

# Rapport över det Tredje Kvartalet 2023

- Amniotics cellterapi-läkemedel är baserade på mesenkymala stamceller från fostervatten. Amniotics stamceller är neonatala, vilket innebär att de är bättre och mer potenta än stamceller från vuxna individer.
- Amniotics använder sin egna, patenterade CE-märkta medicintekniska produkt, för att samla fostervatten.
- Unik plattformsteknologi - bolagets egna markörteknologi gör det möjligt att välja vilken typ av cell som ska användas för behandling av specifik vävnader som exempelvis lunga, hud, njure eller hjärna.
- GMP anläggning – Bolagets produktion av stamceller följt av förpackning av produkt i ampuller i sker i bolagets egna GMP-anläggningen i Lund. Därmed är tillgänglighet och flexibilitet säkrad.

## 100% garanterad företrädesemission.

### Juli - September i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -5,6 (-15,3) mkr.
- Totalresultat uppgick till -6,7 (-16,4) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,032 (-1,02) kr.
- Kassaflöde uppgick till -2,2 (-5,5) mkr.
- Likvida medel vid periodens slut uppgick till 3,6 (23,6) mkr.
- Soliditet vid rapportperiodens slut uppgick till -115 (31) %.
- Bolaget har utöver befintlig kassa ett nytt lånelöfte avtalat på 5 Mkr för att finansiera fortsatt utveckling av den befintliga verksamheten i enlighet med affärsplan.
- Bolaget har förlängt låneavtalet med Buntel AB (tidigare Modelio Equity AB (publ)) 4,2 Mkr plus ränta.
- Styrelsen i Amniotics beslutade den 31 augusti 2023, villkorat av efterföljande godkännande vid extra bolagstämma den 3 oktober 2023, att genomföra en emission om högst 2 502 044 100 units, bestående av aktier och teckningsoptioner, med företrädesrätt för bolagets befintliga aktieägare. Bolaget kan som högst tillföras cirka 25 MSEK före emissionskostnader i företrädesemissionen. Företrädesemissionen är säkerställd till 100% och omfattas av teckningsförbindelser, botten- och toppgarantiåtaganden uppgående till cirka 25 MSEK.
- Under perioden har bolaget erhållit den slutliga studierapporten för bolagets kliniska prövning med cellterapi-kandidaten PulmoStem vilken utvärderats i patienter som insjuknat i svår virusinfektion i nedre luftvägarna inkluderande Covid-19, Influenza A och RS-virus. Rapporten konfirmerar de tidigare kommunicerade positiva topline-data för säkerhet och tolererbarhet.
- Singapores patentmyndighet, The Singapore Patents Registry, har godkänt en patentansökan för bolagets fostervattenuppsamlings-teknologi. Detta patent, no. 10201609919W, "Cells, methods and apparatuses for amniotic fluid collection and isolation of cells", skyddar Amniotics rättigheter för denna teknologi i Singapore åtminstone till 2034.

# Rapport över det Tredje Kvartalet 2023

## Amniotics - Unikt biopharma bolag

- Amniotics cellterapi-läkemedel är baserade på mesenkymala stamceller från fostervatten. Amniotics stamceller är neonatala, vilket innebär att de är bättre och mer potenta än stamceller från vuxna individer.
- Amniotics använder sin egna, patenterade CE-märkta medicintekniska produkt, för att samla fostervatten.
- Unik plattformsteknologi - bolagets egna markörteknologi gör det möjligt att välja vilken typ av cell som ska användas för behandling av specifik vävnader som exempelvis lunga, hud, njure eller hjärna.
- GMP anläggning – Bolagets produktion av stamceller följt av förpackning av produkt i ampuller i sker i bolagets egna GMP-anläggningen i Lund. Därmed är tillgänglighet och flexibilitet säkrad.

## Januari - September i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -22,1 (-36) mkr.
- Totalresultat uppgick till -25 (-38,1) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,12 (-2,37) kr.
- Periodens kassaflöde uppgick till -5,5 (-20,4) mkr.
- Amniotics genomförde en företrädesemission i mars som tillförde bolaget 25,3 MSEK före emissionskostnader samt kvittning och återbetalning av utestående bryggån. Kvarstående lån efter kvittning och återbetalning uppgick till 4,2MSEK.
- Gerton Jönsson utsågs till ny CFO. Gerton Jönsson tillträdde den 2 maj, 2023.
- Amniotics har under kvartalet kunnat presentera att det primära effektmåttet för PulmoStem Fas I studien uppnåddes.
- Under juni månad offentliggjordes utfallet från teckningsoptionsprogrammet TO2 där glädjande var att täckningsgraden låg på över 90%.
- Bolaget beviljades även ett nyckelpatent i EU för bolagets teknologiplattform, inkluderande PulmoStem, vilket är giltigt åtminstone till år 2040.
- Lovande data rörande vår produktkandidat CogniStem presenterades i juni månad på ett internationellt stamcellssymposium.

## Övriga händelser efter rapportperiodens utgång

- Extra bolagsstämma den 3 oktober beslutade om två minskningar av aktiekapitalet; en för förlusttäckning och en för avsättning till fritt eget kapital, samt därtill hörande ändringar av gränserna för antalet aktier och aktiekapital i bolagsordningen. Genom de bägge minskningarna minskade aktiens kvotvärde från cirka 0,054089 kronor till 0,0024 kronor. Stämman beslutade även att godkänna styrelsens beslut av den 31 augusti 2023 om företrädesemission av högst 2 502 044 100 units bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO3.

# Rapport över det Tredje Kvartalet 2023

## Amniotics - Unikt biopharma bolag

- Amniotics cellterapi-läkemedel är baserade på mesenkymala stamceller från fostervatten. Amniotics stamceller är neonatala, vilket innebär att de är bättre och mer potenta än stamceller från vuxna individer.
- Amniotics använder sin egna, patenterade CE-märkta medicintekniska produkt, för att samla fostervatten.
- Unik plattformsteknologi - bolagets egna markörteknologi gör det möjligt att välja vilken typ av cell som ska användas för behandling av specifik vävnader som exempelvis lunga, hud, njure eller hjärna.
- GMP anläggning – Bolagets produktion av stamceller följt av förpackning av produkt i ampuller i sker i bolagets egna GMP-anläggningen i Lund. Därmed är tillgänglighet och flexibilitet säkrad.

- Styrelsen offentliggjorde den 27 oktober utfallet i den företrädesemission av units bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO3, som offentliggjordes den 31 augusti. Totalt tecknades 54,3% av företrädesemissionen med stöd av uniträtter. Därutöver tecknades cirka 1,7 procent av företrädesemissionen, utan stöd av uniträtter och cirka 44,0 procent av företrädesemissionen tecknades av emissionsgaranter. Företrädesemissionen tecknades därmed till 100 procent och genom företrädesemissionen tillfördes Amniotics initialt cirka 25 miljoner kronor före emissionskostnader. Genom företrädesemissionen ökade antalet aktier i Amniotics med 2 502 044 100, och aktiekapitalet ökade med 6 004 905,84 kronor.
- Bolaget har erhållit ett positivt utlåtande av kommitén för särskilda läkemedelsstatus (COMP) vid europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för PulmoStem (AmnioPul-02) vid behandling av Primary Graft Dysfunction (PGD) i samband med lungtransplantation.

# Vd har ordet

## 100% garanterad företrädesemission

Under tredje kvartalet kunde bolaget presentera en 100% garanterad företrädesemission á 25MSEK och när detta vd-ord skrivs är transaktionen avklarad. Att Amniotics i det förnärvarande bistra investeringsklimatet kunnat göra denna transaktion tar jag som ett styrketecken.

Bolaget har erhållit den slutliga studierapporten för PulmoStem Fas Ib studien vid svår nedre luftvägsinfektion vilken konfirmerade de tidigare kommunicerade positiva topline-data för säkerhet och tolererbarhet i bägge utvärderade dosnivåerna. Vårt huvudsakliga kliniska program är inriktat mot behandling av svåra komplikationer vid lungtransplantationer, så kallad Primary Graft Dysfunction (PGD) med vår lungspecifika cellterapi kandidat PulmoStem.

Glädjande nog har vi erhållit ett positivt utlåtande av kommittén för sárläkemedelsstatus (COMP) vid europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för just denna behandlingsindikation vilket jag ser som en validering av såväl PulmoStem-projektet som bolagets teknologiplattform. Vi har fortsatt planeringsarbetet för en Fas I studie inom PGD med start under första halvan av 2024.

Vår GMP-produktionsanläggning (där vi utvecklar och tillverkar våra cellterapi-



kandidater) har under kvartalet inspekterats av läkemedelsverket och vårt tillverkningstillstånd har förlängts till 2028. Inom våra NK-cellprojekt har arbetet fortskridit, såväl inom fortsatt grundforskning som genom samarbeten inom det EU-stödda NK-konsortiet vi leder. Bolagets patentportfölj har under Q3 ytterligare stärkts genom ett beviljat patent i Singapore för Amniotics fostervatten-insamlingsteknologi.

Slutligen vill jag rikta ett stort tack till de tidigare och nytillkomna ägare som gjorde vår företrädesemission framgångsrik.

Lund, november 2023  
**Marcus Larsson**

# Amniotics i sammandrag

## Amniotics utvecklar och tillverkar stamcellsterapier i bolagets egna GMP-godkända anläggning

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

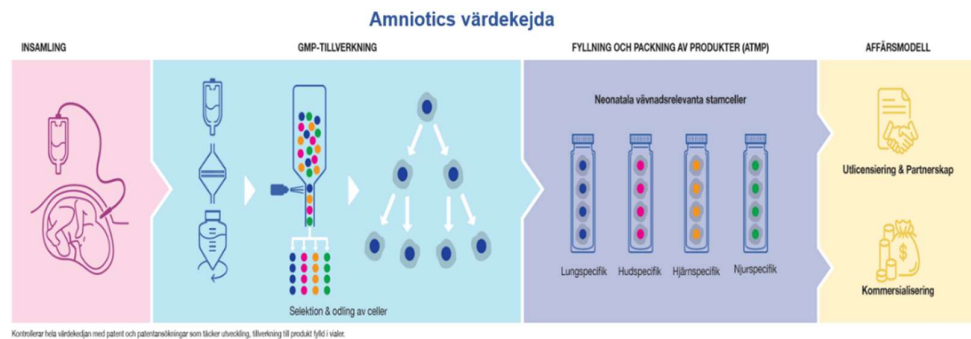
## Amniotics ursprung

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, obstetrikern 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. Bolaget utvecklar två typer av cellterapi; den ena är så kallade mesenkymala stamceller ("MSC"), med den sär-skilda egenskapen att cellerna härrör från olika vävnader från det nyfödda barnet via fostervatten; lunga/njure/nervsystem/hud. Den andra typen är så kallade Natural Killer-celler ("NK-celler") vilka genereras via så kallad iPSC (Eng. induced Pluripotent Stem Cells) där de producerade cellerna skall användas i cancerbehandling. Dessa MSCer är neonatala, vilket innebär att de är bättre än MSCer 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 neonatala vävnadsspecifika MSCer 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;

## 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.

## Teknologi

Amniotics unika teknologi gör det möjligt att välja vävnadsspecifika neonatala stamceller för behandling av olika 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 utvärderats i en klinisk studie under 2023 som visade positiva Toplinedata för säkerhet och tolererbarhet. Amniotics strategi inkluderar även kontraktsutveckling och tillverkning av cellterapi-läkemedel för externa kunder.

### 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.

### Kontraktsutveckling 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, utan att behöva kontraktera och överföra knowhow till en extern tillverkare.

Amniotics erbjuder även kontraktsutveckling 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 (Advanced Therapy Medicinal Products) vid Amniotics GMP-tillverkningsanläggning i Lund
- Arbeta med företag för att hjälpa till att lansera deras produkter
- Hjälpa till att lösa operativa utmaningar såsom kapacitetsbegränsning



# Finansiell Översikt

## Totalresultat

Totalresultatet för kvartalet uppgick till -6,7 (-16,4) mkr, vilket motsvarar en förbättring om 9,7 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid kvartalets slut, uppgick till -0,032 (-1,02) kr.

Totalresultatet för perioden uppgick till -25 (-38,1) mkr, vilket motsvarar en förbättring om 13,1 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid periodens slut, uppgick till -0,12 (-2,37) kr.

## Kostnader

Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till 8,6 (16,5) mkr vilket motsvarar en minskning om 7,9 mkr. Övriga externa kostnader minskade med 5,9 mkr och uppgick till 4,7 (10,6) mkr. Minskningen beror främst på att bolaget under 2022 hade större kostnader om ca 4 mkr för kliniska studier.

Personalkostnaderna uppgick till 2,7 mkr (4,8), en minskning om 2,1 mkr. Finansiella kostnaderna var desamma, och uppgick till 637 tkr (637 tkr).

Periodens rörelsekostnader uppgick till 29,3 (38,8) mkr, en minskning om 9,5 mkr. Övriga externa kostnader uppgick till 12,5 (22,9) mkr, en minskning om 10,4 mkr. En stor del av minskningen beror på kostnaderna i samband med kliniska studier 2022, samt högre konsultarvoden. Personalkostnaderna minskade med 0,3 mkr och uppgick till 12,9 (13,2) mkr.

## Investeringar

Bolagets nettoinvesteringar under kvartalet uppgick till 0,3 (0,3) mkr, varav 0 (0,07) mkr hänförliga till materiella anläggningstillgångar och 0,3 (0,3) mkr avseende investeringar i immateriella tillgångar.

Investeringar under perioden uppgick till 1,7 (1,4) mkr, varav 0,7 (0,5) mkr är hänförliga till materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning) och 1,0 (0,9) mkr avser investeringar i immateriella tillgångar.

## Kassaflöde och finansiell ställning

Totalt egna kapitalet vid periodens slut uppgick till 2,4 (11,4) mkr efter beaktande av kvartalets resultat. Eget kapital per aktie (baserat och efter utspädning) baserat på antalet utestående aktier vid periodens slut var 0,01 (0,711) kr. Bolagets soliditet var vid utgången av kvartalet -115 (31) procent.

Likvida medel vid periodens slut uppgick till 3,6 (23,6) mkr. Ledning och styrelse ser kontinuerligt över kapitalbehovet och kraven för att kunna fortsätta driva verksamheten.

Bolaget har genomfört en företrädesemission om 25 Mkr som är säkerställd till 100 procent. Amniotics har i samband med företrädesemissionen omförhandlat och förlängt utestående lån till Buntel AB (som har övertagit tidigare lån från Modelio Equity AB) om cirka 4,8 MSEK. För sådan eventuell del av företrädesemissionen som tecknas till utöver säkerställandegraden (dvs. 80 procent), ska som minst halva den utöver säkerställandenivån tecknade volymen (upp till hela skulden från lånet) återbetalas och vara Buntel AB tillhanda efter företrädesemissionens slutförande. Resterande del av lånet ska återbetalas det tidigare av följande tillfällen: en (1) bankdag efter att aktierna som utges vid utnyttjande av teckningsoptionerna serie TO 3 som utges i företrädesemissionen registrerats på Bolagsverket, samt (2) den 31 mars 2024. Bolaget har därutöver upptagit lån från LSCS Invest AB och Deflexum AB om 5 MSEK för att finansiera fortsatt utveckling av den befintliga verksamheten enligt affärsplan.

Kassaflödet för kvartalet uppgick till -2,2 (-5,5) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 5 (4,8) mkr.

Kassaflödet för perioden uppgick till -5,5 (-20,4) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten under halvåret uppgick till 20 (14,5) mkr.

## Anställda

Antalet anställda vid kvartalets utgång uppgick till 7, en minskning med 14 personer jämfört med samma period föregående år då bolaget hade 21 anställda.



**Aktiekapital och aktien**

Aktiekapitalet uppgick vid kvartalets slut till 11 277 784 kr och det totalt antalet aktier uppgick 208 503 675 med ett kvotvärde på 0,05409 kr.

Vid extra bolagsstämma den 3 oktober beslutade om två minskningar av aktiekapitalet; en för förlusttäckning och en för avsättning till fritt eget kapital, samt därtill hörande ändringar av gränserna för antalet aktier och aktiekapital i bolagsordningen. Genom de bägge minskningarna minskade aktiens kvotvärde från cirka 0,054089 kronor till 0,0024 kronor. Stämman beslutade även att godkänna styrelsens beslut av den 31 augusti 2023 om företrädesemission av högst 2 502 044 100 units bestående av aktier och teckningsoptioner serie TO3.

# Övrig information

## Risikfaktorer

Ett läkemedelsutvecklingsbolag som Amniotics är exponerat för betydande operativa och finansiella risker. Amniotics operativa och externa risker består främst av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar samt beroendet av nyckelpersoner i verksamheten. 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.

## Revisorns granskning

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

## Likviditet och finansiering

Bolagets likvida medel uppgick vid kvartalets slut till 3,6 (23,6) mkr.

Styrelsen och företagsledningen utvärderar löpande alternativ för att säkerställa bolagets långsiktiga kapitalbehov.

## Aktien

Antalet aktier vid periodens utgång uppgår till 208 503 675 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 framåt-blickande. 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

- Bokslutsrapport 1 januari – 31 december 2023: 23 februari 2024

Finansiella rapporter kan hämtas på Amniotics webbplats:

<https://www.amniotics.com/investors/financial-reports/>

## För ytterligare information

Ytterligare information om Amniotics finns på bolagets hemsida: [amniotics.com](https://www.amniotics.com)

För frågor om denna rapport, vänligen kontakta; Marcus Larsson, CEO  
Telefon: +46 (0)763 08 40 91  
E-post: [ml@amniotics.com](mailto:ml@amniotics.com)

Gerton Jönsson, CFO  
Telefon: +46 (0)724 02 31 61  
E-post: [gj@amniotics.com](mailto:gj@amniotics.com)

## 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 27 november 2023

### **Amniotics AB (publ)**

Marcus Larsson  
Verkställande direktör

Peter Buhl Jensen  
*Styrelseordförande*

Ingrid Atteryd Heiman  
*Styrelseledamot*

Christopher Bravery  
*Styrelseledamot*

Fredrik Tiberg  
*Styrelseledamot*

# Finansiell information

## Rapport över totalresultat

(tkr)	Kvartal 3		Januari - September		Helår
	2023	2022	2023	2022	2022
Övriga rörelseintäkter	1 946	116	4 219	202	553
<b>Bruttoresultat</b>	<b>1 946</b>	<b>116</b>	<b>4 219</b>	<b>202</b>	<b>553</b>
Övriga externa kostnader	-4 750	-10 593	-12 549	-22 906	-26 622
Personalkostnader	-2 651	-4 802	-12 863	-13 206	-18 507
Övriga rörelsekostnader	-99	-52	-952	-160	-324
<b>Rörelseresultat före avskrivningar</b>	<b>-5 554</b>	<b>-15 331</b>	<b>-22 145</b>	<b>-36 070</b>	<b>-44 900</b>
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-471	-447	-1 459	-1 325	-1 793
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-6 025</b>	<b>-15 778</b>	<b>-23 604</b>	<b>-37 395</b>	<b>-46 693</b>
Finansnetto	-637	-637	-1 440	-714	-1 353
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-6 663</b>	<b>-16 415</b>	<b>-25 044</b>	<b>-38 109</b>	<b>-48 046</b>
Skatt	0	0	0	0	0
<b>Periodens resultat efter skatt</b>	<b>-6 662</b>	<b>-16 415</b>	<b>-25 044</b>	<b>-38 109</b>	<b>-48 046</b>

	Kvartal 3		Jan-Sep		Helår
	2023	2022	2023	2022	2022
<b>Resultat per aktie (kr)*</b>	-0,03	-0,70	-0,12	-2,05	-2,99
<b>Resultat per genomsnittligt antal aktier**</b>	-0,03	-0,70	-0,21	-2,05	-2,99
<b>Resultat per aktie före utspädning***</b>	-0,41	-0,70	-1,56	-2,05	-2,99
<b>Resultat per aktie före utspädning****</b>	-0,41	-0,70	-1,56	-2,05	-2,99
Vägt genomsnitt under perioden efter utspädning	208 503 675	16 066 033	118 290 373	16 066 033	16 066 033
Vägt genomsnitt under perioden före utspädning	16 066 033	16 066 033	16 066 033	16 066 033	16 066 033
Antal aktier vid periodens början	208 503 765	16 066 033	16 066 033	16 066 033	16 066 033
Antal aktier vid periodens slut	208 503 675	16 066 033	208 503 675	16 066 033	16 066 033

\* Baserat på antalet utestående aktier vid periodens utgång.

\*\*\*Baserat på antal aktier i periodens början

\*\*Baserat på vägt genomsnittligt antal aktier under perioden.

\*\*\*\*Baserat på antal aktier per 2023-01-01

## Balansräkning i sammandrag

(tkr)	September		31 december
	2023	2022	2022
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	7 550	5 279	6 552
Materiella anläggningstillgångar	6 013	6 873	6 798
<b>Summa Anläggningstillgångar</b>	<b>13 563</b>	<b>12 152</b>	<b>13 350</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Lager av råvaror	534	0	0
Övriga fordringar	6 200	1 041	6 464
Likvida medel	3 594	23 612	9 104
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>10 328</b>	<b>24 653</b>	<b>15 568</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>23 891</b>	<b>36 805</b>	<b>28 918</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	11 278	869	869
Reserv för utvecklingskostnader	167	167	167
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	76 307	0	60 793
Akkumulerad förlust inklusive periodens resultat	-85 389	10 385	-60 346
<b>Summa eget kapital</b>	<b>2 363</b>	<b>11 421</b>	<b>1 484</b>
<b>Skulder</b>			
Kortfristiga skulder	21 528	25 384	27 434
<b>Summa skulder</b>	<b>21 528</b>	<b>25 384</b>	<b>27 434</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>23 891</b>	<b>36 085</b>	<b>28 918</b>
<b>Finansiella nyckeltal</b>			
Eget kapital per aktie vid helårets slut* (kr)	0,01	0,711	0,092
Soliditet %	-115	31	5

\* Baserat på antalet antal aktier vid periodens slut.

## Förändring i eget kapital

(tkr)	Jan - Sep		Helår
	2023	2022	2022
Ingående balans	1 484	49 530	49 530
Nyemission	25 922	0	0
Periodens resultat	-25 044	-38 109	-48 046
<b>Eget kapital vid periodens slut</b>	<b>2 363</b>	<b>11 421</b>	<b>1 484</b>

## Kassaflödesanalys i sammandrag

(tkr)	Kvartal 3		Jan-Sep		Helår
	2023	2022	2023	2022	2022
Periodens rörelseresultat	-6 025	-16 415	-23 604	-38 109	-46 693
Avskrivningar	471	447	1 459	1 324	1 793
Justering för poster som ej påverkar kassaflödet	-677	-608	-1 427	-662	-1 455
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital</b>	<b>-6 231</b>	<b>-16 576</b>	<b>-23 573</b>	<b>-37 447</b>	<b>-46 355</b>
Förändring av rörelsekapital	-719	6 597	-322	-3 255	170
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-6 950</b>	<b>-9 979</b>	<b>-23 895</b>	<b>-34 192</b>	<b>-46 185</b>
Investeringsverksamheten	-287	-345	-1 672	-1 360	-3 027
<b>Kassaflöde efter investeringsverksamheten</b>	<b>-7 237</b>	<b>-10 324</b>	<b>-25 567</b>	<b>-35 552</b>	<b>-49 212</b>
Finansieringsverksamheten	5 000	4 801	-851	14 469	14 335
Nyemission	0	0	20 908	0	0
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-2 237</b>	<b>-5 523</b>	<b>-5 511</b>	<b>-20 369</b>	<b>-34 876</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>5 830</b>	<b>29 135</b>	<b>9 104</b>	<b>43 981</b>	<b>43 981</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>3 593</b>	<b>23 612</b>	<b>3 593</b>	<b>23 612</b>	<b>9 104</b>

# 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.

**PGD:** Primär graftdysfunktion (PGD) hänvisar till syndromet av akut lungskada tidigt efter lungtransplantation. Det är en typ av allvarlig lungskada som inträffar inom de första 72 timmarna efter lungtransplantation och är den vanligaste orsaken till tidig dödlighet.

**ARDS:** Andnödssyndrom. Ett flertal tillstånd kan utlösa en inflammation i lungorna som gör att kroppen får svårt att syresätta sig. Andnödssyndrom är ett allvarligt tillstånd till följd av inflammationen. Förekomsten har ökat markant i samband med covid-19-pandemin.



"Finansieras av Europeiska unionen. De åsikter och åsikter som framförs är dock endast författarens/författarnas och återspeglar inte nödvändigtvis Europeiska unionens eller Europeiska innovationsrådets åsikter. Varken Europeiska unionen eller den beviljande myndigheten kan hållas ansvariga för dem."



**Amniotics AB (publ)**  
Medicon Village,  
Scheelevägen 2  
SE-223 63 Lund  
Sweden

**[www.amniotics.com](http://www.amniotics.com)**

