



# OncoZenge AB

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2022

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ.), 559261-9968

## FRAMGÅNGSRIKT ARBETE MED NY FORMULERING AV BUPIZENGE, FÖRBEREDELSE FÖR NÄSTA KLINISKA STUDIE ENLIGT PLAN

”Bolaget har, tillsammans med vår externa samarbetspartner för formulering och produktion, gjort avgörande framsteg i utvecklingen av en ny formulering av BupiZenge®. Vi har också fortsatt våra dialoger med regulatoriska myndigheter i Europa och USA för att säkerställa att det planerade kliniska programmet möter deras krav”.

### HELÅRET (JAN-DEC 2022)

- Periodens resultat -46,6 MSEK (-3,9)\*
- Resultat per aktie -3,98 SEK (-0,33)\*
- Eget kapital per aktie 2,90 SEK (6,86)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -22,1 MSEK (-4,8)
- Likvida medel 29,1 MSEK (51,2)

### FJÄRDE KVARTALET (OKT-DEC 2022)

- Periodens resultat -4,6 MSEK (-1,1)\*
- Resultat per aktie -0,39 SEK (-0,09)\*
- Eget kapital per aktie 2,90 SEK (6,86)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -3,7 MSEK (-2,0)
- Likvida medel 29,1 MSEK (51,2)

\* Under 2022 har alla balanserade utvecklingskostnader kopplade till BupiZenge® projektet återförts till resultaträkningen med 23,2 MSEK och rapporteras under forsknings- och utvecklingskostnader.

### VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FJÄRDE KVARTALET

- Inga väsentliga händelser

### VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Smaktäckning i den nya formuleringen av BupiZenge® beslutad

## VD HAR ORDET

*”Vi är på god väg att skapa en mycket gynnsam position för vårt bolag.”*



Paul de Potocki, VD OncoZenge

Bästa aktieägare,

Jag ser tillbaka på ett turbulent år för OncoZenge med stora förändringar avseende strategi och produktutveckling. Beslutet förra våren att inte fullfölja det utvecklingsprogram som planerats för Europa med då befintlig produktformulering mottogs av naturliga skäl med både oro och besvikelse. Samtidigt har bolaget idag en tydlig väg mot en position som är väsentligt starkare och mera attraktiv än i början av 2022.

Vår strategiändring och vårt arbete under året innebär att vi har möjligheter att etablera en betydligt mer gynnsam position för att nå bolagets övergripande mål att hjälpa så många patienter som möjligt och att skapa aktieägarvärde:

- Vi har väsentligt förkortat tiden för att kunna nå den överlägset största och kommersiellt viktigaste marknaden USA
- Vi har en förbättrad produkt som också ger förutsättningar för ett mindre komplext och riskfullt fas III-program
- Om vi lyckas med vår ambition att erhålla ytterligare patent för BupiZenge® kommer vi ha ett tidsmässigt längre och geografiskt mera omfattande skydd för produkten.

Under det fjärde kvartalet har vi arbetat intensivt med att färdigställa den nya formuleringen av BupiZenge® och vi har nu fattat beslut om ny smaktäckning. Visst arbete kvarstår med analysmetoder och finjustering av slutlig process för produktion av kliniskt material. Vi kommer därefter producera GMP-batcher för stabilitetsstudier. Tidsplaneringen för initiering av den kliniska studien under andra halvan av detta år kvarstår. Under kvartalet har vi även fortsatt våra dialoger med EMA och FDA, där vidare interaktioner är planerade under innevarande halvår.

Om vi tittar framåt mot en marknadsintroduktion av BupiZenge® är det sannolikt att produkten kommer att marknadsföras av ett eller flera etablerade läkemedelsföretag med befintliga resurser för internationell kommersialisering och storskalig produktion. Från perspektivet av mindre biotech- och läkemedelsbolag anses utvecklingsstadiet mellan fas II och fas III som 'sweet spot' för samarbetsavtal, licensiering eller försäljning av ett projekt. I stort sett samtliga större internationella läkemedelsbolag söker aktivt efter lovande produkter för att stärka sina produktportföljer, och fas III-färdiga projekt är särskilt attraktiva. Detta eftersom den kliniska risken är starkt reducerad, samt att större bolag gärna själva vill utforma fas III-program, ha egna dialoger med regulatoriska myndigheter och i god tid kunna förbereda kommersiell produktion och lansering. Som tidigare nämnt kommer OncoZenge att inleda en formell process för att hitta en utvecklingspartner, licenstagare eller köpare under andra halvan av detta år. Ett mera resursstarkt bolag har också möjligheter att utveckla ytterligare indikationer för BupiZenge® utöver oral mukositis.

Jag är medveten om att nyhetsflödet från läkemedelsutvecklande bolag med endast ett projekt är begränsat. Det finns också vissa aspekter av vår produktutveckling som vi än så länge inte kan kommunicera av patenttekniska skäl. Men för bolagets aktieägare vill jag tillförsäkra att vi arbetar fokuserat och för närvarande framgångsrikt för att utveckla en produkt som både möter ett stort patientbehov och kan generera bolagsvärde. Jag vill tacka för ert fortsatta stöd och förtroende.

Paul de Potocki

# 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 som utvecklar en ny behandling för smärtlindring hos patienter som lider av oral smärta orsakad av strålningsbehandling och kemoterapi mot cancer.

Bolagets produktkandidat BupiZenge® är en sugtablett avsedd för smärtlindring i mun och svalg. Den aktiva substansen bupivakain har en god smärtlindrande effekt på patienter som lider av oral mukositis, vilket har dokumenterats i tidigare kliniska fas I-II studier. Bolaget grundades 2020 som en avknoppning från Moberg Pharma AB och är noterat på Nasdaq First North Growth Market (OMX: ONCOZ).

OncoZenge ledning består av VD Paul de Potocki, COO Pirkko Tamsen, CFO Mark Beveridge och CMO Markus Jerling. Bolagets organisation i övrigt omfattar senior expertis inom bland annat projektledning, regulatory affairs, preklinisk och klinisk utveckling, produktion, patent och IT.

OncoZenge har sitt huvudkontor i Bromma, Stockholm.

## PROJEKT

Idag har OncoZenge AB ett projekt, BupiZenge®. BupiZenge® möter ett stort patientbehov av smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis, en allvarlig komplikation vid cancerbehandling. Oral mukositis orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och som även orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande. Resultat från en fas II-studie visar att patienter med huvud- och halscancer hade signifikant bättre smärtlindring jämfört med en standardbehandling. Bupivakain har en bitter smak och för att täcka denna formulerades BupiZenge® ursprungligen med lakrits som smaktäckning. Dock innehåller lakritsrot en farmakologiskt aktiv substans som skulle kunna orsaka förhöjt blodtryck vid längre

*”Vårt mål med BupiZenge® är att ta fram ett effektivt icke-opioid läkemedel mot smärta i mun och svalg för patienter som genomgår cancerbehandlingar.”*

Pirkko Tamsen, COO OncoZenge



användning. Den amerikanska myndigheten FDA krävde därför att separata toxikologiska studier måste utföras specifikt för lakritskomponenten innan längre patientstudier med BupiZenge® får initieras. Bolaget har därför beslutat att den bästa vägen framåt är att göra en omformulering och byta smaktäckning på sugtablett. Detta arbete är i sin slutfas och planering pågår av en farmakokinetisk patientstudie med två doser av sugtablett. Denna studie avses att genomföras i Europa och ligga till grund för fas III-programmet i såväl Europa som USA.

## PRODUKTPROFIL

Bupivakain är ett väl beprövat lokalanestesi-medel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts som lokalanestetikum för miljontals patienter. Det används för att uppnå långvarig bedövning genom nervblockad och är en vanligt förekommande smärtlindring vid till exempel förlossningar.

BupiZenge® är en ny formulering av bupivakain i form av en sugtablett, med ett nytt administrationssätt och avsedd för upprepad dosering under längre tid för smärtlindring i mun och svalg för cancerpatienter som lider av oral mukositis.

Oral mukositis är en allvarlig komplikation efter strålterapi och cellgiftsbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan. Även patienter som genomgår hematopoetisk stamcellstransplantation kan drabbas av oral mukositis.

I kliniska studier har bupivakain sugtabletter gett smärtlindring under längre tid än dagens standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhåla och svalg. Målet är att BupiZenge® ska vara enkelt för patienter att ta hemma vid smärta i mun och svalg i samband med cancerbehandling. Bupivakain är, till skillnad mot opioider, inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar hantering och förskrivning.

## MARKNADSÖVERSIKT

Oral Mukositis ("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 bieffekt av cancerbehandling. Efter strålterapi i huvud-

halsregionen utvecklar nästan alla patienter OM och bland patienter som behandlas med kemoterapi drabbas mellan 30 - 80 procent beroende på typ av cellgiftsbehandling.



OM uppträder vanligtvis efter några dagar och upp till ett par veckor efter inledningen av strålterapi eller cytostatikabehandling och kan ofta pågå under fyra till sex veckor. OM är ett tillstånd som i de flesta fall har en kraftigt negativ inverkan på patientens livskvalitet, med smärta som gör det svårt och ibland omöjligt för patienten att äta, dricka eller tala. Svårigheten att äta och dricka kan resultera i att patienten blir undernärd i ett skede där patienten redan har ett svagt immunförsvar till följd av cancerbehandlingen. I vissa fall kan smärtan vara så allvarlig att patienten måste läggas in på sjukhus för intravenöst näringsintag, eller att man tvingas avbryta cancerbehandlingen med strålterapi eller cytostatika.

### SMÄRTBEHANDLING VID ORAL MUKOSIT

Idag är standardbehandling för smärtlindring vid OM olika typer av munsköljvätskor som innehåller den lokalbedövande substansen lidokain eller morfin, samt systemisk

smärtlindring med opioider. Lokala analgetiska behandlingar har kort effekt och systemiska opioider har välkända biverkningar och risk för toleransutveckling och beroende, samt otillräcklig effekt på den svåra lokala orala smärtan.

OncoZenges bedömning är att befintliga behandlingsalternativ är otillräckliga för att behandla 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. Det finns ett betydande medicinskt behov av en ny effektiv behandling av OM och andra smärttillstånd i munnen.

## OPIOIDKRIS

USA genomgår en omfattande opioid kris. Under 2020 registrerades över 100 000 läkemedelsöverdoser och nästan 76 000 av dem tillskrivs opioider, en ökning med ca 30% från 2019. Covid-19 pandemin kan visserligen ha bidragit genom att störa behandlingsprogram, men opioid epidemin har varit en konstant, komplex och decennier lång kris sedan 1995 då OxyContin godkändes och felaktigt marknadsfördes som ett säkert opioidanalgetikum med låg risk. Mellan december 2020 och december 2021 dog 107 000 personer i USA av överdos. Krisen har nått en sådan omfattning att den även påverkar ekonomin. Missbruket av opioider kostar tiotals miljarder dollar årligen, inte bara i sjukvårdskostnader utan också i form av en försvagad arbetskraft.

Under de senaste åren har den amerikanska regeringen vidtagit ett antal åtgärder för att komma till rätta med krisen. Läkemedelsmyndigheten FDA publicerade i februari 2022 ett utkast till vägledning åt företag som utvecklar icke-opioida analgetika för akut smärta. FDA konstaterade att, förskrivet på lämpligt sätt, är opioidanalgetika en viktig del av akut smärtbehandling, men även vid föreskrivna doser utgör de en risk för beroende, missbruk eller överdos som kan leda

till döden. Ett icke-opioid analgetikum för akut smärta som helt eliminerar eller avsevärt minskar behovet av en opioider kan ha en stor positiv inverkan på folkhälsan genom att lindra akut smärta och samtidigt minska riskerna med att använda opioider. FDA:s vägledning syftar till att stimulera utvecklingen av icke-beroendeframkallande behandlingsalternativ och att ge patienter tillgång till bättre smärtlindring utan opioider.

Även andra länder där opioid användningen har ökat, som Australien och Kanada, arbetar med olika policyer för att komma tillrätta med problemet.

BupiZenge® innehåller den effektiva icke-opioida långtidsverkande smärtstillande substansen bupivakain. BupiZenge® är avsedd att lindra smärta lokalt i mun och svalg i samband med oral mukositis. Bolagets mål är att ta fram ett effektivt smärtlindrande läkemedel som kan introduceras på ett stort antal marknader inklusive USA.

## ADRESSERBAR MARKNAD

OncoZenge bedömer att de viktigaste marknaderna för kommersialiseringen av BupiZenge® kommer att vara USA och Europa. Nuvarande patent finns beviljade till 2032-2033 och målsättningen är att ytterligare stärka och förlänga bolagets patentskydd. OM uppträder i en betydande grupp av patienter som behandlas för cancer och det har rapporterats att cirka en miljon patienter lider av OM varje år i Europa och Nordamerika.

## STRATEGI

OncoZenges strategi är att planera för ett fullt kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktansättning i Europa och USA. Med en ny formulering, två tablettstyrkor och ny smaktäckning planeras en farmakokinetisk patientstudie i Europa som initieras under andra halvan av 2023. Parallellt med genomförandet av denna studie kommer

bolaget inleda en process för att etablera en utvecklingspartner, licenstagare eller köpare.

Bolaget ser även andra möjliga marknader och användningsområden för BupiZenge® vid smärta i munhålan. Sådana användningsområden innefattar smärtlindring i samband med endoskopiska undersökningar eller ingrepp i mun och svalg, samt vid så kallad burning mouth syndrome. Lovande patientstudier med bupivakain sugtablett inom dessa båda indikationer har genomförts.<sup>1,2</sup>

## KLINISKA STUDIER

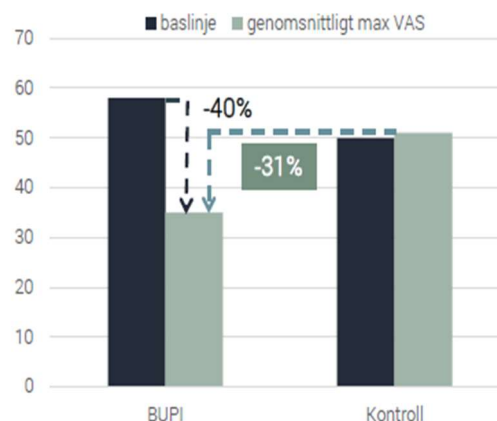
Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och patienter med cancer i huvud- och halsregionen, samt en klinisk 7 dagars fas II-studie där patienter med cancer i huvud-halsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring i såväl munhåla/svalg (31% lägre) som enbart munhåla (50% lägre) jämfört med standardbehandling.

Fas II-studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppstudie med syfte att undersöka effekt och tolerabilitet vid upprepade 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 lidokain-gel.

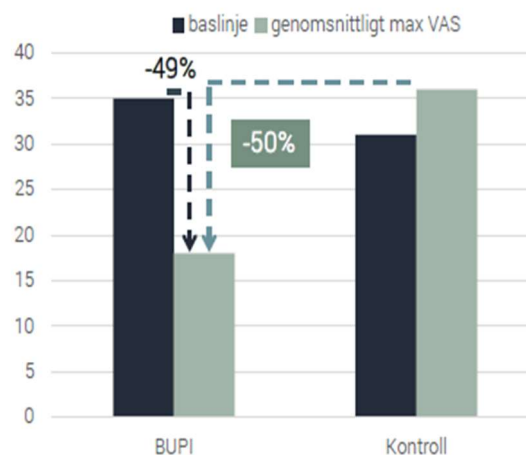
I genomförda fas I- och fas II-studier har bupivakain sugtablett visat god säkerhet utan allvarliga biverkningar. Resultaten från fas II-studien visar med hög signifikans en starkt smärtstillande effekt som är väsentligt bättre än tillgänglig standardbehandling. Bolagets bedömning är att BupiZenge® har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

1. Clin Med Insights Gastroenterol. 2014 Oct 28;7:55-9
2. Randomized controlled trial > Oral Dis. 2016 Mar;22(2):123-31

VAS Score (högsta av munhåla/svalg)



VAS Score (enbart munhåla)



OncoZenge besitter idag unik kunskap och data för utveckling av en smärtlindrande produkt för behandling av oral mukositis. Arbetet pågår för att utveckla en ny optimerad produktformulering av BupiZenge® och framtagande av två tablettstyrkor.

Bolaget har med goda resultat avslutat en toxikologisk studie om sex veckor och har en fortsatt dialog med såväl FDA som myndigheter i Europa.

Bolaget förbereder en farmakokinetisk säkerhetsstudie med två styrkor med den nya formuleringen som en förberedelse för fas-III programmet. Studien planeras att utföras i Europa och bolaget har för avsikt att genomföra det kliniska programmet så att det uppfyller kraven för regulatoriska godkännandena både i Europa och USA.



# Kommentarer till rapporten

## RESULTAT

### Fjärde kvartalet (oktober-december 2022)

Resultatet före skatt uppgick till -4,6 MSEK (-1,1). Resultatet avser utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge projektet om 2,9 MSEK (0,0) samt kostnader för administrativa funktioner och affärsutveckling (inklusive IR kostnader) om 1,7 MSEK (1,3). Tidigare har utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge projektet bokats under immateriella anläggningstillgångar.

Övriga rörelsekostnader avser valutaförluster.

### Helåret (januari-december 2022)

Under året har alla balanserade utvecklingskostnader kopplade till BupiZenge projektet återförts till resultaträkningen med 23,2 MSEK och rapporteras under forsknings- och utvecklingskostnader.

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran som har återförts.

## KASSAFLÖDE

### Fjärde kvartalet (oktober-december 2022)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -3,7 MSEK (-2,0). Tidigare har utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge klassificerats under investeringsverksamheten. Kassaflöde från investeringsverksamheten är noll (-2,4 MSEK). Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -3,7 MSEK (-4,4). Likvida medel uppgick till 29,1 MSEK (51,2) vid periodens slut.

### Helåret (januari-december 2022)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -22,1 MSEK (-4,8). Kassaflöde från investeringsverksamheten är noll (-5,4 MSEK). Total förändring i likvida medel under året blev -22,1 MSEK (41,2).

## UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största aktieägare per 2022-12-31:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
LINC AB	1 170 607	10,0
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN	1 076 408	9,2
HOLMGREN, NICLAS	1 070 539	9,1
AVANZA PENSION	860 697	7,4
TONK ERWING, HERMANN	250 000	2,1
HOLMGREN, KALLE	230 000	2,0
SULILA TAMSEN, PIRKKO	229 456	2,0
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	228 311	2,0
HOLMGREN BERGQVIST, MONICA	225 274	1,9
LUNDQVIST, KRISTOFER	200 000	1,7
SAXO BANK A/S CLIENT ASSETS	182 852	1,6
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY	173 067	1,5
OLSSON, JIMMY MATTIAS	122 676	1,1
LOIKKANEN, JOONA	113 003	1,0
KNIGHT, LISA	110 000	0,9
WARD, ANDREAS	90 000	0,8
MOUED, NADIM	73 931	0,6
BNY MELLON SA/NV (FORMER BNY), W8IMY	61 906	0,5
EGGERS ANA ESTHER	54 686	0,5
HELLERSTEDT, KENNET	51 000	0,4
<b>SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA</b>	<b>6 574 413</b>	<b>56,1</b>
Övriga aktieägare	5 138 831	43,9
<b>TOTALT</b>	<b>11 713 244</b>	<b>100,0</b>

## NÄRSTÅENDETRANSAKTIONER

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

## 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, konjunktürkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2021 på sidan 13.

Kriget i Ukraina har inte haft någon väsentlig ekonomisk påverkan på bolagets finansiella rapport, men det kan inte uteslutas att så sker i framtiden till följd av en stigande inflation, högre råvaru-, komponent- och fraktkostnader samt en större osäkerhet om ränteutvecklingen.

## RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	Okt-dec 2022	Okt-dec 2021	Jan-dec 2022	Jan-dec 2021
Nettoomsättning	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-
<b>Bruttovinst</b>	-	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 663	-1 291	-5 928	-4 677
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 893	-82	-37 639	-216
Övriga rörelsekostnader	1	-1	-2	-1
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-4 555</b>	<b>-1 374</b>	<b>-43 569</b>	<b>-4 894</b>
Ränteintäkter	-	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-	-
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-4 555</b>	<b>-1 374</b>	<b>-43 569</b>	<b>-4 894</b>
Skatt på periodens resultat	-	283	-3 077	1 008
<b>RESULTAT</b>	<b>-4 555</b>	<b>-1 091</b>	<b>-46 646</b>	<b>-3 886</b>
Antal aktier	11 713 244	11 713 244	11 713 244	11 713 244
<b>Resultat per aktie (sek)<sup>1</sup></b>	<b>-0,39</b>	<b>-0,09</b>	<b>-3,98</b>	<b>-0,33</b>

<sup>1</sup> I de perioder koncernen redovisar negativt resultat uppkommer ingen utspädningseffekt. Detta eftersom utspädningseffekt enbart redovisas när en potentiell konvertering till stamaktier skulle innebära att resultat per aktie blir lägre.

## BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2022-12-31	2021-12-31
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	6 850	30 018
Uppskjuten skattefordran	-	3 076
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>6 850</b>	<b>33 094</b>
Kundfordringar och andra fordringar	903	915
Kassa och bank	29 140	51 218
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>30 043</b>	<b>52 133</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>36 893</b>	<b>85 227</b>
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	33 973	80 323
Kortfristiga ej räntebärande skulder	2 920	4 904
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>2 920</b>	<b>4 904</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>36 893</b>	<b>85 227</b>

## FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 31 december 2022					
Ingående balans	1 301	23 168	83 544	-27 690	80 323
Totalresultat					
Periodens resultat				-46 646	-46 646
Aktiebaserat incitamentsprogram			296		296
Överföring fond för utvecklingsutgifter		-23 168		23 168	-
<b>UTGÅENDE BALANS DEN 31 DECEMBER 2022</b>	<b>1 301</b>	<b>-</b>	<b>83 840</b>	<b>-51 168</b>	<b>33 973</b>

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 31 december 2021					
Ingående balans	600	15 201	29 317	-15 837	29 281
Totalresultat					
Periodens resultat				-3 886	-3 886
Överföring fond för utvecklingsutgifter		7 967		-7 967	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemissioner	701		59 380		60 081
Transaktionskostnader			-5 153		-5 153
<b>UTGÅENDE BALANS DEN 31 DEC 2021</b>	<b>1 301</b>	<b>23 168</b>	<b>83 544</b>	<b>-27 690</b>	<b>80 323</b>

## KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Okt-dec 2022	Okt-dec 2021	Jan-dec 2022	Jan-dec 2021
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat före finansiella poster	-4 555	-1 374	-43 569	-4 894
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>				
Avskrivningar och andra justeringar	-	-	23 168	-
Kostnader aktiebaserat incitamentsprogram	296	-	296	-
<b>Kassaflöde före förändring av rörelsekapital</b>	<b>-4 259</b>	<b>-1 374</b>	<b>-20 105</b>	<b>-4 894</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>				
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-363	-478	11	4 598
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	951	-175	-1 984	-4 471
<b>KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>	<b>-3 671</b>	<b>-2 027</b>	<b>-22 078</b>	<b>-4 767</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-	-2 428	-	-5 356
<b>KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>	<b>-</b>	<b>-2 428</b>	<b>-</b>	<b>-5 356</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Emission av aktier	-	-	-	60 081
Emissionskostnader	-	-	-	-8 739
<b>KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>51 342</b>
<b>Förändring i likvida medel</b>	<b>-3 671</b>	<b>-4 455</b>	<b>-22 078</b>	<b>41 219</b>
Likvida medel vid periodens början	32 811	55 673	51 218	9 999
Likvida medel vid periodens slut	29 140	51 218	29 140	51 218

## REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Rapporten har upprättats i enlighet med principer under Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 K3. Redovisningsprinciperna är i överensstämmelse med de principer som tillämpades föregående räkenskapsår. För mer information om dessa hänvisas till not 1 (Redovisningsprinciper) i bolagets årsredovisning för 2021.

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.

## KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Delårsrapport för januari–mars 2023	16 maj 2023
Delårsrapport för januari–juni 2023	22 augusti 2023
Delårsrapport för januari–september 2023	14 november 2023

Årsstämma för OncoZenge kommer att hållas den 31 maj 2023. Sista datum för aktieägare att begära att få ärende behandlat på årsstämman är 17 april 2023. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast den 3 maj 2023 på bolagets hemsida [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se).

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

## FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Paul de Potocki, VD, telefon: 070 669 9618, e-mail: [paul.de.potocki@oncozenge.se](mailto:paul.de.potocki@oncozenge.se)  
Mark Beveridge, CFO, telefon: 076 805 8288, e-mail: [mark.beveridge@oncozenge.se](mailto:mark.beveridge@oncozenge.se)

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se). Bokslutskommunikén finns tillgänglig på [www.oncozenge.se/delarsrapporter-2](http://www.oncozenge.se/delarsrapporter-2)

Denna bokslutskommuniké är inte granskad av bolagets revisorer.

## FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att rapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 14 februari 2023

Anna Ljung  
Styrelseordförande

Torben Mogensen  
Styrelseledamot

Hilde Furberg  
Styrelseledamot

Paul de Potocki  
VD