

AlzeCure Pharma genomför tidigare aviserad företrädesemission om ca 30,1 MSEK och offentliggör informationsdokument

AlzeCure Pharma AB (publ) (FN STO: ALZCUR) som utvecklar småmolekylära läkemedelskandidater för CNS-sjukdomar, med fokus på Alzheimers sjukdom och smärta, har idag beslutat gå vidare med den företrädesemission ("Företrädesemissionen") som redovisades i pressmeddelande den 24 april 2026, med justerad tidplan offentliggjord i pressmeddelande den 30 april 2026. Det innebär att styrelsen, med stöd av det bemyndigande som lämnades av årsstämman den 14 maj 2025, har beslutat att genomföra en företrädesemission om cirka 30,1 MSEK genom utgivande av högst 22 982 891 aktier till en teckningskurs om 1,31 SEK per aktie, varvid fem (5) befintliga aktier berättigar till teckning av en (1) ny aktie, med företrädesrätt för Bolagets befintliga aktieägare. Avstämningsdagen för Företrädesemissionen är den 12 juni 2026. Ett informationsdokument för Företrädesemissionen finns tillgängligt på AlzeCure's hemsida www.alzecurepharma.com och på Aqurat Fondkommissions hemsida www.aqurat.se.

AlzeCure för fortsatt aktiva och konkreta samtal med flera externa aktörer kring möjliga licens- och samarbetsaffärer avseende mer än en av bolagets läkemedelskandidater. Företrädesemissionen genomförs för att stärka kassan och ge resurser till affärsutveckling i syfte att kunna agera snabbt om attraktiva möjligheter uppstår.

AlzeCures styrelse har beslutat genomföra den Företrädesemission om cirka 30,1 MSEK som redovisades i pressmeddelande den 24 april 2026, med justerad tidplan offentliggjord i pressmeddelande den 30 april 2026, och håller tillgängligt informationsdokument på AlzeCure's hemsida www.alzecurepharma.com och på Aqurat Fondkommissions hemsida www.aqurat.se. För bakgrund, motiv, villkor och teckningsåtaganden hänvisas till pressmeddelandena från april.

Tidplan för Företrädesemissionen

Sista handelsdag inklusive rätt att erhålla teckningsrätter	10 juni 2026
Första handelsdag exklusive rätt att erhålla teckningsrätter	11 juni 2026
Avstämningsdag för deltagande i Företrädesemissionen	12 juni 2026
Handel med teckningsrätter	16 juni – 25 juni 2026
Teckningsperiod	16 juni – 30 juni 2026
Offentliggörande av utfall i Företrädesemissionen	Omkring 2 juli 2026

Förändring av aktiekapital och antal aktier samt utspädning

Genom Företrädesemissionen ökar aktiekapitalet i Bolaget med högst 574 572,28 SEK, från 2 872 861 SEK till 3 447 433,65 SEK, genom utgivande av högst 22 982 891 aktier. Antalet aktier ökar därmed från 114 914 455 till högst 137 897 346 aktier. För befintliga aktieägare som inte deltar i Företrädesemissionen innebär detta vid full teckning en utspädningseffekt om cirka 16,7 procent av kapital och röster i Bolaget.

Rådgivare

ABG Sundal Collier agerar finansiell rådgivare och Synch Law AB agerar legal rådgivare till Bolaget i samband med Företrädesemissionen. Aqurat Fondkommission agerar emissionsinstitut i samband med Företrädesemissionen.

För mer information, vänligen kontakta

Martin Jönsson, VD
Tel: +46 707 86 94 43
martin.jonsson@alzecurepharma.com

Om AlzeCure Pharma AB (publ)

AlzeCure® är ett svenskt biotechbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsbehandlingar för svåra sjukdomar och tillstånd som påverkar det centrala nervsystemet, såsom Alzheimers sjukdom och smärta – indikationer där tillgängliga behandlingsalternativ idag är mycket begränsade. Bolaget är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market och utvecklar flera parallella läkemedelskandidater utifrån de tre forskningsplattformarna: NeuroRestore®, Alzstatin® och Painless.

NeuroRestore består av en symptomlindrande läkemedelskandidat där den unika verkningsmekanismen möjliggör flera användningsområden, bland annat vid Alzheimers sjukdom samt kognitiva störningar i samband med traumatiska hjärnskador, sömnapné och Parkinsons sjukdom. NeuroRestore har erhållit EU-bidrag från European Innovation Council och förbereds för fas 2. Alzstatin fokuserar på att utveckla sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedelskandidater för tidig behandling av Alzheimers sjukdom. Painless omfattar två projekt: ACD440 för behandling av neuropatisk smärta, som rapporterat positiva fas 2-resultat och beviljats sär-läkemedelsstatus av FDA i USA och av EMA i Europa för den sällsynta smärtsjukdomen erytromelalgi, samt TrkA-NAM som är inriktad mot svåra smärttillstånd såsom osteoartros. AlzeCure siktar på att driva de egna projekten genom preklinisk forskning och utveckling in i tidig klinisk fas och arbetar kontinuerligt med affärsutveckling för att hitta lämpliga utlicensieringslösningar med andra läkemedelsbolag.

FNCA Sweden AB är bolagets Certified Adviser. För mer information, besök gärna www.alzecurepharma.se

Bifogade filer

AlzeCure Pharma genomför tidigare aviserad företrädesemission om ca 30,1 MSEK och offentliggör informationsdokument