

SynAct Pharma AB tillförs 1 007 539,20 SEK genom nyttjande av teckningsoptioner av serie TO 1

Nyttjandeperioden för SynAct Pharma AB:s ("SynAct") teckningsoptioner av serie TO 1, vilka emitterades i samband med bolagets emission av units i maj/juni 2016, avslutades den 23 mars 2017. Totalt nyttjades 157 428 teckningsoptioner av serie TO 1, vilket innebär en nyttjandegrad om cirka 7,8 procent. SynAct tillförs genom teckningsoptionerna cirka 1 007 539,20 SEK före emissionskostnader.

Totalt nyttjades 157 428 teckningsoptioner, vilket innebär att 157 428 nya aktier registreras hos Bolagsverket. SynAct tillförs således cirka 1 MSEK före emissionskostnader om cirka 57 KSEK. Antalet aktier i SynAct kommer efter registrering av teckningsoptionsnyttjandet hos Bolagsverket att uppgå till 12 417 449 stycken och aktiekapitalet kommer att uppgå till 1 552 181,13 SEK.

För frågor med anledning av teckningsoptioner av serie TO 1, vänligen kontakta:

Sedermera Fondkommission

Tel: + 46 40-615 14 10

E-post: info@sedermera.se

För ytterligare information om SynAct Pharma AB, vänligen kontakta:

Jeppe Øvlesen

VD, SynAct Pharma AB

Telefon: +45 28 44 75 67

E-post: joo@synactpharma.com

Henrik Stage

CFO, SynAct Pharma AB

Telefon: +45 40 26 09 00

E-post: hs@synactpharma.com

Denna information är sådan information som SynAct Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 31 mars 2017.

Om SynAct Pharma

SynAct Pharma AB utvecklar läkemedel mot akuta försämringar vid inflammatoriska sjukdomar. Bolagets läkemedelskandidat AP1189 är avsedd för behandling av psoriasisartrit – en form av akuta ledbesvär som drabbar cirka 30 procent av de patienter som lider av psoriasis.

Prekliniska studier visar att AP1189 har en unik förmåga att både minska inflammationen och påskynda utläkningen av leddskadorna. AP1189 har potential att kunna ges i tablettform en gång per dag. Resultat från en klinisk fas I-studie beräknas bli tillgängliga i slutet av 2017. Bolagets ambition är att därefter genomföra en fas IIa-studie, för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.