

## Tillägg till prospekt avseende inbjudan till teckning av aktier i Follicum AB

### Om tilläggsprospektet

Detta tilläggsprospekt utgör ett tillägg till det prospekt avseende erbjudande om att teckna aktier i Follicum AB som har upprättats av styrelsen i Follicum AB ("Follicum"), med organisationsnummer 556851-4532. Bolaget genomför en företrädesemission med teckningstid 21 april – 10 maj 2016. Även allmänheten ges möjlighet att teckna aktier i nyemissionen. Prospektet godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 13 april 2016. Finansinspektionens diarienummer är 16-4314. Prospektet offentliggjordes den 13 april 2016 och finns att tillgå på bolagets och AktieTorgets respektive hemsidor ([www.follicum.se](http://www.follicum.se) och [www.aktietorget.se](http://www.aktietorget.se)).

Tilläggsprospektet är en del av och ska läsas som en del av prospektet. Tilläggsprospektet har upprättats i enlighet med 2 kap. 34 § Lag (1991:980) om handel med finansiella instrument ("LHF") och är den 22 april 2016 godkänt och registrerat av Finansinspektionen. Finansinspektionens diarienummer för tilläggsprospektet är 16-6258. Datum för offentliggörande av tilläggsprospektet är den 22 april 2016.

Detta tilläggsprospekt har upprättats med anledning av att Follicum den 18 april 2016, efter det att Finansinspektionen godkänt Follicums prospekt, offentliggjorde ett pressmeddelande avseende att bolaget erhållit tillstånd det tyska läkemedelsverkets, BfArM, samt etikkommitténs tillstånd att starta den andra delen – en multipeldos-studie – av den pågående studien. Den tillkommande informationen läggs i Follicums prospekt på nedan angivna sidor. Den nya informationen är understruken i nedanstående stycken:

- Sida 8-9, sammanfattning, avsnitt E2a "Motiv och användning av emissionslikvid". Första stycket ersätts med följande: Follicum befinner sig i en spännande utvecklingsfas. Projektet med Bolagets huvudkandidat FOL-005 har löpt – och löper – enligt kommunicerad plan och inom budgeterade kostnader. FOL-005 är nu inne i kliniska försök – i den pågående kliniska fas I/IIa-studiens inledande del säkerställdes i början av mars 2016 att deltagande försökspersoner inte reagerar negativt på Bolagets läkemedelskandidat. Follicum har erhållit det tyska läkemedelsverkets, BfArM, samt etikkommitténs tillstånd att starta den andra delen av studien (fas IIa) – en multipeldos-studie. Den kliniska fas I/IIa-studien är beräknad att avslutas under 2016.
- Sida 17, under rubrik "Motiv för företrädesemission". Första stycket ersätts med följande: Follicum befinner sig i en spännande utvecklingsfas. Projektet med Bolagets huvudkandidat FOL-005 har löpt – och löper – enligt kommunicerad plan och inom budgeterade kostnader. FOL-005 är nu inne i kliniska försök – i den pågående kliniska fas I/IIa-studiens inledande del säkerställdes i början av mars 2016 att deltagande försökspersoner inte reagerar negativt på Bolagets läkemedelskandidat. Follicum har erhållit det tyska läkemedelsverkets, BfArM, samt etikkommitténs tillstånd att starta den andra delen av studien (fas IIa) – en multipeldos-studie. Den kliniska fas I/IIa-studien är beräknad att avslutas under 2016.
- Sida 25, under rubrik "Pågående klinisk fas I/IIa-studie", underrubrik "Initial del avklarad". Första stycket ersätts med följande: Den första delen, vilken Follicum genomfört med positiva resultat, innebar att tio försökspersoner behandlades med fyra olika doser av produkten och placebo som en engångsdos. Syftet med denna del var att utreda säkerhetsprofilen, till exempel om det uppstod några lokala reaktioner (exempelvis hudirritation). Samtliga av Follicums tio friska frivilliga försökspersoner hade erhållit komplett behandling och utvärderats i mars 2016. Därefter skickades en säkerhetsrapport till etikkommittén för att Bolaget skulle få tillstånd att starta den andra delen av den kliniska fas I/IIa-studien. Etikkommittén hade sedan tidigare godkänt studien som helhet – syftet med säkerhetsrapporteringen är att del två av studien ska kunna inledas efter bedömning av säkerheten (till exempel eventuella lokala biverkningar). Follicum erhöll i april 2016 det tyska läkemedelsverkets, BfArM, samt etikkommitténs tillstånd att starta den andra delen av studien (fas IIa) – en multipeldos-studie.
- Sida 25, under rubrik "Pågående klinisk fas I/IIa-studie", underrubrik "Påföljande del". Första stycket ersätts med följande: Follicum kommer nu, när Bolaget erhållit det tyska läkemedelsverkets, BfArM, samt etikkommitténs tillstånd, att starta den andra delen av studien (fas IIa) – en multipeldos-studie – vilken är mer omfattande och pågår under en längre tidsperiod. Behandlingstiden i multipeldos-studien är tre

månader. Huvudsyftet med denna del av studien är att studera säkerheten, men även behandlingens effekt på hårväxten kommer att studeras. Multipeldos-studien omfattar två behandlingsgrupper om vardera cirka 15 personer. I studien ska olika doseringsfrekvenser studeras – den ena gruppen behandlas två gånger per vecka och den andra gruppen tre gånger per vecka – och varje person ges fyra olika doser (plus placebo) på olika ställen på kroppen.

#### **Rätt till återkallelse**

Investerare som, innan tilläggsprospektets offentliggörande, har tecknat aktier i den pågående nyemissionen som beskrivs i prospektet har, i enlighet med 2 kap. 34 § LHF, rätt att återkalla sin teckning av aktier inom två arbetsdagar från offentliggörandet av detta tilläggsprospekt, det vill säga senast den 26 april 2016. Härutöver påverkas inte tidsplan eller villkor och anvisningar av detta tilläggsprospekt.

#### **Avlämnande av tilläggsprospekt**

Styrelsen för Follicum AB avlämnar härmed tilläggsprospekt. Tilläggsprospektet finns att tillgå på bolagets och AktieTorgets respektive hemsidor ([www.follicum.se](http://www.follicum.se) och [www.aktietorget.se](http://www.aktietorget.se)).

Lund, den 22 april 2016

Styrelsen i Follicum AB

*Fredrik Buch* – styrelseordförande

*Claus Asbjørn Andersson* – styrelseledamot

*Lars H. Bruzelius* – styrelseledamot

*Jürgen Heitman* – styrelseledamot

*Anna Hultgårdh Nilsson* – styrelseledamot