



INFORMATION OM TECKNING AV AKTIER INFÖR NOTERING PÅ AKTIETORGET

MAJ 2016

CERENO SCIENTIFIC AB (PUBL)

Detta dokument innehåller information om nyemission i Cereno Scientific AB. Dokumentet utgör inget memorandum eller erbjudande att teckna aktier i Cereno Scientific AB utan skall ses som en introduktion till nyemissionen. Varje beslut att investera i Cereno Scientifics aktie skall baseras på en bedömning av det fullständiga memorandumet som finns att tillgå på www.cerenoscientific.se. Investeringsbeslutet skall grunda sig på en bedömning av memorandumet i dess helhet inklusive dokument som införlivats genom hänvisning.

ERBJUDANDET I SAMMANDRAG

ERBJUDANDET

Baserat på bemyndigande från årsstämma den 29 januari 2016, beslutade styrelsen den 15 april 2016, att öka Bolagets aktiekapital med högst 294 000 SEK genom en emission av högst 2 940 000 aktier av serie B ("Erbjudandet"). Erbjudandet riktar sig till befintliga aktieägare, allmänheten och professionella investerare.

TECKNINGSKURS

7,50 SEK per aktie.

ANMÄLNINGSPERIOD

26 april – 19 maj 2016.

ANTAL NYEMITTERADE AKTIER OCH EMISSIONS- BELOPP VID FULL TECKNING

Vid full teckning emitteras 2 940 000 aktier av serie B vilket medför ett Emissionsbelopp om 22 050 000 SEK.

LÄGSTA BELOPP FÖR EMISSIONENS GENOMFÖRANDE

13,2 MSEK, d v s 60,0 procent av Emissionsbeloppet.

CERENO SCIENTIFICS VÄRDERING FÖRE EMISSION

60,4 MSEK.

TECKNINGSFÖRBINDELSER

50 st investerare har lämnat teckningsförbindelser om ca 14,3 MSEK. Detta innebär att aktier motsvarande ca 64,7 procent av Erbjudandet är på förhand tecknade.

TECKNINGSPOST

Minsta teckningspost är 700 aktier. Aktier tecknas därefter i poster om 700 aktier, vilket motsvarar ett minsta belopp om 5 250 SEK per teckningspost.

LOCK-UP AVTAL

Sju av Bolagets nuvarande aktieägare vilka tillsammans representerar 84 procent av rösteandelen och 71 procent kapitalandelen ingick ett så kallat lock-up avtal innebärande att dessa sju parter förbundit sig att inte utan skriftligt medgivande från AktieTorget avyttra mer än 10 procent av sitt direkta och/eller indirekta ägande i Cereno Scientific, under en tidsperiod om 12 månader från och med första handelsdagen på AktieTorget.

BERÄKNAD FÖRSTA DAG FÖR HANDEL PÅ AKTIETORGET

AktieTorget har godkänt Cereno Scientific för notering under förutsättning av att Bolaget uppnår AktieTorget spridningskrav om 200 aktieägare samt att minst 13,2 MSEK (60,0 procent av Erbjudandet) tecknas och inkommer till Bolaget. Första dag för handel på AktieTorget, om ansökan godkänns, beräknas till 14 juni 2016.

Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention

KOMMENTAR FRÅN VERKSTÄLLANDE DIREKTÖREN

Förekomsten av blodpropp är den globalt dominerande dödsorsaken och problemet är växande. Cereno Scientifics forskning kring mekanismer för vårt kroppsegna försvar mot uppkomsten av farliga blodproppar och upptäckten av möjligheten att med läkemedel av specifik karaktär kunna stimulera detta försvar är mycket intressant och lovande.

Första gången som jag träffade Cereno Scientific-teamet och fick höra att teamet höll på att utveckla ett läkemedel som kan stimulera kroppens egna försvarsmekanismer mot blodproppar blev jag mycket intresserad. Med min bakgrund i ledande kommersiella roller inom läkemedelsbranschen för stora hjärt- och kärlläkemedel, stod det klart för mig att Cereno Scientific är något banbrytande på spåren.

Infallsvinkeln mot förebyggande av blodpropp som Cereno Scientific utvecklar är innovativ på ett område där det finns ett stort medicinskt behov av bättre preventiva läkemedel. Framgångsrikt utvecklat skulle därför Cereno Scientifics nya läkemedelskandidat (CS1) kunna få ett globalt genomslag som förebyggande blodproppsbehandling med positiva effekter för hälsa och ekonomi.

Idag finns inga läkemedel som kan stimulera det kroppsegna försvaret mot blodproppar. De läkemedel som används idag, så kallade blodförtunnande läkemedel, har helt andra verkningsmekanismer för att förhindra att blodproppar bildas och innebär att de försätter patienten i ett konstant lättblödande tillstånd, som medför en relativt ökad risk för allvarliga blödningskomplikationer.

Mina tidigare erfarenheter av att definiera nya terapeutiska möjligheter inom hjärtsegmentet, att kapitalisera och vidareutveckla sådana kommersiellt, passade väl in i Cereno Scientifics behov. Detta resulterade i att jag engagerades i rollen som VD under 2015. Under det senaste året har Cereno Scientific levererat ett flertal milstolpar; vi har kompletterat patentportföljen med flera nya patentansökningar med bas i fynden kring PAI-1 som är centrala för Bolagets strategi, fastställt strategisk riktning för vår utvecklingsplan, fullbordat ett två-årigt VINNOVA verifieringsprogram, beslutat att notera bolagets B-aktie och genomfört en lyckad kapitalisering.



Parallellt har vi förstärkt vår organisation. Genom engagemanget av Karin Wähländer, som närmast kommer från AstraZeneca, har vi fått in ytterligare tung kompetens inom trombosområdet i teamet. I början av mars blev det också klart att Galenica AB går in med utvecklingskapital och därmed blir delägare och strategisk samarbetspartner till Cereno Scientific. Galenica är sedan tidigare leverantör i det formuleringsprojekt, av vår läkemedelskandidat CS1, som inleddes i januari.

På kort tid har ytterligare fler viktiga milstolpar uppnåtts. Patentansökningarna kring PAI-1 fynden och CS1 bör framhållas, då de är centrala för den strategi som vi idag driver, samt de fortsatta positiva kliniska data vi har dokumenterat. Det kliniska område som Cereno Scientific verkar inom är väldigt brett. Blodproppar drabbar många viktiga organ och ett företag med ett nytt läkemedel som visar positiva effekter kan använda denna substans som plattform för att, genom fortsatta investeringar i produktens dokumentation, bygga en portfölj av indikationer/användningsområden. I Cereno Scientifics fall är de möjliga indikationerna flera. Förutom de initiala användningsområdena inom olika former av ventrombos och lungemboli så är målet förebyggande av hjärtinfarkt och stroke, vilka är de idag globalt största dödsorsakerna.

Ett bra exempel på en produkt som utvecklats på detta sätt är AstraZenecas beta-blockerare, Seloken (metoprolol) som är godkänd för behandling på ett antal indikationer inklusive högt blodtryck, kärlkramp, akut infarkt, post infarkt och hjärtsvikt. Jag var själv globalt ansvarig för Seloken under perioden 1995-98 och vi initierade då en överlevnadsstudie på patienter med hjärtsvikt. Studien dokumenterade en dramatisk ökad överlevnad hos gruppen patienter som fick behandling med Seloken. Seloken ökade därefter sin försäljning från 2 till över 20 miljarder kr per år.

De globala läkemedelsföretagens budget allokteras allt mer till externa samarbeten och för att köpa in forskningsprojekt i relativt tidiga faser. Det råder knivskarp konkurrens om bra projekt och de bästa köps in av Big Pharma för stora belopp. Detta ökar möjligheterna för Cereno Scientific att identifiera, förhandla och sluta utvecklingsavtal med en eller flera industriella partners.

Det vi ska göra närmast är att, med hjälp av kapital från den emission som presenteras i memorandumet, utveckla en ny formulering av valproinsyra och utvärdera en läkemedelskandidat, CS1, i kliniska trombosstudier och därefter en klinisk dokumentationsstudie på ventrombos i en Fas 2-studie. Personal- och resursmässigt är vi väl riggade för det arbetet.

Vi har under året som gått hållit en ganska låg profil utåt, men under de senaste månaderna har vi kommunicerat våra upptäckter och vår strategi till utvalda finansiella aktörer och investerare och fått mycket positivt gensvar. Nu, när vi blir mer publika i samband med noteringen av Cereno Scientific-aktien, kommer vi att öka kommunikationen mot kapitalmarknaden och därefter, från 2017 och framåt, mot det industriella partnersegmentet. Vi har även etablerat vår verksamhet på AstraZenecas BioVentureHub i Mölndal. Vi är mycket nöjda med denna möjlighet till lokalisering med närhet till världsledande expertis på vårt forskningsområde inom hjärt- och kärlsjukdomar och farmaci.

Det är få förunnat att vara engagerade i utveckling av nya läkemedel för bättre förebyggande behandling av sjukdomar som ligger bakom de största sjukdomsrelaterade dödsorsakerna i världen. Ett engagemang i Cereno Scientific innebär en sådan möjlighet. Jag hoppas ni finner vår verksamhet intressant och genom att bli aktieägare kontinuerligt fortsätter att följa vår utveckling.

Sten R. Sörensen
Verkställande direktör



VARFÖR INVESTERA I CERENO SCIENTIFIC?

- **Trombos – orsakar mest dödsfall i världen**

Trombosrelaterad sjukdom (blockerande blodproppar) är den vanligaste orsaken till sjukdom och död globalt. Hjärtinfarkt och stroke, som i de flesta fall är orsakade av trombos, medför stort lidande för individen och stora kostnader för samhället.

- **Dagens behandlingar är bristfälliga – hög blödningsrisk och suboptimal förebyggande effekt**

Blodförtunnande mediciner används brett idag för att förebygga blodproppar och verkar genom att hämma koagulation eller trombocyter (blodplättar). Denna behandling är förknippad med relativt stor risk för allvarliga blödningskomplikationer, vilket resulterar i bristande förebyggande behandlingseffekt med dagens läkemedel då inte de mest effektiva doserna kan användas. Detta medför stor risk att drabbas av nya blodproppar.

- **Cereno Scientific arbetar med en unik, kroppsegen, verkningsmekanism för att förbättra förebyggande behandling av blodproppar med reducerad risk för blödningsbiverkningar**

Cereno Scientifics unika koncept är att utveckla ett läkemedel (CS1) som bygger på kroppens eget intelligenta försvarssystem mot blodproppar. Cereno Scientific hävdar att Bolagets koncept är unikt eftersom det idag inte finns några kliniska behandlingsmetoder som optimerar kroppens proppupplösande system (det fibrinolytiska systemet) som sätts igång när blodproppsbildning (koagulering) och sårsläkning påbörjats efter att en kärlskada inträffat. CS1 förväntas ge en möjlighet till effektivare preventiv blodproppsbehandling och samtidigt lägre risk för allvarliga biverkningar än vad som är fallet med dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel.

- **Dokumenterad effekt på riskfaktorer för blodpropp och bevisad förebyggande effekt in vivo**

Dokumentation av effekt på riskfaktorer finns i experimentella studier och tidiga humana studier. Förebyggande effekt mot blodpropp har också visats i in vivo studier i djur. Indikation på kliniskt förebyggande effekt mot hjärtinfarkt har visats i två stora epidemiologiska studier. Bolaget bedriver idag Fas 1-studier och förbereder Fas 2-studier.

- **Känd substans som använts i över 40 år i stora patientgrupper indikerar låg utvecklingsrisk**

CS1, som är en ny formulering av en känd substans, vilket minimerar risken för oönskade biverkningar samt indikerar en relativt låg utvecklingsrisk.

- **Finansiering av formuleringsprogram, evaluering av lämpliga trombosstudier samt Fas 2-studie**

För utvecklingen av CS1 och drift av Cereno Scientific, till och med en Fas 2-studie, har Cereno Scientific ett kapitalbehov om cirka 30 Mkr. Om förestående emission om cirka 22 Mkr fulltecknas, tillsammans med genomförda emissioner under 2016, om cirka 11,2 Mkr, totalt drygt 33 Mkr, förväntas Bolaget vara finansierat till och med en Fas 2-studie.

- **Relativt kort tid till marknad och möjligt samarbetsavtal med stora läkemedelsbolag**

Senast efter genomförd Fas 2-studie avser Bolaget att söka samarbetsavtal med större läkemedelsbolag för vidareutveckling mot större trombosförebyggande indikationer som hjärtinfarkt och stroke.

- **Stor marknadspotential**

CS1 har en intelligent verkningsmekanism med ett möjligt brett indikationsfönster till stora blodproppsrelaterade folksjukdomar med långa behandlingstider (förebyggande behandling) och därmed en stor värde- och marknadspotential.

RISKFaktorER OCH HÄNvisNING TILL MEMORANDUM

Ett antal riskfaktorer kan ha en negativ inverkan på Cereno Scientifics verksamhet, bransch och aktie. Det är därför av stor vikt att beakta relevanta risker vid sidan av Bolagets tillväxtpotentialer. Risker som är förknippade med Cereno Scientific, dess bransch och värdepapper anges i Memorandumet, där riskerna är omnämnda utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande. Läsare uppmanas att noga ta del av detta avsnitt. Samtliga riskfaktorer kan av naturliga skäl inte beskrivas utan att en samlad utvärdering av övrig information i Memorandumet tillsammans med en allmän omvärldsbedömning bör göras inför ett investeringsbeslut. Memorandumet och annat informationsmaterial finns tillgängligt för nedladdning på Bolagets hemsida, www.cerenoscientific.se.

AFFÄRSIDÉ

Cereno Scientific utvecklar förebyggande läkemedel, som normaliserar kroppens eget försvarssystem mot blodproppar att användas vid behandling av trombosrelaterade komplikationer till kardiovaskulära sjukdomar på den globala marknaden.

VISION

Cereno Scientifics vision är att förebygga uppkomsten av blodpropp, som globalt är den vanligaste dödsorsaken. Nuvarande sk blodförtunnande läkemedel är bristfälliga avseende blödningsrisker och har otillräckliga skyddande effekter. Därför är behoven på marknaden mycket stora. Cereno Scientifics mål är att möta marknadens behov och bidra med ett läkemedel som kan ge ett effektivare skydd mot blodproppar än som är möjligt med dagens tillgängliga terapier. En effektivare behandling ger möjligheter att minska lidandet för stora patientgrupper och skulle medföra signifikanta hälsoekonomiska vinster.

MOTIV TILL EMISSION

Emissionslikviden skall tillsammans med Bolagets nuvarande likviditet täcka Bolagets rörelsekapitalbehov och planerade investeringar under de närmaste 30 månaderna, dvs till utgången av 2018. Anledningen till att Cereno Scientific önskar säkerställa kapitalbehovet för 30 månader framåt är målsättningen att uppnå relevanta och signifikanta milstolpar, till och med en Fas 2-studie, för initiering av samtal med tänkbar partner samt att en förstärkt finansiell ställning bedöms vara av vikt för Bolaget i dess kontakter och förhandlingar med globala läkemedelsföretag.

HJÄRT- OCH KÄRLSJUKDOMAR

Hjärt- och kärlsjukdomar, eller kardiovaskulära sjukdomar, är ett samlingsbegrepp för sjukdomar som drabbar cirkulationsorganen och/eller blodkärlen. Sjukdomarna innebär i de flesta fall att man drabbas av en ogynnsam blodproppsbildning i en artär eller ven. Om blodproppen bildas på artärsidan leder det till syrebrist i vävnaderna. Personen som drabbas av detta upplever svår intensiv smärta, svullnad, rodnad, och/eller neurologiska bortfall beroende på vilket eller vilka kärl som drabbas.

Hjärt- och kärlsjukdomar är den vanligaste dödsorsaken i världen. Under 2014 dog 17,3 miljoner människor pga hjärt- och kärlsjukdomar, en siffra som bedöms öka till 23,6 miljoner år 2030. Även i Sverige är hjärt- och kärlsjukdomar den vanligaste dödsorsaken. De mest förekommande hjärt- och kärlsjukdomarna är hjärtinfarkt och stroke.

MARKNADSVÄRDE OCH TILLVÄXT

Enligt Visiongain uppgick det årliga marknadsvärdet för antitrombotiska läkemedel 2014 till USD 20,2 miljarder med en förväntan om att 2019 uppgå till USD 22,4 miljarder. Den modesta tillväxten förklaras huvudsakligen av att flera av patenten för de idag mest säljande läkemedlen upphör under perioden. Volymtillväxten är, och förväntas fortsatt vara stark. Marknaden för antitrombotiska läkemedel domineras av fem mycket starka globala aktörer; Pfizer, AstraZeneca, Merck, Bristol-Myers Squibb och GlaxoSmith-Kline. Det läkemedel som Cereno Scientific för närvarande utvecklar riktar sig till hela den globala marknaden för antitrombotiska läkemedel. Förutom segmenten för de två största hjärt- och kärlsjukdomarna, hjärtinfarkt och stroke, riktar det sig även till segmenten för andra blodproppssjukdomar som ventrombos, och lungemboli. I de akuta skedena, i samband med olika interventioner, används oftast parenterala beredningar (sprutbaserade läkemedel) medan förebyggande behandling (primär- och sekundär-profylax) sker med tabletter för oralt intag. Marknaden för tabletter är avsevärt större än den för sprutbaserade preparat då oral preventiv behandling är den klart dominerande terapin i antal enheter eftersom preventiv terapi av blodproppar ofta innebär livslång behandling efter insättande.

BEGRÄNSNINGAR MED NUVARANDE TERAPI

Nuvarande behandlingsregimer mot blodpropp, både i det akuta skedet och som förebyggande behandling är läkemedel som hämmar koagulationen och/eller trombocyterna. Alla dagens behandlingsalternativ leder till ett konstant lättblödande tillstånd hos patienten som är förknippat med allvarliga biverkningar i form av blödningskomplikationer. På grund av risken för blödningskomplikationer kan inte dessa läkemedel användas i tillräckligt höga doser eller inte alls för att ge optimalt skydd mot blodproppar. Detta resulterar i att patienten trots given behandling har en fortsatt relativ hög risk att drabbas av blodproppar.

Hos friska individer kan kroppen reglera utvecklingen av blodproppar mycket exakt genom att kroppen reglerar såväl blodproppsuppbyggnad som nedbrytning. Hos individer med riskfaktorer för hjärtinfarkt och stroke (t ex diabetes, fetma och högt blodtryck) är denna balans rubbad och individerna har en överaktivitet i de blodproppsbildande systemen och en underaktivitet i de blodpropps-upplösande systemen.

Detta är ett stort kliniskt problem för dagens sjukvård. Många av patienterna som har störst risk att drabbas av blodproppar är också de som är skörast och har störst risk att drabbas av blödningskomplikationer. Det medför att många patienter som har behov av blodförtunnande medicinering inte får sådan överhuvudtaget eller i för låg dos pga att risken för blödningskomplikationer bedöms för hög. Suboptimalt doserade antitrombotiska läkemedel ger därför ett otillräckligt skydd mot blodproppar, samtidigt som det föreligger en signifikant ökad risk för allvarliga blödningskomplikationer under den ofta livslånga behandlingstiden med dessa läkemedel.

FIBRINOLYS

Fibrinolys är kroppens system för att bryta ned blodproppar och nyckelfaktorerna i detta system är proteinerna t-PA och PAI-1. Hos individer med ökad risk för blodproppar är de kroppsegna förråden av t-PA för låga och/eller PAI-1 nivåer för hög jämfört med friska personer. Denna obalans medför en kraftigt ökad risk för trombotiska komplikationer av hjärt- och kärlsjukdomar. Idag finns ingen behandlingsmetod för förebyggande behandling på världsmarknaden för att normalisera en försvagad kroppsegen fibrinolys genom att kontrollera och reglera produktionen av t-PA eller PAI-1.

LÄKEMEDELSKANDIDATEN CS1

Baserat på många års forskning, prekliniska studier och inledande studier i människa, utvecklar Cereno Scientific ett nytt läkemedel med målsättningen att bättre lösa ett av de största behoven inom förebyggande vård för hjärt- och kärlsjukdomar. Cereno Scientifics koncept är unikt eftersom det idag inte finns några kliniska behandlingsmetoder som optimerar kroppens proppupplösande system (det fibrinolytiska systemet) som sätts igång när blodproppsbildning och sårsläkning påbörjats efter att en kärlskada inträffat. Nyckelproteinet i fibrinolysen som löser upp blodproppar är t-PA och den viktigaste hämmaren av t-PA är proteinet PAI-1. Inom rutinsjukvården kan rekombinant t-PA, t ex Actilyse®, användas intravenöst i akutfasen för att lösa upp blodproppar efter en hjärtinfarkt eller stroke, men preventiv behandling med rekombinant t-PA för att förhindra nya infarkter anses inte vara möjlig.

NY FORMULERING FÖR OPTIMAL KLINISK EFFEKT: CS1

Cereno Scientific har initierat ett samarbete med Galenica för att ta fram en ny formulering av valproinsyra, namngiven CS1, i syfte att uppnå en optimal klinisk effekt på fibrinolysen. En ny formulering av valproinsyra har många fördelar eftersom det är en välkänd substans som använts inom sjukvården för behandling av epilepsi sedan flera decennier. För Cereno Scientific innebär detta att utvecklingstiden till färdigt läkemedel bedöms vara relativt kort jämfört med traditionell läkemedelsutveckling och att riskerna i utvecklingsprocessen mot registrering bedöms vara lägre.

Sammanfattningsvis kan konstateras att Cereno Scientifics förebyggande behandlingsprincip bygger på att stärka kroppens förmåga till ett kraftfullt t-PA svar direkt när en blodpropp börjar ta form och samtidigt sänka nivåerna av PAI-1 i blodet. Den fibrinolytiska effekten som uppnås med denna dubbla princip är lokal i kärlet vid platsen för den begynnande proppbildningen, dvs endast där behovet finns. Därmed skulle Cereno Scientifics koncept innebära en möjlighet till effektivare preventiv blodproppsbehandling och samtidigt lägre risk för allvarliga biverkningar än vad som är fallet med dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel.

SAMARBETSPARTNERS

Cereno Scientifics huvudsakliga samarbetspartner är Galenica AB. I januari 2016 påbörjades ett samarbete med Galenica för att gemensamt utveckla en unik formulering av Cereno Scientifics läkemedelskandidat, CS1. Målsättningen är att optimera den kliniska effekten av CS1 samt att skapa en mer fördelaktig kommersiell position. Därutöver samarbetar Cereno Scientific med Sahlgrenska Universitetssjukhuset och Göteborgs universitet samt får stöd av AstraZenecas BioVentureHub AB och GU Ventures AB.

PATENT

Cereno Scientific har två patentfamiljer med patentansökningar. Bolaget arbetar aktivt med att kontinuerligt utveckla patentportföljen och utöver dessa patentfamiljer med patentansökningar har Bolaget lämnat in ytterligare två patentansökningar under våren 2016 med kompletterande skyddspositioner för formulering och användning av CS1.

LEDNING OCH STYRELSE

Cereno Scientific har en väl sammansatt styrelse och ledning med bred erfarenhet av utveckling av läkemedel, från idé till färdigt läkemedel, från såväl globala som små bioteknikbolag. Därtill finns mångårig specifik kompetens i styrelse och ledning från forskning av och klinisk erfarenhet av kardiologiska sjukdomar.

BOLAGSINFORMATION

Cereno Scientific AB (publ) är ett publikt aktiebolag och bedriver verksamhet under denna associationsform, vilket regleras av aktiebolagslagen (2005:551). Bolaget har under firma Cereno Scientific AB bedrivit verksamhet sedan 12 april 2012 med organisationsnummer 556890-4071. Bolaget ska enligt verksamhetsbeskrivningen i bolagsordningen bedriva läkemedelsutveckling samt annan därmed förenlig verksamhet. Bolagets styrelse har sitt säte i Göteborg kommun.

Bolaget har postadress:
c/o GU Ventures AB
Erik Dahlbergsgatan 11A
SE-411 26 Göteborg.

Bolagets kontor nås på telefonnummer 0733-74 03 74.

Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention

ROADSHOW, EMISSIONSMATERIAL OCH TECKNING ONLINE

Möt Cereno Scientific och dess ledning vid nedan listade presentationstillfällen.

För ytterligare information om Bolaget, nyemissionen och Bolagets roadshow, se Bolagets hemsida, www.cerenoscientific.se och emissionssidan <http://beta.redeye.se/transaction/cereno-scientific>

Datum	Tid	Plats
2016-05-02	14:30-15:00	Operaterassen, Stockholm
2016-05-09	17:30-21:00	Malmö Börshus
2016-05-10	11:00-14:00	Aktietorget, Stockholm
2016-05-10	17:30-21:00	Redeyes kontor, Stockholm
2016-05-17	17:30-21:00	Elite Park Aveny, Göteborg
2016-05-18	15:15-15:45	Svenska Mässan, Göteborg
2016-05-19	17:30-21:00	Grand Hotell, Lund