

Får inte distribueras i eller till USA, Kanada, Japan eller Australien.

## Styrelsen för Active Biotech AB föreslår årsstämman att besluta om en garanterad företrädesemission om cirka 256 MSEK

Active Biotech har fem projekt i klinisk utvecklingsfas, varav laquinimod och RhuDex<sup>TM</sup> drivs och finansieras av samarbetspartners. De kliniska projekt som drivs och finansieras i egen regi är TASQ, 57-57 och ANYARA. I takt med att projekten avancerar i den kliniska utvecklingen ökar projektens potentiella värde och därmed skapas kontinuerligt ökade aktieägarvärden. För dessa tre projekt kommer under 2009/2010 ny information och nya kliniska data att publiceras.

För att stärka bolagets finansiella ställning och driva utvecklingen av bolagets kliniska portfölj vidare, har styrelsen för Active Biotech beslutat att föreslå årsstämman att besluta om en nyemission om cirka 256 MSEK med företrädesrätt för aktieägarna.

Emissionen föreslås ge nuvarande aktieägare rätt att med företrädesrätt teckna en ny aktie för varje fyrtal befintliga aktier till en teckningskurs om 20 kronor per aktie.

MGA Holding AB, med cirka 30,0 procent av aktierna och rösterna i bolaget, och Nordstjernen AB, med cirka 15,3 procent av aktierna och rösterna i bolaget, har förbundit sig att teckna sig för sina respektive företrädesrättsandelar i emissionen. Härutöver har MGA Holding AB och Nordstjernen AB förbundit sig, mot sedvanlig garantiprovision, att om emissionen inte skulle bli fulltecknad teckna de ytterligare aktier som inte tecknas i emissionen, varvid MGA Holding AB har förbundit sig att teckna två tredjedelar och Nordstjernen AB en tredjedel av återstående aktier. Emissionen är alltså garanterad i sin helhet. Aktiemarknadsnämnden har beviljat MGA Holding AB dispens från den budplikt som skulle kunna uppkomma genom infriande av dess åtaganden enligt ovan.

Kallelse till årsstämman den 7 maj 2009 införs inom kort i Svenska Dagbladet och Post- och Inrikes Tidningar samt distribueras som pressmeddelande idag. Ett prospekt avseende emissionen kommer att offentliggöras innan teckningstidens början.

### Emissionen i korthet

- Högst 12 810 447 aktier emitteras
- Teckningskurs: 20 kronor per aktie
- Företrädesrätt: fyra aktier ger rätt att teckna en ny aktie

### Tidplan

2009	
15 maj	Sista dag för handel inklusive rätt att erhålla teckningsrätter
18 maj	Första dag för handel exklusive rätt att erhålla teckningsrätter
20 maj	Avstämningsdag för erhållande av teckningsrätter
27 maj	Teckningstiden inleds
10 juni	Teckningstiden avslutas

### Mål för 2009/2010

Den kommande perioden fortsätter bolaget det kliniska programmet med fem projekt, varav laquinimod och RhuDex™ till fullo finansieras av samarbetspartners, Teva respektive MediGene, och de tre övriga, ANYARA, TASQ samt 57-57, som drivs i egen regi.

- **Laquinimod** - Allegro och Bravo kliniska fas III-studier fortlöper
- **ANYARA** - klinisk fas III-studie avrapporteras i slutet av 2010
- **TASQ** - avrapportering av klinisk fas II-prövning 2009
- **57-57** - publicering av mål molekyl, explorativ studie genomförs
- **RhuDex™** - kliniska fas IIb-studier i RA-patienter inleds

Emissionen genomförs med Avanza Bank AB som emissionsinstitut.

Lund den 6 april 2009  
Active Biotech AB (publ)

### För ytterligare information, vänligen kontakta:

Tomas Leanderson, VD

Tfn: 046 19 20 95

E-mail: [tomas.leanderson@activebiotech.com](mailto:tomas.leanderson@activebiotech.com)

Hans Kolam, CFO

Tfn: 046 19 20 44

E-mail: [hans.kolam@activebiotech.com](mailto:hans.kolam@activebiotech.com)

### **Om Active Biotech**

*Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på forskning och utveckling av läkemedel mot autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som är i registreringsgrundande fas är laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, avsedd för behandling av multipel skleros, samt ANYARA för riktad terapi, "targeted therapy", av i första hand njurcancer. Företaget har ytterligare tre projekt i klinisk utveckling, TASQ för prostatacancer, 57-57 för SLE och RhuDex™ för RA, samtliga i tablettform. För ytterligare information se [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).*

*Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i detta pressmeddelande enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 6 april 2009, kl. 08.30.*

Active Biotech AB  
Box 724, 220 07 Lund  
Tfn 046-19 20 00  
Fax 046-19 11 00

Detta pressmeddelande utgör inte ett erbjudande avseende några värdepapper i Active Biotech. Emissionen riktar sig inte till aktieägare eller andra investerare med hemvist i USA, Kanada, Japan eller Australien, eller i något annat land där deltagande i emissionen skulle förutsätta ytterligare prospekt, registrerings- eller andra åtgärder än enligt svensk rätt eller strida mot regler i sådant land. Inga aktier, betalda tecknade aktier, teckningsrätter eller andra värdepapper utgivna av Active Biotech har registrerats eller kommer att registreras enligt United States Securities Act 1933, eller enligt värdepapperslagstiftningen i någon delstat i USA eller någon provins i Kanada. Därför får inga nya aktier, betalda tecknade aktier, teckningsrätter eller andra värdepapper utgivna av Active Biotech erbjudas till försäljning eller överlåtelse i USA eller Kanada annat än i sådana undantagsfall som inte kräver registrering.