14 kap. 8 § aktiebolagslagen (2005:551)**

Med anledning av styrelsens beslut om företrädesemission av aktier respektive teckningsoptioner under förutsättning av godkännande från extra bolagsstämma den 4 februari 2020 meddelar styrelsen i Invent Medic Sweden AB (publ), 556682-1046, att följande händelser av väsentlig betydelse för bolagets ställning har inträffat efter avgivandet av senaste årsredovisningen:

- Den 4 april 2019 publicerades att både användare och gynekologer i Tyskland gav Efemia kontinensstöd övervägande positiva omdömen i en utvärdering som genomförts av en potentiell distributör i Tyskland, Bilaga 3.1.
- Den 30 april 2019 publicerades att bolagets innovativa medicintekniska produkt Efemia kontinensstöd gav förbättrad livskvalitet hos hela 75% av deltagarna i en uppföljningsstudie med kvinnor som medverkat i bolagets kliniska studie, Bilaga 3.2.
- Den 3 maj 2019 publicerades delårsrapport för perioden januari – mars 2019 där väsentliga händelser under perioden framgår, Bilaga 3.3.
- Den 3 maj 2019 publicerades att bolagets marknadsaktiviteter för produkten Efemia kontinensstöd visat resultat genom ökad kunskap om produkten och ökad försäljning, Bilaga 3.4.
- Den 4 juli 2019 publicerades nyhetsbrev om bolagets expansion i Sverige, Norden och Europa, Bilaga 3.5.
- Den 9 augusti publicerades att bolaget etablerar sin produkt Efemia kontinensstöd i Tyskland tillsammans med distributören Arteriomed. Lanseringen kommer primärt att riktas mot konsumentmarknaden med tillgänglighet från och med Q4 2019, Bilaga 3.6.
- Den 22 augusti 2019 publicerades delårsrapport för perioden april – juni 2019 där väsentliga händelser under perioden framgår, Bilaga 3.7.
- Den 28 augusti publicerades att bolaget etablerat Efemia kontinensstöd i Storbritannien tillsammans med distributören Advanced Global Health. Lanseringen planeras till Q4 2019, och kommer att riktas till såväl hälsovårdsaktörer som direkt till konsumenter Bilaga 3.8.
- Den 17 oktober publicerades nyhetsbrev med VD-intervju, Bilaga 3.9.
- Den 31 oktober 2019 publicerades delårsrapport för perioden juli – september 2019 där väsentliga händelser under perioden framgår, Bilaga 3.10.
- Den 5 november 2019 publicerades att bolaget kommer att lansera Efemia kontinensstöd i Nederländerna och Belgien med distributören Pelvitec, Bilaga 3.11.

- Den 7 november publicerades att bolaget erhållit den första Efemia-beställningen från en svensk hälsovårdsregion, Bilaga 3.12.
- Den 15 november publicerades att bolaget lanserar kontinensstöd i Norge tillsammans med distributören Quintet, Bilaga 3.13.
- Den 12 december publicerades att bolaget mottager lån från Almi Företagspartner och styrelseordföranden, Bilaga 3.14.
- Utöver dessa händelser har inga händelser av väsentlig betydelse för bolagets ställning inträffat sedan lämnandet av årsredovisningen för räkenskapsåret 2018.

Lund den 16 januari 2020

---

Lars Persson, ordf.

---

Johan Wennerholm

---

Gun-Britt Fransson

---

Lars Wilander

---

Helena Liljedahl



## Revisorns yttrande enligt 13 kap. 6 § samt 14 kap. 8 § aktiebolagslagen (2005:551) över styrelsens redogörelse för väsentliga händelser för perioden 2019-03-30–2020-01-16

Till bolagsstämman i Invent Medic Sweden AB, org.nr 556682-1046

Vi har granskat styrelsens redogörelse daterad 2020-01-16.

### *Styrelsens ansvar för redogörelsen*

Det är styrelsen som har ansvaret för att ta fram redogörelsen enligt aktiebolagslagen och för att det finns en sådan intern kontroll som styrelsen bedömer nödvändig för att kunna ta fram redogörelsen utan väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

### *Revisorns ansvar*

Vår uppgift är att uttala oss om styrelsens redogörelse på grundval av vår granskning. Vi har utfört granskningen enligt FARs rekommendation RevR 9 *Revisorns övriga yttranden enligt aktiebolagslagen och aktieförordningen*. Denna rekommendation kräver att vi planerar och utför granskningen för att uppnå begränsad säkerhet att styrelsens redogörelse inte innehåller väsentliga felaktigheter. Revisionsföretaget tillämpar ISQC 1 (International Standard on Quality Control) och har därmed ett allsidigt system för kvalitetskontroll vilket innefattar dokumenterade riktlinjer och rutiner avseende efterlevnad av yrkesetiska krav, standarder för yrkesutövningen och tillämpliga krav i lagar och andra författningar.

Vi är oberoende i förhållande till Invent Medic Sweden AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Granskningen innefattar att genom olika åtgärder inhämta bevis om finansiell och annan information i styrelsens redogörelse. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i redogörelsen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur styrelsen upprättar redogörelsen i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i den interna kontrollen. Granskningen har begränsats till översiktlig analys av redogörelsen och underlag till denna samt förfrågningar hos bolagets personal. Vårt bestyrkande grundar sig därmed på en begränsad säkerhet jämfört med en revision. Vi anser att de bevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

### *Uttalande*

Grundat på vår granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att styrelsens redogörelse inte avspeglar väsentliga händelser för bolaget på ett rättvisande sätt under perioden 2019-03-30–2020-01-16.

### *Övriga upplysningar*

Detta yttrande har endast till syfte att fullgöra det krav som uppställs i 13 kap. 6 § och 14 kap. 8 § aktiebolagslagen och får inte användas för något annat ändamål.

Malmö den 16 januari 2020

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Nilsson  
Auktoriserad revisor