

Företrädesemission av units i

Lipigon Pharmaceuticals AB (publ)

Detta är inte ett prospekt som den svenska Finansinspektionen har godkänt. Uppgifterna i denna marknadsföringsbroschyr bygger på ett prospekt som Lipigon Pharmaceuticals offentliggjort. Investeringen bör ta del av prospektet, emissionens villkor och riskfaktorerna på Lipigon Pharmaceuticals webbplats: <https://www.lipigon.se/investor-relations/foeretraedesemission-2023/>. Notera att Finansinspektionens godkännande av prospektet inte får uppfattas som ett godkännande av de värdepapper som erbjuds.

Finansiell rådgivare

corpuraTM
FONDKOMMISSION

Viktig information

Denna presentation ("Presentationen") har förberetts av Lipigon Pharmaceuticals AB ("Lipigon" eller "Bolaget") och är endast avsedd för informationsändamål. Genom att ta emot Presentationen accepterar du att vara bunden av följande begränsningar.

Presentationen innehåller inte och utgör inte en inbjudan eller ett erbjudande att förvärva, sälja, teckna eller på annat sätt handla med aktier, teckningsrätter eller andra värdepapper i Lipigon. Inbjudan till berörda personer att teckna aktier i Lipigon sker endast genom det prospekt som har upprättats i enlighet med förordning (EU) 1129/2019 (prospektförordningen) och som Lipigon har offentliggjort på Lipigons webbplats, efter godkännande och registrering av Finansinspektionen. Prospektet finns tillgängligt på Lipigons hemsida: <https://www.lipigon.se/investor-relations/foertraedesemission-2023/>. Prospektet innehåller bland annat riskfaktorer. Notera att Finansinspektionens godkännande av prospektet inte får uppfattas som ett godkännande av de värdepapper som erbjuds. Presentationen har inte godkänts av någon regulatorisk myndighet och är inte ett prospekt. Investerare bör inte teckna eller köpa värdepapper som omnämns i Presentationen förutom på grundval av den information som ingår i prospektet.

Presentationen riktar sig inte till personer som vistas i USA, Kanada, Australien, Schweiz, Singapore, Nya Zeeland, Hongkong, Japan, Sydafrika, Sydkorea, Ryssland eller Belarus eller något annat land där erbjudande eller försäljning av teckningsrätter, betalda tecknade aktier eller nya aktier inte är tillåten. Presentationen får inte offentliggöras, publiceras eller distribueras, vare sig direkt eller indirekt, i eller till USA, Kanada, Australien, Schweiz, Singapore, Nya Zeeland, Hongkong, Japan, Sydafrika, Sydkorea, Ryssland eller Belarus eller något annat land där sådan åtgärd helt eller delvis är föremål för legala restriktioner eller där sådan åtgärd skulle innebära krav på ytterligare prospekt, annan erbjudandedokumentation, registreringar eller andra åtgärder utöver vad som följer enligt svensk lag. Informationen i Presentationen får inte heller vidarebefordras, reproduceras eller uppvisas på sätt som står i strid med sådana restriktioner eller som skulle innebära krav på ytterligare prospekt, annan erbjudandedokumentation, registreringar eller andra åtgärder. Underlåtenhet att efterleva denna anvisning kan innebära brott mot tillämplig lag.

Presentationen utgör inte ett erbjudande att sälja värdepapper i USA. Värdepapper får inte erbjudas eller säljas i USA utan registrering i enlighet med, eller med tillämpning av något undantag från, vid var tid gällande United States Securities Act från 1933 ("Securities Act"). Värdepapperen som omnämns i Presentationen har inte och kommer inte att registreras i enlighet med kraven i Securities Act och det kommer inte att genomföras något offentligt erbjudande i USA.

Presentationen innehåller information från tredje part i form av bransch- och marknadsinformation samt statistik och

beräkningar hämtade från branschrapporter och -studier, marknadsundersökningar, offentligt tillgänglig information samt kommersiella publikationer. Bolaget tar inte något ansvar för riktigheten i någon marknads- eller branschinformation i Presentationen och ansvarar inte för förluster eller skador som kan uppstå genom att någon använder sig av uppgifter lämnade här. Ingen information i Presentationen har granskats eller reviderats av Bolagets revisor.

Presentationen innehåller vissa framtidsinriktade uttalanden. Framtidsinriktad information är alla uttalanden i Presentationen som inte hänför sig till historiska fakta och händelser samt sådana uttalanden som är hänförliga till framtiden och som exempelvis innehåller uttryck som "anser", "bedömer", "förväntar", "kan", "ska", "vill", "bö", "planerar", "uppskattar", "såvitt man känner till" eller liknande uttryck som identifierar information som framtidsinriktad. Framtidsinriktade uttalanden är baserade på nuvarande uppskattningar och antaganden, vilka har gjorts i enlighet med vad Bolaget känner till. Sådana uttalanden är föremål för risker, osäkerheter och andra faktorer som kan medföra att de faktiska resultaten, inklusive Bolagets finansiella ställning, kassaflöde och lönsamhet, kan komma att avvika väsentligt från de resultat som uttryckligen eller indirekt ligger till grund för, eller beskrivs i, uttalandena, eller medföra att de förväntningar som uttryckligen eller indirekt ligger till grund för, eller beskrivs i, uttalandena inte infrias eller visar sig vara mindre fördelaktiga jämfört med de resultat som uttryckligen eller indirekt ligger till grund för, eller beskrivs i, uttalandena. Bolagets verksamhet är exponerad för ett antal risker och osäkerheter som kan medföra att ett framtidsinriktat uttalande blir felaktigt eller en uppskattning eller beräkning blir inkorrekt. Bolaget garanterar inte att de antaganden som ligger till grund för de framtidsinriktade uttalandena i Presentationen är korrekta och varje läsare av Presentationen bör inte opåkallat förlita sig på de framtidsinriktade uttalandena i Presentationen. Den information, de uppfattningar och framtidsinriktade uttalanden som uttryckligen eller underförstått framgår häri lämnas endast per dagen för Presentationen och kan komma att förändras. Varken Bolaget eller någon annan åtar sig att se över, uppdatera, bekräfta eller offentligt meddela någon revidering av något framtidsinriktat uttalande för att återspegla händelser som inträffar eller omständigheter som förekommer avseende innehållet i Presentationen, såtillvida det inte krävs enligt lag.

Lipigon tar inget som helst ansvar för, direkt eller indirekt, skada som uppstår till följd av användningen av denna Presentation eller dess innehåll. Denna Presentation samt alla annan information som tillhandahålls av Bolaget i samband härmed ska regleras av svensk materiell rätt. Tvist med anledning av Presentationen därmed sammanhängande rättsförhållanden ska avgöras av svensk domstol exklusivt, varvid Stockholms tingsrätt ska utgöra första instans.

Företrädesemissionen i sammandrag

VILLKOR

Den som på avstämningsdagen den 3 april 2023 är införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken har företrädesrätt att teckna units i Företrädesemissionen. En (1) befintlig aktie innehavd på avstämningsdagen berättigar till en (1) uniträtt. två (2) uniträtter berättigar till teckning av en (1) unit, bestående av sju (7) nya aktier, sex (6) teckningsoptioner av serie TO2 och tre (3) teckningsoptioner av serie TO3.

ERBJUDANDET & EMISSIONSVOLYM

Företrädesemissionen omfattar högst 10 122 212 units, motsvarande högst 70 855 484 aktier, högst 60 733 272 teckningsoptioner av serie TO2 och högst 30 366 636 teckningsoptioner av serie TO3. Vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Lipigon initialt cirka 35,4 MSEK före emissionskostnader. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO2 tillförs Lipigon cirka 6,8–30,4 MSEK före emissionskostnader och vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO3 tillförs Lipigon cirka 3,4–24,3 MSEK före emissionskostnader.

TECKNINGSKURS

Teckningskursen i Företrädesemissionen uppgår till 3,50 SEK per unit, vilket motsvarar en teckningskurs om 0,50 SEK per aktie. Teckningsoptionerna ges ut vederlagsfritt.

TECKNINGSTID

5 april 2023 – 24 april 2023

HANDEL MED UNITRÄTTER

5 april 2023 – 19 april 2023

ANTAL AKTIER INNAN FÖRETRÄDESEMISSIONEN

20 244 424 stycken.

VÄRDERING

Cirka 10,1 MSEK (före Företrädesemissionen).

MARKNADSPLATS

Nasdaq First North Growth Market.

TECKNINGS- OCH GARANTIÅTAGANDEN

Lipigon har erhållit teckningsförbindelser om cirka 4,4 MSEK, motsvarande cirka 12,3 procent av Företrädesemissionen, från styrelseledamöter, ledningsgruppen och befintliga aktieägare. Ingen ersättning utgår för teckningsförbindelserna. Därutöver har Bolaget erhållit emissionsgarantier från externa och befintliga investerare om cirka 24,9 MSEK, motsvarande cirka 70,4 procent av Företrädesemissionen, och s.k. toppgarantier från externa investerare om cirka 1 MSEK, motsvarande cirka 2,8 procent av Företrädesemissionen. Företrädesemissionen omfattas därmed av teckningsförbindelser och garantiåtaganden om totalt cirka 29,3 MSEK, motsvarande cirka 82,8 procent av Företrädesemissionen.

OFFENTLIGGÖRANDE AV UTFALL

Utfallet av Företrädesemissionen beräknas offentliggöras omkring 26 april 2023

Övrigt

ISIN-kod för aktierna: SE0015382072

Kortnamn för aktierna på Nasdaq First North Growth Market: LPGO

Finansiell kalender

Kvartalsrapport Q1.	25 maj 2023
Årsstämma 2023.	25 maj 2023
Kvartalsrapport Q2.	29 augusti 2023

Motiv

Lipigon utvecklar läkemedel för sjukdomar orsakade av rubbningar i kroppens hantering av fetter, där fullgod behandling för närvarande saknas eller är begränsad, och där det finns ett stort kvarvarande behov av nya och effektiva läkemedel. Inledningsvis fokuserar Bolaget på utveckling mot avancerade sjukdomar eller genetiskt definierade patientsegment där det tidigt i den kliniska utvecklingen är möjligt att identifiera behandlingseffekt. Genetisk stratifiering skapar förutsättningar för studier med färre patienter, tydligare behandlingseffekt och en kortare väg till marknadsgodkännande vilket därmed innebär en minskad utvecklingsrisk. För indikationer som kräver en stor marknadsföringsorganisation avser Bolaget teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag för att säkerställa den mest effektiva vägen till marknaden och kommersiell framgång.

I dagsläget fokuserar Bolagets läkemedelsutveckling på fyra läkemedelsprojekt: Lipisense, Lipodystrofi, Dyslipidemi och ARDS (sv. andnödssyndrom). Samtliga projekt har, baserat på verkningmekanismen, potential att på längre sikt rikta sig mot bredare indikationer.

Lipisense är det projekt som kommit längst i utvecklingen mot färdigt läkemedel; just nu är fas I-studierna i slutskedet och efterföljande klinisk fas II-studie är i planeringsfasen. Projektet inriktar sig initialt på att reducera blodfettet triglycerider hos patienter med kraftigt förhöjda nivåer. Kraftigt förhöjda triglyceridnivåer kan leda till återkommande fall av det livshotande tillståndet akut pankreatit, en akut påkommen inflammation i bukspottkörteln. Förhöjda triglyceridnivåer innebär också ökad risk för hjärt-kärlsjukdom, typ 2-diabetes och fettleversjukdom. Det finns flera sjukdomar där patienterna har kraftigt förhöjda triglycerider och där Lipisense kan komma att användas. Den nuvarande utvecklingsplanen gäller sjukdomen svår hypertriglyceridemi (SHTG) där syftet främst är att förhindra akut pankreatit.

Bolaget genomför nu Företrädesemissionen i syfte att genomföra kliniska fas II-studier med Bolagets läkemedelskandidat Lipisense. Resultatet av Bolagets pågående fas I-studie beräknas offentliggöras i mitten av 2023 och Bolaget avser att inleda fas II-studier kort därefter.

Användning av emissionslikvid

Vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Bolaget en initial nettolikvid om cirka 29,4 MSEK (efter emissionskostnader). Nettolikviden avses disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning:

- Planering och genomförande av den kliniska fas II-studien av Lipisense (cirka 70 procent)
- Forsknings- och utvecklingskostnader för övriga projekt (cirka 15 procent)
- Övrig operationell verksamhet (övriga utvecklingsprogram), inklusive förstärkning utav Bolagets kapitalstruktur, personalkostnader och kommunikation (cirka 15 procent)

För det fall samtliga teckningsoptioner som emitteras i Företrädesemissionen utnyttjas för teckning av aktier kommer Bolaget att tillföras en ytterligare nettolikvid om högst cirka 29 MSEK (efter emissionskostnader) från teckningsoptioner av serie TO2 samt ytterligare nettolikvid om högst cirka 23,2 MSEK (efter emissionskostnader) från teckningsoptioner av serie TO3. Nettolikviden från dessa teckningsoptioner avses disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning:

- Övriga forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive potentiella förvärv av ytterligare projekt (cirka 60 procent)
- Affärsutveckling, patent, kvalitets- och regulatoriska processer (cirka 25 procent)
- Övrig operationell verksamhet (övriga utvecklingsprogram), inklusive personalkostnader och IT (cirka 15 procent)

VD-ord

Lipigon har nått långt i framför allt det kliniska Lipisense-projektet men de kommande sex månaderna blir minst sagt händelserika. Under denna period kommer vi att både avsluta fas I och påbörja fas II. Trycket inom forskningsfältet är högre än någonsin tidigare när det gäller att utveckla nya och effektiva läkemedel. Lipigons Lipisense-projekt har first-in-class-potential och det intresse vi möttes av på höstens branschmässor har hållit i sig. Många väntar nu med spänning på resultat från fas I. Om rätt data erhålls kan det absolut finnas intressenter som skulle kunna leda till affärsdiskussioner redan då.

Samtidigt planerar vi för en fas II i egen regi, eftersom den värdeskapande potentialen givetvis är större om vi kan visa resultat i relevanta patienter. Om fas II blir framgångsrikt kommer det sätta oss i en ännu bättre förhandlingsposition än efter fas I. För att planera och genomföra fas II har vi beslutat genomföra en företrädesemission av units med händelsestyrda teckningsoptioner som initieras av den första och sista patienten i fas II. Att teckna sig för units i företrädesemissionen blir därför viktigt om man vill ha den extra krydda som dessa teckningsoptioner innebär. Likviden från nyemissionen kommer att säkra genomförandet av fas II, medan teckningsoptionerna ger oss möjlighet att öka takten i våra övriga utvecklingsprogram fram till kommande inflektionspunkter.

Vi hoppas att ni vill fortsätta att följa oss på denna spännande resa!



Lipigons verksamhet och marknad

INLEDNING

Lipigon är ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar läkemedel för sjukdomar orsakade av rubbningar i kroppens hantering av fetter, där adekvat behandling för närvarande saknas eller är begränsad och där det således finns ett stort medicinskt behov. Bolagets längst framskridna kliniska läkemedelskandidat, Lipisense, inriktar sig initialt på att sänka triglyceridnivåer hos patienter med kraftigt förhöjda nivåer triglycerider. Tillståndet som kan leda till återkommande fall av det livshotande tillståndet akut pankreatit, bukspottkörtelinflammation. På sikt finns det också möjlighet för Lipigon att utöka indikationsområdet för Lipisense till behandling av personer med höga triglycerider för att minska risken för hjärt- och kärlproblem eller diabetes typ 2. Utöver Lipisense driver Lipigon idag ytterligare tre andra läkemedelsutvecklingsprojekt.

Lipigon grundades 2010 av forskare vid Umeå Universitet och bygger på över 50 års forskning inom lipidbiologi (kroppens hantering av fetter). Sedan dess har flera stora milstolpar uppnåtts, inklusive samarbeten och viktiga steg i utvecklingsprojekten. Under 2019 flyttade Lipigon sina laboratorier och kontor till Umeå Biotech Incubator (UBI). Idag arbetar elva personer inom Bolaget motsvarande sju heltidstjänster.

AFFÄRSMODELL & STRATEGI

Lipigon ämnar skapa värde för berörda patienter och Bolagets aktieägare genom att utveckla innovativa läkemedel för behandling av lipidrelaterade sjukdomar, i egen regi eller i partnerskap med andra läkemedelsbolag. För indikationer som kräver en stor sälj- och marknadsföringsorganisation avser Lipigon teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag för att säkerställa den mest effektiva vägen till marknaden och kommersiell framgång. Kommersiella avtal förväntas ge initial betalning vid avtalsteckning och löpande betalningar när viktiga milstolpar uppnås under utvecklingen samt royaltyintäkter vid försäljning av läkemedlen. För kommersialisering av specialistläkemedel har Bolaget möjligheten att välja att marknadsföra i egen regi inom vissa territorier, där antalet förskrivande läkare är begränsat.

Lipigons strategi är att utveckla en bred portfölj av läkemedelskandidater för lipidrelaterade sjukdomar. Initialt fokuserar Bolaget på avancerade sjukdomar eller genetiskt definierade patientsegment (genetisk patientstratifiering) där det tidigt i den kliniska utvecklingen är möjligt att identifiera behandlingseffekten. Det skapar förutsättningar för studier med färre patienter, en kortare tid och lägre utvecklingskostnader till marknadsgodkännande och därmed en minskad utvecklingsrisk. Lipigon har

i några fall möjlighet till sÄrläkemedelstatus för att minska utvecklingsrisken och skapa förutsättningar för marknadsexklusivitet och en attraktiv prissättning¹. På sikt finns det en möjlighet för Lipigon att utveckla indikationsområdet till behandling av breda folksjukdomar, som orsakas av dyslipidemi (vanliga blodfettsrubbningar) för prevention av hjärt-kÄrlesjukdomar, typ-2 diabetes och/eller leverförfetning, med samma läkemedel.

Bolaget har även för avsikt att varsamt utöka sin projektportfölj genom nya utvecklingsprojekt från egen forskning och/eller genom förvärv av relevanta läkemedelsprojekt. För närvarande pågår aktiviteter i båda riktningarna. Den affÄrsstruktur som efterstrÄvas innebär att Lipigon Äger projekten och att partnerföretag delar eventuella framtida intÄkter.

MARKNADSÖVERSIKT

Erektionssvikt och tidig utlösning upplevs ofta som ett betydande problem för mannen och hans partner och har stark påverkan på livskvalitÄten. Inte bara för den direkta nedsatta sexuella förmÄgan utan också på grund av den psykiska ohÄlsa och störningar i parrelationen som kan uppkomma. En kvinnlig partner kan få problem med minskad lust där mer Än hälften av kvinnorna, vars manliga partner har en sexuell dysfunktion, uppger att de har nedsatt lust. Nedsatt sexuell intresse och försÄmrad parrelation blir en konsekvens och en ytterligare dysfunktion för dem båda riskeras.

Det finns ett tydligt behov av nya läkemedel för behandling av erektionssvikt och tidig utlösning då nuvarande behandlingar krÄver att den sexuella aktiviteten planeras genom att preparaten tas nÄgon timme innan sexuell aktivitet. Nuvarande preparat för behandling av framförallt erektionssvikt, men Även för tidig utlösning, har också störande biverkningar och för vissa patientgrupper Är inte effekten tillräcklig, t.ex. hos patienter med diabetes som underliggande sjukdom.

PATENT

Lipigons patentstrategi Är att ha ett starkt skydd för sina nuvarande och framtida produktkandidater. Lipisense-patentet ansöktes om i november 2019 (PCT) och Är nu i sÄ kallad nationell fas för ett antal nyckelmarknader. Bolaget ansökte om sÄ kallad fast track-behandling i USA 2022. Detta patent innebär också skydd för Projekt 4 (ARDS, andnödssyndrom). I det utlicensierade lipodystrofi-projektet stÄr CombiGene som patentsökande. Inom Projekt 3 (dyslipidemi) ska patent för att skydda specifika substanser sökas då den kemiska optimeringen Är gjord. I det fall Lipigon kommer att arbeta med sÄrläkemedel kommer sÄrläkemedelsstatus att sökas.

¹) Jayasundara K, Hollis A, Krahn M, Mamdani M, Hoch JS, Grootendorst P. Estimating the clinical cost of drug development for orphan versus non-orphan drugs. *Orphanet Journal of Rare Diseases*. 2019;14(1):12.

KLINISKA STUDIER

PREKLINISK FAS					KLINISK FAS				
Projekt	Identifiering	Optimering	Validering	Säkerhet	Fas 1	Fas 2	Fas 3	Marknad	Partner
P1	Lipisense ANGPTL4 ASO								
P2	Lipodystrofi Genterapi								CombiGene
P3	Dyslipidemi Liten moleky								HITGEN
P4	ARDS ANGPTL4 ASO								NANYANG TECHNOLOGICAL UNIVERSITY

LIPISENSE

Lipisense är det projekt som kommit längst i utvecklingen mot ett färdigt läkemedel. Just nu är fas I-studierna i slutskedet och efterföljande fas II i planeringsfasen. Projektet inriktar sig initialt på att reducera blodfettet triglycerider hos patienter med kraftigt förhöjda triglyceridnivåer. Kraftigt förhöjda triglyceridnivåer kan leda till återkommande fall av det livshotande tillståndet akut pankreatit, en akut påkommen inflammation i bukspottkörteln². Förhöjda triglyceridnivåer innebär också ökad risk för hjärt-kärlsjukdom³. Det finns flera sjukdomar där patienterna har kraftigt förhöjda triglycerider och där Lipisense kan komma att användas. Den nuvarande utvecklingsplanen gäller sjukdomen svår hypertriglyceridemi (SHTG) där syftet är att förhindra akut pankreatit. För indikationen SHTG räcker det med att Bolaget kan visa att triglyceridsänkningen är kliniskt relevant och att läkemedlet är tillräckligt säkert för att Bolaget ska få ett marknadsgodkännande. Faktiskt utfall av akut pankreatit behöver inte bevisas. Effekter på blodfetter (sänkta triglycerider, förhöjda nivåer av HDL-kolesterol) är kända starkt riskreducerande resultat som bör förhindra kardiovaskulär sjukdom⁴. Genom att först utveckla Lipisense mot den mindre indikationen SHTG samlar Lipigon samtidigt in relevanta data för framtida större indikationer.

GENOMFÖRDA PRE-KLINISKA STUDIER OCH STYRKANDE STUDIEDATA

Lipigon har genererat starka experimentella data i s.k. gold standard-modeller som visar på Lipisensens effektivitet och säkerhet⁵. Resultaten stöds av oberoende forskare och konfirmerar den tänkta behandlingseffekt som Lipisense bör ge i människa^{6,7}. Vidare har Lipigon

genom en uppdragsorganisation genomfört omfattande genetiska studier som stödjer Bolagets hypotes om starka behandlingseffekter och utebliven biverkansprofil. Även dessa data stöds av oberoende forskare⁸. Det prekliniska datapaketet byggs ut ytterligare under 2023 med bland annat fördjupande studier i sjukdomsmodeller.

PLANERADE OCH GENOMFÖRDA KLINISKA STUDIER

Lipigon är i slutskedet av sin fas I-studie. Syftet med studien är primärt att utvärdera farmakokinetiska egenskaper, säkerhet och tolerabilitet. Hittills har läkemedelskandidaten Lipisense visat sig tolereras väl av försökspersonerna och ha en god säkerhetsprofil. Studien är uppdelad i två delar, A-SAD och B-MAD:

I del A-SAD (single ascending dose) som inkluderar 30 friska studiedeltagare är det primära målet att utvärdera säkerhet och tolerabilitet efter endast en injektion av Lipisense och en injektion placebo. Sex olika doser av Lipisense kommer att testas på olika försökspersoner.

I del B-MAD (multiple ascending dose) som inkluderar 24 friska studiedeltagare kommer det primära målet vara att utvärdera säkerhet och tolerabilitet för fyra upprepade doser av Lipisense och placebo i samma försöksperson.

PARTNERSKAP

Utvecklingen av Lipisense har skett i nära samarbete med Secarna Pharmaceuticals som har en avancerad plattform för utveckling av antisenseläkemedel. Samarbetet är formellt avslutat och Lipigon äger patentportföljen med tillhörande data som tagits fram under samarbetet. Vissa milstolpsbetalningar kommer att utfalla till Secarna när kliniska prövningar påbörjas.

²) Karanchi H, et al. Hypertriglyceridemia. 2022. StatPearls. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing.

³) Esan O, Wierzbicki AS. Triglycerides and cardiovascular disease. *Curr Opin Cardiol.* 2021;36(4):469-77.

⁴) Esan O, Wierzbicki AS. Triglycerides and cardiovascular disease. *Curr Opin Cardiol.* 2021;36(4):469-77.

⁵) Deng M, Kutrolli E, Sadewasser A, Michel S, Joibari MM, Jaschinski F, Olivecrona G, Nilsson SK, Kersten S.J *Lipid Res.* 2022 Jul;63(7):100237. doi: 10.1016/j.jlr.2022.100237. Epub 2022 Jun 3. 1. ANGPTL4 silencing via antisense oligonucleotides reduces plasma triglycerides and glucose in mice without causing lymphadenopathy.

⁶) Deng M, Kutrolli E, Sadewasser A, Michel S, Joibari MM, Jaschinski F, Olivecrona G, Nilsson SK, Kersten S.J *Lipid Res.* 2022 Jul;63(7):100237. doi: 10.1016/j.jlr.2022.100237. Epub 2022 Jun 3.

⁷) Singh AK, Chaube B, Zhang X, Sun J, Citrin KM, Canfrán-Duque A, Aryal B, Rotllan N, Varela L, Lee RG, Horvath TL, Price N, Suárez Y, Fernandez-Hernando C.J *Clin Invest.* 2021 Jul 13;131(17):e140989. doi: 10.1172/JCI140989. Hepatocyte-specific suppression of ANGPTL4 improves obesity-associated diabetes and mitigates atherosclerosis in mice.

⁸) Richardson TG, Leyden GM, Wang Q, Bell JA, Elsworth B, Davey Smith G, Holmes MV. *PLoS Biol.* 2022 Feb 25;20(2):e3001547. doi: 10.1371/journal.pbio.3001547. eCollection 2022 Feb. Characterising metabolomic signatures of lipid-modifying therapies through drug target mendelian randomisation.

Så här gör du!

För dig som har aktier i en depå, investeringssparkonto eller kapitalförsäkring (förvaltarregisterade aktier)

Teckning och betalning med stöd av uniträtter eller teckning av units utan stöd av uniträtter ska ske i enlighet med anvisningar från respektive bank eller förvaltare. Kontakta din bank eller förvaltare för information om hur teckning ska ske och tänk på att skicka in din anmälan i god tid innan teckningsperioden avslutas.

För dig som har aktier på ett VP-konto (direktregisterade aktier)

I det fall samtliga erhållna uniträtter ska nyttjas för teckning av units ska endast den förtryckta inbetalningsavin användas. I det fall uniträtter förvärvas eller avyttras, eller ett annat antal uniträtter än vad som framgår av den förtryckta inbetalningsavnin nyttjas för teckning, ska en särskild anmälningsedel användas

Viktiga datum

5 april

Teckningsperioden
startar

5 april

Handel med
uniträtter
startar

19 april

Handel med
uniträtter
avslutas

24 april

Teckningsperioden
avslutas

För mer information om företrädesemissionen, vänligen se www.lipigon.se där fullständigt prospekt och mycket mer finns.



Kontaktuppgifter

Lipigon Pharmaceuticals AB (publ), Org.nr. 556810-9077

Stefan K. Nilsson, VD

Telefon: +46 (0) 70-578 17 68

E-post: stefan@lipigon.se

Tvistevägen 48 C, 907 36 Umeå