

Tillägg till prospekt avseende inbjudan till teckning
av aktier i Orexo AB (publ)

orexo

INNEHÅLL

TILLÄGG TILL PROSPEKT AVSEENDE INBJUDAN TILL TECKNING AV AKTIER I OREXO AB (PUBL) ...	3
PRESSMEDDELANDEN FRÅN OREXO DEN 14 JUNI 2011	4

Viktig information

Med "Orexo" eller "Bolaget" avses i detta tilläggsprospekt ("Tilläggsprospektet") Orexo AB (publ) (organisationsnummer 556500-0600) inklusive, i förekommande fall, dotterbolag. Med "Nyemissionen" avses den nyemission av aktier som beskrivs i det prospekt som upprättades i samband med inbjudan till teckning av aktier i Orexo och som godkändes och registrerades hos Finansinspektionen den 30 maj 2011 (Finansinspektionens diarienummer 11-4940) samt offentliggjordes den 30 maj 2011 ("Prospektet").

Information till investerare

Tilläggsprospektet har godkänts av och registrerats hos Finansinspektionen i enlighet med bestämmelserna i 2 kap. 34 § lagen om handel med finansiella instrument. Godkännandet och registreringen innebär inte att Finansinspektionen garanterar att sakuppgifter i Tilläggsprospektet är riktiga eller fullständiga.

Nyemissionen riktar sig inte till aktieägare eller andra investerare med hemvist i USA, Kanada, Japan eller Australien, eller i något annat land där deltagande i Nyemissionen skulle förutsätta ytterligare prospekt, registrerings- eller andra åtgärder än enligt svensk rätt eller strida mot regler i sådant land. Tilläggsprospektet eller Prospektet får inte distribueras i eller till land där distributionen eller Nyemissionen förutsätter ytterligare registrerings- eller andra åtgärder än sådana som följer av svensk rätt eller strider mot tillämpliga bestämmelser i sådant land.

Inga aktier, betalda tecknade aktier ("BTA"), teckningsrätter eller andra värdepapper utgivna av Orexo har registrerats eller kommer att registreras enligt United States Securities Act 1933, eller enligt värdepapperslagstiftningen i någon delstat i USA eller någon provinslag i Kanada. Därför får inga nya aktier, betalda tecknade aktier, teckningsrätter eller andra värdepapper utgivna av Orexo överlåtas eller erbjudas till försäljning i USA eller Kanada annat än i sådana undantagsfall som inte kräver registrering. Nyemissionen riktar sig endast till (i) personer som befinner sig utanför Storbritannien; (ii) professionella investerare som omfattas av artikel 19(5) i Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 i dess nuvarande lydelse; eller (iii) andra personer till vilka den annars lagligen kan riktas.

Anmälan om teckning av aktier i strid med ovanstående kan komma att anses vara ogiltiga.

Styrelsen i Orexo är ansvarig för Tilläggsprospektet. Information om styrelsen återfinns i avsnittet "Styrelse, ledande befattningshavare och revisor" i Prospektet. För Tilläggsprospektet gäller svensk rätt. Tvist rörande innehållet i Tilläggsprospektet eller därmed sammanhängande rättsförhållanden ska avgöras enligt svensk rätt och av svensk domstol exklusivt.

Detta Tilläggsprospekt har upprättats i både en svenskspråkig och en engelskspråkig version. I händelse av att versionerna inte överensstämmer ska den svenska versionen ha företräde.

Framtidsinriktade uttalanden och marknadsinformation

Tilläggsprospektet och Prospektet innehåller framtidsinriktad information som inbegriper antaganden rörande framtida marknadsförhållanden, verksamhet och resultat. Ord som "anse", "bedöma", "förvänta", "förutse", "avse", "kan", "planera" och andra liknande uttryck är avsedda att indikera sådan information. Framtidsinriktad information är alltid förenad med osäkerhet. Även om det är Orexos styrelses bedömning att den framtidsinriktade informationen i Tilläggsprospektet och Prospektet är baserad på rimliga överväganden kan faktisk utveckling, händelser och resultat komma att väsentligen avvika från förväntningarna.

TILLÄGG TILL PROSPEKT AVSEENDE INBJUDAN TILL TECKNING AV AKTIER I OREXO AB (PUBL)

Detta Tilläggsprospekt har upprättats med anledning av att Orexo den 14 juni 2011 har offentliggjort att Bolaget erhållit positiva resultat i den första kliniska studien med OX27 samt att Abstral® lanserats i Kanada. Pressmeddelandena i anledning av detta inkluderas i Tilläggsprospektet.

Tilläggsprospektet utgör ett tillägg till Prospektet som upprättades i samband med inbjudan till teckning av aktier i Orexo. Tilläggsprospektet ska läsas tillsammans med Prospektet och de definitioner som finns i Prospektet gäller även för Tilläggsprospektet. Prospektet godkändes och registrerades hos Finansinspektionen den 30 maj 2011 (Finansinspektionens diarienummer 11-4940) samt offentliggjordes den 30 maj 2011. Tilläggsprospektet godkändes av Finansinspektionen den 14 juni 2011 i enlighet med 2 kap 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument (Finansinspektionens diarienummer 11-6365) och offentliggjordes av Orexo den 15 juni 2011.

Prospektet och Tilläggsprospektet finns tillgängliga på Finansinspektionens hemsida (www.fi.se), Orexos hemsida (www.orexo.se) och Remiums hemsida (www.remium.se).

Investerare som gjort anmälan eller på annat sätt samtyckt till köp eller teckning av de värdepapper som omfattas av Nyemissionen innan Tilläggsprospekt offentliggjordes har rätt att återkalla sin anmälan eller sitt samtycke inom fem arbetsdagar från offentliggörandet av Tilläggsprospektet.

PRESSMEDDELANDEN FRÅN OREXO DEN 14 JUNI 2011



Pressmeddelande den 14 juni 2011

Positiva resultat i första kliniska studien med OX27

Uppsala – den 14 juni 2011 - Orexo AB (STO: ORX) har erhållit positiva resultat i den första farmakokinetiska studien med OX27.

OX27 är en sublingual (under tungan) tablett som är optimerad för behandling av genombrottssmärta hos cancerpatienter. Marknaden för behandling av genombrottssmärta hos cancerpatienter uppgår totalt till cirka 1,5 miljarder USD inom EU och USA.

I den nu avslutade studien gavs OX27 i tre doser till friska försökspersoner. Plasmakoncentrationsprofilerna visar att den aktiva läkemedelssubstansen både tas upp och elimineras snabbt. Detta gör produkten väl lämpad för behandling av episoder av genombrottssmärta. Resultaten stödjer fortsatt utveckling av projektet. Orexo planerar att starta och slutföra nästa kliniska studie i friska frivilliga under årets fjärde kvartal.

Anders Lundström, VD i Orexo kommenterar:

”OX27 kan komma att förbättra behandlingen av genombrottssmärta hos cancerpatienter. De positiva resultaten från denna studie är ett viktigt steg i Orexos utveckling av en portfölj med egna produkter, vilket för oss närmare vårt mål att bli ett framgångsrikt specialistläkemedelsbolag.”

Orexo har för närvarande tre egna program (OX27 inkluderat) i tidig klinisk utvecklingsfas, alla inriktade på behandling vid sjukhus eller specialistkliniker. Resultat från en initial farmakokinetisk studie med OX219, för behandling av opioidberoende, meddelades under sista kvartalet 2010 och de första resultaten från OX51-projektet, för behandling av akuta intensiva smärtor, under första kvartalet 2011.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Lundström, verkställande direktör i Orexo

Tel: 070-667 22 66

E-post: anders.lundstrom@orexo.com

orexo

Om Orexo

Orexo är ett läkemedelsföretag med fokus på smärta och inflammatoriska sjukdomar. Orexo har fyra kommersialiserade produkter, flera utvecklingssamarbeten med partners och tre egna utvecklingsprogram. Orexos lanserade läkemedel är Abstral mot genombrottssmärta hos cancerpatienter, som säljs av Kyowa Hakko Kirin/ProStrakan Group plc. i Europa och USA, sömntabletten Edluar™ som säljs av Meda i USA, samt två produkter för diagnos av magsårsbakterien *Helicobacter pylori* som marknadsförs via dotterbolaget Kibion. Mer information finns på **www.orexo.se**.

Notera:

Informationen är sådan som Orexo AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om handel med finansiella instrument och/eller lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 juni 2011 kl. 08:00.



Pressmeddelande den 14 juni 2011

Abstral® lanseras i Kanada

Uppsala, den 14 juni 2011 – Orexos partner inleder marknadsföring och försäljning av smärtläkemedlet Abstral i Kanada.

ProStrakan som marknadsför Abstral i Europa och USA, utlicensierade 2008 sina rättigheter på den kanadensiska marknaden till Paladin Labs Inc., som nu lanserar läkemedlet mot genombrottssmärta hos cancerpatienter i Kanada.

Paladin Labs är ett specialistläkemedelsbolag inriktat på försäljning av innovativa läkemedel i Kanada. Företaget marknadsför även smärtläkemedlen Tridural®, Metadol® och Pennsaid®.

Abstral godkändes i februari 2011 av den kanadensiska läkemedelsmyndigheten. Kanada är en av världens tio största läkemedelsmarknader.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Lundström, verkställande direktör, Orexo AB

Tel: 070-667 22 66

E-post: anders.lundstrom@orexo.com

Om Abstral

Abstral är ett läkemedel som snabbt och effektivt behandlar genombrottssmärta hos opioidtoleranta cancerpatienter. Läkemedlet bygger på Orexos sublinguala (under tungan) tabletteknologi och den smärtstillande substansen fentanyl. Den totala marknaden för behandling av genombrottssmärta hos cancerpatienter uppgår till 1,5 miljarder USD.

Om Orexo

Orexo är ett läkemedelsföretag med fokus på smärta och inflammatoriska sjukdomar. Orexo har fyra kommersialiserade produkter, flera utvecklingssamarbeten med partners och tre egna utvecklingsprogram. Orexos lanserade läkemedel är Abstral® mot genombrottssmärta hos cancerpatienter, som säljs av Kyowa Hakko Kirin/ProStrakan Group plc. i Europa och USA, sömntabletten Edluar™ som säljs av Meda i USA, samt två produkter för diagnos av magsårsbakterien *Helicobacter pylori* som marknadsförs via dotterbolaget Kibion. Mer information finns på www.orexo.se.

Notera:

Informationen är sådan som Orexo AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om handel med finansiella instrument och/eller lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 juni 2011 kl. 14:00.