

## Kommuniké från extra bolagsstämma i SynAct Pharma AB

**Idag, den 6 november 2020, hölls extra bolagsstämma i SynAct Pharma AB. Nedan följer en sammanfattning av de beslut som fattades. Samtliga beslut fattades med erforderlig majoritet.**

### **Val och arvodering av styrelse**

Stämman beslutade i enlighet med aktieägares förslag att styrelsen ska bestå av fem ordinarie styrelseledamöter utan suppleanter, att välja Uli Hacksell till ny ordinarie styrelseledamot för tiden fram till nästa årsstämma vid sidan av hittillsvarande styrelseledamöter samt att styrelsearvode för tiden fram till nästa årsstämma ska utgå med 30 000 kronor till Uli Hacksell (motsvarande ett årligt arvode om 60 000 kronor).

**Lund den 6 november 2020**

SynAct Pharma AB (publ)

### **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](mailto:joo@synactpharma.com)

Thomas Jonassen  
CSO, SynAct Pharma AB  
Telefon: +45 40 15 66 69  
E-post: [tj@synactpharma.com](mailto:tj@synactpharma.com)

*Denna information lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 6 november 2020.*

### **Om SynAct Pharma AB**

SynAct Pharma AB bedriver forskning och utveckling inom inflammatoriska sjukdomar. Bolaget har en plattformsteknologi baserad på en ny klass läkemedelskandidater som riktar sig mot akuta försämringar i kroniska inflammatoriska sjukdomar med det primära syftet att stimulera naturliga läkningsmekanismer. För mer information: [www.synactpharma.com](http://www.synactpharma.com).

### **Om AP1189**

Verkningsmekanismen för SynAct Pharmas ledande läkemedelskandidat AP1189 är att främja resolution av inflammation genom melano kortinreceptor-aktivering direkt på makrofagerna, vilket minskar den proinflammatoriska aktiviteten hos makrofager, och genom att stimulera så kallad makrofagefferocytos har den en specifik förmåga att rensa inflammatoriska celler (J Immun 2015, 194: 3381-3388). Denna effekt har visat sig vara effektiv i sjukdomsmodeller av inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, och den kliniska potentialen för tillvägagångssättet testas för närvarande i en klinisk fas 2-studie på patienter med aktiv reumatoid artrit, i Nefrotisk Syndrom och COVID-19 inflammation ARDS.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04004429?term=AP1189&draw=2&rank=1>)

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04456816?term=AP1189&draw=2&rank=2>