

## TILLÄGG TILL PROSPEKT AVSEENDE INBJUDAN TILL TECKNING AV UNITS I NEODYNAMICS AB (PUBL)

### Om tillägg till prospekt

Detta dokument ("**Tilläggsprospektet**") har upprättats av NeoDynamics AB (publ), org.nr 559014-9117, ("**NeoDynamics**" eller "**Bolaget**") och utgör ett tillägg till det prospekt avseende inbjudan till teckning av Units i Bolaget som godkändes och registrerades av Finansinspektionen den 31 juli 2023 (Finansinspektionens diarienummer 23-18218) och som offentliggjordes 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 NeoDynamics, efter offentliggörandet av Prospektet, den 9 augusti 2023 genom pressmeddelande offentliggjorde att Bolaget fått sin första order av sin primära produkt NeoNavia® från ett universitetssjukhus i USA som är specialiserat inom behandling av bröstcancer. Oaktat storleken på ordern bedömer Bolaget att ordern kommer fungera som en viktig referens i den fortsatta lanseringen av NeoNavia® i USA. Pressmeddelandet har publicerats i sin helhet på Bolagets webbplats [www.neodynamics.com](http://www.neodynamics.com).

Tilläggsprospektet har upprättats i enlighet med artikel 23 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/1129 ("**Prospektförordningen**") och godkändes samt registrerades av Finansinspektionen den 11 augusti 2023 (Finansinspektionens diarienummer 23-22363).

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 15 augusti 2023. Återkallelse ska ske via e-post till [info@nordic-issuing.se](mailto: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 denne inte vidta några åtgärder. Prospektet och Tilläggsprospektet finns tillgängliga på [www.neodynamics.com](http://www.neodynamics.com) och [www.fi.se](http://www.fi.se). För fullständig information och övriga villkor om Erbjudandet hänvisas till Prospektet.

### Tillägg i prospektet

Bolagets pressmeddelande från den 9 augusti 2023 föranleder följande tillägg i Prospektet:

- Det sista stycket på sidan 14 i Prospektet i avsnitt 5 "Verksamhets- och marknadsöversikt" ska lyda enligt följande:

Bolaget skickade in en 510(k)-ansökan till FDA i februari 2022 och i september 2022 lämnade FDA ett godkännande. Bolaget har i augusti 2023 mottagit sin

första order av sin primära produkt NeoNavia® från ett universitetssjukhus i USA som är specialiserat inom behandling av bröstcancer. Oaktat storleken på ordern bedömer Bolaget att den kommer fungera som en viktig referens i den fortsatta lanseringen av NeoNavia® i USA. I och med FDA:s godkännande och ordern har Bolaget fullföljt sin plan att finnas på den amerikanska marknaden.

- Det fjärde stycket uppifrån på sidan 15 i Prospektet i avsnitt 5 "Verksamhets- och marknadsöversikt" ska lyda enligt följande:

Detta gäller specifikt vid biopsi av axillära lymfkörtlar. Aktuella trender i USA kräver nedtrappning av invasiva kirurgiska ingrepp och NeoNavia® kan spela en stor roll för att underlätta detta syfte. Trenden mot minimalt invasiva procedurer vid behandling av bröstcancer, och användningen av NeoNavia® FlexiPulse™ med alla dess inneboende fördelar, överensstämmer perfekt. Trenden bekräftas också av att Bolaget har mottagit en order av NeoNavia®. Enligt Bolaget innebär ordern en milstolpe som visar pulsteknologins kommersiella livskraft och dess roll i att förändra paradigmet i diagnostiken av bröstcancer.

- Det sista stycket på sidan 15 i Prospektet i avsnitt 5 "Verksamhets- och marknadsöversikt" ska lyda enligt följande:

Bolagets amerikanska kommersiella team kommer att delta i och implementera en mångsidig strategi för vart och ett av dessa möten, som ett sätt att kommunicera värdet av Bolagets teknologi och underlätta införandet i daglig klinisk praxis. Dessa aktiviteter inkluderar sammanfattningar vid vetenskapliga postersessioner, kliniska presentationer, deltagande i workshops och produkt demonstrationer. Exempelvis har Bolaget lanserat biopsisystemet NeoNavia® på två enligt Bolagets uppfattning prestigefulla konferenser i USA under andra kvartalet 2023 och erhållit en första order av NeoNavia® från ett universitetssjukhus i USA som är specialiserat inom behandling av bröstcancer, vilket är ett kvitto på att Bolagets strategi för kommersialisering i USA ger resultat.