

**Tilläggsprospekt till prospekt  
avseende företrädesemission i**

**ChronTech Pharma AB (publ)**

**Viktig information**

Varken teckningsrätterna eller de nyemitterade aktierna i ChronTech är föremål för handel eller ansökan därom i annat land än Sverige. Erbjudandet i prospektet riktar sig inte till sådana personer vars deltagande förutsätter ytterligare prospekt, registrerings- eller andra åtgärder än de som följer av svensk rätt och prospektet och/eller tilläggsprospektet får inte distribueras till eller i något land där distributionen eller erbjudandet kräver sådant prospekt eller sådan åtgärd eller strider mot tillämpliga regler i sådant land. Varken teckningsrätterna eller de nyemitterade aktierna i ChronTech har således registrerats eller kommer att registreras enligt United States Securities Act från 1933 eller någon provinslag i Kanada och erbjudandet omfattar således inte aktieägare med hemvist i USA, Kanada samt inte heller Japan, Australien, eller Nya Zeeland. Svensk lag skall tillämpas på innehållet i prospektet och tilläggsprospektet och tvist rörande innehållet i tilläggsprospektet eller därmed sammanhängande rättsförhållanden skall avgöras av svensk domstol exklusivt.

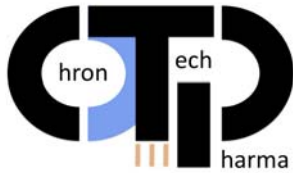
*Tilläggsprospektet har godkänts av och registrerats av Finansinspektionen i enlighet med bestämmelserna i 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument. Godkännandet och registreringen innebär inte att Finansinspektionen garanterar att sakuppgifterna i prospektet eller tilläggsprospektet är riktiga eller fullständiga.*

Detta tilläggsprospekt utgör ett tillägg till det prospekt som upprättats av styrelsen i ChronTech Pharma AB (publ) ("ChronTech") och som godkänts av och registrerats av Finansinspektionen den 27 september 2010 (Dnr 10-8403). Prospektet offentliggjordes den 28 september 2010 och kan laddas ner i elektroniskt från ChronTechs hemsida ([www.chrontech.se](http://www.chrontech.se)).

Tilläggsprospektet har upprättats med anledning av att ChronTech den 25 oktober 2010 offentliggjorde ett pressmeddelande avseende fortsatt lovande resultat hos patienter som erhållit standardbehandling efter vaccination med ChronVac-C<sup>®</sup> i enlighet med bifogade pressmeddelande.

Tilläggsprospektet skall läsas tillsammans med prospektet. Tilläggsprospektet har godkänts och registrerats av Finansinspektionen den 28 oktober 2010 (Dnr 10-10094) i enlighet med 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument samt därefter offentliggjorts samma datum. Den som önskar återkalla teckning eller anmälan har rätt att göra så inom fem arbetsdagar efter det att detta tilläggsprospekt offentliggjordes. Återkallelse skall ske skriftligen till Remium AB eller, om teckning eller anmälan skett via förvaltare, till denne.

Bilaga: Pressmeddelande 25 oktober 2010.



Pressrelease  
2010-10-25

## **Fortsatt lovande resultat hos patienter som erhållit standardbehandling efter vaccination med ChronVac-C®**

**Av 7 patienter som ingått i den nyligen avslutade fas I/IIa-studien av det behandlande vaccinet ChronVac-C® och som därefter erhållit standardbehandling för kronisk hepatit C-virusinfektion blev 6 virusfria efter 24 veckors behandling. Detta stödjer de tidigare rapporterade goda resultaten hos dessa patienter. Baserat på dessa resultat kommer ChronTech Pharma som tidigare offentliggjorts att under Q4 2010 ansöka om att få utföra en fas IIb-studie där patienter erhåller ChronVac-C® följt av standardbehandling och jämförs med patienter som bara får standardbehandling.**

ChronTech har tidigare redovisat att patienter som ingick i den nyligen avslutade fas I/IIa-studien av det behandlande vaccinet ChronVac-C® verkar ha svarat ovanligt bra på en efterföljande behandling med det som kallas standard-of-care, dvs pegylerat interferon och ribavirin. Av de 7 patienter som ingick i ChronVac-C®-studien hade 5/7 (71%) mindre än 50 viruskopior/mL blod vecka 4, 5/7 (71%) var negativa för HCV RNA vecka 12, och 6/7 (85%) var negativa för HCV RNA vecka 24. De senaste kliniska studierna visar att drygt 50% av patienter med HCV genotyp 1 är virusfria efter 24 veckor med dagens standardbehandling. Detta indikerar att en föregående behandlande vaccination med ChronVac-C® ger fördelar när den kombineras med standardbehandling.

### **För ytterligare information, vänligen kontakta:**

Anders Vahlne, VD & Forskningschef, ChronTech Pharma AB  
Tel: +46 8 5858 1313, mobil: +46 709 28 05 28  
e-post: [anders.vahlne@ki.se](mailto:anders.vahlne@ki.se)

### **Om ChronTech**

*ChronTech utvecklar de behandlande DNA-vaccinerna ChronVac-C® och ChronVac-B mot kroniska hepatit C-virus- och hepatit B-virusinfektioner, dvs kroniska infektioner av gulsotsvirus som kan leda till skrumplever och levercancer. ChronTech har också tagit fram och vidareutvecklar en ny patentsökt typ av injektionsnål för ett mer effektivt upptag av DNA-vaccin. ChronTech är också delägare i sårläkningsprojektet ChronSeal® och i den nya plattformsteknologin RAS®. ChronTechs aktie är listad på First North. Remium AB är Certified Adviser för ChronTech. För mer information, se [www.chrontech.se](http://www.chrontech.se)*