

The background of the entire page is a detailed, 3D-rendered illustration of numerous red blood cells. These cells are depicted in various orientations and depths, creating a sense of movement and biological complexity. They are a vibrant red color with a textured surface.

Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention

INBJUDAN TILL TECKNING AV AKTIER I CERENO SCIENTIFIC AB (PUBL)

MANGOLD™

CERENO SCIENTIFIC I KORTHET

Cereno Scientific utvecklar läkemedel mot blodpropp som bygger på kroppens eget försvarssystem mot blodproppar att användas för att förebygga kardiovaskulära komplikationer som stroke, hjärtinfarkt och venös tromboembolism på den globala marknaden. Med nuvarande behandling föreligger stor risk för allvarliga blödningsskomplikationer och på grund av låga dosnivåer blir resultatet bristande effekt med stor risk att drabbas av nya blodproppar.

Fördelen med denna nya terapi i jämförelse med all idag förebyggande antitrombotisk terapi förväntas vara en förbättrad balans mellan förebyggande av blodproppar och biverkningar. Detta skapar möjligheter för en bättre preventiv läkemedelsbehandling till patienter med risk för blodproppar. En effektivare behandling ger möjligheter

VILLKOR

Emissionsbelopp:	Cereno Scientific kommer att genomföra en företrädesemission om cirka 55,6 MSEK.
Företrädesrätt:	Varje på avstämningsdagen (21 maj) innehavd aktie (oaktat aktieslag) i Cereno Scientific berättigar till en (1) teckningsrätt. En (1) teckningsrätt berättigar till teckning av en (1) nyemitterad aktie av serie B i Cereno Scientific.
Teckningskurs:	2,90 SEK per aktie av serie B.
Teckningsperiod:	23 maj 2019 - 7 juni 2019.
Teckningsförbindelser och garantiåtaganden:	Företrädesemissionen är säkerställd till 80 procent genom teckningsförbindelser från befintliga ägare om cirka 6,6 procent samt externa garantiåtaganden om cirka 73,4 procent.
Övertilldelningsemission:	Cereno Scientific har, villkorat av en fulltecknad företrädesemission, möjlighet att utnyttja en övertilldelningsemission som kan tillföra bolaget ytterligare 5 MSEK.

BAKGRUND & MOTIV FÖR NYEMISSIONEN

Bolagets positiva utveckling har sedan förgående år finansierats via ett finansieringsavtal med European High Growth Opportunities Securitization Fund (EHGOSF). Skuldfinansieringen innebar en flexibel lösning som skapade utrymme för Cereno Scientific att fokusera på kärnverksamheten vilket möjliggjort fortsatt leverans operationella målsättningar.

Med fullt fokus på den fortsatta utvecklingen av läkemedelskandidaten, CS1, estimerar bolaget att lämna in ansökan för Fas 2-studien under Q2 2019 med start under H1 2020. Parallellt inleds samarbetet med Emeriti Bio avseende den pre-kliniska utvecklingen av den innovativa substansen CS014, som nyligen förvärvades.

Bolaget avser använda nettolikviden från företrädesemissionen i syfte att finansiera nödvändiga förberedelser för att erhålla godkännande från myndigheter att inleda Fas 2-studie, skala upp produktionen och producera CS1 för att användas under studien, efter godkännande initiera Fas 2-studien samt vidareutveckla CS014.

INVESTERARTRÄFFAR

Småbolagsdagen Investeraevent

Tid: 3 juni 2019 Kl 14:00

Plats: Sheraton Hotel Stockholm

Anmälan: event@aktiespararna.se

Mangold Investeraardag

Tid: 3 juni 2019 Kl 15:50

Plats: Scandic Anglairs Stockholm

Anmälan: investeraadag@mangold.se

VIKTIGA DATUM



Avstämningsdag



Teckningsperioden
startar



Teckningsperioden
slutar

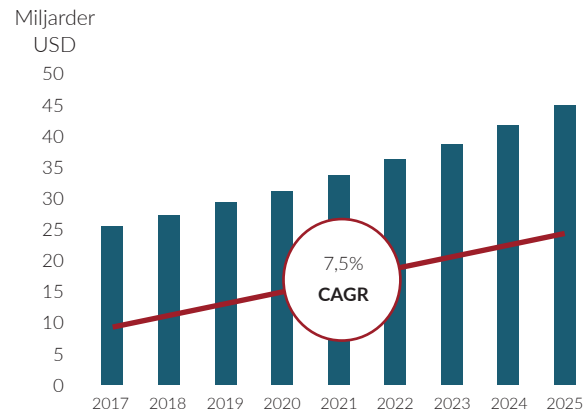


Offentliggörande av
utfall

MARKNAD

Hjärt- och kärlsjukdomar utgör den vanligaste dödsorsaken i världen och har under de senaste 25 åren ökat betydligt med stigande antal drabbade i de flesta europeiska länder. Under 2014 dog 17,3 miljoner människor världen över på grund av hjärt- och kärlsjukdomar, en siffra som förväntas öka till 23,6 miljoner år 2023.

Även människor som inte dör till följd av en blodpropp lider av livslånga konsekvenser som hjärtsvikt efter hjärtinfarkt, förlamning efter stroke eller andra handikappande komplikationer. En av fem patient avlider till följd av hjärtinfarkt eller stroke inom fem år från den första registrerade incidenten. I kombination med låg effektivitet gällande verkan har dagens behandlingar risk för allvarliga biverkningar, vilket innebär att det globala behovet av utveckling nya behandlingar är stort.



Nuvarande behandlingsregimer mot blodpropp, både i det akuta skedet och som förebyggande behandling, utgörs av läkemedel som hämmar koagulationen och/eller trombocyterna (blodplättarna). Alla dagens behandlingssalternativ leder till ett tillstånd hos patienten som är förknippat med risk för allvarliga biverkningar i form av blödningskomplikationer. På grund av risken för blödningar kan inte dessa läkemedel användas i tillräckligt höga doser eller inte alls ledande till ett icke optimalt skydd mot blodproppar. Detta resulterar i att patienterna har en fortsatt hög risk att drabbas av blodproppar.

PRODUKTPORTFÖLJ

CS1

Läkemedelskandidaten, CS1, benämns som ett "First in Class" läkemedel och skiljer sig från befintliga läkemedel på marknaden. Med en unik verkningsmekanism normaliserar CS1 kroppens eget försvarssystem mot blodpropp. Försvarssystemet aktiveras lokalt och bara när det behövs, vilket i sin tur minimerar risken för blödningar. CS1 är unik i den mening att CS1, med sin unika verkningsmekanism, utgör det första läkemedlet i sitt slag för preventiv behandling av blodpropp som utnyttjar kroppens eget försvarssystem mot blodpropp. Därmed anser bolaget att CS1 skapar möjligheter för en bättre preventiv läkemedelsbehandling än alla befintliga alternativ på marknaden för förebyggande av blodpropp, en viktig riskmarkör för blodpropp.

Studieresultatet för CS1s Fas 1-studie presenterades i juni 2018 och stärkte de tidigare pre-kliniska studiernas resultat gällande läkemedelskandidatens säkerhet, tolerans, farmakokinetiska egenskaper samt signifikant minskning av PAI-nivåer i blodet.

Cereno Scientific planerar nu att inleda Fas 2-studien under H1 2020. Studien kommer att genomföras på cirka 30 kliniker i Ryssland och Bulgarien och inkludera patienter som genomgår ortopedkirurgi där risken för blodproppar ökar i samband med operation.

CS014

Cereno Scientific breddade i mars 2019 sin läkemedelsportfölj inom preventiv behandling av kardiovaskulära sjukdomar genom förvärv av läkemedelskandidaten CS014 från företaget Emeriti Bio. Avtalet innebär att Cereno Scientific övertar alla rättigheter knuten till substansen och relaterad substansfamilj. Läkemedelskandidaten CS014 befinner sig i pre-klinisk fas och ska komplettera Cereno Scientifics indikationsspektra inom kardiovaskulära sjukdomar.

Emeriti Bio, som står bakom CS014-substansen, är kombinerat CRO- och bioteknikbolag. Bolaget grundades 2015 av en grupp forskare som tidigare varit verksamma vid AstraZeneca med inblandning i genombrottsläkemedel såsom Losec/Prilosec och efterföljaren Nexium, Plendil, Exanta och Brilinta. Bolagets affärsmodell går ut på att patentera projekt för att sedan driva dessa genom pre-klinisk och klinisk utveckling tillsammans med partners.

AKTUELLA HÄNDELSER

- Den 31 oktober 2018 erhöll bolaget godkännande av patent i USA för användning av läkemedelskandidaten CS1. Det godkända patentet ger bolaget plattformen för en signifikant marknadspotential i USA,
- Den 7 mars erhöll bolaget nytt patent i Australien som breddar skyddet för användningen av läkemedelskandidaten CS1.
- Den 11 mars upprättade bolaget ett vetenskapligt råd som idag består av fem internationellt ledande experter inom kardiologi. Ordförande i rådet är Dr. Bertram Pitt, som i sällskap av Dr. Gordon H Williams, Dr. Deepak Bhatt, Dr. Faiez Zannad och Dr. Gunnar Olsson utgör rådets medlemmar.
- Den 13 mars förvärvade Cereno Scientific substansen CS014 av Emeriti Bio, ett kombinerat CRO och bioteknikbolag.
- Den 5 maj ansökte Cereno Scientific om patent för substansen CS014 i syfte att stärka och bredda bolagets patentportfölj.
- Den 14 maj meddelade Cereno Scientific att ansökan för Fas 2-studien kommer lämnas in tidigare än under Q3 2019, som tidigare kommunicerats.

VERKSTÄLLANDE DIREKTÖREN HAR ORDET



Cereno Scientifics forskning och utveckling fortskrider för att förbättra dagens behandling mot blodproppar – trombos – som är den dominerande dödsorsaken världen över. Vår läkemedelskandidat CS1, utvecklas för att ge en effektiv och preventiv behandling av trombosrelaterad sjukdom med lägre risk för blödningsbiverkningar än de blodförtunnande läkemedel som används idag.

För att nå ett sådant behandlingsutfall vill vi, med vår läkeme-

delskandidat CS1, stärka kroppens eget propplösningssystem istället för att hämma blodets koagulationsförmåga. Denna ansats förväntas resultera i en bättre balans mellan förebyggande av blodproppar och biverkningar (blödningar) och leda till en effektiv och säkrare behandling. Därigenom vill vi bidra till en bättre hälsa för de drabbade individerna på ett mer kostnadseffektivt sätt.

Avgörande milstolpar uppnådda

Det är med stor tillfredsställelse som jag kan konstatera att vi, sedan bolaget noterades 2016, haft en positiv utveckling i vårt huvudprojekt och uppnått flera viktiga milstolpar med CS1.

I slutet av juni 2018 kunde vi meddela att vår första kliniska studie i människa gav positiva resultat avseende säkerhet, tolerans, farmakokinetiska egenskaper och effekt på biomarkören PAI för trombosrisk. Studien genomfördes i samarbete med forskningspartnern CTC i Uppsala. Det är mycket betryggande att CS1 kunnat uppvisa övertygande data även i en klinisk miljö och därmed bekräftat våra tidigare pre-kliniska studieresultat.

Fullt fokus på förberedelser inför start av Fas 2-studien

Med råg i ryggen har vi sedan dess fokuserat på förberedelser inför den kommande Fas 2-studien med CS1 som kommer utgöra den hittills största händelsen i bolagets historia. Det är en multicenter Fas 2-studie som ska genomföras i samarbete med det ryska CRO-bolaget OCT Group på ett 30-tal kliniker i Ryssland och Bulgarien. Studiestarten är som alltid betingad godkännande från ansvariga myndigheter och vi arbetar i dagsläget med att färdigställa ansökningshandlingarna som vi avser skicka in under andra kvartalet i år. Parallellt med dessa förberedelser arbetar vi genom vår samarbetspartner Galenica med att skala upp produktionen för att därefter producera de kvantiteter av CS1 prövningsläkemedel som krävs för att genomföra vår planerade Fas 2-studie. Vårt mål är att inleda studien under första halvan av 2020.

Fas 2-studien kommer utföras på patienter som genomgår ortopedkirurgi eftersom trombosrisken ökar i samband med operation. Syftet med studien är att påvisa att CS1 har en trombosförebyggande effekt i samband med ortopedkirurgi.

Utökat patentskydd stärker utsikterna för framtida försäljning

Den senaste tiden har vi därtill erhållit godkännande av patent i både USA och Australien, vilket är mycket glädjande. Detta ger oss immateriellt skydd för vårt behandlingskoncept och användning av CS1 på två viktiga marknader. Båda patenten löper till 2035 med möjlighet att ansöka om patenttidsförlängning om ytterligare 5 år.

Bara i USA, som är världens största läkemedelsmarknad, uppskattas läkemedelsbehandling av trombos omsätta 10 miljarder USD årligen och segmentet spås fortsatt tillväxt. Godkännande av patent på dessa nyckelmarknader är således en viktig faktor för att lägga grunden för den framtida försäljningspotentialen för CS1.

Förvärv av ny substans breddar verksamheten

Utöver den positiva utvecklingen för vår första läkemedelskandidat CS1 har vi arbetat intensivt med att förstärka vår pipeline. I mars 2019 förvärvade vi CS014 från Emeriti Bio AB, en substans i pre-klinisk fas med innovativa egenskaper som lämpar sig väl inom kardiovaskulära sjukdomar. Vi kommer att fortsätta utveckla CS014 tillsammans med Emeriti Bio.

Förvärvet innebär att vi nu har en portfölj av läkemedelskandidater med potential för fler indikationer inom kardiovaskulära sjukdomar. I det fortsatta utvecklingsarbetet kommer vi att kunna dra nytta av den kunskap och de erfarenheter som vi samlat på oss under utvecklingen av CS1, och på så vis kapitalisera ytterligare på de framgångar vi redan nått.

Etablerat Scientific Advisory Board

Parallellt har vi förstärkt vår organisation. Jag tänker primärt på inrättandet av en Scientific Advisory Board – ett vetenskapligt råd – varigenom vi har knutit till oss fem världsledande experter inom kardiologi såväl avseende klinisk utveckling, produktutveckling och registrering samt klinisk praktik. Detta innebär att vi nu får en mycket bred kunskapsbas och ett omfattande kontaktnät till vårt förfogande, vilket kommer att komma väl till pass både i samband med kommande kliniska studier och potentiella framtida kommersialiseringssaktiviteter.

Verksamhetsfinansiering

Det senaste årets positiva utveckling har finansierats via ett finansieringsavtal med European High Growth Opportunities Securitization Fund (EHGOSF) som vi ingick i mars 2018. Det var en flexibel lösning som skapade utrymme för oss att fokusera på vår kärnverksamhet, vilket gett goda resultat. Samtidigt medförde finansieringslösningen – baserad på utgivande av konvertibler som kan konverteras till aktier till en rabatterad kurs – ett hårt säljtryck på aktien i Cereno Scientific. Under våren i mars månad 2019 tog vi därför beslutet att avbryta finansieringsavtalet helt och återbetala resterande konvertibellån.

Beslutet föranleddes av att vi nu står stärkta av de positiva milstolpar som vi uppnått under 2018 och har utrymme för att planera för ett bättre alternativ för att tillgodose kapitalbehovet för de milstolpar som står på tur. Detta, tillsammans med en önskan om att våra aktieägare ska få möjlighet att delta i en finansiering utan att riskera utspädning, är bakgrunden till den aktuella emissionen.

Händelserik period att vänta

Vi står nu inför en mycket händelserik period med ett flertal viktiga milstolpar i sikte. Vi har en läkemedelskandidat som har potential att omdefiniera det trombosförebyggande behandlingsfältet genom att stärka kroppens egen propplösningmekanism istället för att hämma blodets koagulationsförmåga.

Genom strategiska samarbeten har vi sedan noteringen levererat en oavbruten serie med positiva resultat, vilket är sällsynt förekommande för biotechbolag i vår storlek. Vi kommer att arbeta hårt för att fortsätta på samma spår.

Personligen har jag valt att investera både tid och engagemang i Cereno Scientific då jag är övertygad om att det kommer att bära frukt. Det är min förhoppning att även du som investerare ser Cereno Scientifics potential och vill följa med på vår spännande resa att skapa välbehövda läkemedel för hjärt- och kärlsjukdomar.

Sten R. Sörensen

Verkställande direktör

Anmälningssedel för teckning av B-aktier utan stöd av teckningsrätter i Cereno Scientific AB (publ)

Anmälningssedeln skickas eller lämnas till:

Mangold Fondkommission AB

Ärende: Cereno Scientific

Box 55691

SE-102 15 STOCKHOLM

Besöksadress: Engelbrektsplan 2, 2 tr.

Tel: 08-503 01 595

Email: ta@mangold.se

Teckningstid	23 maj - 7 juni 2019
Teckningskurs	2,90 SEK per B-aktie
Tilldelning	Eventuell tilldelning meddelas genom utskick av avräkningsnota

Denna anmälningssedel ska användas för anmälan om teckning av B-aktier utan företräde i Cereno Scientific AB (publ). Observera att anmälan är bindande samt att endast en anmälningssedel per tecknare kommer att beaktas. Ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningssedel kan komma att lämnas utan avseende. Undertecknad önskar härmed teckna B-aktier i Cereno Scientific AB (publ), i enlighet med de villkor som anges i det prospekt som upprättats med anledning av emissionen och information om kostnader och avgifter vilka är kopplade till instrumentet. Genom undertecknande av denna anmälningssedel bekräftas att jag/vi tagit del av den information som anges på Bolagets hemsida (www.cereno-scientific.com) samt att Mangold Fondkommission AB ("Mangold") befullmäktigas att för undertecknads räkning verkställa teckning av B-aktier enligt nedan. Besked om eventuell tilldelning av B-aktier lämnas genom utskick av avräkningsnota vilken ska betalas i enlighet med anvisningarna på denna. Meddelande utgår endast till dem som erhållit tilldelning. Anmälningssedeln ska vara Mangold tillhanda senast klockan 17:00 den 7 juni 2019.

OBS! OM DEPÅN ÄR KOPPLAD TILL EN KAPITALFÖRSÄKRING ELLER ETT INVESTERINGSSPARKONTO, VÄNLIGEN KONTAKTA DIN FÖRVALTARE FÖR TECKNING

JAG/VI ÖNSKAR TECKNA:

- ☐ 2 000 B-aktier (5 800 SEK)
 ☐ 20 000 B-aktier (58 000 SEK)
 ☐ 5 000 B-aktier (14 500 SEK)
 ☐ 40 000 B-aktier (116 000 SEK)
 ☐ 10 000 B-aktier (29 000 SEK)
 ☐ Annat antal: _____ B-aktier (2,90 SEK per B-aktie)

**DET GÅR ÄVEN ATT TECKNA ONLINE VIA
WWW.MANGOLD.SE**

För juridisk person ska ett aktuellt registreringsbevis, eller motsvarande, inte äldre än tre månader bifogas som styrker firmateckning. En vidimerad kopia på giltig legitimationshandling ska därtöver alltid medfölja för att anmälningssedeln ska vara giltig. Vidimering ska göras av två personer med signatur, textat namn,

ÄR NI INTE KUND HOS MANGOLD SEDAN TIDIGARE OCH AVSER NI ATT TECKNA ER FÖR MINST 15 000 EURO (MOTSVARANDE CIRKA 150 000 SEK), VÄNLIGEN Fyll i DEN SÄRSKILDA BLANKETTEN "LIKVIDGRANSKNING" SOM FINNS ATT HÄMTA PÅ WWW.MANGOLD.SE/AKTUELLA-EMISSIONER

VID TILLDELNING SKA TECKNADE B-AKTIER LEVERERAS TILL NEDANSTÅENDE VP-KONTO/SERVICEKONTO ELLER DEPÅ. ALLA UPPGIFTER AVSEENDE ANMÄLAREN NEDAN ÄR OBLIGATORISKA. VÄNLIGEN TEXTA TYDLIGT:

VP-konto/Servicekonto/Depå			Bank/Förvaltare	
Personnummer/Organisationsnummer			E-post	
Efternamn, Förnamn / Firma			Telefon	
Medborgarskap (samtliga)			TIN* (om utländskt medborgarskap)	NID-nummer* (om utländskt medborgarskap)
LEI kod (för Bolag)*			Ort och Datum	
Utdelningsadress (gata, box eller dylikt)			Namnförtydligande	
Postnummer	Ort	Land (om annat än Sverige)	Underskrift (i förekommande fall av behörig firmatecknare eller förmyndare)	

* Enligt MIFID II behöver alla investerare från och med den 3 januari 2018 ha en global identifieringskod för att kunna genomföra en värdepapperstransaktion. Detta medför att juridiska personer behöver ansöka om registrering av en LEI-kod (Legal Entity Identifier) och fysiska personer behöver ange sitt NID-nummer (Nationellt ID) för att anmälningssedeln ska anses vara giltig.

NEDANSTÅENDE FRÅGOR ÄR OBLIGATORISKA FÖR ATT ANMÄLNINGSEDELN SKA VARA GILTIG:

Erfarenhetsfrågor		Kunskapsfrågor		
Har Ni (själv eller genom ombud) under de senaste fem åren handlat med aktier?	JA	Kan du förlora hela eller delar av ditt investerade kapital om du investerar i aktier?	JA	
	NEJ			
Har Ni utbildning och/eller har eller har haft ett yrke som är direkt relevant för förståelsen av vilka risker som är förknippade med aktier och hur marknaden för finansiella instrument fungerar?	JA			NEJ
	NEJ			
Om Ni inte har svarat på frågorna ovan kan Mangold inte göra en passandebedömning. Om Ni har svarat "Nej" på någon eller några av frågorna ovan kan Mangold göra bedömningen att produkten inte är passande för Er. Om inte passandebedömningen kan göras eller om Mangold har bedömt att produkten inte är passande för Er har Ni ändå alltid rätt att göra investeringen. I denna situation rekommenderar Mangold Er att Ni konsulterar Er finansiella rådgivare och tillsammans med denne noga överväger investeringsbeslutet. Vill Ni ändå genomföra investeringen?			JA	
			NEJ	

*Mangold Fondkommission AB kan komma att använda de uppgifter ni lämnat för att kontakta er gällande andra tjänster och erbjudanden, vänligen informera Mangold Fondkommission AB ifall ni inte vill bli kontaktad i andra ärenden.

FÖR ATT TECKNING MED FULLMAKT SKA VARA GILTIG KRÄVS ATT EN KOPIA AV FULLMAKTEN SAMT VIDIMERAD GILTIG ID-KOPIA AV FULLMAKTSGIVAREN BIFOGAS TILLSAMMANS MED DENNA ANMÄLNINGSEDEL, FULLMAKT FINNS PÅ WWW.MANGOLD.SE.

VIKTIG INFORMATION

1. Mangold Fondkommission AB org. nr. 556585-1267, nedan Mangold, (för adress och telefon se denna anmälningssedels framsida) är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn vars huvudsakliga verksamhet består i att tillhandahålla emissionstjänster och tjänster avseende finansiella instrument. Dessa tjänster består bl.a. av att på uppdrag av emittenter eller dess ombud och bolag i egenskap av emissionsinstitut administrera hanteringen av anmälningsnedlar, betalningar och tilldelningar av finansiella instrument. Det uppdrag som Mangold erhåller från dem som inger undertecknade anmälningsnedlar utgörs av att den som undertecknat anmälningsnedel lämnar fullmakt till Mangold att för dennes räkning sälja, köpa eller teckna sig för finansiella instrument enligt de villkor som gäller för en enskild emission, ett enskilt förvärv eller fusion etc. Detta innefattar normalt bl.a. mottagande av betalning för tilldelade finansiella instrument och kontoförning av dessa till anvisade VP-konton och depåer. Det eventuella courtage som utgår för det uppdrag som Mangold erhåller av den som ingivit anmälningsnedlar framgår av denna anmälningsnedels framsida.
2. De risker som följer av en investering i sådana finansiella instrument som denna anmälningsnedel avser framgår som regel av den information som tagits fram med anledning av den transaktion som denna anmälningsnedel avser.
3. Priset för de finansiella instrumenten som avses i ett enskilt erbjudande framgår av denna anmälningsnedels framsida. Den som avser köpa, sälja eller teckna sig för de finansiella instrument som en anmälningsnedel avser, uppmanas att noga läsa den information som upprättats i samband med det enskilda erbjudandet.
4. Utöver vad som angivits ovan samt i eventuellt informationsmaterial, kommer skatter eller andra avgifter och kostnader som kan komma att uppstå med anledning av de finansiella instrument denna anmälan avser inte att påföras av eller erläggas av Mangold.
5. Det uppdrag som lämnas till Mangold enligt anmälningsnedeln och det finansiella instrument som anmälningsnedeln avser omfattas inte av den ångerrätt som följer av distans- och hemförsäljningslagen (2005:59).
6. Tillvägagångssättet samt anmälningsperioden för ett enskilt erbjudande framgår av denna anmälningsnedels framsida och av den information som upprättats med anledning av ett enskilt erbjudande.
7. Uppgifterna i anmälningsnedeln kommer att behandlas enligt dataskyddsförordningen (EU 2016/679) i syfte att uppfylla det uppdrag som lämnas genom anmälningsnedeln. Personuppgiftsansvarig är Mangold Fondkommission AB, Box 55691, 102 15 Stockholm, info@mangold.se. Undertecknad är införstådd med

att Mangold, till följd av svensk eller utländsk lag, myndighetsföreskrift, handelsregler eller avtal/villkor för visst värdepapper, kan vara skyldigt att dela uppgifter om det lämnade uppdraget och undertecknaren är på begäran av Mangold skyldig att tillhandahålla Mangold sådana uppgifter. Mottagare av sådana uppgifter kan vara samarbetspartners, handelsplatser, myndigheter eller andra avtalsparter. Om Mangold inte erhåller erforderliga uppgifter finns risk att Mangold inte kan genomföra uppdraget. Innan Mangold delar sådana uppgifter säkerställer Mangold alltid att Mangold följer de sekretessföreläggelser som gäller för finanssektorn. Mangold har tecknat avtal med leverantörer, och dessa avtal innefattar bestämmelser om behandling av personuppgifter för Mangolds räkning. Leverantörerna finns till exempel inom utveckling, underhåll, drift och support av IT-system. För mer information om Mangolds personuppgiftsbehandling vänligen se vår hemsida, www.mangold.se/gdpr.

8. Mangold ansvarar inte för det fall anmälningsnedeln kommer bort. Mangold ansvarar inte heller för tekniska fel eller fel i telekommunikations- eller posthantering i samband med inlämnandet av anmälningsnedeln.
9. VP-konto/Servicekonto eller depå hos Bank/Fondkommissionär måste vara öppnat vid inlämnandet av anmälningsnedeln. Observera att det för köpare med depå hos Mangold kan krävas att det finns tillräcklig likvid på depån senast sista anmälningsdagen för att inte rätten till tilldelning ska riskera att gå förlorad. För köpare med depå hos Mangold dras likvid automatiskt efter att tilldelningsbeslutet fattats vilket normalt sker ett par dagar efter sista anmälningsdagen.
10. Inga ändringar eller tillägg får göras i förtryckt text i denna anmälningsnedel. Ändringar och tillägg kan medföra att anmälningsnedeln kan komma att lämnas utan avseende.
11. Ofullständig eller felaktigt ifyllt anmälningsnedel kan komma att lämnas utan avseende. Besked om eventuell tilldelning av finansiella instrument lämnas genom utskick av avräkningsnota vilken ska betalas i enlighet med anvisningarna på denna.
12. Notera att du enbart genom undertecknande och ingivande av denna anmälningsnedel inte blir kund hos Mangold. Mangold kommer med andra ord bl.a. inte att kundkategorisera dig eller att genomföra en passandeprövning avseende din anmälan om köp av finansiella instrument i denna emission.
13. Reklamation av Mangolds utförande av det uppdrag som lämnats till Mangold genom ingivande av anmälningsnedeln ska ske utan oskäligt uppehåll. Om så inte sker kan rätten att kräva ersättning eller att göra andra påföljder gällande mot Mangold gå förlorad.

14. Om du är missnöjd med anledning av Mangolds hantering av anmälningsnedeln som ingivits till Mangold är det viktigt att du kontaktar oss och framför dina synpunkter. Kontakta gärna i första hand den avdelning som har haft hand om din anmälningsnedel. Om du inte skulle vara nöjd med det svar du får, kan du sedan skriftligen kontakta Mangolds klagomålsansvarig på den adress, telefaxnummer som anges på framsidan av anmälningsnedeln, eller till e-postadress klagomalsansvarig@mangold.se.

15. Om du vill diskutera ett klagomålsärendet med någon utanför Mangold kan du vända dig till Konsumenternas Bank- och Finansbyrå, Konsumenternas Försäkringsbyrå eller Konsumentvägledningen i din kommun. Du kan även få ett klagomål prövat av utomstående genom att vända dig till Allmänna Reklamationsnämnden och/eller allmän domstol.

16. Mangold följer svensk lag beträffande marknadsföring. Materiell svensk rätt äger tillämpning på Mangolds erhållna uppdrag och allmän svensk domstol, t.ex. Stockholms tingsrätt, är behörig domstol.

17. Erbjudandet och denna anmälningsnedel riktar sig inte, varken direkt eller indirekt, till personer med hemvist i USA, Australien, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland, Schweiz, Singapore, Sydafrika eller i något annat land där deltagande i erbjudandet eller distribution av denna anmälningsnedel eller andra till erbjudandet hänförliga dokument strider mot tillämpliga lagar eller regler eller förutsätter ytterligare memorandum, registreringar eller andra åtgärder än de krav som följer av svensk rätt. Anmälningsnedel avsänd från sådant land kommer att lämnas utan avseende.

18. Är Ni, nära familjemedlem till Er, eller enskilda ägare med en röst- eller ägarandel större än 25 procent (både direkt och indirekt ägande räknas), en "person i politisk utsatt ställning" enligt Lag (2009:62) om åtgärder mot penningtvätt och finansiering av terrorism? Så anses vara fallet om Ni respektive familjemedlemmen eller ägaren har eller har haft en viktig offentlig funktion, såsom stats- eller regeringschef, parlamentsledamot, domare i domstol av högsta instans (motsvarande t.ex. Högsta domstolen), ambassadör, ledningsposition i statsägt bolag etc. Om Ni är osäker, vänligen kontakta Mangold.

Frankeras ej.
Mangold
Fondkommission
betalar portot.

Mangold Fondkommission AB
Ärende: Cereno Scientific

Svarspost
Kundnummer 202 964 48
SE-110 05 Stockholm

Inbjudan till teckning av B-aktier i
Cereno Scientific AB (publ)