


Delårsrapport
Q3 2024

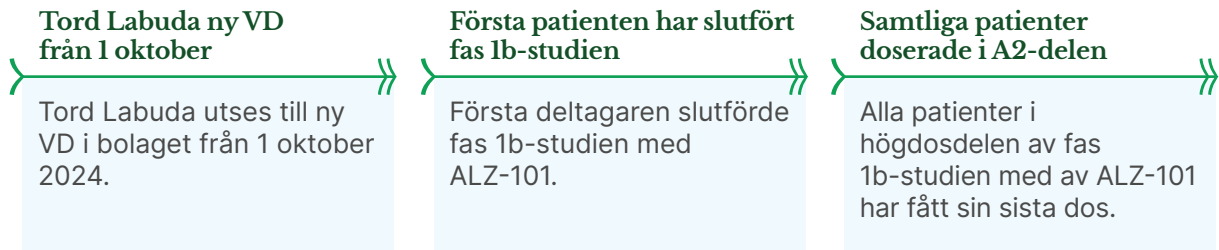
alzinova 



Vi kommer göra
det möjligt för
Alzheimerpatienter
att leva ett *självständigt
och aktivt liv.*



Händelser i fokus



Nyckeltal från perioden

TRE MÅNADER, JULI–SEPTEMBER, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -4 151 (-3 549) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 88 462 793 (44 531 265).
- Resultat per aktie uppgick till -0,05 (-0,08) SEK.

NIO MÅNADER, JANUARI–SEPTEMBER, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 30 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -13 990 (-11 749) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 59 281 997 (38 985 372).
- Resultat per aktie uppgick till -0,24 (-0,30) SEK.

*Inga utspädningseffekter förekommer på det genomsnittliga antalet aktier.
Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.
Med "Bolaget" eller "Alzinova" avses Alzinova AB med organisationsnummer 556861-8168.*

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2024

- Samtliga patienter i fas 1b-studiens A2-del hade, i juli, erhållit den första dosen av ALZ-101.
- Styrelsen beslutade att utse styrelseledamoten Carol Routledge till tillförordnad VD för Alzinova från och med 1 augusti 2024 fram till dess att en permanent VD rekryterats.
- Alzinova offentliggjorde fördjupad information om den data som presenterades i en posterpresentation vid AACR i juli 2024.
- Alzinova uppdaterade marknaden om att Bolaget accelererat partneringprocessen. Bolaget har bland annat anlitat en välrenommerad amerikansk rådgivare, etablerad inom rådgivning, M&A och investment banking, för att bistå Bolaget i arbetet med att identifiera och etablera ett partneravtal.
- I augusti uppdaterade Bolaget marknaden om status för de olika delarna i Alzinovas fas 1b-studie.
- Den första studiedeltagaren hade i september framgångsrikt genomgått hela fas 1b-studien med ALZ-101.
- Styrelsen utsåg Tord Labuda till ny VD för Alzinova med start 1 oktober 2024.

Väsentliga händelser efter tredje kvartalet 2024

- Samtliga patienter i högdosdelen (del A2) av fas 1b-studien har erhållit sin sista dos.
- Alzinova meddelade att patientdata från förlängningsdelen av fas 1b-studien med ALZ-101 är under bearbetning. Resultat väntas kring månadsskiftet november-december 2024.



VD Tord Labuda har ordet

En ny era för Alzinova



Kära aktieägare,

Det är med stor entusiasm och ödmjukhet jag har tagit mig an rollen som ny VD för Alzinova AB. Efter att ha tillträtt den 1 oktober står jag nu inför den spännande uppgiften att leda detta innovativa företag in i nästa fas av vår kliniska utveckling och tillväxt.

Vår unika position inom Alzheimersforskningen

Alzinova är en pionjär inom utvecklingen av behandlingar mot Alzheimers sjukdom, och jag är djupt imponerad av den starka vetenskapliga grund som lagts av mina föregångare och hela vårt dedikerade team. Vår unika approach med fokus på en amyloid-beta oligomer-specifik immunterapi positionerar oss som en banbrytande aktör inom Alzheimersforskningen, och de framsteg vi gjort hittills, både prekliniskt och i de första patientstudierna, är mycket lovande för vår fortsatta resa.

Insikter och potential

Under mina första sex veckor har jag ägnat mycket tid åt att sätta mig in i våra pågående projekt och lyssna på våra medarbetare, samarbetspartners och aktieägare. Det står klart att vi har en enorm potential att bygga vidare på, särskilt med tanke på resultaten vi hittills sett från vår fas 1b-studie med ALZ-101, som riktar in sig mot de neurotoxiska amyloid-beta oligomerna, samt med ALZ-201, vår antikroppsbehandling i preklinisk fas mot samma toxiska oligomerer.

Avgörande milstolpar framöver

Vår främsta prioritet framöver kommer att vara att accelerera vårt kliniska utvecklingsprogram och vi står inför några avgörande milstolpar under det kommande halvåret:

- Under Q4 förväntar vi oss att presentera långtidsdata (upp till vecka 42) från förlängningsdelen (del B) i vår fas 1b-studie, d.v.s patienterna har ingått i fas 1b-studien i minst 84 veckor. Under förutsättning att dessa data ligger i linje med vår analys tidigare under året, av del A1 där vi såg god säkerhet och tolerans, en dosberoende immunrespons och utmärkta biomarkörsdata, kommer vi att kunna stärka vår position i de pågående diskussionerna för fortsatt finansiering och potentiella partnerskap.
- Nyligen doserades den sista patienten i högdosdelen, A2 i fas 1b-studien, där patienterna fått 400ug i 4 doser över 16 veckor. Detta följs av en uppföljning på 4 veckor och vi räknar med att rapportera data tidigt på det nya året. Här är fokus säkerhet och tolerans samt immunrespons vilket kommer att ge oss värdefull insikt inför kommande fas 2-studier.
- Med blicken riktad framåt arbetar vi intensivt med de viktiga förberedande stegen inför en fas 2-studie inklusive protokollutveckling, tillverkning av studieläkemedel och val av kontraktsforskningsorganisation (CRO). Detta arbete är avgörande för att säkerställa en smidig övergång till nästa fas i vårt kliniska program och därigenom maximera möjligheterna för framgång.

”Alzinova är en pionjär inom utvecklingen av behandlingar mot Alzheimers sjukdom”

Finansiell styrka och framtidsutsikter

Finansiellt har vi stärkt vår position genom den framgångsrika företrädesemissionen tidigare i år, vilket ger oss resurser att driva vår kliniska utveckling framåt i närtid. Vi är dock medvetna om att den fortsatta utvecklingen av ALZ-101 kommer att kräva betydande investeringar. I takt med att vi närmar oss fas 2, utvärderar vi självklart noggrant olika alternativ - från strategiska partnerskap som kan bidra med både finansiella resurser och expertis till mer traditionella kapitalanskaffningar som kan möjliggöra för oss att driva fas 2-studien i egen regi - för att säkerställa att vi har de resurser som krävs för att realisera den fulla potentialen i vår pipeline. Vår målsättning är att fatta välgrundade beslut som bäst positionerar Alzinova för framgång i den utmanande men lovande världen av Alzheimers-forskning.

Våra resultat hittills har väckt betydande intresse i branschen, och vi ser med tillförsikt fram emot världens största läkemedelskonferens, JP Morgan, i januari. Där kommer vi, med nya kliniska data, förhoppningsvis att stå stärkta i våra fortsatta diskussioner med de stora läkemedelsbolagen. Denna konferens representerar en viktig möjlighet för oss att presentera våra resultat från fas 1b-studien med ALZ-101 för potentiella partners och investerare.

ALZ-101: En potentiell game-changer

Finansiell styrka är avgörande för att vi fullt ut ska kunna utveckla vår främsta tillgång - vaccinkandidaten ALZ-101. Med sin unika mekanism att rikta in sig specifikt på de toxiska oligomererna av amyloid-beta, har ALZ-101 potential att bli en ”game-changer” inom Alzheimers-behandling. Positiva resultat från våra pågående studier skulle kunna öppna helt nya möjligheter för företaget och miljontals patienter världen över.

Avslutningsvis vill jag tacka för det varma välkomnande jag fått från hela Alzinova-familjen. Jag ser fram emot att tillsammans med vårt fantastiska team ta Alzinova till nya höjder. Vi har en spännande resa framför oss, och jag är övertygad om att vi med vår innovationskraft, vårt engagemang och vår expertis kommer att fortsätta leverera värde för våra medarbetare, aktieägare och inte minst till våra Alzheimerpatienter och deras familjer.

Tack för ert förtroende,
Tord Labuda
VD Alzinova AB

Investeringshöjdpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

Alzinovas ledande kandidat, ALZ-101, är ett terapeutiskt vaccin för behandling av Alzheimers sjukdom. Positiva resultat från A1-delen i den pågående studien visar på god säkerhet och tolerabilitet samt ett tydligt immunologiskt svar.

Best-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

Data visar att den unika specificiteten hos Alzinovas vaccin (ALZ-101) och monoklonala antikroppen (ALZ-201) har potential för "best in class" med mer fördelaktig biverkningsprofil än andra behandlingar.

Kompletterande behandling med antikropp

Baserat på samma teknologi utvecklar Alzinova även en monoklonal antikropp, ALZ-201, som en kompletterande behandling för att bekämpa Alzheimers sjukdom.

Regulatoriska framsteg främjar samarbeten

Positiv feedback från FDA och EMA samt övriga pågående aktiviteter inför nästa kliniska utvecklingsfas, gör Alzinovas kandidater attraktiva för strategiska partnerskap.

Möjliggör ett självständigt och aktivt liv



Om Alzinova

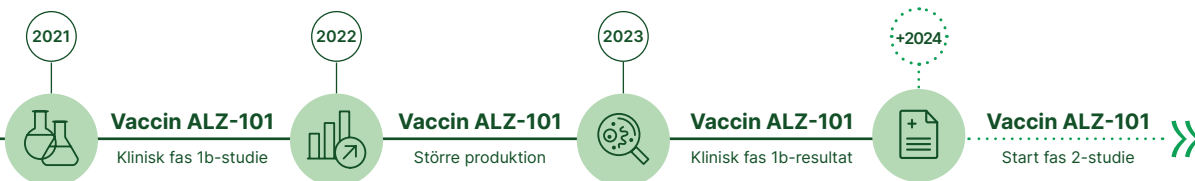
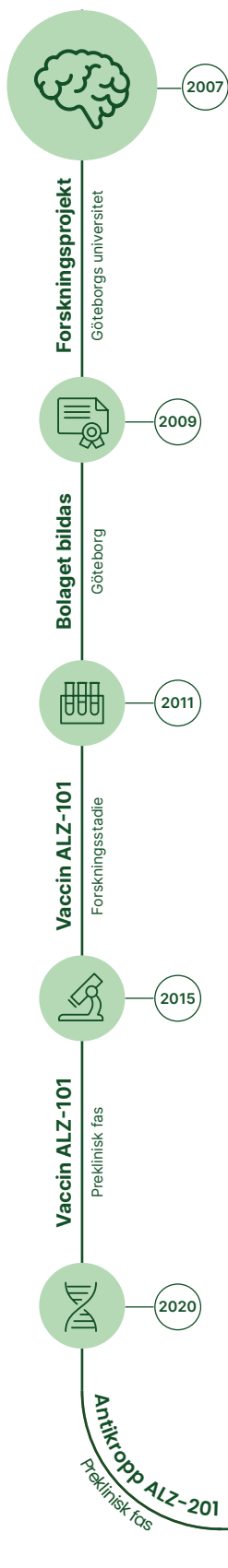
Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag som specialiserar sig på behandling av Alzheimers sjukdom. Bolagets patenterade A β CC-peptidteknologi™ möjliggör utveckling av sjukdomsmodifierande behandlingar med potential att med stor träffsäkerhet oskadliggöra de neurotoxiska ansamlingarna av amyloid-beta peptider, så kallade oligomerer, som är centrala för Alzheimers uppkomst och utveckling.

Med denna teknologi kan vi utveckla effektiva behandlingar vilka samtidigt har fördelaktig profil med lägre risk för biverkningar i jämförelse med andra behandlingar. Lovande prekliniska resultat har erhållits efter en studie på hjärnextrakt från avlidna Alzheimerpatienter som bekräftar att Alzinovas unika metod fungerar.

Alzinovas primära fokus är utveckling av ett vaccin som utvecklas som en långverkande behandling mot Alzheimers sjukdom. Vaccinkandidaten ALZ-101 är under klinisk utveckling där en fas 1b-studie med Alzheimerpatienter startade Q3 2021. Baserat på positiva interimdata från A1-delen har Bolaget initierat en förlängningsdel, del B, i studien, vilken beräknas avslutas i början av 2025.

Del A1 av studien avslutades i slutet av 2023 med positiva resultat, där ALZ-101 visade sig vara både säker och väl tolererad. Dessutom noterades ett tydligt immunologiskt svar samt ett svar i biomarkörer som är associerade med Alzheimers sjukdom. Resultaten från den fullständiga analysen från A1-delen öppnar upp för möjligheten att utvärdera ytterligare en högre dos. Alzinova har därför inlett dosering av ytterligare en patientgrupp med 400 μ g ALZ-101, som genomförs under 2024. Sammantaget innebär resultaten från prekliniska och kliniska studier att Alzinova har potential att utveckla en behandling som skiljer sig från de andra behandlingar som finns på marknaden idag.

Baserat på samma A β CC-peptidteknologi utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201, som idag är i preklinisk utvecklingsfas. Projektportföljen för utveckling av sjukdomsmodifierande behandlingar breddas genom att Bolaget förbereder antikroppen för klinisk utveckling. Alzinova grundades av forskare som verkat vid MIVAC forskningscenter inom Göteborgs Universitet, och av GU Ventures AB.



Alzheimers sjukdom

Vid Alzheimers sjukdom skadas nervcellerna i hjärnan av onormala proteininlagringar som främst består av amyloid-beta 42 (A β 42), ett slags litet protein som förekommer även i en frisk hjärna. När A β 42-molekylen klumpar ihop sig bildas stabila ansamlingar i hjärnan, plack, men även så kallade oligomerer.

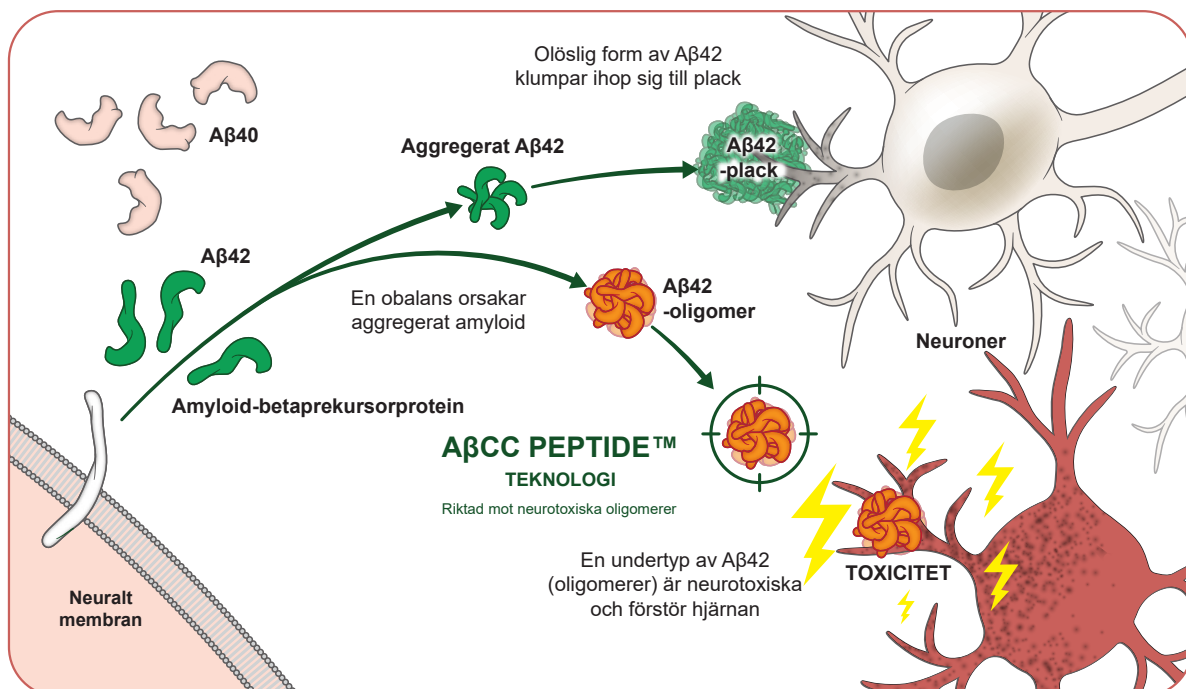
Oligomerer skiljer sig strukturellt från placken och är, till skillnad från placken, mycket giftiga för hjärnans celler. De skadar viktiga funktioner som gör att kontaktytorna mellan nervcellerna, synapserna, slutar fungera normalt. Synapserna är de ställen i hjärnan där elektriska och kemiska signaler överförs från en nervcell till en annan, och dess funktion är kritisk för att vi skall kunna minnas, reagera, tänka och handla. Till slut dör nervcellen på grund av att synapsen inte fungerar som den ska.

Sjukdomen påverkar först de delar av hjärnan som hanterar närminnet, men efterhand sprider sig sjukdomen över hela hjärnan och patienten får allt svårare att utföra dagliga sysslor. Till slut kan patienten inte klara sig själv, utan kräver vård och kontinuerlig tillsyn.

Alzheimers är en sjukdom som i princip alla kan få, och som är starkt åldersberoende. Över 95 % av alla fall drabbas de som är över 65 år, och det finns i dessa fall inte en stark genetisk komponent som driver sjukdomen.



Alzheimers är vanligast förekommande i den äldre populationen där 1 av 9 över 65 år är drabbade och av dem är 65% kvinnor. Cirka 5% av fallen får dock sin diagnos i tidigare ålder.



Affärsmodell

Alzinovas affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att dokumentera att läkemedelskandidaterna är säkra och tolereras väl samt säkra proof-of-concept, för att påvisa effekt i patienter med Alzheimers. Baserat på positiva kliniska data har Bolaget identifierat flera strategiska potentiella partners som har resurser och egen kompetens att genomföra de studier som behövs för registrering och kommersialisering. Det kan ske genom utlicensiering med ett partnerskap där Bolaget gemensamt med samarbetspartnern tar läkemedlet till marknaden, eller genom försäljning av läkemedelskandidaten för vidare utveckling.

Utlicensiering

Ett vanligt alternativ för utvecklingsbolag som Alzinova är att utlicensiera projekt till ett eller flera läkemedelsbolag. Antingen kan dessa få exklusivitet på en avgränsad marknad och man avtalar med flera partners för att täcka marknaden globalt, eller så har man en global partner som tar läkemedlet till hela världsmarknaden. Ett typiskt upplägg för utlicensiering är initial ersättning och därefter framtida delbetalningar kopplade till fördefinierade milstolpar under den fortsatta utvecklingen, den regulatoriska processen och kommersialiseringen med höga intäkter kopplade till framtida läkemedelsförsäljning.

Bolaget har hittills tagit flera viktiga steg mot utlicensiering och kommersialisering. Data visar på "best in class" potential, vilket är mycket attraktivt för partnering. Med positiva resultat i Bolagets båda läkemedelsprojekt, ALZ-101 och ALZ-201, finns flera alternativ. Det primära alternativet inför fas 2-studien är att utlicensiera vaccinet ALZ-101 till ett större läkemedelsföretag, och ett annat alternativ är att Alzinova tar ALZ-101 genom fas 2 och därefter utlicensierar denna till en partner. För antikroppen ALZ-201 skulle denna kunna utlicensieras redan under preklinisk fas, alternativt efter fas 1b-studier. Bolagets fokus framöver är just på affärsutveckling med flera pågående dialoger parallellt med klinisk utveckling av projektportföljen.

Marknaden

Varje år insjuknar runt 10 miljoner människor i världen i någon form av demens, varav Alzheimers sjukdom står för cirka 60–70 %. Idag uppskattar man att det finns cirka 55 miljoner patienter med demens i världen men det är svårt att diagnostisera demens idag. Därför räknar man med att det finns ett stort mörkertal och att siffran är betydligt högre. Detta antal beräknas öka till mer än 130 miljoner år 2050. Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050¹.

Samhällets kostnader för demenssjukdomar uppskattas idag till 1 300 miljarder USD årligen². Läkemedelskostnaden för Alzheimermediciner, som enbart är symptomlindrande, uppgår till cirka 6 miljarder USD årligen. Medan de första läkemedlen för sjukdomsmodifiering nyligen har godkänts i USA, Japan och Kina finns det fortfarande en mycket lång väg att gå för att verkligen behandla och förhindra utvecklingen av Alzheimers sjukdom.

Försäljnings- och intäktspotentialen för ett nytt effektivt sjukdomsmodifierande läkemedel är därför betydande även om det endast skulle få en initialt begränsad marknadsandel. Fram till 2026 förväntas läkemedel mot Alzheimers sjukdom vara representerat bland 2 av 7 förväntade storsäljare (läkemedelsbolag), med en förväntad årlig omsättning på 1,7–4,5 miljarder USD³. Anledningen att försäljningsuppskattningarna initialt är relativt låga är att det inte funnits några bra medicinska alternativ. Med effektiva behandlingsalternativ som kommer till marknaden, till exempel Alzinovas läkemedel, så uppskattar Bolaget att den årliga försäljningen kan mångdubblas jämfört med idag.

Den årliga försäljningsvolymen för sjukdomsmodifierande behandlingar mot Alzheimers sjukdom beräknas öka från 2,1 miljarder USD 2020 till 13,5 miljarder USD 2030 på de åtta största marknaderna. En godkänd sjukdomsmodifierande behandling mot Alzheimers sjukdom har potential att generera en årlig toppförsäljning överstigande 10 miljarder USD⁴.

1) World Health Organization (WHO) – Facts about Dementia, March 2023

2) World Alzheimer's Report, 2024.

3) Drugs to watch report, 2022.

4) US, Germany, France, UK, Italy, Spain, Japan, China. GlobalData, Pharma, June 7, 2023.

Alzinovas konkurrensfördelar



ALZ-101 – ett vaccin under utveckling av Alzinova



10 min

3 injektioner om året



Administrerad hemma, på klinik eller i primärvården

Kostnad för samhället

~300 USD



Minskade kostnader för samhället

2%

av kostnaden jämfört med andra behandlingar



Y nuvarande antikroppsbehandlingar



1h

26 droppbehandlingar om året



Administrerad på sjukhus eller klinik

Kostnad för samhället

~15 000 USD



Ökade kostnader för samhället

Baserat på statistik från SCB om det svenska sjukvårdssystemet, och att de två behandlingarna har likvärdig klinisk effekt, total behandlingstid och läkemedelskostnad.

Alzinova utvecklar en vaccinkandidat för att behandla Alzheimers sjukdom. Vaccinet, till skillnad från andra behandlingsmetoder till exempel antikroppar, förväntas kräva enbart några få doser om året i stället för så ofta som varannan vecka. Dessutom kan det ges till patienter på ett mycket tidseffektivt sätt genom en enkel injektion inom primärvården eller i hemmet utav en sköterska.

Andra behandlingar är tidskrävande och kräver sjukhusvård. Ser man till samhällskostnaderna så ökar dessa kraftigt för att kunna behandla patienter med en antikroppsbehandling vilket leder till att färre patienter kan behandlas. Med Alzinovas vaccin kan man, jämfört med antikroppsbehandling, sänka vård- och samhällskostnaderna vilket skapar möjlighet för fler att få behandling.



Finansiell information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

Alzinova har inte några dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Finansiell utveckling

Under perioden juli - september har Bolaget fortsatt att investera i den vidare utvecklingen av ALZ-101, som befinner sig i slutfasen av fas 1b-studien, där en öppen förlängningsdel och en högdosdel pågår. Bolaget investerar även fortsatt i förberedelser för klinisk fas 2 samt i förberedelser inför kliniska studier av antikroppen ALZ-201.

Bolagets totala kostnader uppgick under tredje kvartalet 2024 till 9 840 (6 829) TSEK. Av periodens kostnader relaterar 5 771 (3 300) TSEK, till forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) och däribland kostnader för den pågående kliniska studien (inklusive förlängnings- och högdosdelarna), samt förberedelser för produktionen av läkemedelssubstans inför start av kommande kliniska fas 2-studie. Bolagets FoU-kostnader har aktiverats i balansräkningen. Av de totala kostnaderna uppgick personalkostnaderna under perioden till 2 682 (2 204) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under tredje kvartalet till 22 688 (-3 675) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgörs av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-kostnader och uppgick under samma period till -5 771 (-3 300) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 30 517 (0) TSEK och härrör från den övertecknade företrädesemissionen som registrerades under tredje kvartalet.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till cirka 130 386 (118 589) TSEK med en soliditet på 93,1% (93,9%), och totala kassabehållningen uppgick till cirka 22 674 (32 905) TSEK.

Det pågår ett kontinuerligt arbete kring olika strategiska finansieringsalternativ. För att ytterligare förstärka Bolagets ställning och för att säkra likviditeten på kortare sikt samt kravet på rörelsekapital, har Bolaget erhållit bindande löfte om tillfällig finansiering på marknadsmässiga villkor genom Maida Vale Capital AB som är Bolagets enskilt största ägare.

Nyemission

Under kvartalet har Bolaget slutfört en övertecknad företrädesemission, vilken totalt tillförde Bolaget 30,5 MSEK efter avdrag för emissionskostnader. Antalet aktier i Alzinova uppgår därefter till 89 165 460 aktier, med ett totalt aktiekapital om 21 750 341 SEK. För aktieägare som inte deltog i företrädesemissionen uppgick utspädningen till cirka 50 % baserat på det totala antalet aktier i Bolaget.

Riskfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2023 samt i det prospekt som offentliggjordes i samband med företrädesemissionen i juni 2024.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Principer för delårsrapportens upprättande

Räkenskaperna i delårsrapporten har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som Bolaget står inför.

Mölnadal, den 14 november 2024
Alzinova AB (publ)



Resultaträkning

(TSEK)	2024-07-01 2024-09-30 3 mån.	2023-07-01 2023-09-30 3 mån.	2024-01-01 2024-09-30 9 mån.	2023-01-01 2023-09-30 9 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
Nettoomsättning	-	-	30	-	270
Aktiverat arbete för egen räkning	5 771	3 300	11 479	13 990	19 604
	5 771	3 300	11 509	13 990	19 874
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-7 159	-4 625	-17 728	-19 506	-27 097
Personalkostnader	-2 682	-2 204	-7 581	-6 193	-9 299
Rörelseresultat	-4 069	-3 529	-13 801	-11 709	-16 522
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter	1	0	1	1	140
Räntekostnader	-83	-20	-190	-41	-98
Resultat efter finansiella poster	-4 151	-3 549	-13 990	-11 749	-16 480
Resultat före skatt	-4 151	-3 549	-13 990	-11 749	-16 480
Periodens resultat	-4 151	-3 549	-13 990	-11 749	-16 480



Balansräkning

(TSEK)	2024-09-30	2023-09-30	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	107 732	90 639	96 253
Patent	1 632	1 632	1 632
	109 364	92 271	97 885
Summa anläggningstillgångar	109 364	92 271	97 885
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	235	223	257
Övriga fordringar	288	594	378
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 477	335	2 643
	3 001	1 152	3 278
Kassa och bank	27 674	32 905	22 026
Summa omsättningstillgångar	30 675	34 057	25 304
SUMMA TILLGÅNGAR	140 039	126 328	123 189
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	21 750	11 712	11 712
Fond för utvecklingsutgifter	105 668	88 576	94 190
	127 418	100 288	105 902
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	186 743	166 264	166 264
Balanserad vinst eller förlust	-169 786	-136 214	-141 828
Årets/periodens resultat	-13 990	-11 749	-16 480
	2 967	18 301	7 956
Summa eget kapital	130 385	118 589	113 858
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	800	800	800
	800	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	3 918	2 015	2 493
Övriga kortfristiga skulder	3 326	3 260	3 413
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 610	1 664	2 625
	8 854	6 939	8 531
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	140 039	126 328	123 189



Förändring eget kapital i sammandrag

(TSEK)

2024-01-01 2024-09-30 9 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Nyemission	10 039	-	26 470	-	36 509
Transaktionskostnad nyemission	-	-	-5 991	-	-5 991
Omföring inom eget kapital	-	11 478	-	-11 478	0
Periodens resultat	-	-	-	-13 990	-13 990
Vid periodens slut	21 750	105 668	186 743	-183 776	130 385

(TSEK)

2023-01-01 2023-09-30 9 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	8 526	74 586	144 645	-122 224	105 533
Nyemission	3 186	-	23 098	-	26 284
Transaktionskostnad nyemission	-	-	-1 479	-	-1 479
Omföring inom eget kapital	-	13 990	-	-13 990	0
Periodens resultat	-	-	-	-11 749	-11 749
Vid periodens slut	11 712	88 576	166 264	-147 963	118 589

(TSEK)

2023-01-01 2023-12-31 12 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	8 526	74 586	144 645	-122 224	105 533
Nyemission	3 186	-	23 098	-	26 284
Transaktionskostnad nyemission	-	-	-1 479	-	-1 479
Omföring inom eget kapital	-	19 604	-	-19 604	0
Periodens resultat	-	-	-	-16 480	-16 480
Vid periodens slut	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858



Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2024-07-01 2024-09-30 3 mån.	2023-07-01 2023-09-30 3 mån.	2024-01-01 2024-09-30 9 mån.	2023-01-01 2023-09-30 9 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-4 151	-3 549	-13 990	-11 749	-16 480
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-4 151	-3 549	-13 990	-11 749	-16 480
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	818	35	277	150	-1 976
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	1 275	3 139	323	1 651	3 243
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 059	-375	-13 390	-9 948	-15 213
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-5 771	-3 300	-11 479	-13 990	-19 604
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 771	-3 300	-11 479	-13 990	-19 604
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	36 509	0	36 509	26 284	26 284
Emissionskostnader	-5 991	0	-5 991	-1 479	-1 479
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	30 517	0	30 517	24 805	24 805
Periodens kassaflöde	22 688	-3 675	5 649	867	-10 012
Likvida medel vid periodens början	4 987	36 580	22 026	32 038	32 038
Likvida medel vid periodens slut	27 674	32 905	27 674	32 905	22 026



Aktien

Alzinovas aktie listades på Spotlight Stock Market (tidigare Aktietorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget noterat på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Bolaget har ett aktieslag. Aktien ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat. Per den 30 september 2024 uppgick antalet aktier i Alzinova till 89 165 460 (44 531 265 per 30 september 2023) stycken.

Ägare per den 30 september 2024

<i>Ägare</i>	<i>Antal aktier</i>	<i>Kapital %</i>
Försäkrings AB Avanza Pension	15 260 694	17,12%
Maida Vale Capital AB	14 632 418	16,41%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	3 377 009	3,79%
Futur Pension	2 851 517	3,20%
Hunter Capital	2 222 222	2,49%
Patrik Ahlvin	1 885 251	2,11%
Özlem Erdogan Gül	1 368 820	1,54%
Ålandsbanken	1 151 486	1,29%
Moll Invest AB	1 114 430	1,25%
Sara Gjertz	1 100 000	1,23%
Totalt de tio största ägarna	44 963 847	50,43%
Totalt övriga ägare	44 201 613	49,57%
Totalt samtliga ägare	89 165 460	100,00%

Handelsplats

*Nasdaq First
North Growth
Market*

Kortnamn

ALZ

Noterade sedan

2015

I Bolaget finns för närvarande inga utestående långsiktiga incitamentsprogram. Inga utspädnings effekter förekommer på det genomsnittliga antalet aktier.



Finansiell kalender

Bokslutskommuniké, 2024 2025-02-27

Finansiella rapporter finns tillgängliga på Bolagets hemsida www.alzinova.com från och med dagen för offentliggörandet.

Kontakt

Tord Labuda, VD

tord.labuda@alzinova.com, +46 70 838 23 23

Erik Kullgren, interim CFO

erik.kullgren@alzinova.com, +46 707 439 516

eller e-post till info@alzinova.com



Ordlista, definitioner och förkortningar

A β 42 - amyloid-beta 42	Kroppsegen peptid (del av ett protein) som klumpar ihop sig i hjärnan och orsakar Alzheimers sjukdom.
“best in class”	En produkt som anses överlägsen andra konkurrenter i sin klass, kan jämföras med “first-in-class” som handlar om att man är först på marknaden med en produkt.
biomarkör	En mätbar indikator av ett sjukdomstillstånd.
EMA	Den europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency
FDA	Den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration.
FoU	Förkortning för forskning och utveckling.
IP	Intellectual properties, på svenska, immateriella rättigheter, exempelvis patent.
monoklonal antikropp	En enda typ av antikropp producerad av celler som ursprungligen kommer från en och samma cell.
oligomerer	Ihopklumpat protein eller peptid, här använt som benämning på lösliga peptidklumpar.
plack	Lokal ansamling av ihopklumpat olösligt protein, i Alzheimers fr.a. bestående av peptiden A β 42.
sjukdomsmodifierande behandling	Behandling av sjukdomens bakomliggande orsak.
tolerabilitet	Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.

Alzinova AB (publ)

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag i klinisk utvecklingsfas specialiserat på behandling av Alzheimers sjukdom, där utgångspunkten är att angripa toxiska amyloid-beta-oligomerer.

Huvudkandidaten ALZ-101 är ett terapeutiskt vaccin mot Alzheimers sjukdom. Alzinovas patenterade A β CC-peptidteknologi gör det möjligt att utveckla sjukdomsmodifierande behandlingar som med stor träffsäkerhet angriper de giftiga amyloid-beta-oligomerer som är centrala i sjukdomens uppkomst och utveckling. I ett globalt perspektiv är Alzheimers sjukdom en av de vanligaste och mest förödande neurologiska sjukdomarna. Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050. Baserat på samma teknik utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201 som idag är i preklinisk utvecklingsfas, och målet är att utöka pipelinen ytterligare. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB. För mer information om Alzinova, besök gärna: www.alzinova.com