

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 dark shoes. 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 financial data.

OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT JAN-MAR 2023

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

VÅRT ARBETE MED NY FORMULERING OCH FÖRBEREDELSE FÖR NÄSTA KLINISKA STUDIE AV BUPIZENGE® FORTLÖPER

”Arbetet med en ny formulering av BupiZenge® och planering för produktion av kliniskt material fortlöper. Till följd av våra dialoger med regulatoriska myndigheter i Europa och USA har några mindre justeringar gjorts i protokollet för den planerade PK-studien”.

FÖRSTA KVARTALET (JAN-MAR 2023)

- Periodens resultat -4,1 MSEK (-36,1)
- Resultat per aktie -0,35 SEK (-3,08)
- Eget kapital per aktie 2,55 SEK (3,78)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -5,4 MSEK (-10,4)
- Likvida medel 23,8 MSEK (40,8)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- Smaktäckning av den nya formuleringen av BupiZenge® beslutad

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Sammantagen regulatoriska kravbild från FDA och EMA erhöles

VD HAR ORDET

”Fokus på att färdigställa ny formulering och finalt studieprotokoll, samt bästa regulatoriska väg för BupiZenge®”



Paul de Potocki, VD OncoZenge

OncoZenge har två övergripande mål: att hjälpa så många patienter som möjligt som lider av cancer och oral mukositis, samt att skapa aktieägarvärde. För att uppnå dessa mål krävs en tydlig regulatorisk väg för att kunna erhålla marknadsgodkännande för BupiZenge® i både Europa och USA och bolaget har kontinuerliga dialoger med EMA och FDA.

Vi har erhållit svar från den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i form av ett så kallat Scientific Advice. Glädjande ansåg myndigheten att OncoZengens genomförda sexveckors toxikologistudie i kombination med tillgänglig publicerad vetenskaplig litteratur kring bupivakain bör utgöra tillräckliga toxikologidata för att stödja ett marknadsgodkännande av BupiZenge® i Europa.

Nyligen har vi även fått ett så kallat Pre-IND Guidance från den amerikanska regulatoriska myndigheten FDA, vilket avviker från EMAs position på några väsentliga punkter. FDA kräver att ytterligare en sexveckors toxikologistudie genomförs i ett alternativt djurslag innan fas III-studier kan påbörjas. Dessutom kräver myndigheten två separata sexmånaders toxikologistudier innan marknadsgodkännande i USA. Därutöver indikerar FDA att separata kliniska studier kan komma att krävas för patienter som utvecklar oral mukositis till följd av strålbehandling och patienter som utvecklar oral mukositis i samband med cellgiftsbehandling.

Den samlade regulatoriska kravbildningen påverkar inte tidslinjen eller omfattningen av OncoZengens planerade PK-studie, men har implikationer för att göra projektet redo för fas III-studier i USA, samt påverkar de totala utvecklingskostnaderna för projektet. En tillkommande sexveckors toxikologistudie kan genomföras parallellt med vår planerade PK-studie eller därefter, medan sexmånaders toxikologistudier normalt utförs parallellt med fas III-patientstudier. OncoZenge utvärderar för närvarande på vilket sätt FDAs rekommendationer och krav på bästa sätt inkorporeras i bolagets övergripande utvecklingsplan för BupiZenge®.

Avseende uppkomsten av oral mukositis i olika patientpopulationer är det så att BupiZenge® varken behandlar cancer eller den orala mukositen, utan smärtan till följd av oral mukositis oavsett genes. Patienter med cancer i huvud- och halsområdet vilka behandlas med strålterapi utvecklar i mycket hög grad mukositis i munhåla och svalg. Kemoterapi å andra sidan, beroende på behandlingstyp, kan orsaka mukositis i slemhinnor både i munnen och i

magtarmkanalen. Detta är sannolikt skälet till att FDA kräver toxikologistudier med oral och gastroenteral exponering under sex månader.

OncoZenges patientstudie, som planeras att initieras detta år, kommer att omfatta 42 huvud- och halscancerpatienter med oral mukositis WHO grad 2-4 till följd av strålbehandling eller en kombination av strål- och cellgiftsbehandling. Två olika doser av den nya formuleringen av BupiZenge® kommer att ges med upprepad dosering under en dag, och kontinuerlig provtagning kommer att utföras under dagen med uppföljande prover dagen efter och dag sex. Huvudsyftet med studien är att etablera en tablettstyrka och dosering som ger blodplasmanivåer av bupivakain under den gräns FDA etablerat.

Ett annat viktigt syfte med studien är att generera patientdata för att stödja bolagets ansökan om ett tillkommande patent för BupiZenge® som planeras att skickas in i samband med att studien påbörjas.

Under kvartalet fattade vi beslut om ny smaktäckning för BupiZenge® och vårt arbete med den nya formuleringen fortskrider med stabilitetsstudier och planering för produktion av GMP-material för vår kliniska studie. Vi förbereder också den formella partnerprocess vi avser driva parallellt med att vår PK-studie genomförs.

Jag vill återigen tacka våra aktieägare för allt engagemang och stöd vi kontinuerligt får.

Paul de Potocki, VD

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 halscancer-patienter 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 med lidokain 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 behandlings-program, 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. FDAs vägledning syftar till att stimulera utvecklingen av icke-beroendeframkallande behandlingsalternativ och att ge patienter tillgång till bättre smärtlindring utan opioider.

Även andra länder där opioidanvändningen 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 produktlantering 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.^{1,2} Vidare finns användningsområden inom tandvården där lokalbedövning är avgörande.

KLINISKA STUDIER

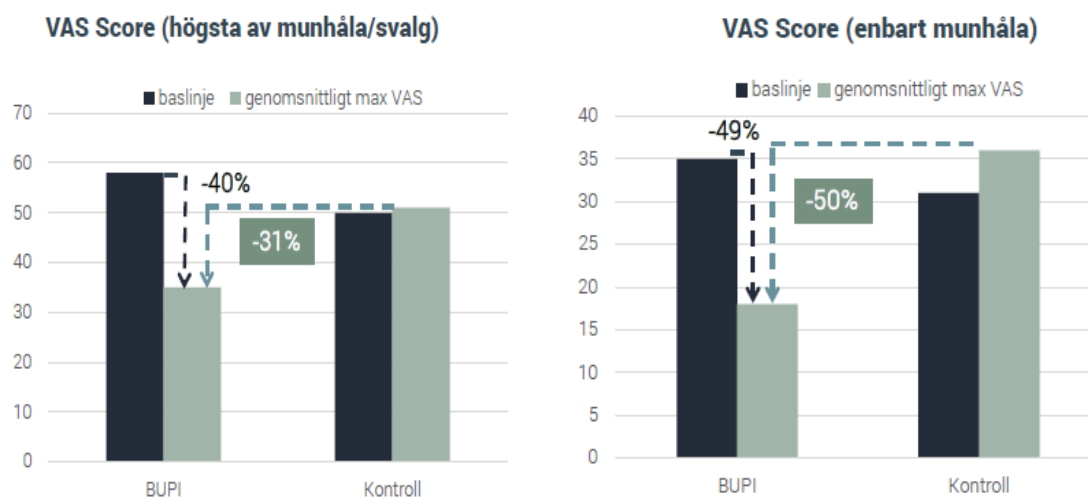
Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och patienter med cancer i huvud- och halsregionen, samt en klinisk 7 dagars fas II-studie där patienter med cancer i huvud-halsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring 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 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 bupivakain sugtabletten 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



OncoZenge besitter idag unik kunskap och data för utveckling av en smärtlindrande produkt för behandling av oral mukosit. Arbete 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. Befintlig dokumentation avseende toxikologi är tillräcklig för den europeiska myndigheten EMA, medan den amerikanska myndigheten FDA har begärt en kompletterande sexveckors toxikologistudie i ett alternativt djurslag.

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

Första kvartalet (januari-mars 2023)

Resultatet före skatt uppgick till -4,1 MSEK (-33,0). Resultatet avser utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge® projektet om -2,7 MSEK (-31,6) samt kostnader för administrativa funktioner och affärsutveckling (inklusive IR kostnader) om 1,4 MSEK (1,4). Högre utvecklingskostnader under 2022 avser en återföring av utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge® projektet som har tidigare bokats under immateriella anläggningstillgångar.

KASSAFLÖDE

Första kvartalet (januari-mars 2023)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -5,4 MSEK (-10,4). Kassaflöde från investeringsverksamheten samt finansieringsverksamheten var noll (noll). Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -5,4 MSEK (-10,4). Likvida medel uppgick till 23,8 MSEK (40,8) vid periodens slut.

UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största aktieägare per 2023-03-31:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
LINC AB	1 170 607	10,0
HOLMGREN, NICLAS LEIF WILLIAM	1 081 884	9,2
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN	1 076 408	9,2
AVANZA PENSION	856 986	7,3
HOLMGREN, KALLE	301 609	2,6
HOLMGREN BERGQVIST, MONICA	300 000	2,6
TONK ERWING, HERMANN	243 000	2,1
SULILA TAMSEN, PIRKKO	229 456	2,0
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	220 781	1,9
LUNDQVIST, KRISTOFER	199 582	1,7
OLSSON, JIMMY MATTIAS	174 473	1,5
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY	172 867	1,5
KNIGHT, LISA	124 285	1,1
AGREN, FREDRIK	104 097	0,9
LOIKKANEN, JOONA	100 000	0,9
FRIBERG, DAN MIKAEL JOACIM	95 000	0,8
Ward, ANDREAS	90 000	0,8
MERRILL LYNCH INTERNATIONAL, W8BENE	80 172	0,7
SAXO BANK A/S CLIENT ASSETS	74 940	0,6
MOUED, NADIM	73 931	0,6
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	6 770 078	57,8
Övriga aktieägare	4 943 166	42,2
TOTALT	11 713 244	100,0

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 2022 på sidan 14.

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)	Jan-mar 2023	Jan-mar 2022	Jan-dec 2022
Nettoomsättning	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 402	-1 375	-5 928
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 652	-31 591	-37 639
Övriga rörelsekostnader	1	-19	-2
Rörelseresultat	-4 053	-32 985	-43 569
Ränteintäkter	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-4 053	-32 985	-43 569
Skatt på periodens resultat	-	-3 077	-3 077
RESULTAT	-4 053	-36 062	-46 646
Antal aktier	11 713 244	11 713 244	11 713 244
Resultat per aktie (sek)¹	-0,35	-3,08	-3,98

¹ 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)	2023-03-31	2022-03-31	2022-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	6 850	6 850	6 850
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Uppskjuten skattefordran	-	-	-
Summa anläggningstillgångar	6 850	6 850	6 850
Kundfordringar och andra fordringar	965	1 123	903
Kassa och bank	23 790	40 790	29 140
Summa omsättningstillgångar	24 755	41 913	30 043
SUMMA TILLGÅNGAR	31 605	48 763	36 893
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	29 920	44 261	33 973
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-	-
Summa långfristiga skulder	-	-	-
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-	-
Kortfristiga ej räntebärande skulder	1 685	4 502	2 920
Summa kortfristiga skulder	1 685	4 502	2 920
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	31 605	48 763	36 893

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 31 mars 2023					
Ingående balans	1 301	-	83 840	-51 168	33 973
Totalresultat					
Periodens resultat				-4 053	-4 053
UTGÅENDE BALANS den 31 MARS 2023	1 301	-	83 840	-55 221	29 920

(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
Överföring fond för utvecklingsutgifter		-23 168		23 168	-
Aktiebaserad incitamentsprogram			296		296
UTGÅENDE BALANS den 31 DEC 2022	1 301	-	83 840	-51 168	33 973

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Jan-mar 2023	Jan-mar 2022	Jan-dec 2022
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat före finansiella poster	-4 053	-32 985	-43 569
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Avskrivningar och andra justeringar	-	23 168	23 168
Kostnader aktiebaserat incitamentsprogram	-	-	296
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-4 053	-9 817	-22 105
Förändring i rörelsekapital			
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-62	-208	11
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-1 235	-403	-1 984
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-5 350	-10 428	-22 078
Investeringsverksamheten			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-	-	-
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-	-	-
Finansieringsverksamheten			
Emission av aktier	-	-	-
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-	-	-
Förändring i likvida medel	-5 350	-10 428	-22 078
Likvida medel vid periodens början	29 140	51 218	51 218
Likvida medel vid periodens slut	23 790	40 790	29 140

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har, i likhet med årsbokslutet, 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 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.

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari-juni 2023

22 augusti 2023

Delårsrapport januari-september 2023

14 november 2023

Årsstämma för OncoZenge kommer att hållas den 31 maj 2023. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida www.oncozenge.se.

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

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Paul de Potocki, VD, telefon: 070 669 9618, e-mail: paul.de.potocki@oncozenge.se

Mark Beveridge, CFO, telefon: 076 805 8288, e-mail: mark.beveridge@oncozenge.se

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, www.oncozenge.se. Bokslutskommunikén finns tillgänglig på www.oncozenge.se/delarsrapporter-2

Denna bokslutskommuniké 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 moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 16 maj 2023

Anna Ljung
Styrelseordförande

Torben Mogensen
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Paul de Potocki
VD