

INBJUDAN TILL TECKNING AV UNITS**TECKNINGSTID: 18 NOV – 2 DEC 2019****En ny klass läkemedel för
inflammatoriska sjukdomar****VIKTIG INFORMATION**

Följande sammanfattning är inte ett erbjudande utan ska ses som en introduktion till SynAct Pharma AB:s ("SynAct") prospekt och innehåller inte nödvändigtvis all information för att ett investeringsbeslut ska fattas. Finansinspektionens godkännande av prospektet ska inte tolkas som ett godkännande av de värdepapper som erbjuds. Investeraren rekommenderas att ta del av prospektet, som finns att tillgå på SynActs webbplats: www.synactpharma.com innan ett investeringsbeslut fattas, för att ta del av de potentiella risker som förknippas med beslutet att investera i värdepapperen. SynAct Pharma AB, Org.nr 559058-4826.

FORSKNING OCH UTVECKLING INOM INFLAMMATORISKA SJUKDOMAR

SynAct Pharma AB är ett kliniskt fas II-bolag med fokus på läkemedel som stimulerar och förstärker kroppens eget immunförsvar för att bekämpa inflammatoriska sjukdomar.

Bolagets forskning och patent bygger på det kroppsegna hormonet melanokortin som aktiveras vid inflammatoriska tillstånd och bidrar med anti-inflammatoriska effekter, som är viktiga komponenter i läkningsprocessen och för återhämtning till normal vävnadsfunktion. SynActs läkemedelskandidat AP1189 stimulerar, på ett mer selektivt vis, de relevanta receptorererna i immunsystemet, varigenom oönskade biverkningar kan undvikas.

INVESTMENT HIGHLIGHTS

Nyligen initierad fas II-studie inom aktiv ledsjukdom: SynActs första kliniska fas II-studie med den ledande föreningen AP1189 för behandling av reumatoid artrit (RA) har nyligen initierats på kliniker i Danmark. Studien genomförs på patienter med aktiv artrit som hänvisas till en specialavdelning för behandling med antireumatiska läkemedel där förstahandsbehandling är läkemedlet metotrexat. Läkemedelskandidaten AP1189 ges i studien som ett tillägg till metotrexat och beräknas rapporteras under Q1 2021. Interimsanalys vid avslutning av studiens första del är planerad att rapporteras under Q1 2020.

Utökat mål att genomföra två kliniska fas II-studier: Efter att bolaget erhållit positiva resultat i en preklinisk studie inom nefrotisk syndrom (NS), där dosering med läkemedelskandidaten AP1189 gav en signifikant minskning av proteinuri (proteinförlust via njurarna) ser styrelse och ledning i SynAct stor potential i att genomföra ytterligare en fas II-studie inom NS. Nefrotiskt syndrom är en allvarlig njursjukdom som obehandlad gradvis utvecklas till kronisk njursjukdom med ökad risk för hjärt-kärlsjukdomar inklusive hjärtinfarkt och stroke. Upp till en tredjedel av alla NS-patienter svarar otillräckligt på aktuella behandlingar och de flesta patienter lider av behandlingsrelaterade biverkningar. Som tidigare rapporterats har AP1189 visat potential att avsevärt minska njurproteinförlusterna i en prediktiv djurmodell av NS i samma mängd som efter behandling med den aktiva substansen i Acthar® Gel (ACTH) från Mallinckrodt Pharmaceuticals.

Med etableringen av två kliniska fas II-program inom två olika indikationer, RA och NS kommer SynAct att markant öka möjligheten för ett framgångsrikt resultat och samtidigt öka det kommersiella värdet avseende AP1189. Både RA och NS är indikationer med ett stort obemött medicinskt behov och en attraktiv marknad där SynActs läkemedelskandidat har potential att bli en både ny och bättre behandlingsmetod. Positiva

“
Läkemedelskandidat AP1189 – Aktiverar och förstärker kroppens egna immunceller för att minska och läka inflammationen.”

Jeppje Øvlesen
Verkställande direktör

data i det pågående fas IIa-programmet i RA och i den planerade fas IIa-studien i NS kan medföra att AP1189 kan bli en "game changer" på melanokortinmarknaden, som för närvarande uppgår till över 1 miljard USD, till förmån för en mycket stor patientgrupp.

Nuvarande marknad och konkurrens: Den globala marknaden för läkemedel mot reumatoid artrit uppgick 2017 till cirka 23,3 miljarder USD, medan försäljningen av läkemedel för behandling av psoriasisartrit uppgick till över 4,5 miljarder USD¹. Marknaden för NS är något mindre, men ger möjligheten att få sär läkemedelsstatus och dra nytta av fast-track-utveckling och exklusivitet efter marknads lansering. För att beskriva potentialen för melanokortin-härledd terapi kan paralleller dras till läkemedlet Acthar® Gel, som för närvarande har en årlig försäljning på cirka 1,25 miljarder USD. Användningen av Acthar® Gel är begränsad till svårbehandlade fall eftersom föreningen har ett antal oönskade biverkningar. AP1189 är i likhet med Acthar® Gel, melanokortinreceptoragonister, men profilen av SynActs föreningar stimulerar inte typ 2 melanokortinreceptorer, vilket innebär att oönskade och i vissa fall behandlingsbegränsade biverkningar som ses efter behandling med Acthar® Gel inte existerar för bolagets förening. AP1189 utvecklas dessutom för oral administrering en gång dagligen, medan Acthar® Gel ges som injektioner med endast begränsade möjligheter för självadministrering.

AP1189 banar väg för en ny behandlingsmetod: AP1189 har potential att bli en "frontrunner" för en ny behandlingsmetod, kallad resolutionsterapi, vid inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, som i motsats till de flesta av dagens läkemedel inte hämmar kroppens immunförsvar utan istället stimulerar immunsystemets läkningsmekanismer. Detta sker genom att aktivera kroppens immunceller, till skillnad mot biologiska och immunosuppressiva läkemedel, som verkar genom att hämma immunsystemets aktivitet.

MÅLSÄTTNINGAR

2019

AP1189

- Genomföra första delen av fas II-studien inom RA med målet att identifiera doserna för den andra delen av fas II-studien.
- Förberedande aktiviteter för att initiera fas II-studie med AP1189 inom NS.

Bolaget

- Fortsätta affärsutvecklingen i SynAct med utlicensierings- och partnerskapsdialoger.

2020

AP1189

- Slutföra dosering av fas II-studien (andra delen) inom RA och erhållande av interimdata, Q1 2020.
- Initiera fas II-studie inom NS, Q1 2020.

Bolaget

- Fortsatt affärsutveckling.
- Fördjupade utlicensierings- och partnerskapsdialoger.

2021

AP1189

- Slutrapportera fas II-studien inom RA, Q1 2021.
- Genomföra möte avseende fas II-studien inom RA med FDA och EMA, Q1 2021.
- Genomföra och erhålla topline-resultat för fas II-studien inom NS, Q1 2021.

Bolaget

- Fortsatt affärsutveckling.
- Fördjupade och avslutande utlicensierings- och partnerskapsdialoger.

ERBJUDANDET I FÖRETRÄDESEMISSIONEN I SAMMANDRAG

Teckningstid: 18 november 2019 – 2 december 2019.

Företrädesrätt till teckning: Den som på avstämningsdagen den 13 november 2019 var aktieägare i SynAct äger företrädesrätt att teckna units i företrädesemissionen i relation till tidigare innehav varvid en (1) gammal aktie medför erhållande av en (1) uniträtt. Innehav av tjugo (21) uniträtter berättigar till teckning av en (1) ny unit. En unit består av fyra (4) aktier och fyra (4) teckningsoptioner av serie TO 2.

Värdering (pre-money): cirka 91 MSEK

Teckningskurs: Teckningskursen är 24,80 SEK per unit. Teckningsoptionerna ges ut vederlagsfritt (priset per aktie uppgår således till 6,20 SEK).

Emissionsvolym: Erbjudandet består av upp till 2 795 268 aktier och totalt upp till 2 795 268 teckningsoptioner av serie TO 2, motsvarande kontantbetalning av respektive cirka 17,3 MSEK (för teckning av units) och cirka 18,7 MSEK (för teckning av aktier baserade på teckningsoptionerna). Vid fulltecknad företrädesemission och fullt utnyttjande av teckningsoptionerna tillförs SynAct totalt cirka 36,1 MSEK före emissionskostnader.

Tecknings- och garantiåtagande: SynAct har på förhand skriftligen avtalat om teckningsförbindelser om cirka 6,4 MSEK och garantiåtagande om cirka 10,9 MSEK. Totalt har bolaget avtalat om cirka 17,3 MSEK genom tecknings- och garantiåtagande, motsvarande 100 procent av företrädesemissionen.

VILLKOR FÖR TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 2 I SAMMANDRAG

Nyttjandeperiod: 1 – 22 juli 2020.

Pris för nyttjande: varje teckningsoption berättigar tecknaren att teckna en (1) ny aktie i SynActs för 6,70 SEK per aktie.

Emissionsvolym: Om företrädesemissionen av units blir fulltecknad kommer totalt 2 795 268 teckningsoptioner av serie TO 2 att emitteras. Teckningsoptionerna kan tillföra bolaget totalt cirka 18,7 MSEK, om alla optioner nyttjas.

DEN RIKTADE EMISSIONEN

I syfte att stärka SynActs ägarbas genomför bolaget även en riktad emission omfattande totalt 524 000 units, vilka tecknas till samma villkor som i den förestående företrädesemissionen. Den riktade emissionen tillför initialt bolaget cirka 13 MSEK före emissionskostnader. Vid fullt nyttjande av samtliga vidhängande teckningsoptioner kan SynAct tillföras ytterligare cirka 14 MSEK före emissionskostnader.

VD JEPPE ØVLESEN HAR ORDET

Vår kliniska fas II-studie inom aktiv reumatoid artrit med AP1189 pågår på kliniker runt om i Danmark efter ett mycket lyckat utvecklingsarbete, där vi har lagt en gedigen vetenskaplig grund som banar väg för att frambringa goda resultat i pågående och framtida studier. AP1189 har stor potential att bli ledande inom en ny behandlingsmetod, kallad resolutionsterapi vid inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, som i motsats till de flesta av dagens läkemedel inte hämmar kroppens immunförsvar utan istället förstärker immunsystemets läkningsmekanismer.

”Marknaden och behovet för nya behandlingar mot inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar som läkemedelskandidaten AP1189 vänder sig mot är mycket stora.”

SynAct har, efter att ha erhållit lovande prekliniska resultat inom nefrotiskt syndrom (NS) med läkemedelskandidaten AP1189, även stor potential att avancera inom NS. För att öka värdeskapandet för AP1189 planerar vi nu att genomföra ytterligare en klinisk fas II-studie inom NS. Baserat på våra lovande resultat i båda indikationer, finner vi denna nya strategi med ytterligare en klinisk studie ytterst lämplig och en fantastisk möjlighet för att skapa värde för SynAct. Härutöver ges indikationen NS möjligheten att erhålla sällskapsstatus och dra nytta av fast-track-utveckling och exklusivitet efter marknads lansering.

För att beskriva behandlingspotentialen för melanokortinreceptoragonister i inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, inklusive RA och NS, kan paralleller dras till läkemedlet Acthar® Gel, som är ett godkänt läkemedel i USA med en årlig försäljning på mer än 1,25 miljarder USD. Acthar® Gel genererar dess terapeutiska effekter genom stimulering av samma receptorer som AP1189, men stimulerar även andra receptorer med oönskade biverkningar som följd. Användningen av Acthar® Gel är därför begränsad till svårbehandlade fall pga. av ofta förekommande allvarliga oönskade biverkningar. AP1189 är i likhet med Acthar® Gel, en melanokortinreceptoragonist, men vår förening stimulerar i motsats till Acthar® Gel inte typ 2 melanokortinreceptorer. Dessa receptorer har i vissa fall behandlingsbegränsade biverkningar, som ses efter behandling med Acthar® Gel. Dessa biverkningar existerar inte för AP1189. Läkemedelskandidaten AP1189 utvecklas dessutom för oral administrering en gång dagligen, medan Acthar® Gel ges som injektioner med endast begränsade möjligheter för självadministrering. Intressant att nämna i sammanhanget är att Mallinckrodt Pharmaceuticals, vilka kontrollerar Acthar® Gel, nyligen rapporterade (via pressmeddelande den 13 juni 2019) att samtliga primära och sekundära resultatmål uppnåddes i en klinisk fas 4-studie med det marknads lanserade läkemedlet Acthar® Gel i annars behandlingsresistenta patienter med RA. Studien, vilken presenterades vid European Congress of Rheumatology 2019 (EULAR) i Madrid (12–15 juni), visar att Acthar® Gel i patienter vilka tidigare har uppvisat behandlingsresistenta



symtom, även efter behandling med glukokortikoider, kan ha nytta av Acthar® Gel-behandling. Det är viktigt att betona att AP1189 har potential att nå en mycket större patientpopulation än Acthar® Gel. Den totala marknaden inom inflammatoriska ledsjukdomar överstiger 23 miljarder USD och förväntas nå 27,8 miljarder USD 2027.

Som ett resultat av ovan skulle positiva data i det pågående fas II-programmet inom RA samt fortsatta framsteg med AP1189 inom NS, kunna medföra att AP1189 har möjlighet att bli en "game changer" på melanokortinmarknaden till förmån för en mycket stor patientgrupp. Vi genomför nu en fullt säkerhetsställd kapitalisering bestående av en riktad- och företrädesemission om netto cirka 58,1 MSEK för att finansiera slutförandet av den pågående kliniska fas II-studien med AP1189 inom RA och genomförande av en klinisk fas II-studie med AP1189 inom NS samt återbetalning av tidigare bryggblån. SynAct kommer kontinuerligt att undersöka möjligheterna avseende ytterligare affärsutveckling i samband med att studierna utvecklas. Vår övergripande målsättning står fast gällande läkemedelskandidaten AP1189, där SynActs ambition är att, baserat på resultaten från de kliniska fas II-studierna, teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag. Styrelse och ledning uppskattar att det finns goda möjligheter för kommersiella avtal, förutsatt att positiva resultat uppnås när de planerade fas II-studierna för AP1189 har slutförts.

Jag välkomnar er härmed att delta i SynActs fortsatta utveckling och resa.

Jeppe Øvlesen – Verkställande direktör

Anmälningssedel för teckning av units utan stöd av uniträtter i SynAct Pharma AB (publ)

Teckningstid:	18 november – 2 december 2019 kl. 15.00
Pris per unit:	24,80 SEK
Tilldelning:	Eventuell tilldelning meddelas genom utskick av avräkningsnota.
Likviddag:	Enligt instruktion på avräkningsnota.

Vid en bedömning av SynAct Pharma AB:s framtida utveckling är det av vikt att beakta relevanta risker. Varje investerare måste göra sin egen bedömning av effekten av dessa risker genom att ta del av all tillgänglig information utgiven i samband med detta erbjudande. Prospekt finns att ladda ner på www.sedermera.se, www.synactpharma.com och på www.spotlightstockmarket.com. Betalning skall ej ske i samband med anmälan. Eventuell tilldelning av units meddelas via avräkningsnota.

1. Undertecknad anmäler sig för teckning av följande antal units i SynAct Pharma AB (publ) till en teckningskurs om 24,80 SEK per unit. Varje unit består av fyra (4) nya aktier samt fyra (4) vederlagsfria teckningsoptioner av serie TO 2. Priset per aktie uppgår till 6,20 SEK och teckningsoptionerna erhålls vederlagsfritt:

Teckning kan även ske elektroniskt med BankID på www.sedermera.se

OBS! Om du vill teckna via ett investeringssparkonto (ISK) eller kapitalförsäkring (KF), måste du kontakta din bank/förvaltare. För att tecknade units ska sättas in på ISK eller KF måste likviden dras ifrån ISK/KF.

Antal units

2. Fyll i vart tilldelade betalda tecknade units (BTU) skall levereras, VP-konto eller depå – ange endast **ETT alternativ:**

VP-Konto/Servicekonto	Bank/Förvaltare
Depånummer	Bank/Förvaltare

Har du en depå hos Nordnet eller Avanza? Kontakta din respektive bank för att göra din teckning direkt via Nordnet eller Avanza.

3. Undertecknad åberopar viss företrädesrätt vid eventuell överteckning. I det fall emissionen blir övertecknad kommer företrädare vid tilldelning att ges till de som även tecknat units med stöd av uniträtter i emissionen, i förhållande till det antal uniträtter som utnyttjats. Åberopa denna företrädesrätt genom att fylla i det antal units du tecknat med stöd av uniträtter i denna emission och ange bank/förvaltare via vilken sådan teckning skett:

Antal units	Bank/Förvaltare	VP-konto/Depånummer
-------------	-----------------	---------------------

4. Har Du, genom Sedermera, investerat tio (10) gånger de senaste tolv (12) månaderna eller investerat genom Sedermera sex (6) gånger årligen de senaste fem (5) åren? Ja Nej

5. Teckning över 15 000 EURO?

Om teckningen uppgår till eller överskrider 15 000 EURO, eller om svaret är **JA** på fråga 4. ovan ska:

- 1) penningtvätsfrågor besvaras på blankett som finns på följande länk: www.sedermera.se
- 2) en vidimerad kopia av giltigt ID-handling (svenskt körkort eller pass) bifogas till penningtvätsblanketten.

Observera att ovanstående handlingar ska tillställas Sedermera Fondkommission **per post**, på nedanstående adress då vidimeringen ska vara i original. Du kan dock alltid fylla i blanketten **digitalt och identifiera dig med Bank-ID** på www.sedermera.se.

6. Fyll i namn och adressuppgifter (VÄNLIGEN TEXTA TYDLIGT)

Efternamn/Firma		Förnamn	Personnummer/Organisationsnummer
Adress (gata, box eller motsvarande)		Telefon dagtid	NID-nummer/LEI*
Postnummer	Ort	Land (om annat än Sverige)	E-post (obligatoriskt då avräkningsnota skickas via e-post)
Ort och datum		Undertecknas av tecknaren (i förekommande fall av behörig firmatecknare eller förmyndare)	

* **NID-nummer** är ett nationellt ID för **fysiska** personer som krävs för att köpa, sälja, delta i nyemissioner eller flytta värdepapper. NID är kopplat till ditt medborgarskap och har du enbart ett svenskt eller danskt medborgarskap är NID det samma som ditt personnummer (12 siffror) /CPR med landskod före (SE för Sverige och DK för Danmark). För personer med dubbla medborgarskap hänvisas till lokal bank för hjälp.

LEI är en global identifieringskod för **juridiska** personer som krävs för att köpa, sälja, delta i nyemissioner eller flytta värdepapper. Ansökan om LEI-kod kan i regel göras med hjälp av en bank, men det går att göra direkt via de institutioner som tillhandahåller LEI-kod. Vilka de institutionerna är framgår av the Global Legal Entity Identifier Foundation (GLEIF).

7. Genom undertecknande av denna anmälningssedel medges följande:

- Att anmälan är bindande men att ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende;
- Att endast en anmälningssedel per tecknare kommer att beaktas samt att vid flera inlämnade anmälningssedlar gäller den senast inkomna;
- Att jag har tagit del av och förstått vad som anges i Villkor och Anvisningar i prospektet och förstått riskerna som är förknippade med att investera i det aktuella finansiella instrumentet;
- Att jag är medveten om att inget kundförhållande föreligger mellan Sedermera och tecknaren avseende denna teckning och att Sedermera inte kommer att bedöma om teckning av aktuellt instrument passar mig eller den jag tecknar för;
- Att jag har observerat att erbjudandet inte riktar sig till personer som är bosatta i USA, Kanada, Australien, Hongkong, Singapore, Sydafrika, Schweiz, Nya Zeeland, Japan eller andra länder där deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrering eller andra åtgärder än de som följer av dansk och svensk rätt;
- Att jag är medveten om att anmälan inte omfattas av den ångerrätt som följer av Distans- och hemförsäljningslagen;
- Att jag genom undertecknandet av denna anmälningssedel befullmäktigar Sedermera att för undertecknads räkning verkställa teckning av units enligt de villkor som framgår av prospektet utgivet av styrelsen i SynAct Pharma AB i november 2019;
- Att inga ändringar eller tillägg får göras i förtryckt text på denna anmälningssedel;
- Att tilldelning av units i enlighet med ifyllt anmälningssedel inte kan garanteras;
- Att personuppgifter som lämnas i samband med uppdraget lagras och behandlas av Sedermera för administration av detta uppdrag. Personuppgifter lagras och behandlas i enlighet med personuppgiftslagen och Dataskyddsförordningen (GDPR);
- Att jag har tagit del av och accepterat den information som finns på anmälningssedeln.

8. Skicka in anmälningssedeln genom ett av nedanstående alternativ:

Brev: Ärende: SynAct Pharma AB
Sedermera Fondkommission
Norra Vallgatan 64, 211 22 Malmö

E-post: issuingservices@sedermera.se
(inskannad anmälningssedel)

Fax: 0046 40-615 14 11

För övriga frågor:
Telefon: 0046 40-615 14 10

Genom att markera rutan, samtycker undertecknad till att på anmälningssedeln lämnade uppgifter även kan komma att användas i samband med framtida utskick av erbjudandehandlingar.

PENNINGTVÄTSKONTROLL - FYSISK PERSON/JURIDISK PERSON

I enlighet med lag (2017:630) om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism

Med anledning av gällande regelverk för den finansiella marknaden, innefattande bland annat reglerna om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism, har Finansinspektionen utfärdat särskilda föreskrifter för värdepappersbolag som står under Finansinspektionens tillsyn. Reglerna innebär att värdepappersbolagen är skyldiga att uppnå kundkännedom hos de parter som värdepappersbolagen tillhandahåller finansiella tjänster, eller utför transaktioner åt, enligt en särskilt föreskriven ordning.



OBS! Om du är en fysisk person och inte ett bolag, vänligen förbise avsnittet om verklig huvudman och fortsätt till kontrollfrågorna nedan.

Verklig huvudman*			
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)
Fysisk person (för- och efternamn)	Personnummer	Ägarandel (%)	Andel röster (%)

*Med verklig huvudman avses:

- Fysiska personer som på grund av innehav av aktier, andra andelar eller medlemskap ytterst, ensam eller tillsammans med närstående, kontrollerar mer än 25 procent av det totala antalet röster i den juridiska personen.
- Fysiska personer som, ensam eller tillsammans med närstående, har rätt att utse eller avsätta mer än hälften av den juridiska personens styrelseledamöter eller motsvarande befattningshavare.
- Fysiska personer som på grund av avtal med ägare, medlem eller den juridiska personen, föreskrift i bolagsordning, bolagsavtal och därmed jämförbara handlingar, ensam eller tillsammans med närstående, kan utöva kontroll enligt punkterna ovan.

Det finns ingen fysisk person som är att anse som verklig huvudman. Sedermera Fondkommission kommer därmed att betrakta bolagets styrelseordförande, verkställande direktör eller annan motsvarande befattningshavare som verklig huvudman.

I det fall ägarstrukturen är komplicerad eller består av flera ägarsteg eller den juridiska personen ägs av en stiftelse, vänligen kontakta Sedermera Fondkommission.

Kontrollfrågor avseende åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism

1. Vad är syftet med transaktionen?

Sparande/placering Omsätta värdepapper Annat – vänligen ange: _____

2. Kapitalets ursprung (flera alternativ är möjliga)

Gammalt sparande/placeringar/kapitalinkomster Lön/pension/bonus/företagsintäkter Arv/gåva
 Fastighets-/företagsförsäljning Annat – vänligen ange: _____

3. Hur stort belopp planerar du/bolaget att investera via Sedermera det kommande året?

1-50 000 kronor 50 000-150 000 kronor 150 000-500 000 kronor 500 000 kronor eller mer

4. PEP – Person i politiskt utsatt ställning

Har du/bolagets företrädare (såsom verkställande direktör, styrelseledamöter och firmatecknare), bolagets verkliga huvudmän, någon du/de varit medarbetare med eller någon av dina/deras närmaste familjemedlemmar under de senaste 18 månaderna varit en person i politiskt utsatt ställning, en så kallad PEP*?

Ja Nej

Om svaret är ja, vänligen ange:

Funktion: _____ Land: _____

Personens namn och er relation (om personen som innehaft funktionen är en annan person än Dig själv): _____

* PEP är en person i politiskt utsatt ställning som har, eller har haft, en viktig offentlig funktion i en stat eller internationell organisation. Även en sådan persons närmaste familjemedlemmar och närmaste medarbetare ska behandlas som PEP. Som exempel kan nämnas personer som är stats- och regeringschefer, ministrar, domare i rättsväsendet, ambassadörer och parlamentsledamöter.

5. Etablering i högriskredjeländ

Är du/bolaget etablerat eller har hemvist i något av följande högriskredjeländer; Afghanistan, Bosnien och Hercegovina, Guyana, Laos, Vanuatu, Syrien, Iran, Irak, Jemen, Etiopien, Uganda eller Nordkorea?

Ja Nej Om svaret är ja, ange land: _____

UNDERSKRIFTER

Blanketten ska undertecknas och sedan sändas, tillsammans med eventuell behörighetshandling (såsom registreringsbevis eller fullmakt), till nyemission@sedermera.se. Vidimerad identitetshandling skall tillsändas Sedermera Fondkommission per post till Norra Vallgatan 64, 211 22 Malmö.

Handlingar att bifoga för fysisk person: Handlingar att bifoga för juridisk person:

- Vidimerad kopia av identitetshandling
- Vidimerad kopia av identitetshandling för behöriga företrädare
- Kopia av giltig fullmakt eller registreringsbevis (högst 1 månad gammalt)

Underskrifter	
Ort och datum	Ort och datum
Partens underskrift/behöriga företrädare	Sedermera Fondkommission
Namnförtydligande	Namnförtydligande

Jag/vi bekräftar att alla frågor är korrekt besvarade och kommer att informera Sedermera om eventuella förändringar.