



GUARD
THERAPEUTICS

Inbjudan till teckning av aktier i Guard Therapeutics International AB (publ)

Teckningsperiod 15 – 29 november 2021

Finansinspektionen godkände detta prospekt den 10 november 2021. Prospektet är giltigt i högst tolv månader från detta datum under förutsättning att Guard Therapeutics International AB (publ) fullgör skyldigheten att enligt förordning (EU) 2017/1129 Prospektförordningen, om tillämpligt, tillhandahålla tillägg till prospektet i det fall nya omständigheter av betydelse, sakfel eller väsentliga felaktigheter inträffar som kan påverka bedömningen av värdepapperen i bolaget. Skyldigheten att upprätta tillägg till prospektet gäller från tidpunkten för godkännandet av prospektet till utgången av anmälningsperioden. Bolaget har ingen skyldighet att efter anmälningsperiodens utgång upprätta tillägg till prospektet.

Viktig information

Vissa definitioner

Med **"Guard Therapeutics"** eller **"Bolaget"** avses Guard Therapeutics International AB (publ), org. nr 556755-3226. Med **"Prospektet"** avses föreliggande EU-tillväxtprospekt. Med **"Företrädesemissionen"** eller **"Erbjudandet"** avses erbjudandet att teckna nya aktier enligt villkoren i Prospektet. Med **"Danske Bank"** avses Danske Bank A/S, Danmark, Sverige Filial, org. nr 516401-9811. Med **"Euroclear"** avses Euroclear Sweden AB, org. nr 556112-8074. Hänvisning till **"SEK"** avser svenska kronor och hänvisning till **"USD"** avser amerikanska dollar. Med **"K"** avses tusen och med **"M"** avses miljoner. Extra bolagsstämma i Guard Therapeutics godkände den 8 november 2021 styrelsens beslut av den 20 oktober 2021 om genomförandet av en riktad nyemission om 38 796 641 aktier till en teckningskurs om 1,40 SEK per aktie (den **"Riktade Emissionen"**) och tillfördes i samband därmed totalt cirka 54 MSEK före avdrag för emissionskostnader. Prospektet har inte upprättats i anledning av den Riktade Emissionen.

Upprättande och registrering av Prospektet

Prospektet har upprättats i enlighet med bestämmelserna i Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/980 samt Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/1129 (**"Prospektförordningen"**). Prospektet har godkänts och registrerats av Finansinspektionen i enlighet med Prospektförordningen. Finansinspektionen har godkänt detta Prospekt enbart i så måtto att det uppfyller de krav på fullständighet, begriplighet och konsekvens som anges i Prospektförordningen. Godkännandet av Prospektet bör inte betraktas som något stöd för den emittent som avses i detta Prospekt. Prospektet har upprättats som ett EU-tillväxtprospekt i enlighet med artikel 15 i Prospektförordningen. Godkännandet och registreringen innebär inte att Finansinspektionen garanterar att olika sakuppgifter i Prospektet är riktiga eller fullständiga.

Viktig information till investerare

Erbjudandet att teckna aktier enligt Prospektet riktar sig inte, direkt eller indirekt, till sådana personer vars deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrerings- eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt. Prospektet får inte distribueras i eller till land där distributionen eller Erbjudandet enligt Prospektet förutsätter ytterligare registrerings- eller andra åtgärder än sådana som följer av svensk rätt eller strider mot tillämpliga bestämmelser i sådant land.

Varken teckningsrätter, betalda tecknade aktier (**"BTA"**) eller de nyemitterade aktierna har registrerats eller kommer att registreras enligt United States Securities Act från 1933 enligt dess senaste lydelse och inte heller enligt någon motsvarande lag i någon delstat i USA. Erbjudandet omfattar inte personer med hemvist i USA, Australien, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Singapore, Sydafrika eller i något annat land där Erbjudandet eller distribution av Prospektet strider mot tillämpliga lagar eller regler eller förutsätter ytterligare prospekt, registreringar eller andra åtgärder än de krav som följer av svensk rätt. Anmälan om teckning av aktier i strid med ovanstående kan komma att anses vara ogiltig. Följaktligen får teckningsrätter, BTA eller aktier inte direkt eller indirekt, utbjudas, säljas vidare eller levereras i eller till länder där åtgärd enligt ovan krävs eller till aktieägare med hemvist enligt ovan.

Twist och tillämplig lag

Twist i anledning av Erbjudandet, innehållet i Prospektet och därmed sammanhängande rättsförhållanden ska avgöras av svensk domstol. Svensk materiell rätt är exklusivt tillämplig på Prospektet och Erbjudandet.

Marknadsinformation och viss framtidsinriktad information

Prospektet innehåller information från tredje part. Bolaget bekräftar att information från tredje part har återgetts korrekt och att såvitt Bolaget känner till och kan utröna av information som har offentliggjorts av tredje part inga sakförhållanden har utelämnats som skulle göra den återgivna informationen felaktig eller vilseledande.

Information i Prospektet som rör framtida förhållanden, såsom uttalanden och antaganden avseende Bolagets framtida utveckling och marknadsförutsättningar, baseras på aktuella förhållanden vid tidpunkten för offentliggörandet av Prospektet. Framtidsinriktad information är alltid förenad med osäkerhet eftersom den avser och är beroende av omständigheter utanför Bolagets kontroll. Någon försäkran att bedömningar som görs i Prospektet avseende framtida förhållanden kommer att realiseras lämnas därför inte, vare sig uttryckligen eller underförstått. Bolaget åtar sig inte heller att offentliggöra uppdateringar eller revideringar av uttalanden avseende framtida förhållanden till följd av ny information eller dylikt som framkommer efter tidpunkten för offentliggörandet av Prospektet, utöver vad som följer av tillämplig lagstiftning.

Nasdaq First North Growth Market

Nasdaq First North Growth Market är en tillväxtmarknad för små och medelstora företag som drivs av de olika börserna som ingår i Nasdaq-koncernen. Bolag på Nasdaq First North Growth Market är inte föremål för samma regler som ställs på bolag som är noterade på den reglerade huvudmarknaden utan de är istället föremål för mindre omfattande regler och regleringar som är anpassade för mindre tillväxtbolag. En investering i ett bolag som handlas på Nasdaq First North Growth Market kan därför vara mer riskfylld än en investering i ett bolag vars aktier handlas på en reglerad marknad. Samtliga bolag vars aktier handlas på Nasdaq First North Growth Market har en Certified Adviser som övervakar att regelverket efterlevs.

Teckningsrätterna kan ha ett ekonomiskt värde

För att inte teckningsrätternas värde ska gå förlorat måste innehavaren antingen utnyttja de erhållna teckningsrätterna och teckna aktier senast den 29 november 2021, eller senast den 24 november 2021 sälja de erhållna teckningsrätterna som inte avses utnyttjas för teckning av aktier. Observera att det även är möjligt att anmäla sig för teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter och att aktieägare med förvaltarregistrerade innehav med depå hos bank eller annan förvaltare ska kontakta sin bank eller förvaltare för instruktioner om hur teckning och betalning ska ske.

Presentation av finansiell information

Viss finansiell och annan information som presenteras i Prospektet har avrundats för att göra informationen lättillgänglig för läsaren. Följaktligen överensstämmer inte siffrorna i vissa kolumner exakt med angiven totalsumma. Detta är fallet då belopp anges i tusen-, miljon- eller miljardtal och förekommer särskilt i avsnittet *"Historik finansiell information"* samt i de årsredovisningar och delårsrapporter som införlivats genom hänvisning. Förutom när så uttryckligen anges har ingen information i Prospektet granskats eller reviderats av Bolagets revisor.

Innehållsförteckning

Handlingar införlivade genom hänvisning	4
Sammanfattning	5
Ansvariga personer, information från tredje part och godkännande av behörig myndighet	11
Motiv för Erbjudandet	12
Marknadsöversikt och verksamhetsbeskrivning	13
Redogörelse för rörelsekapital	19
Riskfaktorer	20
Villkor för värdepapperen	24
Närmare uppgifter om Erbjudandet	26
Företagsstyrning	29
Historisk finansiell information	32
Legala frågor och ägarförhållanden	39
Tillgängliga handlingar	41

Handlingar införlivade genom hänvisning

Investerare bör ta del av all den information som införlivas i Prospektet genom hänvisning och informationen, till vilken hänvisning sker, ska läsas som en del av Prospektet. Nedan angiven information som del av följande dokument ska anses införlivade i Prospektet genom hänvisning. Kopior av Prospektet och de handlingar som införlivats genom hänvisning kan erhållas från Guard Therapeutics webbplats, www.guardtherapeutics.com, eller erhållas av Bolaget i pappersformat vid Bolagets huvudkontor med adress: Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm. De delar av dokumenten som inte införlivas i Prospektet är antingen inte relevanta för investerare eller så återges motsvarande information på en annan plats i Prospektet.

Observera att informationen på Guard Therapeutics eller tredje parts hemsida inte ingår i Prospektet såvida inte denna information införlivas i Prospektet genom hänvisning. Information på Guard Therapeutics eller tredje parts hemsida har inte granskats och godkänts av Finansinspektionen.

- Delårsrapport för perioden januari – september 2021: resultaträkning (sida 14), balansräkning (sida 15), kassaflödesanalys (sida 16), förändring av eget kapital (sida 17) och noter (sidorna 18 – 19).

Guard Therapeutics delårsrapport för perioden januari – september 2021 finns på följande klickbara länk: [Delårsrapport Q3 2021](#)

- Årsredovisningen för räkenskapsåret 2020: resultaträkning (sida 27), balansräkning (sida 28), rapport över förändringar i eget kapital (sida 29), kassaflödesanalys (sida 30), noter (sidorna 31 – 41) och revisionsberättelse (sidorna 43 – 45).

Guard Therapeutics årsredovisning för räkenskapsåret 2020 finns på följande klickbara länk: [Årsredovisning 2020](#)

- Årsredovisningen för räkenskapsåret 2019: koncernens rapport över totalresultatet (sida 16), koncernens balansräkning (sida 17), koncernens rapport över förändringar i eget kapital (sida 18), koncernens kassaflödesanalys (sida 19), noter (sidorna 24 – 36) och revisionsberättelse (sidorna 38 – 40).

Guard Therapeutics årsredovisning för räkenskapsåret 2019 finns på följande klickbara länk: [Årsredovisning 2019](#)

Sammanfattning

AVSNITT 1 – INLEDNING

1.1	Värdepapperens namn och ISIN-kod	Erbjudandet omfattar aktier i Guard Therapeutics International AB (publ) med ISIN-kod SE0009973357.
1.2	Emittentens namn, kontaktuppgifter och LEI-kod	Bolagets företagsnamn är Guard Therapeutics International AB (publ), org. nr 556755-3226 och LEI-kod (identifikationsnummer för juridisk person) 549300DTX7T87FGYG180. Representanter för Bolaget går att nå per telefon, +46 (0)8 670 65 51, per e-post, info@guardtherapeutics.com samt på besöksadress, Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm. Bolagets hemsida är www.guardtherapeutics.com.
1.3	Uppgifter om behörig myndighet som godkänt Prospektet	Prospektet har granskats och godkänts av den behöriga myndigheten Finansinspektionen, som går att nå per telefon, +46 (0)8 408 980 00, per e-post, finansinspektionen@fi.se, per postadress Box 7821, 103 97 Stockholm, samt på besöksadress Brunnsgatan 3, 111 38 Stockholm. Den behöriga myndighetens hemsida är www.fi.se.
1.4	Datum för godkännande av prospekt	Prospektet godkändes den 10 november 2021.
1.5	Varningar	Denna sammanfattning bör läsas som en introduktion till EU-tillväxtprospektet och alla beslut om att investera i de värdepapper som erbjuds bör grundas på att investeraren studerar hela EU-tillväxtprospektet. Investerare kan förlora hela eller delar av det investerade kapitalet. När ett yrkande relaterat till information i EU-tillväxtprospektet görs i domstol kan den investerare som är kårande enligt nationell lagstiftning i medlemsstaterna bli tvungen att betala kostnaden för att översätta EU-tillväxtprospektet innan de rättsliga förfarandena inleds. Civilrättsligt ansvar omfattar enbart de personer som har presenterat sammanfattningen, inklusive översättningar av denna, men enbart om sammanfattningen är vilseledande, felaktig eller inkonsekvent med de andra delarna av EU-tillväxtprospektet eller om den tillsammans med andra delar av EU-tillväxtprospektet inte ger den nyckelinformation som investerare behöver vid beslut om huruvida de ska investera i de berörda värdepapperen.

AVSNITT 2 – NYCKELINFORMATION OM EMITTENTEN

2.1	Information om emittenten	Guard Therapeutics är ett svenskt publikt aktiebolag som registrerades den 4 april 2008 och vars verksamhet bedrivs enligt svensk rätt. Styrelsen har sitt säte i Stockholms kommun. Guard Therapeutics verksamhet regleras av aktiebolagslagen (2005:551).
-----	----------------------------------	---

Guard Therapeutics är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag fokuserat på utvecklingen av läkemedel för att förhindra akuta njurskador (AKI). Bolagets huvudkandidat ROSgard har i flera prekliniska studier dokumenterats skydda mot cell- och organskador, inklusive akuta njurskador, genom att motverka oxidativ stress och understödja regenerativa processer. Bolagets verkställande direktör är Tobias Agervald.

I tabellen nedan framgår Bolagets aktieägare vars innehav motsvarade minst fem procent av aktierna och rösterna i Guard Therapeutics per den 30 september 2021, med därefter kända förändringar. Bolaget är inte direkt eller indirekt kontrollerat av någon enskild part.

Aktieägare	Antal aktier	Ägarandel (%)
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	22 591 333	10,6
M2 Asset Management AB	17 476 043	8,2
Jan Ståhlberg	15 585 526	7,3
Totalt aktieägare med ägande överstigande 5%	55 652 902	26,1
Övriga aktieägare	157 345 972	73,9
Totalt	212 998 874	100,0

2.2	Finansiell nyckelinformation om emittenten	I detta avsnitt presenteras finansiell historik för Guard Therapeutics avseende räkenskapsåren 2019 och 2020, samt perioden januari – september 2021 inklusive jämförelsesiffror för motsvarande period föregående räkenskapsår.
-----	---	--

Årsredovisningen för räkenskapsåret 2019 har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt årsredovisningslagen. Under räkenskapsåret 2020 genomfördes en fusion mellan Guard Therapeutics och det helägda dotterbolaget Praelumina Diagnostics AB, varigenom Praelumina Diagnostics AB upplöstes och dess samtliga tillgångar och skulder övergick till Guard Therapeutics.

Fusionen har medfört att det tidigare moderbolaget Guard Therapeutics inte längre upprättar någon koncernredovisning. Med anledning av att någon koncernredovisning inte längre upprättas i enlighet med IFRS har det tidigare moderbolaget, i enlighet med gällande regelverk, övergått till redovisning och finansiell rapportering enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3) från och med räkenskapsåret som påbörjades per den 1 januari 2020. Årsredovisningen för 2020 och delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 september 2021 har således upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Övergången har inte medfört några effekter på Guard Therapeutics finansiella rapporter.

Intäkter, lönsamhet och nyckeltal för moderbolaget

Belopp i KSEK	2020-01-01	2021-01-01	2020-01-01
	2020-12-31	2021-09-30	2020-09-30
	Reviderat	Ej reviderat	
Intäkter	-	-	-
Rörelseresultat	-40 277	-59 335	-30 387
Periodens resultat	-40 284	-59 317	-30 393

Tillgångar och kapitalstruktur för moderbolaget

Belopp i KSEK	2020-12-31	2021-09-30	2020-09-30
	Reviderat	Ej reviderat	
Tillgångar	91 222	37 036	28 770
Eget kapital	79 686	20 673	14 785

Kassaflöden för moderbolaget

Belopp i KSEK	2020-01-01	2021-01-01	2020-01-01
	2020-12-31	2021-09-30	2020-09-30
	Reviderat	Ej reviderat	
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-37 962	-52 764	-27 879
Kassaflöde från investeringsverksamheten	118	-	118
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	74 047	-1 359	-87
Periodens kassaflöde	36 203	-54 123	-27 848

Nyckeltal för moderbolaget

Belopp i KSEK	2020-01-01	2021-01-01	2020-01-01
	2020-12-31	2021-09-30	2020-09-30
	Ej reviderat	Ej reviderat	
Kassalikviditet ¹ , %	1 402	292	346
Soliditet ¹ , %	87	56	51
Utdelning, SEK	-	-	-

¹Alternativt nyckeltal

Intäkter, lönsamhet och nyckeltal för koncernen

Belopp i KSEK	2019-01-01
	2019-12-31
	Reviderat
Intäkter	-
Rörelseresultat	-44 284
Periodens resultat	-45 156

Tillgångar och kapitalstruktur för koncernen

Belopp i KSEK	2019-12-31
	Reviderat
Tillgångar	63 714
Eget kapital	52 624

Kassaflöden för koncernen

Belopp i KSEK	2019-01-01
	2019-12-31
	<i>Reviderat</i>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-40 524
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-73
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	100 294
Periodens kassaflöde	40 012

Nyckeltal för koncernen

Belopp i KSEK	2019-01-01
	2019-12-31
	<i>Ej reviderat</i>
Kassalikviditet ¹ , %	1 054
Soliditet ¹ , %	83
Utdelning, SEK	-

¹Alternativt nyckeltal

2.3 Huvudsakliga risker som är specifika för Bolaget

Risker relaterade till prekliniska och kliniska studier

Det finns en risk att Bolagets planerade studier inte kommer att indikera tillräcklig säkerhet och effekt för att behandlingar ska kunna lanseras, samt en risk att myndigheter inte finner att de prekliniska och kliniska studier som ligger till grund för en ansökan om fortsatta kliniska prövningar är tillräckliga. Det finns vidare en risk att framtida intäkter helt eller delvis uteblir, vilket skulle kunna ha en hög negativ inverkan på Guard Therapeutics intjäningsförmåga.

Guard Therapeutics kan komma att behöva göra mer omfattande kliniska studier än vad styrelsen i Bolaget i dagsläget bedömer vara tillräckligt, vilket kan komma att medföra en medelhög till hög inverkan på Bolagets kostnader, beroende på utformningen på sådana studier, samt försenad kommersialisering.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som hög.

Risker relaterade till konkurrenter

En omfattande satsning och utveckling från en konkurrent eller i det fall ett konkurrerande läkemedel skulle erhålla marknadsgodkännande innan ROSgard kan medföra risker i form av begränsade eller uteblivna intäkter för Bolaget. Vidare kan företag med global verksamhet och med betydligt större resurser än Guard Therapeutics bestämma sig för att etablera sig inom Guard Therapeutics verksamhetsområde. Sådana företag skulle potentiellt kunna bedriva en mer omfattande och mer kostsam utvecklingsplan än Bolaget, vilket skulle kunna öka konkurrensen på marknaden.

Om Bolaget i framtiden skulle behöva ta ut ett lägre pris för Bolagets produkter skulle det kunna ha en medelhög till hög påverkan på Guard Therapeutics intjäningsförmåga och framtida lönsamhet.

Ökad konkurrens kan komma att få en hög negativ inverkan på Guard Therapeutics möjlighet att kommersialisera ROSgard och därmed ha hög negativ inverkan på Bolagets lönsamhet och framtida intjäningsförmåga.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Risker relaterade till Bolagets fortsatta finansieringsbehov

Om Guard Therapeutics inte kan erhålla finansiering i tillräcklig utsträckning vid de tidpunkter sådan finansiering krävs, kan Bolaget behöva väsentligen begränsa verksamheten och utvecklingstakten, vilket i hög utsträckning skulle ha en negativ påverkan på Bolagets lönsamhetsförmåga och framtida möjliga försäljning.

Det föreligger vidare en risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas på fördelaktiga villkor, att sådant anskaffat kapital inte är tillräckligt för att finansiera Bolagets utveckling, eller att sådant kapital inte kan skaffas överhuvudtaget. Detta kan medföra att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att Bolaget tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat, vilket kan ha en hög negativ inverkan på Bolagets möjligheter att kommersialisera läkemedelskandidaterna i enlighet med nuvarande tidplan samt en hög negativ inverkan på Bolagets möjligheter att generera intäkter.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som hög.

Risker relaterade till immateriella rättigheter

Det finns en risk att Bolagets pågående patentansökningar, och eventuella framtida patentansökningar, inte kommer godkännas eller enbart kommer att godkännas i vissa länder, vilket i hög grad skulle påverka Guard Therapeutics möjligheter att vidareutveckla läkemedelsprojekten.

Det föreligger vidare risk att befintlig och/eller framtida patentportfölj och övriga immateriella rättigheter som innehas av Bolaget inte kommer att utgöra ett fullgott kommersiellt skydd. Om Bolaget tvingas försvara sina patenträttigheter mot en konkurrent kan detta medföra betydande kostnader, vilket i hög grad kan komma att inverka negativt på Guard Therapeutics lönsamhet. Vidare är det alltid en risk i denna typ av verksamhet att Guard Therapeutics kan komma att göra eller påstås göra intrång i patent innehavda av tredje part. Negativa utfall av tvister om immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta nyttja aktuell rättighet eller skyldighet att utge skadestånd. Dessutom kan kostnaderna för en tvist, även vid ett för Bolaget fördelaktigt utfall, bli betydande, vilket skulle kunna ha en hög negativ inverkan på Bolagets lönsamhet. Vidare skulle ovanstående kunna innebära svårigheter och/eller leda till förseningar vid framtida lansering eller eventuell utlicensiering/försäljning.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

AVSNITT 3 – NYCKELINFORMATION OM VÄRDEPAPPEREN

3.1 Information om värdepapperen, rättigheter förenade med värdepapperen och utdelningspolicy

Bolaget har endast ett aktieslag och samtliga utestående aktier är fullt betalda. Per dagen för Prospektet och före den Riktade Emissionen finns 212 998 874 aktier utestående i Bolaget, envar med ett kvotvärde om 0,02 SEK.

Aktierna i Guard Therapeutics har utgivits i enlighet med aktiebolagslagen (2005:551) och de rättigheter som är förenade med aktier som är emitterade av Bolaget, inklusive de rättigheter som följer av bolagsordningen, kan endast ändras i enlighet med de förfaranden som anges i denna lag. Varje aktie berättigar till en (1) röst på bolagsstämman. Varje röstberättigad aktieägare får vid bolagsstämman rösta för fulla antalet av denne ägda och företrädna aktier. Beslutar Bolaget att genom kontant- eller kvittningsemission ge ut nya aktier, teckningsoptioner eller konvertibler har aktieägarna som huvudregel företrädesrätt till teckning i förhållande till det antal aktier de förut äger. Samtliga aktier medför lika rätt till andel i Bolagets vinst och till eventuellt överskott vid likvidation. Beslut om vinstutdelning fattas av bolagsstämman och utbetalas genom Euroclears försorg. Rätt till eventuell utdelning tillkommer den som på den av bolagsstämman fastställda avstämningsdagen för utdelning är registrerad som innehavare av aktier i den av Euroclear förda aktieboken.

Guard Therapeutics är ett tillväxtbolag där genererade vinstmedel planeras avsättas till utveckling av verksamheten. Mot denna bakgrund beräknar inte Bolaget lämna någon utdelning under de närmast följande åren men i framtiden när Bolagets resultat och finansiella ställning så medger, kan aktieutdelning bli aktuell. Bolaget har därmed för närvarande ingen utdelningspolicy.

3.2 Plats för handel

Aktierna i Guard Therapeutics handlas på Nasdaq First North Growth Market, vilken är en alternativ marknadsplats, klassificerad som tillväxtmarknad för små och medelstora företag, som regleras av ett särskilt regelverk och som inte har samma juridiska status som en reglerad marknad. De nyemitterade aktierna i Erbjudandet avses att tas upp till handel på Nasdaq First North Growth Market i samband med att nyemissionen registreras av Bolagsverket.

3.3 Garantier som värdepapperen omfattas av

Ej tillämplig. Värdepapperen omfattas inte av garantier.

3.4 Huvudsakliga risker som är specifika för värdepapperen

Framtida nyemissioner kan medföra utspädning av ägarandelar och påverka aktiekursen negativt

Det är på förhand svårt att bedöma när Guard Therapeutics kan komma att bli lönsamt. För att möjliggöra fortsatt utveckling av Bolagets läkemedelsprojekt behöver Guard Therapeutics ytterligare finansiering. Om ytterligare finansiering arrangeras genom ägarkapital, innebär ytterligare nyemissioner av aktier för nuvarande aktieägare, såvida de inte deltar i sådana eventuella emissioner, en utspädning av deras ägarandel i Bolaget. Beroende på hur villkoren ser ut för eventuella ytterligare nyemissioner kan sådana emissioner komma att ha en medelhög till hög negativ påverkan på Guard Therapeutics aktiekurs.

Bolaget bedömer sannolikheten för riskens förekomst som hög.

Begränsad likviditet i aktien

Det finns en risk att det inte utvecklas en effektiv och likvid marknad för Bolagets aktier och aktierelaterade värdepapper, vilket kan innebära svårigheter för en aktieägare att förändra sitt innehav av aktier vid önskvärd tidpunkt och kurs. En begränsad likviditet medför en risk för att noterad köp- respektive säljkurs för Bolagets aktier inte rättvisande återger det värde som en större aktiepost motsvarar. Om en aktiv och likvid handel med Guard Therapeutics aktie inte utvecklas eller visar sig hållbar, kan det medföra svårigheter för aktieägare att avyttra sina aktier vid för aktieägaren önskad tidpunkt eller till prisnivåer som skulle råda om likviditeten i aktien var god.

Guard Therapeutics bedömer sannolikheten för riskens förekomst som medelhög.

Avsiktsförklaringar ej säkerställda

Avsiktsförklaringar i samband med Företrädesemissionen är inte säkerställda via förhandstransaktion, bankgaranti, spärrmedel, pantsättning eller liknande arrangemang. Därmed skulle det, om samtliga eller delar av dessa avsiktsförklaringar inte skulle infrias, finnas en risk att Erbjudandet inte tecknas i planerad grad, med verkan att Bolaget skulle tillföras mindre kapital än beräknat för att finansiera rörelsen.

Guard Therapeutics bedömer sannolikheten för riskens förekomst som låg.

AVSNITT 4 – NYCKELINFORMATION OM ERBJUDANDET AV VÄRDEPAPPER TILL ALLMÄNHETEN

4.1 Villkor och tidsplan för att investera i värdepapperet

Företrädesrätt till teckning

De som på avstämningsdagen för Företrädesemissionen är registrerade i den av Euroclear, för Guard Therapeutics räkning, förda aktieboken äger företrädesrätt att teckna aktier i förhållande till det antal aktier som innehas på avstämningsdagen. Härutöver erbjuds aktieägare och allmänheten att anmäla intresse för teckning av aktier utan företrädesrätt.

Teckningsrätter

För varje aktie i Guard Therapeutics som innehas på avstämningsdagen erhålls en (1) teckningsrätt. Sju (7) teckningsrätter berättigar till teckning av tre (3) nya aktier.

Avstämningsdag

Avstämningsdag hos Euroclear för fastställande av vem som är berättigad att erhålla teckningsrätter är den 11 november 2021. Sista dag för handel med Guard Therapeutics aktie med rätt att erhålla teckningsrätter är den 9 november 2021. Aktien handlas exklusivt rätt att erhålla teckningsrätter från och med den 10 november 2021.

Teckningskurs

Teckningskursen är 1,40 SEK per aktie. Courtage utgår ej.

Teckningsperiod

Anmälan om teckning av aktier genom utnyttjande av teckningsrätter ska ske genom samtidig kontant betalning under perioden 15 – 29 november 2021.

Handel med teckningsrätter

Handel med teckningsrätter kommer att ske på Nasdaq First North Growth Market under perioden 15 – 24 november 2021.

Handel med BTA

Handel med BTA kommer att ske på Nasdaq First North Growth Market från och med den 15 november 2021 fram till omvandling av BTA till stamaktier, vilket beräknas ske omkring vecka 50, 2021.

Teckning och betalning utan företrädesrätt

Anmälan om teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter ska ske under samma period som anmälan om teckning av aktier med stöd av teckningsrätter. För det fall att inte samtliga aktier tecknats med stöd av teckningsrätter ska styrelsen, inom ramen för Företrädesemissionens högsta belopp, besluta om tilldelning av aktier tecknade utan stöd av teckningsrätter.

Tilldelningsordning vid teckning utan stöd av teckningsrätter

Om inte samtliga aktier tecknas med stöd av teckningsrätter ska tilldelning av resterande aktier inom ramen för Företrädesemissionens högsta belopp ske: i första hand till de som tecknat aktier med stöd av teckningsrätter (oavsett om de var aktieägare på avstämningsdagen eller inte) och som anmält intresse för teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter och för det fall tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut ska tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal teckningsrätter som var och en av de som anmält intresse att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter utnyttjat för teckning av aktier; och i andra hand till annan som anmält sig för teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter och för det fall tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut ska tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal aktier som tecknaren totalt anmält sig för teckning av. I den mån tilldelning i något led enligt ovan inte kan ske pro rata ska tilldelning ske genom lottning.

Utspädning

Antalet aktier kommer, vid full anslutning i Erbjudandet och före den Riktade Emissionen, att öka med 91 285 230 aktier från 212 998 874 aktier till 304 284 104 aktier, vilket motsvarar en utspädningseffekt om cirka 30,0 procent i förhållande till antalet utestående aktier per dagen för Prospektet och före den Riktade Emissionen.

Uppskattade kostnader för Erbjudandet

Emissionskostnaderna för Erbjudandet beräknas uppgå till cirka 1,6 MSEK. Emissionskostnaderna består huvudsakligen av ersättning till finansiell och legal rådgivare.

Kostnader som åläggs investerare

Inga kostnader åläggs investerare som deltar i Erbjudandet. Vid handel med teckningsrätter och BTA utgår dock normalt courtage enligt tillämpliga villkor för värdepappershandel.

4.2 Motiv till Erbjudandet och användning av emissionslikvid

Det är Bolagets bedömning att det befintliga rörelsekapitalet inte är tillräckligt för de aktuella behoven under de kommande tolv månaderna räknat från datumet för Prospektet. Företrädesemissionen genomförs för att möjliggöra den större kommande fas 2-studien av läkemedelskandidaten ROSgard, som planeras att genomföras både i Nordamerika och ett antal europeiska länder. Bolaget har tidigare i fas 1-programmet av ROSgard bestående av ROS-01 och ROS-02 (friska försökspersoner), ROS-03 (försökspersoner med nedsatt njurfunktion) och ROS-04 (hjärtkirurgiska patienter) visat på en god tolerabilitet och gynnsam säkerhetsprofil samt ändamålsenliga farmakokinetiska egenskaper för behandling av akuta njurskador. Dessutom indikerar explorativa analyser av ett antal väletablerade biomarkörer i hjärtkirurgiska patienter att ROSgard potentiellt har förmåga att skydda njurcellerna mot skador i samband med hjärtkirurgin. Detta skapar goda förutsättningar för en kommande fas 2-studie på patienter som genomgår öppen hjärtkirurgi med hjärt-lungmaskin. Behandling med ROSgard har potential att rädda liv och förhindra risken för både akuta och kroniska njurskador med efterföljande allvarliga konsekvenser till följd av nedsatt njurfunktion, till exempel livsuppehållande dialysbehandling. Utöver kostnader relaterade till den kliniska fas 2-studien av ROSgard kommer den potentiella emissionslikviden möjliggöra ytterligare investeringar inom behandling vid njurtransplantationer samt inom produktion- och produktionsutveckling (s.k. CMC; Chemistry, Manufacturing and Control) och preklinisk utveckling i syfte att stödja den fortsatta utvecklingen av ROSgard och bredda Bolagets pipeline. Likviden bidrar också till en ökad finansiell flexibilitet för att bedriva den löpande operativa verksamheten.

Genom den Riktade Emissionen tillförs Bolaget cirka 54 MSEK före emissionskostnader och vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Bolaget cirka 128 MSEK före emissionskostnader. Kostnaderna relaterade till Företrädesemissionen och den Riktade Emissionen beräknas uppgå till cirka 4,0 MSEK, varav cirka 1,6 MSEK är hänförligt till Företrädesemissionen och cirka 2,4 MSEK är hänförligt till den Riktade Emissionen. Nettolikviden från Företrädesemissionen uppgår således till cirka 126 MSEK och nettolikviden för den Riktade Emissionen uppgår till cirka 52 MSEK. Nettolikviden från Företrädesemissionen och den Riktade Emissionen om totalt cirka 178 MSEK avses att disponeras för följande användningsområden, i prioritetsordning:

- Direkta kliniska studiekostnader kopplade till den planerade kliniska fas 2-studien vid hjärtkirurgi samt expansion av det kliniska programmet till njurtransplantation, cirka 70 %.
- Ytterligare produktionsutveckling (CMC) och preklinisk utveckling, cirka 15 %.
- Övrig operativ verksamhet, cirka 15 %.

I samband med Företrädesemissionen har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, Jan Ståhlberg och ett antal övriga aktieägare som tillsammans representerar cirka 21 procent av aktierna i Bolaget uttryckt avsikt att teckna sina respektive andelar i Företrädesemissionen. Därutöver har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, och Jan Ståhlberg för avsikt att tillsammans teckna ytterligare aktier i Företrädesemissionen i den mån det behövs för att den ska tecknas fullt ut. Sammanlagt omfattas Företrädesemissionen därmed fullt ut av avsiktsförklaringar. Dessa avsiktsförklaringar är emellertid inte säkerställda genom bankgaranti, spärmedel, pantsättning eller liknande arrangemang.

Om Företrädesemissionen, trots utställda avsiktsförklaringar, inte tecknas till den grad att Bolagets rörelsekapitalbehov för den kommande tolv månadersperioden säkerställs, kan Bolaget komma att tvingas söka alternativa finansieringsmöjligheter såsom ytterligare kapitalanskaffning eller lånefinansiering, alternativt genomföra kostnadsnedskärningar eller tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än beräknat till dess att ytterligare kapital kan anskaffas. Det är inte säkert att Bolaget lyckas säkerställa alternativ finansiering eller att kostnadsnedskärningar får önskad effekt. Det finns en risk att utebliven finansiering eller misslyckade åtgärder resulterar i att Bolaget försätts i rekonstruktion, eller i värsta fall konkurs.

Intressekonflikter

Danske Bank erhåller en på förhand avtalad ersättning för utförda tjänster i samband med Företrädesemissionen och Setterwalls Advokatbyrå AB erhåller löpande ersättning för utförda tjänster. Därutöver har Danske Bank eller Setterwalls Advokatbyrå AB inga ekonomiska eller andra intressen i Företrädesemissionen. Utöver ovanstående parterns intresse att Företrädesemissionen kan genomföras framgångsrikt bedöms det inte föreligga några ekonomiska eller andra intressen eller några intressekonflikter mellan parterna som i enlighet med ovanstående har ekonomiska eller andra intressen i Företrädesemissionen. Sammantaget bedömer styrelsen att det inte föreligger några väsentliga intressekonflikter rörande Erbjudandet.

Ansvariga personer, information från tredje part och godkännande av behörig myndighet

Ansvariga personer

Styrelsen för Guard Therapeutics är ansvarig för innehållet i Prospektet. Enligt styrelsens kännedom överensstämmer den information som anges i Prospektet med sakförhållandena och ingen uppgift som sannolikt skulle kunna påverka dessa har utelämnats. Guard Therapeutics nuvarande styrelsesammansättning presenteras nedan.

Namn	Befattning
Johan Bygge	Styrelseordförande
Göran Forsberg	Styrelseledamot
Pia Gideon	Styrelseledamot
Johannes Hulthe	Styrelseledamot
Lars Höckenström	Styrelseledamot

Upprättande och registrering av Prospektet

Detta prospekt har godkänts av Finansinspektionen, som behörig myndighet enligt Europaparlamentets och rådets Prospektförordning (EU) 2017/1129. Finansinspektionen godkänner detta Prospekt enbart i så måtto att det uppfyller de krav på fullständighet, begriplighet och konsekvens som anges i Prospektförordningen. Detta godkännande bör inte betraktas som något stöd för den emittent eller för kvaliteten på de värdepapper som avses i Prospektet. Investerares bör göra sin egen bedömning av huruvida det är lämpligt att investera i detta värdepapper. Prospektet har upprättats som ett EU-tillväxtprospekt i enlighet med artikel 15 i Prospektförordningen (EU) 2017/1129.

Information från tredje part

Prospektet innehåller information från tredje part. Bolaget bekräftar att information från tredje part har återgivits korrekt och att, såvitt Bolaget känner till och kan utröna av information som har offentliggjorts av tredje part, inga sakförhållanden har utelämnats som skulle kunna göra den återgivna informationen felaktig eller vilseledande.

Källförteckning

DelvenInsights. Acute Kidney Injury (AKI): Market Insights, Epidemiology and Market Forecast 2028.

G Mariscalco et al. AKI: a relevant complication after cardiac surgery. *The Annals of Thoracic Surgery* 2011 (Volume 92 Issue 4).

Lewington AJP, Cerdá J, Mehta RL. Raising awareness of acute kidney injury: a global perspective of a silent killer. *Kidney Int.* 2013;84:457-67.

Market Research Report. Coronary Artery Bypass Graft Market Size, CABG Industry Report, 2025.

Mehta RL, et al. International Society of Nephrology's 0by25 initiative for acute kidney injury (zero preventable deaths by 2025): a human rights case for nephrology. *Lancet.* 2015;385(9987):2616-43.

Monocl Strategy & Communication, Valuation Report, 2018.

O'Neal et al. Acute kidney injury following cardiac surgery: current understanding and future directions. *Critical Care* (2016) 20:187.

Stack AG, Li X, Kabbalo M, et al. Temporal trends in acute kidney injury across health care settings in the Irish health system: a cohort study. *Nephrol Dial Transplant.* 2018.

Susantitaphong P, Cruz DN, Cerda J, et al. World incidence of AKI: a meta-analysis. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2013;8:1482-93.

Technavio. Global Coronary Artery Bypass Grafts (CABG) Market 2017-2021 (abstract).

U.S. Food & Drug Administration (hemsida), The Drug Development Process, 2018.

Vetenskapsrådet, Kliniska Studier (hemsida), "Den kliniska studiens olika faser", 2017.

Vives M, et al. Acute kidney injury after cardiac surgery: prevalence, impact and management challenges, *Int J Nephrol Renovasc Dis.* 2019; 12: 153-166.

Wang Y, Bellomo R. *Nat Rev Nephrol.* 2017 Nov;13(11):697-711, Cardiac Surgery-Associated Acute Kidney Injury: Risk Factors, Pathophysiology and Treatment.

Zilla et al. Global unmet needs in cardiac surgery GLOBAL HEART, VOL. 13, NO. 4, 2018: 293-303.

Motiv för Erbjudandet

Guard Therapeutics är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag som utvecklar läkemedelskandidaten ROSgard, initialt för prevention av akuta njurskador (AKI) som kan uppstå i samband med öppen hjärtkirurgi. ROSgard är baserad på ett kroppseget protein, alfa-1-mikroglobulin, som utgör ett av kroppens mest kraftfulla och universella försvar mot syrebristskador, s.k. oxidativ stress – en biokemisk process där reaktiva syreföreningar ("fria radikaler") som bildas i kroppen skadar celler och organ. Vid vissa sjukdomstillstånd och kirurgiska ingrepp uppstår en mycket kraftig oxidativ stress som kan leda till akuta organskador, t.ex. vid hjärtkirurgi, organtransplantation, sepsis och cancerbehandling med cellgifter eller strålning. Njurarna anses vara särskilt känsliga för denna typ av skador.

I samband med att styrelsen i Bolaget beslutade att genomföra den Riktade Emissionen om cirka 54 MSEK den 20 oktober 2021, beslutade Bolagets styrelse även att genomföra Företrädesemissionen för att ge befintliga aktieägare möjlighet att teckna nya aktier i Bolaget till liknande villkor som i den Riktade Emissionen. Extra bolagsstämma i Guard Therapeutics godkände den 8 november 2021 styrelsens beslut av den 20 oktober 2021 om genomförandet av den Riktade Emissionen och Företrädesemissionen.

Motiv för Företrädesemissionen

Det är Bolagets bedömning att det befintliga rörelsekapitalet inte är tillräckligt för de aktuella behoven under de kommande tolv månaderna räknat från datumet för Prospektet. Företrädesemissionen genomförs för att möjliggöra den större kommande fas 2-studien av läkemedelskandidaten ROSgard, som planeras att genomföras både i Nordamerika och ett antal europeiska länder. Bolaget har tidigare i fas 1-programmet av ROSgard bestående av ROS-01 och ROS-02 (friska försökspersoner), ROS-03 (försökspersoner med nedsatt njurfunktion) och ROS-04 (hjärtkirurgiska patienter) visat på en god tolerabilitet och gynnsam säkerhetsprofil samt ändamålsenliga farmakokinetiska egenskaper för behandling av akuta njurskador. Dessutom indikerar explorativa analyser av ett antal väletablerade biomarkörer i hjärtkirurgiska patienter att ROSgard potentiellt har förmåga att skydda njurcellerna mot skador i samband med hjärtkirurgi. Detta skapar goda förutsättningar för en kommande fas 2-studie på patienter som genomgår öppen hjärtkirurgi med hjärtlungmaskin. Behandling med ROSgard har potential att rädda liv och förhindra risken för både akuta och kroniska njurskador med efterföljande allvarliga konsekvenser till följd av nedsatt njurfunktion, till exempel livsuppehållande dialysbehandling. Utöver kostnader relaterade till den kliniska fas 2-studien av ROSgard kommer den potentiella emissionslikviden möjliggöra ytterligare investeringar inom behandling vid njurtransplantationer samt inom produktion- och produktionsutveckling (s.k. CMC; Chemistry, Manufacturing and Control) och preklinisk utveckling i syfte att stödja den fortsatta utvecklingen av ROSgard och bredda Bolagets pipeline. Likviden bidrar också till en ökad finansiell flexibilitet för att bedriva den löpande operativa verksamheten.

Genom den Riktade Emissionen tillförs Bolaget cirka 54 MSEK före emissionskostnader och vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Bolaget cirka 128 MSEK före emissionskostnader. Kostnaderna relaterade till Företrädesemissionen och den Riktade Emissionen beräknas uppgå till cirka 4,0 MSEK, varav cirka 1,6 MSEK är hänförligt till Företrädesemissionen och cirka 2,4 MSEK är hänförligt till den Riktade Emissionen. Nettolikviden från Företrädesemissionen uppgår således till cirka 126 MSEK och nettolikviden för den Riktade Emissionen uppgår till cirka 52 MSEK. Nettolikviden från Företräde-

semissionen och den Riktade Emissionen om totalt cirka 178 MSEK avses att disponeras för följande användningsområden, i prioriteringsordning:

- Direkta kliniska studiekostnader kopplade till den planerade kliniska fas 2-studien vid hjärtkirurgi samt expansion av det kliniska programmet till njurtransplantation, cirka 70 %.
- Ytterligare produktionsutveckling (CMC) och preklinisk utveckling, cirka 15 %.
- Övrig operativ verksamhet, cirka 15 %.

I samband med Företrädesemissionen har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, Jan Ståhlberg och ett antal övriga aktieägare som tillsammans representerar cirka 21 procent av aktierna i Bolaget uttryckt avsikt att teckna sina respektive andelar i Företrädesemissionen. Därutöver har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, och Jan Ståhlberg för avsikt att tillsammans teckna ytterligare aktier i Företrädesemissionen i den mån det behövs för att den ska tecknas fullt ut. Sammanlagt omfattas Företrädesemissionen därmed fullt ut av avsiktsförklaringar. Dessa avsiktsförklaringar är emellertid inte säkerställda genom bankgaranti, spärrmedel, pantsättning eller liknande arrangemang.

Om Företrädesemissionen, trots utställda avsiktsförklaringar, inte tecknas till den grad att Bolagets rörelsekapitalbehov för den kommande tolv månadersperioden säkerställs, kan Bolaget komma att tvingas söka alternativa finansieringsmöjligheter såsom ytterligare kapitalanskaffning eller lånefinansiering, alternativt genomföra kostnadsnedskärningar eller tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än beräknat till dess att ytterligare kapital kan anskaffas. Det är inte säkert att Bolaget lyckas säkerställa alternativ finansiering eller att kostnadsnedskärningar får önskad effekt. Det finns en risk att utebliven finansiering eller misslyckade åtgärder resulterar i att Bolaget försätts i rekonstruktion, eller i värsta fall konkurs.

Rådgivare och intressekonflikter

Finansiell rådgivare till Bolaget är Danske Bank och legal rådgivare är Setterwalls Advokatbyrå AB, vilka har biträtt Bolaget i upprättandet av Prospektet. Då samtliga uppgifter i Prospektet härrör från Bolaget friskriver sig Danske Bank och Setterwalls Advokatbyrå AB från allt ansvar i förhållande till befintliga eller blivande aktieägare i Bolaget och avseende andra direkta eller indirekta ekonomiska konsekvenser till följd av investerings- eller andra beslut som helt eller delvis grundas på uppgifter i Prospektet. Danske Bank är även emissionsinstitut avseende Erbjudandet.

Danske Bank erhåller en på förhand avtalad ersättning för utförda tjänster i samband med Företrädesemissionen och Setterwalls Advokatbyrå AB erhåller löpande ersättning för utförda tjänster. Därutöver har Danske Bank eller Setterwalls Advokatbyrå AB inga ekonomiska eller andra intressen i Företrädesemissionen. Utöver ovanstående parter intresse att Företrädesemissionen kan genomföras framgångsrikt bedöms det inte föreligga några ekonomiska eller andra intressen eller några intressekonflikter mellan parterna som i enlighet med ovanstående har ekonomiska eller andra intressen i Företrädesemissionen. Sammantaget bedömer styrelsen att det inte föreligger några väsentliga intressekonflikter rörande Erbjudandet.

Marknadsöversikt och verksamhetsbeskrivning

Marknad

Guard Therapeutics primära fokusområde är prevention och behandling av akuta njurskador (AKI), ett medicinskt tillstånd som kännetecknas av en snabbt försämrad njurfunktion. Akuta njurskador är mycket vanligt förekommande hos sjukhusvårdade patienter. Ungefär var femte vuxen och vart tredje barn som vårdas på sjukhus drabbas av akut njurskada¹, vilket innebär att omkring 13 miljoner människor världen över drabbas av akuta njurskador varje år. Sjukdomen beräknas leda till cirka 1,7 miljoner dödsfall per år.²

I USA, Europa och Japan drabbas varje år cirka två miljoner människor av akuta njurskador i samband med sjukhusvistelser, en siffra som dessutom ökar över tid³. AKI är förenat med hög dödlighet och sjuklighet. I det fall den akuta njurskadan blir allvarlig ökar risken för behov av dialysbehandling, vilket i vissa fall kan bli livslångt. I andra fall blir njurtransplantation aktuellt. Sammanfattningsvis leder sjukdomen till väsentligt försämrad livskvalitet för den drabbade.⁴

Den totala marknadspotentialen för området akuta njurskador uppskattas till mellan 250 och 300 miljarder SEK. Det finns betydande variationer i dessa uppskattningar utifrån exakt vilka patientsegment och riskgrupper som omfattas. I en rapport från DelvenInsights bedömdes det sammanlagda värdet för akuta njurskador på sju större marknader (USA, EU5, Japan) till närmare 40 miljarder SEK baserat på cirka 1,5 miljoner nya fall per år.⁵

Bolaget har valt att fokusera den initiala kliniska utvecklingen av sin läkemedelskandidat ROSgard på behandling av akuta njurskador i samband med hjärtkirurgi. AKI är den vanligaste formen av svåra organskador vid öppen hjärtkirurgi⁶ – enligt vissa studier drabbas minst 40 procent av de patienter som har ytterligare riskfaktorer för akut njurskada, till exempel till följd av diabetes eller nedsatt njurfunktion^{7,8,9}. Det medicinska behovet inom detta patientsegment är stort, vilket gör att den kommersiella potentialen är mycket hög. Samtidigt finns det ett antal långsiktiga och utvecklingsmässiga fördelar med att i ett första skede dokumentera ROSgard i just denna patientgrupp.

Globalt utförs årligen fler än en miljon öppna hjärtkirurgiska operationer (t.ex. kranskärlsoperationer, isolerade hjärtklaffoperationer eller kombinationer av dessa). Enbart i USA och EU5 utförs cirka 400 000 isolerade kranskärlsoperationer per år.¹⁰ En tidigare trend med ett minskande antal öppna ingrepp på bekostnad av mindre invasiva operationstekniker verkar ha upphört. Snarare förutspås nu en ökning av antalet öppna ingrepp med en årlig genomsnittlig tillväxttakt (CAGR) på 5-6 procent.^{11,12}

Eftersom Bolaget fokuserar på den grupp som löper relativt sett högre risk att utveckla akuta njurskador i samband med öppen hjärtkirurgi bedöms det totala patientunderlaget för behandling med bolagets läkemedelskandidat ROSgard ligga i spannet 30-50 procent av samtliga patienter. Det är i dagsläget svårt att förutsäga det exakta priset per patient för ett godkänt läkemedel som förhindrar akuta njurskador vid hjärtkirurgi. Ett rimligt antagande ligger i området 5 000 till 10 000 USD per patient och behandling. Utifrån detta bedöms försäljningspotentialen inom denna indikation till åtminstone 5-10 miljarder SEK per år¹³.

I dagsläget finns ingen specifik behandling tillgänglig mot akuta njurskador, och intresset för indikationen bland större läkemedelsbolag bedöms vara stort. Såvitt Bolaget känner till finns det endast en konkurrent (Alloksys) i fas 3 som för närvarande genomför en klinisk fas 3-studie i syfte att utvärdera den njurskyddande effekten vid hjärtkirurgi av ett rekombinant alkaliskt fosfat. Därutöver finns ett begränsat antal konkurrenter i kliniska fas 2-studier: ASP-1128 (Astellas), ANG-3777 (Angion Biomedica) och EA-230 (Exponential Biotherapies). Ett flertal tidiga prekliniska utvecklingsprojekt och/eller möjliga fas-1 projekt pågår också inom området.

Bolaget har nyligen kommunicerat en breddning av det kliniska utvecklingsprogrammet för ROSgard till njurtransplantation. Principen för behandling är densamma som vid hjärtkirurgi, d.v.s. en korttidsbehandling i samband med det operativa ingreppet, i syfte att förhindra de skador på den donerade njuren som ofta uppstår i samband med transplantationen.

¹ Susantitaphong P, Cruz DN, Cerda J, et al. World incidence of AKI: a meta-analysis. Clin J Am Soc Nephrol. 2013;8:1482-93.

² Mehta RL, et al. International Society of Nephrology's Oby25 initiative for acute kidney injury (zero preventable deaths by 2025): a human rights case for nephrology. Lancet. 2015;385(9987):2616-43.

³ Stack AG, Li X, Kaballo M, et al. Temporal trends in acute kidney injury across health care settings in the Irish health system: a cohort study. Nephrol Dial Transplant. 2018.

⁴ Lewington AJP, Cerdá J, Mehta RL. Raising awareness of acute kidney injury: a global perspective of a silent killer. Kidney Int. 2013;84:457-67.

⁵ DelvenInsights. Acute Kidney Injury (AKI): Market Insights, Epidemiology and Market Forecast 2028.

⁶ Wang Y, Bellomo R. Nat Rev Nephrol. 2017 Nov;13(11):697-711, Cardiac Surgery-Associated Acute Kidney Injury: Risk Factors, Pathophysiology and Treatment.

⁷ Vives M, et al. Acute kidney injury after cardiac surgery: prevalence, impact and management challenges, Int J Nephrol Renovasc Dis. 2019; 12: 153-166.

⁸ G Mariscalco et al. AKI: a relevant complication after cardiac surgery. The Annals of Thoracic Surgery 2011 (Volume 92 Issue 4).

⁹ O'Neal et al. Acute kidney injury following cardiac surgery: current understanding and future directions. Critical Care (2016) 20:187.

¹⁰ Monoc Strategy & Communication, Valuation Report, 2018.

¹¹ Market Research Report. Coronary Artery Bypass Graft Market Size, CABG Industry Report, 2025.

¹² Technavio. Global Coronary Artery Bypass Grafts (CABG) Market 2017-2021 (abstract).

¹³ Monoc Strategy & Communication, Valuation Report, 2018.

Verksamhetsbeskrivning

Guard Therapeutics i korthet

Guard Therapeutics bildades 2008 av forskare verksamma vid Lunds universitet. Företaget är ett utvecklingsbolag med målsättningen att utveckla och kommersialisera läkemedel med fokus på akuta njurskador, ett medicinskt prioriterat område där det finns potential att rädda liv och förhindra kroniska och ytterst allvarliga konsekvenser till följd av nedsatt njurfunktion, så som livsuppehållande dialysbehandling. Bolaget prioriterar för närvarande akuta njurskador i samband med hjärtkirurgi i det kliniska utvecklingsprogrammet, men avser parallellt expandera det kliniska programmet till njurtransplantation.

Bolagets läkemedelskandidat ROSgard (RMC-035) är baserad på ett kroppseget protein, alfa-1-mikroglobulin, som utgör ett av kroppens mest kraftfulla och universella försvar mot oxidativ stress – en biokemisk process där kroppen bildar reaktiva syreföreningar ("fria radikaler") som skadar celler och organ. Vid vissa sjukdomstillstånd och kirurgiska ingrepp uppstår en mycket kraftig oxidativ stress som kan leda till akuta organskador, bland annat vid hjärtkirurgi, organtransplantation, sepsis och cancerbehandling (till exempel cellgifter eller strålning). ROSgard har flera centrala egenskaper som motverkar organskador genom att skydda celler och vävnader och understödja regenerativa processer.

ROSGard har potential att utgöra en effektiv behandling vid ett flertal allvarliga tillstånd som kan leda till akuta njurskador och/eller påverkar njurarnas funktion. Behandling med ROSgard har potential att rädda liv genom att motverka akuta njurskador och därmed kraftigt minska risken för kroniska och livshotande konsekvenser till följd av nedsatt njurfunktion. Målet med behandling av njurtransplanterade patienter är huvudsakligen att förbättra både funktionen och överlevnaden av transplanterade njurar.

Affärsidé

Guard Therapeutics bedriver utveckling och kommersialisering av läkemedel baserat på det kroppsegna proteinet alfa-1-mikroglobulin.

Strategi

Guard Therapeutics strategi syftar till att avancera den fortsatta kliniska utvecklingen av ROSgard för prevention och behandling av akuta njurskador i samband med hjärtkirurgi och njurtransplantation samt att dokumentera en relevant behandlingseffekt i dessa patientgrupper. Bolaget ser även goda förutsättningar att i framtiden bredda det kliniska utvecklingsprogrammet till ytterligare indikationsområden.

Affärsmodell

Guard Therapeutics affärsmodell bygger på att i egen regi driva den kliniska utvecklingen av ROSgard fram tills klinisk effekt har dokumenterats i en eller flera relevanta patientgrupper. Bolaget kommer att utvärdera möjligheten till licensaffärer med strategiska partners för att stödja den kliniska utvecklingen och maximera den underliggande potentialen av ROSgard. Det primära syftet med en licensaffär är att generera intäkter till Bolaget samt säkerställa finansiering för fortsatt klinisk utveckling tills godkännande av myndigheter erhållits och produkten är redo att kommersialiseras. Vidare skapar ett samarbetsavtal goda förutsättningar för att ett projekt på ett tidigt stadium tillförs kunskap och resurser från stora läkemedelsbolag.

Tidpunkten för att teckna samarbetsavtal med läkemedelsbolag är ett affärsbeslut som avgörs av affärsvärde, kostnader, risk och kompetensbehov. Möjlig ytterligare värdestegring av att driva utvecklingen längre i egen regi beaktas också inför ett potentiellt samarbetsavtal.

Guard Therapeutics avser att arbeta med en kostnadseffektiv organisation där högspecialiserad expertis inom respektive område och utvecklingsfas engageras efter behov.

Underliggande forskning

ROSGard är en biologisk läkemedelskandidat som genom ett flertal molekylära mekanismer förebygger akuta njurskador, och andra organskador. Det underliggande vetenskapliga konceptet baseras på över 40 års arbete som huvudsakligen utförts av en grupp internationellt ledande forskare vid Lunds universitet. Genom detta omfattande forskningsarbete har det kunnat påvisas att ROSgard stimulerar en rad centrala skyddsmekanismer:

- ROSgard skyddar proteiner, DNA, mitokondrier, celler och vävnader mot oxidativ stress. Skyddet av mitokondrier – cellernas inbyggda kraftverk – anses vara en viktig mekanism för att motverka akuta njurskador.
- ROSgard städar, fångar in och oskadliggör de skadliga och reaktiva syreradikalerna som bildas vid oxidativ stress (eng. Reactive Oxygen Species eller ROS). Läkemedelskandidaten oskadliggör även ett annat skadligt ämne, heme, som frisätts när vävnader och celler går sönder, till exempel vid sönderfall av röda blodkroppar.
- ROSgard understödjer regeneration, vilket bidrar till förbättrade betingelser för läkning av skador på celler och vävnader som orsakats av oxidativ stress.

Patent

Bolaget har ett flertal godkända och kommersiellt relevanta patent. Det enskilt viktigaste patentet, vilket skyddar ROSgard som produkt (substansskydd), är godkänt i USA, Australien och Europa och sträcker sig fram till 2037. Utöver detta finns ytterligare godkända patent för medicinsk användning av proteinet alfa-1-mikroglobulin som sträcker sig fram till 2029 (medicinsk användning vid ett flertal indikationer, bland annat njurskador) och 2036 (skydd av njurarna vid strålbehandling). Ytterligare patent för skydd av benmärgsceller vid till exempel cancerbehandling har lämnats in och kan ge potentiellt skydd fram till 2038. Det sistnämnda patentet omfattar även behandling av en ovanlig genetisk sjukdom som leder till allvarlig blodbrist (Diamond-Blackfan Anaemia).

Bolaget har även ett godkänt patent för behandling av mitokondriella sjukdomar, med giltighetstid till 2033. Bolaget har av strategiska och utvecklingsmässiga skäl beslutat att inte upprätthålla denna patentfamilj, varför de nationella patenten kommer att upphöra under 2022.

Enligt styrelsens bedömning är Bolaget beroende av patenten för att behålla ett försprång till potentiella framtida konkurrenter samt för att säkra värdet i Bolaget. Bolaget är även beroende av patent för fortsatt skydd av befintliga och framtida produkter. Bolaget bedriver patentarbetet utifrån en internt fastställd patentstrategi som omfattar alla för Bolaget viktiga teknologier och marknader.

I nedanstående tabell redovisas Bolagets beviljade patent och pågående patentansökningar.

Patentfamilj	Godkända länder	Pågående ansökningar	Giltighetstid
Substanspatent (ROSGard samt olika A1M-varianter)	USA, Australien, Europa	Kanada, Japan, Kina, Korea, Eurasien, Indien, Singapore, Brasilien, Mexiko, Sydafrika, Nya Zeeland	2037
Medicinsk användning av A1M	USA, EP3 ²	-	2029
Skydd mot njurskador vid strålbehandling (PRRT ¹)	USA	-	2036
Behandling av mitokondriella sjukdomar	USA, EP5 ³	-	2033 ⁴
Skydd av benmärgsceller	-	USA, Europa, Japan, Kina, Kanada, Australien	2038

¹ Peptide-receptor radionuclide therapy.

² EP3: Tyskland, Storbritannien, Frankrike.

³ EP5: Tyskland, Storbritannien, Frankrike, Spanien och Italien.

⁴ Patentet har en giltighetstid till 2033, men Bolaget har av strategiska och utvecklingsmässiga skäl beslutat att inte upprätthålla denna patentfamilj, varför de nationella patenten kommer att upphöra under 2022.

Varumärken

Bolaget är innehavare av ett antal varumärkesregistreringar. Bland annat har Bolaget varumärkesskydd för sin före detta logotyp i EU, Australien, Nya Zeeland, Norge, Ryssland, Sydkorea, Indien, Japan och Hong Kong. Detta varumärkesskydd kommer inte att upprätthållas, men gäller tills vidare.

Varumärket ROSGARD är internationellt registrerat och fullt gällande i klass 1 (avser bland annat kemiska substanser) och klass 5 (avser bland annat farmaceutiska preparat) i följande länder: EU, Storbritannien, Australien, Brasilien, Nya Zeeland, Schweiz, Kina, Sydkorea, Turkiet, Norge, USA och Kanada, samt med mindre restriktioner i Mexiko. ROSGARD är även delvis skyddat i Ryssland (varor i klass 1) samt i Japan (varor i klass 5).

Bolaget har även varumärkesskyddat GUARD-THERAPEUTICS i klass 42 i Sverige.

Samarbetspartners

Guard Therapeutics samarbetar sedan 2016 med Richter-Helm Biologics GmbH & Co. KG, en ledande europeisk kontraktstillverkare av läkemedel, för produktion av aktiv läkemedelssubstans. Vidare samarbetar Bolaget med Eurofins PROXY Laboratories för framtagande av slutlig läkemedelsprodukt. Dessa samarbeten säkerställer produktion av Bolagets läkemedelskandidat för kommande kliniska studier i enlighet med Good Manufacturing Practice (GMP). Bolaget avser att i enlighet med standardförfarandet i branschen genomföra kommande kliniska studier i samarbete med s.k. CRO-företag (Clinical Research Organizations).

Projektportfölj

Bolagets primära läkemedelskandidat ROSgard (RMC-035) har utöver en noggrann preklinisk utvärdering enligt regulatoriska krav genomgått kliniska studier i ett omfattande fas 1-program som avslutades under 2021, inkluderande totalt fyra kliniska studier.

Bolaget planerar ett globalt fas 2-program av ROSgard för prevention och behandling av akuta njurskador vid hjärtkirurgi samt en första studie i patienter som genomgår njurtransplantation. Ytterligare detaljer kring utformningen av det kliniska programmet i respektive indikation kommer att kommuniceras separat. Därutöver genomförs en rad prekliniska aktiviteter som syftar till att maximera det potentiella medicinska användningsområdet av ROSgard samt att stärka Bolagets projektportfölj med ytterligare läkemedelskandidater.

Genomförda och planerade studier

Prekliniska studier

Guard Therapeutics har genomfört ett omfattande prekliniskt program av ROSgard. Goda behandlingseffekter har påvisats både i isolerade cellförsök (in vitro) och heldjursmodeller (in vivo). I cellförsök har ROSgard visats skydda ett stort antal celler, däribland njurceller, blodceller, leverceller, hudceller och fibroblaster samt placenta (moderkakan) när de utsätts för olika former av stress, till exempel syreradikaler, heme och strålning. ROSgard har även uppvisat robusta och reproducerbara farmakologiska effekter i ett stort antal experimentella djurmodeller inom akuta njurskador, strålskador, havandeskapsförgiftning och hjärnskador som uppstår vid intraventrikulär blödning.

ROSGard har utvärderats i flera toxikologiska studier enligt GLP-standard som ligger till grund för den initiala kliniska utvecklingen.

Sammanfattningsvis har ROSgard uppvisat goda behandlingseffekter i en rad djurmodeller och organsystem, vilket ger förhoppning om ökad translaterbarhet från djurstudier till människa.

Kliniska studier

Under inledningen av andra kvartalet 2019 inledde Guard Therapeutics doseringen i den första kliniska studien av ROSgard (ROS-01). Under 2020 startade ytterligare två studier, en i friska försökspersoner som

administrerades upprepade och ökade doser av ROSgard (ROS-02) samt en studie i patienter med nedsatt njurfunktion (ROS-03). Under 2021 genomfördes ytterligare en studie (ROS-04) i patienter som genomgår öppen hjärtkirurgi och har ytterligare riskfaktorer för akuta njurskador.

Fas 1-programmet

ROS-01: I den första fas-1 studien (ROS-01) gavs enskilda och ökade doser i intervallet 0,08 till 2,6 mg/kg. Resultaten visade att enstaka doser av ROSgard tolereras väl och att de farmakokinetiska egenskaperna är gynnsamma. Plasmakoncentrationer som förväntas ge klinisk effekt uppnåddes.

ROS-02: Utifrån den gynnsamma säkerhetsprofilen av ROSgard i ROS-01-studien kunde den efterföljande ROS-02-studien inledas där ROSgard administrerades i upprepade och ökade doser i dosintervallet 0.43 till 1.3 mg/kg. Top line-resultat från studien kommunicerades under juli 2020. Resultaten visade att även upprepade dosering av ROSgard tolereras väl. Behandlingsregimen gavs enligt ett schema som avses användas i framtida patientstudier, till exempel vid hjärtkirurgi. Resultaten av denna studie möjliggör även för Bolaget att i framtiden expandera det kliniska programmet och initiera fas 2-studier inom ytterligare indikationsområden med kortare behandlingstid.

ROS-03: I denna studie analyserades primärt säkerhet och den farmakokinetiska profilen av ROSgard vid kroniskt nedsatt njurfunktion. I studien administrerades ROSgard i enstaka doser (0.43 mg/kg eller 0.22 mg/kg) till individer med varierande grad av njurfunktion. Resultaten från studien kommunicerades under september 2020 och visade att ROSgard tolererades väl i patienter med nedsatt njurfunktion. Det noterades även att nedsatt njurfunktion resulterar i en förlängd eliminationstid från blodbanan vilket leder till en högre exponering (AUC). Resultaten har stor betydelse för utformning av doseringsstrategin i framtida patientstudier, inklusive hjärtkirurgiska patienter.

ROS-04: Mot bakgrund av befintliga fas 1-resultat genomfördes den första studien i målgruppen för behandling (fas 1b), det vill säga behandling i patienter som genomgår öppen hjärtkirurgi med ytterligare riskfaktorer för att utveckla akuta njurskador. Studien genomfördes vid universitetssjukhuset i Münster under ledning av Professor Alexander Zarbock och omfattade totalt 12 patienter (varav åtta erhöll ROSgard och fyra erhöll placebo). Doseringen av ROSgard inleddes under operationen, och ytterligare doser administrerades upp till 48 timmar efter operationen, huvudsakligen inom intensivvården. Det huvudsakliga syftet med fas 1b-studien var att utvärdera läkemedelskandidatens säkerhets- och tolerabilitetsprofil samt farmakokinetiska egenskaper i målgruppen för behandling, inklusive infusion av studieläkemedlet via en central venkateter. Resultaten från studien kommunicerades under september 2021 och visade att ROSgard tolererades väl utan några rapporterade biverkningar kopplade till studieläkemedlet. De farmakokinetiska analyserna visade önskvärda nivåer av ROSgard i blodbanan och bekräftar valet av fortsatt doseringsregim i den planerade fas 2-studien. Dessutom visade en explorativ analys av biomarkörer i urinen en tydlig trend av minskad cellskada i njuren under den operativa fasen hos de patienter som behandlades med ROSgard, med en statistiskt signifikant minskning av biomarkören L-FABP (liver fatty acid binding protein).

Sammantaget utgör de positiva resultaten, både säkerhet och tidiga potentiella signaler av en tidig behandlingseffekt i biomarkörsanalyserna, en mycket god grund inför den planerade fas 2-studien och det fortsatta utvecklingsarbetet av ROSgard.

Fas 2-studie i patienter som genomgår hjärtkirurgi

Guard Therapeutics bedriver ett omfattande förberedande arbete inför en kommande global fas 2-studie som planeras att genomföras både i Nordamerika och Europa. Fas 2-studien kommer att omfatta cirka 250 patienter och vara randomiserad, dubbelblind och placebokontrollerad och, vid positivt utfall, möjliggöra start av en registreringsgrundande studie. Den exakta utformningen av fas 2-studien kommer att kommuniceras separat. Det primära syftet med fas 2-studien är att på ett robust sätt visa en kliniskt relevant behandlingseffekt i målgruppen för behandling, det vill säga prevention av akuta njurskador vid öppen hjärtkirurgi. Ett antal viktiga sekundära effektmått, till exempel förändring av njurfunktionen under sjukhusperioden och upp till tre månader efter operationen, kommer att analyseras. Detta i syfte att karaktärisera behandlingseffekten på ett optimalt sätt och skapa ett kraftfullt dataunderlag för att i samråd med regulatoriska myndigheter säkerställa utformning och val av utfallsmått i en registreringsgrundande studie. Utformningen av fas-2 studien har förankrats hos ledande globala experter inom området (Guard Therapeutics Scientific Advisory Committee). Bolaget har dessutom redan diskuterat den övergripande studiedesignen med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA i ett så kallat pre-IND möte som genomfördes under slutet av 2020. Ansökningar för fas 2-studien planeras att skickas in på basen av fas 1b-resultaten, vilket bör möjliggöra start av studien under första kvartalet 2022, förutsatt att nödvändiga regulatoriska godkännanden erhålls.

Kliniska studier inom njurtransplantation

Baserat på tillgängliga prekliniska och kliniska resultat planerar Bolaget att expandera det kliniska programmet för ROSgard till njurtransplantation. Mottagaren av en donerad njure från en avlidna donator kommer att behandlas med ROSgard i syfte att minska de skador som uppstår i samband med vid transplantationen i syfte att förbättra njurfunktionen och ytterst förlänga överlevnaden av den donerade njuren. Bolaget arbetar för närvarande med att ta fram en detaljerad klinisk utvecklingsplan inom njurtransplantation samt att utforma den första patientstudien inom denna indikation. En mer detaljerad utformning av det kliniska programmet inom njurtransplantation kommer att kommuniceras separat.

Läkemedelsutveckling, regulatoriska processer och myndighetstillstånd

Utvecklingsprocessen

Processen för läkemedelsutveckling är komplex och sker i ett antal olika steg som ofta utgör en lång och kostsam process. För att få marknadsföra ett läkemedel måste detta först registreras och godkännas hos myndigheter som ställer krav på dokumenterad effekt och säkerhet.

Preklinisk fas

All utveckling av läkemedel börjar med icke-klinisk forskning som omfattar allt från upptäckten av en aktiv substans eller terapi, till utveckling och förbättring av konceptet, vilket inkluderar tester på mänskliga celler i provrör (in vitro-tester) och i lämpliga djurmodeller.

Experimenten på djur är viktiga för att säkerställa att läkemedlet inte leder till någon allvarlig negativ effekt och att det har de önskade medicinska effekterna. Experimenten på djur är också föremål för regulatoriskt godkännande och kontroll. Baserat på det icke-kliniska arbetet, ansöks om tillstånd från tillsynsmyndigheter för test av läkemedlet i människor. När en sådan ansökan skickats in till relevant tillsynsmyndighet – i Sverige är detta Läkemedelsverket – görs en utvärdering av all vetenskaplig dokumentation från sökanden av oberoende medicinska experter som gör en bedömning av huruvida en klinisk studie på människor får startas för att testa läkemedlet. Om godkännande att initiera en klinisk studie ges, följer det kliniska utvecklingsprogrammet i allmänhet tre distinkta faser, där varje fas har sitt eget väl definierade syfte. Genom varje framgångsrikt genomförd fas ökar sannolikheten för eventuellt marknadsgodkännande, vilket också ökar det inneboende värdet i projektet. En kort beskrivning av de olika faserna av en klinisk studie presenteras nedan^{14,15}.

Klinisk fas

Fas 1

I en fas 1-studie är det första gången en substans administreras till människor. Vanligtvis utgörs studiegruppen av en grupp friska försökspersoner, men i vissa fall kan det vara patienter, som hålls under ständig medicinsk övervakning. Syftet med den kliniska studien är att studera läkemedlets säkerhet, avgöra huruvida försökspersonerna tål läkemedlet och om det betar sig i kroppen på det sätt som djurstudierna och övrig forskning har indikerat. Fas 1-studier används även preliminärt för att undersöka vilken dosering som är rimlig att ge i framtida patientstudier. I vissa fall kan tidiga signaler på effekt även fångas upp i fas 1-studier i det fall patienter kan inkluderas. Längden på de kliniska studierna varierar beroende på den indikation som ska behandlas. I en klinisk studie där existerande behandlingsalternativ har visat låg effekt, kan studielängden reduceras väsentligt.

Fas 2

Fas 2-studier syftar till att fastställa en dos och ett doseringsschema som är säkert och effektivt. Fas 2-studier benämns ofta som konceptvalideringsstudier (proof-of-concept) och genomförs ofta i små patientgrupper med den sjukdom eller det tillstånd som avses behandlas. Den nya behandlingen jämförs med befintlig behandling eller placebo.

Fas 3

Fas 3-studien, även kallad den pivotala studien, initieras endast om resultaten i fas 2-studien är tillräckligt lovande för att motivera fortsatta studier. I en fas 3-studie utvärderas den nya terapin i relation till ett redan godkänt läkemedel för samma indikation och som bedöms utgöra standardbehandling. Beroende på designen av studien kan en placebo, d.v.s. en icke-effektiv kopia av läkemedlet, användas som jämförelsebehandling. Studien genomförs i större patientgrupper och under en längre period för att bekräfta effekt och säkerhet.

Om det nya läkemedlet uppnår de viktigaste kliniska effektmålen i fas 3-studien och tolereras väl av patienter kan en ansökan om godkännande inlämnas till relevant tillsynsmyndighet, såsom Läkemedelsverket i Sverige, European Medicines Agency (EMA) i Europa och U.S. Food and Drug Administration (FDA) i USA. En ansökan ska innehålla

all dokumentation som belyser produktens kvalitet, säkerhet och effekt och arbetet med att ta fram denna ansökan kan vara mycket omfattande. Den normala granskningstiden för en ansökan är i genomsnitt ett år. Granskningen kan medföra att läkemedlet blir godkänt, får avslag eller att myndigheterna kräver att ytterligare studier ska genomföras. Ett godkännande kan även medföra att myndigheterna godkänner en mer begränsad indikation än den som ursprungligen var tänkt. När ett myndighetsgodkännande finns på plats kan läkemedlet marknadsföras.

Fas 4

Fas 4 innebär studier av läkemedlets terapeutiska användning. Efter att fas 1-3 är avslutade och ett läkemedel har godkänts av läkemedelsmyndigheten och lanserats på marknaden är det vanligt att ytterligare kliniska studier genomförs inom det användningsområde som produkten redan har godkänts för, s.k. fas 4-studier. Fas 4-studier syftar till att studera och övervaka dos och effektförhållandet, påverkan av annan samtidig läkemedelsbehandling och eventuella biverkningar som uppkommer efter lansering på marknaden. Sammantaget är syftet att optimera och effektivisera läkemedlets användning.

Bolaget

Bolagets företagsnamn (och tillika kommersiella beteckning) är Guard Therapeutics International AB (publ). Bolagets organisationsnummer är 556755-3226. Bolaget är ett svenskt publikt aktiebolag som bildades den 18 februari 2008 och registrerades hos Bolagsverket den 4 april 2008. Bolaget regleras av, och verksamheten bedrivs i enlighet med, aktiebolagslagen (2005:551). Bolagets identifieringskod för juridiska personer (LEI) är 549300DTX7T87FGYG180. Bolaget har sitt säte i Stockholms kommun med adress Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm. Bolaget nås på www.guardtherapeutics.com samt +46 (0)8 670 65 51. Notera att informationen på webbplatsen inte ingår i Prospektet såvida inte denna information införlivas i Prospektet genom hänvisning. Se avsnittet "Handlingar införlivade genom hänvisning".

Trender

Bolaget har per dagen för Prospektet ingen produktion, lager eller försäljning, varför utvecklingstrender avseende kostnader och försäljningspriser inte går att beskriva.

Investeringar

Guard Therapeutics har sedan utgången av den senaste rapportperioden fram till dagen för Prospektet inte gjort några väsentliga investeringar. Bolaget har inte heller några pågående investeringar eller investeringar för vilka fasta åtaganden redan gjorts.

Finansiering av Bolagets verksamhet

Guard Therapeutics har ännu inte lanserat något läkemedel på marknaden och har således inte heller genererat positivt kassaflöde. Historiskt sett har Bolaget primärt finansierat verksamheten genom aktieägartillskott i form av nyemissioner. Framgent avser Guard Therapeutics finansiera verksamheten, den fortsatta utvecklingen och rörelsekapitalbehovet med likvid från Företrädesemissionen och den Riktade Emissionen. Därutöver utvärderar Guard Therapeutics löpande möjligheten att teckna licensavtal med strategiska partners och på så sätt helt eller delvis finansiera fortsatta kliniska studier.

¹⁴ Vetenskapsrådet, Kliniska Studier (hemsida), "Den kliniska studiens olika faser", 2017.

¹⁵ U.S. Food & Drug Administration (hemsida), The Drug Development Process, 2018.

Väsentliga förändringar av Bolagets låne- och finanseringsstruktur sedan utgången av den senaste räkenskapsperioden

Utöver den Riktade Emissionen har det inte skett några väsentliga förändringar av Bolagets låne- och finanseringsstruktur sedan utgången av den senaste räkenskapsperioden.

Definitioner och ordlista

Chemistry, Manufacturing and Control (CMC)

Chemistry, Manufacturing and Control (CMC) är en etablerad förkortning för dokumentation inom områden kemi, tillverkning och kontroll av läkemedel.

Contract Research Organization (CRO)

Contract Research Organization (CRO) är en organisation som tillhandahåller stöd till läkemedels- och bioteknikföretag i form av forskningstjänster på kontraktbasis

EMA

European Medicines Agency är den europeiska läkemedelsmyndigheten.

FDA

Food and Drug Administration är den amerikanska läkemedelsmyndigheten.

Fria radikaler

Fria radikaler är atomer eller molekyler som har oparade elektroner i den yttersta energinivån. Detta gör ofta fria radikaler mycket reaktiva, så att de gärna bildar nya kemiska föreningar. Fria radikaler kan åstadkomma allvarliga cellskador genom oxidativ stress.

Hemoglobinmolekyl eller Heme

Hemoglobin är ett protein som finns i röda blodkroppar hos människan och många djur. Hemoglobinet transporterar syrgas från lungorna ut till kroppens övriga vävnader. Hem kommer från hemoglobinet järminnehållande hemgrupp, som binder syrgasmolekylen och ger blodet dess röda färg. Vid förbränningen i cellerna kommer några procent av det omsatta syret att omvandlas till giftiga former av syre eller fria syreradikaler. Den typ av radikal som först och främst alltid bildas kallas superoxidradikalen.

Klinisk studie

En klinisk studie innebär en undersökning på människa av ett läkemedels effekt. Syftet med studien är bland annat att ta reda på läkemedlets säkerhet och effektivitet på olika patientgrupper, studera biverkningar och hur läkemedlet interagerar med andra läkemedel. Den kliniska studien brukar delas upp i fyra faser, fas 1, 2, 3 och 4 och är ett krav för att myndigheterna ska godkänna ett nytt läkemedel.

Multiple Ascending Dose (MAD)

Beteckning på en fas 1-studie där studieläkemedlet ges i upprepade och ökade doser.

Oxidativ stress

Oxidativ stress kan beskrivas som en inre kemisk obalans. Oxidativ stress uppstår när kroppen själv producerar för mycket skadligt syre,

främst fria radikaler, eller när ämnen tas in i kroppen som orsakar skada, t.ex. ämnen i cigarettrök. De viktigaste antioxidanterna som skyddar oss mot oxidativ stress tillverkas av kroppen själv. En av dessa är proteinet alfa-1-mikroglobulin.

Proof of Concept (PoC)

Proof of Concept (PoC) är en metod för att utvärdera om behandlingsmetoden har effekt i den avsedda målgruppen för behandling.

Reactive Oxygen Species (ROS)

Reaktiva syreföreningar eller reaktiva syreradikaler på svenska. Detta är en grupp syreföreningar som är mycket reaktiva främst p.g.a. att de antingen är fria radikaler eller lätt övergår i radikalföreningar.

Single Ascending Dose (SAD)

Beteckning på en fas 1-studie där studieläkemedlet ges i enstaka och ökade doser.

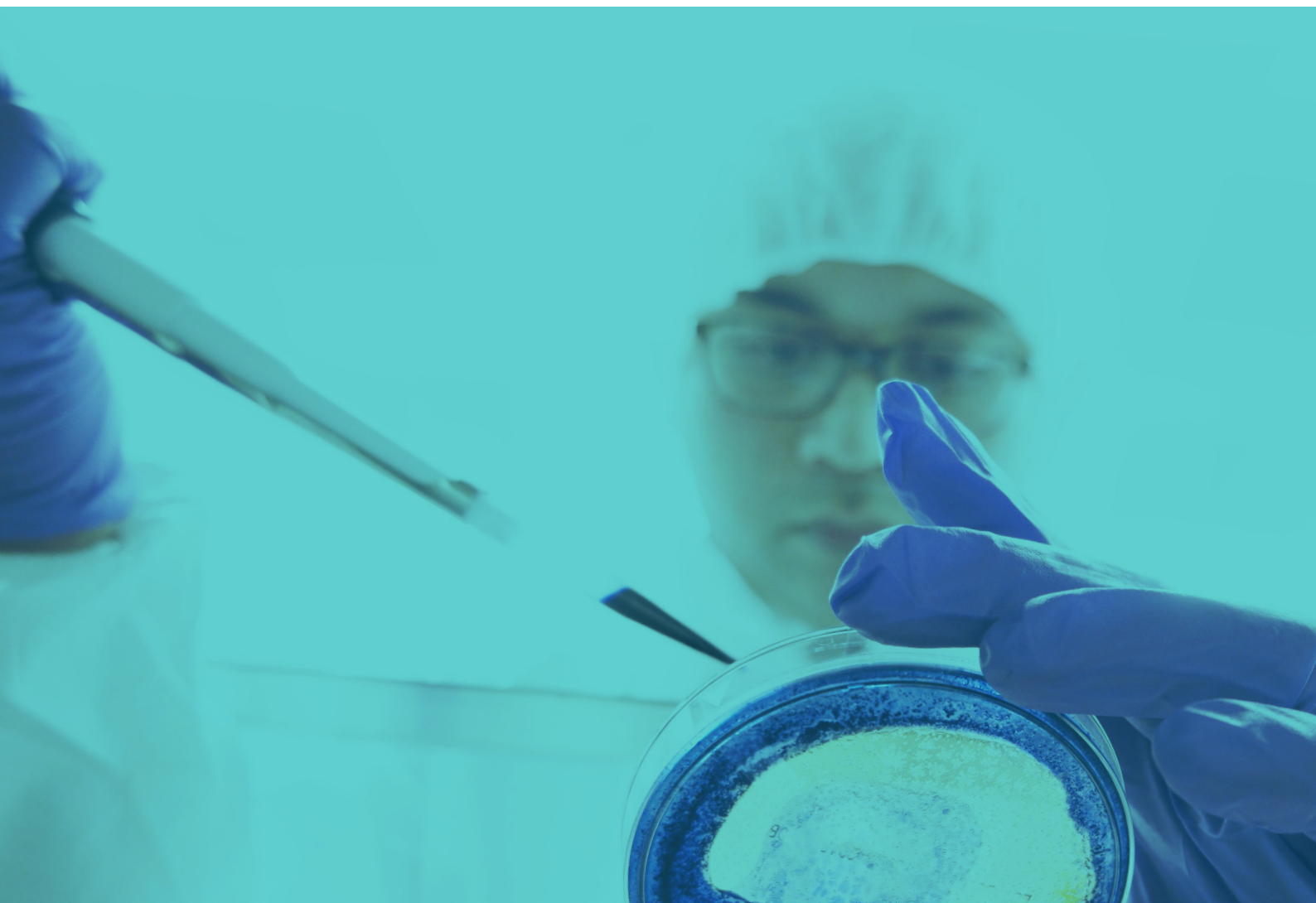
Redogörelse för rörelsekapital

Det är Bolagets bedömning att det befintliga rörelsekapitalet inte är tillräckligt för de aktuella behoven under de kommande tolv månaderna räknat från datumet för Prospektet. Med rörelsekapital avses i Prospektet Bolagets möjligheter att få tillgång till likvida medel för att fullgöra sina betalningsförpliktelser varefter de förfaller till betalning. Per den 30 september 2021 uppgick Bolagets likvida medel till 36 MSEK. Bolaget bedömer att rörelsekapitalunderskottet uppstår i februari 2022. Med beaktande av bedömda kassaflöden har Bolaget ett rörelsekapitalunderskott om cirka 115 MSEK för den kommande tolv månadersperioden.

Genom den Riktade Emissionen tillförs Bolaget cirka 54 MSEK före emissionskostnader och vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Bolaget cirka 128 MSEK före emissionskostnader. Kostnaderna relaterade till Företrädesemissionen och den Riktade Emissionen beräknas uppgå till cirka 4,0 MSEK, varav cirka 1,6 MSEK är hänförligt till Företrädesemissionen och cirka 2,4 MSEK är hänförligt till den Riktade Emissionen. Nettolikviden från Företrädesemissionen uppgår således till cirka 126 MSEK och nettolikviden för den Riktade Emissionen uppgår till cirka 52 MSEK. I samband med Företrädesemissionen har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, Jan Ståhlberg och

ett antal övriga aktieägare som tillsammans representerar cirka 21 procent av aktierna i Bolaget uttryckt avsikt att teckna sina respektive andelar i Företrädesemissionen. Därutöver har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, och Jan Ståhlberg för avsikt att tillsammans teckna ytterligare aktier i Företrädesemissionen i den mån det behövs för att den ska tecknas fullt ut. Sammanlagt omfattas Företrädesemissionen därmed fullt ut av avsiktsförklaringar. Dessa avsiktsförklaringar är emellertid inte säkerställda genom bankgaranti, spärrmedel, pantsättning eller liknande arrangemang.

Om Företrädesemissionen, trots utställda avsiktsförklaringar, inte tecknas till den grad att Bolagets rörelsekapitalbehov för den kommande tolv månadersperioden säkerställs, kan Bolaget komma att tvingas söka alternativa finansieringsmöjligheter såsom ytterligare kapitalanskaffning eller lånefinansiering, alternativt genomföra kostnadsnedskärningar eller tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än beräknat till dess att ytterligare kapital kan anskaffas. Det är inte säkert att Bolaget lyckas säkerställa alternativ finansiering eller att kostnadsnedskärningar får önskad effekt. Det finns en risk att utebliven finansiering eller misslyckade åtgärder resulterar i att Bolaget försätts i rekonstruktion, eller i värsta fall konkurs.



Risikfaktorer

En investering i värdepapper är förenad med risk. I detta avsnitt beskrivs de riskfaktorer och viktiga omständigheter som anses väsentliga för Guard Therapeutics verksamhet och framtida utveckling. I enlighet med Prospektförordningen är de riskfaktorer som anges i detta avsnitt endast begränsade till sådana risker som bedöms vara specifika för Guard Therapeutics och/eller Guard Therapeutics aktier och som bedöms vara väsentliga för att en investerare ska kunna fatta ett välgrundat investeringsbeslut. Guard Therapeutics har därvid bedömt riskfaktorernas väsentlighet med bedömning av dess negativa påverkan på Bolaget samt sannolikheten att risken inträffar. Sannolikheten för att risken inträffar bedöms med skalan låg, medelhög och hög. Riskfaktorerna presenteras i ett begränsat antal kategorier vilka omfattar Guard Therapeutics affärs- och verksamhetsrisker, branschrisker, legala och regulatoriska risker, risker relaterade till aktien samt risker relaterade till Företrädesemissionen. De riskfaktorer som per dagen för Prospektet bedöms mest väsentliga presenteras först i varje kategori, medan riskfaktorerna därefter följer utan särskild rangordning. Nedan redogörelse är baserad på Bolagets bedömning och information som är tillgänglig per dagen för Prospektet.

Risker specifika för Bolaget

Affärs- och verksamhetsrisker

Risker relaterade till prekliniska och kliniska studier

Innan en behandling kan lanseras på marknaden måste säkerhet och effektivitet vid behandling av människor säkerställas för varje enskild indikation, vilket visas genom kliniska studier. Guard Therapeutics avslutade under 2021 ett omfattande fas 1-program omfattande fyra separata studier. Förutsatt relevanta myndighetsgodkännanden planerar Bolaget att under det första kvartalet 2022 initiera en global fas 2-studie både i Nordamerika och EU inom primärindikationen, d.v.s. prevention av akuta njurskador i samband med öppen hjärtkirurgi.

Eftersom Guard Therapeutics primära utvecklingsprojekt är i tidig klinisk fas går det inte i dagsläget att med säkerhet säga att Bolaget kommer att ta läkemedelskandidaten till kommersialisering. Resultat från prekliniska studier och tidiga kliniska studier överensstämmer inte alltid med resultat i pivotala, registreringsgrundande studier. Det finns därför en risk att de planerade studierna inte kommer att indikera tillräcklig säkerhet och effekt för att behandlingar ska kunna lanseras. Det finns även en risk att myndigheter inte finner att de prekliniska och kliniska studier som ligger till grund för en ansökan om fortsatta kliniska prövningar är tillräckliga.

Det faktum att Bolaget befinner sig i tidig klinisk fas gör att det kan vara svårt att utvärdera Guard Therapeutics försäljningspotential då Bolaget antingen kan komma att driva utvecklingen tillsammans med partners eller utlicensiera/sälja delar av utvecklingen. Det finns utifrån ovan en risk att intäkter helt eller delvis uteblir, vilket skulle kunna ha en hög negativ inverkan på Guard Therapeutics intjäningsförmåga.

Kliniska studier är förknippade med stor osäkerhet och risker avseende tidsplaner och resultat i studierna. Guard Therapeutics kan även komma att behöva göra mer omfattande kliniska studier än vad styrelsen i Bolaget i dagsläget bedömer vara tillräckligt, vilket kan komma att medföra en medelhög till hög inverkan på Bolagets kostnader, beroende på utformningen på sådana studier, samt försenad kommersialisering.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som hög.

Risker relaterade till covid-19

Den pågående covid-19-pandemin har medfört att flertalet kliniska prövningar har skjutits på till följd av att vården är, och har varit, hårt ansatt av pandemin. I dagsläget gör Guard Therapeutics bedömningen att covid-19 ännu inte har haft någon tydlig negativ påverkan på Bolagets utvecklingsarbete och dess planerade kliniska studier. Bolaget följer dock utvecklingen noga och i det fall covid-19 fortsätter att spridas och belasta sjukvården finns det en risk att regulatoriska bedömningar av myndigheter och inkludering av patienter i kommande studier kan försenas och att de finala resultaten från studierna därmed kommer att presenteras senare än planerat. Det finns även en risk att pågående kliniska studier försenas på grund av långsammare rekrytering av försökspersoner eller annan påverkan hos anlitade kontraktforskningsbolag. I det fall ovan inträffar skulle det kunna medföra en medelhög negativ inverkan på Bolagets verksamhet.

Bolaget bedömer sannolikheten för att risken som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Inget hittills lanserat läkemedel

Sedan Guard Therapeutics bildades har Bolaget ännu inte lanserat några läkemedel på marknaden, varken enskilt eller via partners, och har därför ännu inte genererat några intäkter. Styrelsen bedömer att det krävs ytterligare studier innan utlicensiering eller försäljning av något projekt är aktuellt. Det finns en risk att Bolaget inte kommer att kunna attrahera någon licenstagare eller köpare till sina läkemedelsprojekt och att det därför kan vara svårt att utvärdera Bolagets potential i denna fas. Det innebär också att det finns en risk att intäkter helt eller delvis kan komma att utebli, vilket i sin tur skulle medföra en medelhög till hög negativ effekt på Bolagets intjäningsförmåga och lönsamhet.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Risker relaterade till nyckelpersoner och kvalificerad personal

Guard Therapeutics har byggt upp en organisation med kvalificerade personer för att skapa bästa möjliga förutsättningar för utveckling och kommersialisering av Bolagets projekt. Guard Therapeutics drivs dock fortfarande av en relativt sett liten organisation och Bolagets framtida tillväxt är i hög grad beroende av företagsledningens och andra nyckelpersoners kunskap, erfarenhet och engagemang. Bolaget kan komma att misslyckas med att behålla dessa nyckelpersoner och att rekrytera ny kvalificerad personal i framtiden, vilket skulle kunna ha en medelhög påverkan på Bolagets möjligheter att

kommersialisera läkemedelskandidaten och därmed negativt påverka Bolagets lönsamhet och framtida intjäningsförmåga. Nya rekryteringar kan även ta lång tid att genomföra. Om någon av Bolagets nyckelpersoner avslutar sin anställning kan det leda till förseningar eller avbrott i Guard Therapeutics verksamhet och fortsatta utveckling. I detta sammanhang är det särskilt viktigt att personalen upplever Bolaget som en professionell och stimulerande arbetsgivare. För att lyckas med detta kommer det bland annat att ställas krav på ett professionellt styrelsearbete, professionell ledning, att prognostiserad utveckling infrias samt att Bolaget tillämpar marknadsmissiga ekonomiska incitamentssystem.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Risker relaterade till samarbetspartners och leverantörer

Guard Therapeutics har idag pågående samarbete med Richter-Helm BioLogics GmbH & Co. KG, en ledande europeisk kontraktstillverkare av läkemedel, för produktion av aktiv läkemedelssubstans, samt med Eurofins PROXY Laboratories för framtagande av slutlig läkemedelsprodukt. Dessa samarbeten säkerställer produktion av Bolagets läkemedelskandidat för kommande kliniska studier. Guard Therapeutics är, och kommer framgent, att vara beroende av samarbeten med dessa parter, och andra aktörer, för produktion och leverans av Bolagets befintliga och kommande produkter på befintliga och nya marknader. Det finns en risk att en eller flera av dessa samarbetspartners och leverantörer inte skulle vara villiga att fortsätta avtalat samarbete med Bolaget eller att de inte skulle vara villiga att fortsätta avtalat samarbete enligt för Bolaget fungerande villkor och att Guard Therapeutics i ett sådant läge inte skulle kunna ersätta en sådan leverantör eller partner på ett tidsmässigt, kvalitativt eller ekonomiskt fullgott sätt. Detta skulle i sådana fall kunna försvåra och förlänga tiden till dess att Bolaget kan kommersialisera läkemedelskandidaten ROSgard, samt medföra ökade kostnader.

Det finns vidare en risk att Bolagets leverantörer eller partners inte till fullo kommer att kunna uppfylla de kvalitetskrav som Bolaget ställer. Likaså kan en etablering av nya leverantörer eller samarbetspartners bli mer kostsam och/eller ta längre tid än vad Bolaget beräknat. Dessa faktorer kan komma att i hög grad påverka Bolagets möjlighet att fortsätta utvecklingsarbetet enligt plan negativt.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som låg.

Branschrelaterade risker

Risker relaterade till konkurrenter

För Guard Therapeutics primärindikation, prevention och behandling av akuta njurskador vid hjärtkirurgi, finns för närvarande inget godkänt läkemedel på marknaden. Däremot finns det ett antal företag och forskningsinstitutioner som bedriver forskning och utveckling inom området, varav flera läkemedelskandidater under utveckling i klinisk fas.

En omfattande satsning och utveckling från en konkurrent eller i det fall ett konkurrerande läkemedel skulle erhålla marknadsgodkännande innan ROSgard kan medföra risker i form av begränsade eller uteblivna intäkter för Bolaget. Vidare kan företag med global verksamhet och med betydligt större resurser än Guard Therapeutics,

som i dagsläget arbetar med närliggande områden, bestämma sig för att etablera sig inom Guard Therapeutics verksamhetsområde. Sådana företag skulle potentiellt kunna bedriva en mer omfattande och mer kostsam utvecklingsplan än Bolaget, vilket skulle kunna öka konkurrensen på marknaden.

Trots att Guard Therapeutics bedömer att priset som kommer kunna tas ut för produkterna bör ge en rimlig marginal för att täcka kostnaderna kan det på förhand vara svårt att bedöma prisnivå och kostnader i ett tidigt skede i utvecklingen. Lägre prisnivåer skulle kunna ha en medelhög till hög påverkan på Guard Therapeutics intjäningsförmåga och framtida lönsamhet.

Ökad konkurrens kan komma att få en hög negativ inverkan på Guard Therapeutics möjlighet att kommersialisera ROSgard och därmed ha hög negativ inverkan på Bolagets lönsamhet och framtida intjäningsförmåga.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Finansiella risker

Risker relaterade till Bolagets fortsatta finansinseringsbehov

Guard Therapeutics har i dagsläget inte, varken enskilt eller via partners, lanserat någon behandling och har således redovisat rörelseför-luster sedan Bolaget inledde sin verksamhet. Kassaflödet förväntas fortsätta vara negativt intill dess Guard Therapeutics kan generera tillräckliga intäkter från kommersialiseringen av produkter baserade på Bolagets forskning och utveckling. Guard Therapeutics kommer därför att även fortsättningsvis kräva betydande kapital för verksamhetens fortsatta utveckling. Såväl storlek som tidpunkt för Bolagets kapitalbehov är beroende av ett flertal faktorer, bland annat storleken på verksamhetens kostnader, forsknings- och utvecklingsverksamhetens utfall, möjligheterna att ingå samarbets- och licensavtal och möjligheten att kommersialisera produkter baserade på Bolagets forskning och utveckling. Om Guard Therapeutics inte kan erhålla finansiering i tillräcklig utsträckning vid de tidpunkter sådan finansiering krävs, kan Bolaget behöva väsentligen begränsa verksamheten och utvecklingstakten, vilket i hög utsträckning skulle ha en negativ påverkan på Bolagets lönsamhetsförmåga och framtida möjliga försäljning.

Det föreligger vidare en risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas på fördelaktiga villkor, eller att sådant anskaffat kapital inte är tillräckligt för att finansiera Bolagets utveckling, att sådant kapital inte kan skaffas överhuvudtaget. Detta kan medföra att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att Bolaget tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat, vilket kan ha en hög negativ inverkan på Bolagets möjligheter att kommersialisera läkemedelskandidaterna i enlighet med nuvarande tidplan samt en hög negativ inverkan på Bolagets möjligheter att generera intäkter.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som hög.

Legala och regulatoriska risker

Risker relaterade till immateriella rättigheter

Guard Therapeutics är i hög grad beroende av patentskydd för att

framgångsrikt lyckas kommersialisera läkemedelsprojekt. I dagsläget har Bolaget fyra godkända patent: ett substanspatent, vilket skyddar ROSgard som produkt, är godkänt i USA, Australien och Europa och sträcker sig fram till 2037. Utöver detta finns ytterligare godkända patent för medicinsk användning av proteinet alfa-1-mikroglobulin som sträcker sig fram till 2022 (behandling av mitokondriella sjukdomar), 2029 (medicinsk användning vid ett flertal indikationer, bland annat njurskador) och 2036 (skydd av njurarna vid strålbehandling). Ytterligare patent för skydd av benmärgsceller vid till exempel cancerbehandling har lämnats in och kan ge potentiellt skydd fram till 2038. Det finns en risk att Bolagets pågående patentansökningar, och eventuella framtida patentansökningar, inte kommer godkännas eller enbart kommer att godkännas i vissa länder, vilket i hög grad skulle påverka Guard Therapeutics möjligheter att vidareutveckla läkemedelsprojektet.

Det föreligger vidare risk att befintlig och/eller framtida patentportfölj och övriga immateriella rättigheter som innehas av Bolaget inte kommer att utgöra ett fullgott kommersiellt skydd. Om Bolaget tvingas försvara sina patenträttigheter mot en konkurrent kan detta medföra betydande kostnader, vilket i hög grad kan komma att inverka negativt på Guard Therapeutics lönsamhet. Vidare är det alltid en risk i denna typ av verksamhet att Guard Therapeutics kan komma att göra eller påstås göra intrång i patent innehavda av tredje part. Ett eventuellt intrång i tredje parts patent kan också komma att begränsa möjligheterna för en eller flera av Bolagets eventuella framtida samarbetspartners att fritt använda Bolagets behandlingsmetod. Den osäkerhet som är förenad med patentskydd medför att utfallet av sådana tvister är svåra att förutse. Negativa utfall av tvister om immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta nyttja aktuell rättighet eller skyldighet att utge skadestånd. Dessutom kan kostnaderna för en tvist, även vid ett för Bolaget fördelaktigt utfall, bli betydande, vilket skulle kunna ha en hög negativ inverkan på Bolagets lönsamhet. Vidare skulle ovanstående kunna innebära svårigheter och/eller leda till förseningar vid framtida lansering eller eventuell utlicensiering/försäljning.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Myndighetstillstånd och registrering

För att Guard Therapeutics ska kunna starta kliniska studier samt marknadsföra och sälja läkemedel måste tillstånd erhållas och registrering ske hos berörd myndighet på respektive marknad, till exempel etikkommittéer, Food and Drug Administration (FDA) i USA och European Medicines Agency (EMA) i Europa. I det fall Guard Therapeutics, direkt eller via eventuella framtida samarbetspartners, inte lyckas erhålla nödvändiga tillstånd och registreringar från myndigheter kan Bolaget i hög grad komma att påverkas negativt i form av att de kliniska studierna försenas eller i värsta fall inte kan initieras. Även synpunkter på Bolagets föreslagna upplägg på kommande studier kan leda till förseningar och/eller ökade kostnader för Guard Therapeutics. De regler och tolkningar som gäller i dagsläget kan komma att ändras framöver, vilket kan komma att ha en medelhög påverkan på Bolagets eller dess eventuella framtida samarbetspartners möjligheter att uppfylla olika myndigheters krav. Vidare kan erhållna tillstånd och registreringar dras tillbaka efter att dessa har erhållits. Således kan även förändringar i regler och tolkningar samt indragna tillstånd och registreringar utgöra framtida riskfaktorer, vilket skulle kunna ha en medelhög till hög negativ inverkan på Bolagets möjlighet att kommersialisera och sälja något av läkemedelsprojektet.

Bolaget bedömer sannolikheten för att riskerna som beskrivs ovan inträffar som medelhög.

Risker relaterade till aktien

Framtida nyemissioner kan medföra utspädning av ägarandelar och påverka aktiekursen negativt

Guard Therapeutics befinner sig fortsatt i tidig klinisk utvecklingsfas och har ännu inte genererat några intäkter. Det är på förhand svårt att bedöma när Bolaget kan komma att bli lönsamt. För att möjliggöra fortsatt utveckling av Bolagets läkemedelsprojekt behöver Guard Therapeutics ytterligare finansiering. Om ytterligare finansiering arrangeras genom ägarkapital, innebär ytterligare nyemissioner av aktier för nuvarande aktieägare, såvida de inte deltar i sådana eventuella emissioner, en utspädning av deras ägarandel i Bolaget. Efter som tidpunkten och villkoren för eventuella framtida nyemissioner kommer att bero på Guard Therapeutics situation och marknadsförhållandena vid den aktuella tidpunkten, kan Bolaget inte förutse eller uppskatta belopp, tidpunkt eller andra villkor för sådana nyemissioner. Beroende på hur villkoren ser ut för eventuella ytterligare nyemissioner kan sådana emissioner komma att ha en medelhög till hög negativ påverkan på Guard Therapeutics aktiekurs.

Bolaget bedömer sannolikheten för riskens förekomst som hög.

Begränsad likviditet i aktien

Under de senaste sex månaderna har i genomsnitt cirka 791 278 aktier omsatts per dag i Guard Therapeutics, motsvarande en genomsnittlig omsättning om cirka 1,3 MSEK. Det finns en risk att det inte utvecklas en effektiv och likvid marknad för Bolagets aktier och aktierelaterade värdepapper, vilket kan innebära svårigheter för en aktieägare att förändra sitt innehav av aktier vid önskvärd tidpunkt och kurs. En begränsad likviditet medför en risk för att noterad köp- respektive säljkurs för Bolagets aktier inte rättvisande återger det värde som en större aktiepost motsvarar. Likviditet i aktien påverkas av ett antal faktorer, varav vissa är investerarspecifika, så som storlek på värdepappersinnehav i relation till omsättningen i aktien. Om en aktiv och likvid handel med Guard Therapeutics aktie inte utvecklas eller visar sig hållbar, kan det medföra svårigheter för aktieägare att avyttra sina aktier vid för aktieägaren önskad tidpunkt eller till prisnivåer som skulle råda om likviditeten i aktien var god.

Bolaget bedömer sannolikheten för riskens förekomst som medelhög.

Framtida försäljning av större aktieposter

Bolagets styrelseledamöter, verkställande direktör och CFO, vars totala aktieinnehav uppgår till cirka 0,5 procent av Bolagets aktier per dagen för Prospektet, har åtagit sig att inte avyttra eller genomföra andra transaktioner med motsvarande effekt som en avyttring under en period om 180 dagar från datumet för offentliggörandet av Förträdesemissionen. Efter att lock-up-perioden löpt ut står det dock berörda aktieägare fritt att sälja sina respektive innehav. Det finns en risk att dessa aktieägare som omfattas av lock-up-avtal vid utgången av lock up-perioden väljer att avyttra aktier, vilket kan skapa ett säljtryck och därmed leda till att marknadskursen för Bolagets aktier sjunker, vilket utgör en betydande risk för investerare.

Bolaget bedömer sannolikheten för riskens förekomst som låg.

Risker relaterade till Företrädesemissionen

Avsiktsförklaringar ej säkerställda

I samband med Företrädesemissionen har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, Jan Ståhlberg och ett antal övriga aktieägare som tillsammans representerar cirka 21 procent av aktierna i Bolaget uttryckt avsikt att teckna sina respektive andelar i Företrädesemissionen. Därutöver har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, och Jan Ståhlberg för avsikt att tillsammans teckna ytterligare aktier i Företrädesemissionen i den mån det behövs för att den ska tecknas fullt ut. Sammanlagt omfattas Företrädesemissionen därmed fullt ut av avsiktsförklaringar. Dessa avsiktsförklaringar är emellertid inte säkerställda genom bankgaranti, spärrmedel, pantsättning eller liknande arrangemang. Därmed skulle det, om samtliga eller delar av dessa avsiktsförklaringar inte skulle infrias, finnas en risk att Erbjudandet inte tecknas i planerad grad, med verkan att Bolaget skulle tillföras mindre kapital än beräknat för att finansiera rörelsen.

Bolaget bedömer sannolikheten för riskens förekomst som låg.

Aktieägare som inte deltar i Företrädesemissionen före utgången av teckningsperioden kommer att få sin ägarandel utspädd

Innehavare av aktier som inte deltar i Företrädesemissionen före utgången av teckningsperioden kommer att gå miste om rätten att teckna aktier till teckningskursen i Erbjudandet. Ingen kompensation kommer att utgå till innehavare vars teckningsrätter förfaller till följd av att de inte utnyttjas eller säljs. Aktieägare som inte, eller som endast delvis, utnyttjar sina teckningsrätter eller som på grund av tillämpliga legala restriktioner inte kan utnyttja sina teckningsrätter, kommer att få sina proportionella innehav av aktier och röster i Guard Therapeutics utspädda. Aktieägare som väljer att inte delta i Företrädesemissionen genom att teckna aktier kommer att bli utspädda med cirka 30,0 procent i förhållande till antalet utestående aktier per dagen för Prospektet och före den Riktade Emissionen.

Villkor för värdepapperen

Allmän information om aktierna

Aktierna i Guard Therapeutics har emitterats i enlighet med aktiebolslag (2005:551). Rättigheter som är förenade med aktier emitterade av Bolaget, inklusive de rättigheter som följer av Bolagets bolagsordning, kan endast justeras i enlighet med förfaranden som anges i nämnda lag. Aktierna i Bolaget är denominerade i SEK och av samma slag. Aktiens ISIN-kod är SE0009973357 och kortnamn GUARD.

Samtliga till aktien knutna rättigheter tillkommer den som är registrerad i den av Euroclear förda aktieboken. Samtliga aktier är emitterade och fullt betalda. Varje aktie berättigar till en (1) röst på Bolagets bolagsstämma. Varje röstberättigad aktieägare får vid bolagsstämman rösta för fulla antalet av denne ägda och företrädda aktier. Aktieägare har normalt företrädesrätt till teckning av nya aktier, teckningsoptioner och konvertibla skuldebrev i enlighet med aktiebolslagen, såvida inte bolagsstämman eller styrelsen med stöd av bolagsstämmans bemyndigande beslutar om avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt.

Varje aktie ger lika rätt till andel av Bolagets tillgångar och vinst. Vid en eventuell likvidation av Bolaget har aktieägare rätt till andel av överskott i förhållande till det antal aktier som aktieägaren innehar. Inga begränsningar föreligger avseende aktiernas överlåtbarhet.

Företrädesemissionen

Extra bolagsstämma i Guard Therapeutics godkände den 8 november 2021 styrelsens beslut av den 20 oktober 2021 om att genomföra Företrädesemissionen. Företrädesemissionen avser teckning av aktier (ISIN-kod SE0009973357) med företrädesrätt för befintliga aktieägare i Guard Therapeutics. Avstämningsdag för deltagande i Företrädesemissionen är den 11 november 2021 och teckningsperioden löper mellan 15 – 29 november 2021. Aktierna i Företrädesemissionen emitteras i enlighet med svensk rätt och valutan för Företrädesemissionen är SEK. Företrädesemissionen förväntas registreras vid Bolagsverket under vecka 50, 2021. Den angivna tidpunkten för registrering är preliminär och kan komma att ändras.

Central värdepappersförvaring

Guard Therapeutics är anslutet till Euroclears kontobaserade värdepapperssystem enligt lagen (1998:1479) om värdepapperscentraler och kontoföring av finansiella instrument. Av denna anledning utfärdas inga fysiska aktiebrev, eftersom kontoföringen och registrering av aktierna sker av Euroclear i det elektroniska avstämningsregistret. Aktieägare som är införda i aktieboken och antecknade i avstämningsregistret är berättigade till samtliga aktierelaterade rättigheter. Euroclear går att nås på adress Klarabergsviadukten 63, 111 64 Stockholm.

Utdelning

Beslut om vinstutdelning fattas av bolagsstämman och utbetalning ombesörjs av Euroclear. Utdelning får endast ske med ett sådant belopp att det efter utdelningen finns full täckning för Bolagets bundna egna kapital och endast om utdelningen framstår som försvarlig med hänsyn till (i) de krav som verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av det egna kapitalet, samt (ii) Bolagets konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt (den s.k. försiktighetsregeln). Som huvudregel får aktieägarna inte besluta om utdelning av ett större belopp än vad styrelsen föreslagit eller godkänt.

Rätt till utdelning tillkommer den som är registrerad som aktieägare i den av Euroclear förda aktieboken på den avstämningsdag för utdelning som beslutas av bolagsstämman. Utdelning utbetalas normalt som ett kontant belopp per aktie genom Euroclears försorg. Utdelning kan även ske i annan form än kontant utdelning (s.k. sakutdelning). Om aktieägare inte kan nås för mottagande av utdelning kvarstår aktieägarens fordran på Bolaget och begränsas endast genom allmänna regler för preskription. Fordran förfaller som huvudregel efter tio år. Vid preskription tillfaller hela beloppet Bolaget. Bolaget tillämpar inte några restriktioner eller särskilda förfaranden vad avser kontant utdelning till aktieägare bosatta utanför Sverige, med undantag för eventuella begränsningar som följer av bank- och clearingssystem sker utbetalning på samma sätt som för aktieägare bosatta i Sverige. Skattelagstiftningen i såväl Sverige som aktieägarens hemland kan påverka intäkterna från eventuell utdelning som utbetalas, se mer under avsnittet "Skattefrågor i samband med Företrädesemissionen" nedan. För aktieägare som inte är skatterettsligt hemmahörande i Sverige utgår dock normalt svensk kupongskatt.

Skattefrågor i samband med Företrädesemissionen

Skattelagstiftningen i investerarens hemland och Sverige kan inverka på eventuella inkomster som erhålls från de aktier som erbjuds genom Erbjudandet. Beskattning av eventuell utdelning, liksom kapitalvinstbeskattning och regler om kapitalförluster vid avyttring av värdepapper, beror på varje enskild aktieägares specifika situation. Särskilda skatteregler gäller för vissa typer av skattskyldiga, exempelvis investmentföretag och försäkringsföretag, och vissa typer av investeringsformer. Varje innehavare av aktier och teckningsrätter bör därför rådfråga en skatterådgivare för att få information om de särskilda konsekvenser som kan uppstå i det enskilda fallet, inklusive tillämpligheten och effekten av utländska skatteregler och skatteavtal.

Bemyndigande

Årsstämman den 12 maj 2021 beslutade att styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om emission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Emission ska kunna ske med eller utan föreskrift om apport, kvittning eller annat villkor. Totalt antal aktier som ska kunna utges till följd av emission av aktier enligt bemyndigandet, alternativt tillkomma vid utnyttjande av teckningsoptioner eller konvertibler som emitterats enligt bemyndigandet, ska sammanlagt högst uppgå till 53 249 718 stycken. Syftet med bemyndigandet är att möjliggöra för Bolaget att anskaffa rörelsekapital, att genomföra företagsförvärv eller förvärv av rörelsetillgångar samt att möjliggöra emission till industriella partners inom ramen för samarbeten och allianser. I den mån bemyndigandet utnyttjas för emission med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt ska emissionskursen vara marknadsmässig (med förbehåll för marknadsmässig emissionsrabatt i förekommande fall).

Offentliga uppköpserbjudanden och tvångsinlösen

Bolagets aktier omfattas av de regler om offentliga uppköpserbjudanden som utfärdats av Kollegiet för svensk bolagsstyrning (Takeover-regler för vissa handelsplattformar). Ett offentligt uppköpserbjudande kan gälla alla eller en del av aktierna i ett bolag, och kan antingen vara frivilligt eller obligatoriskt (s.k. budplikt). Budplikt uppstår när en aktieägare, ensam eller tillsammans med närstående, uppnår ett innehav som representerar minst tre tiondelar av röstet för samtliga aktier i ett bolag.

Ett bolag får endast efter beslut av bolagsstämman vidta åtgärder som är ägnade att försämra förutsättningarna för ett erbjudandes lämnande eller genomförande, om styrelsen eller verkställande direktören i bolaget har grundad anledning att anta att ett sådant erbjudande är nära förestående, eller om ett sådant erbjudande har lämnats.

Vid ett offentligt uppköpserbjudande ska en aktieägare under acceptfristen ta ställning till erbjudandet. En aktieägare har rätt att antingen acceptera eller förkasta erbjudandet. En aktieägare som har accepterat ett offentligt uppköpserbjudande är som utgångspunkt bunden av sin accept. En aktieägare kan dock under vissa omständigheter återkalla sin accept, till exempel om lämnad accept har varit villkorad av uppfyllandet av vissa villkor. Om en aktieägare väljer att förkasta, eller inte besvarar, ett offentligt uppköpserbjudande kan aktieägarens aktier bli föremål för tvångsinlösen för det fall den som lämnat erbjudandet uppnår ett innehav som representerar mer än nio tiondelar av aktierna i aktiebolaget genom erbjudandet.

Tvångsinlösen innebär att en majoritetsaktieägare som innehar mer än nio tiondelar av aktierna i ett bolag, oavsett aktiernas röstvärde, en lagstadgad rättighet att lösa in återstående aktier som inte redan innehas av majoritetsaktieägaren. På motsvarande sätt har den vars aktier kan lösas in rätt att få sina aktier inlösta av majoritetsaktieägaren. Priset på aktier som inlöses genom tvångsinlösen kan fastställas på två sätt. Om majoritetsaktieägaren har lämnat ett offentligt uppköpserbjudande till andra aktieägare vilket accepterats av minst nio tiondelar av aktieägarna, ska lösenbeloppet motsvara det erbjudna vederlaget för aktierna, om inte särskilda skäl motiverar annat. I övriga fall ska lösenbeloppet för aktierna motsvara det pris som kan påräknas vid en försäljning av aktierna under normala förhållanden. Denna process för bestämmande av skälig ersättning för aktier som inlöses genom tvångsinlösen utgör en del i det aktiebolagsrättsliga minoritetsskyddet, vilket har till syfte att skapa en rättvis behandling av samtliga aktieägare. Eventuella tvister om inlösen ska prövas av skiljemän.

Guard Therapeutics aktier är inte föremål för erbjudande som lämnats till följd av budplikt, inlösenrätt eller inlösenskyldighet. Det har inte förekommit några offentliga uppköpserbjudanden beträffande Guard Therapeutics aktier under det innevarande eller föregående räkenskapsåret.

Närmare uppgifter om Erbjudandet

Erbjudandet

Den som på avstämningsdagen den 11 november 2021 är registrerad som aktieägare i Guard Therapeutics har företrädesrätt att teckna nyemitterande aktier i Guard Therapeutics. Erbjudandet omfattar högst 91 285 230 nya aktier som emitteras till kursen 1,40 SEK per aktie, innebärandes att Bolaget, vid full teckning i Företrädesemissionen, tillförs cirka 128 MSEK före emissionskostnader. I det fall Företrädesemissionen tecknas fullt ut kommer aktiekapitalet i Bolaget att öka med 1 825 704,60 SEK till 6 085 682,08 SEK och antalet aktier med 91 285 230 till 304 284 104 aktier, oaktat den Riktade Emissionen.

Aktieägare som väljer att inte delta i Erbjudandet kan komma att få sin ägarandel i Bolaget utspädd med upp till 91 285 230 aktier, motsvarande cirka 30,0 procent i förhållande till antalet utestående aktier per dagen för Prospektet och före den Riktade Emissionen. Den Riktade Emissionen medför en utspädningseffekt för befintliga aktieägare om cirka 15,4 procent i förhållande till antalet utestående aktier per dagen för Prospektet. För aktieägare som väljer att inte delta i Företrädesemissionen genom att teckna nya aktier kommer utspädningseffekten, efter genomförandet av den Riktade Emissionen, att uppgå till totalt 37,9 procent av kapitalet och rösterna. Aktieägare har möjlighet att helt eller delvis kompensera sig ekonomiskt för utspädningseffekter genom att sälja erhållna teckningsrätter senast den 24 november 2021.

Anmälan kan även göras, av såväl befintliga aktieägare som nya investerare, för att teckna aktier som inte tecknats med stöd av teckningsrätter, se vidare "Teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter" nedan.

Teckningsperiod

Anmälan om teckning av aktier med eller utan stöd av teckningsrätter ska ske under perioden 15 – 29 november 2021. Styrelsen för Bolaget äger rätt att förlänga den tid under vilken anmälan om teckning och betalning kan ske. En eventuell förlängning av teckningsperioden offentliggörs genom pressmeddelande senast den 29 november 2021.

Teckningskurs

Aktierna emitteras till en teckningskurs om 1,40 SEK per aktie. Courtage utgår ej.

Kostnader som åläggs investerare

Inga kostnader åläggs investerare som deltar i Erbjudandet. Vid handel med teckningsrätter och BTA utgår dock normalt courtage enligt tillämpliga villkor för värdepappershandel.

Avstämningsdag

Avstämningsdag hos Euroclear för fastställande av vilka som äger rätt att erhålla teckningsrätter i Företrädesemissionen är den 11 november 2021. De som på avstämningsdagen är registrerade i den av Euroclear, för Guard Therapeutics räkning, förda aktieboken erhåller teckningsrätter i förhållande till det antal aktier som innehas på avstämningsdagen.

Teckningsrätter

Innehavare av teckningsrätter äger företrädesrätt att teckna aktier i förhållande till det antal teckningsrätter som innehas och utnyttjas. Aktierna i Guard Therapeutics handlas inklusive rätt att erhålla teck-

ningsrätter till och med den 9 november 2021. Aktierna handlas exklusive rätt att erhålla teckningsrätter i Företrädesemissionen från och med den 10 november 2021. För varje aktie i Guard Therapeutics som innehas på avstämningsdagen erhålls en (1) teckningsrätt. Sju (7) teckningsrätter berättigar till teckning av tre (3) nya aktier.

Handel med teckningsrätter

Handel med teckningsrätter sker på Nasdaq First North Growth Market under perioden 15 – 24 november 2021 under beteckningen GUARD TR. ISIN-kod för teckningsrätterna är SE0017083868. Bank eller annan förvaltare handlägger förmedling av köp eller försäljning av teckningsrätter. Den som önskar köpa eller sälja teckningsrätter ska därför vända sig till sin bank eller annan förvaltare. Vid sådan handel utgår normalt courtage. Observera att för att kunna köpa eller sälja teckningsrätter måste innehavaren ha en LEI-kod eller ett NID-nummer.

Viktiga datum och information om teckningsrätter

Anmälan om teckning av aktier genom utnyttjande av teckningsrätter ska ske genom samtidig kontant betalning under perioden 15 – 29 november 2021. Observera att teckningsrätter som inte utnyttjas blir ogiltiga efter teckningsperiodens utgång och förlorar därmed sitt värde. Outnyttjade teckningsrätter kommer att avregistreras från respektive aktieägares VP-konto utan avisering från Euroclear. För att förhindra förlust av värdet på teckningsrätterna måste de, som senast, antingen utnyttjas för teckning av aktier den 29 november 2021 eller säljas den 24 november 2021. Observera att förfarandet vid ej utnyttjade teckningsrätter kan variera beroende på förvaltare och i vissa fall sker automatisk försäljning av teckningsrätter i det fall förvaltaren inte kontaktas i god tid före teckningsperiodens slut. För mer information om respektive förvaltares behandling av ej utövade teckningsrätter bör förvaltaren kontaktas direkt.

Teckning och betalning med stöd av teckningsrätter

Direktregistrerade aktieägare

De aktieägare som på avstämningsdagen är registrerade i den av Euroclear för Bolagets räkning förda aktiebok erhåller förtryckt emissionsredovisning med bifogad inbetalningsavi från Euroclear. Av den förtryckta emissionsredovisningen framgår bland annat antalet erhållna teckningsrätter. Den som är upptagen i den i anslutning till aktieboken särskilt förda förteckningen över panthavare med flera erhåller inte någon emissionsredovisning utan underrättas separat. Någon separat VP-avi som redovisar registreringen av teckningsrätter på aktieägares VP-konto kommer inte att skickas ut.

Anmälan om teckning av aktier med stöd av teckningsrätter ska ske genom samtidig kontant betalning. Teckning och betalning ska ske i enlighet med något av nedanstående alternativ:

1. Förtryckt inbetalningsavi från Euroclear

I det fall samtliga, på avstämningsdagen erhållna, teckningsrätter utnyttjas för teckning av aktier ska den förtryckta inbetalningsavin från Euroclear användas som underlag för anmälan om teckning genom betalning. Den särskilda anmälningssedeln ska därmed inte användas. Inga tillägg eller ändringar får göras i den på inbetalningsavin förtryckta texten. Anmälan är bindande.

2. Särskild anmälningssedel

I det fall teckningsrätter förvärvas eller avyttras eller om aktieägaren

av andra skäl avser att utnyttja ett annat antal teckningsrätter än vad som framgår av den förtryckta inbetalningsavin från Euroclear ska särskild anmälningssedel användas. Anmälan om teckning genom betalning ska ske i enlighet med de instruktioner som anges på den särskilda anmälningssedeln. Den förtryckta inbetalningsavin från Euroclear ska därmed inte användas. Särskild anmälningssedel kan laddas ned från Danske Banks hemsida eller via Bolagets hemsida, www.guardtherapeutics.com. Särskild anmälningssedel och betalning ska vara Danske Bank tillhanda senast kl. 15.00 den 29 november 2021. Endast en anmälningssedel per person eller firma kommer att beaktas. I det fall fler än en anmälningssedel insändes kommer enbart den först inkomna att beaktas. Ofullständig eller felaktigt ifylld särskild anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende. Anmälan är bindande. Ifylld särskild anmälningssedel skickas via post eller fax till:

Danske Bank A/S, Danmark, Sverige Filial
Nordic Asset Services – Emissioner
Box 7523
SE-103 92 Stockholm
Fax: +46 (0)752 48 47 01

Förvaltarregistrerade aktieägare med depå hos bank eller annan förvaltare

De aktieägare som på avstämningsdagen är förvaltarregistrerade hos bank eller annan förvaltare erhåller ingen emissionsredovisning från Euroclear. Teckning och betalning ska, avseende förvaltarregistrerade aktieägare, ske i enlighet med anvisningar från respektive bank eller annan förvaltare.

Teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter

Anmälan om teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter ska ske under samma period som anmälan om teckning av aktier med stöd av teckningsrätter, d.v.s. under perioden 15 – 29 november 2021.

Tilldelningsprinciper

Om inte samtliga aktier tecknas med stöd av teckningsrätter ska tilldelning av resterande aktier inom ramen för Företrädesemissionens högsta belopp ske: i första hand till de som tecknat aktier med stöd av teckningsrätter (oavsett om de var aktieägare på avstämningsdagen eller inte) och som anmält intresse för teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter och för det fall tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut ska tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal teckningsrätter som var och en av de som anmält intresse att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter utnyttjat för teckning av aktier; och i andra hand till annan som anmält sig för teckning av aktier utan stöd av teckningsrätter och för det fall tilldelning till dessa inte kan ske fullt ut ska tilldelning ske pro rata i förhållande till det antal aktier som tecknaren totalt anmält sig för teckning av. I den mån tilldelning i något led enligt ovan inte kan ske pro rata ska tilldelning ske genom lottnings.

Krav på NID-nummer för fysiska personer

Nationellt ID eller National Client Identifier (NID-nummer) är en global identifieringskod för privatpersoner. Enligt MiFID II har alla fysiska personer från och med den 3 januari 2018 ett NID-nummer och detta nummer behöver anges för att kunna göra en värdepapperstransaktion. Om sådant nummer inte anges kan Danske Bank vara förhindrad att utföra transaktionen åt den fysiska personen i fråga. Om du enbart har svenskt medborgarskap består ditt NID-nummer

av beteckningen "SE" följt av ditt personnummer. Har du flera eller något annat än svenskt medborgarskap kan ditt NID-nummer vara någon annan typ av nummer. För mer information om hur NID-nummer erhålls, kontakta ditt bankkontor. Tänk på att ta reda på ditt NID-nummer i god tid då numret behöver anges på anmälningssedeln.

Krav på LEI-kod för juridiska personer

Legal Entity Identifier (LEI) är en global identifieringskod för juridiska personer. Enligt MiFID II behöver juridiska personer från och med den 3 januari 2018 ha en LEI-kod för att kunna genomföra en värdepapperstransaktion. Om sådan kod saknas får Danske Bank inte utföra transaktionen åt den juridiska personen i fråga.

Direktregistrerade aktieägare

Direktregistrerade aktieägares intresseanmälan att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter ska göras på anmälningssedel "Anmälningssedel för teckning av aktier utan stöd av företrädesrätt" som ifylls, undertecknas och därefter skickas eller lämnas till Danske Bank med adress enligt ovan. Anmälningssedel kan laddas ned från Danske Banks hemsida eller via Bolagets hemsida, www.guardtherapeutics.com. Anmälningssedeln ska vara Danske Bank tillhanda senast kl. 15.00 den 29 november 2021. Endast en anmälningssedel per person eller firma kommer att beaktas. För det fall fler än en anmälningssedel insändes kommer enbart den först inkomna att beaktas. Ofullständig eller felaktigt ifylld anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende. Anmälan är bindande. Besked om eventuell tilldelning lämnas genom utskick av avräkningsnota vilken ska betalas i enlighet med anvisningarna på denna. Meddelande utgår endast till dem som erhållit tilldelning. Om betalning inte görs i tid, kan de nya aktierna komma att överföras till annan. För det fall aktiekursen är lägre än teckningskursen är den som först tilldelats de nya aktierna betalningsskyldig för hela eller delar av mellanskillnaden.

Förvaltarregistrerade aktieägare med depå hos bank eller annan förvaltare

Förvaltarregistrerade aktieägares intresseanmälan att teckna aktier utan stöd av teckningsrätter ska göras i enlighet med anvisningar från respektive bank eller annan förvaltare. Besked om tilldelning och betalning avseende förvaltarregistrerade aktieägare sker i enlighet med rutiner från respektive förvaltare.

Utländska aktieägare

Aktieägare som är bosatta utanför Sverige och som önskar delta i Företrädesemissionen ska sända den förtryckta inbetalningsavin, i det fall samtliga erhållna teckningsrätter utnyttjas, eller "Särskild anmälningssedel", om ett annat antal teckningsrätter utnyttjas. Betalning ska erläggas till Danske Bank enligt instruktion på den "Särskilda anmälningssedeln".

Observera att till följd av restriktioner i värdepapperslagstiftningen riktar sig Företrädesemissionen inte till personer som är bosatta eller har registrerad adress i USA, Australien, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Singapore, Sydafrika eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt. Aktieägare med registrerad adress i något av dessa länder uppmanas att kontakta Danske Bank för att erhålla likvid från försäljning av erhållna teckningsrätter, efter avdrag för försäljningskostnader, som dessa innehavare annars hade varit berättigade till. Utbetalning av sådan försäljningslikvid kommer inte att ske om nettobeloppet understiger 200 SEK.

ISK

Om du har ett konto med specifika regler för värdepapperstransaktioner, exempelvis IPS-konto, ISK-konto (investeringsparkonto), eller depå/konto i kapitalförsäkring, ska du kontrollera med din förvaltare om och hur du kan teckna Aktier i Erbjudandet.

Betald tecknad aktie (BTA)

Teckning genom betalning registreras hos Euroclear så snart detta kan ske, vilket normalt innebär upp till tre bankdagar efter betalning. Därefter erhåller tecknaren en VP-avi med bekräftelse att inbokning av betalda tecknade aktier (BTA) har skett på tecknarens VP-konto. Aktieägare som har sitt innehav förvaltarregistrerat via depå hos bank eller annan förvaltare får information från respektive förvaltare.

Handel med BTA

Handel med BTA kommer att ske på Nasdaq First North Growth Market under beteckningen GUARD BTA från och med den 15 november 2021 fram till att Bolagsverket har registrerat nyemissionen. ISIN-kod för BTA är SE0017083876. Denna registrering beräknas ske under vecka 50, 2021.

Leverans av aktier

BTA kommer att ersättas av aktier så snart Företrädesemissionen har registrerats av Bolagsverket. Efter denna registrering kommer BTA att bokas ut från respektive VP-konto och ersättas av aktier utan särskild avisering. Sådan ombokning beräknas ske under vecka 50, 2021. Någon VP-avi utsänds ej i samband med denna ombokning.

Upptagande till handel

De nyemitterade aktierna avses att tas upp till handel på Nasdaq First North Growth Market i samband med ombokningen av BTA. Sådan ombokning beräknas ske under vecka 50, 2021. De värdepapper som avses emitteras är av samma slag som de värdepapper som redan är upptagna till handel på Nasdaq First North Growth Market.

Rätt till utdelning

De nya aktierna ger rätt till utdelning från och med den första avstämningsdagen för utdelning som infaller efter emissionsbeslutet.

Offentliggörande av Företrädesemissionens utfall

Utfallet i Företrädesemissionen kommer att offentliggöras genom pressmeddelande, vilket beräknas ske omkring den 3 december 2021.

Övrig information

Styrelsen för Guard Therapeutics äger inte rätt att avbryta, återkalla eller tillfälligt dra in erbjudandet att teckna aktier i Bolaget i enlighet med villkoren i Prospektet. En teckning av nya aktier är oåterkallelig och tecknaren kan inte upphäva eller modifiera en teckning av nya aktier. En ofullständig eller felaktigt ifylld anmälningssedel kan komma att lämnas utan beaktande. Om likviden för tecknade aktier inbetalas för sent, är otillräcklig eller betalas på felaktigt sätt kan anmälan om teckning komma att lämnas utan beaktande eller teckning komma att ske med ett lägre belopp. Betald likvid som ej tagits i anspråk kommer i så fall att återbetalas. Om flera anmälningssedlar av samma kategori inges kommer endast den anmälningssedel som först kommit Danske Bank tillhanda att beaktas. För sent inkommen inbetalning på belopp som understiger 100 SEK återbetalas endast på begäran. Registrering av Företrädesemission hos Bolagsverket beräknas ske under vecka 50, 2021.

Lock-up-avtal

I samband med den Riktade Emissionen och Företrädesemissionen har Bolaget, med förbehåll för sedvanliga undantag, åtagit sig gentemot Danske Bank att iakttä en lock-up-period avseende framtida nyemissioner om 180 dagar från datumet för offentliggörandet av Företrädesemissionen. Därutöver har Bolagets styrelseledamöter samt VD och CFO, vars totala aktieinnehav uppgår till cirka 0,5 procent av Bolagets aktier per dagen för Prospektet, åtagit sig gentemot Danske Bank att inte sälja aktier i Guard Therapeutics under samma period, med förbehåll för sedvanliga undantag.

Undantag från lock-up kan beviljas och ska, i varje enskilt fall, ske genom ett skriftligt samtycke från Danske Bank. Beslut att utge sådant skriftligt samtycke beslutas helt diskretionärt av Danske Bank och bedömning görs i varje enskilt fall. Beviljat samtycke kan bero på såväl individuella som affärsmässiga skäl. Efter utgången av respektive lock-up-period kan aktierna komma att bjudas ut till försäljning, vilket i förekommande fall kan påverka marknadspriset på aktien. Lock-up-åtagandena är föremål för sedvanliga undantag, exempelvis för det fall ett offentligt uppköpserbjudande lämnas avseende samtliga aktier i Bolaget.

Avsiktsförklaringar

I samband med Företrädesemissionen har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, Jan Ståhlberg och ett antal övriga aktieägare som tillsammans representerar cirka 21 procent av aktierna i Bolaget, uttryckt avsikt att teckna sina respektive andelar i Företrädesemissionen. Därutöver har Rutger Arnhult, via M2 Asset Management AB, och Jan Ståhlberg för avsikt att tillsammans teckna ytterligare aktier i Företrädesemissionen i den mån det behövs för att den ska tecknas fullt ut. Sammantaget omfattas Företrädesemissionen därmed fullt ut av avsiktsförklaringar. Ingångna avsiktsförklaringar är emellertid inte säkerställda genom bankgaranti, spärmedel, pantsättning eller liknande arrangemang och avsiktsförklaringarna utgör inte bindande åtaganden. Ingen ersättning utgår för ingångna avsiktsförklaringar.

Företagsstyrning

Styrelse

Enligt Guard Therapeutics bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst åtta styrelseledamöter med högst tre styrelsesuppleanter. För närvarande består Bolagets styrelse av fem ordinarie styrelseledamöter, inklusive styrelseordföranden. Styrelsen har sitt säte i Stockholms kommun. Styrelseledamöterna är valda för tiden intill slutet av årsstämman 2022.

Namn	Befattning	Födelseår	Invald	Innehav*
Johan Bygge	Styrelseordförande	1956	2021	150 000
Göran Forsberg	Styrelseledamot	1963	2019	40 912
Pia Gideon	Styrelseledamot	1954	2021	60 000
Johannes Hulthe	Styrelseledamot	1970	2019	–
Lars Höckenström	Styrelseledamot	1956	2019	20 000

* Avser eget samt närstående fysiska och juridiska personers innehav av aktier i Bolaget.

Johan Bygge

Styrelseordförande sedan 2021.

Född: 1956.

Johan Bygge har en civilekonomexamen från Handelshögskolan i Stockholm. Johan Bygge har bred erfarenhet av styrelsearbete i noterade och onoterade bolag och är bland annat engagerad i Baltic Deepwater Life. Tidigare erfarenheter innefattar bland annat roller som vice VD i Electrolux, COO i EQT och CFO i Investor.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Jmarc 2 AB, JMARC AB, Nobina AB (publ) och Scandi Standard AB (publ). Vice styrelseordförande i Tredje AP-fonden. Styrelseledamot i Capman Oyj, Praktiker-tjänst Aktiebolag, Getinge AB och Lantmännen ek för.

Innehav: 150 000 aktier.

Göran Forsberg

Styrelseledamot sedan 2019.

Född: 1963.

Göran Forsberg är teknologie doktor i biokemi och docent. Göran Forsberg har mer än 30 års erfarenhet från läkemedelsutveckling inom bioteknikindustrin och från stora läkemedelsbolag. Göran Forsberg har stor erfarenhet av många olika delar av läkemedelsutveckling, liksom affärsutveckling och investerrelationer och är verkställande direktör i bioteknikbolaget Cantargia sedan 2014. Dessförinnan arbetade Göran Forsberg som affärsutvecklingschef på Active Biotech. Tidigare erfarenheter innefattar anställningar inom Pharmacia, KabiGen och University of Adelaide i Australien.

Övriga pågående uppdrag: Verkställande direktör i CANTARGIA AB.

Innehav: 40 912 aktier.

Pia Gideon

Styrelseledamot sedan 2021.

Född: 1954.

Pia Gideon har en civilekonomexamen från Handelshögskolan i Stockholm. Pia Gideon har varit verksam som styrelseledamot och ordförande under 20 år i såväl börsnoterade företag som startups och statliga bolag. Pia Gideon har vidare innehaft olika positioner inom Ericsson, bland annat marknadschef i Nordamerika. Pia Gideon har även en bakgrund som finansanalytiker och ekonomijournalist.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Qlucore AB (publ). Styrelseledamot i Apoteket AB, Devyser Diagnostics AB och Gideon & Partners AB.

Innehav: 60 000 aktier.

Johannes Hulthe

Styrelseledamot sedan 2019.

Född: 1970.

Johannes Hulthe är disputerad läkare och civilekonom, samt docent i kardiovaskulär prevention vid Sahlgrenska Universitetssjukhuset, Göteborg. Johannes Hulthe har mer än 17 års erfarenhet från läkemedelsindustrin och var under 13 år anställd på AstraZeneca, där han innehade chefsrollen (Vice President) inom klinisk läkemedelsutveckling för hjärta-kärl, metabolism och njursjukdom då han under 2014 slutade på bolaget.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Antaros Renostic AB. Styrelseledamot i Antaros Holding AB, Antaros Invest AB, Antaros Medical AB, Lipigon Pharmaceuticals AB, Metynex Pharmaceuticals AB och Prosciento Inc. Verkställande direktör i Antaros Holding AB, Antaros Invest AB och Antaros Medical AB.

Innehav: –

Lars Höckenström

Styrelseledamot sedan 2019.

Född: 1956.

Lars Höckenström är civilekonom och har 35 års erfarenhet inom finanssektorn, bland annat som analytiker, av rådgivning avseende publika och privata transaktioner, samt av fondförvaltning. Lars Höckenström tidigare erfarenheter innefattar medgrundare och partner på Aragon Fondkommission, analytiker på Öhman Fondkommission, Head of Research på Matteus Fondkommission, analytiker och portföljförvaltare på Catella Kapitalförvaltning samt medgrundare och Senior Advisor på Naventus Corporate Finance.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i AB Consiliario, Bostadsrättsföreningen Kvarnbäcksbyn 42:122 Ramundberget, Devyser Diagnostics AB och RhoVac AB. Styrelsesuppleant i Gårdarrike AB, Gårdarrike Fastigheter AB, Gårdarrike Invest Aktiebolag och STHLM OXN Holding AB.

Innehav: 20 000 aktier.

Ledande befattningshavare

Namn	Befattning	Födelseår	Anställd sedan	Innehav*
Tobias Agervald	Verkställande direktör	1976	2018 ¹	1 042 693 A och 5 200 000 PO ²
Karin Botha	CFO	1973	2020	45 000 A och 1 200 000 PO
Lars Olsson	Head of CMC	1967	2020	875 000 PO
Peter Gilmour	Head of Preclinical Science	1970	2020 ³	875 000 PO
Ann-Kristin Myde	Head of Global Project Management	1955	2021	875 000 PO
Sara Thuresson	Head of Clinical Operations	1976	2021	30 000 A och 875 000 PO

* Avser eget samt närstående fysiska och juridiska personers innehav av aktier ("A") och personaloptioner ("PO") i Bolaget. PO 2021 avser personaloptioner serie 2021/2026.

¹ Tobias Agervald tillträdde sin tjänst som verkställande direktör i januari 2019. Tobias Agervald var dessförinnan Bolagets CMO sedan den 1 december 2018.

² Tobias Agervald innehar därutöver en syntetisk option i Bolaget. Se vidare avsnittet "Legala frågor och ägarförhållanden – Aktierelaterade incitamentsprogram, teckningsoptioner och konvertibler" för ytterligare beskrivning.

³ Peter Gilmour utför sitt uppdrag som Head of Preclinical Science på konsultbasis.

Tobias Agervald

Verkställande direktör sedan 2019. Anställd sedan 2018.

Född: 1976.

Tobias Agervald har en doktorsexamen i medicinska vetenskaper och är docent och specialistläkare inom invärtesmedicin och njurmedicinska sjukdomar. Tobias Agervald är en internationellt erkänd forskare och expert inom experimentell medicin med inriktning mot njurmedicinska sjukdomar och har gjort delar av sin doktorsexamen vid Harvard Medical School samt en post-doc vid Indiana University School of Medicine. Tobias Agervald har en omfattande erfarenhet inom global läkemedelsutveckling i både tidig och sen fas, senast i rollen som Senior Medical Director vid Astellas Pharma Global Clinical Development.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i TE Medical Consulting AB.

Innehav: 1 042 693 aktier, 5 200 000 personaloptioner serie 2021/2026 och en syntetisk option¹⁶.

Karin Botha

CFO sedan 2020.

Född: 1973.

Karin Botha har drygt 20 års erfarenhet från ledande befattningar inom ekonomistyrning och finansiering på internationella läkemedelsbolag. Närmast kommer Karin Botha från Novartis där hon bland annat har arbetat som Financial Controls and Compliance Specialist. Karin Botha har studerat International Business med fördjupning inom finans och redovisning vid Handelshögskolan, Göteborgs universitet.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Matting Aktiebolag, Matting Holding AB och Sybo invest AB. Styrelsesuppleant i Ekbacken Investment AB och Åse Botha Consulting AB.

Innehav: 45 000 aktier och 1 200 000 personaloptioner serie 2021/2026.

Lars Olsson

Head of CMC sedan 2020.

Född: 1967.

Lars Olsson är doktor i organisk kemi och har mer än 20 års erfarenhet inom läkemedelsutveckling med projekt i både sen och tidig fas. Lars Olsson har tidigare arbetat som CMC-ansvarig för

Wilson Therapeutics och Karo Bio samt med CMC-arbete hos Acadia, Medivir och AstraZeneca. Lars Olssons tidigare erfarenheter innefattar även utveckling av tillverkningsprocesser, projektledning av externa samarbetsparter, medverkan i kliniska studie-team samt ledningsgruppsarbete.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Kopparfällan AB, RG Pharma Development AB och TTR Therapeutics AB.

Innehav: 875 000 personaloptioner serie 2021/2026.

Peter Gilmour

Head of Preclinical Science sedan 2020.

Född: 1970.

Peter Gilmour är doktor i toxikologi och har mer än 25 års erfarenhet från den globala läkemedelsindustrin, både inom tidig discovery till klinisk utveckling och drug repurposing inom ett flertal terapiområden. Peter Gilmour är expert inom preklinisk läkemedelsutveckling omfattande bland annat farmakologi, molekylär biologi och toxikologi. Peter Gilmour är Director och konsult i, samt medgrundare av, The Drug Development Team (D2Team) som tillhandahåller rådgivning inom preklinisk läkemedelsutveckling. Peter Gilmour har tidigare arbetat som bland annat projektledare och preklinisk farmakolog vid Astellas Pharma Europe och AstraZeneca (UK) med projektansvar i både tidig och sen fas fram till marknads godkännande.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i P. Gilmour Holding

Innehav: 875 000 personaloptioner serie 2021/2026.

Ann-Kristin Myde

Head of Global Project Management sedan 2021.

Född: 1955.

Ann-Kristin har en fil. kand. i biokemi och har över 30 års erfarenhet från arbete i både stora och små läkemedelsföretag. Ann-Kristin Myde har haft ett flertal seniora positioner inom projektledning, klinisk utveckling och marknad från AstraZeneca och Thermo Fisher. Tidigare har Ann-Kristin Myde arbetat på Calliditas Therapeutics där hon ledde klinisk utveckling och projektledning inom njurmedicin.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav: 875 000 personaloptioner serie 2021/2026.

¹⁶ Se vidare avsnittet "Legala frågor och ägarförhållanden – Aktierelaterade incitamentsprogram, teckningsoptioner och konvertibler" för ytterligare beskrivning av den syntetiska optionen.

Sara Thuresson

Head of Clinical Operations sedan 2021.

Född: 1976.

Sara Thuresson har en magisterexamen i biomedicin från Karolinska Institutet samt en utbildning inom läkemedelsutveckling från Uppsala universitet och är diplomerad i klinisk prövning. Sara Thuresson har drygt 15 års erfarenhet av att leda multinationella team i planerande, genomförande och rapportering av kliniska studier genom alla utvecklingsfaser. Tidigare har Sara Thuresson haft ett flertal olika befattningar inom klinisk läkemedelsutveckling vid bland annat Oncopeptides, Glionova, Wilson Therapeutics, IQVIA och Medivir.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav: 30 000 aktier och 875 000 personaloptioner serie 2021/2026.

Övriga upplysningar avseende styrelse och ledande befattningshavare

Det förekommer inga familjeband mellan några styrelseledamöter eller ledande befattningshavare. Under de senaste fem åren har ingen av Bolagets styrelseledamöter eller ledande befattningshavare, utöver vad som framgår nedan, (i) dömts i bedrägerirelaterat mål, (ii) bundits vid ett brott och/eller blivit föremål för påföljder för ett brott av reglerings- eller tillsynsmyndighet (inbegripet erkända yrkessammanslutningar), eller (iii) förbjudits av domstol att vara medlem i en emittents förvaltnings-, lednings- eller tillsynsorgan eller från att ha ledande eller övergripande funktioner hos en emittent.

Under 2021 har Bolagets verkställande direktör Tobias Agervald påförts en sanktionsavgift av Finansinspektionen för underlåtenhet att inom föreskriven tid anmäla transaktion avseende syntetiska optioner i Bolaget.

Under 2019 har Bolagets CFO Karin Botha påförts efterbeskattning och skattetillägg av Skatteverket med anledning av utdelning från utlandet.

Samtliga Bolagets styrelseledamöter och ledande befattningshavare kan nås via Bolagets adress, Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm.

Ersättningar till styrelse och ledande befattningshavare

Arvode till bolagsstämmovalda styrelseledamöter beslutas av årsstämman. Vid årsstämman den 12 maj 2021 beslutades att arvode skulle utgå med 240 KSEK till styrelseordföranden samt med 120 KSEK till var och en av övriga styrelseledamöter som är oberoende och inte är anställda i Bolaget.

Nedanstående tabell visar de ersättningar som styrelseledamöterna och de ledande befattningshavarna erhållit avseende räkenskapsåret 2020. Samtliga belopp anges i KSEK.

Bolaget har inga avsatta eller upplupna belopp för pensioner eller liknande förmåner efter styrelseledamöters eller ledande befattningshavares avträdande av tjänst eller uppdrag.

Ersättningar under 2020

Belopp i (KSEK)	Styrelsearvode	Grundlön/ konsultarvode	Rörlig ersättning	Pensionskostnad	Sociala avgifter	Summa
Johan Bygge, styrelseordförande ¹	-	-	-	-	-	-
Cristina Glad, f.d. styrelseordförande ²	240	-	-	-	25	265
Göran Forsberg, styrelseledamot	120	-	-	-	38	158
Pia Gideon, styrelseledamot ³	-	-	-	-	-	-
Johannes Hulthe, styrelseledamot	120	-	-	-	38	158
Lars Höckenström	120	-	-	-	38	158
Tobias Agervald, verkställande direktör	-	1 234	439	1 007	754	3 434
Övriga ledande befattningshavare ⁴	-	2 622	-	144	197	2 964
Summa	600	3 856	439	1 151	1 090	7 137

1 Johan Bygge tillträdde som styrelseordförande vid årsstämman 2021.

2 Cristina Glad avgick som styrelseordförande vid årsstämman 2021.

3 Pia Gideon tillträdde som styrelseledamot vid årsstämman 2021.

4 Totalt fyra personer under räkenskapsåret 2020.

Historisk finansiell information

Historisk finansiell information för Guard Therapeutics avseende räkenskapsåren 2019, 2020 med tillhörande revisionsberättelser samt delårsperioden 1 januari – 30 september 2021 med jämförelsesiffror för motsvarande period 2020 är införlivade i Prospektet genom hänvisning. För närmare information se sida 4 under "Handlingar som införlivas genom hänvisning".

Guard Therapeutics årsredovisningar för räkenskapsåren 2019 och 2020 har reviderats och revisionsberättelsen är fogad till årsredovisningarna. Delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 september 2021 har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Årsredovisningen för räkenskapsåret 2019 har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt årsredovisningslagen. Under räkenskapsåret 2020 genomfördes en fusion mellan Guard Therapeutics och det helägda dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB, varigenom Preelumina Diagnostics AB upplöstes och dess samtliga tillgångar och skulder övergick till Guard Therapeutics. Fusionen har medfört att det tidigare moderbolaget Guard Therapeutics inte längre upprättar någon koncernredovisning. Med anledning av att någon koncernredovisning inte längre upprättas i enlighet med IFRS har det tidigare moderbolaget, i enlighet med gällande regelverk, övergått till redovisning och finansiell rapportering enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3) från och med räkenskapsåret som påbörjades per den 1 januari 2020. Årsredovisningen för 2020 och delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 september 2021 har således upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Övergången har inte medfört några effekter på Guard Therapeutics finansiella rapporter.

Förutom Guard Therapeutics reviderade årsredovisningar för räkenskapsåret 2019 och 2020 har ingen information i Prospektet granskats eller reviderats av Bolagets revisor.

Informationen nedan för räkenskapsåren 2019 och 2020 är hämtad från Bolagets årsredovisningar och informationen för perioden 1 januari – 30 september 2021 med jämförelsesiffror för motsvarande period 2020 är hämtad ur Bolagets oreviderade delårsrapport för perioden januari – september 2021. Poster ifyllda "-" innebär att informationen inte återfinns i årsredovisningarna eller delårsrapporten.

Resultaträkning för moderbolaget

Belopp i KSEK	2021-01-01	2020-01-01	2020-01-01
	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
	<i>Ej reviderat</i>	<i>Ej reviderat</i>	<i>Reviderat</i>
Rörelsens intäkter			
Intäkter	-	-	-
Kostnader för sålda varor	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-
Rörelsens kostnader			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-54 591	-26 335	-35 415
Marknads- och försäljningskostnader	-1 643	-1 468	-1 923
Administrationskostnader	-2 802	-2 585	-3 081
Övriga rörelseintäkter	4	-	143
Övriga rörelsekostnader	-303	-	-
Rörelseresultat	-59 335	-30 387	-40 277
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	20	-	-
Finansiella kostnader	-1	-6	-7
Nedskrivning andelar i dotterbolag	-	-	-
Resultat före skatt	-59 317	-30 393	-40 284
Skatt på periodens resultat	-	-	-
Periodens resultat	-59 317	-30 393	-40 284

Balansräkning för moderbolaget

Belopp i KSEK	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
	<i>Ej reviderat</i>	<i>Ej reviderat</i>	<i>Reviderat</i>
TILLGÅNGAR			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Materiella anläggningstillgångar	33	84	44
Andel i dotterbolag	-	-	-
Anläggningstillgångar sammanlagt	33	84	44
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Skattefordran	-	-	-
Övriga fordringar	771	1 352	709
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	314	1 343	427
Likvida medel	35 919	25 991	90 042
Omsättningstillgångar sammanlagt	37 003	28 686	91 178
SUMMA TILLGÅNGAR	37 036	28 770	91 222
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital	4 260	3 082	4 260
Fond för utvecklingsutgifter	-	-	-
Överkursfond	443 577	369 658	443 273
Balanserat resultat	-367 847	-327 563	-327 563
Periodens resultat	-59 317	-30 393	-40 284
Eget kapital sammanlagt	20 673	14 785	79 686
<i>Långfristiga skulder</i>			
Syntetisk option	-	544	230
Långfristig leverantörsskuld	3 673	5 147	4 803
Långfristiga skulder sammanlagt	3 673	5 691	5 032
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	9 323	6 400	2 978
Skuld koncernföretag	-	-	-
Syntetisk option	51	-	-
Skatteskuld	251	147	222
Övriga skulder	305	151	200
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 761	1 597	3 102
Kortfristiga skulder sammanlagt	12 690	8 295	6 503
Summa skulder	16 363	13 985	11 536
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	37 036	28 770	91 222

Kassaflödesanalys för moderbolaget

Belopp i KSEK	2021-01-01	2020-01-01	2020-01-01
	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
	<i>Ej reviderat</i>	<i>Ej reviderat</i>	<i>Reviderat</i>
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-59 335	-30 390	-40 280
Avskrivningar	315	121	161
Erhållen ränta	20	-	-
Erlagd ränta	-1	-6	-6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-59 002	-30 275	-40 125
Förändring i rörelsekapital			
Ökning/minskning fordringar	51	-867	692
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	6 187	3 263	1 471
Förändring i rörelsekapital	6 238	2 396	2 163
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-52 764	-27 879	-37 962
Investeringsverksamhet			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-	-	-
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-
Likvida medel i dotterbolag vid fusion	-	118	118
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	118	118
Finansieringsverksamhet			
Nyemission	-	-	74 793
Ökning/minskning långfristiga skulder	-1 359	-87	-746
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1 359	-87	74 047
Förändring likvida medel	-54 123	-27 848	36 203
Likvida medel vid periodens början	90 042	53 839	53 839
Likvida medel vid periodens slut	35 919	25 991	90 042

Resultaträkning för koncernen

Belopp i KSEK	2019-01-01 2019-12-31
	<i>Reviderat</i>
Rörelsens intäkter	
Intäkter	-
Kostnader för sålda varor	-
Bruttovinst	-
Rörelsens kostnader	
Forsknings- och utvecklingskostnader	-37 561
Försäljningskostnader	-3 315
Administrationskostnader	-3 408
Övriga rörelseintäkter	-
Övriga rörelsekostnader	-
Rörelseresultat	-44 284
Resultat från finansiella poster	
Finansiella intäkter	-
Finansiella kostnader	-872
Resultat före skatt	-45 156
Skatt på periodens resultat	-
Periodens resultat	-45 156

Balansräkning för koncernen

Belopp i KSEK	2019-12-31
	<i>Reviderat</i>
TILLGÅNGAR	
Anläggningstillgångar	
Immateriella tillgångar	7 325
Nyttjanderätter	311
Materiella tillgångar	205
Anläggningstillgångar sammanlagt	7 841
Omsättningstillgångar	
Kundfordringar	-
Skattefordran	22
Övriga fordringar	1 355
Förutbetalda kostnader	526
Likvida medel	53 971
Omsättningstillgångar sammanlagt	55 873
SUMMA TILLGÅNGAR	63 714

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital som kan hänföras till moderföretagets aktieägare

Aktiekapital	52 356
Övrigt tillskjutet kapital	45 424
Balanserat resultat inklusive periodens resultat	-45 156
Eget kapital sammanlagt	52 624

Långfristiga skulder

Leverantörsskulder	5 368
Långfristig leasingsskuld	15
Syntetisk option	410
Långfristiga skulder sammanlagt	5 793

Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder	2 519
Kortfristig leasingsskuld	176
Skatteskuld	-
Övriga skulder	178
Upplupna kostnader	2 425
Kortfristiga skulder sammanlagt	5 298

Summa skulder	11 090
----------------------	---------------

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	63 714
---------------------------------------	---------------

Kassaflödesanalys för koncernen

	2019-01-01
Belopp i KSEK	2019-12-31
	<i>Reviderat</i>
Den löpande verksamheten	
Rörelseresultat	-44 284
Avskrivningar	4 382
Övriga ej likviditetspåverkande poster	250
Erhållen ränta	-
Erlagd ränta	-872
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-40 524
Förändring i rörelsekapital	
Ökning/minskning fordringar	-136
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-19 549
Förändring i rörelsekapital	-19 685
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-60 209
Investeringsverksamhet	
Förvärv av anläggningstillgångar	-73
Förvärv av immateriella tillgångar	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-73
Finansieringsverksamhet	
Nyemission	100 719
Amortering av leasingskuld	-425
Bryggfinansiering	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	100 294
Förändring likvida medel	40 012
Likvida medel vid periodens början	13 959
Likvida medel vid periodens slut	53 971

Nyckeltal

En del av de nyckeltal som presenteras nedan är inte definierade enligt Guard Therapeutics tillämpade redovisningsregler för finansiell rapportering. Guard Therapeutics bedömer att nyckeltalen ger en bättre förståelse för Bolagets ekonomiska trender. Nyckeltalen, såsom Guard Therapeutics har definierat dessa, bör inte jämföras med andra bolags nyckeltal som har samma benämning då definitionerna kan skilja sig åt. Nyckeltalen i tabellen nedan har inte reviderats såvida inget annat anges.

Nyckeltal för moderbolaget

	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Kassalikviditet*, %	292	346	1 402
Soliditet*, %	56	51	87
Utdelning, SEK	-	-	-

* Alternativt nyckeltal

Nyckeltal för koncernen

	2019-12-31
Kassalikviditet*, %	1 054
Soliditet*, %	83
Utdelning, SEK	-

* Alternativt nyckeltal

Definitioner av alternativa nyckeltal

Kassalikviditet

Omsättningstillgångar, exklusive varulager, dividerat med kortfristiga skulder. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bra bild över betalningsförmågan på kort sikt.

Soliditet

Eget kapital i procent av balansomslutningen. Nyckeltalet är relevant för att visa hur stor del av Bolagets finansiering som kommer från eget kapital respektive extern finansiering, och ger därmed investerare en bild över Bolagets finansiella stabilitet.

Härledning av alternativa nyckeltal för moderbolaget

Kassalikviditet	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Omsättningstillgångar	37 003	28 686	91 178
-Varulager	-	-	-
/Kortfristiga skulder	/12 690	/8 295	/6 503
=Kassalikviditet, %	292	346	1 402

Soliditet	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Eget kapital	20 673	14 785	79 686
/Summa tillgångar (balansomslutning)	/37 036	/28 770	/91 222
=Soliditet, %	56	51	87

Härledning av alternativa nyckeltal för koncernen

Kassalikviditet	2019-12-31
Omsättningstillgångar	55 873
-Varulager	-
/Kortfristiga skulder	/5 298
=Kassalikviditet, %	1 054

Soliditet	2019-12-31
Eget kapital	52 624
/Summa tillgångar (balansomslutning)	/63 714
=Soliditet, %	83

Betydande förändringar av Bolagets finansiella ställning sedan utgången av den senaste räkenskapsperioden

Extra bolagsstämma i Guard Therapeutics godkände den 8 november 2021 styrelsens beslut av den 20 oktober 2021 om genomförandet av den Riktade Emissionen om motsvarande cirka 54 MSEK. Teckningskursen i den Riktade Emissionen uppgick till 1,40 SEK per aktie. Den Riktade Emissionen innebär att antalet aktier och röster i Guard Therapeutics ökar med 38 796 641, från 212 998 874 till 251 795 515, och att aktiekapitalet ökar med 775 932,82 kronor, från 4 259 977,48 kronor till 5 035 910,30 kronor, vilket medför en utspädningseffekt för existerande aktieägare om cirka 15,4 procent före genomförandet av Företrädesemissionen. De nya aktierna som emitteras i samband med den Riktade Emissionen kommer att registreras hos Bolagsverket efter avstämningsdagen för Företrädesemissionen och berättigar därmed inte till deltagande i Företrädesemissionen.

Utöver ovanstående har det inte skett några betydande förändringar av Bolagets finansiella ställning sedan den 30 september 2021.

Utdelningspolicy

Guard Therapeutics är ett tillväxtbolag där genererade vinstmedel planeras avsättas till utveckling av verksamheten. Mot denna bakgrund beräknar inte Bolaget lämna någon utdelning under de närmast följande åren men i framtiden när Bolagets resultat och finansiella ställning så medger, kan aktieutdelning bli aktuell. Bolaget har därmed för närvarande ingen utdelningspolicy och Bolaget har inte beslutat om någon utdelning under perioden som omfattas av den historiska finansiella informationen.

Legala frågor och ägarförhållanden

Aktier och aktiekapital

Enligt Bolagets bolagsordning ska aktiekapitalet vara lägst 2 500 000 SEK och högst 10 000 000 SEK fördelat på lägst 125 000 000 och högst 500 000 000 aktier. Bolagets registrerade aktiekapital uppgick per den 30 september 2021 till 4 259 977,48 SEK fördelat på totalt 212 998 874 aktier, envar med ett kvotvärde om 0,02 SEK. Samtliga aktier är emitterade i enlighet med bestämmelserna i aktiebolagslagen (2005:551), är fullt inbetalda och fritt överlåtbara. Samtliga aktier i Bolaget är av samma aktieslag och är denominerade i SEK. Antalet utelöpande aktier vid ingången av det senast avslutade räkenskapsåret uppgick till 154 124 156 aktier och uppgick vid utgången av samma räkenskapsår till 212 998 874 aktier.

Ägarförhållanden

Såvitt styrelsen känner till föreligger inte några aktieägaravtal eller andra överenskommelser mellan Bolagets ägare som syftar till gemensamt inflytande över Bolaget, eller som kan leda till att kontrollen över Bolaget förändras eller förhindras. Guard Therapeutics har inte vidtagit några särskilda åtgärder i syfte att garantera att kontrollen över Bolaget inte missbrukas och det finns inga bestämmelser i Bolagets bolagsordning som kan fördröja, skjuta upp eller förhindra en ändring av kontrollen av Bolaget. De regler till skydd för minoritetsaktieägare som finns i aktiebolagslagen (2005:551) utgör dock ett skydd mot en majoritetsägares eventuella missbruk av kontroll över ett bolag.

Större aktieägare

Av tabellen nedan framgår, såvitt Bolaget känner till, samtliga aktieägare med innehav överstigande fem procent av samtliga aktier och röster i Guard Therapeutics per den 30 september 2021, inklusive därefter kända förändringar fram till dagen för Prospektet. Bolaget har endast emitterat ett aktieslag och samtliga aktier har lika röstvärde.

Namn	Antal aktier	Andel kapital och röster (%)
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	22 591 333	10,6
M2 Asset Management AB	17 476 043	8,2
Jan Ståhlberg	15 585 526	7,3
Totalt aktieägare med innehav överstigande fem procent	55 652 902	26,1
Övriga aktieägare	157 345 972	73,9
Totalt	212 998 874	100,0

Aktierelaterade incitamentsprogram, teckningsoptioner och konvertibler

Per den 30 september 2021 hade Guard Therapeutics två utestående aktierelaterade incitamentsprogram, vilka beskrivs nedan.

Personaloptionsprogram 2021/2026

Årsstämman den 12 maj 2021 beslutade att inrätta ett personaloptionsprogram för ledande befattningshavare, nyckelpersoner och konsulter i Bolaget. Tilldelning av personaloptioner till deltagare i programmet ska ske senast före årsstämman 2022. Per dagen för

Prospektet har totalt 10 750 000 personaloptioner tilldelats vederlagsfritt till deltagare i programmet. Varje personaloption ger rätt att förvärva en ny aktie i Bolaget till ett lösenpris uppgående till 200 procent av den volymvägda genomsnittskursen enligt Nasdaq First North Growth Markets officiella kurslista för aktie i Bolaget under de tio handelsdagar som närmast föregår den dag då deltagaren tilldelas personaloptioner. Tilldelade personaloptioner tjänas in med 1/3 vardera den dag som infaller 12, 24 respektive 36 månader efter tilldelningstidpunkten. Personaloptionerna kan utnyttjas under perioden fr.o.m. den dag som infaller 3 år efter tilldelningstidpunkten t.o.m. den 30 juni 2026. Till säkerställande av personaloptionsprogram 2021/2026 har totalt 11 200 000 teckningsoptioner utgivits. Vid fullt utnyttjande av de utgivna teckningsoptionerna kan totalt 11 200 000 aktier komma att ges ut, motsvarande en utspädning om cirka 5,00 procent baserat på antalet aktier i Bolaget före genomförandet av den Riktade Emissionen och Erbjudandet. Teckningsoptionerna är föremål för sedvanliga omräkningsvillkor i samband med emissioner m.m.

Syntetiskt optionsprogram

Den 12 februari 2019 överlät Guard Therapeutics en syntetisk option till den verkställande direktören motsvarande värdet av vad som nu är 2 202 234 aktier i Bolaget. För det fall den verkställande direktören utnyttjar den syntetiska optionen ger denna den verkställande direktören rätt till en kontant ersättning vars storlek bestäms utifrån hur mycket marknadsvärdet på de underliggande 2 202 234 aktierna överstiger det fastställda lösenpriset. Den 30 september 2021 var den syntetiska optionen värd totalt 50 896 KSEK vilket motsvarar 0,02 SEK per underliggande aktie. Den syntetiska optionen löper till och med den 12 februari 2022. Om den verkställande direktörens anställning i Bolaget av någon anledning upphör ska den verkställande direktören hembjuda den syntetiska optionen till Bolaget, vilket även gäller om den verkställande direktören vill överlåta den syntetiska optionen, med olika i överlåtelseavtalet närmare angivna villkor.

Utöver de aktierelaterade incitamentsprogram som anges ovan hade Bolaget, per den 30 september 2021, inga andra utestående aktierelaterade incitamentsprogram, teckningsoptioner eller konvertibler.

Väsentliga avtal

Guard Therapeutics har inte, med undantag för avtal som ingåtts inom ramen för den löpande affärsverksamheten, ingått något avtal av väsentlig betydelse under en period om ett år omedelbart före offentliggörandet av detta Prospekt.

Myndighetsförfaranden, rättsliga förfaranden och skiljeförfaranden

Guard Therapeutics har inte under de senaste tolv månaderna varit part i några myndighetsförfaranden, rättsliga förfaranden eller skiljeförfaranden (inbegripet förfaranden som ännu inte är avgjorda eller som enligt Bolagets kännedom riskerar att bli inledda) och som under den senaste tiden har haft eller skulle kunna få betydande effekter på Bolagets finansiella ställning eller lönsamhet.

Intressen och intressekonflikter

Ingen av styrelseledamöterna eller de ledande befattningshavarna har valts eller utsetts till följd av särskild överenskommelse med större aktieägare, kunder, leverantörer eller andra parter.

Det föreligger inga intressekonflikter eller potentiella intressekonflikter mellan styrelseledamöternas och ledande befattningshavarnas åtaganden gentemot Bolaget och deras privata intressen och/eller andra åtaganden. Som framgår av avsnittet "Företagsstyrning" har dock ett flertal styrelseledamöter och ledande befattningshavare ekonomiska intressen i Guard Therapeutics genom innehav av värdepapper i Guard Therapeutics.

Transaktioner med närstående parter

Head of Preclinical Science Peter Gilmour har, via bolaget The Drug Development Team, erhållit ersättning för konsulttjänster relaterade till preklinisk läkemedelsutveckling. Den totala ersättningen för konsulttjänsterna uppgick till 51 KSEK för räkenskapsåret 2019, 1 533 KSEK för räkenskapsåret 2020 och 1 173 KSEK för perioden 1 januari 2021 fram till dagen för Prospektet.

Antaros Medical AB, vilket bolag delägs av styrelseledamoten Johannes Hulthe, har erhållit ersättning för konsulttjänster relaterade till den studie som Bolaget bedrev i samarbete med Antaros Medical AB på människor som genomgår strålbehandling (Peptide Receptor Radionuclide Therapy, PRRT) av neuroendokrina cancer tumörer. Den totala ersättningen för konsulttjänsterna uppgick till 729 KSEK för räkenskapsåret 2019 och 35 KSEK för räkenskapsåret 2020.

Den tidigare styrelseordföranden Anders Ermén har under 2019, via det helägda bolaget Ermén Produktion och Redovisning AB, erhållit ersättning för konsulttjänster relaterade till finansiering, strategi och kommunikation. Den totala ersättningen för konsulttjänsterna uppgick till 49 KSEK för räkenskapsåret 2019.

Torun Labedzki, tidigare CFO i Bolaget, har under 2019 och 2020, via det helägda bolaget Level of Detail AB, erhållit ersättning för konsulttjänster för sin roll som CFO i Bolaget. Den totala ersättningen för konsulttjänsterna uppgick till 605 KSEK för räkenskapsåret 2019 och 986 KSEK för räkenskapsåret 2020.

Utöver vad som framgår ovan samt av avsnitten "Företagsstyrning - Ersättningar till styrelse och ledande befattningshavare" samt "Närmare uppgifter om Erbjudandet - Avsiktsförklaringar" har inga ytterligare transaktioner mellan Bolaget och närstående parter förekommit under perioden från och med den 1 januari 2019 till dagen för Prospektet, som enskilt eller tillsammans bedöms väsentliga för Bolaget. Samtliga transaktioner med närstående parter har, enligt styrelsens bedömning, skett på marknadsmässiga villkor.

Tillgängliga handlingar

Guard Therapeutics uppdaterade stiftelseurkund (registreringsbevis) och bolagsordning kan under hela Prospektets giltighetstid granskas på Guard Therapeutics kontor (Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm) under ordinarie kontorstid. Registreringsbevis och bolagsordning finns även tillgängliga i elektronisk form på Bolagets webbplats, www.guardtherapeutics.com. Vänligen notera att informationen på webbplatsen inte utgör en del av Prospektet och inte har granskats eller godkänts av Finansinspektionen.



Guard Therapeutics International AB (publ)

Webb: www.guardtherapeutics.com

Mail: info@guardtherapeutics.com

Telefon: +46 (0)8 670 65 51

