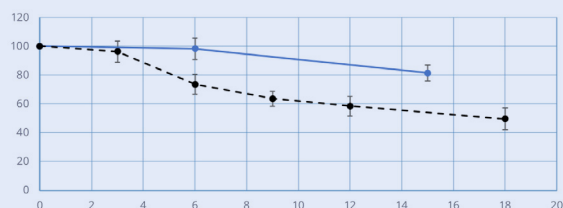
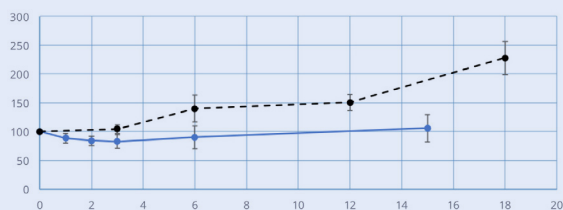


Starka kliniska resultat med diabetesvaccinet Diamyd®

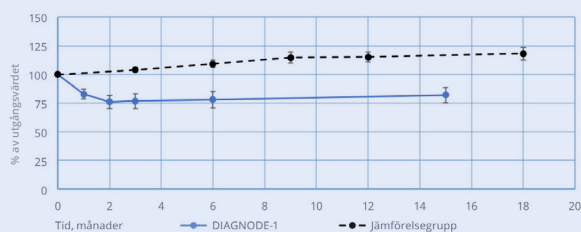
HÖGRE EGEN INSULINPRODUKTION - C-peptid



LÄGRE BEHOV AV TILLFÖRT INSULIN



LÄGRE LÅNGTIDSBLODSOCKER - HbA1c



Patienter med nydiagnostiserad typ 1-diabetes behandlade med intra-lymfatiskt Diamyd® i den kliniska studien DIAGNODE-1 behåller en större del av sin insulinproduktion, behöver tillföra mindre insulin och har lägre långtidsblodsocker än förväntat.

Diabetesvaccinet Diamyd® utvecklas för att stoppa nedbrytning av insulinproducerande celler och Remygen® för att återbilda cellerna.



Påminnelse att nyttja TO 1 teckningsoptioner

TVÅ TO 1 GER RÄTT ATT TECKNA EN DIAMYDAKTIE FÖR 4,55 SEK
TECKNINGSPERIOD 1-30 NOVEMBER 2018

Diamyd® och Remygen® utvecklas för att bevara och återskapa kroppens egen insulinproduktion

Med två prövningsläkemedel, diabetesvaccinet Diamyd® och Remygen® riktas behandlingarna mot de bakomliggande sjukdomsmekanismerna vid diabetes; dysfunktionen och förlusten av de insulinproducerande betacellerna i bukspottkörteln. Diamyd Medical grundades med syftet att bota autoimmun diabetes, en vision som präglar hela verksamheten.

DIAMYD® är ett antigen-specifikt prövningsläkemedel för behandling av typ 1-diabetes. Diabetesvaccinet injiceras i lymfkörtel för att skola om immunsystemet och avbryta dess attack på patientens egen insulinproduktion. Avsaknad av egen insulinproduktion har visat sig leda till väsentligt kortare livslängd och långsiktiga sjukdomskomplikationer. Diamyd® har visat på god säkerhet i studier med mer än 1 000 patienter. Bolaget driver nu en klinisk fas IIb-studie (DIAGNODE-2), med syfte att verifiera den påvisade positiva effekten från studien DIAGNODE-1.

REMYGEN® är ett oralt prövningsläkemedel för att återskapa den egna insulinproduktionen vid typ 1-diabetes och typ 2-diabetes. Det GABA-baserade prövningsläkemedlet utvecklas för att stimulera tillväxt av insulinproducerande celler, och Remygen® har tillsammans med Diamyd® potentialen att vända sjukdomsförloppet och kanske bota typ 1-diabetes. Just nu pågår en fas I/II-studie (ReGenerate-1) där den kliniska effekten utvärderas med syfte att optimera behandlingen inför registreringsgrundande studier.

Diabetes och sjukdomskomplikationer

Ny forskning visar att de som fått typ 1-diabetes före tio års ålder i genomsnitt har en väsentligt kortare livslängd än andra. För pojkar är livslängden i genomsnitt 14 år kortare, för flickor 18 år kortare. Trots noggrann behandling och sjukdomskontroll leder diabetes nästan alltid till senkomplikationer. Svåra följdsjukdomar såsom skador på hjärtat, synen, blodkärlen och nervsystemet är vanliga. Utöver det mänskliga lidandet innebär detta avsevärda kostnader för samhället.

425 miljoner människor beräknas idag leva med någon form av diabetes. Omkring 96 000 barn utvecklar varje år typ 1-diabetes och antalet ökar årligen med ungefär 3 procent. Risken för diabeteskomplikationer kan minska med 60–80 procent hos patienter med typ 1-diabetes som har viss egen betacellsfunktion bevarad. Värdet av sjukdomsmodifierande läkemedel som kan bevara och öka den egna insulinproduktionen och därmed minska diabetesrelaterade senkomplikationer vid typ 1-diabetes är därför mycket stort.

DIAMYD MEDICAL HAR SEDAN EMISSIONEN 2017:

- ✓ Startat den europeiska fas II-studien DIAGNODE-2 där Diamyd® administrerat i lymfkörtel prövas i 106 patienter
- ✓ Meddelat fortsatta positiva resultat från pilotstudien DIAGNODE-1
- ✓ Färdigställt produktion och formulering av det egna GABA-baserade prövningsläkemedlet Remygen®
- ✓ I samarbete med Uppsala universitet startat fas I/II-studien ReGenerate-1 där Remygen® ges oralt



Diabetes är en kronisk sjukdom som kännetecknas av att det finns för mycket glukos (blodsocker) i blodet. Glukosnivåerna kontrolleras av insulin, ett hormon som produceras i bukspottkörteln. Vid diabetes kan kroppen inte producera eller använda det egna insulinet.



VD Ulf Hannelius har ordet

Bästa teckningsoptionsinnehavare,

Diamyd® är en behandling som kan rädda kroppens egen insulinproduktion. Remygen® är en behandling som kan bygga upp ny insulinproduktion. Var och en för sig, eller tillsammans, kan de helt komma att omdefiniera hur typ 1-diabetes ska behandlas.

Sedan emissionen förra året har vi uppnått samtliga delmål med våra två prövningsläkemedel Diamyd® och Remygen® och vi har definierat en tydlig riktning framåt för att ta produkterna hela vägen till marknad.

Under november 2018 kan vi tillföras ytterligare medel genom inlösen av de teckningsoptioner som emitterades i samband med emissionen. Kapitalet ska finansiera slutförandet av studierna DIAGNODE-2 med diabetesvaccinet Diamyd® och ReGenerate-1 med Remygen®.

Just nu pågår patientrekryteringen för fullt till den europeiska fas IIb-studien DIAGNODE-2 vid kliniker i Sverige, Spanien och Tjeckien. DIAGNODE-2 med diabetesvaccinet Diamyd® injicerat direkt i lymfkörtel, startade enligt plan i november 2017 med syftet att verifiera tidigare positiva resultat från pilotstudien DIAGNODE-1. DIAGNODE-1 är en öppen studie och har löpande kunnat

visa goda resultat, nu senast i september i år, när 15-månadersdata visade en kliniskt relevant effekt på bevarad insulinproduktion och det kliniska sjukdomsförloppet. Intralymfatisk behandling med diabetesvaccinet Diamyd® har visat tydlig potential att kunna rädda patienters egen insulinproduktion och förbättra deras blodsockerkontroll.

GMP-produktionen och formuleringsprocessen av det GABA-baserade prövningsläkemedlet Remygen® är genomförd och vi har stärkt våra rättigheter ytterligare med licenser från UCLA samt kompletterat med egna patentansökningar, som skyddar både formuleringen av Remygen® och kombinationsbehandlingar med den aktiva komponenten GABA. Den kliniska studien med Remygen®, ReGenerate-1, startade planenligt nu i höst och patientrekryteringen är igång.

Målen med studierna är tydliga. Med DIAGNODE-2, förutsatt starka resultat, är siktet inställt på en marknadsansökan för diabetesvaccinet Diamyd® under 2020.

Remygen® i sin tur, kan bli den första regenerativa behandlingen inom diabetes med möjlighet att återskapa insulinproduktionen. Med pågående



vd Ulf Hannelius

studier som grund banas vägen för en central studie som även den ska leda till en marknadsansökan.

Jag är övertygad om att Diamyd Medical har sin mest spännande tid framför sig. Välkommen att investera.

VILLKOREN I SAMMANDRAG

Nyttjandeperiod:

1 november - 30 november 2018.

Teckningskurs: Innehavare av teckningsoptioner av serie TO 1 och TO 2 äger rätt att för två (2) teckningsoptioner teckna en (1) ny aktie till en kurs om 4,55 SEK per aktie.

Emissionsvolym: Det finns 25 989 268 utestående teckningsoptioner av serie TO 1 och 852 074 för TO 2. Vid fullt nyttjande tillförs Diamyd Medical totalt cirka 61,1 MSEK före emissionskostnader.

Sista dag för handel med teckningsoptioner: 28 november 2018.

Antal utestående aktier i Diamyd Medical: 56 333 904 aktier.

AKTIVITETER FRAMÖVER

Fullfölja DIAGNODE-2 och förbereda marknadsansökan

Fullfölja ReGenerate-1 och förbereda för marknadsgrundande studie

SÅ HÄR NYTTJAR DU DINA TECKNINGSOPTIONER AV SERIE TO 1

Lösen av teckningsoptioner

Lösenperioden för Diamyd Medical teckningsoption med kortnamnet DMYD TO 1 B löper från och med den 1 november till och med den 30 november 2018. Två (2) teckningsoptioner ger rätt att teckna en (1) ny aktie i Diamyd Medical till kursen 4,55 kr.

Direktregistrerade innehavare av teckningsoptioner (VP-konto)

Direktregistrerade innehavare av teckningsoptioner ska anmäla lösen av teckningsoptioner genom att fylla i och skicka in anmälningssedel för lösen så att den är emissionsinstitutet Aktieinvest tillhanda senast fredagen den 30 november 2018. Observera att även betalning för de nya aktierna ska vara Aktieinvest tillhanda senast den 30 november 2018, i enlighet med instruktioner på anmälningssedeln.

Anmälningssedel finns tillgänglig på Diamyd Medicals hemsida www.diamyd.com, på Aktieinvests hemsida www.aktieinvest.se, samt G&W Fondkommissions hemsida www.gwkapital.se. Direktregistrerade innehavare får även vd-brev med information om lösen av teckningsoptioner samt anmälningssedel hem i brevlådan.

Förvaltarregistrerade innehavare av teckningsoptioner (Depå)

Förvaltarregistrerade innehavare av teckningsoptioner ska anmäla lösen av teckningsoptioner genom att kontakta sin förvaltare och följa förvaltarens instruktioner avseende betalning etc. Detta bör ske i god tid före den 30 november 2018, då olika förvaltare har olika handläggningstider. Förvaltarregistrerade innehavare får information om lösen av teckningsoptioner hem i brevlådan.

Handel med teckningsoptioner

De innehavare som inte önskar utnyttja sina teckningsoptioner rekommenderas att sälja dem. Teckningsoptionerna handlas till och med onsdagen den 28 november 2018. Teckningsoptioner som inte utnyttjas eller säljs förfaller utan värde.

Leverans av nya aktier

De nya aktierna kommer att levereras till tecknarnas konto som interimsaktier (Diamyd Medical IA B). Därefter kommer de att tas upp till handel så snart emissionen blivit registrerad hos Bolagsverket och Euroclear, vilket beräknas vara klart i mitten av december 2018.

För att dina teckningsoptioner inte ska förfalla värdelösa krävs att du aktivt tecknar aktier senast den 30 november 2018, alternativt säljer dina teckningsoptioner senast den 28 november 2018.



Vid eventuella frågor avseende Diamyd Medicals teckningsoptioner av serie TO 1, vänligen kontakta: Aktieinvest emittentservice **Telefon:** 08-50 65 17 95 **E-post:** emittentservice@aktieinvest.se

VIKTIGA DATUM

