

DICOT

Företrädesemission av units i Dicot AB

Finansiell rådgivare

corpuraTM
FONDKOMMISSION

Detta är en sammanfattning och introduktion till det fullständiga EU-tillväxtprospekt ("Prospekt") som upprättats av styrelsen för Dicot AB (publ) ("Dicot" eller "Bolaget") och ger inte en komplett bild av Dicot eller erbjudandet. Teasern/annonsen utgör inte ett prospekt som har godkänts och registrerats av Finansinspektionen. Alla investerare ombeds att ta del av Prospektet som har godkänts och registrerats av Finansinspektionen för att informera sig om de potentiella risker som är förknippade med beslutet att investera i värdepapperen innan ett investeringsbeslut fattas. Finansinspektionens godkännande av Prospektet ska inte uppfattas som ett godkännande av de värdepapper som erbjuds. Prospektet finns tillgängligt på Dicots hemsida (www.dicot.se), Spotlights hemsida (www.spotlightstockmarket.com) och Finansinspektionens hemsida (www.fi.se).

Företrädesemissionen i sammandrag

Villkor

Den som på avstämningsdagen den 11 januari 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 fyra (4) nya aktier, tre (3) teckningsoptioner av serie TO4 samt tre (3) teckningsoptioner av serie TO5.

Erbjudandet & emissionsvolym

Företrädesemissionen omfattar högst 68 551 510 units motsvarande högst 274 206 040 aktier, högst 205 654 530 teckningsoptioner av serie TO4 samt högst 205 654 530 teckningsoptioner av serie TO5. Vid full teckning i Företrädesemissionen tillförs Dicot cirka 54,8 MSEK före emissionskostnader. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO4 tillförs Dicot högst 41,1 MSEK före emissionskostnader och vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO5 tillförs Dicot högst 51,4 MSEK före emissionskostnader.

Teckningskurs

Teckningskursen i Företrädesemissionen uppgår till 0,80 SEK per unit, vilket motsvarar en teckningskurs om 0,20 SEK per aktie. Teckningsoptionerna emitteras vederlagsfritt.

Teckningstid

13 januari 2023 – 27 januari 2023

Handel med uniträtter

13 januari 2023 – 24 januari 2023

Handel med BTU

13 januari 2023 - fram till dess att Företrädesemissionen registreras hos Bolagsverket

Antal aktier innan Företrädesemissionen

137 103 020 stycken.

Marknadsplats

Spotlight Stock Market.

Tecknings- och garantiåtaganden

Totalt är 63,5 procent av Företrädesemissionen garanterad vilket motsvarar 34,8 MSEK. Dicot har erhållit teckningsförbindelser om cirka 5 MSEK, motsvarande cirka 9 procent av Företrädesemissionen, från styrelseledamöter, ledningsgruppen och befintliga aktieägare. Ingen ersättning utgår för teckningsförbindelserna. Därutöver har Dicot erhållit emissionsgarantier från externa och befintliga investerare om cirka 28 MSEK, motsvarande cirka 51 procent av Företrädesemissionen, och s.k. toppgarantier om cirka 1,8 MSEK, motsvarande cirka 3,5 procent av Företrädesemissionen.

Offentliggörande av utfall

Utfallet av Företrädesemissionen beräknas offentliggöras omkring den 31 januari 2023

Övrigt

ISIN-kod för aktierna:

SE0011178458

Kortnamn för aktierna på Spotlight Stock Market:

DICOT

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké	27 feb 2023
Kvartalsrapport Q1	19 maj 2023
Årsstämma 2023	23 maj 2023

Motiv

DICOT UTVECKLAR läkemedelskandidaten LIB-01 för att behandla erektilsvikt och tidig utlösning hos män, vilket är vanligt förekommande över hela världen. Studier visar att mer än hälften av alla män över 40 år drabbas av erektilsvikt i någon grad.¹ De mest använda potensläkemedlen idag, såsom Viagra och Cialis, har vissa utmaningar och nästan hälften av alla som prövar dessa läkemedel väljer att avbryta behandlingen. Runt 35 procent anser att preparaten inte har önskvärd effekt och många upplever biverkningar och oro över kardiovaskulär effekt.^{2,3} Dessa preparat har också en kort verkningsstid och kräver planering, vilket minskar spontaniteten i sexlivet.

BOLAGETS MÅLSÄTTNING med LIB-01 är att skapa ett preparat som har längre effekt och färre biverkningar än de som finns på marknaden idag. Ett läkemedel där effekten sitter i under lång tid skulle innebära stora fördelar. De drabbade slipper planera sitt sexliv, vilket ger ett mer normalt vardagsliv och höjer livskvaliteten. Dr Chris McMahon, Director på Australian Center for Sexual Health och tidigare ordförande för The International Society of Sexual Medicine har uttalat att ”veckovisa behandlingar med bevisad effekt,

Användning av emissionslikvid

VID FULL TECKNING i Företrädesemissionen tillförs Bolaget en initial nettolikvid om cirka 48,1 MSEK (efter emissionskostnader). Nettolikviden avses disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning:

1. Avslutande av prekliniska studier, uppstart av kliniska fas 1-studier samt övriga forsknings- och utvecklingskostnader. Förväntas utgöra cirka 50 procent av emissionslikviden.
2. GMP-tillverkning av färdig produkt för kliniska fas 1-studier samt inköp av material. GMP-tillverkning av läkemedelssubstansen är redan gjord. Förväntas utgöra cirka 20 procent av emissionslikviden.
3. Affärsutveckling, patent, kvalitets- och regulatoriska processer. Förväntas utgöra cirka 15 procent av emissionslikviden.
4. Övrig operationell verksamhet inklusive förstärkning utav Bolagets kapitalstruktur, personalkostnader och IT. Förväntas utgöra cirka 15 procent av emissionslikviden.

För det fall samtliga teckningsoptioner emitteras i Företrädesemissionen och utnyttjas för teckning av aktier under juni respektive november 2023 kommer Bolaget att tillföras en ytterligare nettolikvid om högst cirka 39,5 MSEK (efter emissionskostnader) från teckningsoptioner av serie TO4 samt ytterligare nettolikvid om högst cirka 49,5 MSEK (efter emissionskostnader) från teckningsoptioner

god säkerhetsprofil och inga signifikanta biverkningar skulle vara en game changer”.

DICOT HAR TAGIT VIKTIGA STEG i utvecklandet av LIB-01. Under 2022 har Bolaget bland annat utvecklat en oral formulering, genomfört GMP-tillverkning av läkemedelssubstansen inför kliniska studier och kommunicerat goda resultat inom ramen för pågående toxikologiprogram. Bolaget avser att starta kliniska studier i människa i mitten av 2023.

BOLAGET GENOMFÖR nu en företrädesemission av units i syfte att avsluta det prekliniska utvecklingsprogrammet, samt för att starta och genomföra kliniska fas 1-studier. Kliniska studier måste vara fullt finansierade för att få inledas. Bolaget avser också att påbörja förberedelser för kliniska fas 2a-studier parallellt. Denna företrädesemission följer Bolagets affärsstrategi att utveckla LIB-01 i egen regi fram till och med fas 2a-studier. Dicots ambition är att under de kliniska faserna ingå samarbeten med andra etablerade läkemedelsbolag för att finansiera, vidareutveckla och lansera LIB-01 på världsmarknaden.

av serie TO5. Nettolikviden från dessa teckningsoptioner avses disponeras för följande ändamål angivna i prioritetsordning:

Teckningsoptioner av serie TO 4:

1. Genomförande av första fas 1-studien, SAD-studie (Single Ascending Dose; engångsdosering med doseskalering) samt övriga forsknings- och utvecklingskostnader (cirka 65 procent)
2. Inköp av material samt tillverkningsrelaterade kostnader (cirka 10 procent)
3. Affärsutveckling, patent, kvalitets- och regulatoriska processer (cirka 10 procent)
4. Övrig operationell verksamhet inklusive personalkostnader och IT (cirka 15 procent)

Teckningsoptioner av serie TO 5:

1. Genomförande av den andra fas 1-studien, MAD-studie (Multiple Ascending Dose; upprepad dosering med doseskalering) samt övriga forsknings- och utvecklingskostnader (cirka 60 procent)
2. Inköp av material samt tillverkningsrelaterade kostnader för klinisk fas 2a (cirka 15 procent)
3. Affärsutveckling, patent, kvalitets- och regulatoriska processer (cirka 10 procent)
4. Övrig operationell verksamhet inklusive personalkostnader och IT (cirka 15 procent)

¹ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/8254833/>: Massachusetts Male Aging Study.

² McMahon CN, Smith CJ, Shabsigh R (2006). Treating erectile dysfunction when PDE5 inhibitors fail. *BMJ*, 332: 589-

³ Dropout in the Treatment of Erectile Dysfunction with PDE5: A Study on Predictors and a Qualitative Analysis of Reasons for Discontinuation, May 2012, *Journal of Sexual Medicine* 9(9):2361-9.

VD-ord

I ÅR ÄR DET EXAKT 25 ÅR sen Viagra lanserades på marknaden. Sedan dess har innovationer inom potensläkemedel lyst med sin frånvaro trots det stora behovet av bättre behandlingar. Det här vill vi på Dicot ändra på.

Vi utvecklar ett modernt och långtidsverkande läkemedel för världsmarknaden som ska behandla erektionssvikt och tidig utlösning bättre än befintliga preparat. Prekliniska studier har påvisat fördelarna med vår kandidat LIB-01 som kan komma att representera en helt ny generation potensläkemedel.

NÄSTA VIKTIGA MILSTOLPE för Dicot är att ta LIB-01 in i klinik och därmed påbörja studier på människor. Förberedelser och uppstartsaktiviteter är i full gång samtidigt som de sista prekliniska studierna pågår. Vi avser starta fas 1-studierna under mitten av 2023.

Dicot genomför nu en företrädesemission för att finansiera vårt steg in i klinik. I en företrädesemission har befintliga aktieägare företräde till nyemitterade units men även nya investerare har chans att teckna utan företräde. Mer information om hur du deltar finns i denna folder och på vår hemsida.

Jag hoppas att du vill vara med på resan med målet att totalt förändra marknaden för potensläkemedel och hjälpa miljontals drabbade män och par.

Elin Trampe, vd Dicot



Dicots verksamhet och marknad

Nedan följer en översiktlig beskrivning över Dicots verksamhet och aktuella marknader. Viss information har inhämtats från externa källor och Bolaget har återgett sådan information korrekt i EU-tillväxtprospektet. Även om Dicot anser dessa källor vara tillförlitliga har ingen oberoende verifiering gjorts, varför riktigheten eller fullständigheten i informationen inte kan garanteras. Såvitt Dicot känner till, och kan försäkra sig om genom jämförelse med annan information som offentliggjorts av den tredje part varifrån informationen hämtats, har dock inga uppgifter utelämnats på ett sätt som skulle göra den återgivna informationen felaktig eller missvisande.

Inledning

DICOT ÄR ETT LÄKEMEDELSBOLAG som utvecklar kandidaten LIB-01 till ett nytt modernt potensläkemedel. LIB-01 ska behandla erekctionssvikt och tidig utlösning bättre än befintliga läkemedel. Ambitionen är att skapa ett preparat som har längre effekt och färre biverkningar än de som finns på marknaden idag. Den aktiva substansen i LIB-01 är en semisyntetiskt tillverkad molekyl som har utvecklats av grundaren till Dicot, professor Jarl Wikberg, utifrån en folkmedicinsk användning. Nu pågår ett prekliniskt utvecklingsprogram inklusive säkerhetsutvärdering av LIB-01 och Dicot avser att påbörja kliniska studier i människa under mitten av 2023. Avtal med kontraktsforskningsorganisation för genomförande av de kliniska fas 1-studierna har ingåtts i början av januari 2023.

Flertalet effektstudier har gjorts i validerade djurmodeller som tydligt påvisar LIB-01's effekt och hittills genomförda toxikologistudier visar att LIB-01 har en god säkerhetsprofil. Inga biverkningar har noterats.

Dicot har kontrakterat etablerade samarbetspartners för utveckling och studier av LIB-01. Effektstudier görs av Pelvipharm, en inom området ledande kontraktsforskningsorganisation i Frankrike som

har validerade effektmodeller. Pelvipharm har arbetat med över 170 utvecklingsprojekt, exempelvis med Pfizer under utvecklandet av Viagra. Tillverkning av läkemedelssubstans och den orala formulering som utvecklades under 2022 är utlagd på etablerade internationella läkemedelstillverkare.

Dicots mål är att utveckla LIB-01 till ett läkemedel för världsmarknaden. Affärsstrategin är att under de kliniska faserna ingå samarbeten med andra etablerade läkemedelsbolag för att finansiera, vidareutveckla, registrera och lansera LIB-01 globalt.

Bolaget har en global och långsiktig IP-strategi med beviljade patent och patentansökningar inom tre patentfamiljer och under hösten 2022 skickades en ny patentansökan in.

Strategi & Affärsmodell

DICOTS HUVUDSTRATEGI är att utveckla LIB-01 i egen regi till och med klinisk fas 2a-studie och därefter i partnerskap med större etablerade läkemedelsföretag finansiera och utveckla LIB-01 vidare till ett registrerat läkemedel för världsmarknaden.

Dicot räknar således med att de senare faserna av de kliniska studierna, fas 2b och 3, kommer att ske antingen (i) i strategiska samarbeten eller genom (ii) en försäljning eller utlicensiering av rättigheter att utveckla och marknadsföra LIB-01. Denna strategi ger Dicot möjlighet att relativt tidigt nå positiva kassaflöden genom s.k. upfront-betalning redan vid signering av avtal samt därefter genom milstolpe-betalningar vid uppnådda delmål. Utöver detta räknar Dicot med att kunna erhålla royalty på framtida försäljning. För att optimera det affärsmässiga utfallet kommer Dicot att överväga möjligheterna att segmentera marknaden baserat på regioner (t.ex. EU, USA, Kina och Indien) och på indikationer, det vill säga erekctionssvikt respektive tidig utlösning.



Marknadsöversikt

EREKTIONSSVIKT OCH TIDIG UTLÖSNING upplevs ofta som ett betydande problem för mannen och hans partner och har stark påverkan på livskvaliteten. Inte bara för den direkta nedsatta sexuella förmågan 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 sexuellt intresse och försämrade parrelation blir en konsekvens och en ytterligare dysfunktion för dem båda riskeras.⁴

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 någon timme innan sexuell aktivitet. Nuvarande preparat för behandling av framför allt 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.

Erektionssvikt

Erektionsproblem behöver inte bestå av en fullständig förlust av erektion utan kan även bestå av en minskad erektionsförmåga. Detta

yttrar sig som en svag erektion, ofta kombinerad med en kort varaktighet, vilket leder till oförmåga att fullfölja ett samlag. Problem med minskad förmåga är mycket vanligt och ökar med stigande ålder. Definitionen av erektionsproblem är inte helt enhetlig, varför siffrorna skiljer sig i viss mån mellan olika studier.

Den globala populationen med erektionssvikt uppskattas till 411 miljoner män år 2021 och förväntas växa till 461 miljoner män år 2030. Tillståndets prevalens har visat sig varit ålderberoende i flertalet studier; ju äldre befolkningen är desto högre är prevalensnivån. Man har bland annat observerat en prevalens om 49 procent av sexuellt aktiva män mellan 50 och 80 år i USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien och Nederländerna och en prevalens om 52 procent för män mellan 40 och 70 år i Boston, USA.⁵

DEN GLOBALA MARKNADEN för behandling av erektionsvikt var 2021 värd 44 miljarder SEK⁶. Huvuddelen, cirka 80 procent, består av läkemedelsförsäljning, där den årliga omsättningen förväntas öka med cirka 6,9 procent fram till 2028.⁷ De senaste åren noteras en kraftigt ökande försäljning av potensläkemedel. På stora marknader i västvärlden har antal sålda preparat gått upp med 41 procent sedan 2018.⁸ Den ökade försäljningen av läkemedel beror på flertalet faktorer, bland annat en växande andel senior befolkning, livsstilsfaktorer, en ökad medvetenhet om potensproblem och en förbättrad sjukvårdsinfrastruktur.

6,9%

årlig ökning av
marknadsvärde
2021-2028

461

miljoner män med
erektionssvikt
2030

44

miljarder SEK global
marknad 2021

⁴ Fugl-Meyer, K: Manlig sexuell dysfunktion: inte bara en fråga om penis. Läkartidningen. 2019; Sep 23-29;106(39):2453-9. R.Vigar: Is impotence a life-threatening condition? Febr 2012.

⁵ Arizton, 2018; European Association of Urology, 2016; Prevalence (IMAS, 1989); Prevalence (ISAM-7, 2003). Datamonitor healthcare 2022.

⁶ Arizton: Erectile Dysfunction Market – Global Outlook and Forecast, 2021-26 [2021].

⁷ Zion market research 2022.

⁸ Undersökning av IQVIA 2021 som omfattar marknaderna USA, Storbritannien, Tyskland, Frankrike och Norden.

Tidig utlösning

Med tidig utlösning avses en oförmåga hos en man att kontrollera utlösningen tillräckligt länge för att partnern ska uppleva sexuell tillfredsställelse och mannen själv uppleva samlaget som tillfredsställande. En mer objektiv definition som inte tar hänsyn till partnern är att utlösningen inträffar inom två minuter efter penetrationen. För att besvären ska klassas som tidig utlösning krävs även att andra kriterier är uppfyllda, som att besvären inträffar i majoriteten av samlagen samt att besvären kvarstår över en längre tid.

Eftersom olika studier har använt olika kriterier för vad som klassas som tidig utlösning så varierar den uppskattade andelen mellan de olika studierna. I studier har prevalensnivån beräknats till omkring fem procent på de restriktiva kriterierna och omkring på 31 procent

på de toleranta kriterierna.⁹ I en omfattande metastudie från 2006 fann man att 22,7 procent av de 12 133 männen i studien från USA, Tyskland och Italien var drabbade.¹⁰ I samma studie observerade man även att endast nio procent av män med tillståndet konsulterade läkare för behandling.

DEN GLOBALA MARKNADEN för behandling mot tidig utlösning var 2021 värd 31 miljarder SEK. Marknaden förväntas växa med en årlig tillväxt motsvarande 8,8 procent fram till år 2028.¹¹ Den kraftiga förväntade ökningen beror på det signifikant uppfyllda behovet på marknaden på grund av att det finns få effektiva läkemedel registrerade för behandling.¹² Tillväxten drivs även av den ökande manliga populationen och den stigande andelen äldre män.

8,8%

årlig ökning av
marknadsvärde
2021-2028

ca 31%

prevalens på
toleranta kriterier

31

miljarder SEK global
marknad 2021

Patent

DICOTS STRATEGI är att bygga ett brett och långsiktigt patentskydd kring LIB-01. Dicots patentstrategi är global och omfattar de marknader som bedöms som kliniskt och kommersiellt relevanta för produktpipelinen.

En långsiktig IP-strategi som säkrar marknadsexklusivitet är ett prioriterat område för Bolaget och så sent som hösten 2022 skickade Bolaget in en ny patentansökan för att förlänga patentskyddet till minst 2042. Denna ansökan omfattar möjligheter att patentera både nya framställningsmetoder och intermediärer (olika kemiska föreningar) under tillverkning av den aktiva molekylerna i LIB-01.

DICOT HAR IDAG beviljade patent eller patentansökningar inom tre patentfamiljer. Dicots första patentfamilj (Patentfamilj 1) täcker naturliga och syntetiska LIB-01 molekyler, LIB-01's naturliga källor från växter, användning av LIB-01 för behandling av sexuella dysfunktioner, samt beredningar för LIB-01's administration till patienter. Detta patent sträcker sig till 2028. Dicots andra patentfamilj (Patentfamilj 2) omfattar processer för semisyntetisk framställning av läkemedelssubstansen i LIB-01 och löper till 2033. Dicots tredje patentfamilj (Patentfamilj 3) omfattar möjligheter att patentera nya framställningsmetoder och intermediärer (olika kemiska föreningar) under tillverkning av läkemedelssubstansen. Denna nya patentansökan skickades in under 2022 och kan som ett nytt beviljat patent ge patentskydd till minst 2042.

⁹ Arizton, 2018; European Association of Urology, 2016.

¹⁰ 2007 Mar;51(3):816-23; discussion 824. Epub 2006 Jul 26.

¹¹ 360 Research reports 2022, Global premature ejaculation treatment market.

¹² Arizton, Premature Ejaculation Market – Global Outlook and Forecast '17-'22 [2017].

Nedan listas Dicots patent samt inliggande patentansökningar.

Patentfamilj 1 – Läkemedelssubstans			
Namn	Patentnummer/ Ansökningsnummer	Status	Geografiskt område
Nya föreningar och farmaceutiska preparat från Neobeguea	EP2162145	Beviljad	Tyskland, Frankrike, Storbritannien, Irland
Nya föreningar och farmaceutiska preparat från Neobeguea	AU2008256521	Beviljad	Australien
En process för att producera ett extrakt från Neobegueas rotvävnad	291545	Beviljad	Indien
Nya föreningar och farmaceutiska preparat från Neobeguea	201718038549	Ansökan	Indien
Extrakt och läkemedel från Neobeguea Mahafalensis för att framkalla sexuellt förstärkta effekter	CA2688394	Beviljad	Kanada
Nya föreningar och farmaceutiska preparat från Neobeguea	2009/09187	Beviljad	Sydafrika

Patentfamilj 2 – Läkemedelssyntes			
Namn	Patentnummer	Status	Geografiskt område
Phragmalinlimonoider för behandling av sexuell dysfunktion	EP2807170	Beviljad	Tyskland, Sverige, Frankrike, Storbritannien
Phragmalinlimonoider för behandling av sexuell dysfunktion	HK1204325	Beviljad	Hongkong
Phragmalinlimonoider för behandling av sexuell dysfunktion	US9403841	Beviljad	USA

Patentfamilj 3 – Syntes av LIB-01			
Namn	Ansökningsnummer	Status	Geografiskt område
Nya föreningar och metoder för deras tillverkning	SE2251130-7	Ansökan	Möjlighet att söka patent globalt, Sverige prioritetsgrundande ansökan

Utöver de tre patentfamiljer som visas i tabellerna ovan arbetar Dicot aktivt med den välrenommerade patentrådgivaren Bergensträhle & Partners för att systematiskt kartlägga möjligheter till nya patent. Bolaget har även flertalet patentmöjligheter identifierade och dokumenterade. Dessa tillgångar innebär att Dicot har möjlighet att göra nya patentansökningar för att förlänga patentskyddet på bolagets läkemedelskandidat.

ORDLISTA

Erektionssvikt – en oförmåga att uppnå eller behålla tillfredsställande erektion för att genomföra ett samlag.

God tillverkningssed, GMP (good manufacturing practise) – ett begrepp för att specificera en viss kvalitetsstandard som en läkemedelstillverkare arbetar efter.

Kardiovaskulär (effekt) – påverkan på hjärta och blodkärl.

Kontraktsforskningsorganisationer – tjänsteföretag som erbjuder konsulttjänster till exempel för utveckling av läkemedel och medicintekniska produkter.

Oral administration – då läkemedlet ges oralt, det vill säga via munnen.

Prevalensnivå – en epidemiologisk term som anger den andel individer i en population som har en given sjukdom eller ett givet tillstånd.

Toxikologi(sk) – en vetenskapsgren inom biologi och medicin där olika kemikaliers giftverkan på andra levande organismer, speciellt dess giftverkan på människan, studeras.

Så här gör du!

För dig som har aktier i en depå, investeringssparkonto eller kapitalförsäkring (förvaltarregistrerade 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 (direktregistrerade 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 inbetalningsavin nyttjas för teckning, ska en särskild anmälningsedel användas.

Viktiga datum

- | | |
|-------------------|---|
| 9 januari | Sista dag för handel i Dicots aktie inklusive rätt att erhålla uniträtter |
| 13 januari | Teckningperioden startar |
| 13 januari | Handel med uniträtter startar |
| 24 januari | Handel med uniträtter avslutas |
| 27 januari | Teckningsperioden avslutas |

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

DICOT

Dicot AB
S:t Olofsgatan 11A,
753 21 Uppsala

www.dicot.se
info@dicot.se
+46 (0)73 980 14 08