



*”Utveckling av nya effektiva
och säkra läkemedel mot cancer
och inflammationssjukdomar”*

Inbjudan att teckna units i Kancera AB (publ)
Företrädesemission maj 2018



DISCLAIMER: G&W Fondkommission är finansiell rådgivare åt Kancera AB i samband med förestående emission. Kancera AB tar ansvar för allt innehåll i detta dokument och friskriver därmed G&W och Aktieinvest AB, som anlitas som emissionsinstitut, från allt ansvar för detsamma. Denna friskrivning avser även andra än direkta eller indirekta ekonomiska konsekvenser till följd av investerings- eller andra beslut som helt eller delvis grundas på uppgifterna i detta dokument.

KANCERA STORSATSAR PÅ FRACTALKINEPROJEKTET – KAND567

Kliniska bevis från Novartis CANTOS-studie under 2017 visade att antiinflammatorisk behandling minskar risken för komplikationer efter hjärtinfarkt. Dessutom visade uppföljande studieanalyser en stark och dosberoende minskning av lungcancer i patienter som behandlades med antiinflammatoriska läkemedel. Vidare stödjer en studie på 1 300 hjärtinfarktpatienter att inflammatoriska celler från blodet infiltrerar hjärtat efter infarkten och orsakar komplikationer i efterflöppet. Bland dessa sjukdomsorsakande immunceller pekas de med ett aktivt Fractalkinesystem ut som ansvariga för komplikationerna efter hjärtinfarkt. Detta stämmer väl överens med resultat från djurstudier där behandling med KAND567 har visat sig minska storleken av en hjärtinfarkt, minska risken för ny infarkt och motverka kärlförträngning.

Av denna anledning har Kancera valt att inom Fractalkineprojektet vidare utvärdera KAND567 mot främst hjärt-kärlinflammation men även cancer. Målet är att undersöka hur KAND567 med sin hämmande effekt på delar av immunsystemet kan minska hjärt-kärlskada efter infarkt respektive bromsa en aggressiv utveckling av vissa former av lymfom (en form av blodcancer).

Resultaten från den nyligen avslutade kliniska Fas I-studien konfirmerar att KAND567 blockerar Fractalkinesystemet och tolereras väl hos friska försökspersoner i doser upp till nivåer som ligger fem till tio gånger över den beräknade effektiva dosen. Därmed ser bolaget en stark grund för vidare utveckling av KAND567 i en fas IIa-studie.

Projekt	Forskning	Läkemedels-optimering	Preklinisk läkemedels-kandidat	Klinisk läkemedels-kandidat	Klinisk Fas I	Klinisk Fas II
KAND567 – Immunmodulerande (Kardiovaskulär inflammation)						
KAND567 – Immunmodulerande (Cancer)						
ROR1 – Apoptos/celldöd (Cancer)						
PFKFB3 – DNA reparation (Cancer)						
HDAC6 – DNA reparation (Cancer/CNS)						

DETTA ÄR KANCERA AB

Kancera AB är ett biotechbolag fokuserat på att utveckla och sälja läkemedelskandidater med primär indikation att bota eller bromsa utvecklingen av cancer och inflammationssjukdomar. Hjärt-kärlskador i samband med hjärtinfarkt är ett exempel på en inflammation som Kancera AB:s läkemedelskandidater kan motverka.

Verksamheten bedrivs i ett eget, högteknologiskt laboratorium beläget i Karolinska Institutet Science Park i Stockholm. Utvecklingen sker med egen kvalificerad personal och genomförs i samarbete med välrenommerade forskare och forskargrupper vid olika forskningscenter, universitet och företagspartners inom läkemedel- och biotech runt om i världen.

EMISSIONSLIKVIDENS ANVÄNDNING

Efter att framgångsrikt ha genomfört en klinisk fas I-studie med KAND567 i friska försökspersoner förbereder nu Kancera en Fas IIa studie i patienter för att studera effekten av KAND567 på relevanta sjukdomsrelaterade processer. Verkningsmekanismen för KAND567 stödjer fortsatt utveckling inom flera olika indikationsområden där specifik modulering av immunsystemet skulle kunna bidra till den terapeutiska effekten. Kancera ser framför allt potential för behandling med KAND567 inom hjärt-kärlsjukdomar och cancer. Nyligen publicerade externa, och interna vetenskapliga studier ger stöd för att den första patientstudien bör göras inom området hjärta-kärl med fokus på att minska skadorna efter akut hjärtinfarkt. Samtidigt med förberedelserna för en sådan studie utreds potentialen vidare för KAND567 för behandling av svåra fall av blodcancer. Att förbereda och genomföra en fas IIa studie i patienter kommer vara bolagets huvudaktivitet.

Kancera AB:s medarbetare har utvecklat läkemedel mot cancer, diabetes och ögonsjukdomar under mer än 20 år som forskare i läkemedels- och biotechbolag, samt som experter åt amerikanska spetsbolag inom cancer. De har ett brett nätverk bland de stora och mest framgångsrika läkemedelsbolagen och biotechbolagen i Europa, USA och Japan. I praktiken medför Kancera AB:s breda nätverk och erfarenhet att Bolaget tidigt får kännedom om de internationellt mest lovande koncepten för morgondagens behandling av cancer och inflammationssjukdomar och möjlighet att skapa samarbeten för att utveckla läkemedelskandidater enligt dessa.

Emissionslikviden skall tillsammans med tillgängliga medel täcka förberedelser och genomförande av fas IIa studien, inledande toxikologistudier i ROR1-projektet för att ta det ett steg närmare klinisk utveckling, samt till löpande drift av bolaget för mer än 12 månader framöver. Detta inkluderar även fortsatt utveckling av de övriga projekten, PFKFB3 och HDAC6, på en lägre nivå.

Huvuddelen av tillgängliga medel inklusive emissionslikviden, cirka 30 Mkr, kommer avsättas till Fractalkine-projektet och utvecklingen av KAND567. För vidareutveckling av ROR1-projektet beräknas cirka 5 Mkr att avsättas. Det är styrelsens bedömning att detta är den mest lämpliga prioriteringen för användning av emissionslikviden för att på ett optimalt sätt utveckla projektportföljen till framtida patientnytta och att bygga bolagsvärde.

VD har ordet:

“NÄSTA STEG I UTVECKLINGEN AV KAND567”

Före utlovad tidplan har vi under 2017 startat och slutfört Kanceras första kliniska studie, och det med lyckade resultat. Därmed har vi uppnått de huvudsakliga mål som fastslogs i samband med emissionen i maj 2016. Nu är det dags att ta nästa spännande steg i utvecklingen av KAND567 och de goda resultaten från fas I ger oss i sin tur goda förutsättningar att nå Bolagets mål att utveckla nya effektiva och säkra läkemedel mot cancer och inflammationsjukdomar.

En av de stora händelserna under 2017 inom immunologi var presentationen av resultaten från Novartis så kallade CANTOS-studie (*Canakinumab1 Anti-inflammatory Thrombosis Outcomes Study*). I studien visades för första gången övertygande kliniska bevis för att en antiinflammatorisk behandling minskar risken för komplikationer efter hjärtinfarkt. Dessutom visade de uppföljande analyserna av studien en överraskande stark och dosberoende minskning av lungcancer i patienterna som behandlades med Novartis antiinflammatoriska läkemedel. Studien ger ett starkt stöd för Kanceras vidare utveckling av KAND567 mot såväl hjärt-kärlsjukdomar som cancer med dess unika sätt att selektivt styra immunsystemet genom Fractalkinesystemet.

Målet är att minska den oftast oundvikliga hjärtskadan efter en infarkt respektive bromsa en obotlig och snabb utveckling av obotlig lymfomsjukdom. Resultaten från den nyligen avslutade kliniska fas I-studien visar att KAND567 blockerar Fractalkinesystemet så som vi hoppats och att läkemedelskandidaten tolereras väl i doser upp till nivåer som ligger fem till tio gånger över den beräknade effektiva dosen.

Det är en spännande tid vi har framför oss. Jag är övertygad om att aktieägare och investerare finner att den stora potentialen – inte minst i humana termer – rättfärdigar vår intensiva satsning.

Thomas Olin
VD, Kancera AB

Huvudinriktningen för Kancera under 2018 och 2019 är Fractalkineprojektet, för vilken majoriteten av emissionslikviden är avsedd.

SAMMANFATTNING AV ERBJUDANDET

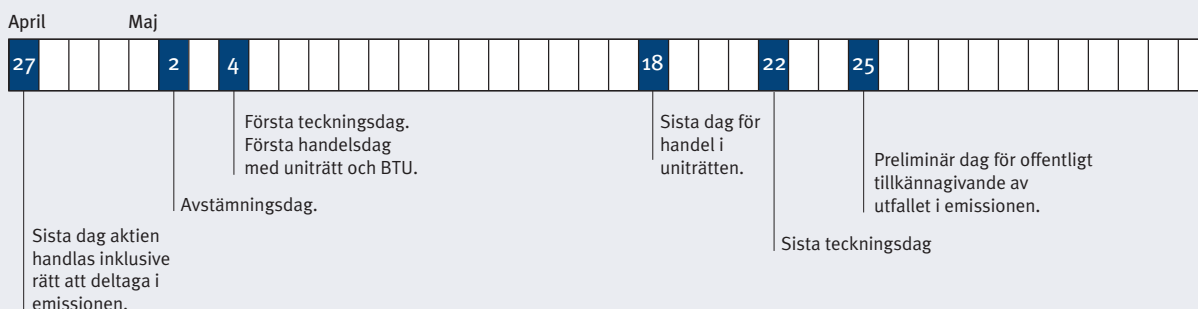
Företrädesrätt	Tre (3) befintliga aktier, berättigar till teckning av en (1) unit, var och en bestående av en (1) nytutgiven aktie samt en (1) teckningsoption av serie TO3.
Teckningsoption	Två (2) teckningsoptioner ger rätt att teckna en ny aktie i Kancera AB för 1,95 SEK mellan den 22 maj 2019 fram till och med den 22 november 2019.
Garanti	Emissionen är garanterad till cirka 80 % av ett syndikerat konsortium.
Emissionsvillkor	Företrädesemission om ca 59,5 MSEK i form av nya aktier och optioner i en unit. Därutöver ett övertilldelningsutrymme för ytterligare teckning om upp till högst cirka 15 MSEK. Emissionen godkändes vid beslut på extra bolagsstämma 20 april 2018.
Teckningskurs	1,20 SEK/unit.
Avstämningsdag	2 maj 2018.
Teckningstid	4 maj – 22 maj 2018.
Handel med uniträtter	4 maj – 18 maj 2018.

Hänvisning till upprättat prospekt

Föreliggande material är en introduktion till Kancera AB (publ) och Erbjudande om teckning av Units vilket offentliggjorts. Detta är ingen komplett sammanfattning av det prospekt som upprättats med anledning av Erbjudandet. Exempelvis innehåller denna introduktion inte någon beskrivning av de risker som bedöms vara väsentliga att utvärdera i samband med en investering i Bolagets värdepapper. Dessa risker, det faktum att utfallet av planerade studier inte kan garanteras och annan information vilken är betydelsefull för en komplett utvärdering av Erbjudandet och av en investering i Bolaget, finns återgivna i Prospektet.

Prospekt för Kancera AB finns tillgängligt på:
www.kancera.se www.gwkapital.se www.aktieinvest.se

SE OMSTÅENDE SIDA FÖR TECKNING





Kancera AB (publ)
Karolinska Institutet Science Park
Banvaktsvägen 22
SE-17148 Solna
Tel: +46 (0)850 12 60 80



kancera