

Kancera AB stärker rörelsekapitalet genom företrädes-emission för fortsatt högt tempo i produktutvecklingen mot cancer och autoimmuna sjukdomar under 2018

Nyemissionen avser högst 13.148.672 aktier och tillför vid full teckning Kancera AB (publ) cirka 24 MKr före emissionskostnader. Emissionsbeloppet understiger 2,5 miljoner Euro. Kancera AB kommer därför inte att upprätta prospekt avseende nyemissionen.

Teckningskurs: 1,80 SEK per aktie

Företrädesrätt: 1:10, d v s 10 existerande aktier berättigar till teckning av 1 aktie

Villkor och anvisningar samt anmälningssedlar m.m. avseende förestående företrädesemission tillhandahålls på Eminova Fondkommission AB:s och Kancera AB:s hemsida (www.eminova.se respektive www.kancera.se). Om du önskar beställa anmälningssedlar, vänligen kontakta Eminova Fondkommission AB på telefon 08-684 211 00.

Kancera i korthet

Kancera utvecklar idag läkemedel för att övervinna cancer, inflammation och autoimmuna sjukdomar genom att reglera immunsystemet. När det gäller cancer utvecklar vi läkemedel som stoppar överlevnadssignaler i tumörcellen och förhindrar dess förmåga att repareras efter behandling.

För mer information om våra projekt, se: http://www.kancera.com/Global/P_sum.pdf.

Kancera bedriver utveckling av fyra läkemedel med unika verkningsmekanismer med potential att övervinna behandlingsresistenta sjukdomar. Produktutvecklingen tar sin start i ett nytt behandlingskoncept och avslutas med en patentsökt läkemedelskandidat som erbjuds till försäljning till internationellt etablerade läkemedelsbolag under sen preklinisk eller tidig klinisk utveckling.

Kancera bedriver sin verksamhet i Karolinska Institutet Science Park i Stockholm och sysselsätter cirka 18 personer med lång erfarenhet av läkemedelsutveckling och expertis inom biofysik, kemi, biologi, klinisk utveckling, patent samt affärsutveckling.

Aktien handlas på NASDAQ First North. Antalet aktieägare var per den 31 mars 2017 cirka 7600. FNCA Sweden AB är Kanceras Certified Adviser. Professor Carl-Henrik Heldin, Professor Håkan Mellstedt samt MD PhD Charlotte Edenius är vetenskapliga rådgivare samt styrelsemedlemmar i Kancera.

Målet för utvecklingen av Kanceras produktportfölj under de närmaste 6-18 månaderna är att

- framgångsrikt slutföra den påbörjade kliniska Fas I studien inom Fractalkineprojektet
- utvärdera en breddad användning av läkemedelskandidater från Fractalkine och ROR-projekten i syfte att öka möjligheten att lyckas i den vidare produktutvecklingen och att påvisa projektens fulla kommersiella potential
- leverera läkemedelskandidater från HDAC6 och PFKFB3 projekten

Kanceras affärsmodell: Utveckling och försäljning av läkemedelskandidater till internationellt etablerade läkemedelsbolag är en växande marknad som drivs av att innovativa läkemedel löser svåra medicinska problem. Kancera har tidigare kvalificerat sig

internationellt genom att leverera lyckade konsultbaserade forskningsuppdrag till flera världsledande läkemedelsbolag. Nu använder Kancera denna kapacitet för egen produktutveckling.

Om våra läkemedelsprojekt lyckas tekniskt och medicinskt, kan det betyda att resistens mot läkemedelsbehandling övervinns i framskridna faser av cancer, autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar.

Senaste framsteg

Kancera fick den 9e maj tillstånd för klinisk prövning av den småmolekylära läkemedelskandidaten KAND567. Därmed har bolaget uppnått huvudmålet för nyemissionen 2016, d.v.s. att ta minst ett av Kanceras produkter in i klinisk prövning.

Utvecklingen av KAND567 har uppmärksammats av facktidskrifter som "Drug Discovery Today" och "Bioworld" under april månad 2017. Intresset grundas på att KAND567 leder utvecklingen av en ny klass av småmolekylära läkemedel som har potential att förändra behandlingen av autoimmuna sjukdomar, inflammation och cancer.

För en animation som visar hur KAND567 kan komma att verka mot cancer och autoimmuna sjukdomar, se www.kancera.se



En ny generation av ROR-hämmare har utvecklats som kan doseras på ett sätt som upprätthåller ett angrepp mot cancer-celler i kroppen under hela dygnet. Detta har visats vara nödvändigt för att motståndskraftiga solida tumörceller skall destruera sig själva.

I HDAC6-projektet fortsätter Kancera att nå uppsatta delmål för de Vinnova-stödda studierna.

I PFKFB3-projektet har ny EU-finansiering inneburit att ytterligare forskarkraft tillförs utvecklingen av PFKFB3-hämmare. Kanceras PFKFB3-hämmare har nyligen visats samverka effektivt i cellstudier med en snabbt växande klass av läkemedel (PARP-hämmare) mot äggstocks-och bröstcancer.

Sammantaget innebär det att Kancera tar steg fram mot att utse nästa läkemedelskandidat som skall förberedas för kliniska studier.

För att möjliggöra ett fortsatt högt tempo i produktutvecklingen mot cancer och autoimmuna sjukdomar under 2018, stärker Kancera nu rörelsekapitalet genom en företrädes-emission.

Vi kommer göra vårt yttersta för att nå våra högt ställda mål.

Solna den 10 maj 2017

Thomas Olin
VD, Kancera AB (publ)