

Tillägg till prospekt avseende inbjudan till teckning av aktier i Gabather AB (publ)

Tillägg till prospekt avseende inbjudan till teckning av aktier i Gabather AB (publ) ("Gabather"), godkänt och registrerat av Finansinspektionen den 8 april 2016 (FI Dnr 16-3536) ("Prospektet").

Detta tillägg har upprättats i enlighet med 2 kap. 34 § lag (1991:980) om handel med finansiella instrument samt godkänts och registrerats av Finansinspektionen den 21 april 2016 och offentliggjorts på Gabathers hemsida den 21 april 2016. En investerare som före tillägg till prospektet offentliggörs har gjort en anmälan om eller på annat sätt samtyckt till teckning av nya aktier som omfattas av inbjudan till teckning av aktier i Gabather har rätt att återkalla sin anmälan eller sitt samtycke inom två arbetsdagar från offentliggörandet av detta tillägg. Sista dag för återkallelse av anmälan är således den 25 april 2016.

Detta tillägg är en del av och ska läsas tillsammans med Prospektet och återfinns på Gabathers hemsida, www.gabather.com, samt Erik Penser Banks hemsida, www.penser.se.

Gabather har efter Prospektets godkännande och offentliggörande den 8 april 2016 genomfört den första delen av de toxikologiska studier som krävs för att få bolagets läkemedelskandidat GT-002 validerad inför ansökan om kliniska studier. Med anledning av ovan nämnda studie har Gabather den 18 april 2016 publicerat ett pressmeddelande och detta tillägg upprättats. Tillägget genererar följande kompletteringar:

Avsnittet "Sammanfattning" kompletteras på sida 7 med en tredje punkt under rubriken "Efter balansdagen den 31 december 2015 har följande väsentliga händelser inträffat" i punkt B.7 enligt nedan.

B.7	Utvald finansiell information	<ul style="list-style-type: none">April 2016: Gabather har genomfört den första delen av de toxikologiska studier som krävs för att få bolagets läkemedelskandidat GT-002 validerad inför ansökan om kliniska studier. Det var en så kallad MTD (maximum tolerated dose) studie där den högsta tolererade dosen söktes i två arter. Ingen toxicitet kunde observeras även vid de högsta gränsnivåerna.
-----	-------------------------------	--

Avsnittet "Eget kapital, skulder och annan information" kompletteras på sida 35 med en tredje punkt under rubriken "Efter balansdagen den 31 december 2015 har följande väsentliga händelser inträffat" enligt nedan.

- April 2016: Gabather har genomfört den första delen av de toxikologiska studier som krävs för att få bolagets läkemedelskandidat GT-002 validerad inför ansökan om kliniska studier. Det var en så kallad MTD (maximum tolerated dose) studie där den högsta tolererade dosen söktes i två arter. Ingen toxicitet kunde observeras även vid de högsta gränsnivåerna.