



Ambusol AB (publ) – Ett innovativt medicintekniskt
bolag i klinisk fas

Investment Memorandum

Inbjudan att teckna aktier i Ambusol AB (publ), 6 oktober – 17 november 2025

Viktig information

Detta Memorandum har upprättats i samband med Ambusol AB:s erbjudande om teckning av aktier i Bolaget. Bolagets styrelse beslutade den 1 oktober 2025, med stöd av bemyndigandet från bolagsstämman den 26 juni 2025, att genomföra en nyemission utan företrädesrätt för bolagets aktieägare, i enlighet med de villkor som framgår av detta Memorandum. Erbjudandet riktas till en grupp utvalda investerare.

En investering i aktier innebär vissa risker (se avsnittet "Riskfaktorer"). När investerare fattar ett investeringsbeslut måste de förlita sig på sin egen bedömning av Ambusol och detta Memorandum, inklusive de aktuella omständigheterna och riskerna. Innan ett investeringsbeslut fattas bör potentiella investerare anlita egna professionella rådgivare samt noggrant utvärdera och överväga investeringsbeslutet. Memorandumet har upprättats av Bolagets styrelse.

Definitioner

"Ambusol" eller "Bolaget" avser Ambusol AB, organisationsnummer 559465-8303. "Erbjudandet" avser erbjudandet om teckning av nya aktier enligt villkoren i Memorandumet. "Aqurat" avser Aqurat Fondkommission AB, organisationsnummer 556736-0515. "Euroclear" avser Euroclear Sweden AB, organisationsnummer 556112-8074. Hänvisningar till "SEK" avser svenska kronor, hänvisningar till "EUR" avser euro, och hänvisningar till "USD" avser amerikanska dollar. "K" avser tusen, och "M" avser miljon.

Regelverk

Detta Memorandum uppfyller inte kraven för ett prospekt och har inte granskats eller godkänts av Finansinspektionen. Detta följer av 2 kap. 1 § lagen (2019:414) med kompletterande bestämmelser till EU:s prospektförordning, som anger att det inte föreligger någon skyldighet att upprätta prospekt för nyemissionen då det sammanlagda vederlaget för de värdepapper som erbjuds investerare inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES) under en tolv månadersperiod inte överstiger 2,5 miljoner euro. Detta Memorandum är därför inte ett prospekt enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/1139.

Erbjudandet riktas inte, direkt eller indirekt, till personer vars deltagande kräver att ytterligare memorandum upprättas eller registreras eller att några andra åtgärder vidtas utöver vad som krävs enligt svensk lag. Memorandumet kommer inte att distribueras och får inte postas eller på annat sätt skickas eller spridas till eller inom något land där detta skulle kräva att några sådana ytterligare åtgärder vidtas eller där detta skulle strida mot lagar eller regler i det landet. Inga av Ambusol utgivna aktier som omfattas av erbjudandet enligt detta Memorandum har registrerats och kommer inte heller att registreras enligt United States Securities Act of 1933 i dess lydelse, eller någon motsvarande lag i någon delstat i USA. Erbjudandet omfattar inte heller personer i Kanada, Australien, Japan, Hongkong, Nya Zeeland, Schweiz, Singapore eller Sydafrika, eller i något annat land där erbjudandet eller distributionen av Memorandumet strider mot tillämpliga lagar eller regler eller kräver att ytterligare memorandum upprättas, registreras eller några andra åtgärder vidtas utöver vad som krävs enligt svensk lag.

En investering i värdepapper innebär vissa risker, och investerare uppmanas att särskilt läsa avsnittet "Riskfaktorer". När investerare fattar ett investeringsbeslut måste de förlita sig på sina egna professionella rådgivare samt noggrant utvärdera och överväga investeringsbeslutet. Investerare får endast förlita sig på informationen i detta Memorandum och eventuella tillägg till detta Memorandum. Ingen person är behörig att lämna någon annan information eller göra några andra uttalanden än de som finns i detta Memorandum. Om sådan information eller uttalanden ändå lämnas ska de inte betraktas som godkända av Bolaget, vilket inte tar ansvar för sådan information eller sådana uttalanden.

Emissionsinstitut

Aqurat agerar som emissionsinstitut för genomförandet av den nya emissionen.

Revisorns granskning

Om inte annat uttryckligen anges har ingen finansiell information i Memorandumet granskats eller översiktligt granskats av Bolagets revisor.

Viktig information

Framtidsinriktade uttalanden

Memorandumet innehåller framtidsinriktade uttalanden och bedömningar. Detta gäller särskilt uttalanden och bedömningar i Memorandumet som rör framtida avkastning, planer och förväntningar för Bolagets verksamhet och styrning, framtida tillväxt och lönsamhet, liksom den allmänna ekonomiska och juridiska miljön samt andra frågor som rör Bolaget. De framtidsinriktade uttalandena i Memorandumet speglar Bolagets aktuella syn på framtida händelser samt finansiell och operativ utveckling och gäller vid tidpunkten för publiceringen av Memorandumet. Även om Bolaget anser att de förväntningar som beskrivs i sådana framtidsinriktade uttalanden är rimliga, finns det ingen garanti för att denna framtidsinformation kommer att materialiseras eller visa sig vara korrekt. Framtidsinformation är alltid förenad med osäkerhet eftersom den avser och är beroende av omständigheter utanför Bolagets direkta och indirekta kontroll. Potentiella investerare uppmanas därför att beakta all information i Memorandumet, med hänsyn till att framtida resultat och utveckling kan avvika avsevärt från styrelsens förväntningar. Ingen försäkran lämnas om att de bedömningar som gjorts i Memorandumet rörande framtida förhållanden kommer att realiseras, vare sig uttryckligen eller underförstått. Bolaget kan inte lämna några garantier avseende den framtida riktigheten i de presenterade bedömningarna eller huruvida de förutsagda utvecklingarna faktiskt kommer att inträffa.

På grund av de risker, osäkerheter och antaganden som är förknippade med framtidsinriktade uttalanden är det möjligt att de framtida händelser som nämns i Memorandumet inte kommer att inträffa. De framtidsinriktade uppskattningar och preliminära beskrivningar som bygger på tredjepartsstudier och som refereras i Memorandumet kan visa sig vara felaktiga. Faktiska resultat, genomföranden eller händelser kan skilja sig avsevärt från vad som anges i sådana uttalanden på grund av, men inte begränsat till: förändringar i allmänna ekonomiska förhållanden, särskilt ekonomiska förhållanden på marknader där Bolaget eller dess partners är verksamma, förändringar i räntor, förändringar i valutakurser, förändringar i konkurrenssnivåer samt förändringar i lagar och regler. Efter publiceringen av Memorandumet åtar sig Bolaget ingen skyldighet att uppdatera framtidsinriktade uttalanden eller anpassa dessa framtidsinriktade uttalanden till faktiska händelser eller utvecklingar.

Bransch- och marknadsinformation

Memorandumet innehåller bransch- och marknadsinformation relaterad till Bolagets verksamhet och den marknad där Bolaget är verksamt. Om inget annat anges bygger sådan information på Bolagets analys av flera olika källor. Branschpublikationer eller rapporter anger vanligen att den information som återges däri har erhållits från källor som bedöms som tillförlitliga, men att riktigheten och fullständigheten i sådan information inte kan garanteras. Ambusol har inte verifierat informationen och kan därför inte garantera riktigheten av bransch- och marknadsinformation som återges i Memorandumet och som härrör från eller är baserad på branschpublikationer eller rapporter. Sådan information bygger på marknadsundersökningar, vilka till sin natur bygger på urval och subjektiva bedömningar, inklusive bedömningar av vilken typ av produkter och transaktioner som bör inkluderas i den relevanta marknaden, både av dem som genomför undersökningarna och de som tillfrågas. Memorandumet innehåller också uppskattningar av marknadsdata och information härledda därifrån som inte kan erhållas från publikationer av marknadsundersökningsinstitut eller andra oberoende källor. Sådan information har sammanställts av Ambusol baserat på tredjepartskällor och Bolagets egna interna uppskattningar. I många fall finns ingen offentligt tillgänglig information och sådan marknadsdata från exempelvis branschorganisationer, myndigheter eller andra organisationer och institutioner. Ambusol anser att dess uppskattningar av marknadsdata och information härledda därifrån är användbara för att ge investerare en bättre förståelse för både den bransch där Bolaget verkar och Bolagets position inom branschen.

Information från tredje part har återgivits korrekt och, såvitt Ambusol vet och kan fastställa utifrån sådan information, har inga fakta utelämnats som skulle göra den återgivna informationen felaktig eller vilseledande. Bolagets styrelse ansvarar för detta Memorandum och har vidtagit alla rimliga försiktighetsåtgärder för att säkerställa att den information som lämnas i Memorandumet motsvarar de faktiska förhållandena. Även om styrelsen anser att dessa källor är tillförlitliga har ingen oberoende verifiering skett och därför kan inte riktigheten eller fullständigheten i informationen garanteras. Såvitt Bolagets styrelse känner till och kan försäkra genom jämförelse med annan information publicerad av tredje part, från vilken informationen härrör, har inga fakta utelämnats på ett sätt som skulle göra den återgivna informationen felaktig eller vilseledande.

Tillgänglighet av Memorandumet

Memorandumet finns tillgängligt på Bolagets webbplats www.Ambusol.se och via Aqrats webbplats www.aqrat.se.

Tillämplig lag och tvistlösning

Erbjudandet och Memorandumet regleras av svensk lag. Tvister som uppstår till följd av Erbjudandet, Memorandumet eller därmed relaterade rättsförhållanden ska avgöras enligt svensk materiell rätt och uteslutande av svensk domstol.

Problemet: Glioblastom (GBM) – översikt

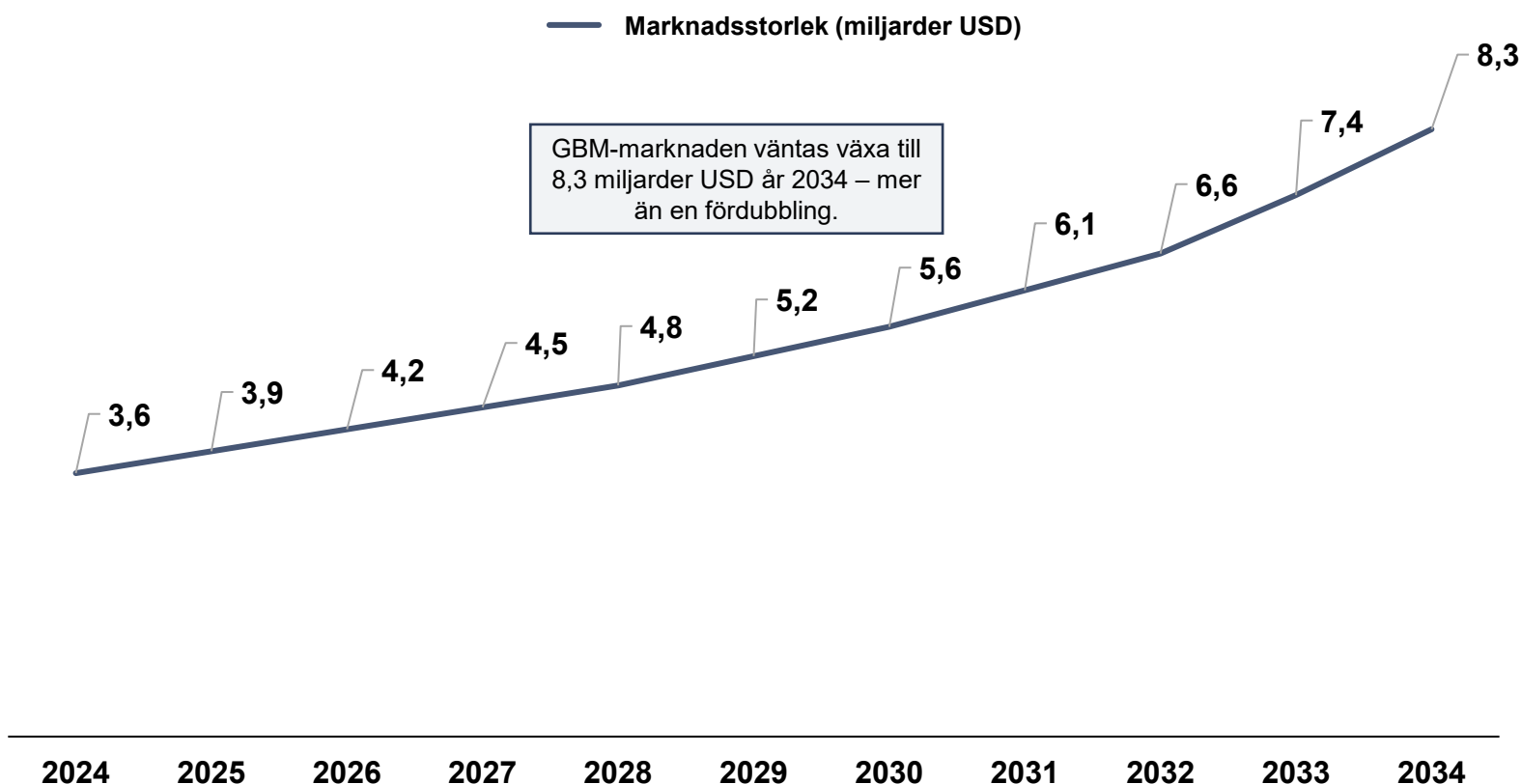
Glioblastom (GBM) är en mycket aggressiv form av hjärncancer med ett ökat antal fall varje år drivet av sjukdomens prognos och begränsade behandlingsalternativ. Traditionella behandlingar är smärtsamma och ineffektiva, vilket understryker det akuta behovet av innovativa lösningar.

Vad är Glioblastoma?	Marknadsstorlek och Tillväxt	Utmaningar för prognos och överlevnad	Traditionella behandlingars svagheter
Glioblastom (GBM) är den vanligaste och mest aggressiva hjärntumören hos vuxna.	Den globala marknaden för behandling av glioblastom (GBM), uppgick till 3,6 miljarder USD år 2024.	Medianöverlevnaden efter diagnos är mycket låg, omkring 15 månader.	Nuvarande standardbehandling omfattar kirurgi, strålning och kemoterapi.
Tumören uppstår i hjärnans gliaceller, som normalt stödjer nervceller.	Marknaden förväntas mer än fördubblas till 8,3 miljarder USD år 2034, på grund av ökad incidens.	Tumöråterfall är i princip oundvikligt. Med hög dödlighet som följd.	Behandlingarna pågår i regel upp till 13 månader och orsakar mycket starka biverkningar.
Tumören kännetecknas av snabb tillväxt och infiltration i omgivande hjärnvävnad.	Tillväxten drivs av en åldrande befolkning och stigande antal nya fall av glioblastom varje år.	Neurologisk försämring leder till kraftigt försämrad livskvalitet.	Traditionella behandlingar präglas av smärtsamma ingrepp och hög toxicitet, vilket minskar patienternas tolerans och fördröjer återhämtningen.
Tumören leder till neurologisk försämring och påverkar vitala hjärnfunktioner.			Hög andel behandlingsmisslyckanden och återkommande tumörer gör att de finns ett stort behov av nya terapier.

Nuvarande marknad och tillväxtpotential – GBM

Marknaden för glioblastom (GBM) (behandlingsvärdet), förväntas mer än fördubblas från 3,6 miljarder USD år 2024 till 8,3 miljarder USD år 2034. Tillväxten drivs av ett ökat antal nya fall årligen, samt efterfrågan på nya effektiva terapier, såsom Ambusols behandlingsmetod, vilket skapar en stark tillväxtmöjlighet.

Global marknadsstorlek för glioblastom (miljarder USD) 2024–2034



Marknadens storlek och tillväxtmöjligheter

- Den globala GBM-marknaden värderas till 3,6 miljarder USD år 2024, vilket återspeglar det akuta behovet av effektiva behandlingar.
- Förväntad tillväxt till 8,3 miljarder USD år 2034, motsvarande en årlig tillväxttakt (CAGR) på cirka 8 %, drivet av ökat antal GBM diagnoser med behandlingsbehov som följd.
- Nuvarande behandlingar ger begränsad överlevnadsnytta, vilket ökar efterfrågan på innovativa terapier såsom Ambusols metod.
- En åldrande befolkning och förbättrad diagnostik förväntas bidra till marknadstillväxten under det kommande decenniet
- Ambusols innovativa metod och patientresultat positionerar bolaget väl för att ta en betydande marknadsandel.

Styrelse & Ledning

Ambusol AB (publ) är ett svenskt bolag grundat 2023, baserat på flera decenniers forskning av professor emeritus Gunnar Ronquist och hans team. Bolagets ledning kombinerar djup vetenskaplig expertis med entreprenörsanda och innovationskraft. Med en stark bakgrund inom medicin, bioteknik och produktutveckling har teamet bidragit till över 500 vetenskapliga publikationer, lanserat 3 läkemedel samt introducerat 10 medicintekniska produkter på den globala marknaden.



Prof. Gunnar Ronquist

Innovatör, Grundare & styrelseledamot

Professionell bakgrund

Grundare av Ambusol, ett bolag med fokus på utveckling av innovativa, icke-toxiska terapier mot för glioblastom.

Tidigare överläkare vid Akademiska sjukhuset i Uppsala, Sverige.

Legitimerad läkare i både Sverige och USA.

Konsult för Pharmacia i Uppsala.

Tjänstgjorde som chefredaktör för Uppsala Journal of Medical Sciences (2012).

Vetenskapliga meriter

Upphovsmannen bakom Ambusols onkologiska behandling.

Upptäckte prostasomer och tilldelades Royal Society of Science Award 2014.

Författat över 360 vetenskapligt granskade artiklar.

Handledt 35 doktorander under sin akademiska karriär.

Publicerad i ledande tidskrifter inom cancerforskning.

Medförfattare till boken Biological Transport tillsammans med H.N. Christensen.

Viktiga bidrag

Leder utvecklingen av Ambusols onkologiska behandlingsmetod.

Förespråkar en mer human och effektiv cancervård, med fokus på att förbättra livskvaliteten för patienterna.

Utvidgar Ambusols forskning till andra cancerformer, inklusive bukspottskörtel och prostatacancer.

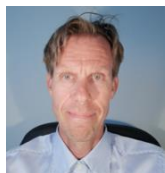
Förespråkar en global vision för att ersätta föråldrade cancerterapi med kostnadseffektiva och patientcentrerade alternativ.



Prof. Owe Orwar

Senior Rådgivare till Styrelsen

Med över 20 års erfarenhet inom branschen har Owe framgångsrikt tagit läkemedel, medicintekniska produkter och medtech-lösningar till globala marknader. Med nyckelroller på stora bolag som tex. Sanofi har Owe flera godkända läkemedel till sitt namn. Owe har en doktorsexamen (PhD) från Stanford University.



Göran Ronquist

Grundare & Styrelseledamot

Som framstående kemist och forskare är Göran kärnan i Ambusols forskning och utveckling. Han har tidigare arbetat som forskare vid Oblique Therapeutics, SLU och Uppsala universitet. Görans djupa kunskap och passion för innovation utgör en central del av Ambusols pågående forsknings- och utvecklingsarbete.



Frederic Telander

Grundare & Styrelseordförande

Frederic är en erfaren företagsledare och entreprenör med finansiell bakgrund och över 30 års erfarenhet i ledande positioner inom både börsnoterade och privata bolag. Han har lett börsnoteringar i Storbritannien och Sverige, bland annat Gas Turbine Efficiency Plc, Soltech Energy och Gigasun, där han idag är styrelseordförande. Som styrelseordförande i Ambusol spelar Frederic en nyckelroll i den strategiska finansiella planeringen och i utformningen av investerarnas exitstrategier. Hans ledarskap och breda affärskompetens är avgörande för Ambusols fortsatta tillväxt och framgång.



Holger Ronquist

Grundare & Styrelseledamot

Internationell affärsman med kombinerad teknisk och juridisk bakgrund. Holger har tidigare haft roller på Ericsson samt inom statliga myndigheter. På Ambusol stödjer han kundförhandlingar och regulatoriska godkännanden.

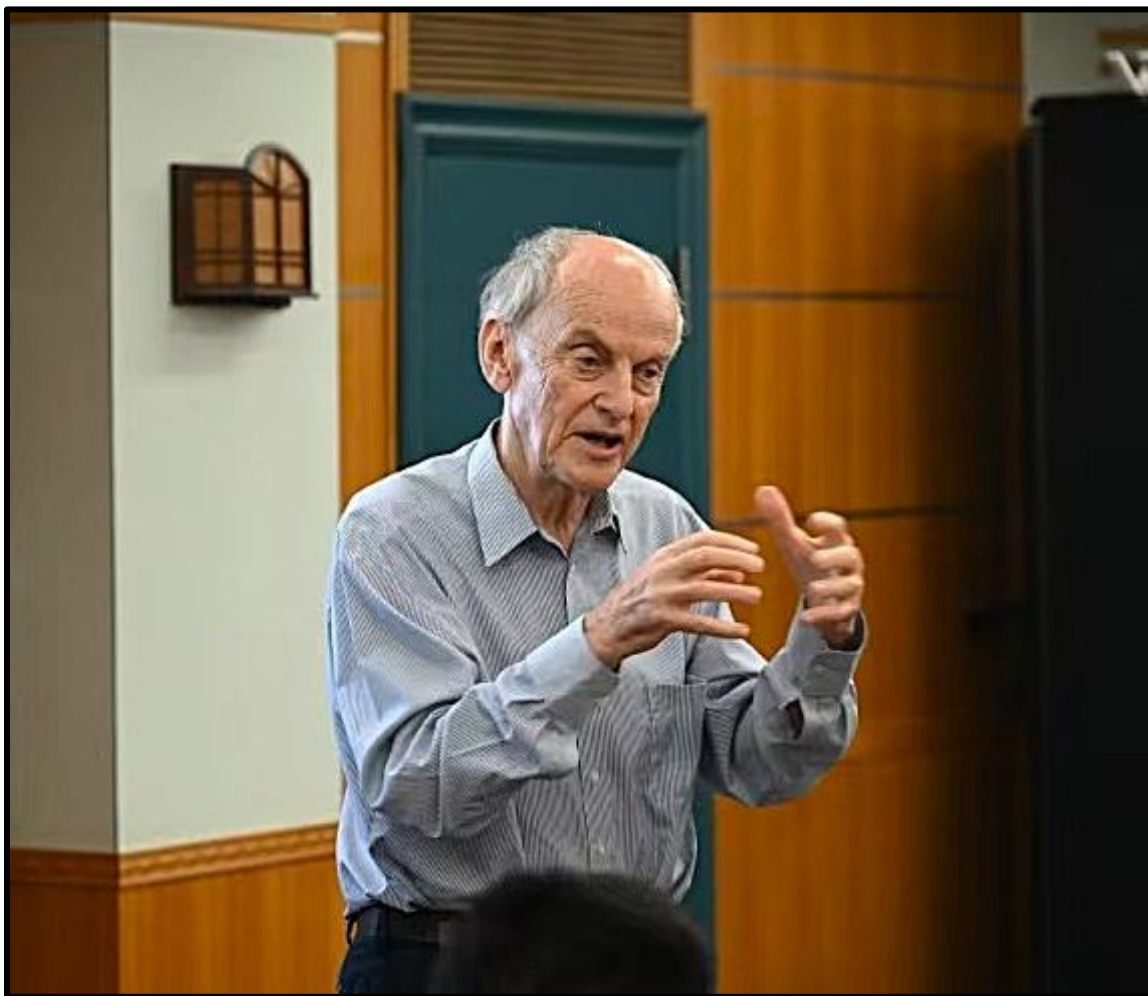


Maximilian Telander

Grundare & VD

Med finansiell bakgrund från Warwick Business School och erfarenhet från Deutsche Bank, tillför han expertis i sin roll som VD för Ambusol. Hans finansiella insikter och strategiska ledarskap spelar en central roll i att forma bolagets affärsinriktning, stärka dess go-to-market-plan och stödja dess långsiktig tillväxt.

Ambusols banbrytande behandlingsmetod



Viktiga detaljer/egenskaper i Ambusols behandling

- Ambusol använder en artificiell aminosyra som injiceras direkt in i tumören. Glioblastomaceller tar upp ämnet 4 gånger snabbare än friska celler, vilket skapar en osmotisk obalans som leder till celledöd, samtidigt som den omgivande hjärnvävnaden inte skadas.
- Behandlingen ges via ett patenterat katetersystem som möjliggör exakt och lokal administrering.
- Till skillnad från traditionella behandlingar som pågår i flera månader och orsakar omfattande biverkningar, omfattar Ambusols metod endast en veckas (7 dagars) behandling, utan några observerade biverkningar.
- Denna lokala och högprecisa metod ökar behandlingseffekten och förbättrar patientens livskvalitet avsevärt.
- ***Till vänster: Professor emeritus Gunnar Ronquist presenterar Ambusols behandling i Kina inför ledande neurokirurger i Changsha i juni 2025.***

Ambusols innovativa och egenutvecklade behandling, riktar sig mot glioblastom tumörer genom att utnyttja en metabol sårbarhet som är unik för aggressiva cancerceller. Metoden möjliggör en precis behandling utan biverkningar och utgör ett banbrytande alternativ till traditionella terapier.

Teknologin bakom Ambusols behandling

Innovation med artificiella aminosyra



Ambusols behandling innefattar en artificiell aminosyra som cancerceller tar upp 4 gånger mer än friska celler, vilket utlöser självdestruktion av tumörceller samtidigt som normal hjärnvävnad skonas.

Patenterat kateterleveranssystem



En specialdesignad kateter levererar aminosyran direkt in i tumören. Detta möjliggör lokaliserad och högprecis läkemedelsadministration samtidigt som nekrotisk vävnad avlägsnas.

Fördelar jämfört med traditionella terapier



Behandlingen omfattar endast en vecka (7 dagar), och har inga biverkningar. Detta skall jämföras med traditionella behandlingar som pågår i cirka 13 månader och förorsakar betydande negativa effekter (biverkningar) för patienten.

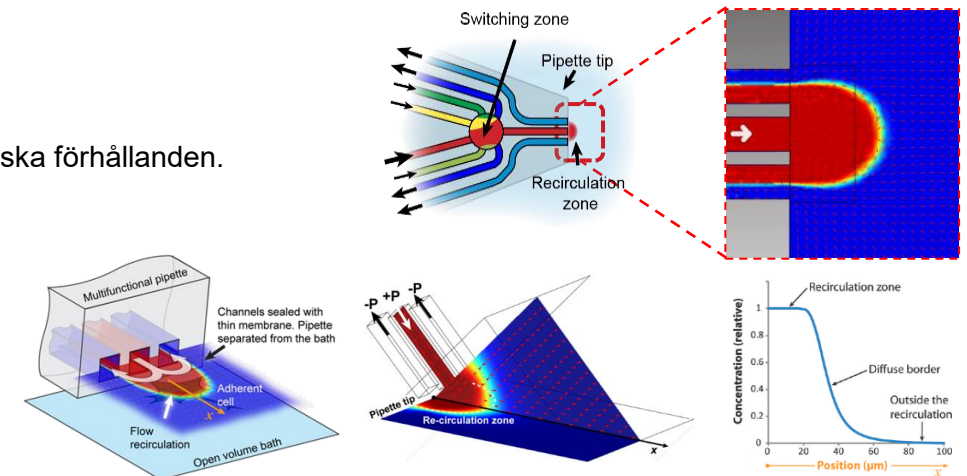
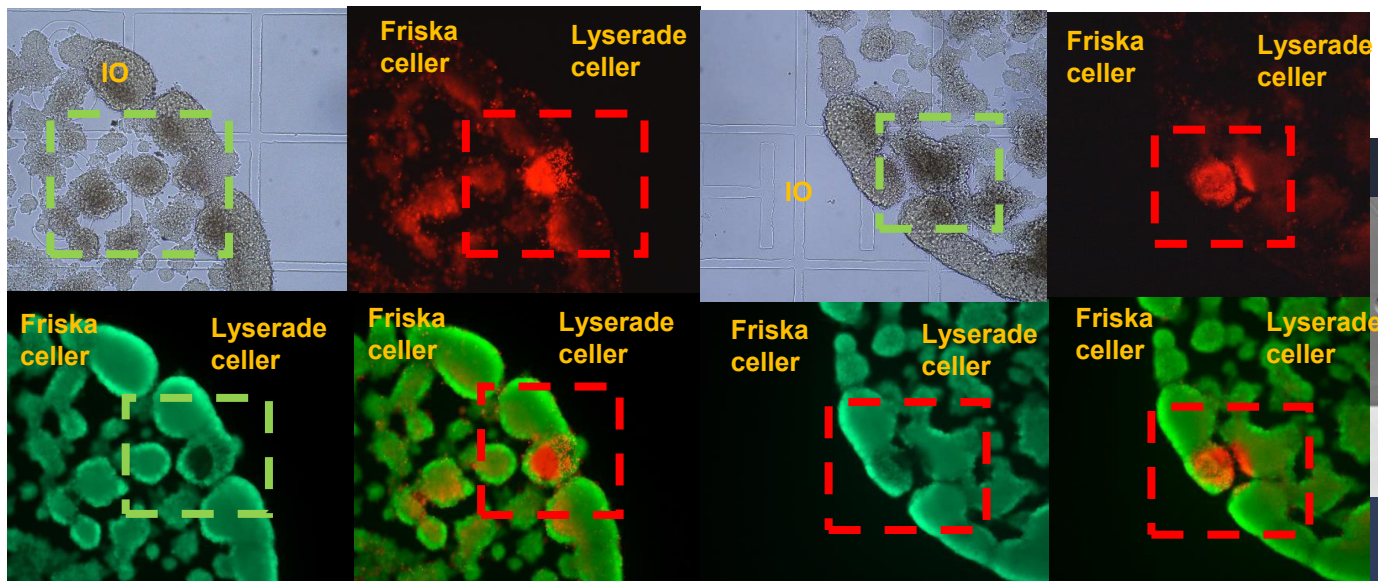
Genom att kombinera Ambusols artificiella aminosyra med bolagets patenterade kateterteknologi kan glioblastom tumörer behandlas med hög precision, vilket maximerar effekten, skyddar frisk hjärnvävnad och samtidigt är skonsamt för patienten.

Patentskyddad push-pull-kateter med dubbelflöde som kan växla mellan att tillföra behandlingslösning och extrahera vätska och nekrotisk vävnad

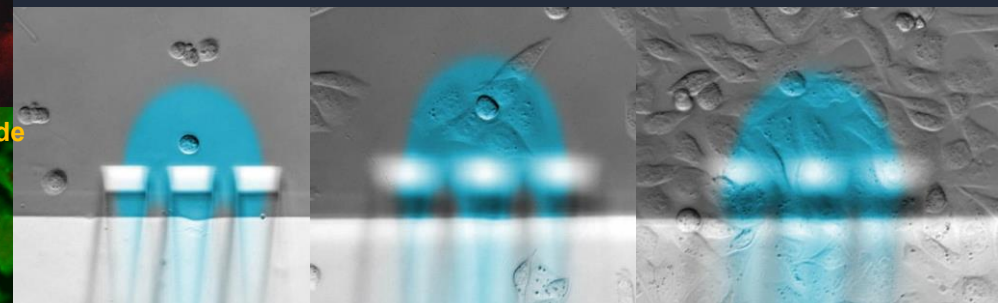
Ambusol har en hydrodynamiskt kontrollerad lösning som riktar med en ny kateterteknologi och möjliggör:

- Ingen diffusion, vilket skapar knivskarpa gränser mellan frisk och sjuk vävnad.
- Tillförsel, borttagning och flödeshastigheter kan enkelt och oberoende kontrolleras under isovolumetriska förhållanden.
- Intrakraniellt tryck övervakas av en trycksensor via en stereotaktisk enhet med pump.
- Volymkontroll gör det möjligt att undvika blödning.

Proof-of-concept: Laserprecision i selektiv förstörelse av celler genom målinriktat och avgränsat flöde



Kateterutloppets hydrodynamiska och fysikaliska egenskaper



Ambusols kateterteknologi möjliggör behandling med hög precision direkt in i vävnaden

Framgångsrika patientbehandlingar

Den genomsnittliga överlevnadstiden för glioblastompatienter är endast 15 månader från första diagnos. Ambusols metod administreras vid återfall, en fas där traditionella terapier inte hjälper och prognosen är mycket dålig. Två patienter som behandlades med Ambusols metod lever fortfarande: en i 7,5 år och en annan i 2,5 år. Eftersom färre än 1 procent av glioblastompatienter vid återfall uppnår långtidsöverlevnad visar dessa unika resultat att Ambusols behandling är ett genombrott inom onkologi.



Patient Bakgrund

- 36-årig kvinna med återkommande glioblastom behandlades 2017.
- 58-årig man med mycket aggressivt glioblastom behandlades 2022.
- Båda patienterna betraktades som terminala utan några effektiva traditionella behandlingsalternativ kvar.
- Långtidsuppföljningar visar inga tecken på tumöråterkomst.

Patientstatus innan behandlingen med Ambusols metod

- Båda patienterna led av aggressivt, återkommande glioblastom som har en medianöverlevnad på endast 15 månader efter initial diagnos.
- Traditionella terapier hade misslyckats med att stoppa tumörens utveckling, vilket innebar att inga andra behandlingsalternativ återstod utöver Ambusols metod.
- Glioblastoms resistens mot den traditionella behandlingen och dess nästan universella återfallsfrekvens innebar att långtidsöverlevnad var högst osannolik.
- Dessa fall understryker det akuta behovet av innovativa behandlingsmetoder.

Ambusols behandlingsresultat

- Den kvinnliga patienten är fortfarande tumörfri 7,5 år efter behandlingen, jämfört med den avsevärt kortare överlevnaden med traditionella metoder vid återfall av glioblastom.
- Den manliga patienten har ingen tumöråterkomst 2,5 år efter behandling av en mycket aggressiv tumör, vilket tydligt visar metodens effektivitet jämfört med traditionella behandlingar.
- Behandlingen är icke-toxisk och skadar, till skillnad från traditionella alternativ, inte resten av kroppen.
- Terapin kräver endast sju dagars behandling.
- Med Ambusols specialiserade kateterteknologi kan de aggressiva tumörcellerna angripas direkt på cellnivå, samtidigt som frisk hjärnvävnad skonas

Ambusols behandlingsfördelar kontra traditionella metoder

Ambusols behandling erbjuder ett revolutionerande alternativ till traditionella terapier genom att avsevärt förkorta behandlingstiden och eliminera biverkningar, vilket förbättrar både patienternas livskvalitet och behandlingsresultat.

Ambusols behandling

- Behandlingstiden är endast 7 dagar, jämfört med traditionella terapier som vanligtvis pågår från diagnos till återfall och i genomsnitt varar omkring 15 månader.
- Inga biverkningar, vilket bevarar patienternas livskvalitet både under och efter behandlingen.
- Utnyttjar metabola sårbarheter i aggressiva cancerceller och orsakar selektiv celldöd, medan friska celler skonas.
- Unik patentskyddad kateterteknologi möjliggör högprecis leverans in i tumören och samtidig borttagning av nekrotisk tumörvävnad.
- Minskad patientpåfrestning och färre sjukhusbesök tack vare den korta behandlings- och eftervårdsperioden.
- Har visat en anmärkningsvärd förmåga att förlänga överlevnaden, med två patienter som fortfarande lever – en 7,5 år efter behandling och en annan 2,5 år – vilket är långt över prognosen.

Begränsningar i traditionella behandlingar

- Långa behandlingsprotokoll på omkring 13-15 månader med kirurgi, strålning och kemoterapi (mycket toxiska alternativ) som orsakar svåra biverkningar för patienten.
- Hög återfallsfrekvens trots aggressiv behandling, med en medianöverlevnad på endast 15 månader efter diagnos.
- Ospecifik behandling som ofta skadar frisk hjärnvävnad och försämrar patientens livskvalitet.
- Långa sjukhusvistelser och täta besök ökar patientens belastning och driver upp vårdkostnaderna.

Biverkningar

- Kognitiv försämring och neurologiska skador såsom minnesförlust, personlighetsförändringar, talproblem och permanent förlust av hjärnfunktion.
- Svår benmärgshämning med infektioner, anemi, blödningar och extrem trötthet som följd.
- Strålningsnekros och långvariga hjärnskador med progressiv funktionsförlust i hjärnvävnaden, som ofta är irreversibla.
- Extrem trötthet och fysisk svaghet med ihållande utmattning från strålning, cellgifter och steroider.
- Steroidrelaterade komplikationer som viktuppgång, diabetes, humörsvängningar, sömnlöshet, muskelförtvining och ökad infektionsrisk.

Immateriella rättigheter (IP)

Metodpatent – USA – Patentansökan inlämnad

- Bygger på Ambusols artificiella aminosyra och skyddar behandlingsmetoden i 25 år efter beviljat patent.
- Ingår i den integrerade, globalt patenterade kateterteknologin för exakt intratumoral administrering och samtidig borttagning av nekrotisk vävnad.
- Kompletterar Ambusols långsiktiga IP-strategi.
- Stark synergi med ansökningar i EU, Japan och USA i linje med bolagets strategi för Orphan Drug Designation.

Globalt IP skydd för kateterteknologin genom 5 patentfamiljer

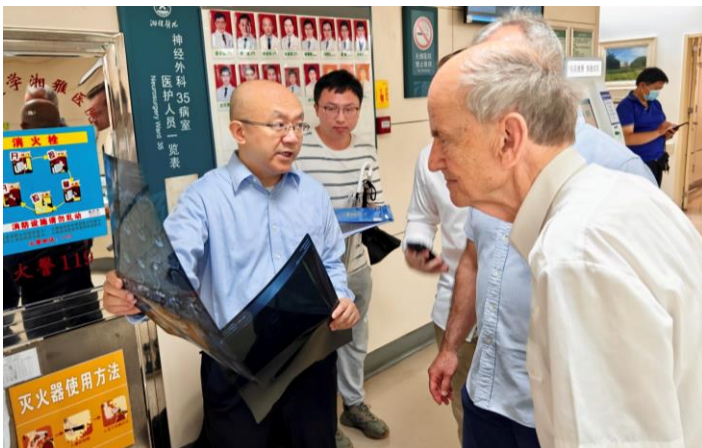
- Specialiserad, patenterad kateter möjliggör lokal, högprecis intratumoral leverans.
- Samt simultan extraktion av nekrotisk vävnad i tumörområdet vilket möjliggör utmärkt lokal kontroll.
- Kort behandlingstid på sju dagar utan biverkningar.
- Pågående utveckling och anpassning för att ytterligare förbättra katetern, säkerhet och användarvänlighet.
- Kontinuerlig utveckling av IP-portföljen genom forskning inom Ambusols designerade cancerområden: glioblastom, prostata, hud, bukspottskörtel och bröstcancer.

Orphan Drug Designation

- **Exklusivitet:** 10 år i EES och Japan, 7 år i USA.
- **Incitament:** Skatteavdrag, reducerade avgifter och stöd av medicinska organ tex (läkemedelsverket).
- **Fast-Track:** Tillgång till prioriterade granskningar för kortare tid till marknad (kommersialisering).
- **Strategi:** Maximera användning av POC-data och regulatorisk dialog för att optimera Ambusols globala ODD strategi.
- **Mål:** Stärker varumärkets trovärdighet, skyddar mot generisk konkurrens och ökar investerarförtroendet.

Ambusol har en stark och växande IP-portfölj. Vi driver en målmedveten och offensiv IP expansion inom onkologi. Genom kontinuerlig forskning och ett systematiskt arbetssätt i syfte att fånga upp innovationer, säkerställer vi ett jämnt flöde av patentansökningar. Detta skapar handlingsfrihet, öppnar för licensieringsmöjligheter och stärker vår globala närvaro. Tillsammans bygger dessa insatser en långsiktig konkurrensfördel och stärker löpande Ambusols IP portfölj.

Partnerskap och samarbeten



Samarbeten i Kina

- Efter en inbjudan från de fyra ledande och största cancersjukhusen i Kina, besökte Ambusol i juni 2025 dessa sjukhus. Detta ledde till att samarbete mellan Ambusol och dessa sjukhus etablerades.
- Samtliga sjukhus uttryckte intresse för att medverka vid Ambusols proof-of-concept-studier och efterföljande planerad kommersialisering av Ambusols metod.
Ett av sjukhusen behandlar årligen cirka 2 500 glioblastom patienter, vilket både visar metodens potentiella genomslag och det stora behovet av nya behandlingsmetoder för GBM.
- **Prof. Gunnar Ronquist diskuterade behandlingen med Prof. Li, ledande neurokirurg vid Xiangya Hospital.**



Kommersialiseringstrategi – Kina och Asien

- Ambusol vidareutvecklar sin kateterteknologi med stöd av AI syftande till att kunna anpassa behandlingen efter varje enskild patient. Det ökar precisionen, minskar obehaget och gör processen tryggare och mer stödjande – både för patienterna och deras familjer.
- Genom de samarbeten som etablerats med sjukhusen i Kina avser Ambusol erhålla etiskt godkännande och inleda kliniska proof-of-concept-studier, tillsammans med dessa sjukhus, vilket avsevärt påskyndar den kommersiella etableringen av metoden på den asiatiska marknaden.

Ambusol har inlett samarbeten med fyra ledande sjukhus i Kina, vilket skapar en stabil grund för kommersialisering i regionen och stärker samtidigt bolagets plattform för globala expansion. Proof-of-Concept-studierna genomförs enligt internationellt erkända protokoll, vilket säkerställer trovärdighet även på andra marknader.

Strategiska sjukhuspartnerskap

Fyra av Kinas ledande sjukhus har uttryckt ett starkt intresse för Ambusols proof of concept-studier inom glioblastom och att genomföra dessa tillsammans med Ambusol. Detta understryker både deras beredskap och den strategiska samstämmigheten för gemensam klinisk forskning. **Kina är en av världens största marknader för glioblastom, med över 50 000 nya fall årligen jämfört med cirka 26 000 i Europa och 12 000 i USA, vilket tydligt illustrerar den betydande kommersiella potentialen i Kina.**

Nedan: Ambusols team tillsammans med professorer och ledande neurokirurgiska team vid respektive sjukhus.

Tiantan Sjukhuset (Beijing)

- Stort intresse för att genomföra kliniska studier inom glioblastom (GBM), med fokus på nya behandlingsmetoder.
- Erkänt som ett ledande neurokirurgiskt centrum med omfattande erfarenhet av att behandla GBM-patienter.
- Uttryckt support i form av att nyttja sina avancerade kirurgiska och forskningsmässiga resurser i syfte att säkerställa studiernas framgång.



Huashan Sjukhuset (Shanghai)

- Erfarenhet av att leda och genomföra globala kliniska studier med högt ställda kvalitetskrav och strikta standarder.
- Fokus på GBM-forskning i klinisk tillämpning och att (överbygga), gå från laboratorieupptäckter till kliniska tillämpningar.
- Stort intresse att utveckla internationella samarbeten kring innovativa teknologier, i syfte att bidra till utveckling av dessa.



Xiangya Sjukhuset (Changsha)

- Angelägna om att införa banbrytande och innovativa GBM-terapi i klinisk praxis.
- Stödjer kapacitetsbyggande initiativ för att stärka infrastruktur och expertis inom kliniska prövningar.
- Engagerad i att integrera nya behandlingsmetoder i befintliga vårdstrukturer.
- Internationella samarbeten, bland annat med Yale University i USA."



Renji Sjukhuset (Shanghai)

- Har uttryckt ett starkt intresse för att ansluta sig till ett gemensamt GBM - forskningskonsortium för att samordna resurser.
- Öppna för att integrera nya terapi och prövningsprotokoll i sina kliniska i sina kliniska program.
- Fokuserade på att skapa en multiinstitutionell plattform för GBM-forskning och snabbpatientrekrytering.



Varför dessa sjukhus för Ambusols Proof-of-Concept-studier?

Dessa ledande sjukhus erbjuder höga patientvolym, expertis inom neurokirurgi, stark infrastruktur för kliniska prövningar och en dokumenterad erfarenhet av internationella samarbeten, vilket gör dem till idealiska samarbetspartners för Ambusols Proof-of-Concept-studie. Varje sjukhus avser bidra med 4–10 patienter och står för alla sjukhusrelaterade kostnader såsom patientrekrytering, kirurgi, vårdplats och uppföljning. Ambusol tillhandahåller å sin sida utrustningen och vägledning för hur behandlingen ska administreras. Detta gör POC-studierna mycket kostnadseffektiva för Ambusol.

Nedan, till vänster, granskar professor Gunnar Ronquist MR-bilder av GBM-patienter och till höger besöker han en nyligen behandlad GBM-patient på ett av sjukhusen.

Viktiga fördelar med sjukhusen



De behandlar årligen ett mycket stort antal patienter, vilket säkerställer snabb rekrytering, samtidigt som deras världsledande expertis inom neurokirurgi och neuro-onkologi garanterar vård av högsta kvalitet. Varje sjukhus har en dokumenterad erfarenhet av komplexa kliniska prövningar och tillhandahåller den infrastruktur och trovärdighet som krävs för att föra Ambusol vidare mot kommersialisering på en av världens största GBM-marknader.

Sjukhusens åtaganden



Tiantan (Peking): Ledande neurokirurgiskt centrum med stort intresse för kliniska GBM-prövningar.

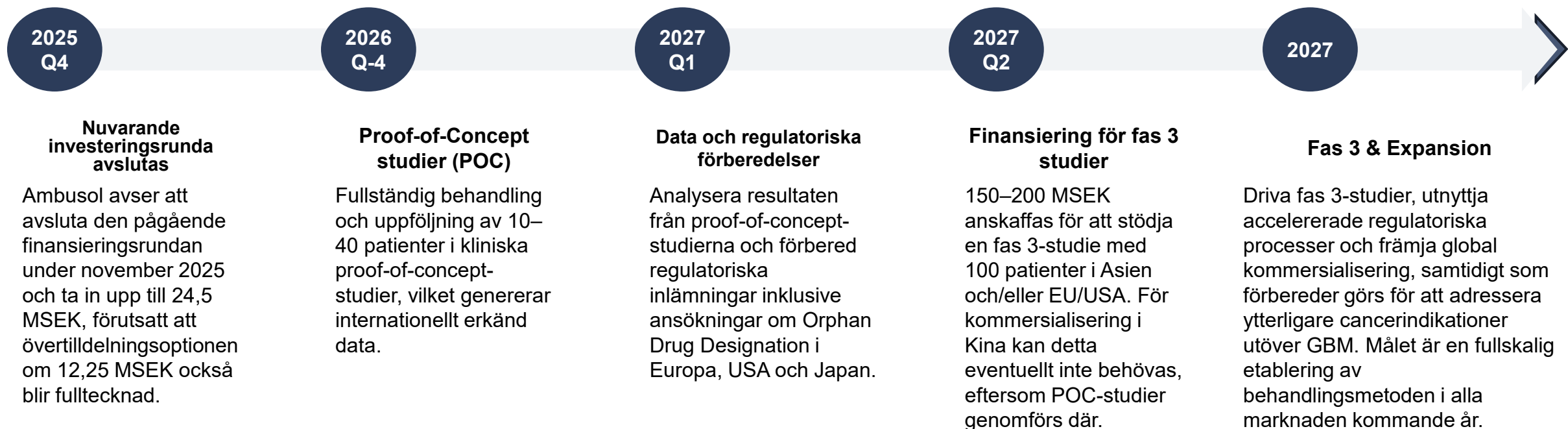
Huashan (Shanghai): Erfarenhet av globala prövningar, med fokus på translationell GBM-forskning.

Xiangya (Changsha): Stödjer innovativa terapier och kapacitetsbyggande.

Renji (Shanghai): Intresserade av att ansluta sig till ett GBM-forskningskonsortium och att integrera nya terapier.

Finansiering och kliniska prövningar

En tydligt strukturerad och riskminimerad färdplan som tar Ambusol från proof-of-concept-studier (POC) genom regulatoriska godkännanden till global kommersialisering, vilket banar väg för en bred marknadsacceptans och långsiktig tillväxt.



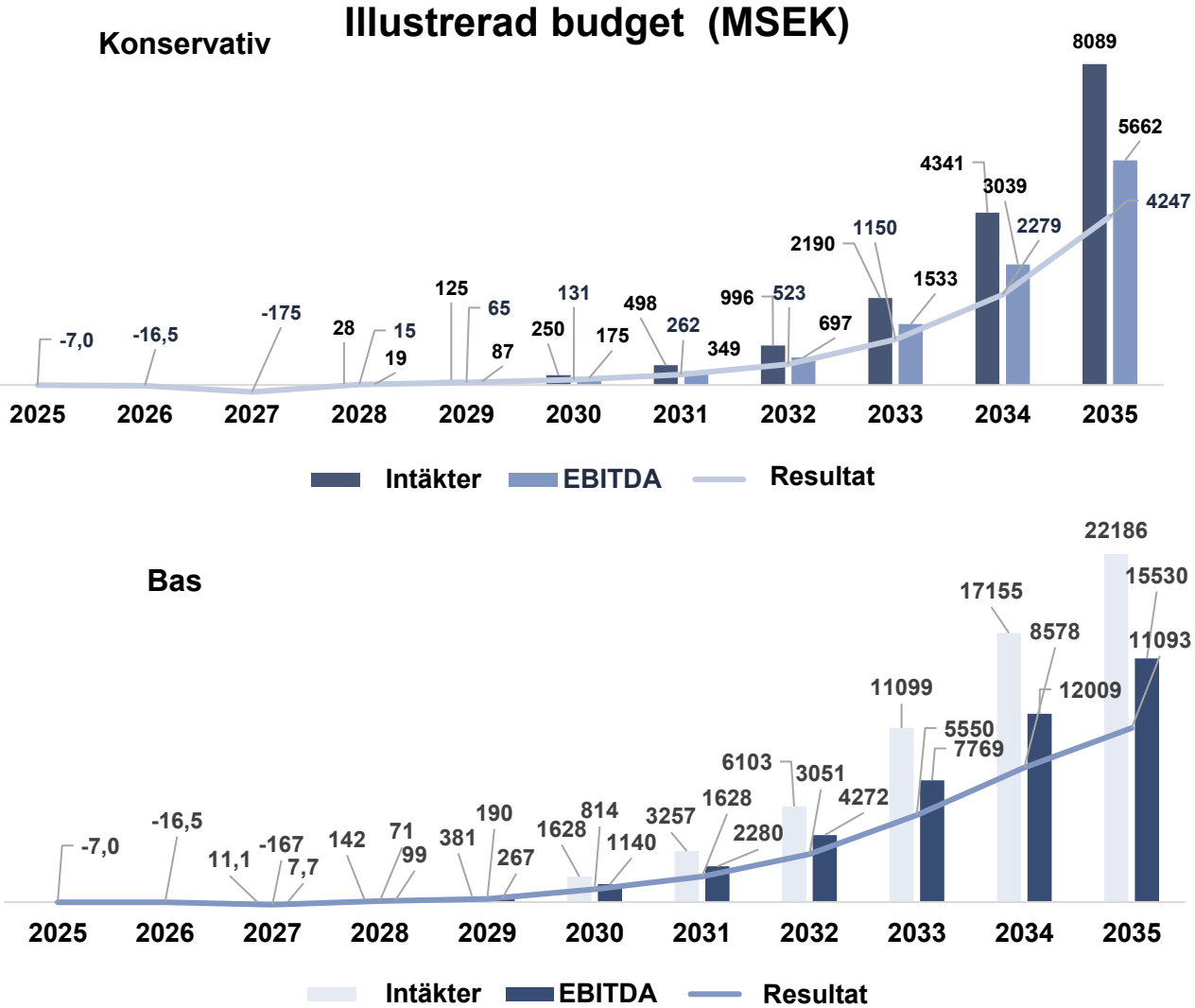
Sammanfattning av Erbjudandet – Kapitalanvändning – Beräknat Utfall

Ambusol AB ("Bolaget") är ett svenskt företag grundat 2023 av Gunnar Ronquist med målet att erbjuda en revolutionerande behandling av den aggressiva hjärncancern glioblastoma (GBM). Bolaget grundades med den primära visionen att rädda liv. Sedan projektets start 1973 har över **225 000 forskningsstimmar** investerats av Gunnar Ronquist och hans team bestående av 35 doktorander samt flera internationella forskare som han samarbetat med genom åren.

Ambusol söker nu en nyemission som riktar sig till bolagets aktieägare och en särskilt utvald grupp investerare. Emissionsmedlen kommer att användas till: Proof of Concept (POC) – kliniska studier där behandlingen ges till upp till 40 patienter, vidareutveckling av kateter och mjukvara, inlämnande av ytterligare patent, ansökan om Orphan Drug Designation (ODD) baserat på POC-resultaten samt för löpande driftskostnader. Det prognostiserade negativa resultatet för 2027 (-175 respektive -167 MSEK) i budgeten till höger, motsvarar de kostnader som är kopplade till de planerade fas 3-studierna.

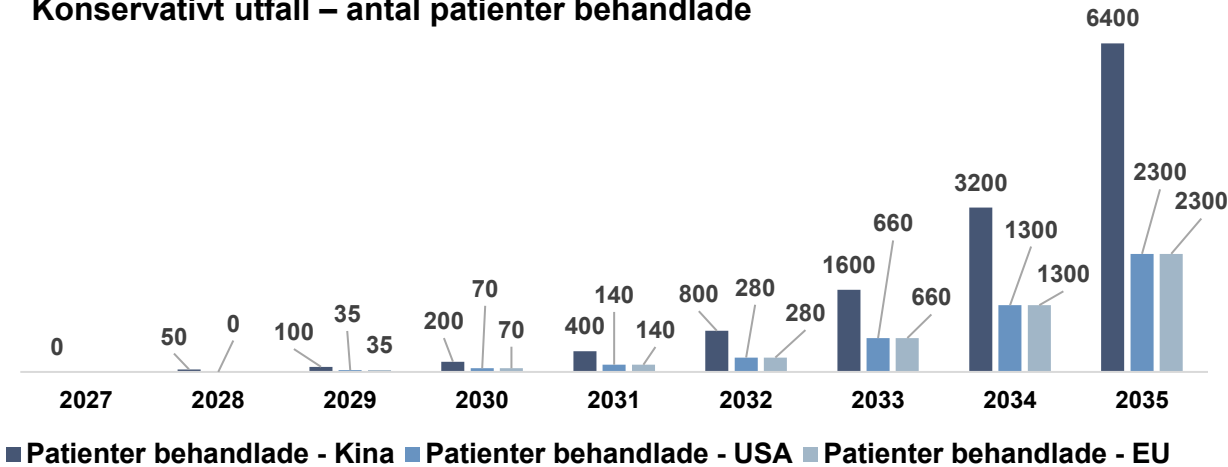
Ambusols ambition är inte bara att förändra landskapet för GBM-behandling, utan även att utvidga metoden till andra cancerformer där den kan tillämpas – **prostata-, bukspottkörtel, hud- och bröstcancer**. Dessa indikationer representerar tillsammans en marknad med ett behandlingsvärde på över **600 miljarder USD år 2024**. Budgeten till höger avser endast försäljning och prognostiserad tillväxt för GBM, där år 4 motsvarar 2028.

Transaktionshöjdpunkter	
Bolag:	Ambusol AB (publ)
Instrument:	Stamaktier
Emissionsstorlek:	12,25 MSEK med övertilldelningsoption på ytterligare 12,25 MSEK
Värdering:	179 MSEK, pre money
Minst investering:	Teckning sker i poster om minst 10 500 SEK (60 aktier) och därefter i multiplar om 20 aktier (3 500 SEK).
Price per aktie:	175 SEK
Investeringshöjdpunkter	
	GBM-behandling som genomförs på endast 7 dagar och kostar mindre än de traditionella behandlingsmetoderna.
	Avancerad cellterapi som selektivt eliminerar celler genom cytolys.
	En mycket lönsam metod för Ambusol som samtidigt är fördelaktig för patienten.

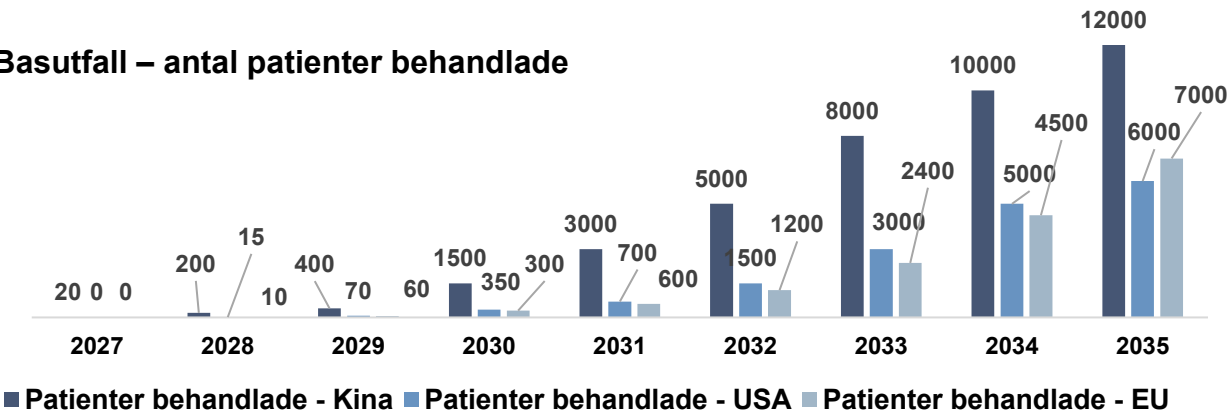


Budgetkriterier

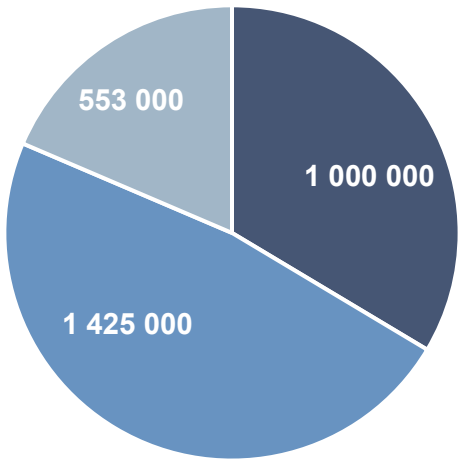
Konservativt utfall – antal patienter behandlade



Basutfall – antal patienter behandlade



Nettobehandlingsintäkt per patient (SEK)



Den globala GBM-patientpopulationen förväntas öka från cirka 300 000 patienter år 2025 till cirka 394 000 år 2035. Under detta tillväxtscenario har Ambusol prognostiserat en marknadsandel för 2035 på 3,49 % i det konservativa fallet och 7,9 % i basutfallet.

Huvudvillkor

Emitent:	Ambusol AB (publ)
LEI- kod:	636700XNUHQ9LDSISN71
Instrument:	Stamaktier, endast en aktieklass finns i bolaget.
Emissionsstorlek:	12,25 MSEK, motsvarande 70 000 nya aktier samt en övertilldelningsoption om ytterligare 70 000 aktier.
Teckningsperiod:	6 Oktober – 17 November 2025
Besked om tilldelning:	Tillkännages genom utsändande av avräkningsnota
Betalning:	Betalningsinstruktioner framgår på den utsända avräkningsnotan
Teckning:	Emissionen riktas till bolagets aktieägare och en utvald grupp investerare
Pris:	175 SEK per aktie
Värdering:	179 MSEK (pre money)
Minsta investering:	10 500 SEK (60 aktier) och därefter i multiplar om (20 aktier), 3 500 SEK
Syfte:	POC för kliniska studier, kateterutveckling/anpassning, ODD-ansökan och löpande kostnader
Rapportering:	Bolaget rapporterar halvårsvis och reviderad årsredovisning årligen i form av en årsredovisning
Exit:	Planerad investerarexit under 2029–2032 genom försäljning av bolaget till en större aktör eller via en börsnotering (IPO).
Röst:	En röst per aktie.
Registrering:	Bolaget är anslutet till Euroclear.
Avgift:	Rådgivaren, i förekommande fall, kommer att erhålla en ersättning av bolaget efter att transaktionen har slutförts, baserat på utfallet.

Värdering och utvecklingshistoria

Professor emeritus Gunnar Ronquist har ägnat sitt liv åt att utveckla en effektiv och patientvänlig metod för att bekämpa cancer. Bildandet av Ambusol är resultatet av en lång och framgångsrik insats inom medicinsk forskning, där professor Ronquist har spelat en avgörande roll i mer än 50 år. Under denna period har professor Ronquist, tillsammans med forskare från Sverige, Grekland, USA och Indien, inte bara ägnat över 150 000 timmar åt sin egen forskning inom området utan också varit handledare för 35 doktorander som disputerat inom fältet. Parallellt med Ronquists egen forskning har över 225 000 timmar ägnats åt att utveckla och förfina Ambusols metod. Dessa gemensamma insatser har lett till en djup och omfattande förståelse av området, vilket i sin tur banat väg för den revolutionerande behandlingsmetod Ambusol i dag besitter.

Det finns många olika metoder att värdera ett företag och/eller en innovation. I det aktuella erbjudandet har vi valt att tillämpa en mycket enkel metod, nämligen att värdera de resurser som lagts ner på utveckling och vad de är värda. Kvalificerad forskning kostar pengar, både vad gäller utrustning och material men också i form av nedlagd tid. I denna värderingsmodell har vi bortsett från de betydande direkta investeringar som gjorts genom åren samt inköp av nödvändiga material och andra kostnader, såsom laboratorietid. Vi har heller inte beaktat de betydande och på många sätt banbrytande resultat som uppnåtts med behandlingsmetoden, vilket i sig representerar det överlägset största värdet i bolaget. Inte heller har vi räknat in det globala och exklusiva licensavtal som tecknats med Fluicell, ett börsnoterat life science-bolag med en unik och globalt patenterad plattform för vätskedistribution, exklusivt för Ambusols användning inom våra utvalda cancerområden. **Dessa omfattar inte bara GBM, utan även prostatacancer, bukspottskörtelcancer, hudcancer och bröstcancer – ett sammantaget behandlingvärde på över 600 miljarder SEK år 2024.**

Vi har valt att bortse från allt detta, inklusive den potentiella uppsidan, och enbart fokusera på den tid som investerats i projektet. Eftersom forskningen har pågått under många år och kostnaderna har stigit under perioden, har vi valt att applicera ett enhetspris per forskningstimme på 1 000 SEK. Givet detta värderas Ambusol till 225 miljoner SEK, varefter vi ytterligare diskonterat värdet och satt den slutliga bolagsvärderingen till 179 miljoner SEK (pre-money) i det aktuella erbjudandet (inklusive cirka 4 miljoner SEK investerade sedan bolagets start).

Den generella kostnaden för att utveckla ett läkemedel uppgår idag till mellan 3,14 och 28 miljarder SEK. Den största delen av denna kostnad utgörs av forskning och utveckling (FoU) och kliniska studier med tusentals patienter under en tioårsperiod eller längre. Detta beror på att metoden och/eller läkemedlet är av generisk karaktär, det vill säga behandlar ett symptom där det finns många andra alternativ på marknaden. I Ambusols fall har forskningen pågått under många år och bedrivits nästan uteslutande inom den akademiska världen och inte i ett kommersiellt bolag, som till exempel när Astra utvecklade magsårsmedicinen Losec.

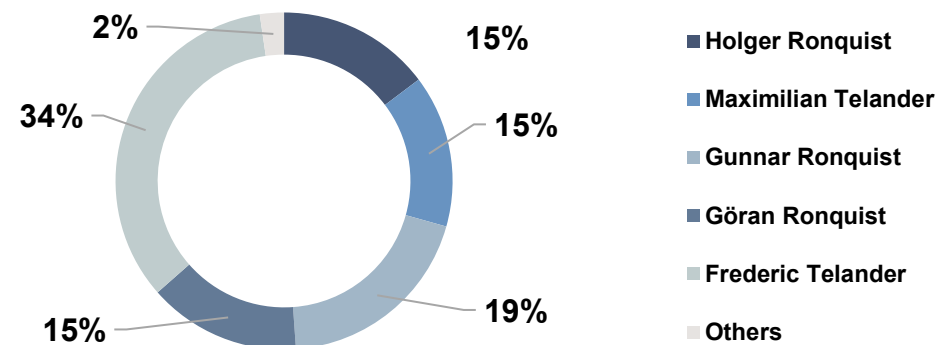
Eftersom Ambusols metod har visat sig fungera vetenskapligt på patienter, är avsevärt mer fördelaktig och behandlar en **SÄLLSYNT** sjukdom – det vill säga GBM – har samtliga medicinska godkännandemyndigheter, till exempel FDA i USA, EMA i Europa och NMPA i Kina, gått med på "fast track" för regulatoriskt godkännande, baserat på det stora patientvärdet. **Detta eliminerar osäkerheten och de annars långa godkännandeprocesserna för en traditionell behandlingsmetod, som är en av många andra alternativ.**

En framgångsrik Proof of Concept-studie förväntas öka nuvarande värdering med 5–10 gånger.

Ägande



Ägarfördelning



Kompletterande information

- **Frederic Telander** är största ägare med **34,21 %** av aktierna.
- **Holger Ronquist, Maximilian Telander, Gunnar Ronquist och Göran Ronquist** äger vardera mellan **14,62 %** och **19,52 %**.
- **Övriga aktieägare** (52 individer/bolag) står tillsammans för cirka **2,5 %**.
- **Bolaget är skuldfritt**, befinner sig i klinisk fas, har en solid mediceinteknisk, finansiell, strategisk och kommersiell plattform för tillväxt.

Regulatorisk strategi och plan

Ambusol planerar att säkra Orphan Drug Designation (ODD) på de största marknaderna, inklusive EU, Japan och USA. Detta ger marknadsexklusivitet och tillgång till prioriterade regulatoriska godkännandeprocesser. Denna inriktning möjliggör snabbare patienttillgång och stärker Ambusols globala konkurrensposition.

Fördelar med Orphan Drug Designation

Ger 10 års marknadsexklusivitet inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES) och Japan för behandlingar av sällsynta sjukdomar, som tex. GBM.

Ger 7 års marknadsexklusivitet i USA.

Erbjuder incitament som skatteavdrag, reducerade avgifter och protokollstöd för att underlätta klinisk utveckling.

Uppmuntrar investeringar genom att skydda Ambusols egenutvecklade behandling från konkurrens under exklusivitetsperioden.

Stärker varumärkets trovärdighet och marknadsposition inom behandling av sällsynta sjukdomar.

Målmarknader och strategi

Fokus på att erhålla ODD i nyckelregioner: EES, Japan och USA för att maximera global marknadsnärvaro.

Utnyttja kliniska proof-of-concept-data för att stödja ODD-ansökningar och visa behandlingens effektivitet.

Anpassa regulatoriska ansökningar till de accelererade godkännandevägar som erbjuds av EMA, FDA och Kinas NMPA för sällskemedel (Orphan drugs).

Involvera regulatoriska myndigheter tidigt för att säkerställa efterlevnad och optimera godkännandetider.

Planera för samtidiga eller stegvisa ansökningar för att strategiskt kunna gå in på flera marknader effektivt.

Accelererade godkännandevägar

EMA, FDA och NMPA erbjuder "fast-track"- eller prioriterade granskningsprogram för sällskemedel, vilket avsevärt minskar tiden till godkännande.

Dessa processer möjliggör snabbare patienttillgång till innovativa behandlingar som Ambusols glioblastomterapi.

Påskyndade granskningar minskar tiden till marknad och möjliggör tidigare intäktsgenerering och patientnytta.

Kombinationen av ODD och accelererade godkännandevägar stärker Ambusols konkurrensfördel inom medtech-landskapet.

Ambusols konkurrensfördelar och riskprofil

Beprövad behandling med klinisk framgång

Påvisad långsiktig överlevnad hos patienter med terminal glioblastom långt över förväntad prognos.

Inledande studier har bekräftat säkerhet, tolerabilitet och genomförbarhet av behandlingen.

Unik verkningsmekanism som riktar sig mot metabola svagheter i aggressiva cancerceller.

Kort behandlingstid (7 dagar) utan observerade biverkningar.

Tydlig differentiering från traditionella, långvariga och toxiska behandlingar.

Starkt IP skydd och marknadsskydd

Ambusols teknologi med artificiella aminosyror som tas upp av cancerceller.

Patenterat katetersystem som möjliggör exakt tumörinriktning och avlägsnande av nekrotisk vävnad.

Metodpatent har lämnats in i USA för Ambusols behandlingslösning (metod), och ytterligare ansökningar planeras att följa i olika marknader och i takt med att metoden/konceptet utvecklas.

Strategi för Orphan Drug Designation (ODD) för att säkra marknadsexklusivitet i nyckelregioner (EEA, USA, Japan).

En högmarginalplattform med patentskydd och potential att expandera till andra cancerindikationer, såsom bukspottkörtel-, lung-, bröst- och hudcancer.

Erfaren ledning och låg riskprofil

Ledningsteam med över 50 års samlad erfarenhet inom medicin, bioteknik och marknads lansering.

Solid forsknings- och kommersielliseringshistorik med över 500 vetenskapliga publikationer, 3 läkemedel lanserade och 10 MedTech-produkter introducerade globalt.

Skuldfritt bolag som minskar den finansiella risken för investerare.

Förhands validerat intresse från ledande kinesiska sjukhus minskar osäkerheten kring marknadsinträde.

Tydlig regulatorisk och finansiell plan som stöder riskminimering och tillväxt.

Ambusol erbjuder en unik investeringsmöjlighet med en beprövad behandlingsmetod, starkt patentskydd och ett erfaret ledningsteam, vilket minskar risken avsevärt. Dessa faktorer positionerar Ambusol för hållbar tillväxt och ett framgångsrikt marknadsinträde på den globala onkologimarknaden.

Strategiska tillväxtmöjligheter

När Ambusols GBM-behandling är kommersiellt etablerad, planerar bolaget att bredda sin innovativa behandlingsplattform till andra cancermarknader, vilket öppnar för en ytterligare och mycket betydande kommersiell potential.



Prostatacancer

Ambusol fokuserar här på en marknad som förväntas växa från 14,71 miljarder USD 2024 till 34,28 miljarder USD 2034. När GBM behandlingen väl är etablerad, är målet att replikera modellen även inom prostatacancer.



Bukspottkörtelcancer

Med en marknadsstorlek på 2,92 miljarder USD år 2024 och en prognos om nästan en fördubbling fram till 2030, representerar bukspottkörtelcancer ett avgörande och mycket intressant nästa steg för Ambusol. Det finns i dag ingen framgångsrik behandlingsmetod mot sjukdomen.



Bröstcancer

Med en Marknadsstorlek på 36,5 miljarder USD 2024 och en förväntad tillväxt till 66,1 miljarder USD 2034, representerar bröstcancer en betydande marknad för Ambusols behandlingsmetod.



Hudcancer

Hudcancermarknaden är också en signifikativ marknad för Ambusol. Segmentet omsatte 11,1 miljarder USD 2024 och förväntas växa till 22,9 miljarder USD år 2034.

Global marknadspotential och tillväxtstrategi

Ambusol är positionerat för att kommersialisera sin banbrytande glioblastom-behandling globalt, med fokus på nyckelmarknader i Asien, Europa och USA. Genom starka partnerskap och etablerade regulatoriska processer siktar bolaget på att påskynda marknadsinträde, öka användning samt säkerställa en bred patienttillgång.

Försäljningen kommer att ske genom dotterbolag som samägs med lokala partners, via utvalda distributörer samt genom sublicensiering. Produktlösningen inkluderar både behandlingsmetoden med tillhörande klinisk vägledning och patientinstruktioner, tillsammans med den artificiella aminosyran, distributionsenheten och den specialiserade kateterteknologin. Prissättningen anpassas till etablerad behandlingspraxis på respektive marknad.

Expansion i Asien

Ambusol har etablerat samarbeten med fyra av Kinas ledande sjukhus, som visar starkt intresse för kommersialisering.

Kliniska proof of concept-behandlingar planeras i Kina med etiskt och regulatoriskt stöd.

Kinas växande onkologimarknad erbjuder stora möjligheter genom påskyndade regulatoriska processer.

Strategiska partnerskap i Asien möjliggör snabbt marknadsinträde och regional expansion.

Lokala anpassningar omfattar kateterutveckling och skräddarsydda kliniska protokoll enligt regional och internationell standard.

Kommersialisering i Europa och USA

Fokus på EES och USA med Orphan Drug Designation för marknadsexklusivitet och snabbare godkännanden.

Accelererade regulatoriska processer hos EMA och FDA för att minska tiden till marknads lansering.

Fas 3-kliniska studier planeras inom EU och USA för att bekräfta effekt och säkerhet i större skala. Starkt IP-portfölj (patent) skyddar och befäster bolagets position i förhållande till framtida potentiell konkurrens.

Partnerskap med ledande onkologiska enheter driver på marknadsinförande och stödjer ersättningsstrategier.

Skalbar tillväxt och marknadsexpansion

Initial lansering inom glioblastom etablerar plattformen och stärker det globala varumärket.

Expansion till fler onkologiska cancerindikationer som prostata-, bukspottskörtel, bröst- och hudcancer.

Högmarginalteknologi med starkt patentskydd möjliggör hållbar tillväxt och långsiktigt värdeskapande för både investerare och patienter globalt.

Global kommersialiseringstrategi bygger på regulatorisk harmonisering, marknadsanpassning samt strategiska partnerskap.

Väl positionerat för att dra nytta av en cancerbehandlingsmarknad som förväntas mer än fördubblas kommande åren.

Konkurrensöversikt



Modeyso

Såld för: 935 miljoner USD

Målmarknad: 3 940 patienter i USA

Effekt: 22 % responsgrad, i genomsnitt 10 månaders förlängd överlevnad jämfört med traditionella behandlingar

Dosering: Oral kapsel en gång per vecka

Regulatorisk status: FDA-godkänd

Intäktspotential: Begränsad av liten patientgrupp och måttliga resultat

Modeyso är en FDA-godkänd behandling för Diffuse Midline Gliom (DMG) som sålts för 935 miljoner USD. Behandlingen riktar sig till en mycket begränsad patientpopulation på färre än 4 000 individer i USA. Även om dess oral kapsel, som tas en gång per vecka, erbjuder hög patientvänlighet visar terapin endast måttlig klinisk effekt med begränsad responsgrad och kortvarig nytta.

Ur ett kommersiellt perspektiv är möjligheterna begränsade både av sjukdomens sällsynthet och av de måttliga behandlingsresultaten, vilket minskar potentialen för betydande intäktsstillväxt. Även om den regulatoriska risken är minimal tack vare befintligt FDA-godkännande begränsar den etablerade kliniska profilen också potentialen för ytterligare uppsida. Sammantaget utgör Modeyso en nischad tillgång med låg tillväxt, som fyller ett viktigt behov inom en sällsynt sjukdom men som sannolikt inte kommer att generera långsiktigt betydande finansiella avkastningar utöver sin smala marknad. **Dock visar Modeyso-transaktionen i alla avseende investerarnas intresse för segmentet.**

Jämförande investeringshöjdpunkter

Ambusol erbjuder en avsevärt större marknadspotential, med starka tidiga kliniska resultat och en kortare samt väl tolererad behandlingsregim. Till skillnad från detta riktar sig Modeyso till en mycket mindre patientgrupp och visar begränsad effekt. Ambusols globala expansionsstrategi och breda pipeline skapar förutsättningar för betydligt högre tillväxt och en mycket attraktiv värdering i detta skede och inte minst på sikt som metoden etableras kommersiellt.

Modeyso: Etablerad men begränsad

- **Såld för:** 935 miljoner USD
- **Patientpopulation:** Cirka 48 000 DMG-patienter globalt (4 000 i USA)
- **Klinisk profil:** 22 % responsgrad, i genomsnitt ~10 månaders nytta, måttliga resultat
- **Doseringsfördel:** Oral kapsel en gång per vecka, enkel administrering
- **Regulatorisk status:** FDA-godkänd
- **Marknadspotential:** ~400 miljoner USD årligen, med begränsad tillväxt på grund av liten marknad och måttlig effekt

Ambusol: Genombrott och tillväxt

- **Stor marknadspotential:** GBM-marknaden växer från 3,6 miljarder USD idag till 8,3 miljarder USD år 2034
- **Övertygande kliniska signaler:** Proof-of-concept-patienter visar överlevnad långt över normalt utfall
- **Exceptionell effekt:** 100 % patient-responsgrad utan sjukdomsåterfall vid 2,5 respektive 7,5 år efter diagnos
- **Betydande patientunderlag:** Riktar sig till cirka 300 000 patienter globalt.
- **Patientvänlig behandling:** Kort behandling på 7 dagar, inga observerade biverkningar.
- **Skyddad leveransplattform:** Patentskyddad kateterteknologi säkerställer konkurrensfördel
- **Bredare tillväxtpotential:** Pipeline sträcker sig till onkologimarknader (prostata, bukspottskörtel, hud och bröstcancer) som tillsammans omsatte 600 miljarder SEK 2024, och med betydande årlig prognostiserad tillväxt därefter.

Risker och åtgärdsstrategier

Kliniska och regulatoriska risker

Risker:

Potentiella förseningar eller bakslag under kliniska faser som påverkar tidsplanen.

Utmaningar med att erhålla nödvändiga etikillstånd och regulatoriska godkännanden.

Åtgärder:

Starka kliniska resultat som bekräftar både säkerhet och tolerabilitet.

Proaktiv dialog med regulatoriska myndigheter (NMPA, EMA, FDA).

Accelerations processer såsom Orphan Drug Designation.

Marknadsrisker och kommersiella risker

Risker:

Utmaningar att etablera partnerskap med sjukhus och marknadsacceptans inom den konkurrensutsatta onkologisektorn.

Potentiella risker för förseningar vid upp skalning av produktion och distribution av kateterbaserade behandlings system.

Åtgärder:

Etablerat intresse från ledande kinesiska sjukhus med pågående samarbetsdiskussioner.

Fasindelad kommersialisering som inleds med proof of concept i Kina.

Erfaret team med dokumenterad framgång i tidigare marknads lanseringar.

Operativa och finansiella risker

Risker:

Beroende av framgångsrika finansieringsrundor för att finansiera kateterutveckling, övrig IP och kliniska prövningar.

Risk att nuvarande IP portfölj utmanas av andra kommersiella aktörer eller förseningar i kompletterande IP utveckling.

Åtgärder:

Skuldfri status och dokumenterad erfarenhet av kapitalanskaffning minskar den finansiella risken.

Tydlig plan för nyttjande av anskaffat kapital.

Pågående global strategi för IP-skydd.

Erfaret och beprövat managementteam med bevisat "track-record" inom medtech och produktutveckling samt finansiering, notering och övriga exitmöjligheter.

Även om Ambusol står inför de typiska riskerna som följer med medtech utveckling minskas dessa av stark klinisk validering, ett erfaret managementteam och strategiska partnerskap. Bolaget har tydliga planer för att hantera regulatoriska, marknadsmässiga och operativa utmaningar, vilket säkerställer fortsatt drift och långsiktigt värdeskapande för investerare.

Investeringshöjdpunkter och Exit

Ambusol erbjuder en investeringsmöjlighet med en beprövad behandlingsmetod, stark klinisk validering och betydande marknadspotential. En förväntad hög avkastning inom en tidsram på 4 år (2029) till 7 år (2032) möjliggörs genom en planerad börsnotering (IPO) eller bolagsförsäljning, stödd av strategiska milstolpar och marknadsexpansion.

Investeringsskäl

- Behandlingsmetodens effektivitet har bevisats genom långsiktig patientöverlevnad.
- Unik, patentskyddad terapi baserad på artificiell aminosyra med inga observerade biverkningar och kort behandlingstid.
- Starkt tidigt kliniskt intresse och växande internationellt engagemang från ledande sjukhus i Kina.
- Erfaret ledningsteam med över 50 års samlad forskning- och kommersialiseringskompetens.
- Högmarginalplattform med potential att expandera till andra stora cancermarknader utöver glioblastom, inklusive prostata- bröst- bukspottskörtel och hudcancer.

Prognostiserad avkastning och tidsplan

- Föreliggande nyemission omfattar 12,25 MSEK (70 000 aktier), även innefattande en övertilldelningsoption om ytterligare 12,25 MSEK (70 000 aktier) vid stort intresse.
- Under Q2 2027 planeras en runda på 150–200 MSEK med resultatet från proof of concept studien i Kina som bas. Förutsatt framgångsrika POC studier, beräknas bolagsvärderingen i en sådan runda vara 5-10X den i föreliggande nyemission. Syftet med en sådan runda är för att finansiera fas 3-studier med 100 patienter.
- Planerad exit 2029–2032 genom en börsnotering (IPO), eller strategisk försäljning till en aktör i marknaden. Förutsatt att bolaget utvecklas enligt plan, finns här förutsättningar för en mycket betydande framtida avkastning på investerat kapital.
- Orphan Drug Designation i nyckelmarknader möjliggör snabbare godkännandeprocesser, kortare tid till marknad och tidigare intäktsströmmar.

Investerar Exit

Ambusol planerar två parallella exit-spår för att maximera aktieägarvärdet: En börsnotering eller försäljning till en etablerad aktör inom läkemedelsindustrin.

Sälja bolaget till en etablerad aktör i branschen:

Ambusol positionerar sig som en stark kandidat för ett potentiellt uppköp av ett större läkemedelsbolag. Med en innovativ och effektiv behandling mot Glioblastoma (GBM), i princip fri från biverkningar, erbjuder Ambusol en unik möjlighet för bolag som vill stärka sina portföljer inom onkologi. Ett uppköp skulle en möjliggöra snabb integration av Ambusols teknologi i befintliga strukturer och därmed påskynda en global marknads lansering.

Utöver GBM driver Ambusol en tydlig expansionsstrategi för att anpassa teknologin till fler cancerformer – bukspottkörtel- bröst- prostata- och hudcancer – vilket sammantaget representerar en marknad som värderads till över 600 miljarder SEK, 2024.

Börsnotering:

Som ett alternativ till en försäljning av bolaget planerar Ambusol att genomföra en börsnotering (IPO). Bolaget utvärderar för närvarande fyra potentiella marknadsplatser för notering: London Stock Exchange, New York Stock Exchange, Hong Kong Stock Exchange samt Nasdaq Stockholm – där det sistnämnda alternativet är särskilt relevant med tanke på Ambusols svenska ursprung och teknikbaserade verksamhet. En börsnotering skulle inte bara bidra till att finansiera fortsatt forskning och utveckling av nya behandlingsmetoder, utan även stärka bolagets synlighet och varumärkes värde. Detta leder i sin tur till ökat investerarintresse och en starkare finansiell position.

En stark förvärvskandidat:

Ambusol kommer att fokusera på att etablera sig som en ledande aktör inom behandling av glioblastom (GBM) för att på längre sikt attrahera potentiella uppköpare. Bolaget kommer att marknadsföra sin unika behandlingsmetod som en revolutionerande lösning för GBM, med kliniska resultat som visar effektivitet och minimal påverkan på patienternas livskvalitet. Genom att kontinuerligt utveckla och förbättra behandlingsmetoden samt utvidga forskningen till andra cancerformer stärker Ambusol sin position som en innovativ ledare inom cancerterapi.

För att optimera Ambusols strategiska position och maximera aktieägarvärdet kommer båda exit-alternativen att drivas parallellt.

Riskfaktorer

Vid alla former av investeringar finns det alltid ett inslag av risk. Nedan, utan någon rangordning, har vi listat några av de områden vi anser viktiga att förstå ur ett riskperspektiv. Vi har valt att dela in riskerna i några olika undergrupper där vi diskuterar riskerna mer ingående och hur vi avser att hantera dem.

Risker

Regulatorisk risk

Medtech-bolag som Ambusol omfattas av strikta regulatoriska granskningar och godkännanden innan deras produkter når marknaden. Förseningar eller avslag i denna process kan få betydande konsekvenser för bolagets framgång och finansiella resultat.

Teknisk risk

Medtech-teknologi är ofta komplex och kräver avancerad forskning och utveckling. Det finns alltid en risk att tekniska hinder eller utmaningar uppstår under utvecklingsprocessen.

Marknadsrisk

Marknaden för medicintekniska produkter kan vara volatil och påverkas av faktorer som förändringar i vårdpraxis, politiska beslut och ekonomiska förhållanden. Detta kan i sin tur påverka bolagets försäljning och lönsamhet.

Riskhanteringsstrategier

Regulatorisk risk

Ambusol bedömer att den regulatoriska risken är hanterbar eftersom behandlingen redan har visat god effekt. I kombination med Orphan Drug Designation (ODD), som beviljas behandlingar av det här slaget, får Ambusol betydande regulatoriska fördelar gentemot konkurrenterna. ODD innebär generellt tio års marknadsexklusivitet samt en påskyndad process för att söka patent i andra regioner, såsom Kanada, Japan och USA.

När proof-of-concept-studien i Kina har slutförts och baserat på dessa resultat kommer Ambusol att ansöka om ODD-status i Europa, USA och Japan. Trots detta finns det alltid ett visst mått av risk.

Teknisk risk

Ambusol bedömer den tekniska risken som låg, eftersom en betydande del av forskningen redan har genomförts av professor Gunnar Ronquist och validerats under hans långa karriär som forskare och innovatör inom cancerbehandling. Bolagets position stärks ytterligare av att två patienter redan har behandlats med den senaste läkemedelsformuleringen. Den ena patienten, en 36-årig kvinna, har varit frisk och cancerfri i 7,5 år, medan den andra, en 58-årig man, har varit frisk i 2,5 år. Trots dessa framgångar kvarstår alltid ett visst mått av risk.

Marknads risk

Ambusols unika behandlingsmetod, baserad på avancerad cellmanipulation genom aminosyror och proteinsyntes, skiljer sig tydligt från dagens etablerade terapier. Denna innovativa metod har potential att både förbättra behandlingsresultat och minimera biverkningar, vilket gör den attraktiv för såväl patienter som vårdgivare.

Bolagets kateterteknologi är skyddad genom omfattande patent och kompletteras av strategiska samarbeten med ledande forskningsinstitutioner. Ytterligare patentansökningar kommer löpande att lämnas in i takt med att teknologin utvecklas, vilket stärker Ambusols konkurrenskraft och långsiktiga marknadsposition.

Behandlingen är dessutom kostnadseffektiv i jämförelse med traditionella metoder, vilket är en avgörande fördel i en bransch där kostnadsbesparingar och effektivitet får allt större betydelse. Utöver detta har bolaget etablerat robusta distributionskanaler och ett dedikerat team som säkerställer att behandlingen når de patienter som har störst behov. Trots dessa styrkor kvarstår alltid ett visst mått av marknadsrisk.

Risikfaktorer forts.

Risker och åtgärdsstrategier

Brist på kapital

För att kunna genomföra de planerade kliniska studierna krävs ett betydande kapital. Om bolaget inte lyckas säkra tillräcklig finansiering kan det leda till förseningar eller att dessa avgörande studier inte genomförs, vilket i sin tur kan få en negativ påverkan på bolagets övergripande utvecklingsstrategi.

Neurologisk risk

Erfarna neurologers medverkan är avgörande för framgången av vissa behandlingar inom Medtech. Utan deras expertis riskerar bolaget att möta hinder både vad gäller viktiga regulatoriska godkännanden och framgångsrika kliniska prövningar.

Risk för konkurrens

Medtech-industrin är mycket konkurrensutsatt, med många bolag som tävlar om marknadsandelar. Tillkomsten av nya konkurrenter med innovativa produkter eller teknologier kan få en betydande inverkan på lönsamheten och marknadspositionen för redan etablerade aktörer.

Brist på kapital

Detta är en utmaning som många företag inom medtech-industrin möter. Trots goda relationer med investerare och olika finansiella institutioner, kombinerat med ett attraktivt erbjudande, finns det en risk att dessa parter av olika skäl inte finner Ambusols erbjudande tillräckligt intressant vid det aktuella tillfället. Under förutsättning att bolaget uppnår sina tekniska milstolpar bedöms sannolikheten som liten, men risken finns ändå.

Även om bolaget aktivt arbetar för att söka andra källor till kapital, inklusive partnerskap med större företag inom läkemedels- och biotekniksektorn, bidrag och andra former av EU-lån, finns en risk att ingen av dessa kanaler finner bolaget tillräckligt intressant för att bidra med kapital. Sannolikheten bedöms som liten med tanke på bolagets forskning hittills och dokumenterade resultat, men risken kvarstår.

Trots bolagets unika behandling och starka vetenskapliga grund, samt intresset från potentiella investerare, kan den makroekonomiska situationen vara sådan att investeringar i den här typen av bolag och/eller teknologi inte prioriteras vid den tidpunkt då Ambusol behöver ta in ytterligare kapital. Sannolikheten är liten, men risken är närvarande i alla avseenden.

Neurologisk risk

Det är av största vikt att finna och etablera samarbete med erfarna neurologer för att säkerställa att bolagets behandling utförs på bästa möjliga sätt. Deras kunskap och erfarenhet är ovärderlig vid utformning och genomförande av kliniska studier samt för att tolka resultaten på ett korrekt sätt.

Bristande involvering av erfarna neurologer kan få allvarliga konsekvenser, inklusive förseningar i godkännandeprocessen och bristande trovärdighet för Ambusols behandling. Därför prioriterar vi noggrann rekrytering av kvalificerade neurologer och strävar efter att upprätthålla starka och långsiktiga samarbeten inom detta område.

Genom att säkerställa hög standard av neurologisk kompetens i vårt team och våra partnerskap, syftar vi till att minimera den neurologiska risken och maximera framgången för våra behandlingar. Även om sannolikheten att inte finna dessa kompetenta neurologer är låg, givet metodens bevisade effektivitet och samarbetet med de fyra kinesiska sjukhusen, kvarstår risken ändå.

Risk för konkurrens

Medtech-industrin präglas av stark konkurrens, där flera bolag strävar efter att ta marknadsandelar. Ambusol bedömer dock att denna risk är hanterbar, eftersom bolaget har utvecklat en banbrytande ny behandling som i stort sett saknar direkt konkurrens. De idag mest framgångsrika behandlingsmetoderna för glioblastom (GBM) är strålbehandling och kemoterapi. Dessa är väsentligen dyrare och ger en överlevnadsgrad på under 5 %.

Trots detta finns en risk att läkare kan vara ovilliga att ta till sig behandlingen, då den kan uppfattas som alltför innovativ, och därför föredrar att avvakta ytterligare data och vetenskapliga bevis innan de rekommenderar eller utför behandlingen. Även om denna risk är liten, kvarstår den.

Villkor och anvisningar

Erbjudandet

Erbjudandet omfattar 70 000 aktier med en övertilldelningsoption om ytterligare 70 000 aktier vid stort intresse. Varje aktie ger en (1) röst och har lika rätt till bolagets vinst. Vid full teckning, inklusive övertilldelningsoptionen, kommer antalet aktier i bolaget att öka från nuvarande 1 022 103 till 1 162 103. Utspädningen för aktieägare som inte deltar i emissionen blir under dessa förutsättningar cirka 12,05 %, beräknat som det maximala antalet nya aktier dividerat med det totala antalet aktier efter en fulltecknad nyemission inklusive övertilldelningsoptionen. Erbjudandet har upprättats i enlighet med svensk lagstiftning.

Företrädesrätt till teckning

Aktierna emitteras utan företrädesrätt för befintliga aktieägare.

Teckningskurs

De nya aktierna emitteras till en kurs om 175 SEK per aktie. Några courtageavgifter eller skatter tillkommer inte på detta belopp. Teckningskursen har fastställts av styrelsen och baseras på de resurser som lagts ned i form av direkta arbetstimmar som professor Ronquist har ägnat åt sin forskning inom området sedan 1973. Därtill inkluderas de timmar som mer än 35 doktorander, som professor Ronquist handlett genom åren, har investerat i forskningen kring glioblastom (GBM).

Post för teckning

Aktier tecknas i en minsta post om 10 500 SEK (60 aktier) och därefter i multiplar om 3 500 SEK (20 aktier).

Teckningsperiod

Teckning av nya aktier ska ske på det sätt som anges nedan under perioden 6 oktober – 17 november 2025, varvid styrelsen äger rätt att förlänga teckningsperioden.

Anmälningssedel

Anmälningssedel tillhandahålls separat från detta memorandum. Det enklaste sättet att teckna är elektroniskt via BankID på: <https://aquarat.se/ambusol-ab-publ/>. Anmälningssedel kan även beställas kostnadsfritt från Bolaget eller från Bolagets emissionsinstitut enligt nedan.

Anmälningssedeln och övriga dokument finns även för nedladdning på Bolagets hemsida, www.ambusol.se, eller på: <https://aquarat.se/ambusol-ab-publ/>. Ofullständigt eller felaktigt ifyllda anmälningssedlar kan komma att lämnas utan avseende. Endast en (1) anmälningssedel per fysisk eller juridisk person kommer att beaktas. Om fler än en anmälningssedel lämnas in, är det den senast inkomna som gäller. Anmälan om teckning av aktier är bindande.

Fullständigt ifyllda anmälningssedlar måste vara Aqurat Fondkommission tillhanda senast kl. 17.00 den 17 november 2025. Anmälningssedlar som skickas per post bör sändas i god tid före sista anmälningsdag.

De som ansöker om förvärv av aktier måste ha ett VP-konto eller en depå hos bank eller annan förvaltare dit leverans av aktier kan ske. Personer utan VP-konto eller depå måste öppna ett VP-konto eller en depå hos bank eller värdepappersinstitut innan anmälningssedeln lämnas in enligt ovan. Observera att det kan ta viss tid att öppna ett VP-konto eller en depå. Observera även att den som har en depå eller ett konto med särskilda regler för värdepapperstransaktioner, såsom ett investeringssparkonto (ISK) eller en kapitalförsäkring (KF), måste kontrollera med den bank/förvaltare som administrerar kontot om, och i så fall hur, förvärv av värdepapper inom ramen för erbjudandet är möjligt. I sådana fall ska anmälan göras i samråd med den bank/förvaltare som administrerar kontot.

Tilldelning

Tilldelning av aktier beslutas av styrelsen i Ambusol AB, och följande principer ska gälla:

a. Vid överteckning kan tilldelning ske med ett lägre antal aktier än vad som tecknats för, eller helt utebli, beroende på den tidpunkt teckningsanmälan mottogs.

b. Tilldelning kan beslutas helt efter styrelsens eget gottfinnande. Det finns ingen övre gräns för hur många aktier en enskild tecknare kan ansöka om, inom ramen för nyemissionen. Meddelande om tilldelning skickas per post av Aqurat Fondkommission till den adress som angivits på anmälningssedeln, alternativt via e-post om sådan adress har lämnats.

Betalning och leverans av aktier

Betalning ska ske enligt de instruktioner som lämnas av Aqurat Fondkommission i samband med tilldelningsbeskedet. Full betalning för tilldelade aktier ska erläggas kontant i enlighet med de anvisningar som framgår av avräkningsnotan. Aktier som inte betalas i tid kan överlåtas till annan part. Ersättningsskyldighet kan uppkomma för den som inte har betalat för tecknade aktier.

Leverans av aktier

Så snart emissionen har registrerats hos Bolagsverket, vilket beräknas ske under vecka 48 (24-28 november) 2025, kommer de i emissionen tecknade aktierna att levereras till det VP-konto eller den depå hos bank eller annan förvaltare som angivits på anmälningssedeln. I samband med detta erhåller tecknaren en VP-avi som bekräftar att värdepapperen har bokats in på det angivna VP-kontot. Innehavare vars innehav är registrerat i en depå hos bank eller annan förvaltare kommer att få information från respektive förvaltare.

Villkor och anvisningar

Handel i aktien – Investerarens exit

För närvarande bedrivs ingen organiserad handel i bolagets aktie. Styrelsens plan är att en exit ska ske antingen genom en försäljning av bolaget till en industriell aktör eller genom en notering av bolagets aktier på en svensk eller internationell handelsplattform (börs). Målsättningen, under förutsättning att bolaget utvecklas enligt plan, är att exit sker under perioden 2029–2032.

Begränsningar avseende deltagande i erbjudandet

På grund av restriktioner i värdepapperslagstiftningen i USA, Kanada, Australien, Hongkong, Singapore, Sydafrika, Schweiz, Nya Zeeland och Japan riktas erbjudandet om teckning av aktier inte till personer eller juridiska enheter med registrerad adress i något av dessa länder.

Rätt till utdelning

De nya aktierna medför rätt till utdelning från den avstämningsdag för utdelning som infaller närmast efter registreringen av den aktuella nyemissionen. Samtliga aktier har lika rätt till utdelning. Det finns inga begränsningar i rätten till utdelning. Eventuella utdelningsutbetalningar hanteras av Euroclear Sweden AB eller, för förvaltarregistrerade innehav, i enlighet med respektive förvaltares rutiner. Om aktieägare inte kan nå kvarstår aktieägarens fordran på bolaget avseende utdelningsbeloppet och preskriberas först i enlighet med gällande preskriptionsregler.

Aktiebok

Bolagets aktiebok förs och administreras av Euroclear Sweden AB, Box 191, 101 23 Stockholm, Sverige.

Offentliggörande av utfall av erbjudandet

Utfallet av erbjudandet kommer att offentliggöras genom pressmeddelande den 28 november 2025. Pressmeddelandet publiceras på bolagets webbplats.

Ytterligare information

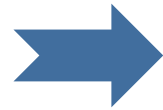
Detta memorandum har upprättats av bolagets styrelse, som även ansvarar för marknadsföringen av emissionen. Styrelsen är ansvarig för innehållet i memorandumet och försäkrar gemensamt att alla rimliga säkerhetsåtgärder har vidtagits för att säkerställa att uppgifterna i memorandumet överensstämmer med faktiska förhållanden och att ingenting är utelämnat som skulle kunna påverka dess innebörd.

Aktierna i Ambusol omfattas inte av något erbjudande till följd av budplikt, inlösenrätt eller inlösenskyldighet. Något offentligt uppköpserbjudande har inte förekommit under innevarande eller föregående räkenskapsår.

De nyemitterade aktierna ger innehavaren samma rätt till bolagets vinst och eventuell utdelning, inklusive vid likvidation, som befintliga aktier. Samtliga aktier i bolaget har samma röstvärde, det vill säga en (1) röst per aktie. Aktieägarnas rättigheter avseende vinstutdelning, rösträtt, företrädesrätt vid nyemissioner med mera regleras i bolagets bolagsordning.

Kontaktinformation

Emittent:
Ambusol AB (publ)



- **Adress:** Humlegårdsgatan 4, 114 46 Stockholm
- **Telefon:** +46 70 750 54 71
- **E-post:** max@ambusol.com

Emissionsinstitut:
Aqurat Fondkommission AB



- **Adress:** Kungsgatan 58, 111 22 Stockholm
- **Telefon:** +46 8 684 058 00 (support)
- **E-post:** info@aqurat.se (allmänna frågor)

Kontoförande institut:
Euroclear Sweden AB



- **Adress:** Box 191, 101 12 Stockholm
- **Telefon:** +46 8 402 90 00 (agenttjänster)
- **Tjänster:** Tillhandahåller förvaringstjänster för värdepapper