

N.B. The English text is an in-house translation.

**Styrelsens för Calliditas Therapeutics AB (publ) redogörelse enligt 14 kap. 8 §
aktiebolagslagen / *The board of directors' of Calliditas Therapeutics AB (publ) statement
under Chapter 14 Section 8 of the Companies Act***

Den 3 april 2019 lämnades Calliditas årsredovisning för räkenskapsåret 2018. Årsredovisningen beskriver väsentliga händelser fram till detta datum. Därefter har delårsrapporten för 1 januari – 31 mars offentliggjorts den 7 maj 2019, delårsrapporten för 1 april – 30 juni 2019 offentliggjorts den 15 augusti 2019, och delårsrapporten för 1 juli – 30 september 2019 offentliggjorts den 14 november 2019, vilka beskriver väsentliga händelser fram till detta datum. För perioden därefter har följande händelser av väsentlig betydelse för bolagets ställning inträffat:

On 3 April 2019, Calliditas' annual report for the financial year 2018 was submitted. The annual report describes significant events until that date. Thereafter, the interim report for the period 1 January – 31 March 2019 was published on 7 May 2019, the interim report for the period 1 April – 30 June 2019 was published on 15 August 2019, and the interim report for the period 1 July – 30 September 2019 was published on 14 November 2019, describing significant events until that date. For the subsequent period, following events of material significance for the company's position have occurred:

- Calliditas utser Krassimir Mitchev som tillförordnad CMO / *Krassimir Mitchev steps up as acting CMO*
- IND-godkännande i Kina framkallar 5 miljoner dollar i milstolpsbetalning från Everest Medicines/ *China IND approval triggers USD 5 million milestone payment from Everest Medicines*
- Rekryteringen till del A av den registreringsgrundande fas 3-studien NeflgArd slutförs vid årets slut/ *Completion of recruitment of Part A of the NeflgArd pivotal Phase 3 clinical trial by year end*
- Calliditas lämnar in utkast till registreringsdokument för notering av amerikanska depåbevis i USA/ *Calliditas submits draft registration statement for the listing of ADSs in the U.S.*
- Positivt yttrande från EMA:s pediatrika kommitté angående pediatrik plan för behandling av IgAN med Nefecon/ *Positive opinion received from EMA Paediatric Committee on the Paediatric Investigation Plan for Nefecon for the treatment of IgAN*

Styrelsen / *The board of directors*

Januari / *January 2020*