

”Andra kvartalet 2019 innebar fortsatt intensivt arbete med vår läkemedelskandidat CG01 där fokus nu ligger på förberedelser inför de viktiga toxikologi- och biodistributionsstudierna. I kvartalet lade CombiGene ett offentligt uppköpserbudande till innehavarna av aktier och teckningsoptioner av serie TO1 i Panion Animal Health.”

Jan Nilsson, VD CombiGene AB (publ)

Delårsrapport

Januari – Juni 2019 för CombiGene AB (publ)

Delårsrapport januari – juni 2019 för CombiGene AB (publ)

Andra kvartalet april - juni 2019

- Nettoomsättning: 0 (0) TSEK.
- Övriga rörelseintäkter: 3 137 (0) TSEK.
- Resultat efter finansiella poster: -2 814 (-2 159) TSEK.
- Resultat per aktie: -0,05 (-0,13) SEK.

Perioden januari - juni 2019

- Nettoomsättning: 0 (0) TSEK.
- Övriga rörelseintäkter: 4 772 (50) TSEK.
- Resultat efter finansiella poster: -5 285 (-4 158) TSEK.
- Resultat per aktie: -0,10 (-0,24) SEK.
- Likviditet vid periodens utgång: 21 839 (3 561) TSEK
- Soliditet vid periodens utgång: 59,35 (77,07) %.

Verksamheten under andra kvartalet 2019

- CombiGene lämnar ett offentligt uppköpserbjudande till innehavarna av aktier och teckningsoptioner av serie TO1 i Panion Animal Health AB (publ).
- CombiGene genomför möte med ett kliniskt advisory board i Storbritannien med syfte att klargöra hur CGO1 praktiskt kan användas i vården.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- CombiGene förlänger acceptperioden för aktieägarna och teckningsoptionsinnehavarna i Panion.
- CombiGene fullföljer erbjudandet till aktieägarna och teckningsoptionsinnehavarna i Panion, avslutar acceptperioden och beslutar om apportemission. CombiGene kontrollerar efter avslutat Erbjudande 21 959 690 Aktier och 3 847 594 Teckningsoptioner, motsvarande 88,35 procent av det totala antalet Aktier och röster i Panion respektive cirka 84,91 procent av det totala antalet utestående teckningsoptioner.

CombiGene AB – The Gene Therapy Explorer

CombiGenes affärsidé är att utveckla effektiva gen terapier för behandling av svåra sjukdomar som idag saknar adekvata behandlingsalternativ. Bolaget avser att i egen regi ta sina läkemedelskandidater genom preklinisk utveckling och initiala kliniska studier för att därefter fortsätta utveckling och kommersialisering i samarbete med andra aktörer.

CombiGenes epilepsiprojekt

CombiGene har i prekliniska studier visat att Bolagets läkemedelskandidat CGO1 kan förhindra epileptiska anfall. Bolaget fokuserar i dagsläget på att slutföra den avancerade processutvecklingen av CGO1 inklusive de regulatoriskt obligatoriska biodistributions- och toxikologistudierna som är nödvändiga för att kunna påbörja kliniska studier.

Behandlingsmetoden är baserad på en virusvektor som levererar gener till hjärnceller och bygger på forskningsresultat från Lunds universitet och Köpenhamns Universitet.

Dynamisk forskningsmiljö

CombiGene finns på Medicon Village i Lund, en dynamisk forskningsmiljö med nära band till såväl Lunds universitet som forskningsbyn Ideon Science Park. CombiGene söker aktivt nya utvecklingsprojekt för att bredda sin verksamhet.

Certified Advisor

FNCA Sweden AB, Box 5807, 102 48 Stockholm
Tel: +46 (0)852 80 03 99

För ytterligare information:

CombiGene AB (publ), Jan Nilsson, vd
Tel: +46 (0)704 66 31 63
E-post: jan.nilsson@combigene.com

www.combigene.com

CombiGene AB (publ) Medicon Village,
SE-223 81 Lund, Sweden
info@combigene.com

VD-ord

Andra kvartalet 2019 innebar fortsatt intensivt arbete med vår läkemedelskandidat CG01 där fokus nu ligger på förberedelser inför de viktiga toxikologi- och biodistributionsstudierna. I kvartalet lade CombiGene ett offentligt uppköpserbjudande till innehavarna av aktier och teckningsoptioner av serie TO1 i Panion Animal Health. Motivet till erbjudandet var bland annat att tillvarata de praktiska och ekonomiska synergierna i de båda bolagens utvecklingsprocesser och partnersökningar. I början av juli stod det klart att vi fått in 88,35 procent av det totala antalet aktier och röster i Panion respektive cirka 84,91 procent av det totala antalet utestående teckningsoptioner. Baserat på detta i grunden positiva utfall beslöt CombiGene att fullfölja erbjudandet.

Fortsatt hög aktivitetsnivå i CG01-projektet

CG01 har under första halvåret tagit fortsatta steg framåt. Vi räknar med att genomföra de slutgiltiga valen av CMO- och CRO-bolag (Contract Manufacturing Organisation respektive Contract Research Organisation) under 2019. CMO- och CRO-bolagen kommer på vårt uppdrag dels att producera CG01 dels att genomföra de säkerhetsstudier som behövs innan kliniska studier kan påbörjas.

CombiGene fullföljer erbjudandet till Panions ägare

I april lämnade CombiGene ett offentligt uppköpserbjudande till aktieägarna i Panion Animal Health om att överlåta samtliga aktier och teckningsoptioner av serie TO1 i Panion till CombiGene. I slutet av juni förlängde vi acceptperioden till den 10 juli. När den förlängda acceptperioden löpt ut stod det klart att vi fått in 88,35 procent av det totala antalet aktier och röster i Panion respektive cirka 84,91 procent av det totala antalet utestående teckningsoptioner. CombiGene fullföljer och avslutar därmed erbjudandet till Panion. Förvärvet kommer att finansieras genom en nyligen beslutad apportemission.

Det hade självfallet varit mer tillfredsställande om vi nått hela vägen fram och fått in minst 90 procent av aktierna och teckningsoptionerna. Samtidigt är det mycket glädjande att så många vill bli aktieägare i CombiGene. Vi får trots allt in drygt 88 procent av aktierna och nästan 85 procent av teckningsoptionerna, vilket innebär att vi kommer att nå samtliga av de ursprungliga målen för förvärvet av Panion. Bland de viktigaste finns praktiska och ekonomiska synergier i utvecklingsprocessen och – inte minst – i våra ansträngningar att hitta intressanta partners. Vi får också full kontroll över våra immateriella tillgångar, vilket är särskilt viktigt i förhållande till framtida strategiska partners.

CombiGenes affärsutveckling

CombiGenes affärsutveckling består av två delar. Dels söker vi aktivt nya intressanta genterapiprojekt som skulle passa CombiGenes verksamhet, dels



arbetar vi sedan ett antal år kontinuerligt med att etablera och underhålla goda kontakter inom den internationella läkemedelsindustrin för att skapa förutsättningar för framtida samarbeten. Dessa samtal pågår kontinuerligt, framför allt vid olika typer av kongresser. Under 2019 har vi också blivit kontaktade av läkemedelsbolag, som vi tidigare inte haft kontakt med, för att presentera CG01. Detta är en ganska ny situation för oss, tidigare har det alltid varit CombiGene som tagit de första kontakterna.

I början av juni deltog CombiGenes styrelseordförande Arne Ferstad och jag i BIO International Convention i Philadelphia, USA. BIO International Convention är världens största partneringskonferens inom Life Science-området och erbjuder goda möjligheter att träffa intressanta aktörer. CombiGene har deltagit i denna sammankomst ett flertal gånger och knutit många värdefulla kontakter bland CRO-/CMO-bolag, institutionella investerare och stora läkemedelsbolag.

Vad gäller nya genterapiprojekt identifierade vi under 2018 några akademiska grupper som arbetar med genterapilösningar som på sikt skulle kunna vara intressanta för oss, men det är idag svårt att ha någon exakt uppfattning om när eventuella samarbeten skulle kunna inledas.

Jan Nilsson
VD

Några ord från vår forsknings- och utvecklingschef

CG01 – uppdatering

Aktivitetsnivån i CG01-projektet är fortsatt hög. Här är ett urval av de viktigaste aktiviteterna i kvartalet:

- På CGT Catapult är det fortsatt hög aktivitet. Flera centrala analysmetoder är nu på plats och processutveckling för produktion av CG01 är i full gång.
- Utvärdering av CMO-bolag (Contract Manufacturing Organisation) som kommer att producera det GMP-klassade (Good Manufacturing Practice) materialet till kommande säkerhetsstudier i djur samt till den första kliniska studien är i sitt slutskede och beräknas bli klart under tidig höst.
- Parallellt med utvärdering av CMO-bolag har även utvärderingen av vilket CRO-bolag (Contract Research Organisation) som ska få genomföra de kommande säkerhetsstudien i djur pågått.
- Ett par prekliniska studier har startats under våren/sommaren vars resultat vi behöver för initiering av de viktiga säkerhetsstudierna. Dessa studier är ett regulatoriskt krav innan vi kan starta vår första kliniska studie.

- För planeringen av den kliniska studien har en svensk konsult anlitats på deltid med fokus på att identifiera dels vilket CRO-bolag vi skall använda och dels i vilket land den första kliniska studien skall genomföras.

Karin Agerman
Chief Research and Development Officer



EUROPEISKA UNIONEN
Europeiska regionala utvecklingsfonden

The CG01 project has received funding from the European Union's Horizon 2020 research and innovation programme under grant agreement No 823282

The content of this report reflects only the Company's view. The Commission are not responsible for any use that may be made of the information.

Genterapi attraherar stort intresse

Genterapi är ett av de mest dynamiska områdena inom dagens läkemedelsutveckling. Vid utgången av fjärde kvartalet 2018 pågick 362 kliniska studier, varav 32 befann sig i fas III, den sista kliniska fasen före marknads godkännande. Fokus för de kliniska studierna ligger på onkologiska sjukdomar, kardiovaskulära sjukdomar samt sjukdomar relaterade till det centrala nervsystemet. Investeringarna i genterapi uppgick under 2018 till USD 9,7 miljarder.

Det stora intresset för genterapi från såväl forskare som investerare förklaras av de unika fördelar som genterapin erbjuder. För det första har genterapi potentialen att behandla sjukdomar som idag saknar adekvata behandlingsmetoder. För det andra kan genterapin genom ett eller ett fåtal behandlingstillfällen erbjuda långvarig, möjligen livslång effekt, vilket ska jämföras med traditionella läkemedel som ofta måste tas flera gånger om dagen livet ut.

Att genterapi är ett av de intressantaste områdena inom läkemedelsutveckling bekräftas också av de senaste årens framgångar i USA. Den 30 augusti 2017 godkände den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för första gången ett genterapeutiskt läkemedel för den amerikanska marknaden och därefter har ytterligare genterapier godkänts. FDA har också demonstrerat en stor tilltro till genterapi genom att förenkla regelverket för denna typ av läkemedel. CombiGene gör bedömningen att antalet godkända genterapier kommer att öka snabbt under de närmaste åren och bli ett etablerat behandlingsalternativ inom en rad områden.

Epilepsi – ett globalt problem

Epilepsi är ett stort globalt problem. Uppskattningar visar att 0,6 till 0,8 procent av jordens befolkning lider av sjukdomen. 2016 fanns det 5,7 miljoner diagnostiserade epilepsipatienter i USA, EU5 och Japan. Cirka en tredjedel av dessa patienter svarar inte på traditionell medicinsk behandling. Det är dessa epileptiker som CombiGene avser att hjälpa med sin läkemedelskandidat CG01.

Enorm potential för CombiGene

Enbart i USA tillkommer ungefär 14 000 läkemedelsresistenta patienter med en fokal epilepsi varje år som skulle kunna vara kandidater för kirurgi. CombiGene gör bedömningen att det är realistiskt att 10–20 procent av dessa patienter skulle kunna behandlas med bolagets läkemedelskandidat CG01. Om man antar att terapikostnaden per patient skulle kunna uppgå till USD 200 000, ger det en omsättning om mellan €280–560 miljoner. Motsvarande omsättningssiffror globalt beräknas till €0,9–1,8 miljarder.

CG01 – milstolpar

2016


- Första screeningstudie genomförd
- Val av slutgiltig läkemedelskandidat

2017

- Data från dos-responsstudie visar dosberoende anti-epileptisk effekt
- Preklinisk proof-of-concept-studie inleds
- Studie i mänsklig epileptisk hjärnvävnad bekräftar att mänsklig hjärnvävnad tar upp läkemedelskandidaten CG01

2018

- Finala data från den prekliniska proof-of-concept-studien bekräftar positiva behandlingsresultat i form av färre och kortare anfall
- CombiGene inleder samarbete med brittiska CGT Catapult om att ta fram en GMP-klassad tillverkningsmetod för CG01
- Horizon 2020, EU:s ramprogram för forskning och utveckling, anslår € 3,36 miljoner för utveckling och kommersialisering av CG01



CombiGenes vision är att utveckla genterapeutiska behandlingsmetoder som kan förbättra livet för miljontals människor världen över.

Finansiell information

Intäkter och resultat

Koncernen har omsatt 0 (0) TSEK under perioden januari-juni. Övriga rörelseintäkter uppgår till 4 772 (50) TSEK varav 4 410 (0) TSEK avser intäktsfördel av erhållet bidrag från Horizon 2020. Rörelseresultatet för perioden uppgår till -5 285 (-4 158) TSEK. De huvudsakliga kostnaderna under perioden har hänfört sig till forskning & utveckling, arvoden till konsulter samt personalkostnader.

Kassaflöde och finansiell ställning

Kassaflödet för perioden januari-juni uppgår till -9 966 TSEK. Likviditeten vid periodens utgång uppgår till 21 839 TSEK. Soliditeten uppgår till 59,35%.

Likviditet och finansiering

Styrelsen bedömer att det kapital som tillfördes Bolaget vid den senaste genomförda företrädesemissionen i september 2018 samt de medel som Bolaget beviljats från EU programmet Horizon 2020 är tillräckligt för 2019. Det totala anslaget från Horizon 2020 uppgår till 3,36 miljoner euro varav 1,5 miljoner euro har utbetalts till Bolaget. Styrelsen och företagsledningen arbetar kontinuerligt med att säkerställa verksamhetens långsiktiga behov av finansiering.

Aktien

Antalet aktier vid periodens utgång uppgick till 51 593 476 st med kvotvärde om 0,10 SEK. Periodens genomsnittliga antal aktier uppgår till 51 593 476. Samtliga aktier är av samma slag och har samma rösträtt.

Lund den 21 augusti 2019, CombiGene AB (publ)

Arne Ferstad
Ordförande

Lars Thunberg
Styrelseledamot

Susana Ayesa Alvarez
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Peter Nilsson
Styrelseledamot

Jan Nilsson
Verkställande direktör

Personal

Antalet anställda i koncernen vid periodens utgång uppgick till 3 (2), av vilka 2 (2) är kvinnor. Därtill kom en administrativ resurs samt en Chief Financial Officer som var anlitade som 2 (1) konsulter varav 2 (1) var kvinnor.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Ett läkemedelsutvecklingsbolag av CombiGenes typ kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk. Det finns många faktorer som negativt kan påverka sannolikheten för kommersiell framgång. De risker som i Bolagets nuvarande skede bedöms som viktigast att beakta är risken för att CombiGenes metod inte är säker eller inte är effektiv, samt risken för att verksamheten inte kan få erforderlig finansiering. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende dessa risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

Principer för Delårsrapportens upprättande

CombiGene tillämpar årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 (K3) vid upprättandet av sina finansiella rapporter. Samma redovisningsprinciper har använts i denna delårsrapport som i den senaste årsredovisningen.

Granskning av revisor

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Kommande finansiell rapport

Delårsrapport den 14 november 2019, avser januari-september 2019.

För ytterligare information:

CombiGene AB (publ), Jan Nilsson, VD

Tel: +46 (0) 46-275 60 10

E-post: jan.nilsson@combigene.com

Koncernens resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Nettoomsättning	0	0	0	0	8
Övriga rörelseintäkter	3 137	0	4 772	50	3 728
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 515	-1 525	-7 155	-3 297	-15 052
Personalkostnader	-1 436	-634	-2 902	-911	-1 865
Rörelseresultat	-2 814	-2 159	-5 285	-4 158	-13 181
Finansiellt netto	0	0	0	0	35
Resultat efter finansiella poster	-2 814	-2 159	-5 285	-4 158	-13 146
Skatter	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-2 814	-2 159	-5 285	-4 158	-13 146
Resultat per aktie före utspädning	-0,05	-0,13	-0,10	-0,24	-0,25
Resultat per aktie efter utspädning	-0,05	-0,13	-0,10	-0,24	-0,25
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	51 593 476	17 197 826	51 593 476	16 976 381	26 889 024
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	51 593 476	17 197 826	51 593 476	16 976 381	26 889 024
Utestående antal aktier	51 593 476	17 197 826	51 593 476	17 197 826	51 593 476

Koncernens balansräkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2019 30 jun	2018 30 jun	2018 31 dec
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	1 842	1 224	1 654
Summa anläggningstillgångar	1 842	1 224	1 654
Omsättningstillgångar			
Övriga fordringar	1 939	903	1 657
Kassa och bank	21 839	3 561	31 805
Summa omsättningstillgångar	23 778	4 464	33 462
Summa tillgångar	25 619	5 688	35 116
SKULDER OCH EGET KAPITAL			
Aktiekapital	5 159	1 720	5 159
Övrigt tillskjutet kapital	54 590	32 970	54 590
Annat eget kapital	-39 295	-26 148	-26 149
Årets resultat	-5 285	-4 158	-13 146
Summa eget kapital	15 170	4 384	20 455
Skulder			
Kortfristiga skulder	10 450	1 304	14 661
Summa skulder	10 450	1 304	14 661
Summa eget kapital och skulder	25 619	5 688	35 116

Rapport i sammandrag över koncernens förändringar i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktiekapital	Annat tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans vid årets början	5 159	54 590	-39 294	20 455
Periodens resultat			-5 285	-5 285
Belopp vid periodens utgång	5 159	54 590	-44 579	15 170

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i TSEK	2019	2018	2018
	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 778	-3 387	228
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-188	0	-430
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	2 030	27 089
Periodens kassaflöde	-9 966	-1 357	26 887
Likvida medel vid periodens början	31 805	4 918	4 918
Likvida medel vid periodens slut	21 839	3 561	31 805

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2019	2018	2019	2018	2018
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Nettoomsättning	0	0	0	0	8
Övriga rörelseintäkter	3 137	0	4 772	50	3 728
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 508	-1 525	-7 139	-3 297	-15 034
Personalkostnader	-1 435	-634	-2 902	-911	-1 864
Rörelseresultat	-2 806	-2 159	-5 269	-4 158	-13 162
Finansiellt netto	0	0	0	0	35
Resultat efter finansiella poster	-2 806	-2 159	-5 269	-4 158	-13 127
Skatter	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-2 806	-2 159	-5 269	-4 158	-13 127

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2019 30 jun	2018 30 jun	2018 31 dec
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	1 842	1 224	1 654
Finansiella anläggningstillgångar	167	166	167
Summa anläggningstillgångar	2 009	1 390	1 821
Omsättningstillgångar			
Övriga fordringar	1 970	903	1 674
Kassa och bank	21 660	3 380	31 625
Summa omsättningstillgångar	23 660	4 283	33 299
Summa tillgångar	25 639	5 673	35 120
SKULDER OCH EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	5 159	1 720	5 159
Reservfond	4	4	4
Fond för utvecklingskostnader	695	77	508
Fritt eget kapital			
Överkursfond	34 501	12 882	34 501
Balanserad förlust inklusive årets resultat	-25 154	-10 299	-19 697
Summa eget kapital	15 205	4 384	20 474
Skulder			
Kortfristiga skulder	10 435	1 289	14 646
Summa skulder	10 435	1 289	14 646
Summa eget kapital och skulder	25 639	5 673	35 120

Rapport i sammandrag över moderbolagets förändringar i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktie- kapital	Reserv- fond	Fond för utveck- lings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans vid årets början	5 159	4	507	34 501	-19 697	20 474
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter			188		-188	
Periodens resultat					-5 269	-5 269
Belopp vid periodens utgång	5 159	4	695	34 501	-25 154	15 205

Moderbolagets kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i TSEK	2019	2018	2018
	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 777	-3 387	230
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-188	0	-431
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	2 030	27 089
Periodens kassaflöde	-9 965	-1 357	26 888
Likvida medel vid periodens början	31 625	4 737	4 737
Likvida medel vid periodens slut	21 660	3 380	31 625

Nyckeltal för koncernen

Belopp i TSEK	2019	2018	2018
	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Resultat per aktie före utspädning, kr	-0,10	-0,24	-0,25
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,10	-0,24	-0,25
Eget kapital per aktie, kr	0,29	0,25	0,39
Soliditet, %	59,35	77,07	58,27
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	51 593 476	16 976 381	26 889 024
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	51 593 476	16 976 381	26 889 024
Utestående antal aktier	51 593 476	17 197 826	51 593 476

Aktiekapitalets utveckling

År	Händelse	Totalt aktie- kapital (kr)	Förändring (kr)	Antal aktier	Förändring aktier	Kvotvärde (kr)
1990	Nybildning	50 000	50 000	500	500	100,00
1997	Fondemission	100 000	50 000	1 000	500	100,00
2010	Nyemission	102 600	2 600	1 026	26	100,00
2013	Nyemission	143 600	41 000	1 436	410	100,00
2014	Fondemission	574 400	430 800	5 744	4 308	100,00
2014	Nyemission	604 400	30 000	6 044	300	100,00
2014	Split 1 000:1	604 400	0	6 044 000	6 037 956	0,10
2014	Nyemission	884 400	280 000	8 844 000	2 800 000	0,10
2015	Nyemission	1 134 400	250 000	11 344 000	2 500 000	0,10
2015	Nyemission	1 138 197	3 797	11 381 970	37 970	0,10
2016	Nyemission	1 180 159	41 962	11 801 590	419 620	0,10
2017	Nyemission	1 652 223	472 064	16 522 230	4 720 637	0,10
2018	Nyemission	1 719 783	67 560	1 719 783	675 596	0,10
2018	Nyemission	5 159 348	3 439 565	51 593 476	34 395 650	0,10
Vid periodens utgång		5 159 348		51 593 476		0,10

Teckningsoptionsprogram 2018

I samband med nyemissionen under hösten 2018 har Bolaget utfärdat 6 879 130 teckningsoptioner där varje teckningsoption berättigar till teckning av en ny aktie i Bolaget till en teckningskurs motsvarande 70% av ett volymvägt genomsnitt av handelskursen för Bolagets aktier på den handelsplats där Bolagets aktier handlas under perioden från och med den 15 augusti 2019 till och med den 28 augusti 2019.



EUROPEISKA UNIONEN

Europeiska regionala utvecklingsfonden

The CG01 project has received funding from the European Union's Horizon 2020 research and innovation programme under grant agreement No 823282

The content of this report reflects only the Company's view. The Commission are not responsible for any use that may be made of the information.

För många drabbade finns ingen hjälp. Ännu.

Detta vill vi ändra på. Vi är i utvecklingsfasen av en världsledande behandlingsmetod mot epilepsi. Potentialen är enorm, utsikterna är goda.

För väldigt många människor.

CombiGene – the gene therapy explorer



 **combiGene**

www.combigene.com

CombiGene AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sweden
info@combigene.com