

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

OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT
Januari – mars 2021 i sammandrag

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

VI FÖRBEREDER MED FULL KRAFT DEN REGISTRERINGS-GRUNDANDE FAS III-STUDIEN FÖR BUPIZENGE® I EUROPA

”OncoZenge fick en rivstart på det nya året med noteringen på Nasdaq First North i februari, följt av en övertecknad nyemission under mars. Nu förbereder vi med full kraft den registreringsgrundande fas III-studien för BupiZenge® i Europa. Vi avser att diskutera studiedesignen med regulatoriska experter och LäkeMedelsverket under sommaren som en uppföljning till tidigare myndighetskontakter. BupiZenge® har potential att verkligen göra skillnad genom potent smärtlindring till svårt sjuka patienter över hela världen” säger Pirkko Tamsen, VD OncoZenge.

FÖRSTA KVARTALET 2021

- Periodens resultat uppgick till -1,0 MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,09 kr
- Eget kapital per aktie uppgick till 7,16 kr
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -0,3 MSEK
- Likvida medel uppgick till 64,8 MSEK

HÄNDELSER UNDER PERIODEN

- Patent beviljat i Europa för behandling av smärta i munnen. Det nya patentet ger ett brett skydd för sugtabletter med bupivakain för behandling av smärta i munnen och bygger vidare på tidigare patent som skyddar användningen av sugtabletter vid oral mukositis hos cancerpatienter
- Börsnotering på Nasdaq First North med första dag för handel den 12 februari
- OncoZenges företrädesemission om ca 60 MSEK blev kraftigt övertecknad utan utnyttjande av emissionsgarantier

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- I april utnämndes Dr. Markus Jerling till Chief Medical Officer, samt medlem av ledningsgruppen.

VD HAR ORDET

OncoZenge fick en rivstart på det nya året med noteringen på Nasdaq First North i februari, följt av en övertecknad nyemission under mars. Nu förbereder vi med full kraft den registreringsgrundande fas III-studien för BupiZenge® i Europa. Vi avser att diskutera studiedesignen med regulatoriska experter och Läkemedelsverket under sommaren som en uppföljning till tidigare myndighetskontakter. BupiZenge® har potential att verkligen göra skillnad genom potent smärtlindring till svårt sjuka patienter över hela världen.



Förberedelserna för fas III-studien i Europa fortskrider enligt plan. Vårt fokus i närtid är att färdigställa studiedesignen för den registreringsgrundande studien och se till att få övriga studieförberedelser på plats. Under processen utökar vi vårt nätverk av Key Opinion Leaders och involverar några av de främsta experterna inom fältet som rådgivare tillsammans med ledande regulatorisk expertis. De lovande resultaten i fas II-studien hos cancerpatienter kombinerat med det stora behovet av bättre smärtlindring väcker intresse hos läkare och en vilja att delta i den kommande kliniska studien. Vi planerar för start av studien under första halvåret 2022 och strategin är att registrera läkemedlet i Europa som första region.

BupiZenge® har en bedömd marknadspotential om 200–400 miljoner USD/år globalt, framför allt i västvärlden. Vår strategi är att initialt fokusera på Europa och USA och etablera samarbeten med partners, samt att i ett senare skede komplettera med ytterligare territorier och indikationer.

Vår målbild för den första indikationen är tydlig:

BupiZenge® sugtablett ger snabb och lång smärtlindring och möjliggör för patienter med oral mukositis att äta, dricka och genomföra sin cancerbehandling.

Bolaget har på kort tid fått ett kompetent kärnteam på plats, med expertis inom klinisk utveckling, regulatoriska frågor, tillverkning och projektledning. Dr Markus Jerling, vår nye Chief Medical Officer, bidrar med internationell erfarenhet inom anestesi, onkologi och klinisk utveckling. Vi kan också bygga vidare på den världsledande kompetens som finns i Sverige kring bupivakain då substansen en gång i tiden togs fram av Astra i Sverige.

I början av året beviljades ett nytt europeiskt patent för BupiZenge®. Patentet ger ett brett skydd för sugtabletter med bupivakain för behandling av smärta i munnen, vilket ger oss möjlighet att över tid utöka produktens användning. Det finns behov av smärtlindring också vid endoskopiska undersökningar, operationer i munnen och andra smärttillstånd som till exempel burning mouth syndrome. Patentet bygger vidare på tidigare patent som skyddar användningen av sugtabletter vid oral mukositis hos cancerpatienter

Sammantaget är jag mycket nöjd med starten på året. Vi har ett kompetent team på plats och resurser för att kunna genomföra en registreringsgrundande studie i Europa för ett smärtlindrande preparat som behövs och har potential att bli det ledande behandlings-alternativet. Vi har förutsättningar att skapa något mycket värdefullt för patienter, sjukvården och bolagets aktieägare.

- Pirkko Tamsen, VD

ORD FRÅN EN AV VÅRA EXPERTER

Dr. Markus Jerling, Chief Medical Officer i OncoZenge ger sin syn på den kliniska planen

Med mer än 25 års erfarenhet inom svensk och amerikansk läkemedelsindustri är det mycket spännande för mig att få leda det kliniska utvecklingsarbetet i OncoZenge. Syftet med vårt arbete är att genom en innovativ formulering av en beprövad substans från Astra, en av mina tidigare arbetsgivare, erbjuda väsentligt bättre smärtlindring till en grupp av patienter som idag saknar bra alternativ.

Oral mukositis drabbar nästan alla patienter som behandlas för cancer i huvud- och halsregionen. Huvud- och halscancer är vanligare hos män än kvinnor där alkohol och rökning är de främsta riskfaktorerna och i ökande omfattning även humant papillomvirus (HPV). Behandlingen består av kirurgi, strålbehandling eller cytostatika, ofta i kombination. Nästan alla patienter som genomgår strålbehandling får den mycket smärtsamma inflammationen oral mukositis som den allvarligaste biverkan av cancerbehandlingen. Även patienter som får cytostatika för andra cancerformer drabbas. På grund av smärtan är det en stor utmaning för patienterna att få tillräckligt med näring och att kunna fullfölja sin behandling. Sjukvårdens kostnader ökar om patienter tvingas avbryta sin cancerbehandling eller läggas in på sjukhus för hjälp med näringsintaget. Vårt mål är att behandla den svåra lokala smärtan i mun och svalg när man äter, dricker och talar.

Antalet patienter med huvud- och halscancer ökar vilket innebär att det finns ett växande behov av bättre och effektivare terapier och ger BupiZenge® goda marknadsutsikter. Även patienter som får cytostatika i samband med stamcellstransplantationer och högdos vid andra cancerbehandlingar utvecklar oral mukositis men under en kortare period. Dessa typer av cancerpatienter behandlas dock av olika experter och enheter, så för att minska komplexiteten och omfattningen i vår kliniska studie har vi valt att initialt fokusera på patienter med huvud- och halscancer.

BupiZenge® innehåller den aktiva substansen bupivakain som är ett effektivt anestesimedel för lokalbedövning med välkända effekter. Det som är nytt med BupiZenge® är den innovativa formuleringen av bupivakain som kan tas av patienten själv vid upprepade tillfällen under en längre tid. BupiZenge® produktprofil beskriver ett snabbt tillslag, en lång och effektiv smärtlindring och en bra säkerhetsprofil.

BupiZenge® har utvärderats i fas I och II studier på friska försökspersoner och patienter med huvud- och halscancer. Fas II-studien visade på mycket god effekt vad gäller smärtlindring i mun och svalg under behandling i sju dagar. Programmet fortsätter nu med en fas III-studie. Vi är nu inne i en dialog med ledande experter i olika europeiska länder och vi kommer även att göra avstämningar med regulatoriska experter och Läkemedelsverket.



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 läkemedels-företag grundat 2020 som en avknoppning från Moberg Pharma AB och noterat på Nasdaq First North Growth Market i februari 2021.

Läkemedelskandidaten BupiZenge® har utvecklats av Moberg Pharma AB sedan 2014 genom samarbete med ledande kliniker från Hvidovre sjukhus i Danmark. OncoZenge har målsättningen att utveckla BupiZenge® mot smärta vid Oral Mukositis och andra smärttillstånd i munnen.

OncoZenge ledning består av VD Pirkko Tamsen, CFO Mark Beveridge och CMO Markus Jerling. OncoZenge knyter även till sig andra experter på konsultbasis. Teamet har gedigen expertis inom bland annat medicinska-, finansiella-, regulatoriska- och tillverknings-frågor.

OncoZenge har sitt huvudkontor i Bromma, Stockholm.

PROJEKT

Idag har OncoZenge AB ett projekt, BupiZenge®. BupiZenge® möter ett stort behov av smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis, en allvarlig komplikation efter strålning eller annan cancerbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan och som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande. Fas II har slutförts framgångsrikt med signifikant bättre smärtlindring jämfört med nuvarande behandling. Förberedelser för fas III pågår. BupiZenge® har potential att bli den ledande behandlingen på området enligt en undersökning bland amerikanska och europeiska läkare.

PRODUKTPROFIL OCH MÅLGRUPP

BupiZenge® är en sugtablett med den aktiva beståndsdel bupivakain. Bupivakain är ett välkänt lokalanestesimedel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts för lokalanestesi hos miljontals patienter. Sugtablett BupiZenge® är en patentskyddad ny formulering av bupivakain och är avsedd för smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis.

Oral mukositis är en allvarlig komplikation efter strålning eller annan cancerbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan. Även transplantationspatienter kan drabbas av oral mukositis. Den första planerade indikationen är smärta orsakad av oral mukositis men de medicinska behoven är stora för även andra smärtsamma orala tillstånd och vid procedurer i munhålan.



MARKNADSÖVERSIKT

ORAL MUKOSIT

Oral Mukosit ("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 biverkan vid cancerbehandling. Efter strålterapi i huvud-halsregionen utvecklar nästan alla patienterna OM och av patienter som behandlas med kemoterapi är det mellan 40 - 80 procent som drabbas.

OM uppträder vanligtvis efter några dagar upp till ett par veckor efter inledningen av cytostatika-behandling eller strålterapi och kan vanligen pågå fyra till sex veckor. OM är ett smärtsamt tillstånd, vilket gör det svårt för patienten att äta eller dricka och även vara smärtsamt för patienten att tala. Svårigheten att äta och dricka kan resultera i att patienten blir undernärdd 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.

BEHANDLINGAR AV SMÄRTA FRÅN ORAL MUKOSIT (OM)

Idag är standardbehandlingen av OM olika typer av munsköljningsvätskor (som innehåller den smärtlindrande substansen lidokain eller morfin) samt systemisk smärtlindring. Enligt såväl medicinska experter samt vid genomgång av kliniska studier framgår det att nuvarande standardbehandlingar har en begränsad smärtstillande effekt, framför allt på allvarligare former av OM. Även opioid-behandlingar är otillräckliga för att hantera den kraftiga lokala smärtan som OM orsakar och kan ge obehagliga 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 effektiva behandlingar av OM och även andra smärttillstånd i munnen.

ADRESSERBAR MARKNAD

OncoZenge bedömer att de viktigaste marknaderna för kommersialiseringen av Bupizenge® kommer att bli USA, EU och Kanada, där patentskydd till 2032-2033 finns beviljat. OM uppträder hos upp till 40% av vuxna cancerpatienter som får konventionell kemo-terapi, cirka 80% av patienterna som får hematopoetisk stamcellstransplantation, och nästan alla patienter som får behandling för huvud och halscancer. Det har rapporterats att cirka 1 miljon patienter lider av OM per år i Europa och USA.

STRATEGI

OncoZenges strategi att först registrera Bupizenge® i Europa. OncoZenge arbetar med att förbereda en registreringsgrundande fas III-studie i Europa. Det operativa teamet diskuterar studiedesign med ledande medicinska och regulatoriska experter för att välja bästa vägen framåt för projektet. Målet är att starta fas III-studien under 2022 med toplinedata 2023.

Parallellt med arbetet med fas III-studien pågår dialog med potentiella partners för genomförande av det program som kan krävas för vidareutveckling och lansering i övriga delar av världen. Det finns ett brett nätverk av företag och potentiella partners även sedan tidigare med vilka kontakter kommer att återknytas.

Bolaget ser även andra möjliga användnings-områden för Bupizenge® vid smärta i munhålan som Bolaget avser att adressera på egen hand eller i samband med partners. Sådana användnings-

områden innefattar t.ex. smärtlindring i samband med endoskopiska undersökningar eller operationer i mun och svalg och smärtlindring vid s.k. burning mouth syndrome.

BUPIZENGE®

Bupivakain är ett väletablerat lokalbedövningsmedel som används för att uppnå långvarig bedövning genom nervblockad. Bupivakain används bland annat i epiduralblockad som är en vanligt förekommande smärtlindring i samband med 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 standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhålan och svalget. Den kraftiga smärtlindringen uppkommer inom några minuter efter intag av sugtablett. Bupizenge® kan även tänkas stimulera salivbildning i munnen vilket skulle vara en ytterligare fördel då många cancerpatienter drabbas av muntorrhet. Målet är att Bupizenge® ska vara enkelt för patienterna att ta hemma och efter behov.

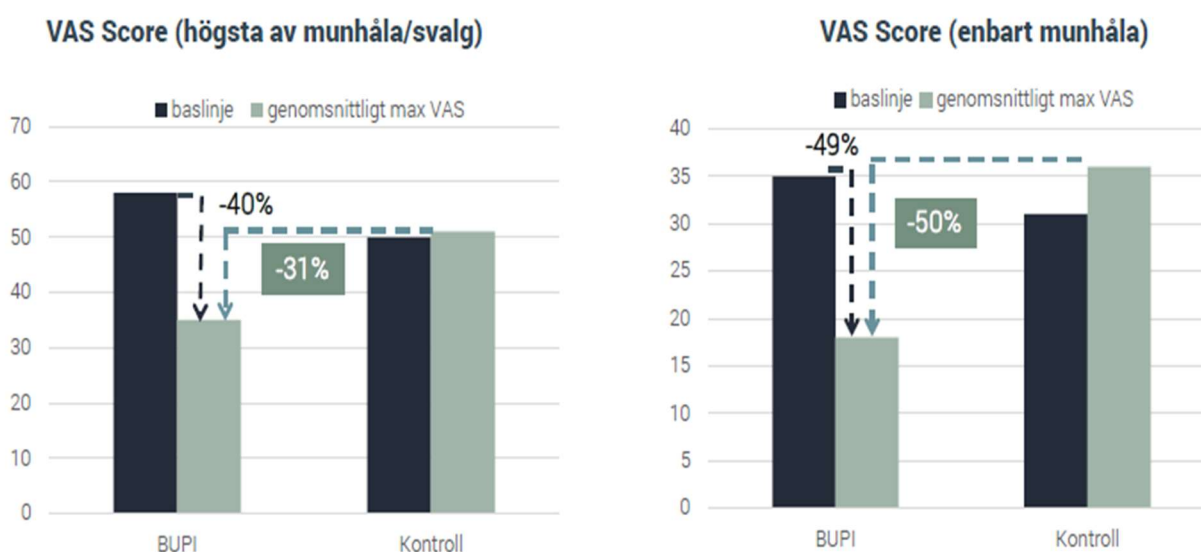
Bupivakain är, till skillnad mot opioider, inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar hantering och förskrivning av läkemedlet. Det är också mycket enklare att ta en sugtablett än att använda till exempel en morfinpump.



GENOMFÖRDA 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.

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. Båda grupperna hade tillgång till gängse smärtbehandling under studien. Kontrollgruppen hade även tillgång till lokalt verkande bedövningsmedel för munhålan i form av en lidokaingel.



I både genomförda fas I och fas II-studier har BupiZenge® visat god säkerhet och inga allvarliga biverkningar har rapporterats. Bolagets bedömning är att data från fas II-studien tydligt påvisar att BupiZenge® har en starkt smärtstillande effekt lokalt som är väsentligt bättre än befintliga behandlingsalternativ. Vidare är Bolagets bedömning 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.

Planering av den kliniska fas III-studien

OncoZenge har påbörjat förberedelserna för en klinisk fas III-studie i Europa. Studien 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 och som drabbas av smärtsam oral mukositis.

Bolaget har pågående dialog om studiedesign med kliniska experter och Key Opinion Leaders från flera länder i Europa. Avstämningar kommer att göras med regulatoriska experter och Läkemedelsverket.

Bolaget håller på och förbereder för tillverkning av prövningsläkemedel till fas III-studien och har valt Recipharm som tillverkare. Den kliniska studien planeras att starta under första halvåret 2022 med målet att ha topline-resultat 2023.

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 och en riktad emission om 10 MSEK genomfördes. OncoZenge AB kan betraktas som nystartat och därför finns inga jämförelsesiffror för perioden under föregående år.

RESULTAT

Resultatet före skatt uppgick till -1,4 MSEK.

Huvuddelen av resultatet avser administrationskostnader under ett uppbyggnadsskede om 1,3 MSEK, varav 0,8 MSEK avser direkt administrativa funktioner (inrättande av system och OncoZenges hemsida, juridiska avgifter, revisionsarvode vid årsskiftet för 2020s årsredovisning samt andra supporttjänster) plus 0,5 MSEK hänför sig direkt till IR aktiviteter (initiala noteringsavgifter för Nasdaq, underhållsavgifter till Nasdaq, rådgivaravgifter, kostnader hänförliga till pressmeddelanden och annonsering).

Utvecklingskostnader relaterade till utveckling av BupiZenge®-projektet bokas under immateriella anläggningstillgångar som balanserade utgifter för utvecklingsarbeten. Forskningskostnader och utvecklingskostnader som inte är direkt kopplade till BupiZenge®-projektet rapporteras under rubriken forsknings och utvecklingskostnader i resultaträkningen. I kvartalet har 0,6 MSEK bokas till BupiZenge®-projektet och mindre indirekta kostnader kostnadsförs direkt i resultaträkningen.

Övriga rörelsekostnader avser valutaförluster. Verksamheten har idag vissa transaktioner i EUR.

Skatt på resultatet avser den uppskjutna skattefordran som har upparbetats under perioden.

FÖRÄNDRING 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 emissions-garantier 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.

KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamhet före förändring av rörelsekapital uppgick till -1,4 MSEK. Nettoeffekt i förändring av rörelsekapital uppgick till 1,1 MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten efter förändring av rörelsekapital uppgick till -0,3 MSEK.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -0,6 MSEK. Kassaflödet är relaterat till utvecklingskostnader som är direkt hänförliga till BupiZenge®-projektet.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till totalt 56 MSEK. Under kvartalet har bolaget tillförts 60 MSEK före transaktions-kostnader genom en företrädesemission. Inför Lex-Asea utdelningen av OncoZenges aktier till Moberg Pharmas aktieägare har OncoZenge emitterat 51 TSEK i aktiekapital till Moberg Pharma för att underlätta Lex-ASEA utbetalningen.

Transaktionskostnaderna uppgår till 7 MSEK, varav 4,4 MSEK betalades under kvartalet.

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, konjunkturkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2020 på sidan 13.

FRAMTIDSUTSIKTER

Under 2021 har OncoZenge fokus på att förbereda en registreringsgrundande fas III-studie i Europa. Den kliniska studien planeras att starta under första halvåret 2022 med förväntade topline-resultat 2023. OncoZenges mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom framgångsrik kommersialisering av BupiZenge®-projektet.

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	Jan-mar 2021	Jul-dec 2020
Nettoomsättning	-	-
Kostnad sålda varor	-	-
Bruttovinst	-	-
Försäljningskostnader	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 343	-801
Forsknings- och utvecklingskostnader	-80	-
Övriga rörelseintäkter	-	-
Övriga rörelsekostnader	-2	-
Rörelseresultat	-1 425	-801
Ränteintäkter	-	-
Räntekostnader	-	-
Resultat efter finansiella poster	-1 425	-801
Skatt på periodens resultat	414	165
RESULTAT	-1 011	-636

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2021-03-31	2020-12-31
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	22 634	22 052
Materiella anläggningstillgångar	-	-
Uppskjuten skattefordran	2 294	731
Summa anläggningstillgångar	24 928	22 783
Kundfordringar och andra fordringar	7 041	5 513
Kassa och bank	64 796	9 999
Summa omsättningstillgångar	71 837	15 512
SUMMA TILLGÅNGAR	96 765	38 295
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	83 923	29 281
Långfristiga räntebärande skulder	-	-
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-
Summa långfristiga skulder	-	-
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-
Kortfristiga ej räntebärande skulder	12 842	9 014
Summa kortfristiga skulder	12 842	9 014
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	96 765	38 295

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	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					
Aktieägarstillskott			21 600		21 600
Nyemissioner	600		9 900		10 500
Transaktionskostnader			-2 183		-2 1083
UTGÅENDE BALANS DEN 31 DEC 2020	600	15 201	29 317	-15 837	29 281

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 31 mars 2021					
Ingående balans	600	15 201	29 317	-15 837	29 281
Totalresultat					
Periodens resultat				-1 011	-1 011
Överföring fond för utvecklingsutgifter		583		-583	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemissioner	701		59 380		60 081
Transaktionskostnader			-4 428		-4 428
UTGÅENDE BALANS DEN 31 MARS 2021	1 301	15 784	84 269	-17 431	83 923

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Jan-mar 2021	Jul 2019 - dec 2020
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat före finansiella poster	-1 425	-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	-1 425	-801
Förändring i rörelsekapital		
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-1 528	-
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	2 620	800
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-333	-1
Investeringsverksamheten		
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-583	-
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-583	-
Finansieringsverksamheten		
Emission av aktier	60 028	10 500
Emissionskostnader	-4 315	-500
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	55 713	10 000
Förändring i likvida medel	54 797	9 999
Likvida medel vid periodens början	9 999	-
Likvida medel vid periodens slut	64 796	9 999

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har, i likhet med årsboks slutet för 2020, 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 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.

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Delårsrapport för januari–juni 2021 17 augusti 2021

Delårsrapport för januari–september 2021 16 november 2021

Bokslutskommuniké 2021 15 februari 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 25 maj 2021. Med anledning av coronaviruset och i syfte att minska smittspridning har styrelsen beslutat att årsstämman ska genomföras utan fysisk närvaro av aktieägare, ombud och utomstående samt att aktieägare endast ska ha möjlighet att utöva sin rösträtt genom att aktieägare poströstar. Information om de beslut som fattas av årsstämman kommer att offentliggöras den 25 maj 2021, så snart utfallet av poströstningen är slutligt sammanställt.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Pirkko Tamsen, VD, telefon: 0760 09 84 99, e-mail: pirkko.tamsen@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 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, 18 maj 2021

Anna Ljung
Styrelseordförande

Torben Mogensen
Styrelseledamot

Mattias Klintemar
Styrelseledamot

Hilde Furberg
Styrelseledamot

Pirkko Tamsen
VD