

TILLÄGG TILL PROSPEKT AVSEENDE INBJUDAN TILL TECKNING AV UNITS I A1M PHARMA AB (PUBL)



DISTRIBUTION AV DETTA TILLÄGGSPROSPEKT OCH TECKNING AV NYA UNITS ÄR FÖREMÅL FÖR BEGRÄNSNINGAR I VISSA JURISDIKTIONER, SE "VIKTIG INFORMATION" I PROSPEKTET.



INNEHÅLL

Tillägg till prospekt	3
Uppdateringar i prospektet	4

TILLÄGG TILL PROSPEKT

Detta dokument ("**Tilläggsprospektet**") har upprättats av A1M Pharma AB (publ) 556755-3226 ("**A1M Pharma**" eller "**Bolaget**") och utgör ett tillägg till det prospekt avseende inbjudan till teckning av units i A1M Pharma som godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 21 mars 2017 (Finansinspektionens diarienummer 17-3264) och som offentliggjordes samma dag ("**Prospektet**"). Tilläggsprospektet är en del av, och ska läsas tillsammans med, Prospektet. De definitioner som finns i Prospektet gäller även för Tilläggsprospektet.

Tilläggsprospektet har upprättats med anledning av att Bolaget genom pressmeddelande den 29 mars 2017 offentliggjorde resultat av en preklinisk långtidsstudie i djurmodell. I studien låg fokus på långsiktiga njurskador med uppföljning upp till 6 månader efter strålningstillfället. Studien har avslutats och analys av data pågår. Även om dataanalysen inte är avslutad är resultatbilden är tydlig och pekar entydigt åt att den aktiva substansen i ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador. Pressmeddelandet finns att tillgå på Bolagets hemsida, <http://www.a1m.se/pressmeddelanden/>.

Tilläggsprospektet har upprättats i enlighet med 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument och godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 31 mars 2017 (Finansinspektionens diarienummer 17-5077). Tilläggsprospektet offentliggjordes på Bolagets hemsida, www.a1m.se/finansiella-rapporter/ den 31 mars 2017 och finns tillsammans med Prospektet tillgängligt i elektroniskt format.

Investorare som före offentliggörandet av Tilläggsprospektet har gjort en anmälan eller på annat sätt samtyckt till teckning av units i erbjudandet har enligt 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument rätt att återkalla sin anmälan eller sitt samtycke inom två arbetsdagar från offentliggörandet av Tilläggsprospektet, det vill säga fram till och med den 4 april 2017. Återkallelse ska ske skriftligen till Erik Penser Bank AB, Apelbergsgatan 27, SE-103 91 Stockholm eller via e-post till emission@penser.se.

Investorare som har anmält sig för teckning av units genom förvaltare och önskar återkalla sin anmälan eller samtycke till teckning av units ska kontakta sin förvaltare. Anmälan som inte återkallas inom utsatt tid kommer att fortsatt vara bindande. Investorare som önskar kvarstå som tecknare av units behöver inte vidta några åtgärder.

För fullständiga villkor och övrig information om erbjudandet hänvisas till Prospektet som tillsammans med Tilläggsprospektet hålls tillgängliga på A1M Pharmas webbplats, www.a1m.se.

UPPDATERINGAR I PROSPEKTET

I avsnittet "Uppnådda studieresultat" (s.38 i Prospektet) tillkommer följande text:

Preklinisk långtidsstudie i djurmodell

A1M Pharma har genomfört en långtidsstudie med fokus på långsiktiga njurskador med uppföljning upp till 6 månader efter strålningstillfället. Studien har nu avslutats och analys av data pågår. Även om dataanalysen inte är avslutad är resultatbilden tydlig och pekar entydigt åt att den aktiva substansen i ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador. Den grupp i långtidsstudien som fick strålningsbehandling utan den aktiva substansen i ROSGard™ uppvisade under de följande 6 månaderna proteinläckage i urinen (proteinuri), tillbakabildning av njurar samt dödsfall. Inom den grupp som samtidigt med strålningen erhöll den aktiva substansen i ROSGard™ kunde dessa negativa effekter kraftigt reduceras, och i vissa fall till och med förhindras.

I avsnittet "Historik" (s. 41 i Prospektet) under rubriken "2017" tillkommer följande text:

A1M Pharma har genomfört en långtidsstudie med fokus på långsiktiga njurskador med uppföljning upp till 6 månader efter strålningstillfället. Studien har nu avslutats och analys av data pågår. Även om dataanalysen inte är avslutad är resultatbilden tydlig och pekar entydigt åt att den aktiva substansen i ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador. Den grupp i långtidsstudien som fick strålningsbehandling utan den aktiva substansen i ROSGard™ uppvisade under de följande 6 månaderna proteinläckage i urinen (proteinuri), tillbakabildning av njurar samt dödsfall. Inom den grupp som samtidigt med strålningen erhöll den aktiva substansen i ROSGard™ kunde dessa negativa effekter kraftigt reduceras, och i vissa fall till och med förhindras.

I avsnittet "Eget kapital, skulder och annan finansiell information" (s. 49 i Prospektet) under rubriken "Väsentliga händelser efter den senaste rapportperiodens utgång" tillkommer följande text:

A1M Pharma har genomfört en långtidsstudie med fokus på långsiktiga njurskador med uppföljning upp till 6 månader efter strålningstillfället. Studien har nu avslutats och analys av data pågår. Även om dataanalysen inte är avslutad är resultatbilden tydlig och pekar entydigt åt att den aktiva substansen i ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador. Den grupp i långtidsstudien som fick strålningsbehandling utan den aktiva substansen i ROSGard™ uppvisade under de följande 6 månaderna proteinläckage i urinen (proteinuri), tillbakabildning av njurar samt dödsfall. Inom den grupp som samtidigt med strålningen erhöll den aktiva substansen i ROSGard™ kunde dessa negativa effekter kraftigt reduceras, och i vissa fall till och med förhindras.

AIM 100
P H A R M A