

TILLÄGG TILL PROSPEKT AVSEENDE INBJUDAN TILL TECKNING AV UNITS I REDWOOD PHARMA AB

Om tillägg till prospekt

Detta dokument ("Tilläggsprospektet") har upprättats av Redwood Pharma AB, org.nr 556885-1280, ("Redwood Pharma" eller "Bolaget") och utgör tillägg till det prospekt avseende inbjudan till teckning av units i Bolaget som godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 18 augusti 2023 (diarienummer 23-18336) och som offentliggjordes samma dag ("Prospektet"). Tilläggsprospektet är del av, och ska läsas tillsammans med Prospektet.

Tilläggsprospektet har upprättats med anledning av att Redwood Pharma, efter offentliggörande av Prospektet, den 25 augusti 2023 genom pressmeddelande presenterade fördjupad information kring data från Bolagets tidigare kliniska studie av RP501, en medicinteknisk egenvårdsprodukt för behandling av ögontorrhet. Den fördjupade informationen inkluderar kvantifierade resultat- och säkerhetsdata som tidigare inte publicerats.

Tilläggsprospektet har upprättats i enlighet med artikel 23 i Europaparlamentet och rådets förordning (EU) 2017/1129 ("Prospektförordningen") och godkändes samt registrerades av Finansinspektionen den 29 augusti 2023 (diarienummer 23-23855)

Investerare som före offentliggörandet av detta Tilläggsprospekt har gjort en anmälan eller på annat sätt samtyckt till teckning av units i Erbjudandet har, i enlighet med artikel 23 i Prospektförordningen rätt att återkalla sin anmälan eller samtycke inom två arbetsdagar från offentliggörandet av Tilläggsprospektet, det vill säga till och med den 31 augusti 2023. Återkallelse ska ske via e-post till info@nordic-issuing.se. Investerare som anmält sig för teckning via förvaltare ska kontakta sin förvaltare avseende återkallelse. Anmälan som ej återkallas inom angiven tid kommer att förbli bindande och om investerare önskar kvarstå vid sin teckning av units behöver denna inte vidta några åtgärder. Prospektet och Tilläggsprospektet finns tillgängligt på Bolagets (www.redwoodpharma.se), Sedermera Corporate Finance AB:s (www.sedermera.se) och Finansinspektionens (www.fi.se) respektive hemsidor.

Tillägg i prospektet

Bolagets pressmeddelande från den 25 augusti 2023 föranleder följande tillägg och justeringar i prospektet:

- **Justering av det tredje stycket under rubriken "RP501 – En medicinteknisk produkt för tillfällig lindring av DED" på sida 9 i Prospektet. Ny lydelse:**

Eftersom RP501 initialt kommer att riktas mot kommersiell försäljning i Europa, kommer RP501-prövningsresultaten att användas för att stödja en CE-märkning och andra regulatoriska krav från en europeisk myndighet (s.k. Notified Body). Studieresultaten som ska ligga till grund för den kommande CE-ansökan, publicerades den 31 maj 2023 och följdes sedan upp med kvantifierade data i ett pressmeddelande från Bolaget 25 augusti 2023. Resultaten uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil för RP501, eftersom av de biverkningar som noterades var 77 procent kategoriserade som milda. Resultaten visade också att 8 av 10, respektive 7 av 10 symtomatiska effektmått förbättrades under behandlingen i de två studiegrupperna "kontaktlinnbärare" och "ej bärare av kontaktlinser". De effektmått som deltagarna under behandlingen upplevde en signifikant förbättring av, inkluderar bland annat ljuskänslighet, röda ögon, brännande känsla, sveda och klåda. Vidare angav 79 procent av deltagarna att de ansåg att produkten var enkel att använda.

För närvarande fokuserar Bolaget på att erhålla CE-märkning, utveckla en lanseringsstrategi/partnerstrategi för RP501, samtidigt som Bolaget arbetar med att optimera, skala upp, och effektivisera för en kostnadseffektiv kommersiell produktionskapacitet för att möta framtida efterfrågan på marknaden. Med bibehållen tidplan beräknas RP501 kunna vara kommersiellt tillgänglig via en kommersiell partner under det första halvåret 2025.

- **Justering av det fjärde stycket under rubriken "RP501" på sida 14 i Prospektet. Ny lydelse:**

Redwood Pharma fick under inledningen av 2022 godkännande för att starta en klinisk prövning för RP501, till stöd för en CE-märkning som medicinsk produkt i Europa. Syftet med studien är att utvärdera säkerheten, tolerabiliteten och effektiviteten av RP501 enligt kraven i den nya europeiska förordningen om medicintekniska produkter (MDR, EU-förordning 2017/745). Den 31 maj 2023 meddelade Redwood Pharma positiva resultat från Bolagets kliniska prövning av RP501, och den 25 augusti 2023 offentliggjordes kvantifierade data från studien. Kliniska data bekräftar de positiva resultaten som presenterades i maj 2023 och visar på en gynnsam säkerhetsprofil för RP501, eftersom av de biverkningar som noterades var 77 procent kategoriserade som milda. Resultaten visade också att 8 av 10, respektive 7 av 10

symtomatiska effektmått förbättrades under behandlingen i de två studiegrupperna "kontaktlinsebärare" och "ej bärare av kontaktlinser". De effektmått som deltagarna under behandlingen upplevde en signifikant förbättring av, inkluderar bland annat ljuskänslighet, röda ögon, brännande känsla, sveda och klåda. Vidare angav 79 procent av deltagarna att de ansåg att produkten enkel att använda och därmed användarvänlig.

Slutsatserna kring säkerheten, effekten och användarvänligheten kommer att ligga till grund för Redwood Pharms ansökan om CE-märkning, och utgör dessutom ett värdefullt underlag för diskussioner med potentiella samarbetspartners inför kommersialiseringen av produkten.