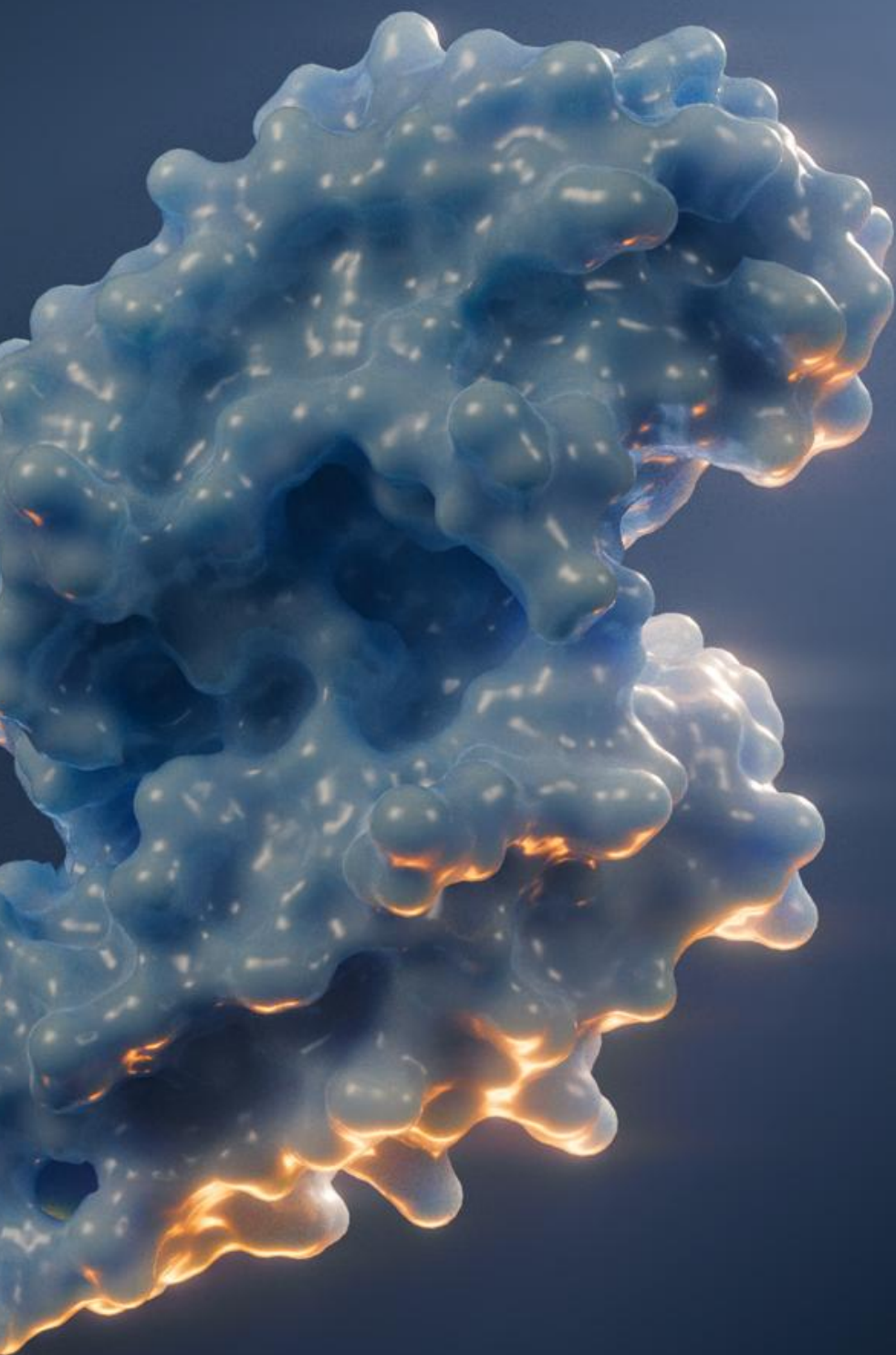




Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Delårsrapport januari - mars 2025

Januari – mars 2025 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Första kvartalet 2025

- Periodens resultat uppgick till -7 974 TSEK (-12 458)
- Resultat per aktie uppgick till -0,01 kr (-0,04)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,08 kr (0,02)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 250 TSEK (-13 536)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 45 229 TSEK (7 870) samt 16 337 TSEK vid kvartalets ingång

Ekonomisk översikt

TSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Rörelseresultatet	-7 974	-12 458	-50 480
Periodens resultat	-7 974	-12 459	-50 252
Resultat per aktie (kr)	-0,01	-0,04	-0,11

Händelser under första kvartalet

- Lånefaciliteter avtalades med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare, vilket bolaget kan avropa i trancher vid behov. Förfallodatumet är 30 juni 2025. Per 14 maj 2025 har ingen summa avropats.
- Databasen för bolagets fas 2a-studie inom ögonsjukdomen retinal venocklusion (RVO) stängdes. Analys av data bekräftar samt styrker de lovande resultat som annonserades 2024.
- Företrädesemission om cirka 50 MSEK fulltecknades – toppgarantiåtaganden inkluderat. Totalt tecknades cirka 79 procent med och utan stöd av teckningsrätter och 21 procent via toppgarantiåtaganden som tecknats med ett externt investerarkonsortium. Ersättning till garantier uppgick till 12 procent av garanterad summa och ersattes i aktier via en riktad nyemission. Teckningskursen var 0,30 SEK.

Händelser efter periodens utgång

- I april meddelades valberedningens förslag till omval av styrelse och revisor samt styrelsens förslag om en sammanläggning av aktier 1:100 inför årsstämman den 15 maj 2025.

Vd har ordet

Stärkt position med finala studiedata och fulltecknad emission

Första kvartalet 2025 har präglats av betydande framsteg för Annexin Pharmaceuticals. Vi har nu slutfört analysen av samtliga data från vår fas 2a-studie inom ögonsjukdomen retinal venocklusion (RVO), där resultaten bekräftar och förstärker de lovande effektsignaler som rapporterades under 2024. Samtidigt har vi genomfört en fullt tecknad företrädesemission som ger goda förutsättningar att ta nästa steg i den kliniska utvecklingen av vår läkemedelskandidat ANXV.

Med slutlig analys av hela studiedatabasen i fas 2a-studien i RVO kan vi konstatera att ANXV uppvisar kliniskt relevanta effektsignaler, har en förväntad verkningsmekanism och bibehåller en gynnsam säkerhetsprofil. Utöver tidigare rapporterade effektsignaler på bland annat synskärpa har vi i 6 av 10 patienter, där vi i detalj kunnat studera blodflödet i den skadade näthinnan, sett förbättringar omgående efter ANXV-behandlingen och där effekterna har i många fall varit bestående.

Utöver att analysen visar att fas 2a-studiens huvudsakliga mål är uppnådda, stärker de lovande resultaten vår övertygelse om att ANXV kan erbjuda ett nytt unikt behandlingsparadigm att behandla både orsaken till och konsekvenserna av RVO – och därmed minska behovet av dagens standardbehandling. Dagens upprepade injektioner i ögat utgör en stor belastning för patienter och betydande kostnader för samhället. Med våra positiva data intensifieras nu kontakterna med regulatoriska myndigheter och potentiella licenspartners.

För att kunna ta ANXV vidare i utvecklingen, genomförde vi en företrädesemission om cirka 50 miljoner kronor. Att emissionen blev fullt tecknad, inklusive toppgarantiåtaganden, bekräftar förtroendet för vår strategi och våra framsteg. Vi har nu resurser att genomföra våra prioriterade utvecklingsaktiviteter: förberedelser inför en fas 2b-studie inom RVO, start av en Proof-of-Concept-studie inom diabetesretinopati, samt fortsatta partnerskapsdiskussioner.

Diabetesretinopati är en allvarlig ögonsjukdom orsakad av typ 1- och typ 2-diabetes som kan leda till betydande synnedsättningar och blindhet. Sjukdomen orsakar kärlförändringar i näthinnan som delvis överlappar med RVO och med likartad behandling av upprepade läkemedelsinjektioner i ögat. Våra 2a-data stärker vår tro på att ANXV även kan vara effektivt vid diabetesretinopati, vilket i kombination med en stor efterfrågan på nya behandlingsalternativ, har lett till beslut om att starta en explorativ Proof-of-Concept-studie. Ansökan är inlämnad och vi räknar med studiestart under sommaren.



"Med starkt finansiell position satsar vi nu vidare i våra kliniska studier för att ytterligare stärka värdet på vår läkemedelskandidat ANXV"

De positiva fas 2a-resultaten har också varit en tydlig dörröppnare i våra partnerskapsdiskussioner och vi har fördjupat våra kontakter med internationella aktörer. Vårt mål är fortsatt att ingå ett licensavtal som möjliggör nästa utvecklingssteg och som skapar värde för aktieägarna.

Inom onkologi har vi fortsatt med prekliniska studier av vårt konjugatläkemedel och utvärderar dessutom ANXV:s roll som immunterapi. Därutöver kommer en inledande analys av ANXVs potential inom sicklecellanemi att genomföras. Sammantaget innebär detta att vi har flera utvecklingsspår där ANXV kan göra verklig skillnad.

Vi har inlett 2025 med en starkt position baserad på lovande kliniska data, säkrad finansiering och ett fortsatt stort intresse från omvärlden. Vi tackar våra aktieägare för det starka stödet och ser fram emot att tillsammans fortsätta bygga värde i Annexin.

Anders Haegerstrand, VD

Bolaget i korthet

Läkemedelskandidaten ANXV

Annexin Pharmaceuticals utvecklar den biologiska läkemedelskandidaten ANXV som är ett rekombinant humant protein och bygger på det kroppsegna försvarsproteinet Annexin A5. Annexin A5 är ett urgammelt protein som har till uppgift att skydda och reparera våra celler men som också verkar långsiktigt anti-inflammatoriskt.

Behandlingsmekanism

Annexin A5 uppvisar flera anmärkningsvärda behandlingsmekanismer och en förmåga att hitta skadade och döende celler mycket snabbt genom de specifika molekyllära mönster på cellytan som uppstår vid skador och sjukdomstillstånd, till exempel fosfatidylserin (PS). Flera *in vitro*- och *in vivo*-studier i sjukdomsmodeller och hjärtkärl-patienter visar att när Annexin A5 injiceras finner det skadade celler genast och bygger en sköld på cellytan inom några sekunder och förblir bundet under några timmar.

Förutom att Annexin A5 omedelbart hittar skadade celler som har PS på sin yta och bygger en sköld på cellytan återsluter det även det skadade cellmembranet och lugnar ner ett överaktivt immunförsvar inne i blodkärlen vilket leder till en anti-inflammatorisk effekt. Därigenom har Annexin A5 en tvåstegseffekt: först omedelbart reparerande och därefter långsiktigt anti-inflammatorisk på skadade celler, speciellt i våra blodkärl och hjärtat.

Läkemedelskandidaten ANXV är avsedd att tillföras intravenöst till patienter med akuta skador i blodkärl där man kan förvänta minskad försvarsförmåga och där kroppseget Annexin A5 inte räcker till på grund av att cellerna blivit uttömda och inte hinner producera tillräcklig mängd Annexin A5 för den uppkomna skadan. Därigenom skulle ANXV förbättra kroppens egen förmåga att skydda och reparera blodkärlen och därmed minska lidande och förhoppningsvis dödlighet för flera patientgrupper med både mindre vanliga kärlsjukdomar och stora folksjukdomar. Under senare år har Annexin A5 också pekats ut som en lämplig kandidat för att behandla cancer, inflammatorisk tarmsjukdom och sicklecellanemi.

Forskningsläge och tester

Inom läkemedelsforskningen är intresset för Annexin A5 stort och här står bolaget väl positionerat. Fler än 20 prekliniska studier har utförts av både bolaget och oberoende forskare som visar på Annexin A5:s anmärkningsvärda förmåga att reparera skadade och inflammerade kärl. Dessa starka prekliniska data för det kroppsegna proteinet indikerar att det finns goda skäl att förvänta sig positiva kliniska data på människa.

Annexin A5 har testats avseende säkerhet och effekter i ett stort antal sjukdomsmodeller både *in vitro* och *in vivo*, där flera studier har genomförts av ledande forskare oberoende av bolaget. Inom ögonsjukdomar har Annexin A5 bland annat visats kunna blockera den klump av röda blodkroppar som anses ligga bakom retinal venocclusion, en sjukdom som leder till blindhet eller allvarliga synnedsättningar.

Studier har också visat att en låg halt av Annexin A5 är direkt kopplad till ökad risk för tidig hjärtinfarkt före 45 års ålder och en preklinisk *proof-of-concept*-studie visar att behandling med Annexin A5 leder till en minskning av omfattningen av hjärtinfarkten och en signifikant förbättring av hjärtfunktionen. Studieresultaten styrker den terapeutiska roll som Annexin A5

kan ha inom hjärt- och kärlsjukdomar genom att minska de långsiktigt skadliga konsekvenserna av hjärtinfarkt på hjärtfunktionen.

I studier inom cancer har Annexin A5 visats reducera tumörtillväxt i samma grad som viktiga cancerläkemedel s.k. check-point inhibitors men genom en unik, potentiellt kompletterande mekanism. Resultat i modeller av inflammatorisk tarmsjukdom, som exempelvis ulcerös colit Chrons sjukdom, visar att Annexin A5 har en kraftfull antiinflammatorisk och skyddande effekt i tarmen.

Utöver dessa indikationer finns positiva forskningsresultat i andra sjukdomsmodeller som stöder en effekt i exempelvis EBOLA och den genetiska blodsjukdomen Sickle Cell Disease.



Struktur av Annexin A5, från Protein Data Bank (PDB: 1AVR), NGL.

Strategi

Annexins strategi är att fokusera på att i egen regi eller tillsammans med en partner genomföra klinisk fas 2b-studie i patienter med RVO, en indikation där sannolikheten att påvisa effekt på ett tids- och kostnadseffektivt sätt bedöms vara god. RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i ögats vener blockeras. Sjukdomen som kan drabba vem som helst och kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet.

Det finns i dagsläget inga läkemedel som kan ta bort den blockering som orsakar RVO eller som kan förebygga eller reparera skador i blodkärlen hos patienter på samma sätt som Annexin A5. Därmed har behandling med ANXV förutsättning att bli ett verkligt genombrott.

I augusti 2024 rapporterades lovande topline-resultat från bolagets fas 2a-studie inom RVO, en proof-of-concept studie som utförts i USA och i februari 2025 bekräftade slutlig analys av studien detsamma. Läkemedelskandidaten ANXV uppvisade dessutom en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste målet med studien. Detta tillsammans med de kliniskt relevanta effektsignaler som ANXV uppvisar stödjer den fortsatta kliniska utvecklingen av ANXV inom RVO. Dessa resultat ökar också potentiella partners intresse för ett framtida licensavtal.

Uppstartsarbete inom cancersatsning inleddes i början av 2023 där bolaget ser en potential för ANXV hos patienter som inte svarar på existerande läkemedel, eller i kombination med dessa för att förbättra effekten.

Bolaget bedömer att ANXV har potential att bli *First-in-Class* för flera patientgrupper där det finns stora icke tillgodosedda medicinska behandlingsbehov.

Kommentarer till rapporten

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Om ej annat anges avses belopp i TSEK. Samtliga belopp som anges är korrekt avrundade vilket ibland leder till att vissa summeringar inte stämmer.

Resultat

Januari – mars 2025

Administrationskostnaderna uppgick till -1 902 TSEK (-2 380). Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -6 086 TSEK (-9 969) främst hänförliga till slutförande av vår kliniska fas 2a studie inom RVO, men även förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie inom diabetesretinopati och prekliniska studier med ANXV-konjugat inom onkologi samt även patentutgifter. Övriga rörelseintäkter uppgick till 91 TSEK (11) och övriga rörelsekostnader uppgick till -77 TSEK (-119), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -7 974 TSEK (-12 458). Summa finansiella poster uppgick till 0 TSEK (-1) bestående av netto ränteintäkter.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -7 974 TSEK (-12 459). Periodens resultat uppgick till -7 974 TSEK (-12 459).

Resultat per aktie uppgick till -0,01 kr (-0,04) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Kassaflöde

Januari – mars 2025

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 250 TSEK (-13 536). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 36 983 TSEK (-10) och hänför sig till den första betalningen från företrädesemissionen om cirka 50 MSEK som slutfördes i månadsskiftet mars/april. Det resterande beloppet om ca 11,3 MSEK kom bolaget till handa i början av april. Periodens kassaflöde uppgick till 28 892 TSEK (-13 545).

Investeringar

Då bolaget är i tidig utvecklingsfas är bedömningen att varken interna och/eller externa utvecklingskostnader kan aktiveras utan kostnadsförs direkt i resultaträkningen. Inga andra investeringar är gjorda under perioden, ej heller under motsvarande period förra året. Avskrivningar uppgick till -48 TSEK (-48) i kvartalet, varav majoriteten är hänförliga till immateriella anläggningstillgångar i form av förvärvade patent.

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick per 31 mars 2025 till 45 229 TSEK (7 870). Soliditeten uppgick till 89 procent (54 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 42 881 TSEK (6 345). Eget kapital per aktie var 0,08 kr (0,02), beräknat på medelantal aktier 537 274 541 (346 583 688).

I februari 2025 avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna om totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kunde avropa i trancher vid behov. Avtalen förfaller 30 juni, 2025. Per 14 maj 2025 har ingen summa avropats.

I mars 2025 genomfördes en företrädesemission om cirka 50 MSEK, vilken fulltecknades – toppgarantiåtaganden inkluderat. Totalt tecknades cirka 79 procent med och utan stöd av teckningsrätter och 21 procent via toppgarantiåtaganden som tecknats med ett externt investerarkonsortium. Ersättning till garantier uppgick till 12 procent av garanterad summa och ersattes

i aktier via en riktad nyemission. Teckningskursen var 0,30 SEK. Per den sista mars hade bolaget mottagit cirka 37 MSEK netto, inklusive kapitalanskaffningskostnader. I april mottogs ytterligare dryga 11 MSEK.

Styrelsen bedömer att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till mitten av första kvartalet 2026.

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta. Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Aktien

Annexin Pharmaceuticals AB (publ) aktie noterades på Nasdaq First North Stockholm den 19 april 2017 under namnet ANNX. Redeye är bolagets Certified Advisor.

Per 31 mars 2025 hade bolaget 661 853 611 utestående aktier registrerade hos Bolagsverket. Aktiens kvotvärde uppgick till 0,01655 kr. Emissionen som genomfördes i mars hann inte till fullo registreras varken hos Bolagsverket eller Euoroclear per den 31 mars 2025.

Bolagets aktiekurs stängde den 31 mars 2025 på 0.36 SEK. Den 16 januari 2025 betalades 0.50 SEK per aktie vilket var högst under perioden och den 12 mars 2025 betalades 0.30 SEK per aktie vilket var lägst under perioden. Bolagets börsvärde uppgick per den 31 mars 2025 till 237 605 TSEK (86 646).

Teckningsoptioner

Ledande befattningshavare och nyckelpersoner har förvärvat 950 000 teckningsoptioner av serie 2022/2025 i enlighet med det beslut som fattades på årsstämman 24 maj 2022. Nyttjandeperiod är 6 juni – 6 december 2025. Det omräknade lösenpriset efter den företrädesemission som slutfördes i december 2023 samt maj 2024 är 0.80 SEK och en option ger rätt att teckna 1.38 aktier. Omräkning efter den emission som slutfördes i april 2025 har ännu ej slutförts.

Ledande befattningshavare och styrelseordförande har förvärvat 11 400 000 teckningsoptioner av serie 2024/2027, motsvarande en utspädning om cirka 2.1 procent vid tid för beslutet som fattades på den extra bolagsstämman 9 oktober 2024. Teckningsoptionerna gavs ut vederlagsfritt.

Aktieägare

Enligt Aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB hade Annexin Pharmaceuticals cirka 1 800 ägare per 31 mars 2025. Information gällande aktieägare och innehav uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida www.annexinpharma.se. Emissionen som genomfördes i mars hann inte fullt ut registreras av vare sig Bolagsverket eller Euroclear per 31 mars 2025, varför även aktieägare per 30 april 2025 redovisas nedan.

Översikt av aktieägare per den 31 mars 2025:

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	138 405 749	26,0%
Arne Andersson	58 179 746	10,9%
Sebastian Jahreskog	49 848 121	9,4%
Avanza Pension	46 980 267	8,8%
Magnus Claesson	43 796 242	8,2%
Lars Hallén m. familj	19 938 965	3,7%
Mattias Willman	15 485 414	2,9%
Nordnet Pensionsförsäkring	13 749 302	2,6%
Thorbjörn Fridh m. familj	12 141 300	2,3%
Medirista AB	8 791 546	1,7%
Övriga	125 662 059	23,6%
Totalt antal aktier	532 978 711	100,0%

Översikt av aktieägare per den 30 april 2025:

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	181 657 544	25,8%
Arne Andersson	100 364 474	14,2%
Sebastian Jahreskog	65 428 771	9,3%
Magnus Claesson	52 358 892	7,4%
Nordnet Pensionsförsäkring	27 476 871	3,9%
Lars Hallén m. familj	26 169 890	3,7%
Mattias Willman	20 324 599	2,9%
Thorbjörn Fridh m. familj	15 289 170	2,2%
Avanza Pension	12 069 083	1,7%
Medirista AB	11 538 901	1,6%
Övriga	192 856 361	27,3%
Totalt antal aktier	705 534 556	100,0%

Tabellen per den 30 april 2025 är justerad från Euroclears lista för aktieägare Arne Andersson, då större delen av innehavet finns hos Avanza Pension.

Anställda

Bolagets antal anställda var vid periodens utgång 4 (4).

Transaktioner med närstående

Styrelseledamot och även huvudägare Mikael Lönn har i februari 2025 avtalat en lånefacilitet om totalt 3,750 KSEK med förfall 30 juni 2025. Total lånefacilitet bland de fyra största ägarna är 15 MSEK. Ingen dragning har gjorts till datum för denna rapport. Mikael Lönn är delägare i Redeye AB där Mikael Lönn också är styrelseledamot. Annexin har under första kvartalet 2025 köpt tjänster från Redeye AB för totalt 160 KSEK. I februari anlätades Redeye AB som rådgivare i samband med att sätta samman ett garantikonsortium inför en företrädesemission. I april utbetalades ett arvode om 825 KSEK.

Händelser under perioden januari - mars 2025

- Lånefaciliteter avtalades med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare, vilket

bolaget kan avropa i trancher vid behov. Förfalldatumet är 30 juni 2025. Per 14 maj 2025 har ingen summa avropats.

- Databasen för bolagets fas 2a-studie inom ögonsjukdomen retinal venocklusion (RVO) stängdes. Analys av data bekräftat samt styrker de lovande resultat som annonserades 2024.
- Företrädesemission om cirka 50 MSEK fulltecknades – toppgarantiåtaganden inkluderat. Totalt tecknades cirka 79 procent med och utan stöd av teckningsrätter och 21 procent via toppgarantiåtaganden som tecknats med ett externt investerarkonsortium. Ersättning till garanter uppgick till 12 procent av garanterad summa och ersattes i aktier via en riktad nyemission. Teckningskursen var 0,30 SEK.

Händelser efter periodens utgång

- I april meddelades valberedningens förslag till omval av styrelse och revisor samt styrelsens förslag om en sammanläggning av aktier 1:100 inför årsstämman den 15 maj 2025

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2024. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

Med utfall om cirka 50 MSEK brutto från den företrädesemission som genomfördes i mars 2025, bedömer styrelsen att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till mitten av första kvartalet 2026.

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta.

Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Redovisningsprinciper

Rapporten är upprättad i enlighet med BFNAR 2012:1

Årsredovisning och koncernredovisning, K3. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

Kommande rapporttillfällen

- 15 maj 2025 – Årsstämma 2025
- 17 juli 2025 – Q2 rapport 2025
- 23 oktober 2025 – Q3 rapport 2025
- 5 februari 2026 – Q4 rapport 2025

Rapporter och information kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Årsstämma 2025

Årsstämma planeras att hållas 15 maj 2025. Styrelsen föreslår att ingen aktieutdelning ges för verksamhetsåret 2024.

Årsredovisningen 2024 finns tillgänglig på bolagets hemsida annexinpharma.se/investerare/financial-reports.

Revisorsgranskning

Rapporten har inte varit föremål för granskning av Annexin Pharmaceuticals revisor.

Rapporten kommer att offentliggöras genom pressmeddelande och kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Ansvarsfriskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som kan vara framtidsbaserade. Dessa faktiska framtida resultat kan skilja sig delvis eller väsentligt från dessa bäst bedömda uttalanden vid varje tidpunkt. Faktorer som kan påverka bolagets resultat utgörs av bland annat utvecklingen inom utvecklingsprogrammen, av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska omständigheter, omfattningen av bolagets immateriella rättigheter och begränsningar till följd av tredje parts potentiella immateriella rättigheter, utveckling av valutakurser- och politiska risker m.m.

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm den 14 maj 2025
Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Jan Nilsson
Styrelseordförande

Carl-Fredrik Lindner
Styrelseledamot

Mikael von Euler
Styrelseledamot

Mikael Lönn
Styrelseledamot

Anders Haegerstrand
VD

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Haegerstrand, vd

Mobil: +46 70 575 50 37

E-mail: anders.haegerstrand@annexinpharma.com

Susanne Andersson, CFO

Mobil: +46 730 668 904

E-mail: susanne.andersson@annexinpharma.com

Rapporten kan ses på bolagets hemsida: annexinpharma.se/investerare/financial-reports

Redeye är företagets Certified Adviser och kan nås på certifiedadviser@redeye.se eller på telefon +46 8 121 576 90

Om Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Annexin Pharmaceuticals AB är ett ledande bioteknikföretag inom Annexin A5-området för behandling av olika sjukdomar. Bolagets biologiska läkemedelskandidat ANXV – ett humant rekombinant protein, Annexin A5 – är främst avsedd för behandling av patienter med skador och inflammation i blodkärlmen även för cancer. Bolaget har en omfattande patentportfölj för behandling av sjukdomar med proteinet Annexin A5 och för produktion av Annexin A5.

Bolaget är baserat i Stockholm och noterat på Nasdaq First North Growth Market, under kortnamnet ANNX. Redeye är företagets Certified Adviser.

Finansiell information i sammandrag

Resultaträkning

(TSEK)	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Administrationskostnader	-1 902	-2 380	-9 586
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6 086	-9 969	-40 811
Övriga rörelseintäkter	91	11	309
Övriga rörelsekostnader	-77	-119	-392
Rörelseresultat	-7 974	-12 458	-50 480
Räntekostnader och liknande kostnader	0	-1	229
Resultat efter finansiella poster	-7 974	-12 459	-50 252
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	-7 974	-12 459	-50 252

Balansräkning

(TSEK)	2025 mar 31	2024 dec 31	2024 sep 30	2024 jun 30	2024 mar 31
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	242	268	293	319	345
Materiella anläggningstillgångar	1 054	1 076	1 099	1 121	1 144
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	311	311
Summa anläggningstillgångar	1 607	1 655	1 703	1 751	1 800
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	635	418	813	1 654	1 491
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	542	626	441	648	651
Summa omsättningstillgångar	1 177	1 044	1 254	2 302	2 141
Likvida medel	45 229	16 337	25 640	37 352	7 870
Summa tillgångar	48 013	19 036	28 597	41 405	11 811
Eget kapital					
Aktiekapital	10 954	8 821	8 821	8 821	5 736
Pågående nyemission					
Summa bundet eget kapital	10 954	8 821	8 821	8 821	5 736
Överkursfond	376 364	341 355	340 377	340 400	299 280
Balanserad förlust	-336 463	-286 211	-286 211	-286 211	-286 211
Periodens resultat	-7 974	-50 252	-37 901	-26 973	-12 459
Summa fritt eget kapital	31 927	4 892	16 264	27 216	610
Totalt eget kapital	42 881	13 713	25 085	36 037	6 345
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	2 908	2 958	1 623	3 730	1 994
Kortfristiga räntebärande skulder	0	-	-	-	-
Övriga kortfristiga skulder	330	387	330	318	860
Upplupna kostnader	1 894	1 978	1 559	1 320	2 611
Totala kortfristiga skulder	5 132	5 323	3 512	5 368	5 465
Summa eget kapital och skulder	48 013	19 036	28 597	41 405	11 811

Förändring i eget kapital i sammandrag

	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
IB värde 2025-01-01	8 821	341 355	-286 211	-50 252	13 713
Nyemission	2 133	36 530			38 663
Emissionsutgifter		-1 521			-1 521
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-50 252	50 252	0
Periodens resultat				-7 974	-7 974
UB värde 2025-03-31	10 954	376 364	-336 463	-7 974	42 881
IB värde 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission					
Emissionsutgifter		-9			-9
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-44 054	44 054	
Periodens resultat				-12 459	-12 459
UB värde 2024-03-31	5 736	299 280	-286 211	-12 459	6 345
IB värde 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission	3 085	41 971			45 056
Emissionsutgifter		95			95
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-44 054	44 054	
Periodens resultat				-50 252	-50 252
UB värde 2024-12-31	8 821	341 355	-286 211	-50 252	13 713

Kassaflöde

(TSEK)	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Rörelseresultat	-7 974	-12 458	-50 480
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	193
	-7 926	-12 409	-50 287
Räntekostnader/ränteintäkter	0	-1	229
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	-133	1 359	2 456
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-51	-2 332	-1 368
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	-141	-152	-1 258
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 250	-13 536	-50 228
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission	38 663	-	45 056
Upptagna lån	-	-	-
Amortering av skuld	-	-	-
Emissionsomkostnader	-1 521	-10	95
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	36 983	-10	45 151
Periodens kassaflöde	28 892	-13 545	-5 078
Likvida medel vid periodens början	16 337	21 415	21 415
Likvida medel vid periodens slut	45 229	7 870	16 337

Nyckeltal

	2025 mar 31	2024 dec 31	2024 sep 30	2024 jun 30	2024 mar 31	2023 dec 31
Likvida medel (TSEK)	45 229	16 337	25 640	37 352	7 870	21 415
Resultat per aktie, medeltal (kr)	-0,01	-0,11	-0,09	-0,07	-0,04	-0,26
Eget kapital per aktie, medeltal (kr)	0,08	0,03	0,06	0,10	0,02	0,11
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0	0
Antal aktier	661 853 611	532 978 711	532 978 711	532 978 711	346 583 688	346 583 688
Medelantal aktier	537 274 541	452 172 509	425 040 500	370 487 328	346 583 688	167 106 108
Medelantal anställda (st)	4	4	4	4	4	4

Ordlista

Annexin A5

Annexin kommer från grekiskan Annex och betyder hålla ihop. Annexin A5 är ett kroppseget protein "försvarsprotein" med flera unika egenskaper, tillhör Annexin-familjen av proteiner. Det skyddar och reparerar cellytan från olika typer av skador. Utöver det visar det på antiinflammatoriska effekter.

ANXV

Bolagets läkemedelskandidat som är ett humant rekombinant protein, Annexin A5.

Biologiskt läkemedel

Preparat vars aktiva substans har producerats i eller renats fram ur material av biologiskt ursprung (levande celler eller vävnad).

Ex vivo

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i cell eller vävnadsprover (utanför kroppen). Detta i motsats till analyser och försök som görs i den levande kroppen (*in vivo*).

Fas 1-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och tolerabilitet i ett begränsat antal friska personer eller patienter.

Fas 2-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och effekt hos ett begränsat antal patienter. Senare del av fas 2-studier kan kallas fas 2b och utvärderar optimal dosering av det studerade läkemedlet.

Fas 3-studie

Bekräftande studie av en läkemedelskandidats effekt och säkerhet i ett stort antal patienter.

First-in-Class

Produkt med nya och unika verkningsmekanismer och med god effekt som är den första i sitt slag på marknaden.

Imaging studie

Imaging, eller avbildning, inom medicin är ett vitt begrepp. Inom modern läkemedelsutveckling innebär det ofta att man kopplar exempelvis en kortlivad radioaktiv isotop till en läkemedelssubstans som sedan tillförs kroppen. Med specialiserade kameror kan man då se var i kroppen substansen tar vägen och analysera hur bindningen till organ av intresse sker och hur snabbt substansen elimineras.

In vitro (studie)

Vetenskapliga försök på laboratorier eller andra modell-system utan att djur är direkt inblandade.

In vivo (studie)

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i levande människor eller djur. Detta i motsats till analyser och försök som görs utanför den levande kroppen, till exempel i provrör.

Läkemedelskandidat

En substans som visat önskade egenskaper och potentiell läkemedelseffekt i in vitro och/eller in vivo- studier. Läkemedelskandidaten är den substans som sedan prövas i människa i kliniska studier som ännu inte har erhållit marknadsgodkännande.

Master cellbank (MCB)

En cellbank är ett lager av celler med specifika genomet som är framtagna för användning vid tillverkning av ett specifikt läkemedel.

Preklinisk

Den del av läkemedelsutvecklingen som äger rum innan en läkemedelskandidat prövas på människor.

Preklinisk in vivo modell

En sjukdom eller skada framkallas i djur, för att efterlikna ett likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av Bolagets läkemedelskandidat kan testas.

Proof-of-Concept studie

En studie, oftast i patienter, som visar att ett läkemedel har en förväntad effekt i relation till den biologiska mekanism som man senare förväntar sig skall ge en signifikant klinisk effekt i större studier. Den görs ofta i ett färre antal patienter än en full fas 2-studie.

Retinal venocclusion (RVO)

RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i en ven blockeras vilket leder till att blodet stoppas och näthinnan drabbas av bl.a. svullnad och blödningar. Detta kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet och kan drabba vem som helst, vanligtvis personer över 50 år, utan påvisbar orsak.

Rekombinant

DNA som kodar för ett speciellt protein (i bolagets fall Annexin A5) förs in i levande cell som till exempel *E.coli*. Cellen använder hela sitt maskineri och producerar det eftersökta proteinet (kallas rekombinant protein) som sedan renas fram och kan användas som läkemedel. Framställningen är komplicerad vilket leder till relativt dyra läkemedel.

Sicklecellanemi (*Sickle Cell Disease, SCD*)

Sicklecellanemi är en ärftlig sjukdom som påverkar de röda blodkropparnas form och stabilitet. De röda blodkropparnas form och sönderfall leder till skador i blodkärlens väggar som i sin tur resulterar i försämrad blodförsörjning och organskador. Patienterna med sicklecellanemi råkar regelbundet ut för smärtsamma sicklecellkriser som uppstår när sickleceller blockerar blodkärl i olika delar av kroppen.

Sjukdomsmodell

En sjukdom eller skada framkallas i celler eller djur, för att efterlikna ett likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av en läkemedelskandidat kan testas.

Terapi

Behandling av hälsoproblem, såväl av somatiska (kroppsliga) som psykiska som psykosociala besvär.

Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Kammakargatan 48
111 60 Stockholm
info@annexinpharma.com
www.annexinpharma.com