

Delårsrapport Kvartal 2, 2024



Nanexa AB (PUBL)

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2024

- Nanexa meddelade i april 2024 att ytterligare kompletteringar efterfrågats från europeiska läkemedelsmyndigheten i den pågående granskningsprocessen av den kliniska prövningsansökan för fas I-studien med NEX-22.
- Nanexa meddelade i mitten av maj att den europeiska läkemedelsmyndigheten, efter granskning av inlämnade komplettande uppgifter, godkänt bolagets kliniska prövningsansökan för fas I-studien med NEX-22.
- Vid Nanexas årsstämma den 15 maj beslutades i enlighet med styrelsens förslag, bland annat att välja Hanna Tilus till ny styrelseledamot samt om bemyndiganden för styrelsen att besluta om företrädesemission respektive riktad emission.
- Nanexa meddelade i juni att bolagets fas I-studie med NEX-22 för typ 2-diabetes inletts med dosering av den första patienten.
- Nanexa meddelade att Cecilia Danckwardt-Lillieström tillträder som Chief Financial Officer från och med 1 september 2024 då nuvarande CFO Björn Svanström valt att lämna bolaget.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Nanexa meddelade att bolagets fas I-studie för typ 2-diabetes inom NEX-22-projektet fortgår enligt plan med ytterligare doseskalering med bolagets depåformulering av GLP-1-analogen liraglutid.

Finansiell översikt

1 april - 30 juni 2024

- Omsättningen uppgick till: 5 657 (7 655) kSEK
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till: -6 124 (-10 067) kSEK
- Periodens resultat uppgick till: -6 012 (-9 951) kSEK
- Resultat per aktie uppgick till: -0,04 (-0,16) SEK
- Periodens kassaflöde uppgick till: -6 529 (-22 141) kSEK
- Likvida medel vid periodens utgång: 41 311 (38 358) kSEK

1 januari - 30 juni 2024

- Omsättningen uppgick till: 13 411 (15 828) kSEK
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till: -9 487 (-18 770) kSEK
- Periodens resultat uppgick till: -8 835 (-18 553) kSEK
- Resultat per aktie uppgick till: -0,07 (-0,31) SEK
- Periodens kassaflöde uppgick till: -23 857 (-42 824) kSEK
- Likvida medel vid periodens utgång: 41 311 (38 358) kSEK

Siffror inom parentes avser motsvarande period föregående år.

VD-kommentar

Q2 har varit ett händelserikt kvartal för Nanexa, särskilt då vi har inlett den första kliniska studien i vårt prioriterade projekt NEX-22. Detta blev möjligt efter att den europeiska läkemedelsmyndigheten godkände vår prövningsansökan för fas I-doseskaleringsstudien. Vi har också gjort framsteg på flera fronter i våra samarbetsprojekt och genom förnyad GMP-certifiering säkerställt att vi kan fortsätta producera kliniskt prövningsmaterial i vår egen anläggning.



NEX-22

I mitten av kvartalet fick vi, efter att ha lämnat ytterligare svar och kompletteringar, godkännandet från den europeiska läkemedelsmyndigheten för vår kliniska prövningsansökan. I och med det kunde vi i juni starta vår fas I-studie med NEX-22 i samarbete med vår CRO, Profil, i Tyskland.

Syftet med projektet är att utveckla en långverkande enmånadsdepå av GLP-1-analogen liraglutid mot typ 2-diabetes och i förlängningen även obesitas.

I studien utvärderar vi farmakokinetik, säkerhet och tolerabilitet, med särskilt fokus på injektionsreaktioner. Den första patienten doserades i början av juni och i slutet av juli kunde vi konstatera att både farmakokinetik och tolerabilitet vid injektionsstället såg bra ut för den gruppen, vilket gjorde att vi kunde fortsätta med dosgrupp två i studien.

Samarbetet med Novo Nordisk

Inom samarbetet med Novo Nordisk där vi utvärderar vårt PharmaShell-system för deras substanser, har vi investerat betydande utvecklingsresurser under kvartalet. Arbetet fortskrider enligt plan med målet att leverera formuleringar som kan gå vidare i preklinisk utvärdering. En lyckad utvärdering i detta projekt kan öppna stora kommersiella möjligheter framöver.

Övriga partnerprojekt

Inom övriga partnerprojekt med stor potential har vi också gjort framsteg. Vi genererar kontinuerligt nya data i pågående projekt som utgör grund för potentiellt utökade avtal och ser ett ökande intresse från läkemedelsföretag att ingå nya samarbeten.

Bland särskilt intressanta områden för våra partners kan nämnas intratumoriell administrering för hög lokal effekt i solida tumörer med minimal systemisk biverkan. Här kommer vår höga drug load och små injektionsvolymmer väl till

pass. Formulering av monoklonala antikroppar väcker också fortsatt stort intresse, liksom långverkande formuleringar av oligonukleotider baserade på PharmaShell. Inom det senare området har inledande studier nu genomförts med en partner och vi ser fram emot fortsatt samarbete inom detta spännande område.

Säkerställd produktionsförmåga

Under kvartalet genomförde Läkemedelsverket en planenlig inspektion av vår verksamhet. De konstaterade att våra kvalitetssystem och våra processer håller hög standard och vår verksamhet är i god ordning och kunde därmed förlänga vår GMP-certifiering för tillverkning av kliniskt prövningsmaterial.

Effektivisering av verksamheten

Vi fortsätter att effektivisera vår verksamhet och säkerställa att vi har rätt bemanning för att lösa våra uppgifter. Detta har inneburit en reduktion av personalstyrkan i linje med de prioriteringar i verksamheten som vi beslutade om i slutet av föregående år. Vi har också förbättrat en del administrativa rutiner för att maximera användningen av våra resurser till värdeskapande aktiviteter inom FoU.

Jag ser fram emot en spännande höst där målsättningen är att vi slutför den viktiga NEX-22-studien och levererar framgångsrikt i våra partnerprojekt, framför allt i samarbetet med Novo Nordisk. Jag vill också rikta ett särskilt tack till personalen för gott samarbete och visad lojalitet under perioden.

David Westberg, vd Nanexa

Om Nanexa

Nanexa utvecklar PharmaShell® – ett drug delivery-system med stor potential

Nanexa är ett läkemedelsföretag som utvecklar långverkande injicerbara läkemedel baserade på PharmaShell – ett egenutvecklat och patenterat drug delivery-system för kontrollerad frisättning av olika typer av aktiva läkemedelssubstanser. Med PharmaShell som grund utvecklar Nanexa både egna läkemedelsprodukter och samarbetar med andra läkemedelsföretag för att utveckla produkter med deras aktiva substanser, bland andra Novo Nordisk och AstraZeneca.

Adresserar viktiga medicinska behov och marknader

Nanexa fokuserar sina egna utvecklingsprojekt på sjukdomsområden med stort medicinskt behov där marknaden är stor och växande. I dag fokuserar bolaget framför allt på NEX-22-projektet med målet att utveckla en enmånads depåformulering av GLP-1-substansen liraglutid för behandling av typ 2-diabetes. Bolaget har också två onkologiprojekt för indikationerna myelodysplastiskt syndrom (MDS) och multipelt myelom vilka är två former av blodcancer.

I Nanexas egna projekt utgår bolaget från befintliga och beprövade läkemedelssubstanser där patentskyddet har gått ut. På så vis minimerar Nanexa den biologiska risken, minskar utvecklingstiden och underlättar godkännandeprocessen. Samtidigt kan Nanexa med sin teknologi skapa nya patentskydd och därmed skapa stora värden, i såväl sina egna produktprojekt som för produkter i partnerdrivna projekt.

Ett patenterat drug delivery-system

PharmaShell möjliggör utveckling och produktion av en helt ny generation av långverkande injicerbara läkemedel. Med PharmaShell belägger Nanexa mycket små partiklar av aktiv läkemedelssubstans med en extremt tunn och tät beläggning av ett oorganiskt material, som skalet hos ett ägg. Beläggningsprocessen sker med tekniken Atomic Layer Deposition (ALD) genom vilken tjocklek och sammansättning hos beläggningsmaterialet kan anpassas. På så vis går det att styra upplösningstiden hos beläggningen och därmed frisättningen av läkemedelssubstans från depå ut i kroppen.

Nanexas produkter består av injicerbara läkemedelsformuleringar som placeras som en depå under huden eller lokalt, exempelvis i en cancertumör. Denna depå frisätter kontinuerligt aktiva läkemedelssubstanser under lång tid utan att patienten frekvent behöver hålla reda på sin medicinering, eller komma in till kliniken för att få behandling. Det effektiviserar behandlingar, underlättar vardagslivet för patienten och frigör resurser för vårdgivare. Tack vare Nanexas egenutvecklade och patenterade drug delivery-system PharmaShell kan bolaget skraddarsy och styra frisättningshastigheten av både biologiska och småmolekylära läkemedelssubstanser.

Fördelar med depåläkemedel

För patienter

- Depåläkemedel gör det enklare för patienten. I stället för att behöva hålla koll på daglig medicinering eller komma in till kliniken för att få behandling så frisätts depåläkemedlet under lång tid.
- Depåläkemedel kan ge en jämnare, kontinuerlig dos, vilket kan reducera vissa biverkningar som förknippas med andra administrationsvägar.

För sjukvården

- Depåläkemedel ger ökad följsamhet i behandlingen eftersom patienten inte behöver hålla reda på tabletter eller injektioner.
- Ökad följsamhet leder i sin tur till att behandlingen får bättre effekt.

För betalare

- Färre patientbesök på kliniker och sjukhus sparar pengar för samhället.
- Ökad följsamhet ger en mer kostnadseffektiv behandling.

För läkemedelsföretag

- Ger ökade intäktsströmmar då långverkande och injicerbara produkter ger stora möjligheter att förbättra behandlingar inom många indikationsområden och möjliggör produktdifferentiering.
- Förbättrar existerande produkter och ger bättre produktlivscyklar.
- Förlänger patentskydd genom nya beredningsformer för befintliga produkter.

Hållbarhet

- Depåläkemedel ger ökad kontroll över läkemedelssubstanser och minskar risken till att de hanteras på fel sätt.
- Patienter slipper hantera läkemedlet, vilket minskar risken för att det till exempel spolats ner i toaletten eller kastas i soporna.
- Depåläkemedel minskar antalet plastsprutor och andra komponenter, vilket minskar belastningen på miljön.

PharmaShell® – unika egenskaper

- Möjligt att styra depålängden för att optimera behandling. Allt från en vecka till en månad till flera månader
- Möjligt att styra den initiala frisättningen efter administration i kroppen, vilket är ett vanligt problem för de flesta konkurrerande depåberedningssystemen
 - o Möjliggör depåformulering av högpotenta substanser
 - o Möjliggör att öka dosen i depåberedningarna
- Mycket hög drug load (upp till 80 procent)
 - o Minimera injektionsvolymen
 - o Möjliggöra depåberedning av mindre potenta läkemedel
 - o Möjliggöra längre depåberedningar
- Flexibel kan användas på många olika läkemedel
 - o Små molekyler
 - o Biologiska substanser som peptider och proteiner
 - o Substanser med hög och låg löslighet
- Förhindra nedbrytning av läkemedlen efter injektion i kroppen
 - o PharmaShell-beläggningen skyddar substanserna från nedbrytning under tiden de ligger i depå
- Många användningsområden
 - o Subkutan eller intramuskulär administrering för systemisk exponering
 - o Lokal administrering vid tumör eller annan vävnad för lokal effekt.

Nanexas affärsmodell

Nanexa har en tvådelad affärsmodell där bolaget dels utvecklar egna produkter, dels ingår utlicensieringsavtal kring PharmaShell®. I de egna produktprojekten driver Nanexa dem genom de prekliniska och kliniska faserna, huvudsakligen fram till proof of concept (fas I eller II). Därefter görs en bedömning om hur kommersialiseringen ska ske – antingen i egen regi eller tillsammans med en licenspartner. Ett licensavtal innefattar vanligen en initial betalning, så kallad signing fee, och milestone-betalningar när definierade utvecklingsmål uppnås. En milestone-betalning genomförs även i samband med marknadsgodkännande av läkemedlet varefter försäljningsbaserade royalties utgår. Önskvärda partners är exempelvis globala läkemedelsföretag med starka marknadspositioner inom aktuellt område. En annan möjlighet är licensaffärer med en eller flera aktörer med stark marknads närvaro i viktiga regioner. Beslut fattas utifrån vad som bedöms skapa mest värde för bolaget.

Samtidigt arbetar Nanexa aktivt för att utlicensiera sin teknologi till andra läkemedelsföretag som vill utveckla långverkande läkemedel. Nanexa har idag ett antal utvärderingsavtal på plats med syfte att skapa underlag för vidare samarbeten och utlicensieringsaffärer. Till dessa hör ett mycket intressant projekt med NovoNordisk och utvärderingar med flera av världens största läkemedelsbolag.

Även om intäkterna från bolagets produktprojekt förväntas vara betydligt större än intäkterna från utlicensieringsavtal gällande PharmaShell ser bolaget betydande möjligheter till attraktiva licensavtal även från flera av utvärderingsprojekten. Dessutom kan tekniklicenserna bli fler till antalet, ligga närmare i tiden och ge ett betydande bidrag till de totala intäkterna framöver

Finansiella kommentarer

Resultat och kassaflöde

Andra kvartalet 2024

Kvartalets omsättning uppgick till 5 657 (7 655) kSEK varav 1 123 (2 012) kSEK avser intäkter inom ramen för ingångna utvärderingsavtal avseende PharmaShell®-teknologin, 3 766 (5 643) kSEK avser periodisering av förutbetalad intäkt relaterad till det exklusivitetsavtal som ingåtts med Novo Nordisk A/S och 769 (0) kSEK avser ytbeläggning av sensorer. Aktiverade utvecklingskostnader uppgick till 5 080 (9 418) kSEK och avser främst investeringar i NEX-22 samt i mindre utsträckning PharmaShell-systemet.

Externa projekt- och utvecklingskostnader uppgick under kvartalet till -3 750 (-9 128) kSEK, där kostnader relaterade till NEX-22 står för merparten och minskningen relativt föregående år är hänförlig till kostnadsneddragningar samt att övriga projekt tillfälligt nedprioriterats. Övriga externa kostnader uppgick till -4 943 (-7 190) kSEK och har minskat med drygt 30 procent, främst genom besparingsåtgärder. Personalkostnaderna uppgick under andra kvartalet till -5 680 (-7 311) kSEK, där minskningen främst förklaras av lägre avsättning till rörlig ersättning. Effekten av besparingsprogrammet gällande personalkostnader kommer att ge resultat under kommande kvartal. Kvartalets personalkostnader inkluderar en avsättning om 439 kSEK för temporärt reducerad ersättning till ledning och styrelse.

Resultatet för det andra kvartalet uppgick till -6 012 (-9 951) kSEK.

Kvartalets kassaflöde uppgick till -6 529 (-22 141) kSEK. Förbättringen härrör både till minskade generellt minskade kostnader till rörelsekapitalförändringen som uppgick till 2 973 (-4 925) kSEK, där såväl minskade kortfristiga fordringar som ökade leverantörsskulder spelade in. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -5 612 (-10 136) kSEK, där investeringar i immateriella anläggningstillgångar, främst aktiverade utvecklingskostnader var betydligt lägre än för motsvarande period föregående år. Det negativa kassaflödet från finansieringsverksamheten om -551 (-551) kSEK avser i sin helhet amortering av lån.

Perioden januari-juni 2024

Periodens omsättning uppgick till 13 411 (15 828) kSEK, där 7 531 (11 286) kSEK avser den förutbetalda exklusivitetsavgiften från Novo Nordisk, 4 347 (4 030) kSEK avser intäkter inom partnerprojekt med bland andra Novo Nordisk och 1 533 (512) kSEK avser ytbeläggning av sensorer. Aktiverade utvecklingskostnader uppgick till 11 365 (14 712) kSEK, varav ca 70 procent avser NEX-22 och resterande del PharmaShell-systemet.

Externa projekt- och utvecklingskostnader uppgick under perioden till -8 122 (-15 581) kSEK, en minskning främst hänförlig till fokusering av den interna FoU-verksamheten på NEX-22-projektet. Övriga externa kostnader uppgick till -10 202 (-13 466) kSEK, där minskningen förklaras av breda besparingar avseende administrativa tjänster och resor. Personalkostnaderna uppgick till -11 156 (-13 385) kSEK under perioden och har minskat främst på grund av lägre avsättningar till rörlig ersättning jämfört med föregående år. Avskrivningarna uppgick till -4 971 (-6 715) där minskningen framförallt förklaras av lägre nivå i aktiverade utvecklingskostnader under innevarande år samt de nedskrivningar som gjordes av de pausade projekten NEX-18 och NEX-20 i slutet av 2023.

Periodens resultat uppgick till -8 835 (-18 553) kSEK.

Kassaflödet för perioden januari-juni 2024 uppgick till -23 857 (-42 824) kSEK. Även för första halvåret har kostnadsbesparingarna givit positiv effekt på kassaflödet och förändring av rörelsekapitalet uppgick till -4 135 (-13 250) kSEK, där skillnaden mellan åren till stor del förklaras av lägre takt i intäktsredovisning av förutbetalda intäkter från Novo Nordisk. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -14 609 (-16 515) kSEK, där aktiverade utvecklingskostnader minskade betydligt medan aktiverade patentkostnader ökade i mindre utsträckning och investeringar i materiella anläggningstillgångar var i stort oförändrade på mycket låg nivå. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -1 066 (-1 161) kSEK och består främst av amortering av lån.

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 30 juni till 2024 till 41 311 (38 358) kSEK och det egna kapitalet uppgick till 86 995 (90 438) kSEK.

Bolaget beslutade under fjärde kvartalet 2023 om att fokusera verksamheten fokuserats till tre nyckelområden varvid betydande kostnadsbesparingar också kan realiseras. Styrelsen bedömer dock att bolagets aktuella rörelsekapital och likvida medel inte är tillräckliga för att finansiera verksamheten för kommande 12 månader från avlämnandet av

denna rapport, men ser samtidigt goda möjligheter till ytterligare finansiering genom avtal med partners och eventuellt tillskott av externt kapital om behov skulle uppstå.

Anställda

Antalet anställda per den 30 juni 2024 var 19 (21), varav 8 (8) kvinnor och 11 (13) män. Medelantalet anställda (FTE) uppgick under andra kvartalet 2024 till 19 (20) och under perioden januari-juni 2024 till 19 (19). Utöver anställd personal anlitar Nanexa löpande ett tiotal konsulter med specialistkompetens.

Närstående-transaktioner

Bolaget har varken under andra kvartalet eller perioden januari-juni 2024 inte haft några närstående-transaktioner.

Aktien

Nanexa AB (publ) noterades på Nasdaq First North Growth Market den 29 maj 2020. Aktien var tidigare noterad på Spotlight Stock Market sedan den 17 juni 2015. Antalet aktieägare i Nanexa uppgick per 2024-06-30 till 3 218 st.

Resultat per aktie

Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick för det andra kvartalet 2024 till -0,04 (-0,16) SEK och för perioden januari-juni 2024 till -0,07 (-0,31) SEK.

Antal aktier

Antalet utestående aktier i Nanexa AB per 2024-06-30 var 135 695 626 (60 695 626), med ett kvotvärde om 0,13 SEK per aktie. Antal aktier vid full utspädning av utestående teckningsoptioner var 138 403 626 (63 174 626).

Medelantalet aktier uppgick för andra kvartalet, samt för perioden januari-juni 2024, till 135 695 626 (60 695 626). Inklusiv full utspädning av utestående teckningsoptioner var medelantalet aktier för andra kvartalet, samt för perioden januari-juni 2024, 138 403 626 (63 174 626).

Principer för rapportens upprättande

Delårsrapporten har upprättats enligt samma redovisningsprinciper som i bolagets senaste årsredovisning, det vill säga enligt Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Kommande rapporttillfällen

Nanexa AB lämnar återkommande ekonomisk information enligt följande plan.

7 november 2024	Delårsrapport januari-september 2024
19 februari 2025	Bokslutskommuniké 2024

Bolagets räkenskapsår är 1 januari - 31 december.

Denna delårsrapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor.

Uppsala 2024-08-27

Styrelsen Nanexa AB

Göran Ando (ordförande)

Richard Davis (ledamot)

Jakob Dynnes Hansen (ledamot)

Eva Nilsagård (ledamot)

Birgit Stattin Norinder (ledamot)

Hanna Tilus (ledamot)

David Westberg, VD Nanexa AB

Resultaträkning

Belopp i kSEK	2024-04-01 – 2024-06-30	2023-04-01 – 2023-06-30	2024-01-01 – 2024-06-30	2023-01-01 – 2023-06-30	2023-01-01 – 2023-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	5 657	7 655	13 411	15 828	29 327
Aktiverat arbete för egen räkning	5 080	9 418	11 365	14 712	29 830
Övriga intäkter	85	80	238	886	328
Summa intäkter	10 822	17 154	25 013	31 426	59 486
Rörelsens kostnader					
Externa projekt- och utvecklingskostnader	-3 750	-9 128	-8 122	-15 581	-27 709
Övriga externa kostnader	-4 943	-7 190	-10 202	-13 466	-24 697
Personalkostnader	-5 680	-7 311	-11 156	-13 385	-23 415
Avskrivningar på immateriella och materiella anläggningstillgångar	-2 545	-3 451	-4 971	-6 715	-59 868
Övriga rörelsekostnader	-28	-141	-50	-1 049	-421
Summa kostnader	-16 946	-27 221	-34 501	-50 196	-136 110
Rörelseresultat (EBIT)	-6 124	-10 067	-9 487	-18 770	-76 625
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	192	193	823	369	602
Räntekostnader och liknande resultatposter	-108	-106	-226	-211	-487
Summa resultat från finansiella poster	84	87	597	157	115
Skatter					
Skatteintäkt	28	30	55	60	112
Summa skatter	28	30	55	60	112
Periodens resultat	-6 012	-9 951	-8 835	-18 553	-76 398
Resultat per aktie (SEK)	-0,04	-0,16	-0,07	-0,31	-1,09

Balansräkning

Belopp i kSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	51 376	76 265	40 476
Materiella anläggningstillgångar	12 982	13 875	14 245
Pågående nyanläggningar och förskott avseende materiella anläggningstillgångar	33	33	33
Finansiella anläggningstillgångar	263	155	208
Summa anläggningstillgångar	64 654	90 329	54 961
Omsättningstillgångar			
Lager	118	2 520	1 911
Kortfristiga fordringar	8 364	9 623	10 217
Kortfristiga placeringar	15 000	20 010	50 000
Likvida medel	26 311	18 348	15 168
Summa omsättningstillgångar	49 793	50 501	77 296
Summa tillgångar	114 447	140 830	132 257
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Aktiekapital	17 562	7 855	17 562
Ej registrerat aktiekapital	0	0	0
Bundet eget kapital	43 264	69 308	34 282
Överkursfond	317 961	264 477	317 961
Balanserad vinst eller förlust	-282 958	-232 604	-197 577
Periodens förlust	-8 835	-18 553	-76 398
Summa eget kapital	86 995	90 483	95 830
Avsättningar			
Övriga avsättningar	439	0	0
Summa avsättningar	439	0	0
Långfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut	1 539	2 966	2 087
Övriga skulder	0	6 934	3 766
Summa Långfristiga skulder	1 539	9 900	5 852
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	6 548	8 105	7 827
Övriga kortfristiga skulder	18 926	32 342	22 747
Summa kortfristiga skulder	25 474	40 446	30 574
Summa eget kapital och skulder	114 447	140 830	132 257
Ställda säkerheter	7 015	7 015	7 015
Tillgångar med äganderättsförbehåll	5 569	6 240	5 941

Kassaflödesanalys

Belopp i kSEK	2024-04-01 – 2024-06-30	2023-04-01 – 2023-06-30	2024-01-01 – 2024-06-30	2023-01-01 – 2023-06-30	2023-01-01 – 2023-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-6 124	-10 067	-9 487	-18 770	-76 625
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	2 545	3 577	4 971	6 926	60 080
Erhållen ränta	413	67	569	157	588
Betald ränta	-173	-106	-101	-211	-937
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-3 339	-6 529	-4 048	-11 898	-16 895
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet					
Förändring av varulager och pågående arbeten	141	-2 352	1 792	-2 033	-1 424
Förändring av kundfordringar	780	-405	-472	343	-1 296
Förändring av fordringar	4 948	2 069	2 954	-1 910	-1 112
Förändring av leverantörsskulder	1 738	3 029	-1 279	3 444	3 167
Förändring av övriga skulder	-4 634	-7 265	-7 130	-13 094	-25 098
Summa från förändring av rörelsekapitalet	2 973	-4 925	-4 135	-13 250	-25 763
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-366	-11 455	-8 183	-25 148	-42 658
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-5 612	-10 035	-14 457	-16 329	-32 270
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	-100	-152	-186	-1 979
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	0	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 612	-10 136	-14 609	-16 515	-34 248
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	0	0	0	0	75 387
Emissionskostnader	0	0	0	-59	-12 255
Upptagna lån	0	0	0	0	0
Amortering lån	-551	-551	-1 066	-1 102	-2 240
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-551	-551	-1 066	-1 161	60 892
Periodens kassaflöde	-6 529	-22 141	-23 857	-42 824	-16 014
Likvida medel vid periodens ingång	47 839	60 500	65 168	81 182	81 182
Likvida medel vid periodens utgång	41 311	38 358	41 311	38 358	65 168

Förändring av eget kapital

Belopp i kSEK	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Fond för utvecklings- arbeten	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Summa eget kapital
Belopp per 2024-01-01	17 562	0	34 282	317 961	-197 577	-76 398	95 830
Föregående års resultat					-76 398	76 398	0
Nyemission							0
Pågående nyemission							0
Teckningsoptioner							0
Emissionskostnader							0
Periodens aktiverade utvecklingskostnader			11 365		-11 365		0
Periodens avskrivningar på aktiverade utvecklingskostn.			-2 383		2 383		0
Periodens resultat						-8 835	-8 835
Belopp per 2024-06-30	17 562	0	43 264	317 961	-282 958	-8 835	86 995

Belopp i kSEK	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Fond för utvecklings- arbeten	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Summa eget kapital
Belopp per 2023-01-01	6 561	1 294	58 649	264 536	-163 373	-58 571	109 096
Föregående års resultat					-58 571	58 571	0
Nyemission	11 000	-1 294		65 293			75 000
Pågående nyemission							0
Teckningsoptioner				387			387
Emissionskostnader				-12 255			-12 255
Periodens aktiverade utvecklingskostnader			29 830		-29 830		0
Periodens avskrivningar på aktiverade utvecklingskostn.			-54 197		54 197		0
Periodens resultat						-76 398	-76 398
Belopp per 2023-12-31	17 562	0	34 282	317 961	-197 577	-76 398	95 830

Ställda säkerheter

	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Företagsinteckningar	7 015	7 015	7 015

Tillgångar med äganderättsförbehåll

	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Tillgångar med äganderättsförbehåll	5 569	6 240	5 941

Kontakt

David Westberg

VD

0709-42 83 03

david.westberg@nanexa.se

Nanexa AB

Virdings Allé 2, 754 50 Uppsala, Sverige

Telefon: +46 (0) 18 100 300

Org nr. 556833-0285

info@nanexa.se

