

Rapport över det tredje kvartalet 2021



Förbereder för klinisk fas

Juli - september i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar (EBITDA) uppgick till -9 778 (-5 437) tkr.
- Totalresultat uppgick till -10 211 (-5 998) tkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,64 (-0,54) kr.
- Likvida medel vid periodens slut uppgick till 54 158 (9 754) tkr.
- Som en konsekvens av inlösen av teckningsoptionerna serie 2017/2021 och serie 2018/2021 ökade aktiekapitalet med 204 500 aktier och likviden som tillfördes till bolaget uppgick till 1 842 tkr.
- Soliditet vid rapportperiodens slut uppgick till 92 (88) %.
- Nasdaq Stockholm godkände handel med Amniotics aktie och teckningsoptioner på Nasdaq First North Growth Market och första handelsdag var den 6 juli 2021.

Januari - september i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar (EBITDA) uppgick till -39 088 (-15 782) tkr.
- Totalresultat uppgick till -40 380 (-17 145) tkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -2,55 (-1,54) kr.
- Periodens kassaflöde uppgick till 53 648 (3 727) tkr.
- Under andra kvartalet genomförde Amniotics en emission som tillförde bolaget 60 miljoner kronor före emissionskostnader.

Händelser efter rapportperiodens utgång

- Ledamöterna i valberedningen utsågs och består av: Christer Fåhraeus, Marcus Larsson, Lars Stigsson representerad av Fredrik Tiberg och Peter Buhl Jensen, styrelseordförande i Amniotics AB.
- Lars Stigsson, styrelseledamot i Amniotics AB (publ) avgick ur styrelsen den 12 oktober 2021.

Vd har ordet

Aktivitetsnivån var hög under det tredje kvartalet och vi såg en fortsatt tillväxt i Amniotics organisation och kapacitet. Med nya medlemmar ombord, inklusive konsulter, inom produktion och klinik har vi skapat förutsättningar för fortsatt fokus på utveckling och att öka värdet av våra program.

Under kvartalet fortsatte vi arbetet med vår produktportfölj. För vårt utvecklingsprogram som ligger längst fram och som är inriktat på ARDS/COVID-19, kommer ansökan för den planerade kliniska prövningen 2022 snart att sändas in. Vi arbetar planenligt och ett antal kliniker kommer att delta i den kommande studien. Studien är väl planerad och kommer att slutföras i samarbete med våra kliniska konsulter (CRO). Vi arbetar i nära samarbete med vår CRO, och vi har riskreducerande strategier för att säkerställa att vi bibehåller takten i projektet och undviker störningar.

Utöver planeringsarbetet med studien tillverkar vi förnärvarande stamceller som kommer att användas i människa i ARDS/COVID-19-studien. Vi har framgångsrikt tillverkat ett antal batcher under kvartalet. Det är glädjande att se att kvalitet, utbyte och tillverkningsprocesser är i linje med vad vi förutspått. Under årets sista kvartal kommer vi att fortsätta att tillverka batcher av stamceller som ska användas i den planerade studien 2022.

Andra företag inom stamcells området har visat effekt med sina stamcellsprövningsläkemedel, trots att COVID-19 är en sjukdom där behandlingsrekommendationerna förändrats över tid och över kontinenter. Det gör det svårare att visa effekt. Våra kollegors resultat har stärkt vår tro på Amniotics PulmoStem produkt för nämnda indikation.

Den pågående COVID-19-pandemin är långt ifrån över. Med nya utbrott och ett virus som ständigt muterar finns det ett stort behov av en effektiv behandling av lungsjukdomar. Det behovet kommer att finnas kvar under lång tid framöver. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) har skapat ett speciellt nödprogram för möjliga coronavirus terapier, Coronavirus Treatment Acceleration Program (CTAP) för att se till att nya behandlingar kommer patienter till godo så snabbt som möjligt. För närvarande finns det 660 läkemedelsutvecklingsprojekt i planeringsstadiet.



“Fortsatta framsteg med att genomföra vår strategi.”

Tillsammans med framstegen i den kommande COVID-19 studien, har Amniotics även påbörjat arbetet med andra lungindikationer och börjat samarbeta med kliniker och läkare. Kollegor inom stamcellsområdet har kunnat visa potentiell effekt med MSC inom neurologiska indikationer. Dessa MSC är producerade med en annan metod än den som Amniotics använder i CogniStem och som vår produkt bygger på. Vi tror att CogniStem kan leverera jämförbara eller ännu bättre effekt tack vare dess neonatala ursprung och neurala specificitet.

Amniotics har ett pågående pre-kliniskt program inom pediatrik neurologi och vi förväntar oss data under Q4 i år, som vi räknar med att kunna presentera under 2022. Som nämnts i vår Q2-rapport, har Amniotics starka prekliniska data inom lungtransplantation, och vi förväntar oss att även presentera dessa under 2022.

Jag är stolt över att kunna nämna att Amniotics valdes ut som en av "Rising Stars" av Swedish American Life Science Society (SALSS) i mitten av oktober.

Jag ser framemot ett fortsatt händelserikt sista kvartal 2021 med bl.a. förberedelserna av den planerade fas I-studien i ARDS/COVID-19 som nästa viktiga milstolpe.

Lund, November 2021

Kåre Engkilde, CEO

Amniotics i sammandrag

Amniotics utvecklar och tillverkar stemcellsterapier i bolagets egna GMP-godkända anläggning

Amniotics ursprung

Amniotics skapades vid upptäckten av en ny stamcellskälla: fullgånget fostervatten. Baserat på ett decennium av forskning vid Lunds universitets internationellt erkända stamcellscentrum och sjukhus, arbetar företaget med banbrytande teknologi för tillvaratagande och produktion av vävnadsspecifika neonatala mesenkymala stamceller (MSC). Företagets grundare forskarna, barnläkare Marcus Larsson, obstetriker Andreas Herbst och stamcellsspecialist Niels-Bjarne Woods upptäckte en ny typ av stamceller i fostervatten som har egenskaper för tillämpningar inom regenerativ medicin.

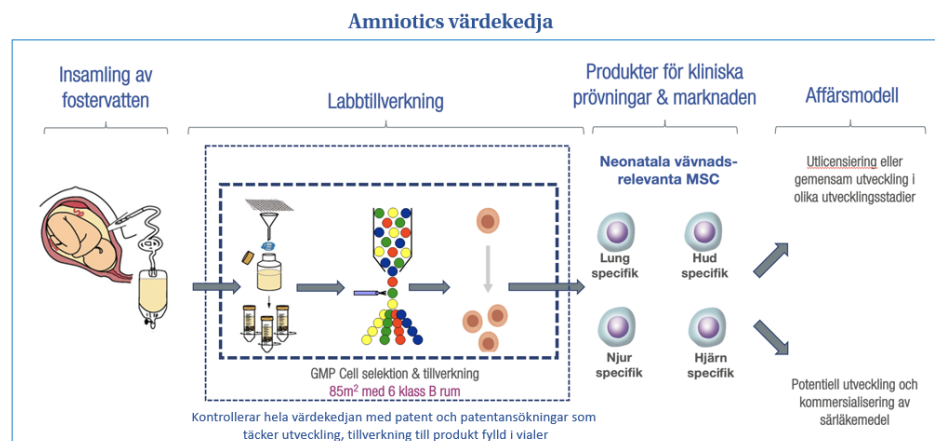
Amniotics är ett biopharmaföretag som utvecklar cellterapi-läkemedel baserade på mesenkymala stamceller (MSC) från fostervatten. Dessa MSC är neonatala, vilket innebär att de är bättre än MSC från vuxna individer i flera viktiga aspekter (t.ex. låg virusbörda, hög tillväxtförmåga). För närvarande är det Amniotics bedömning att företaget är det enda aktiva företaget som kan producera neonatal vävnadsspecifik MSC från fostervatten för ett antal indikationer. Fostervattnet samlas upp under planerade kejsarsnitt med hjälp av Amniotics patenterade CE-märkta medicintekniska produkt. Amniotics egen markörteknologi används sedan för att identifiera och välja stamceller för olika vävnadstyper;

- Lunga (PulmoStem™)
- Nervsystemet (CogniStem™)
- Njure (NephroStem™)
- Hud (CutiStem™)

Nya behandlingar för tillstånd där effektiv behandling för närvarande saknas

För ett antal sjukdomar och tillstånd där effektiv behandling för närvarande saknas eller är otillräcklig kan stamceller vara ett potentiellt alternativ. Amniotics ser en möjlighet att möta detta medicinska behov genom att utveckla nya effektiva behandlingsmetoder baserade på neonatala vävnadsspecifika MSC.

Amniotics vision är att bidra till framgångsrik behandling av mänskliga sjukdomar genom att tillhandahålla de allra bästa stamcellerna för medicinska tillämpningar. Amniotics ägnar sig åt



att utveckla innovativa livsförändrande och regenerativa behandlingar för patienter.

Teknologi

Amniotics teknologi gör det möjligt att välja vilken typ av cell som ska användas för behandling av specifika vävnader. Företaget har utvecklat en process – patenterad i alla steg – som innefattar uppsamling av fostervatten, med en medicinteknisk produkt utvecklad av Amniotics, följt av sortering och produktion av stamceller följt av förpackning av produkt i ampuller i den egna GMP-anläggningen.

Strategi

Amniotics strategi är att utveckla behandlingar för sjukdomar med inslag av svår inflammation och fibros, där vävnadsspecifika stamceller förväntas ha en inverkan på potentiella framtida

livsförändrande behandlingar. Målet är att framgångsrikt genomföra fas I/II kliniska prövningar. För det senare skedet av klinisk utveckling och kommersialisering avser Amniotics att söka licensieringspartners.

Amniotics producerar för närvarande kliniska batcher av lungspecifika MSC (PulmoStem™). Med resultaten från Amniotics prekliniska studier och karakteriseringen av cellernas kvalitetsattribut (sterilitet, identitet, renhet, injicerbarhet) kan Amniotics gå vidare till kliniska tester. Alla kandidater befinner sig i tidig utvecklingsfas förutom PulmoStem™, som är redo att användas och utvärderas i en klinisk studie med planerad start under 2022.

Flertal patenterade teknologier och koncept

Stora värden ligger i den vetenskapliga kunskapen, den utvecklade processen och den teknik som byggts upp av Amniotics. Bolaget har en välutvecklad IP-strategi som arbetar brett för att skydda detta värde och genom att skydda Bolagets position på marknaden från konkurrenter och konkurrerande teknologier. Bolaget har tre patentfamiljer vilka kan hänföras till Bolagets MSC-produkter avsedda för användning i flera behandlingar/indikationer. Bolaget har dessutom lämnat in ytterligare 14 patentansökningar, varav 12 är i nya patentfamiljer.

Cellterapi marknaden

Det finns bara ett fåtal godkända cellterapi på marknaden idag. Området förväntas dock växa under de kommande åren drivet av kliniska framgångar vilka accelererar investeringarna. GlobalData uppskattar att området för reglerade cellterapi kommer att nå 3,1 miljarder dollar år 2026. Cellterapi har potential att förändra framtida behandlingar på grund av deras terapeutiska potential för en mängd olika sjukdomar. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) uppskattar att godkännande av läkemedel baserade på cell- och genterapi kommer att öka avsevärt mellan 2021 och 2025. Det första MSC-baserade läkemedlet som fick europeiskt godkännande (Alofisel från TiGenix / Takeda) godkändes av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i mars 2018.

Läkemedelsutveckling med cellterapi

Amniotics fokuserar på behandling av sjukdomar där en mindre men väldefinierad grupp patienter (inkluderat sällsynta läkemedelsbeteckningar) har ett stort behov av bättre behandling. Amniotics markörteknologi för att identifiera olika populationer av MSC är baserad på

vävnadsspecifika cellytemarkörer som har identifierats under Bolagets forsknings- och utvecklingsarbete. Amniotics använder markörerna och markörspecifika antikroppar för att identifiera och välja ut homogena och högkvalitativa stamceller för utveckling av sjukdomsspecifika cellterapi. Användningen av markörer och den patentsökta selektionsteknologin är en av flera saker som skiljer Amniotics från andra stamcells företag.

Kontraktutveckling och kontraktstillverkning av cellterapi

Amniotics andra affärsmöjlighet ligger inom företagets egen produktionstjänst. Med sin egen GMP-produktionsanläggning har Amniotics säkrat produktion av sina egna produkter och är inte beroende av outsourcing till tredje part. Detta ger Amniotics en komparativ fördel såväl som en kontroll över värdekedjan.

Amniotics erbjuder även kontraktutveckling och kontraktstillverkning av läkemedel för avancerad terapi (ATMP) till läkemedelsindustrin, universitet och sjukhus.



Amniotics har kapacitet att samarbeta med andra företag för att skapa värde genom t.ex.:

- Processutveckling för ATMP vid Amniotics GMP-tillverknings-anläggning i Lund
- Arbeta med företag för att hjälpa till att lansera deras produkter
- Hjälpa till att lösa operativa utmaningar såsom kapacitetsbegränsningar

Amniotics produktportfölj

Amniotics projektportfölj är baserad på egenutvecklad teknologi och metodik. Pipelinen består av lungindikationer (PulmoStem™), nervsystemsindikationer (CogniStem™), dermatologiska indikationer (CutiStem™) och njurspecifika indikationer (NephroStem™).

Amniotics lungspecifika produkt PulmoStem™ är redo att utvärderas i en första klinisk studie på människor med det primära syftet att visa att produkten är säker och väl tolererad. Studien kan också ge en indikation på PulmoStem™s effektivitet i patientpopulationer med relevanta lungsjukdomar. Amniotics övriga cellspecifika produkter befinner sig fortfarande i ett tidigare skede och kommer under de kommande åren att fortsätta att utvecklas mot klinisk fas. iPS-tekniken är ytterligare en möjlighet i ett tidigt skede med potential att skapa en ny plattform och en ny grupp av indikationer för Amniotics. Efter fas I/II kliniska prövningar av PulmoStem™ avser Amniotics att söka en partner för att ut licensiera produkterna/teknologin för utveckling av behandling för relevanta lungsjukdomar..

Område	Potentiell Indikation	Teknologi	Discovery	Pre-klinisk	Fas I/II	Fas II eller Partner	Kommande milstolpar
Lunga	ARDS (COVID-19)	MSC (lunga)	PulmoStem™		2022-23	2023	Första patient behandlas 1H 2022
	Idiopatisk lungfibros (IPF)	MSC (lunga)	PulmoStem™		2023	2024	Ansökan CTA, 2022
	Lungtransplantation	MSC (lunga)	PulmoStem™			2023	Ansökan CTA, 2023
Hjärna	Spinala muskelatrofier	MSC (hjärna)	CogniStem™	2021-22	2023		Produktion av första tekniska GMP batch
Hud	Epidermolysis Bullosa Läckning av brännskador/sår	MSC (hud)		2022		CutiStem™	Produktion av första tekniska GMP batch
				2023		NephroStem™	Produktion av första tekniska GMP batch
Njure	Akut njurskada C3 Glomerulopathy	MSC (njure)					Produktion av första tekniska GMP batch
Blod	Blodprodukter	iPS					Optimering för GMP

ARDS – Acute Respiratory Distress Syndrome

CTA – Clinical Trial Application, ansökan till myndighet att påbörja studie

Not: Stark färg på pil representerar nuvarande status. Blek färg på pil representerar nuvarande planering fram till 2023

Partner



Initiering av fas II baserad på PulmoStem™ fas I/II i andra indikationer

Finansiell översikt

(tkr)	Kvartal 3		Januari - september		Helår 2020
	2021	2020	2021	2020	
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Rörelseresultat (EBIT)	-10 211	-5 997	-40 376	-17 142	-30 994
Kassaflöde från den löpande verksamheten	43 661	-9 559	-6 044	-16 714	-61 772
Likvida medel vid periodens slut	54 158	9 754	54 158	9 754	510
Soliditet %	92	88	92	88	79
Resultat per aktie (kronor)	-0,64	-0,54	-2,55	-1,54	-3,13

Finansiell Översikt

Totalresultat

Totalresultatet för tredje kvartalet uppgick till -10 211 (-5 998) tkr, vilket motsvarar en minskning om -4 213 tkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid kvartalets slut, uppgick till -0,64 (-0,54) kr.

Totalresultat för perioden uppgick till -40 380 (-17 145) tkr, vilket motsvarar en minskning med -23 235 tkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid periodens slut, uppgick till -2,55 (-1,54) kr.

Kostnader

Rörelsens kostnader för tredje kvartalet uppgick till 9 778 (5 441) tkr vilket motsvarar en ökning om 4 337 tkr. Kostnaderna fördelas enligt följande: övriga externa kostnader 6 190 (3 545) tkr, personalkostnader ökade med 1 671 tkr till följd av ökat antal anställda och uppgick till 3 565 (1 894) tkr och övriga rörelsekostnader uppgick till 23 (2) tkr.

Rörelsekostnaderna för perioden uppgick till 39 116 (15 792) tkr, en ökning med 23 324 tkr. Övriga externa kostnader uppgick till 27 32 (10 499) tkr, en ökning med 16 822 tkr till följd av växande aktiviteter i bolagets labb, ökade kostnader för förnödenheter/material 835 tkr, kliniska konsultkostnader ökade med cirka 6 688 tkr. Kostnader relaterade till noteringen på Nasdaq First North Growth Market i juli och emission uppgick till 5 754 tkr. Personalkostnaderna ökade med 6 372 tkr till följd av sex ytterligare anställda jämfört med föregående år och uppgick till 11 653 (5 281) tkr. Övriga rörelsekostnader 142 (12) tkr.

Investeringar

Bolagets nettoinvesteringar under tredje kvartalet uppgick till 42 (357) tkr, inklusive 0 (249) tkr hänförliga till materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning), och 42 (108) tkr avseende investeringar i immateriella tillgångar.

Periodens investeringar uppgick till 689 (3 355) tkr, varav 259 (3 166) tkr är hänförliga till materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning) och 429 (239) tkr avser investeringar i immateriella tillgångar.

Kassaflöde och finansiell ställning

Totalt egna kapitalet vid periodens slut uppgick till 62 768 (19 560) tkr efter beaktande av kvartalets resultat. Eget kapital per aktie (baserat och efter utspädning) baserat på antalet utestående aktier vid periodens slut var 3,91 (1,75) kr. Bolagets soliditet var vid utgången av kvartalet 92 (88) procent.

Likvida medel vid periodens slut uppgick till 54 158 (9 754) tkr. Likviden från emissionen i juni, 60 miljoner kronor, betalades in på bolagets konto i juli.

Kassaflödet för kvartalet uppgick till 45 261 (9 244) tkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 58 921 (4 636) tkr.

Kassaflödet för perioden uppgick till 53 648 (3 727) tkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten under perioden uppgick till 60 381 (23 796) tkr.

Anställda

Antalet anställda vid rapportperiodens slut var 15, en ökning med 6 personer jämfört med samma period föregående år då bolaget hade 9 anställda.

Aktiekapital och aktien

Aktiekapitalet uppgick vid kvartalets slut till 869 014 kr och det totalt antalet aktier uppgick till 16 066 033 med ett kvotvärde på 0,05409 kr. Som en konsekvens av inlösen av teckningsoptioner, serie 2017/2021 och serie 2018/2021 under kvartalet ökade aktiekapitalet med 204 500 aktier och likviden till bolaget uppgick till 1 842 tkr.

Övrig information

Risikfaktorer

Ett läkemedelsutvecklingsbolag som Amniotics är exponerat för betydande operativa och finansiella risker. Många faktorer kan ha en negativ inverkan på sannolikheten för kommersiell framgång. De risker som Bolaget är exponerat för i sin nuvarande fas och risken för att nödvändig finansiering inte kan säkerställas. Under kvartalet har inga väsentliga förändringar med avseende på dessa risker eller osäkerhetsfaktorer uppkommit.

Påverkan av COVID-19-pandemin

COVID-19 pandemin påverkar, och kommer att fortsätta att påverka, alla aspekter av samhället under mycket lång tid framöver. De omedelbara effekterna på Amniotics verksamhet är än så länge begränsade. Majoriteten av Amniotics utvecklingsprojekten fortskrider enligt plan och bolaget är en god position för att göra ytterligare framsteg. Amniotics anställda fortsätter att arbeta som vanligt men använder sig av digital teknik för att minimera antalet sociala kontakter. Amniotics följer kontinuerligt utvecklingen av COVID-19-pandemin och dess eventuella konsekvenser för företaget.

Revisorns granskning

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

Likviditet och finansiering

Bolagets likvida medel uppgick vid kvartalets slut till 54 158 (9 754) tkr. Styrelsen och företagsledningen utvärderar löpande alternativ för att säkerställa bolagets långsiktiga kapitalbehov.

Aktien

Antalet aktier vid periodens utgång uppgår till 16 033 330 stycken. Alla aktier är av samma slag och har samma rösträtt. Amniotics aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market och handlas under ticker AMNI och ISIN-kod E0015961016. First North är Nasdaqs europeiska tillväxtmarknad avsedd för små, växande företag, med en mindre omfattande regelbok än huvudmarknaden.

Framtidsinriktad information

I denna rapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av forskningsprogram och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. det ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprogram som kan påverka Amniotics resultat.

Kommande rapporttillfällen

- Bokslutskommuniké 2021, 17 feb 2022.
- Delårsrapport Q1 2022, 10 maj, 2022
- Årsstämma 2022, 19 maj 2022
- Delårsrapport Q2 2022, 16 aug 2022
- Delårsrapport Q3 2022, 10 nov 2022
- Bokslutskommuniké 2022, 16 feb 2023

Rapporter kan hämtas på Amniotics webbplats: <https://www.amniotics.com/investors/financial-reports/>

Certified Adviser

Bolagets Certified Adviser är Redeye AB, certifiedadviser@redeye.se, telefon: +46 (0)8 121 576 90.

För ytterligare information

Ytterligare information om Amniotics finns på bolagets hemsida: amniotics.com

För frågor om denna rapport, vänligen kontakta; Kåre Engkilde, CEO
Telefon: +46 (0)723 27 85 20
E-post: ke@amniotics.com

Johny Humaloja, CFO
Telefon: +46 (0)735 06 68 56
E-post: jh@amniotics.com

Amniotics AB (publ) 559024-6558
Medicon Village,
Scheelevägen 2, 223 63 Lund, Sweden

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att kvartalsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Lund den 12 november 2021

Amniotics AB (publ)

Kåre Engkilde
Verkställande direktör

Christer Fåhraeus
Styrelseledamot

Anders Månsson
Styrelseledamot

Peter Buhl Jensen
Styrelseordförande

Marcus Larsson
Styrelseledamot

Fredrik Tiberg
Styrelseledamot

Ingrid Atteryd Heiman
Styrelseledamot

Christopher Bravery
Styrelseledamot

Finansiell information

Rapport över totalresultat

(tkr)	Kvartal 3		Jan - Sep		Helår
	2021	2020	2021	2020	2020
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Övriga rörelseintäkter	0	4	28	10	38
Bruttoresultat	0	4	28	10	38
Övriga externa kostnader	-6 190	-3 545	-27 321	-10 499	-21 586
Personalkostnader	-3 565	-1 894	-11 653	-5 281	-7 842
Övriga rörelsekostnader	-23	-2	-142	-12	-18
Rörelseresultat före avskrivningar (EBITDA)	-9 778	-5 437	-39 088	-15 782	-29 408
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-433	-560	-1 288	-1 360	-1 586
Rörelseresultat (EBIT)	-10 211	-5 997	-40 376	-17 142	-30 994
Finansnetto	0	-1	-4	-3	-3
Resultat efter finansiella poster	-10 211	-5 998	-40 380	-17 145	-30 997
Skatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-10 211	-5 998	-40 380	-17 145	-30 997

	Q3 2021	Q3 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Full-Year 2020
Resultat per aktie (kr)*	-0,64	-0,54	-2,55	-1,54	-3,13
Antal aktier **					
Vägt genomsnitt under perioden	16 014 982	9 898 918	13 779 751	9 462 306	9 891 856
Antal aktier vid periodens början	15 861 830	9 244 000	11 166 500	9 244 000	9 244 000
Antal aktier vid periodens slut	16 066 033	11 166 500	16 066 033	11 166 500	11 166 500

* Baserat på antalet utestående aktier vid periodens utgång.

** Under andra kvartalet 2021 genomfördes en split av aktien i förhållandet 500:1.

Balansräkning i sammandrag

(tkr)	September		December
	2021	2020	2020
Tillgångar			
Tecknat men ej inbetalt aktiekapital	0	0	37 846
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	4 181	3 565	3 752
Materiella anläggningstillgångar	8 345	7 676	9 374
Summa Anläggningstillgångar	12 526	11 241	13 125
Omsättningstillgångar			
Övriga fordringar	1 237	1 156	1 970
Likvida medel	54 158	9 754	510
Summa omsättningstillgångar	55 395	10 910	2 480
Summa tillgångar	67 921	22 151	53 451
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	869	604	604
Ej registrerat aktiekapital	0		96
Reserv för utvecklingskostnader	167	29	167
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	60 793	55 789	90 549
Akkumulerad förlust inklusive periodens resultat	939	-36 862	-49 229
Summa eget kapital	62 768	19 560	42 186
Skulder			
Skulder till kreditinstitut, långfristiga	600	0	599
Kortfristiga skulder	4 553	2 591	10 666
Summa skulder	5 153	6 727	11 265
Summa eget kapital och skulder	67 921	22 151	53 451

Finansiella nyckeltal

Eget kapital per aktie vid helårets slut* (kr)	3,907	1,217	3,778
Soliditet %	92	88	79

* Baserat på antalet antal aktier vid periodens slut.

Förändring i eget kapital

(tkr)	Januari - september		Helår
	2021	2020	2020
Ingående balans	42 186	12 909	12 909
Nyemission	60 962	23 796	60 275
Periodens resultat	-40 380	-17 145	-30 997
Eget kapital vid periodens slut	62 768	19 560	42 186

Kassaflödesanalys i sammandrag

(tkr)	Kvartal 3		Jan - sep		Helår
	2021	2020	2021	2020	2020
Periodens rörelseresultat	-10 210	-5 997	-40 376	-17 142	-30 994
Avskrivningar	433	561	1 288	1 360	1 586
Justering för poster som ej påverkar kassaflödet	-22	63	-89	61	61
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-9 799	-5 374	-39 177	-15 721	-29 347
Förändring av rörelsekapital	53 460	-4 185	33 133	-993	-32 425
Kassaflöde från den löpande verksamheten	43 661	-9 559	-6 044	-16 714	-61 772
Investeringsverksamheten	-42	-357	-689	-3 355	-5 466
Kassaflöde efter investeringsverksamheten	43 616	-9 916	-6 733	-20 069	-67 238
Finansieringsverksamheten	-200	0	-582	0	1 446
Nyemission	1 842	19 160	60 963	23 796	60 275
Periodens kassaflöde	45 261	9 244	53 648	3 727	-5 517
Likvida medel vid periodens början	8 897	510	510	6 027	6 027
Likvida medel vid periodens slut	54 158	9 754	54 158	9 754	510

Ordlista

ATMP: Advanced Therapy Medicinal Products (ATMP) är en ny typ av medicin som är baserad på celler, vävnader och gener. ATMP är en typ av biologisk medicin och de ges i syfte att behandla eller förebygga sjukdomar hos människor. De kan återställa, korrigera eller modifiera fysiologiska funktioner genom deras farmakologiska, immunologiska eller metaboliska verkan.

GMP: Good Manufacturing Practice (God tillverkningssed, förkortas GMP) ett regelverk som styr tillverkning av läkemedel för att säkerställa att produkter produceras säkert och kontrolleras enligt kvalitetsstandarder. Därmed minimerar riskerna med läkemedelsproduktion.

MSC: Mesenkymala stamceller är multipotenta stamceller som finns i flera vävnader. De har en rad biologiska aktiviteter som har potential att behandla en rad mänskliga sjukdomar.

Stamceller: Stamceller är ett samlingsnamn för olika typer av celler med förmåga till självförnyelse samt utveckling och mognad till mer specialiserade celler.



Amniotics AB (publ)

Medicon Village,
Scheelevägen 2
SE-223 63 Lund
Sweden

www.amniotics.com

