

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.

# OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT

Januari– september 2021 i sammandrag

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

## PLANERING AV FAS III-STUDIEN PÅGÅR

” Förberedelser för den kliniska fas III-studien med BupiZenge® fortsätter enligt plan och i linje med sommarens diskussion med Läkemedelsverket. Detaljplanering av fas-III studien inklusive studiedesign och logistik pågår tillsammans med världsledande kliniska experter med målet att starta studien under första halvåret 2022. ”

### DELÅRET (JAN-SEP 2021)

- Periodens resultat -2,8 MSEK
- Resultat per aktie -0,24 SEK
- Eget kapital per aktie 6,95 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten 0,0 MSEK
- Likvida medel 55,7 MSEK

### TREDJE KVARTALET (JUL-SEP 2021)

- Periodens resultat -0,8 MSEK
- Resultat per aktie -0,07 SEK
- Eget kapital per aktie 6,95 SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -2,7 MSEK
- Likvida medel 55,7 MSEK

## VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- I september meddelade Skatteverket fördelning av anskaffningsutgift för aktier med anledning av Moberg Pharma AB:s utdelning år 2021 av aktier i OncoZenge

## VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Inga väsentliga händelser

## VD HAR ORDET

**Förberedelser för den kliniska fas III-studien med BupiZenge® fortsätter enligt plan och i linje med sommarens diskussion med Läkemedelsverket. Detaljplanering av fas-III studien inklusive studiedesign och logistik pågår tillsammans med världsledande kliniska experter med målet att starta studien under första halvåret 2022.**



Det stora behovet av effektiv smärtlindring för oral mukositis kvarstår och bekräftas av medicinska och regulatoriska experter såväl som Läkemedelsverket. Behandlingsalternativen på marknaden är få och har otillräcklig effekt. MASCC/ISOO uppdaterade förra året sina riktlinjer för klinisk praxis för hantering av oral mukositis\*. Fokus ligger fortsatt på smärtlindring, näringstillskott och förhindrande av sekundärinfektioner. BupiZenge® är designat för att vara en effektiv lokal smärtlindring och med en fördelaktig säkerhetsprofil.

BupiZenge® har potential att bli den ledande behandlingen för lokal smärtlindring vid oral mukositis och annan svår oral smärta. Bolagets bedömning är att marknadspotentialen för BupiZenge® uppgår till 200–400 miljoner USD/år. Strategin är att tillsammans med partners nå de stora marknaderna i Europa och USA och att därefter komplettera med ytterligare territorier och indikationer.

Bolagets fokus i närtid är ett utvecklingsprogram som uppfyller de regulatoriska kraven för marknadsgodkännande i Europa. Läkemedelsverket har bekräftat att en fas III-studie med ca 150 patienter, med en farmakokinetisk del för att ytterligare dokumentera doseringsintervall och olika svårighetsgrad av oral mukositis, bedöms vara tillräckligt för godkännande i Europa. En toxikologisk studie är inplanerad för att stärka den regulatoriska dokumentationen. Sammantaget är målet för utvecklingsprogrammet att generera värdefulla data inför registrering i Europa och på andra marknader. Bolaget har också anlitat regulatorisk expertis i USA och förväntar sig skriftliga kommentarer på det föreslagna utvecklingsprogrammet från FDA under Q1 2022. FDAs syn på utvecklingsprogrammet är av stort värde inför diskussioner med potentiella partners. Dialog om den kliniska studien pågår med några utvalda CRO. Planering av toxikologistudien pågår med valt CRO samt tillverkning av prövningsläkemedel med vald producent. Samtliga aktiviteter planeras mot målet att starta den registreringsgrundande studien i Europa under första halvåret 2022 med rapport av toplineresultat i slutet av 2023.

Jag är nöjd med bolagets tydliga progress. Vi har ett kompetent team på plats som målmedvetet arbetar mot värdedrivande milstolpar – närmast att starta fas III-studien under första halvåret 2022.

- Pirkko Tamsen, VD

\* Mucositis Study Group från Multinational Association for Supportive Care in Cancer och International Society of Oral Oncology, Elad S et al, MASCC/ISOO clinical practice guidelines for the management of mucositis secondary to cancer therapy, Cancer Vol 126, Oct 1 2020

## ORD FRÅN EN AV VÅRA EXPERTER

**Dr. Torben Mogensen är en av uppfinnarna till BupiZenge® och ingår i OncoZenge styrelse. Dr. Mogensen har läkarexamen samt doktorexamen från University of Copenhagen och är specialiserad på anestesi och smärtbehandling. Han var tidigare Medicinsk chef vid Hvidovre Hospital, Köpenhamns universitet, styrelseledamot i European Society of Regional Anesthesia och i flera danska vetenskapliga föreningar. Dr. Mogensen är även professor vid Lanzhou University, Kina.**



Jag blev läkare 1981 och specialist i anesthesiologi och smärtbehandling 1991. Under hela min utbildning har jag forskat om smärtbehandling efter operationer och skrev en doktorsavhandling om lokalbedövning efter större operationer 1995. Jag har fortsatt att arbeta med patienter med kronisk smärta och använder ofta lokalbedövning som smärtbehandling.

Det finns många fördelar med lokalbedövning. Den är mycket effektiv med få biverkningar. Behandling med lokalbedövning skiljer sig från annan smärtbehandling genom att den ska träffa de nerver som orsakar smärta och därför måste ges lokalt till skillnad från andra smärtstillande medel som t.ex morfin som ges systemiskt, det vill säga via blodomloppet i tablettform eller som injektion.

Det har alltid funnits intresse för att bedöva munnen lokalt och man har länge använt munsköljmedel. Nackdelarna är att vätskan bara utövar effekt i munnen en kort stund innan den sväljs och dessutom smakar lokalbedövningsmedel mycket illa. När så några farmacistuderter fick i uppdrag att göra en tablett med lokalbedövningsmedlet lidokain som smakade gott blev jag genast intresserad. Anledningen till att jag kände till uppdraget var att en av studenterna var min dotter Stine. Projektet blev framgångsrikt och sugtablettens provades på patienter som genomgick ett obehagligt ingrepp i samband med operation. Effekten var god och den testades även på patienter som gjorde gastroskopi. Återigen visade sig sugtablettens vara effektiv och överlägsen lokalbedövning i vätska.

Fördelen med en sugtablett är att den finns kvar i munnen länge och når många fler nerver än en vätska. Med de positiva resultaten i ryggen fortsatte vi utvecklingen men då lidokain har en mycket kortlivad effekt ersatte vi den mot bupivakain. Bupivakain är ett läkemedel som jag och andra narkosläkare har använt i många år i stor skala och som har väldigt få biverkningar. Vi gick vidare med fas I och fas II-studier på friska frivilliga och därefter patienter med smärta i munnen på grund av inflammation efter cancerbehandling av huvud- och halscancer. Inflammation kallas för oral mukositis och är extremt smärtsam samt försämrar patienternas livskvalitet kraftigt. Vissa patienter måste till och med avbryta själva cancerbehandlingen på grund av smärtan. Sugtablettens med bupivakain, BupiZenge®, har visat sig vara mycket effektiv, den löses upp långsamt och under en längre tid och sprids med saliv i munhålan och svalget. Jag förväntar mig att många patienter med oral mukositis och andra smärttillstånd kommer att ha stor nytta av sugtablettens som så att säga fick sin början i köket i vårt hus.

# 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 grundat 2020 som en avknoppning från Moberg Pharma AB och är noterat på Nasdaq First North Growth Market (OMX: ONCOZ).

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 Mukosit 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 tillverkningsfrågor.

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 mukosit, 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 mukosit.

## 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.

Dusquetide och Avasopasem, två terapier under utveckling för prevention av svår oral mukositis, misslyckades nyligen att uppnå de primära effektmålen i fas III-studier. Behovet av effektiv smärtlindring vid oral mukositis förväntas vara fortsatt stort under överskådlig tid.

### **SMÄRTBEHANDLING VID ORAL MUKOSIT (OM)**

Idag är standardbehandling för smärtlindring vid OM olika typer av munsköljningsvätskor (som innehåller den lokalbedövande 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 smärstillande effekt, framför allt på allvarligare former av OM. Även opioidbehandling är otillräcklig för att hantera den kraftiga lokala smärtan som OM orsakar och medför 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 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 kemoterapi, 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 är att så effektivt som möjligt nå ett marknadsgodkännande i Europa. Detta genom att bygga vidare på fas II-studiens data och ta fram den bästa fas III-designen, samt planera för genomförande av en toxikologisk studie.

Parallellt med arbetet att förbereda fas III-studien planeras en interaktion med FDA för att därefter ta fram en plan för USA. Detta underlättar dialog med potentiella partners för genomförande av det program som kan krävas för vidareutveckling och lansering i USA och övriga delar av världen.

Vår nuvarande strategi är att registrera BupiZenge® i Europa och därefter i USA. För att nå dessa marknader kommer vi att etablera samarbeten med partners, samt i ett senare skede komplettera med ytterligare territorier och indikationer.

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

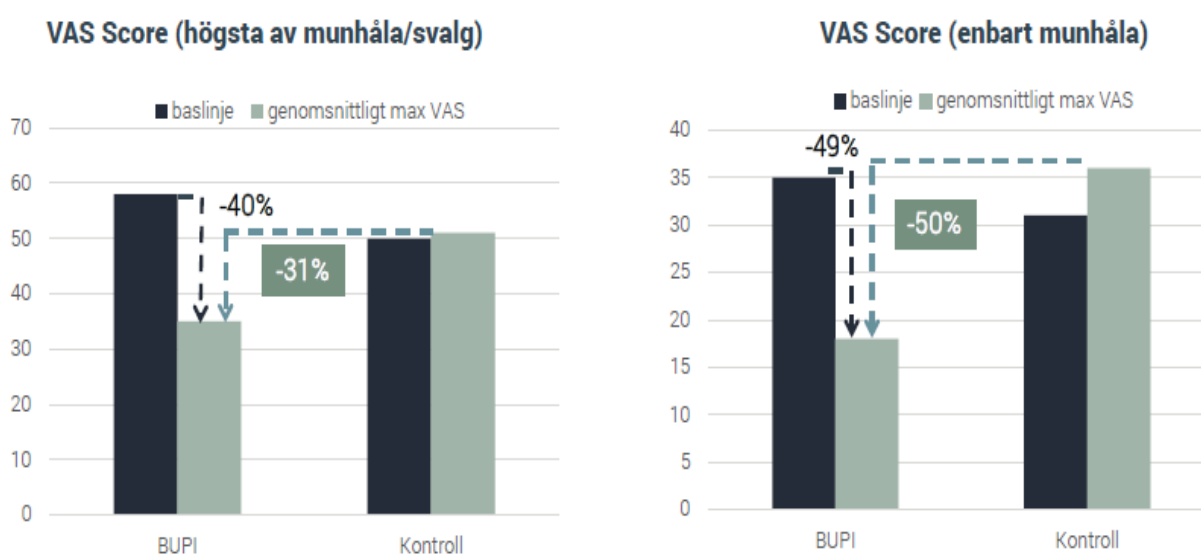
Bupivakain är, till skillnad mot opioider, inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar hantering och förskrivning av läkemedlet. Det är också mycket enklare att ta en sugtablett än att använda till exempel en morfinpump.



## 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. 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 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.

### Planering av den kliniska fas III-studien

OncoZenge förberedelser av fas III-studien i Europa pågår. 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.

Planeringen av fas III-studiens design görs tillsammans med världsledande kliniska experter i Europa och USA och utifrån rekommendationer från rådgivande mötet med svenska Läkemedelsverket. Dialog om den kliniska studien pågår med några utvalda CRO. Planering av toxikologistudien pågår med valt CRO samt tillverkning av prövningsläkemedel med vald producent. Målet är att starta den registreringsgrundande studien i Europa under första halvåret 2022 och att ha toplinerresultat i slutet av 2023.



Regulatorisk expertis har anlåtats i USA och bolaget arbetar för ett svar från FDA under första kvartalet 2022. FDA:s syn på utvecklingsprogrammet är av stort värde inför diskussioner med potentiella partners.

## 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

### Tredje kvartalet (juli-september 2021)

Resultatet före skatt uppgick till -1,0 MSEK. Huvuddelen av resultatet avser administrationskostnader om 1,0 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 inte är direkt kopplade till BupiZenge® rapporteras under rubriken forsknings och utvecklingskostnader i resultaträkningen. I kvartalet har 1,3 MSEK bokas till BupiZenge® och en mindre positiv justering mot upplupna kostnader bokas direkt i resultaträkningen.

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran som har uppdaterats under perioden.

### Delåret (januari - september 2021)

Resultatet före skatt för delåret blev -3,5 MSEK, huvuddelen av resultatet förklaras av administrationskostnader om 3,4 MSEK.

## KASSAFLÖDE

### Tredje kvartalet (juli - september 2021)

Kassaflöde från den löpande verksamhet före förändring av rörelsekapital uppgick till -1,0 MSEK. Nettoeffekt i förändring av rörelsekapital uppgick till 1,0 MSEK och avser en timing differens i kortfristiga skulder som ingår i kvartalets resultat men betalades efter kvartalet. Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till 0,0 MSEK.

Kassaflöde från den investeringsverksamhet uppgick till -1,3 MSEK och avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge®.

Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -1,3 MSEK. Likvida medel uppgick till 55,7 MSEK vid periodens slut.

### Delåret (januari - september 2021)

Kassaflödet från den löpande verksamheten under halvåret var -2,7 MSEK, från investeringsverksamheten -2,9 MSEK vilket avser balanserade utgifter för utveckling av BupiZenge®

och kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till totalt 51,3 MSEK. I finansieringsverksamheten ingår transaktionskostnader om 8,7 MSEK och under perioden har bolaget tillförts 60 MSEK före transaktionskostnader genom en företrädesemission. 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 delåret blev 45,7 MSEK.

## INVESTERINGAR

Investeringar avser investeringar i immateriella tillgångar under avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för BupiZenge® om 1,3 MSEK för kvartalet och 2,9 MSEK för delåret.

## UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största aktieägare per 2021-09-30:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	1 415 781	12,1
LINC AB	1 191 607	10,2
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN	1 076 407	9,2
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	726 073	6,2
ACAR, EMIR CÜNEYT	266 876	2,3
HOSSEINIAN, DARIUSH	254 839	2,2
SULILA TAMSEN, PIRKKO	229 456	2,0
KÄLLEBO, GÖRAN	215 220	1,8
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY	175 767	1,5
LUNDGREN, FREDRIK	173 164	1,5
ÖHRN, MARTIN LENNART	142 809	1,2
BERGER, GUNVALD	131 959	1,1
BERGSTRÖM, PATRICK	124 804	1,1
BNY MELLON SA/NV (FORMER BNY), W8IMY	100 649	0,9
WARD, ANDREAS	83 000	0,7
ATTERKVIST, STELLAN	70 000	0,6
U.S. BANK NATIONAL ASSOCIATION, W9	66 084	0,6
FRIBERG, DENNIS	61 546	0,5
EGGERS ANA ESTHER	54 686	0,5
ULUDAG, CANAN	50 764	0,4
<b>SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA</b>	<b>6 611 491</b>	<b>56,5</b>
Övriga aktieägare	5 101 753	43,5
<b>TOTALT</b>	<b>11 713 244</b>	<b>100,0</b>

## 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.

## 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®.

## REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten 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)	Jul-sep 2021	Jan-sep 2021	Jul-dec 2020
Nettoomsättning	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-
<b>Bruttovinst</b>	-	-	-
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 021	-3 386	-801
Forsknings- och utvecklingskostnader	31	-134	-
Övriga rörelsekostnader	3	0	-
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-987</b>	<b>-3 520</b>	<b>-801</b>
Ränteintäkter	-	-	-
Räntekostnader	-	-	-
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-987</b>	<b>-3 520</b>	<b>-801</b>
Skatt på periodens resultat	203	725	165
<b>RESULTAT</b>	<b>-784</b>	<b>-2 795</b>	<b>-636</b>

## BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(TSEK)	2021-09-30	2020-12-31
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	24 979	22 052
Uppskjuten skattefordran	2 793	731
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>27 772</b>	<b>22 783</b>
Kundfordringar och andra fordringar	437	5 513
Kassa och bank	55 673	9 999
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>56 110</b>	<b>15 512</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>83 882</b>	<b>38 295</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
<b>Eget kapital</b>	<b>81 414</b>	<b>29 281</b>
Kortfristiga ej räntebärande skulder	2 468	9 014
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>2 468</b>	<b>9 014</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>83 882</b>	<b>38 295</b>

## 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					
Aktieägartillskott			21 600		21 600
Nyemissioner	600		9 900		10 500
Transaktionskostnader			-2 183		-2 183
<b>UTGÅENDE BALANS DEN 31 DEC 2020</b>	<b>600</b>	<b>15 201</b>	<b>29 317</b>	<b>-15 837</b>	<b>29 281</b>

(TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt eget kapital
1 januari till 30 september 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	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemissioner	701		59 380		60 081
Transaktionskostnader			-5 153		-5 153
<b>UTGÅENDE BALANS DEN 30 SEP 2021</b>	<b>1 301</b>	<b>18 129</b>	<b>83 544</b>	<b>-21 560</b>	<b>81 414</b>

## KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(TSEK)	Jul-sep 2021	Jan-sep 2021	Jul-dec 2020
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat före finansiella poster	-987	-3 520	-801
Erhållna och betalda finansiella poster	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar och andra justeringar	-	-	-
<b>Kassaflöde före förändring av rörelsekapital</b>	<b>-987</b>	<b>-3 520</b>	<b>-801</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>			
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-86	5 076	-
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	1 085	-4 296	800
<b>KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>	<b>12</b>	<b>-2 740</b>	<b>-1</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-1 298	-2 928	-
<b>KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>	<b>-1 298</b>	<b>-2 928</b>	<b>-</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Emission av aktier	-	60 081	10 500
Emissionskostnader	-	-8 739	-500
<b>KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>	<b>-</b>	<b>51 342</b>	<b>10 000</b>
<b>Förändring i likvida medel</b>	<b>-1 286</b>	<b>45 674</b>	<b>9 999</b>
Likvida medel vid periodens början	56 959	9 999	-
Likvida medel vid periodens slut	55 673	55 673	9 999

## KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Bokslutskommuniké 2021	15 februari 2022
Delårsrapport för januari-mars 2022	17 maj 2022
Delårsrapport för januari-juni 2022	16 augusti 2022
Delårsrapport för januari-september 2022	15 november 2022

Rapporterna kommer att offentliggöras genom pressmeddelanden. Offentliggjorda rapporter finns även tillgängliga på OncoZenges hemsida ([www.oncozenge.se/interimreports/](http://www.oncozenge.se/interimreports/)).

Årsstämman för räkenskapsåret januari – december 2021 kommer hållas i Stockholm den 23 maj 2022. 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 [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se)

## FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Pirkko Tamsen, VD, telefon: 0760 09 84 99, e-mail: [pirkko.tamsen@oncozenge.se](mailto:pirkko.tamsen@oncozenge.se)  
Mark Beveridge, CFO, telefon: 0768 05 82 88, e-mail: [mark.beveridge@oncozenge.se](mailto:mark.beveridge@oncozenge.se)

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, [www.oncozenge.se](http://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 bolaget står inför.

Stockholm, 16 november 2021

Anna Ljung  
Styrelseordförande

Torben Mogensen  
Styrelseledamot

Mattias Klintemar  
Styrelseledamot

Hilde Furberg  
Styrelseledamot

Pirkko Tamsen  
VD