

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

OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT JAN-JUN 2023

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

UTVECKLING ENLIGT PLAN UNDER KVARTALET, PAUSAT PROJEKTARBETE OCH ORGANISATORISKA FÖRÄNDRINGAR EFTER PERIODENS SLUT

”Arbetet med den nya formulering av BupiZenge® och planeringen för patientstudien fortlöpte enligt plan under kvartalet. Efter periodens slut gjordes ett fynd av en förorening som efter tillverkning utvecklas i BupiZenge®, vilket innebär att produkten måste omformuleras. Bolaget meddelade att utvecklingen av BupiZenge® pausats och att man avser söka ett omvänt förvärv eller fusion med annat bolag inom life science. En extra bolagstämma hölls den 21 Augusti där Niclas Holmgren blev invald som styrelseledamot, varefter övrig styrelse meddelade sin avgång och bolagets VD, COO och CMO sade upp sina anställningar.”

DELÅRET (JAN-JUN 2023)

- Periodens resultat -8,5 MSEK (-38,8)
- Resultat per aktie -0,73 SEK (-3,32)
- Eget kapital per aktie 2,17 SEK (3,54)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -9,1 MSEK (-16,8)
- Likvida medel 20,0 MSEK (34,5)

ANDRA KVARTALET (APR-JUN 2023)

- Periodens resultat -4,5 MSEK (-2,8)
- Resultat per aktie -0,38 SEK (-0,24)
- Eget kapital per aktie 2,17 SEK (3,54)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -3,8 MSEK (-6,3)
- Likvida medel 20,0 MSEK (34,5)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER ANDRA KVARTALET

- Sammantagen regulatoriska kravbild från FDA och EMA erhöles

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- En förorening bildas i den nya formuleringen av BupiZenge® efter tillverkning, vilket innebär att produkten måste omformuleras
- OncoZenge meddelar ett kapitalbehov på cirka sextio miljoner kronor för att driva projektet vidare i egen regi, samt att utvecklingen av BupiZenge® pausats och att bolaget söker strukturaffär
- Niclas Holmgren blir invald till styrelsen
- Styrelseordförande Anna Ljung och styrelseledamöter Hilde Furberg och Torben Mogensen avgår, och bolagets VD, COO och CMO säger upp sina anställningar
- Bolaget kallar till extrastämma den 8 september, där Daniel Ehrenstråhle och Christoph Nowak föreslås som nya styrelseledamöter

NICLAS HOLMGREN HAR ORDET

”Jag är här för aktieägarna och bolagets bästa”



Niclas Holmgren, styrelseledamot OncoZenge

Bästa aktieägare, befintliga som blivande,

Under det andra kvartalet arbetade bolaget vidare enligt plan, med produktion av den nya formuleringen av BupiZenge® och finjustering av protokollet för den planerade patientstudien. Bolaget fick också svar från den amerikanska regulatoriska myndigheten FDA, vilket innebar att några mindre justeringar i studieprotokollet behövde göras, samt att ytterligare en sexveckors toxicitetsstudie i ett alternativt djurslag måste genomföras innan fas 3-studier i USA kan starta. Under försommaren anlätades en finansiell rådgivare och en process initierades för att inhämta kapital för återstående utvecklingsarbete och därmed möjliggöra en licens- eller försäljningsprocess av ett fas 3-redo projekt.

I samband med de kontinuerliga analyserna av de tabletter som producerats framkom det att en förorening efter en tid utvecklas i den nya formuleringen av BupiZenge®. Konsekvensen av detta är tyvärr att produkten måste omformuleras. Detta medför en försening för projektet, samt att kapitalbehovet för att i egen regi ta projektet till fas 3-redo i USA och Europa bedöms vara cirka sextio miljoner kronor. Med rådande förutsättningar gjorde styrelsen, tillsammans med bolagets institutionella ägare och finansiella rådgivare, bedömningen att det är mycket svårt att attrahera nödvändigt kapital eller hitta en utvecklings- eller licenspartner. Som en konsekvens beslutade styrelsen att pausa utvecklingen av BupiZenge och meddelade den 2 augusti att bolaget avsåg söka ett omvänt förvärv eller en legal fusion med ett bolag inom life science.

Jag med flera aktieägare anser att projektet har större potential och vill utforska ytterligare vägar framåt för att preparatet ska nå patienterna och marknaden. Att kalla till en extra bolagstämma och behöva stå helt ensam i ett börsnoterat bolag är ingen lätt uppgift, men jag gör det därför att jag inte kunde stå bakom den slutsats som bolagsledning och dåvarande styrelse kom fram till.

Min absolut första prioritet de senaste veckorna har varit att säkra en ny styrelse med rätt erfarenheter att hjälpa oss med de nödvändiga stegen vidare. Samtidigt har det varit viktigt för mig att förändringarna sker i enlighet med aktiebolagslagen och börsens regler. Schjødt advokater och Erik Penser Bank som Certified Adviser har varit till stort stöd i processen.

Jag ser målinriktat fram mot den extra bolagsstämman som kommer att äga rum den 8 september, då styrelsen åter blir fulltalig och beslutsför, vilket kommer göra det möjligt för oss att metodiskt utforska de möjligheterna jag ser i projektet.

Jag ser framför mig att vi kommer fortsätta arbeta med att:

- Förtydliga värdet för BupiZenge för oral mukosit och andra tillämpningar för smärta i munnen
- Arbeta på strategiska alternativ framöver, inklusive potentiella strategiska partnerskap som kan ha positiva effekter på kapitalbehovet
- analysera patentstrategin, vilket skulle kunna öppna upp för ett förlängt och geografiskt bredare patentskydd för BupiZenge och därmed öka värdet för produkten.

Jag förstår att den osäkerhet som uppstått är svår för både aktieägare och anställda. Jag ser med tillförsikt fram mot nästa kapitel, och att vi snart kan kommunicera ytterligare kring de möjligheter jag ser och vägen framåt. Stort tack för ert förtroende i den uppkomna situationen!

Med vänliga hälsningar

Niclas Holmgren

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, CFO Mark Beveridge och COO Pirkko Tamsen. 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 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 har utförts parallellt med planering 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. Efter komplikationer i formuleringsarbetet är projektet i dagsläget pausat.

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 opioidkris. 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 opioidepidemin 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 för BupiZenge® till grund för regulatoriska godkännanden och produkt lansering i Europa och USA. Efter komplikationer i formuleringsarbetet är projektet i dagsläget pausat.

KLINISKA STUDIER

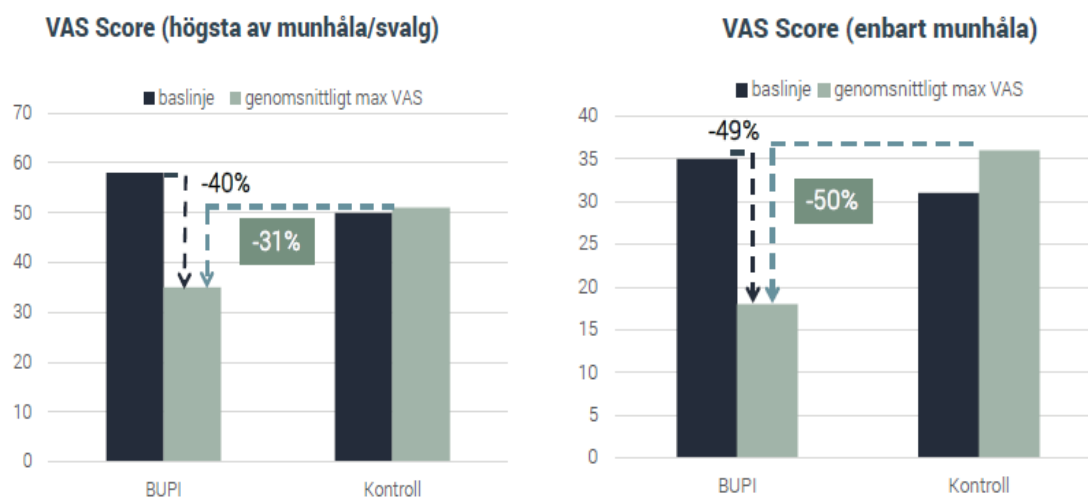
Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och patienter med cancer i huvud- och halsregionen, samt en klinisk 7 dagars fas II-studie där patienter med cancer i huvud- halsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring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

Fas II-studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppsstudie 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 mukositis. Arbetet har utförts för att utveckla en ny optimerad produktformulering av BupiZenge® och framtagande av två tablettstyrkor. Detta arbete är i dagsläget pausat.

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 har förberett en farmakokinetisk säkerhetsstudie med två styrkor som underlag för ett fas-III program. Studien har planerats att utföras i Europa med målsättningen att uppfylla de regulatoriska kraven både i Europa och USA.

Kommentarer till rapporten

RESULTAT

Andra kvartalet (april-juni 2023)

Resultatet före skatt uppgick till -4,5 MSEK (-2,8). Resultatet avser utvecklingskostnader hänförliga till BupiZengeprojektet om -3,2 MSEK (-1,2) samt administrationskostnader och affärsutveckling (inklusive IR kostnader) om -1,3 MSEK (-1,6). Övriga rörelsekostnader avser valutakursförluster.

Delåret (januari-juni 2022)

Under året uppgick resultatet till -8,5 MSEK (-36,1). I jämförelsesiffran har alla balanserade utvecklingskostnader kopplade till BupiZengeprojektet återförts till resultaträkningen med 23,2 MSEK och rapporteras under forsknings- och utvecklingskostnader.

KASSAFLÖDE

Andra kvartalet (april-juni 2022)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -3,8 MSEK (-6,3). Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -3,8 MSEK (-6,3). Likvida medel uppgick till 20,0 MSEK (34,5) vid periodens slut.

Delåret (januari-juni 2022)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -9,1 MSEK (-16,8). Kassaflöde från investeringsverksamheten är noll. Total förändring i likvida medel under delåret blev -9,1 MSEK (-16,8).

UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största aktieägare per 2023-06-30:

| Aktieägare | Antal aktier | % av röster och kapital |
|---------------------------------|-------------------|-------------------------|
| Holmgren, Niclas Leif William | 1 287 169 | 11,0 |
| Linc AB | 1 170 607 | 10,0 |
| Östersjöstiftelsen | 1 076 408 | 9,2 |
| Avanza Pension | 794 319 | 6,8 |
| Nordnet Pensionsforsakring AB | 316 990 | 2,7 |
| Holmgren Bergqvist, Monica | 300 000 | 2,6 |
| Holmgren, Kalle | 295 000 | 2,5 |
| Sulila Tamsen, Pirkko | 229 456 | 2,0 |
| Ozbek, Adnan | 205 000 | 1,8 |
| Mansolahti Friberg, Joacim | 178 000 | 1,5 |
| Olsson, Jimmy Mattias | 174 573 | 1,5 |
| UBS Switzerland AG, W8IMY | 172 867 | 1,5 |
| Lundqvist, Kristofer | 160 000 | 1,4 |
| Knight, Lisa | 124 285 | 1,1 |
| Agren, Fredrik | 108 936 | 0,9 |
| Tonk Erwing, Hermann | 93 000 | 0,8 |
| Ward, Andreas | 90 000 | 0,8 |
| Jansson, Fredrik | 76 790 | 0,7 |
| Moued, Nadim | 73 931 | 0,6 |
| Kildal, Stian | 72 365 | 0,6 |
| SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA | 6 999 696 | 59,8 |
| Övriga aktieägare | 4 713 548 | 40,2 |
| 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.

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

| (TSEK) | Apr-jun 2023 | Apr-jun 2022 | Jan-jun 2023 | Jan-jun 2022 | Jan-dec 2022 |
|--|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| Nettoomsättning | - | - | - | - | - |
| Kostnad sålda varor | - | - | - | - | - |
| Bruttovinst | - | - | - | - | - |
| Affärsutvecklings- och administrationskostnader | -1 329 | -1 604 | -2 731 | -2 979 | -5 928 |
| Forsknings- och utvecklingskostnader | -3 162 | -1 211 | -5 814 | -32 802 | -37 639 |
| Övriga rörelsekostnader | -1 | -7 | - | -26 | -2 |
| Rörelseresultat | -4 492 | -2 822 | -8 545 | -35 807 | -43 569 |
| Ränteintäkter | - | - | - | - | - |
| Räntekostnader | - | - | - | - | - |
| Resultat efter finansiella poster | -4 492 | -2 822 | -8 545 | -35 807 | -43 569 |
| Skatt på periodens resultat | - | - | - | -3 077 | -3 077 |
| RESULTAT | -4 492 | -2 822 | -8 545 | -38 884 | -46 646 |
| Antal aktier | 11 713 244 | 11 713 244 | 11 713 244 | 11 713 244 | 11 713 244 |
| Resultat per aktie (sek)¹ | -0,38 | -0,24 | -0,73 | -3,32 | -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) | 2023-06-30 | 2022-06-30 | 2022-12-31 |
|---------------------------------------|---------------|---------------|---------------|
| Tillgångar | | | |
| Immateriella anläggningstillgångar | 6 850 | 6 850 | 6 850 |
| Uppskjuten skattefordran | - | - | - |
| Summa anläggningstillgångar | 6 850 | 6 850 | 6 850 |
| Kundfordringar och andra fordringar | 952 | 1 926 | 903 |
| Kassa och bank | 20 219 | 34 466 | 29 140 |
| Summa omsättningstillgångar | 20 971 | 36 392 | 30 043 |
| SUMMA TILLGÅNGAR | 27 821 | 43 242 | 36 893 |
| Eget kapital och skulder | | | |
| Eget kapital | 25 428 | 41 439 | 33 973 |
| Långfristiga räntebärande skulder | - | - | - |
| Långfristiga ej räntebärande skulder | - | - | - |
| Summa långfristiga skulder | - | - | - |
| Kortfristiga räntebärande skulder | - | - | - |
| Kortfristiga ej räntebärande skulder | 2 393 | 1 803 | 2 920 |
| Summa kortfristiga skulder | 2 393 | 1 803 | 2 920 |
| SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER | 27 821 | 43 242 | 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 | | | | -8 545 | -8 545 |
| UTGÅENDE BALANS den 31 MARS 2023 | 1 301 | - | 83 840 | -59 713 | 25 428 |

| (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 | - |
| Aktiebaserade incitamentsprogram | | | 296 | | 296 |
| UTGÅENDE BALANS den 31 DEC 2022 | 1 301 | - | 83 840 | -51 168 | 33 973 |

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

| (TSEK) | Apr-jun 2023 | Apr-jun 2022 | Jan-jun 2023 | Jan-jun 2022 | Jan-dec 2022 |
|--|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| Den löpande verksamheten | | | | | |
| Rörelseresultat före finansiella poster | -4 492 | -2 822 | -8 545 | -35 807 | -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 | -4 492 | -2 822 | -8 545 | -12 639 | -22 105 |
| Förändring i rörelsekapital | | | | | |
| Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar | 13 | -804 | -49 | -1 012 | 11 |
| Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder | 708 | -2 698 | -527 | -3 101 | -1 984 |
| KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN | -3 771 | -6 324 | -9 121 | -16 752 | -22 078 |
| Investeringsverksamheten | | | | | |
| Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar | - | - | - | - | - |
| KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN | - | - | - | - | - |
| Finansieringsverksamheten | | | | | |
| Emission av aktier | - | - | - | - | - |
| KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN | - | - | - | - | - |
| Förändring i likvida medel | -3 771 | -6 324 | -9 121 | -16 752 | -22 078 |
| Likvida medel vid periodens början | 23 790 | 40 790 | 29 140 | 51 218 | 51 218 |
| Likvida medel vid periodens slut | 20 019 | 34 466 | 20 019 | 34 466 | 29 140 |

REDOVISNINGSG- 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-september 2023

14 november 2023

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 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 moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 31 augusti 2023

Niclas Holmgren
Styrelseledamot

Paul de Potocki
VD