

A photograph of a middle-aged couple walking on a beach, holding hands and smiling. The woman is on the left, wearing a light-colored long-sleeved top and dark pants. The man is on the right, wearing a light-colored button-down shirt and dark pants. They are walking towards the right side of the frame. The background shows the ocean and a bright sky. The image has a light, airy feel.

OncoZenge AB

BOKSLUTSKOMMUNIKÈ 2021

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

PLANERING AV DET FINALA UTVECKLINGSPROGRAMMET FORTLÖPER

” Förberedelser för det registreringsgrundande utvecklingsprogrammet med BupiZenge® har tagit viktiga steg framåt. Bolagets utvalda CRO har kontrakterats för utförande av kvarvarande kliniska studier. Efter rådgivande möte med svenska LäkeMedelsverket har en toxicitetsstudie initierats och en farmakokinetisk studie i cancerpatienter är i final detaljplanering.”

HELÅRET (JAN-DEC 2021)

- Periodens resultat -3,9 MSEK
- Resultat per aktie -0,33 SEK
- Eget kapital per aktie 6,86 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -4,8 MSEK
- Likvida medel 51,2 MSEK

FJÄRDE KVARTALET (OKT-DEC 2021)

- Periodens resultat -1,1 MSEK
- Resultat per aktie -0,09 SEK
- Eget kapital per aktie 6,86 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -2,0 MSEK
- Likvida medel 51,2 MSEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FJÄRDE KVARTALET

- Paul de Potocki tillträder som ny VD i november
- CRO (Clinical Research Organization) utvalt för bolagets kliniska utvecklingsprogram
- Vid extra bolagsstämma den 7 december beslutades i enlighet med styrelsens förslag om införande av ett långsiktigt incitamentsprogram för Bolagets VD och vissa nyckelpersoner

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Avtal för den farmakokinetiska patientstudien undertecknat
- Toxicitetsstudie startar

VD HAR ORDET

”Vi har två övergripande målsättningar för OncoZenge: Att på snabbast och mest effektiva sätt göra BupiZenge® tillgängligt på en så stor marknad som möjligt för att hjälpa cancerpatienter som lider av oral mukositis, samt att skapa värde för bolagets aktieägare.”



Paul de Potocki, VD OncoZenge

Det har varit ett händelserikt första år för OncoZenge. Det fristående bolaget bildades efter en övertecknad företrädesemission och notering på Nasdaq First North i mitten på februari 2021. Organisationen har byggts upp och senior expertis inom medicin, preklinisk och klinisk utveckling, regulatory affairs, projektledning, produktion, IP och affärsutveckling har rekryterats. Internationella medicinska och regulatoriska experter har knutits till bolaget och patentskyddet har ytterligare förstärkts.

PROJEKTET

Bolagets strategiska och operativa arbete har fokuserat på utvecklingen av BupiZenge®. BupiZenge® är en ny och patenterad formulering av bupivakain i form av en sugtablett avsedd för smärtbehandling i mun och svalg. Den första indikationen är smärta orsakad av oral mukositis, men kliniska resultat visar också god effekt vid behandling av andra smärtsamma orala tillstånd och procedurer i munhålan.

Läkemedelsutveckling är en hårt reglerad och förhållandevis långsam process med omfattande krav på dokumentation av bland annat klinisk effekt, patientsäkerhet och produktion. I slutändan är det dom regulatoriska myndigheterna som beslutar om ett nytt läkemedel uppfyller kraven för marknadsgodkännande och lansering. OncoZenge har därför i möte med det svenska Läkemedelsverket under 2021 inhämtat rådgivning avseende utformning och omfattning av erforderligt utvecklingsprogram för Europa. Baserat på detta har bolaget i februari startat en toxicitetsstudie och kommer att initiera det kliniska programmet med en kortare farmakokinetisk patientstudie, vilken är i avancerad planeringsfas tillsammans med OncoZenges kontrakterade CRO.

MARKNADER OCH REGISTRERINGSGRUNDANDE STUDIER

OncoZenges strategi har varit och är fortsatt att driva ett utvecklingsprogram för produktgodkännande i Europa. Samtidigt vill vi om möjligt säkerställa att dom investeringar vi gör i klinisk utveckling genererar data som kan stödja godkännanden både i Europa och USA. Dessutom är det nödvändigt i samband med förhandlingar med potentiella kommersiella

partners eller köpare att ha en dokumenterad uppfattning om de regulatoriska kraven för att nå den amerikanska marknaden.

OncoZenge har därför som tidigare meddelats inlett formell korrespondens med den amerikanska myndigheten FDA för att i detalj förstå FDAs krav på bland annat studiedesign och patientpopulation. Myndigheten har vid två tillfällen meddelat förseningar på grund av hög arbetsbelastning och deras svar förväntas nu först i slutet av mars. OncoZenges tidigare plan var att genomföra det återstående kliniska utvecklingsprogrammet under ett kombinerat studieprotokoll som under H1 2022 startade med en farmakokinetisk del och sedan övergick i en fas III-studie. För att både möjliggöra starten av den farmakokinetiska delstudien enligt plan och samtidigt behålla möjligheten att eventuellt modifiera fas III-protokollet utifrån FDAs krav, kommer den farmakokinetiska studien genomföras under ett separat studieprotokoll. Parallellt kommer bolaget att fatta beslut om finalt fas III protokoll baserat på slutsatserna från bolagets interaktion med FDA. Bolagets målsättning att ha toplinerresultat från den europeiska fas III-studien i slutet av 2023 är oförändrad.

VÄG FRAMÅT

Läkemedelsbolag i OncoZenges utvecklingsfas har flera alternativ för att nå marknaden:

- Egen produktutveckling till marknad, samt kommersialisering via distributörer och/eller egen säljorganisation
- Ingå utvecklings- eller optionsavtal med en eller flera kommersiella partners
- Ingå ett globalt eller flera regionala avtal för licensiering av BupiZenge®
- Avyttra BupiZenge® eller bolaget innan eller vid produktgodkännande

Tidslinjer, risknivå och kapitalbehov varierar beroende på vilken väg framåt bolaget väljer. OncoZenge kommer att hålla dörren öppen för samtliga möjligheter, med ambitionen att både nå en stor patientpopulation och att skapa bolagsvärde. Vi kommer under året identifiera kommersiella partners, samt potentiellt inleda avtalsförhandlingar.

ONCOZENGE

Jag ser med stor tillförsikt fram mot 2022. Bolaget har kunniga och starka institutionella ägare, och engagerade privata aktieinnehavare. Jag har aldrig i något bolag på så kort tid blivit kontaktad av och mött så många befintliga och potentiella ägare, vilket är mycket positivt. BupiZenge® är en patentskyddad produktkandidat som adresserar ett stort och tydligt patientbehov, samt har uppvisat god effekt och säkerhet i tidigare patientstudier. Vi arbetar med en välkänd och väl dokumenterad aktiv substans, vilket gör att risken för att stöta på oväntade biverkningar eller andra problem rimligen är betydligt lägre jämfört med utveckling av helt nya substanser eller verkansmekanismer.

Vi är ett dedikerat och erfaret team som arbetar målmedvetet för att kunna hjälpa en stor grupp patienter och skapa värde för bolagets ägare. Jag vill rikta ett stort tack till våra ägare för ert engagemang och fortsatta stöd på vår resa framåt.

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® har i fas II-patientstudier uppvisat signifikant bättre smärtlindring jämfört med dagens standardterapi. Bolaget avser genomföra ett kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktanslagning.

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 efter strålning och annan cancerbehandling. Oral mukositis orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande. Fas II-studier har slutförts framgångsrikt med signifikant bättre smärtlindring jämfört med nuvarande behandling. Förberedelser för det återstående kliniska utvecklingsprogrammet tillsammans med bolagets kontrakterade CRO fortlöper väl.

”BupiZenge® har potential att bli den ledande behandlingen för oral smärtlindring enligt undersökningar bland amerikanska och europeiska läkare.” Pirkko Tamsen, COO OncoZenge



PRODUKTPROFIL OCH MÅLGRUPP

BupiZenge® är en sugtablett med den aktiva beståndsdel bupivakain. Bupivakain är ett väl beprövat lokalanestesimedel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts som lokalanestetikum för miljontals patienter. Sugtablett BupiZenge® är en patentskyddad ny formulering av bupivakain specifikt utvecklad för lokal smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med 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. Den första planerade indikationen är smärta orsakad av oral mukositis, men de medicinska behoven är stora även för andra smärtsamma orala tillstånd och vid procedurer i munhålan.



MARKNADSÖVERSIKT

ORAL MUKOSIT

Oral 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 biverkning vid cancerbehandling. Efter strålterapi i huvud-halsregionen utvecklar nästan alla patienter OM och bland patienter som behandlas med kemoterapi är det mellan 30 - 80 procent som drabbas beroende på typ av cellgiftsbehandling.

OM uppträder vanligtvis efter några dagar och upp till ett par veckor efter inledningen av cytostatika-behandling eller strålterapi och kan ofta pågå under fyra till sex veckor. OM är ett smärtsamt tillstånd, vilket 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. Vidare finns en risk att patienten drabbas av infektion till följd av öppna sår i slemhinnan. OM bedöms ha en kraftigt negativ inverkan på patientens livskvalitet och i vissa fall kan smärtan vara så pass allvarlig att det inte är möjligt att fortsätta behandlingen med cytostatika eller strålterapi.

SMÄRTBEHANDLING VID ORAL MUKOSIT (OM)

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

OncoZenges bedömning är att befintliga behandlingsalternativ är otillräckliga för att minska den lokala smärtan som uppkommer vid OM och att vissa av dem dessutom har en påtaglig risk för allvarliga biverkningar. Vidare har ingen av ovan beskrivna behandlingar FDA-godkännande specifikt

för att minska smärta vid OM. OncoZenge gör därmed bedömningen att det finns ett betydande medicinskt behov av en ny effektiv behandling av OM och andra smärttillstånd i munnen.

ADRESSERBAR MARKNAD

OncoZenge bedömer att de viktigaste marknaderna för kommersialiseringen av BupiZenge® kommer att vara Europa och Nordamerika, där patentskydd till 2032-2033 finns beviljat. 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 genomföra ett kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktlansering, samt att parallellt med detta driva en process för att kontraktera kommersiella partners. Bolaget avser också att om möjligt säkerställa att de investeringar vi gör i klinisk utveckling genererar data som kan stödja godkännanden både i Europa och USA.

Bolaget ser även andra möjliga användningsområden för BupiZenge® vid smärta i munhålan som vi avser att adressera på egen hand eller tillsammans med partners. Sådana användningsområden innefattar till exempel smärtlindring i samband med endoskopiska undersökningar eller operationer i mun och svalg och oral smärtlindring, till exempel vid så kallad burning mouth syndrome.

BUPIZENGE®

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

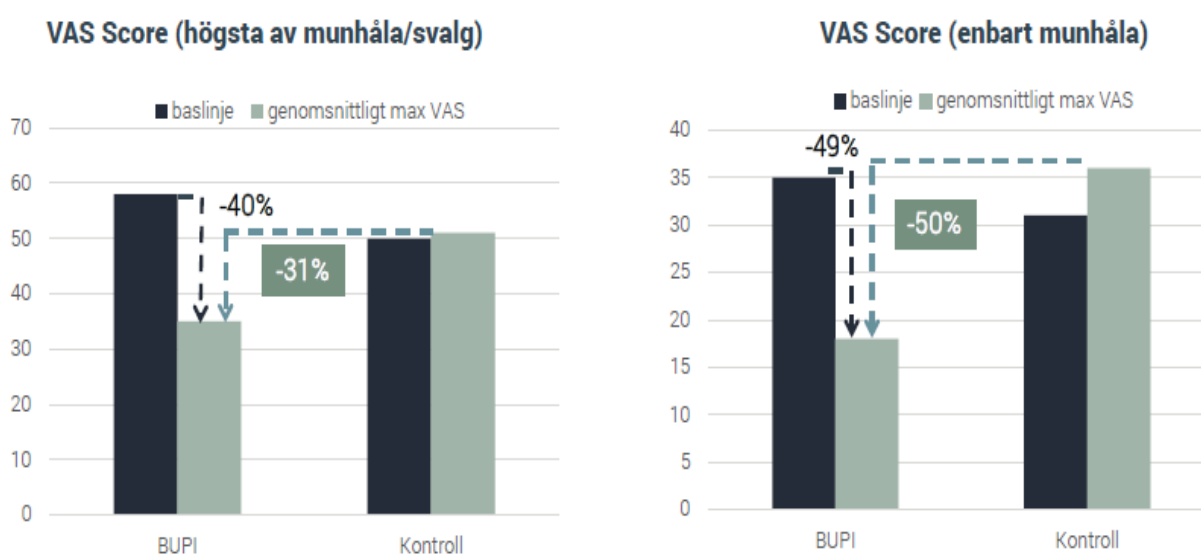
I kliniska studier har BupiZenge® gett smärtlindring under längre tid än dagens standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhåla och svalg. Den kraftiga smärtlindringen uppkommer inom några minuter efter intag av sugtablett. Målet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

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

KLINISKA STUDIER

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

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 lidokain-gel.



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

Registreringsgrundande studier och dokumentation

Förberedelser av det finala registreringsgrundande utvecklingsprogrammet i Europa pågår. Programmet bygger vidare på den dokumentation som finns från fas I och fas II-studierna på friska försökspersoner och patienter med cancer i huvud- och halsregionen som drabbats av smärtsam oral mukositis.

Planeringen av utvecklingsprogrammet görs tillsammans med världsledande kliniska experter i Europa och USA, samt utifrån rekommendationer från ett rådgivande möte med svenska Läkemiddelsverket. Regulatorisk expertis har anlitats i USA och bolaget väntar på ett skriftligt svar från FDA i slutet av första kvartalet 2022.

Bolagets utvalda CRO har kontrakterats för utförande av det kliniska programmet. En toxikologistudie har påbörjats och en farmakokinetisk studie i cancerpatienter samt tillverkning av provningsläkemedel med vald producent pågår.

Kommentarer till rapporten

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

RESULTAT

Fjärde kvartalet (oktober - december 2021)

Resultatet före skatt uppgick till -1,1 MSEK. Huvuddelen av resultatet avser administrationskostnader om 1,3 MSEK. Administrationskostnader avser kostnader och reserveringar för administrativa funktioner och affärsutveckling.

Utvecklingskostnader som är kopplad till utveckling av BupiZenge® bokas under immateriella anläggningstillgångar (balanserade utgifter för utvecklingsarbeten). Forskningskostnader och utvecklingskostnader som inte är direkt kopplade till BupiZenge® rapporteras under rubriken forsknings och utvecklingskostnader i resultaträkningen. I kvartalet har 5,0 MSEK redovisats som utvecklingskostnader i balansräkningen kopplat till BupiZenge®.

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran på skattemässiga underskott som har aktiverats under perioden.

Helåret (januari - december 2021)

Resultatet före skatt för året blev -4,9 MSEK, huvuddelen av resultatet förklaras av administrationskostnader om 4,7 MSEK.

KASSAFLÖDE

Fjärde kvartalet (oktober - december 2021)

Kassaflöde från den löpande verksamhet före förändring av rörelsekapital uppgick till -1,4 MSEK. Nettoeffekt i förändring av rörelsekapital uppgick till -0,6 MSEK och avser rörelse i kortfristiga skulder samt utestående mervärdeskatt som betalades efter kvartalet. Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -2,0 MSEK.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -2,4 MSEK och avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge®.

Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -4,4 MSEK. Likvida medel uppgick till 51,2 MSEK vid periodens slut.

Helåret (januari - december 2021)

Kassaflöde från den löpande verksamhet före förändring av rörelsekapital uppgick till -4,9 MSEK. Nettoeffekt i förändring av rörelsekapital uppgick till 0,1 MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -4,8 MSEK.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -5,4 MSEK och avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge®.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten är hänförligt till företrädesemission genomförd i mars 2022 som tillförde 60 MSEK före transaktionskostnader samt 8,7 MSEK i transaktionskostnader. I transaktionskostnader ingår betalningar av transaktionskostnader som har rapporterats i förändring i eget kapital under år 2020. Transaktionskostnader i förändringar i eget kapital rapporteras enligt periodiseringsmetoden efter skatteeffekten och inte hur kassaflödet påverkas.

Total förändring i likvida medel under året blev 41,2 MSEK.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

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

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

Upplysning om ägare

Bolagets största aktieägare per 2021-12-31:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	1 424 781	12,2
LINC AB	1 191 607	10,2
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN	1 076 408	9,2
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	731 588	6,3
ACAR, EMIR	353 216	3,0
HOSSEINIAN, DARIUSH	275 956	2,4
SULILA TAMSEN, PIRKKO	229 456	2,0
KÄLLEBO, GÖRAN	215 220	1,8
Lundgren, Fredrik	173 164	1,5
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY	173 067	1,5
WARD, ANDREAS	137 742	1,2
BERGER, GUNVALD	131 959	1,1
BERGSTRÖM, PATRICK	124 804	1,1
ATTERKVIST, STELLAN	67 000	0,6
U.S. BANK NATIONAL ASSOCIATION, W9	66 084	0,6
BNY MELLON SA/NV (FORMER BNY), W8IMY	65 772	0,6
POLSKI, DANIEL	60 200	0,5
GRANBERG, JOEL ERIK LENNART	57 517	0,5
ULUDAG, CANAN	56 764	0,5
ZUZO, ELMER	55 000	0,5
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	6 667 305	56,9
Övriga aktieägare	5 045 939	43,1
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, konjunkturskänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2020 på sidan 13.

FRAMTIDSUTSIKTER

OncoZenge fokuserar på att förbereda och driva ett registreringsgrundande kliniskt utvecklingsprogram i Europa. Samtidigt pågår en formell dialog med den amerikanska myndigheten FDA för att utröna de regulatoriska kraven för produktgodkännande i USA. OncoZenges mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom framgångsrik kommersialisering av BupiZenge®.

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

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

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

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	Okt-dec 2021	Jan-dec 2021	Jul-dec 2020
Nettoomsättning	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 291	-4 677	-801
Forsknings- och utvecklingskostnader	-82	-216	-
Övriga rörelsekostnader	-1	-1	-
Rörelseresultat	-1 374	-4 894	-801
Ränteintäkter	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-1 374	-4 894	-801
Skatt på periodens resultat	283	1 008	165
RESULTAT	-1 091	-3 886	-636

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2021-12-31	2020-12-31
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	30 018	22 052
Uppskjuten skattefordran	3 076	731
Summa anläggningstillgångar	33 094	22 783
Kundfordringar och andra fordringar	915	5 513
Kassa och bank	51 218	9 999
Summa omsättningstillgångar	52 133	15 512
SUMMA TILLGÅNGAR	85 227	38 295
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	80 323	29 281
Kortfristiga ej räntebärande skulder	4 904	9 014
Summa kortfristiga skulder	4 904	9 014
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	85 227	38 295

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

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

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 30 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 30 DEC 2021	1 301	23 168	83 544	-27 690	80 323

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Okt-dec 2021	Jan-dec 2021	Jul – dec 2020
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat före finansiella poster	-1 374	-4 894	-801
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar och andra justeringar	-	-	-
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-1 374	-4 894	-801
Förändring i rörelsekapital			
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-478	4 598	-
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-175	-4 471	800
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-2 027	-4 767	-1
Investeringsverksamheten			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-2 428	-5 356	-
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-2 428	-5 356	-
Finansieringsverksamheten			
Emission av aktier	-	60 081	10 500
Emissionskostnader	-	-8 739	-500
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-	51 342	10 000
Förändring i likvida medel	-4 455	41 219	9 999
Likvida medel vid periodens början	55 673	9 999	-
Likvida medel vid periodens slut	51 218	51 218	9 999

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Delårsrapport för januari - mars 2022	den 17 maj 2022
Delårsrapport januari-juni 2022	den 16 augusti 2022
Delårsrapport januari-september 2022	den 15 november 2022

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

Årsstämma för OncoZenge kommer att hållas den 23 maj 2022 kl. 17.00 i bolagets lokaler. När det gäller COVID-19-pandemin följer bolaget noggrant Folkhälsomyndighetens rekommendationer och kommer att hålla aktieägare informerade om potentiell inverkan på att delta i årsstämman personligen. Sista datum för aktieägare att begära att få ärende behandlat på årsstämman är 4 april 2022. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast den 25 april 2022 på bolagets hemsida.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

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

Mark Beveridge, CFO, telefon: 0768 05 82 88, e-mail: mark.beveridge@oncozenge.se

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

Denna 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 bolaget står inför.

Stockholm, 15 februari 2022

Anna Ljung
Styrelseordförande

Torben Mogensen
Styrelseledamot

Mattias Klintemar
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Paul de Potocki
VD