

Justerad tidplan för den sedan tidigare kommunicerade företrädesemissionen

AlzeCure Pharma AB (publ) (FN STO: ALZCUR) som utvecklar småmolekylära läkemedelskandidater för CNS-sjukdomar, med fokus på Alzheimers sjukdom och smärta, meddelar att tidplanen för den sedan tidigare kommunicerade företrädesemissionen om cirka 30,1 MSEK på grund av emissionstekniska skäl justeras. Samtliga villkor för Företrädesemissionen, inklusive teckningskurs om 1,31 SEK per aktie och emissionsbelopp om cirka 30,1 MSEK, kvarstår oförändrade.

Uppdaterad preliminär tidplan:

Händelse	Datum
Sista handelsdag inkl rätt att erhålla teckningsrätter	10 juni 2026
Första handelsdag exkl rätt	11 juni 2026
Avstämningsdag	12 juni 2026
Handel med teckningsrätter	16 juni – 25 juni 2026
Teckningsperiod	16 juni – 30 juni 2026
Offentliggörande av utfall	Omkring 2 juli 2026

Tidplanen är preliminär och kan komma att ändras.

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 två symptomlindrande läkemedelskandidater 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

Denna information är sådan information som AlzeCure Pharma är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2026-04-30 08:00 CEST.

Bifogade filer

Justerad tidplan för den sedan tidigare kommunicerade företrädesemissionen