

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 jeans, carrying a white beach bag. The man is on the right, wearing a light-colored button-down shirt and dark trousers. They are both smiling and looking towards the right. The background shows the ocean with gentle waves under a bright sky. The entire image has a light green tint.

OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT JAN-SEP 2022

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ.), 559261-9968

FRAMSTEG I OMFORMULERINGSARBETET, DETALJPLANERING AV NÄSTA KLINISKA STUDIE

”Under kvartalet har bolaget tillsammans med vår externa samarbetspartner för formulering och produktion gjort goda framsteg i utvecklingen av en ny formulering av BupiZenge®. Vi har också tillsammans med vår utvalda CRO tagit stora steg i utformningen av den farmakokinetiska patientstudie som planeras starta under nästa år. Vidare har vi arbetat intensivt med internationella patentexperter för att förbereda en ny patentansökan för BupiZenge®”.

DELÅRET (JAN-SEP 2022)

- Periodens resultat -42,1 MSEK (-2,8)*
- Resultat per aktie -3,59 SEK (-0,24)*
- Eget kapital per aktie 3,26 SEK (6,95)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -18,4 MSEK (0,0)
- Likvida medel 32,8 MSEK (55,7)

TREDJE KVARTALET (JUL-SEP 2022)

- Periodens resultat -3,2 MSEK (-0,8)*
- Resultat per aktie -0,27 SEK (-0,07)*
- Eget kapital per aktie 3,26 SEK (6,95)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -1,7 MSEK (-2,7)
- Likvida medel 32,8 MSEK (55,7)

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

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- Bolagets toxicitetsstudie med bupivakain visar god säkerhetsmarginal för planerad dosering av BupiZenge® vid kontinuerlig behandling över sex veckor

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Inga väsentliga händelser

VD HAR ORDET

”På väg mot att hjälpa en stor patientgrupp och att skapa aktieägarvärden.”



Paul de Potocki, VD OncoZenge

Bästa aktieägare, befintliga och tillkommande,

OncoZenges övergripande mål är att på snabbast och mest effektiva sätt utveckla bolagets produktkandidat BupiZenge® för en så stor marknad som möjligt för att hjälpa patienter som lider av oral smärta, och att därigenom skapa värde för bolagets aktieägare. Den patientgrupp som idag har det största icke tillfredsställda medicinska behovet av en effektiv och säker produkt för lokal smärtlindring i mun och svalg är cancerpatienter som drabbas av oral mukositis, vilket är den indikation OncoZenge fokuserar på.

För att uppnå bolagets mål, är tillgång till den amerikanska marknaden central. USA har ofta ett snabbare och bredare upptag av nya läkemedel och prisnivån är generellt väsentligt högre jämfört med Europa. Värdet av ett nytt läkemedel, liksom värdet av ett utvecklingsprojekt för en ny produkt, är därför starkt betingat av ett FDA-godkännande, eller förutsättningar för och tydlig väg mot ett amerikanskt regulatoriskt godkännande. Den amerikanska marknaden utgör en stor del av det globala kommersiella värdet av ett nytt läkemedel och dessutom är ett FDA-godkännande en tungt vägande faktor för produktgodkännanden i Japan och andra utomeuropeiska marknader.

De regulatoriska myndigheterna i USA och Europa, som i slutändan beslutar om ett nytt läkemedel får säljas på dessa marknader, kan ha något olika krav på preklinisk och klinisk data, utformning och omfattning av kliniska prövningar, samt dokumentation av produktformulering och produktion. OncoZenges utvecklingsarbete styrs därför av kontinuerliga dialoger med både FDA och EMA för att säkerställa att det planerade kliniska programmet genererar nödvändiga data för produktgodkännanden. Till följd av vårens återkoppling från FDA arbetar vi för närvarande med att omformulera BupiZenge® med ny smaktäckning, samt kommer att inkludera två tablettstyrkor i den kommande farmakokinetiska patientstudien. Samtidigt planerar vi för en ny patentansökan som skulle kunna medföra ett signifikant förlängt patentskydd för BupiZenge® på en global marknad.

En omformulering av en läkemedelskandidat kan framstå som en relativt enkel och snabb process. Arbetet är dock förknippat med en hel del tidskrävande och regelstyrda steg. En ny smaksättning av BupiZenge® måste vara acceptabel hos patienter som i vissa fall har en förvrängd smakupplevelse till följd av deras sjukdom. Den nya formuleringen skall vara optimerad för storskalig kommersiell produktion och kunna analyseras för renhet. Samtliga ingående komponenter skall vara godkända för bruk i läkemedel utan krav på tillkommande specifika säkerhetsstudier. Inför en klinisk patientstudie ska tabletter med den finala formuleringen också produceras i enlighet med GMP och därefter måste tillräckliga stabilitetsdata för slutprodukten genereras innan studien kan starta. Detta innebär sammantaget att OncoZenges farmakokinetiska (PK) patientstudie planeras kunna starta under den andra halvan av 2023. Denna studie bedöms vara det sista steget innan pivotala fas III-studier för USA och Europa kan inledas. PK-studien kommer att omfatta ett begränsat antal patienter i Europa för behandling och provtagningar under ett dygn och uppföljning några dagar senare. Kinetik- och effektdata kommer att inhämtas för två olika tablettstyrkor och från patienter med olika svårighetsgrader av oral mukositis. I samband med studiestarten kommer vi också att inleda en formell process för att hitta en utvecklingspartner, licenstagare eller köpare.

OncoZenge är idag, vad vi vet, det enda bolaget i världen som utvecklar ett nytt läkemedel för behandling av lokal oral smärta hos cancerpatienter. Vi har goda resultat från tidigare fas I och fas II-studier och vi har med den genomförda toxstudien med bupivakain visat att vi har god säkerhetsmarginal för planerad dosering av BupiZenge® vid kontinuerlig behandling över sex veckor. Vår produktkandidat adresserar ett mycket stort patientbehov och kan dessutom minska dagens användning av opioider, vilket är en uttalad målsättning hos hälsomyndigheter både i USA och i Europa. OncoZenge besitter unik kunskap och data för att framgångsrikt kunna utveckla en effektiv produkt som kan hjälpa hundratusentals cancerpatienter med svåra smärtor. Jag är fortsatt mycket hoppfull att vi kommer att kunna utveckla både ett viktigt nytt läkemedel och ett värdefullt bolag.

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 avser att genomföra ett kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktlansering med första fokus på USA och Europa. 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.

”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



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 under längre användning. Den amerikanska myndigheten FDA har därför krävt att separata toxikologiska studier ska utföras specifikt för lakritskomponenten innan längre patientstudier med BupiZenge® får initieras. Detta var inte ett krav vid OncoZenges tidigare kontakter med europeiska myndigheter. Bolaget har gjort bedömningen att den bästa vägen framåt är att göra en omformulering och byta smaktäckning på sugtablett. Detta arbete pågår liksom 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.

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 huvudhalsregionen 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 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 behandlingsprogram, 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 till grund för regulatoriska godkännanden och produktansering i Europa och USA. Med en ny formulering, två tablettstyrkor och ny

smäcktäckning planeras en farmakokinetisk patientstudie i Europa med start under andra halvan av 2023. Parallellt med genomförandet av denna studie kommer bolaget initiera 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 och operationer i mun och svalg, samt vid så kallad burning mouth syndrome.

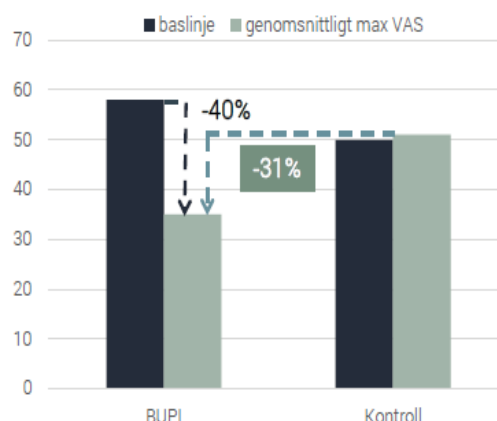
KLINISKA STUDIER

Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och på 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.

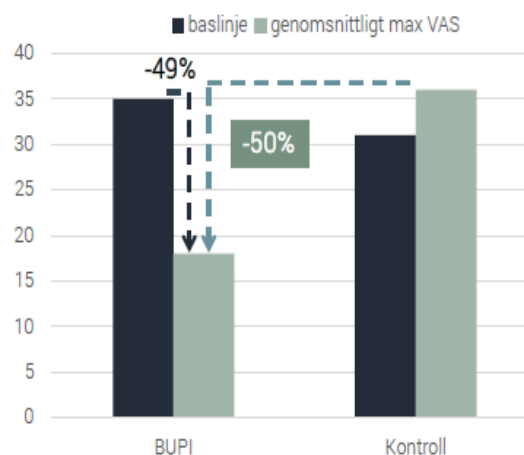
Fas II-studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppsstudie med syfte att undersöka effekt och tolerabilitet vid upprepade administrering av bupivakain i sugtablettform (25 mg) som smärtlindring. Bägge grupperna hade tillgång till gängse smärtbehandling under studien. Kontrollgruppen 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 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.

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

Tredje kvartalet (juli-september 2022)

Resultatet före skatt uppgick till -3,2 MSEK (-1,0). Resultatet avser utvecklingskostnader hänförliga till BupiZengeprojektet om -1,9 MSEK (-0,0) samt administrationskostnader för administrativa funktioner och affärsutveckling (inklusive IR kostnader) om 1,3 MSEK (1,0). Tidigare har utvecklingskostnader hänförliga till BupiZengeprojektet bokats under immateriella anläggningstillgångar. Bolagets planerade patientstudie avbröts innan patientrekrytering påbörjats och inga ytterligare utgifter avseende denna studie kvarstår.

Övriga rörelsekostnader avser valutaförluster.

Delåret (januari-september 2022)

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

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran som har återförts.

KASSAFLÖDE

Tredje kvartalet (juli-september 2022)

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -1,7 MSEK (0,0). Tidigare har utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge klassificerats under investeringsverksamheten. Kassaflöde från investeringsverksamheten är noll (-1,3 MSEK). Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -1,7 MSEK (-1,3). Likvida medel uppgick till 32,8 MSEK (55,7) vid periodens slut.

Delåret (januari-juni 2022)

Utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge har tidigare klassificerats i året 2021 under investeringsverksamheten.

Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -18,4 MSEK (-2,7). Kassaflöde från investeringsverksamheten är noll (-2,9 MSEK). Total förändring i likvida medel under delåret blev -18,4 MSEK (45,7).

UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största aktieägare per 2022-09-30:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
LINC AB	1 170 607	10,0
HOLMGREN, NICLAS	1 085 464	9,3
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN	1 076 408	9,2
AVANZA PENSION	844 019	7,2
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	263 819	2,3
TONK ERWING, HERMANN	250 000	2,1
SULILA TAMSEN, PIRKKO	229 456	2,0
LUNDQVIST, KRISTOFER	200 000	1,7
SAXO BANK A/S CLIENT ASSETS	182 882	1,6
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY	173 067	1,5
UBS AG LONDON BRANCH, W8IMY	121 512	1,0
HOLMGREN, KALLE	103 413	0,9
LOIKKANEN, JOONA	100 000	0,9
WARD, ANDREAS	90 000	0,8
MOUED, NADIM	73 931	0,6
BNY MELLON SA/NV (FORMER BNY), W8IMY	73 811	0,6
EGGERS ANA ESTHER	54 686	0,5
BERGSTRÖM, ROLF LINUS	54 307	0,5
HELLERSTEDT, KENNET	51 000	0,4
ATTERKVIST, STELLAN	47 000	0,4
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	6 245 382	53,3
Övriga aktieägare	5 467 862	46,7
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 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)	Jul-sep 2022	Jul-sep 2021	Jan-sep 2022	Jan-sep 2021	Jan-dec 2021
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 286	-1 021	-4 265	-3 386	-4 677
Forsknings- och utvecklingskostnader	-1 944	31	-34 746	-134	-216
Övriga rörelsekostnader	23	3	-3	-	-1
Rörelseresultat	-3 207	-987	-39 014	-3 520	-4 894
Ränteintäkter	-	-	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-3 207	-987	-39 014	-3 520	-4 894
Skatt på periodens resultat	-	203	-3 077	725	1 008
RESULTAT	-3 207	-784	-42 091	-2 795	-3 886
Antal aktier	11 713 244	11 713 244	11 713 244	11 713 244	11 713 244
Resultat per aktie (sek)¹	-0,27	-0,07	-3,59	-0,24	-0,33

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2022-09-30	2021-09-30	2021-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	6 850	24 979	30 018
Uppskjuten skattefordran	-	2 793	3 076
Summa anläggningstillgångar	6 850	27 772	33 094
Kundfordringar och andra fordringar	540	437	915
Kassa och bank	32 811	55 673	51 218
Summa omsättningstillgångar	33 351	56 110	52 133
SUMMA TILLGÅNGAR	40 201	83 882	85 227
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	38 232	81 414	80 323
Kortfristiga ej räntebärande skulder	1 969	2 468	4 904
Summa kortfristiga skulder	1 969	2 468	4 904
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	40 201	83 882	85 227

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.

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 30 september 2022					
Ingående balans	1 301	23 168	83 544	-27 690	80 323
Totalresultat					
Periodens resultat				-42 091	-42 091
Överföring fond för utvecklingsutgifter		-23 168		23 168	-
UTGÅENDE BALANS DEN 30 SEPTEMBER 2022	1 301	-	83 544	-46 613	38 232

(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				-2 795	-2 795
Överföring fond för utvecklingsutgifter		2 928		-2 928	-
Nyemission	701		59 380		60 081
Transaktionskostnader			-5 153		-5 153
UTGÅENDE BALANS DEN 30 JUNI 2021	1 301	18 129	83 544	-21 560	81 414

(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
UTGÅENDE BALANS DEN 31 DEC 2021	1 301	23 168	83 544	-27 690	80 323

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Jul-sep 2022	Jul-sep 2021	Jan-sep 2022	Jan-sep 2021	Jan-dec 2021
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-3 207	-987	-39 014	-3 520	-4 894
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Avskrivningar och andra justeringar	-	-	23 168	-	-
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-3 207	-987	-15 846	-3 520	-4 894
Förändring i rörelsekapital					
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	1 386	-86	374	5 076	4 598
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	166	1 085	-2 935	-4 296	-4 471
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-1 655	12	-18 407	-2 928	-4 767
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-	-1 298	-	-2 928	-5 356
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-	-1 298	-	-2 928	-5 356
Finansieringsverksamheten					
Emission av aktier	-	-	-	60 081	60 081
Emissionskostnader	-	-	-	-8 739	-8 739
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-	-	-	51 342	51 342
Förändring i likvida medel	-1 655	-1 286	-18 407	45 674	41 219
Likvida medel vid periodens början	34 466	56 959	51 218	9 999	9 999
Likvida medel vid periodens slut	32 811	55 673	32 811	55 673	51 218

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

Bokslutskommuniké för räkenskapsåret	14 februari 2023
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.

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. Delårsrapporten 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, 15 november 2022

Anna Ljung
Styrelseordförande

Torben Mogensen
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Paul de Potocki
VD