

TILLÄGG TILL PROSPEKT MED ANLEDNING INBJUDAN TILL TECKNING AV AKTIER I BRAINCOOL AB (PUBL)

A high end medical cooling company

DISTRIBUTION AV DETTA TILLÄGGSPROSPEKT OCH TECKNING AV AKTIER ÄR FÖREMÅL FÖR VISSA BEGRÄNSNINGAR, SE "VIKTIG INFORMATION TILL INVESTERARE" I PROSPEKTET.

Innehåll

1.	Tillägg till prospekt.....	3
2.	Pressmeddelande från den 10 maj 2017	4
3.	Uppdateringar i Prospektet	5

1. Tillägg till prospekt

Detta tillägg till prospekt ("Tilläggsprospektet") har upprättats av BrainCool AB (publ) (organisationsnummer 556813-5957) ("BrainCool" eller "Bolaget") och utgör ett tillägg till det prospekt som godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 9 maj 2017 (Finansinspektionens diarienummer 17-5673) och som offentliggjordes av Bolaget samma dag ("Prospektet"). Tilläggsprospektet är en del av, och ska läsas tillsammans med, Prospektet. De definitioner som finns i Prospektet gäller även för Tilläggsprospektet. Tilläggsprospektet har upprättats med anledning av att BrainCool genom pressmeddelande den 10 maj 2017 offentliggjorde nyheten att Bolaget erhållit marknadsgodkännande på den amerikanska marknaden för produkten IQool System¹ av US FDA.

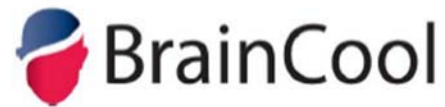
Tilläggsprospektet har upprättats i enlighet med 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument och godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 18 maj 2017 (Finansinspektionens diarienummer FI Dnr 17-7706). Tilläggsprospektet offentliggjordes den 18 maj 2017.

Investerare som före offentliggörandet av detta Tilläggsprospekt har gjort en anmälan eller på annat sätt samtyckt till köp eller teckning av de värdepapper som omfattas av Prospektet har enligt 2 kap. 34 § lagen (1991:980) om handel med finansiella instrument rätt att återkalla sin anmälan eller sitt samtycke till och med den 22 maj 2017 (det vill säga inom två arbetsdagar från offentliggörandet av Tilläggsprospektet). Återkallelse ska ske skriftligen till Aqurat Fondkommission AB, Box 7461, 103 92 Stockholm eller via e-post till info@aqurat.se. Investerare som har tecknat aktier genom förvaltare ska kontakta sin förvaltare gällande återkallelse. Teckning som ej återkallats kommer förbli bindande och om investerare önskar kvarstå som tecknare av aktier behöver denne ej vidta några åtgärder.

För fullständiga villkor och information om erbjudandet hänvisas till Prospektet som tillsammans med Tilläggsprospektet hålls tillgängligt på Bolagets hemsida, www.BrainCool.se.

¹ IQool System är ett registrerat varumärke och är det varumärke BrianCool kommer använda för produkten BrainCool System i USA.

2. Pressmeddelande från den 10 maj 2017



Pressmeddelande 10 maj 2017

BrainCool AB erhåller 510(k)-godkännande från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för produkten The IQool System

BrainCool tillkännager idag att bolaget har erhållit marknadsgodkännande på den amerikanska marknaden för IQool™ System av US FDA, nästa generations temperaturregleringssystem som kan användas vid alla typer av kliniska områden.

IQool™ System är ett ytkylningssystem för temperaturreglering som består av tre oberoende kylzoner, för kylning av bål, huvud/nacke samt låren. IQool är ett icke-vattenbaserat system med minimala infektionsrisker. Kylplattorna är förfyllda och systemet är alltid redo att startas direkt, vilket underlättar och minskar arbetsbördan för personal inom akutsjukvården.

Martin Waleij VD kommenterar:

Att både kyla och värma patienter med ett tolererbart och precist system kan vara kritiskt för att öka chanserna till ett positivt patientutfall. IQool™ System är designat för att vara tolererbart för både vakna och medvetslösa patienter och fungerar med flera oberoende kylzoner.

För mer information

Martin Waleij - VD

+46 - 733 -93 70 76

E-post: martin.waleij@braincool.se

The IQool System är ett registrerat varumärke och är det varumärke som produkten BrainCool System kommer använda i USA. The BrainCool System. The BrainCool System är marknadsgodkänt i EES och Australien vilket även är det varumärke som kommer att användas för produkten i Japan och övriga världen.

Denna information är sådan information som BrainCool AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 10 maj 2017

3. Uppdateringar i Prospektet

I prospektet ska följande tillägg göras:

I avsnittet "Sammanfattning", del B.7 "Finansiell information i sammandrag", sist under underrubriken "2017" (s. 9) i Prospektet tillkommer följande text:

BrainCool erhåller marknadsgodkännande för IQool System i USA. IQool System är ett registrerat varumärke och är det varumärke som BrainCool System kommer marknadsföras under i USA.

I avsnittet "VD har ordet" under underrubriken "Vår produktportfölj" (s.23), stycke 1 kompletteras med följande text:

En viktig milstolpe uppnåddes i maj 2017 då BrainCool erhöll marknadsgodkännande från amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för produkten The IQool System, vilket är det varumärke som produkten BrainCool System kommer marknadsföras under i USA. Marknadsgodkännandet är ett viktig steg i kommersialiseringen av våra produkter.

I avsnittet "Historik" sist under underrubriken "2017" (s.28) i Prospektet tillkommer följande text:

- *BrainCool erhåller marknadsgodkännande för IQool System i USA.*

I avsnittet "Produktportfölj", under underrubrik "BrainCool System" (s. 31) ska stycke 2 ersättas med följande text:

BrainCool System vidareutvecklades under 2016 med bland annat en patentansökan inom temperatur- och feberkontroll. BrainCool System är godkänt i Europa med ett så kallat CE-godkännande för hjärtstopp och stroke. I maj 2017 erhöll BrainCool ett 510(k)-godkännande från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för produkten The IQool System. The IQool system är ett registrerat varumärke och är det varumärke som produkten BrainCool System kommer marknadsföras som i USA.

I avsnittet "Milstolpar" (s.36) ska tabellen, och dess förklaring ersättas med följande tabell och förklaringar:

Product	Design	Prototyp	Proof of Concept	CE Märkning	FDA
BrainCool (IQool) <i>-Stroke & hjärtstopp</i>	✓	✓	✓	2015	2017
Cooral <i>-Oral mukositt</i>	✓	✓	✓	2015 De Novo 510(k) & EAP (PMA krävs ej)	2018
PolarCap <i>-Hjärnskakning/idrottsmedicin (trauma)</i>	✓	✓	✓	2016*	**
RhinoChill <i>-Tidig kylning vid hjärtstopp & stroke</i>	✓	✓	✓	2010	2018
Coolhead <i>- Migrän</i>	✓	✓	✓	2016*** Q1 2017 De Novo 510(k)	2018

* CE märkning för hemsjukvård 2017

** Bolaget avser dela ut verksamheten inom idrottsmedicin till aktieägarna under 2017, mål och strategi etableras i samband med notering

*** Produkten kommer CE märkas för indikationen migrän under 2018, i nuläget är den CE märkt för hypotermi generellt

Figuren visar tidsplanen för de olika indikationerna till vilka Bolagets produkter avser. FDA: US Food and Drug Administration;

EAP – Expedited Access Program; PMA: Premarket approval (ges ut av FDA). The BrainCool System (går under varumärket IQool i USA)
inväntar inom kort uppdatering om potentiella godkännanden i USA, Japan. Grönmarkerade rutor innebär att aktiviteten är avklarad.

I avsnittet "Milstolpar" under underrubriken "BrainCool System & Rhinocill" (s.36) ska första punkten ska hänvisningen till USA utgå. Efter justeringen har punkten följande lydelse:

- *Marknadsgodkännande för the BrainCool System under 2017 i Japan.*

I avsnittet "Marknader", under underrubrik "Hjärtstopp & Stroke" (s. 40) ska stycke 1, sista meningen ersättas med följande text:

Slutligen utgör USA den främsta potentiella marknaden, där nyligen erhållna marknadsgodkännande från FDA för The IQool System banar väg för en viktig marknadslansering.



Medicon Village
Scheelevägen 2

22381 Lund

Tfn: +46733937076

E-post: info@braincool.se

www.BrainCool.se