

A photograph of a middle-aged couple walking on a beach. The woman is on the left, wearing a light-colored long-sleeved top and dark pants, walking barefoot. The man is on the right, wearing a light-colored button-down shirt and dark pants, wearing sneakers. They are both smiling and looking towards the right. The background shows the ocean and a bright sky. A semi-transparent white box is overlaid on the bottom half of the image, containing the company name and report details.

OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT

Januari– juni 2021 i sammandrag

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

PLANERING AV FAS III-STUDIEN PÅGÅR

”Vårt huvudprojekt BupiZenge® avancerar enligt plan. Genom dialog med världsledande kliniska myndigheter och regulatoriska myndigheter minskas risken i projektet. Läkemedelsverket har bekräftat att ett begränsat fas III program anses tillräckligt för godkännande i Europa. Såväl myndigheten som världsledande rådgivare understryker det stora medicinska behovet.”

DELÅRET (JAN-JUN 2021)

- Periodens resultat -2,0 MSEK
- Resultat per aktie -0,17 SEK
- Eget kapital per aktie 7,02 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -2,8 MSEK
- Likvida medel 57,0 MSEK

ANDRA KVARTALET (APR-JUN 2021)

- Periodens resultat -1,0 MSEK
- Resultat per aktie -0,09 SEK
- Eget kapital per aktie 7,02 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -2,4 MSEK
- Likvida medel 57,0 MSEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER ANDRA KVARTALET

- I april utnämndes Dr. Markus Jerling till Chief Medical Officer

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Inga väsentliga händelser

Telefonkonferens – 17 augusti 2021, kl.15.00

VD Pirkko Tamsen kommer att presentera rapporten vid en telefonkonferens 17 augusti 2021, kl. 15.00 CET
Telefonnummer för att delta: 08-505 583 54

VD HAR ORDET

BupiZenge® avancerar enligt plan. Genom dialog med världsledande kliniska experter och regulatoriska myndigheter minskas risken i projektet. Läkemedelsverket har bekräftat att ett begränsat fas III program anses tillräckligt för godkännande i Europa. Såväl myndigheten som världsledande rådgivare understryker det stora medicinska behovet.



Förberedelserna inför fas III-programmet fortskrider enligt plan med målet att starta en registreringsgrundande klinisk studie under första halvåret 2022. BupiZenge® baseras på en välkänd lokalbedövande substans vars effekt och säkerhet är känd för andra indikationer. Fas II-studien visade med hög statistisk signifikans att sugtablett BupiZenge® var effektiv mot smärta i munhåla och svalg samt visade god säkerhet utan allvarliga biverkningar. Bolagets fokus är att genomföra ett kliniskt program som uppfyller de regulatoriska kraven. Detta sker genom detaljplanering med ledande experter och avstämningar av planen med regulatoriska myndigheter.

Bolaget har knutit till sig några av världens absolut främsta kliniska experter och regulatoriska rådgivare inom fältet. I samarbete med dessa finslipas planer och studiedesign. Under sommarens rådgivande möte med svenska Läkemedelsverket bekräftade myndigheten att ett begränsat kliniskt program, i storleksordningen 150 patienter, bedöms tillräckligt för marknadsgodkännande i Europa. Myndigheten gav också god vägledning i hur de olika komponenterna i programmet bör utformas, till exempel kring den farmakokinetiska delen av studien och toxikologiska data för att täcka in oral administrering under längre behandlingstid. Vi integrerar dessa råd i bolagets plan, vilket bedöms minska regulatorisk risk såväl i Europa som andra marknader. Dessa modifieringar av planen bedöms inte påverka tidplanen till inlämning av registreringsansökan i Europa.

OncoZenge planerar även för bolagets interaktion med FDA, vilket tillför stort värde för dialogen med potentiella partners i USA. Målet är en färdplan till marknadsgodkännande för Europa och USA.

Det är slående hur samtliga experter i de kontakter som tagits betonar det stora behovet av effektiv smärtlindring i samband med oral mukositis. De talar om att patienter ogärna använder opioider som ger biverkningar och inte är verksamma mot den lokala smärtan i munnen. Experterna anser att BupiZenge® har mycket att tillföra - en ny smärtlindrande behandling som gör verklig skillnad för patienternas livskvalitet under svår cancerbehandling. Vi är nöjda med att ha attraherat framstående europeiska och amerikanska KOLs (Key Opinion Leaders) för finslipning av det kliniska programmet för BupiZenge®. Flera av dessa KOLs medverkar i framtagande av internationella behandlingsriktlinjer rörande oral mukositis och har aviserat stort intresse att delta i utvecklingen av produkten.

Vår nuvarande strategi är att fokusera på registrering i Europa och därefter i USA, med en total marknadspotential för BupiZenge® som uppgår till 200–400 miljoner USD/år. För att nå dessa marknader avser vi att etablera samarbeten med partners, samt senare komplettera med ytterligare territorier och indikationer.

Jag är mycket nöjd med framstegen under det första halvåret. OncoZenge har börsnoterats, säkrat kapital och ett starkt team som minskar risken i vår plan till marknadsgodkännande. Vi avancerar med full kraft mot vår nästa milstolpe – att starta fas III-programmet första halvåret 2022.

- Pirkko Tamsen, VD

ORD FRÅN EN AV VÅRA EXPERTER

Elisabeth Augustsson, Head of Regulatory Affairs, ger sin syn på den regulatoriska planen:

Under mina närmare 30 år på olika läkemedelsbolag har jag haft regulatoriskt ansvar för många läkemedelskandidater såväl som registrerade läkemedel. BupiZenge® bygger på den sedan länge godkända smärtlindrande substansen bupivakain där ett nytt användningsområde har kombinerats med en innovativ formulering.



Under andra kvartalet 2021 gjordes väsentliga framsteg kring den regulatoriska vägen till marknadsgodkännande för BupiZenge®. Bolaget höll en vetenskaplig rådgivning med svenska Läke medelsverket och fick ytterligare klarhet i vilka kliniska och övriga data som krävs för ett marknadsgodkännande i Europa. Som förberedelse inför dialog med amerikanska FDA har bolaget konsulterat en tidigare hög chef inom FDA med lång erfarenhet av smärtbehandlande läkemedel. Dessa båda kontakter bekräftar att utvecklingsprogrammet för BupiZenge® för ett godkännande av indikationen smärta vid oral mukositis till följd av cancerbehandling kan vara relativt begränsat och inkludera i sammanhanget relativt få patienter. Det stora medicinska behovet av bättre smärtlindring av patienter med oral mukositis har påtalats av såväl Läke medelsverket som den amerikanska konsulten. Bolaget planerar för en formell interaktion med amerikanska FDA för att få ytterligare ledning i myndighetens krav för godkännande av BupiZenge® för den amerikanska marknaden. Rådgivning med regulatoriska myndigheter är ett viktigt verktyg i processen att ta fram ett nytt läkemedel och säkerställer att företaget tar fram relevant data kring kvalitet, effekt och säkerhet som kan ligga till grund för ett godkännande inför kommersialisering.

ONCOZENGES VERKSAMHET

VISION

OncoZenges vision är att radikalt förbättra livskvaliteten för patienter med svår oral smärta, till exempel orsakad av strålbehandling eller kemoterapi vid behandling av cancer.

ONCOZENGE I KORTHET

OncoZenge AB är ett svenskt läkemedelsföretag grundat 2020 som en avknoppning från Moberg Pharma AB och är noterat på Nasdaq First North Growth Market (OMX: ONCOZ).

Läkemedelskandidaten BupiZenge® har utvecklats av Moberg Pharma AB sedan 2014 genom samarbete med ledande kliniker från Hvidovre sjukhus i Danmark. OncoZenge har målsättningen att utveckla BupiZenge® mot smärta vid Oral Mukositis och andra smärttillstånd i munnen.

OncoZenge ledning består av VD Pirkko Tamsen, CFO Mark Beveridge och CMO Markus Jerling. OncoZenge knyter även till sig andra experter på konsultbasis. Teamet har gedigen expertis inom bland annat medicinska-, finansiella-, regulatoriska- och tillverkningsfrågor.

OncoZenge har sitt huvudkontor i Bromma, Stockholm.

PROJEKT

Idag har OncoZenge AB ett projekt, BupiZenge®. BupiZenge® möter ett stort behov av smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis, en allvarlig komplikation efter strålning eller annan cancerbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan och som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande. Fas II har slutförts framgångsrikt med signifikant bättre smärtlindring jämfört med nuvarande behandling. Förberedelser för fas III pågår. BupiZenge® har potential att bli den ledande behandlingen på området enligt en undersökning bland amerikanska och europeiska läkare.

PRODUKTPROFIL OCH MÅLGRUPP

BupiZenge® är en sugtablett med den aktiva beståndsdel bupivakain. Bupivakain är ett välkänt lokalanestesimedel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts för lokalanestesi hos miljontals patienter. Sugtablett BupiZenge® är en patentskyddad ny formulering av bupivakain och är avsedd för smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis.

Oral mukositis är en allvarlig komplikation efter strålning eller annan cancerbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan. Även patienter som genomgår hematopoetisk stamcellstransplantation kan drabbas av oral mukositis. Den första planerade indikationen är smärta orsakad av oral mukositis, men de medicinska behoven är stora även för andra smärtsamma orala tillstånd och vid procedurer i munhålan.



MARKNADSÖVERSIKT

ORAL MUKOSIT

Oral Mukosit ("OM") är en inflammation i slemhinnorna i mun och svalg vilket resulterar i smärtsamma sår och blåsor. OM är ett allvarligt tillstånd och en vanlig biverkan vid cancerbehandling. Efter strålterapi i huvud-halsregionen utvecklar nästan alla patienterna OM och av patienter som behandlas med kemoterapi är det mellan 40 - 80 procent som drabbas.

OM uppträder vanligtvis efter några dagar upp till ett par veckor efter inledningen av cytostatika-behandling eller strålterapi och kan vanligen pågå fyra till sex veckor. OM är ett smärtsamt tillstånd, vilket gör det svårt för patienten att äta eller dricka och även vara smärtsamt för patienten att tala. Svårigheten att äta och dricka kan resultera i att patienten blir undernärdd i ett skede där patienten redan har ett svagt immunförsvar till följd av cancerbehandlingen. Vidare finns en risk att patienten drabbas av infektion till följd av öppna sår i slemhinnan. OM bedöms ha en kraftigt negativ inverkan på patientens livskvalitet och i vissa fall kan smärtan vara så pass allvarlig att det inte är möjligt att fortsätta behandlingen med cytostatika eller strålterapi.

SMÄRTBEHANDLING VID ORAL MUKOSIT (OM)

Idag är standardbehandling för smärtlindring vid OM olika typer av munskölningsvätskor (som innehåller den lokalbedövande substansen lidokain eller morfin) samt systemisk smärtlindring. Enligt såväl medicinska experter samt vid genomgång av kliniska studier framgår det att nuvarande standardbehandlingar har en begränsad smärtstillande effekt, framför allt på allvarligare former av OM. Även opioidbehandling är otillräcklig för att hantera den kraftiga lokala smärtan som OM orsakar och medför risk för allvarliga biverkningar.

OncoZenges bedömning är att befintliga behandlingsalternativ är otillräckliga för att minska den lokala smärtan som uppkommer vid OM och att vissa av dem dessutom har en påtaglig risk för allvarliga biverkningar. Vidare har ingen av ovan beskrivna behandlingar FDA-godkännande specifikt för att minska smärta vid OM. OncoZenge gör därmed bedömningen att det finns ett betydande medicinskt behov av effektiva behandlingar av OM och även andra smärttillstånd i munnen.

ADRESSERBAR MARKNAD

OncoZenge bedömer att de viktigaste marknaderna för kommersialiseringen av BupiZenge® kommer att bli USA, EU och Kanada, där patentskydd till 2032-2033 finns beviljat. OM uppträder hos upp till 40% av vuxna cancerpatienter som får konventionell kemo-terapi, cirka 80% av patienterna som får hematopoetisk stamcellstransplantation, och nästan alla patienter som får behandling för huvud och halscancer. Det har rapporterats att cirka 1 miljon patienter lider av OM per år i Europa och USA.

STRATEGI

OncoZenges strategi är att så effektivt som möjligt nå ett marknadsgodkännande i Europa. Detta genom att bygga vidare på fas II-studiens data och ta fram den bästa fas III-designen, samt planera för genomförande av en toxikologisk studie.

Parallellt med arbetet att förbereda fas III-studien planeras en interaktion med FDA för att därefter ta fram en plan för USA. Detta underlättar dialog med potentiella partners för genomförande av det program som kan krävas för vidareutveckling och lansering i USA och övriga delar av världen.

Vår nuvarande strategi är att registrera BupiZenge® i Europa och därefter i USA. För att nå dessa marknader kommer vi att etablera samarbeten med partners, samt i ett senare skede komplettera med ytterligare territorier och indikationer.

Bolaget ser även andra möjliga användningsområden för BupiZenge® vid smärta i munhålan som Bolaget avser att adressera på egen hand eller i samband med partners. Sådana användnings-

områden innefattar t.ex. smärtlindring i samband med endoskopiska undersökningar eller operationer i mun och svalg och oral smärtlindring, till exempel vid s.k. burning mouth syndrome.

BUPIZENGE®

Bupivakain är ett väletablerat lokalbedövningsmedel som används för att uppnå långvarig bedövning genom nervblockad. Bupivakain används bland annat i epiduralblockad som är en vanligt förekommande smärtlindring i samband med förlossning. BupiZenge® är en ny formulering av bupivakain i form av en sugtablett avsedd för behandling av smärta i mun och svalg.

I kliniska studier har BupiZenge® gett smärtlindring under längre tid än standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhålan och svalget. Den kraftiga smärtlindringen uppkommer inom några minuter efter intag av sugtablett. Målet är att BupiZenge® ska vara enkelt för patienterna att ta hemma och efter behov.

Bupivakain är, till skillnad mot opioider, inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar hantering och förskrivning av läkemedlet. Det är också mycket enklare att ta en sugtablett än att använda till exempel en morfinpump.

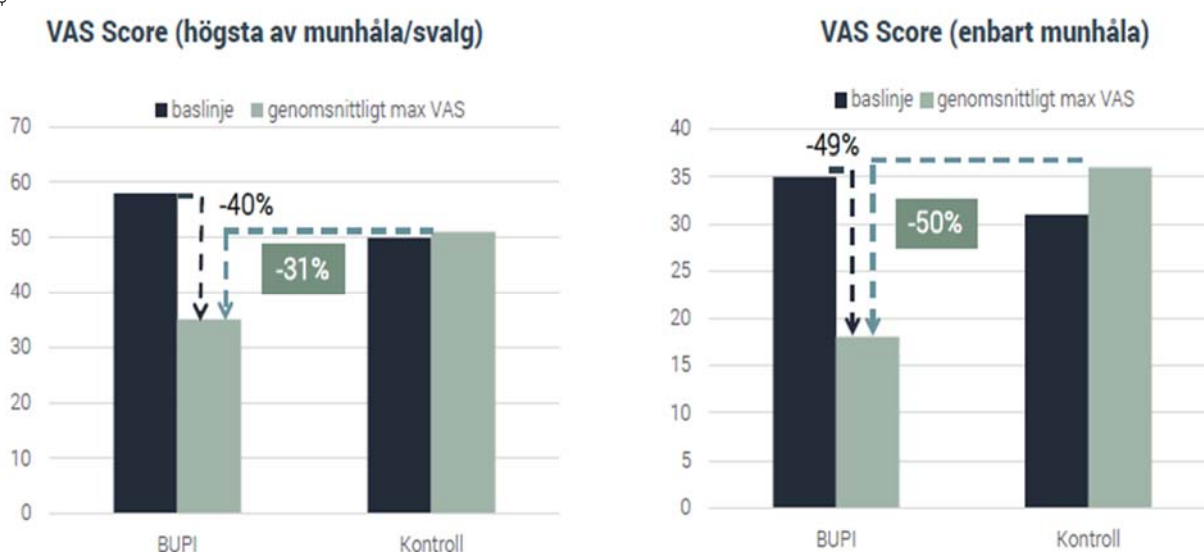


GENOMFÖRDA KLINISKA STUDIER

Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och på patienter med cancer i huvud- och halsregionen och en klinisk fas II-studie där patienter med cancer i huvud-halsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring i såväl munhåla/svalg (31% lägre) som enbart munhåla (50% lägre) jämfört med standardbehandling.¹

Studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppstudie med syfte att undersöka effekt och tolerabilitet vid upprepad administrering av bupivakain i sugtablettform (25 mg) som smärtlindring. Bägge grupperna hade tillgång till gängse smärtbehandling under studien. Kontrollgruppen hade även tillgång till lokalt verkande bedövningsmedel för munhålan i form av en lidokaingel.

§



§

I genomförda fas I- och fas II-studier har BupiZenge® visat god säkerhet utan allvarliga biverkningar. Resultaten från fas II-studien visar att BupiZenge® med hög signifikans har en starkt smärtstillande effekt som är väsentligt bättre än tillgänglig standardbehandling. Bolagets bedömning är att BupiZenge® har en betydande potential att utvecklas till en effektiv behandling för att lindra smärta vid OM och andra smärtsamma tillstånd i munhålan och svalget.

§

Planering av den kliniska fas III-studien

OncoZenge har påbörjat förberedelserna för en klinisk fas III-studie i Europa. Studien bygger vidare på den dokumentation som finns från fas I och fas II-studierna på friska försökspersoner och patienter med cancer i huvud- och halsregionen och som drabbas av smärtsam oral mukositis.

Bolaget diskuterar fas III studiedesign med europeiska och amerikanska Key Opinion Leaders och bygger vidare på rekommendationer från det rådgivande mötet med svenska Läkemedelsverket. Under 2021 ligger fokus på detaljplanering och förberedelser av fas III-programmet, för att minimera regulatoriska risker och så effektivt som möjligt nå ett marknads godkännande i Europa.

¹ Mogensen et al. Effect of bupivacaine lozenges on oral mucositis pain; a randomised controlled multicenter phase II study. Pain rep. 2017 Aug 23

OncoZenge förbereder för tillverkning av prövningsläkemedel och val av CRO för de olika komponenterna i utvecklingsprogrammet. Den kliniska studien planeras att starta under första halvåret 2022 med målet att ha toplinerresultat 2023. Utöver detta planeras även för en interaktion med FDA i samband med detaljplaneringen för marknadsgodkännande i USA.

Kommentarer till rapporten

OncoZenge AB bildades under 2020 genom ett samarbete mellan Moberg Pharma AB och ledande kliniker från Hvidovre Hospital i Danmark. I slutet av 2020 förvärvades BupiZenge® tillgångarna från Moberg Pharma AB. OncoZenge AB kan betraktas som nystartat och därför finns inga jämförelsesiffror för kvartalet under föregående år.

RESULTAT

Andra kvartalet (april - juni 2021)

Resultatet före skatt uppgick till -1,1 MSEK. Huvuddelen av resultatet avser administrationskostnader om 1,0 MSEK. Administrationskostnader avser kostnader och reserveringar för administrativa funktioner och affärsutveckling.

Utvecklingskostnader som är kopplad till utveckling av BupiZenge® bokas under immateriella anläggningstillgångar (balanserade utgifter för utvecklingsarbeten). Forskningskostnader och utvecklingskostnader inte är direkt kopplade till BupiZenge® rapporteras under rubriken forsknings och utvecklingskostnader i resultaträkningen. I kvartalet har 1,0 MSEK bokas till BupiZenge® och 0,1 MSEK kostnadsförs direkt i resultaträkningen.

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran som har uppdaterats under perioden.

Delåret (januari - juni 2021)

Resultatet före skatt för delåret blev -2,5 MSEK, huvuddelen av resultatet förklaras av administrationskostnader om 2,4 MSEK.

KASSAFLÖDE

Andra kvartalet (april - juni 2021)

Kassaflöde från den löpande verksamhet före förändring av rörelsekapital uppgick till -1,1 MSEK. Nettoeffekt i förändring av rörelsekapital uppgick till -1,3 MSEK och avser kostnader för första kvartalet som betalades i andra kvartalet. Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -2,4 MSEK.

Kassaflöde från den investeringsverksamhet uppgick till -1,0 MSEK och avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge®.

Kassaflöde från finansieringsverksamhet uppgick till -4,4 MSEK och avser betalning av transaktionskostnader för företrädesemissionen som genomfördes i februari, varav den flesta kostnader har rapporterats under förändring i eget kapital före kvartalet

Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -7,8 MSEK. Likvida medel uppgick till 57,0 MSEK vid periodens slut.

Delåret (januari - juni 2021)

Kassaflödet från den löpande verksamheten under halvåret var -2,8 MSEK, från investeringsverksamheten -1,6 MSEK vilket avser balanserade utgifter för utveckling av BupiZenge® och kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till totalt 51,3 MSEK. I finansieringsverksamheten finns betalningar för transaktionskostnader om 8,7 MSEK.

Under perioden har bolaget tillförts 60 MSEK före transaktionskostnader genom en företrädesemission samt 8,7 MSEK i transaktionskostnader. I transaktionskostnader ingår betalningar av transaktionskostnader som har rapporterats i förändring i eget kapital under år 2020. Transaktionskostnader i förändringar i eget kapital rapporteras enligt periodiseringsmetoden efter skatteeffekten och inte hur kassaflödet påverkas.

Total förändring i likvida medel under delåret blev 47,0 MSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar avser investeringar i immateriella tillgångar under avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge® om 1,0 MSEK för kvartalet och 1,6 MSEK för delåret.

NÄRSTÅENDETRANSAKTIONER

Inga väsentliga förändringar har skett i natur och omfattning avseende transaktioner med närstående i jämförelse med upplysning i årsredovisningen.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Aktiekapitalet uppgick vid periodens slut till 1 301 472 SEK, totalt antal utestående aktier uppgick till 11 713 244 stamaktier med ett kvotvärde på 0,11 SEK.

En företrädesemission beslutades av styrelsen den 29 januari 2021 med stöd av bemyndigande från extra bolagsstämman den 21 januari 2021. Företrädesemissionen blev övertecknad med cirka 170 procent och inga emissions-garantier har behövt utnyttjas. I februari 2021 tillfördes OncoZenge därmed cirka 60 MSEK före avdrag för transaktionskostnader. Företrädesemissionen ökade antalet aktier och röster med 5 856 622 stamaktier, till 11 713 244 stamaktier vid periodens slut.

Upplysning om ägare

Bolagets största aktieägare per 2021-06-30:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
Försäkringsaktiebolaget, Avanza Pension	1 210 216	10,3
Linc AB	1 191 607	10,2
Östersjöstiftelsen	1 076 407	9,2
Nordnet Pensionsförsäkring Ab	677 190	5,8
ABN Amro Global Custody Services Nv, W8imy	670 681	5,7
Bny Mellon Sa/Nv (Former Bny), W8imy	298 744	2,6
Sulila Tamsen, Pirkko	229 456	2,0
Källebo, Göran	215 220	1,8
Acar, Emir Cüneyt	184 548	1,6
Hosseinian, Dariush	180 015	1,5
Lundgren, Fredrik	173 164	1,5
Bergström, Patrick	140 000	1,2
Öhrn, Martin Lennart	122 813	1,1
Berger, Gunvald	102 993	0,9
Lundmark, Sven Anders	78 416	0,7
Ozoneair Ab	70 000	0,6
U.S. Bank National Association, W9	66 084	0,6
Atterkvist, Stellan	65 200	0,6
Eggers Ana Esther	54 686	0,5
Brkic, Toni	53 873	0,5
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	6 861 313	58,6
Övriga aktieägare	4 851 931	41,4
TOTALT	11 713 244	100,0

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

De risker som bedöms ha en särskild betydelse för OncoZenges framtida utveckling är kopplade till resultat av kliniska studier, myndighetsåtgärder, patent och varumärken, nyckelpersoner, konjunkturkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2020 på sidan 13.

FRAMTIDSUTSIKTER

Under 2021 har OncoZenge fokus på att förbereda en registreringsgrundande fas III-studie i Europa. Den kliniska studien planeras att starta under första halvåret 2022 med förväntade topline-resultat 2023. OncoZenges mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom framgångsrik kommersialisering av BupiZenge®.

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har, i likhet med årsbokslutet för 2020, upprättats i enlighet med principer under Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 K3. Grunder för upprättande av OncoZenges finansiella rapporter är upprättade enligt fortlevnadsprincipen med vilket menas att bolaget redovisar intäkter, kostnader, tillgångar och skulder med utgångspunkt i att bolaget kommer att finnas kvar under överskådlig framtid. Mer information om tillämpade redovisningsprinciper finns i OncoZenges 2020 årsredovisning.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras.

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	Apr-jun 2021	Jan-jun 2021	Jul-dec 2020
Nettoomsättning	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 022	-2 365	-801
Forsknings- och utvecklingskostnader	-85	-165	-
Övriga rörelsekostnader	-1	-3	-
Rörelseresultat	-1 108	-2 533	-801
Ränteintäkter	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-1 108	-2 533	-801
Skatt på periodens resultat	108	522	165
RESULTAT	-1 000	-2 011	-636

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2021-06-30	2020-12-31
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	23 681	22 052
Uppskjuten skattefordran	2 590	731
Summa anläggningstillgångar	26 271	22 783
Kundfordringar och andra fordringar	351	5 513
Kassa och bank	56 959	9 999
Summa omsättningstillgångar	57 310	15 512
SUMMA TILLGÅNGAR	83 581	38 295
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	82 198	29 281
Kortfristiga ej räntebärande skulder	1 383	9 014
Summa kortfristiga skulder	1 383	9 014
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	83 581	38 295

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
15 juni till 31 december 2020					
Ingående balans	-	-	-	-	-
Totalresultat					
Periodens resultat				-636	-636
Överföring fond för utvecklingsutgifter		15 201		-15 201	-
Transaktioner med aktieägare					
Aktieägartillskott			21 600		21 600
Nyemissioner	600		9 900		10 500
Transaktionskostnader			-2 183		-2 183
UTGÅENDE BALANS DEN 31 DEC 2020	600	15 201	29 317	-15 837	29 281

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 30 juni 2021					
Ingående balans	600	15 201	29 317	-15 837	29 281
Totalresultat					
Periodens resultat				-2 011	-2 011
Överföring fond för utvecklingsutgifter		1 629		-1 629	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemissioner	701		59 380		60 081
Transaktionskostnader			-5 153		-5 153
UTGÅENDE BALANS DEN 30 JUNI 2021	1 301	16 830	83 544	-19 477	82 198

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Apr-jun 2021	Jan-jun 2021	Jul 2019 - dec 2020
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat före finansiella poster	-1 108	-2 533	-801
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar och andra justeringar	-	-	-
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-1 108	-2 533	-801
Förändring i rörelsekapital			
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	6 690	5 162	-
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	- 8 001	-5 381	800
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-2 419	-2 752	-1
Investeringsverksamheten			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-1 047	-1 630	-
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-1 047	-1 630	-
Finansieringsverksamheten			
Emission av aktier	-	60 081	10 500
Emissionskostnader	-4 371	-8 739	-500
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-4 371	51 342	10 000
Förändring i likvida medel	-7 837	46 960	9 999
Likvida medel vid periodens början	64 796	9 999	-
Likvida medel vid periodens slut	56 959	56 959	9 999

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Delårsrapport för januari–september 2021
Bokslutskommuniké 2021

16 november 2021
15 februari 2022

Rapporterna kommer att offentliggöras genom pressmeddelanden. Offentliggjorda rapporter finns även tillgängliga på OncoZenges hemsida (www.oncozenge.se).

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Pirkko Tamsen, VD, telefon: 0760 09 84 99, e-mail: pirkko.tamsen@oncozenge.se
Mark Beveridge, CFO, telefon: 0768 05 82 88, e-mail: mark.beveridge@oncozenge.se

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, www.oncozenge.se

Denna delårsrapport är inte granskad av bolagets revisorer.

FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Stockholm, 17 augusti 2021

Anna Ljung
Styrelseordförande

Torben Mogensen
Styrelseledamot

Mattias Klintemar
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Pirkko Tamsen
VD