

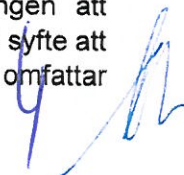
## Styrelsens redogörelse enligt 13 kap. 6 § aktiebolagslagen

---

Såsom redogörelse enligt 13 kap. 6 § aktiebolagslagen får styrelsen i Corline Biomedical AB (publ), org.nr 556417-0743 ("Bolaget"), anföra följande.

Efter lämnandet av årsredovisningen för räkenskapsåret 2014 har följande händelser av väsentlig betydelse för Bolagets ställning inträffat:

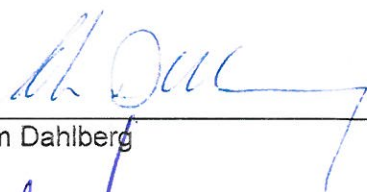
1. Den 23 april 2015 beslutade Bolaget vid en extra bolagsstämma att öka Bolagets aktiekapital med högst 215 000 kronor genom nyemission av högst 1 720 000 aktier. Genom emissionen tillfördes Bolaget cirka 12 MSEK före emissionskostnader.
2. I maj 2015 bildades det helägda dotterbolaget Corline Pharma AB.
3. Den 3 juni 2015 inleddes handel i Bolagets aktier på Nasdaq First North i Stockholm.
4. Under juni 2015 införde Bolaget ett optionsprogram för Bolagets anställda för att öka intresset för Bolagets utveckling och erbjuda anställda en möjlighet att ta del av en värdetillväxt i aktien.
5. Den 18 juni 2015 meddelade Bolaget att det helägda dotterbolaget Corline Pharma AB påbörjat utvärdering av nya in vivo-indikationer och att Corline Pharma anslutits till AstraZeneca BioVentureHub i Mölndal.
6. I juli 2015 erhöll Bolaget vetenskaplig rådgivning från europeiska läkemedelsmyndigheten, EMA, vad gäller Bolagets pre-kliniska program för Renaparin. Besked från EMA ger stöd till Bolagets plan att kunna lämna in ansökan om klinisk prövning för Renaparin under 2016.
7. I oktober 2015 meddelade Bolaget att de i dialog med Läkemedelsverket beslutat att ansöka om läkemedelsprövning för Cytoparin(TM).
8. I oktober 2015 tecknade Bolaget avtal med Erik Penser Bankaktiebolag om likviditetsgaranti för handeln i Bolagets aktie.
9. I november 2015 lämnade Bolaget in en ansökan om Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) för Renaparin(TM) hos den amerikanska läkemedelsmyndigheten U.S. Food and Drug Administration (FDA).
10. I november 2015 meddelade Bolaget att resultat från en preklinisk doseringsstudie som visar på att en mycket hög dos av Renaparin(TM) kan ges intravenöst och därmed på hög tolerabilitet av substansen.
11. I november 2015 meddelade Bolaget att man i prekliniska försök på njurar som inför transplantation lagrats stillaliggande på is, s.k. cold storage, konstaterat ett upptag av läkemedelskandidaten Renaparin(TM) som är i paritet med upptaget vid maskinassisterad lagring. Detta indikerar att en förbättrad njurfunktion kan förväntas i dessa fall, vilket innebär en kraftigt ökad marknadspotential för substansen eftersom cold storage utgör ca 75 % av marknaden.
12. I januari 2016 meddelade Bolaget att Bolagets patentombud genomfört en så kallad Freedom to Operate ("FTO")-analys för applikationen och användningen att behandla blodkärl med Bolagets heparinkonjugat. Analysen genomfördes i syfte att fastställa om det finns några patent eller patentansökningar som omfattar



användning av en sammansättning innefattande heparinkonjugat i samband med behandling av blodkärl. Analysen avsåg USA, Europa och PCT och visade att det inte finns några hinder för Bolagets FTO.

Utöver vad som ovan angivits har några händelser av väsentlig betydelse för Bolagets ställning inte inträffat sedan årsredovisningen för räkenskapsåret 2014 lämnades.

Uppsala den 18 februari 2016

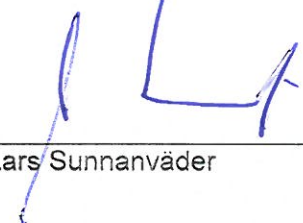


---

Adam Dahlberg

---

Kerstin Valinder Strinnholm



---

Lars Sunnanväder