



Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Delårsrapport januari - september 2024

Januari – september 2024 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Tredje kvartalet 2024

- Periodens resultat uppgick till -10 928 TSEK (-10 836)
- Resultat per aktie uppgick till -0,03 kr (-0,07)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,06 kr (0,004)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11 688 TSEK (-10 975)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 25 640 TSEK (11 305) samt 3 352 TSEK vid kvartalets ingång

Januari – september 2024

- Periodens resultat uppgick till -37 901 TSEK (-29 506)
- Resultat per aktie uppgick till -0,09 kr (-0,18)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,06 kr (0,004)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -39 948 TSEK (-30 785)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 25 640 TSEK (11 305) samt 21 415 vid årets ingång

Ekonomisk översikt

TSEK	2024 jul-sep	2023 jul-sep	2024 jan-sep	2023 jan-sep	2023 jan-dec
Rörelseresultatet	-10 928	-10 723	-37 850	-29 401	-44 176
Periodens resultat	-10 928	-10 836	-37 901	-29 506	-44 054
Resultat per aktie (kr)	-0,03	-0,07	-0,09	-0,18	-0,26

Händelser under perioden

- I juli publicerades en vetenskaplig artikel om Annexin A5:s potential som behandling av kärlsjukdomar i näthinnan i specialutgåvan "Novel Treatments and Technologies for Retinal Diseases". Artikeln fokuserar på de vetenskapliga och kliniska motiven för Annexin A5 och bolagets läkemedelskandidat ANXV som en potentiell "first-in-class"-behandling.
- I augusti rapporterades lovande topline-resultat från bolagets fas 2a-studie inom RVO. Läkemedelskandidaten ANXV uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste målet med studien och som därmed stödjer den fortsatta kliniska utvecklingen av ANXV inom RVO.

Händelser efter periodens utgång

- Den 9 oktober meddelades att den extra bolagsstämma som hölls samma dag röstat igenom styrelsens - tillsammans med de fyra största aktieägarnas - förslag att inrätta incitamentsprogram 2024/2027 till bolagets ledning och styrelseordförande. Styrelseordförande deltog enkom i besluten gällande ledning.

Vd har ordet

Lovande topline-resultat i RVO och pågående partnerskapsdiskussioner

Det tredje kvartalet 2024 har varit en spännande period för Annexin Pharmaceuticals, präglad av avgörande framsteg i våra kliniska studier och fortsatt starkt intresse från potentiella partners och vetenskapliga forum. Vi är mycket glada över att ha kunnat rapportera lovande topline-data från vår proof-of-concept fas 2a-studie inom ögonsjukdomen retinal venocklusion (RVO), resultat som stärker vår övertygelse om läkemedelskandidaten ANXVs potential som en "first-in-class" behandling.

Våra topline-data från proof-of-concept-studien inom RVO visade att 12 av 14 patienter som följts i fyra månader antingen upplevde förbättringar eller hade en stabil sjukdom utan behov av upprepade anti-VEGF-injektioner direkt in i ögat, vilket annars är vanligt i denna patientgrupp. Resultaten indikerar att ANXV har potentialen att behandla själva orsaken till sjukdomen och därmed både förbättra synskärpan och minska behovet av dessa återkommande injektioner, vilket skulle innebära en betydande lättnad för patienter.

Studieresultaten representerar en viktig milstolpe för Annexin och bekräftar våra tidigare observationer. De lovande effektsignalerna ligger i linje med den förväntade verkningsmekanismen för ANXV och den gynnsamma säkerhets- och tolerabilitets-profilen är helt avgörande för fortsatt vidareutvecklingen av läkemedelskandidaten. All samlad data från studien har gett oss mycket betydelsefull information inför utformningen av framtida kliniska studier med ANXV, något som vi planerar att diskutera med de regulatoriska myndigheterna och potentiella partners. Sammantaget är vi mycket nöjda med utfallet och vi är djupt tacksamma för engagemanget från alla patienter och vårdgivare som deltagit i studien.

Det är också glädjande att vi fortsätter att attrahera intresse från både läkare och potentiella licenspartners, vilket vi ser som ett tecken på ANXVs medicinska och kommersiella potential. De lovande resultaten ökar våra möjligheter att framöver ingå attraktiva partnerskap som kan accelerera utvecklingen av ANXV inom RVO likväl som andra indikationer inom området ögonsjukdomar. Vi vet att flera aktörer är angelägna om att fortsätta sin granskning av studieresultaten efter den detaljerade analys som förväntas vara klar inom kort.

Under kvartalet publicerades även en vetenskaplig översiktsartikel i den välrenommerade tidskriften *Pharmaceuticals*, där vi presenterar potentialen för Annexin A5 som en ny behandlingsform för kärlsjukdomar i näthinnan. Artikeln lyfter fram ANXVs unika verkningsmekanism, som skiljer sig från dagens standardbehandlingar med anti-VEGF, genom att angripa själva orsaken till kärlskador i näthinnan men även genom att ge skydd och möjlighet till reparation av vävnaden.



"De lovande resultaten från fas 2a-studien med ANXV stärker vår övertygelse om dess potential som "first-in-class" behandling"

Våra två utvecklingsprojekt inom cancer fortskrider också enligt plan. Inom det ena projektet, där ANXV utvecklas som ett immunterapiläkemedel, arbetar vi vidare med metoder för patienturval och klinisk studiedesign, vilket är ett viktigt steg i vårt affärsutvecklingsarbete. Detta arbete har även betydelse för det andra projektet där ANXV utvecklas som ett konjugatläkemedel för att selektivt transportera cellgifter direkt till cancercellerna. Där ser vi fram emot resultat från prekliniska in vivo studier.

Sammantaget har detta kvartal bekräftat att vi är på rätt väg med ANXV. Med positiva topline-resultat i ryggen och fortsatt såväl vetenskapligt som kommersiellt intresse, ser vi fram emot att fortsätta utvärdera vår läkemedelskandidat i större randomiserade, placebo-kontrollerade kliniska studier. Vi har även blivit inbjudna att presentera våra resultat vid flera internationella vetenskapliga konferenser, vilket ytterligare stärker vår närvaro i det globala forskarsamhället och öppnar dörrar för framtida samarbeten.

Vi går nu in i den sista delen av 2024 med tillförsikt, där vi bland annat förväntar oss att kunna presentera mer detaljer från RVO-studien och ha fördjupade diskussioner med regulatoriska myndigheter och partners. Tack för ert fortsatta stöd.

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 genomföra kliniska effektstudier åtminstone till och med Fas 2 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 på samma sätt som Annexin A5. Trots att de läkemedel som används idag inte påverkar orsaken till sjukdomen, eller ger en särskilt god effekt i flertalet patienter, beräknas marknaden inom något år överstiga 20 miljarder US dollar. Behandling med ANXV har förutsättning att bli ett verkligt genombrott i behandlingen av dessa patienter.

I augusti 2024 rapporterades lovande topline-resultat från bolagets fas 2a-studie inom RVO, en proof-of-concept studie som utförts i USA. Läkemedelskandidaten ANXV uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste målet med studien och som därmed stödjer den fortsatta kliniska utvecklingen av ANXV inom RVO samt öka sannolikheten för intresse för 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

Juli - september 2024

Administrationskostnaderna uppgick till -2 026 TSEK (-1 611). Ökningen är främst relaterad till en engångskostnad för marknadsundersökning. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -8 967 TSEK (-9 062) främst hänförliga till vår kliniska fas 2a studie inom RVO, men även förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie och prekliniska studier med ANXV-konjugat inom onkologi samt även patentutgifter. Övriga rörelseintäkter uppgick till 112 TSEK (107) och övriga rörelsekostnader uppgick till -47 TSEK (-157), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -10 928 TSEK (-10 723). Summa finansiella poster uppgick till 0 TSEK (-113). Kostnad 2023 var relaterat till räntekostnader för bryggglån inför företrädesemission.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -10 928 TSEK (-10 836). Periodens resultat uppgick till -10 928 TSEK (-10 836).

Resultat per aktie uppgick till -0,03 kr (-0,07) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Januari - september 2024

Administrationskostnaderna uppgick till -6 930 TSEK (-5 571). Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -30 858 TSEK (-23 574) främst hänförliga till vår kliniska fas 2a studie inom RVO, men även förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie och prekliniska studier med ANXV-konjugat inom onkologi samt även patentutgifter. Övriga rörelseintäkter uppgick till 249 TSEK (175) och övriga rörelsekostnader uppgick till -311 TSEK (-431), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -37 850 TSEK (-29 401). Summa finansiella poster uppgick till -52 TSEK (-105) relaterat till räntekostnader för bryggglån inför företrädesemissioner.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -37 901 TSEK (-29 506). Periodens resultat uppgick till -37 901 TSEK (-29 506).

Resultat per aktie uppgick till -0,09 kr (-0,18) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Kassaflöde

Juli - september 2024

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11 688 TSEK (-10 975). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -24 TSEK (5 000), vilket hänför sig till sent inkommen kostnad relaterad till den företrädesemission som slutfördes i juni 2024. Periodens kassaflöde uppgick till -11 712 TSEK (-5 975).

Januari - september 2024

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -39 948 TSEK (-30 785). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (96). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 44 172 TSEK (10 881), vilket hänför sig till den företrädesemission om cirka 45.1 MSEK som slutfördes i juni 2024. Periodens kassaflöde uppgick till 4 225 TSEK (-19 809).

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 30 september 2024 till 25 640 TSEK (11 305). Soliditeten uppgick till 88 procent (4 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 25 085 TSEK (635). Eget kapital per aktie var 0,06 kr (0,004), beräknat på medelantalaktier 425 040 500 (161 623 470).

Den 30 maj meddelades utfall av företrädesemissionen om cirka 45.1 MSEK som fulltecknats. Under perioden har bolaget tillförts 44.1 MSEK, exklusive kapitalanskaffningskostnader om ca 1 MSEK.

Bolaget avtalade i februari lånefaciliteter med de fyra största ägarna om totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kunde avropa i trancher vid behov. Avtalen förföll september 30, 2024. Under andra kvartalet avropades 5 MSEK men som återbetalades i samband med företrädesemissionen som slutfördes i maj/juni.

Styrelsen bedömer att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till slutet av mars 2025. I samband med prospekt inför företrädesemissionen som offentliggjordes i maj 2024 beräknades bolagets finansiering vara säkerställd till slutet av december 2024. Därefter har senareläggning av vissa projekt planerats, varpå finansieringen beräknas räcka ytterligare ett kvartal till slutet av mars 2025.

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 30 september 2024 har bolaget 532 978 711 utestående aktier. Aktiens kvotvärde uppgår till 0,01655 kr. Bolagets aktiekurs stängde den 30 september 2024 på 0.58 SEK. Den 19 juli 2024 betalades 0.87 SEK per aktie vilket var högst under perioden och den 11 september 2024 betalades 0.46 SEK per aktie vilket var lägst under perioden. Bolagets börsvärde uppgick per den 30 september 2024 till 306 996 TSEK (119 781).

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.

Den extra bolagsstämma som hölls 9 oktober 2024 tog beslut om att införa incitamentsprogram till bolagets ledning och styrelseordförande om max 11 400 000 teckningsoptioner, motsvarande utspädning om cirka 2.1 procent. Teckningsoptionerna kommer att ges ut vederlagsfritt.

Aktieägare

Enligt Aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB hade Annexin Pharmaceuticals cirka 1 800 ägare per 30 september 2024. Information gällande aktieägare och innehav uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida www.annexinpharma.se. Nedan visas en översikt över ägandet per den 30 september 2024.

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	138 405 749	25,9%
Arne Andersson	58 179 746	10,9%
Sebastian Jahreskog	49 798 121	9,3%
Avanza Pension	48 799 570	9,2%
Magnus Claesson	43 796 242	8,2%
Lars Hallén m. familj	20 144 798	3,8%
Nordnet Pensionsförsäkring	15 730 211	3,0%
Mattias Willman	15 485 414	2,9%
Thorbjörn Fridh m. familj	12 721 300	2,4%
Medirista AB	8 791 546	1,7%
Övriga	121 126 014	22,7%
Totalt antal aktier	532 978 711	100,0%

Vid den företrädesemission som slutfördes i maj/juni 2024 förde aktieägare Arne Andersson över del av innehav till Avanza, varpå totalt innehav ej syns i Euroclears lista. Totalt innehav i röster var per 30 september ca 18%.

Anställda

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

Transaktioner med närstående

Mikael Lönn valdes in i styrelsen vid årsstämman den 2 maj 2024. En lånefacilitet om totalt 15 MSEK bland huvudägare upprättades i februari 2024 med förfall 30 september 2024. Av dessa stod Mikael Lönn för totalt 3 750 KSEK. En dragnings om 1 250 KSEK gjordes i april 2024 och vilken återbetalades i samband med företrädesemission som slutfördes i maj/juni 2024. Inga transaktioner med närstående i övrigt har skett under perioden.

Händelser under perioden juli – september 2024

- I juli publicerades en vetenskaplig artikel om Annexin A5:s potential som behandling av kärleksjukdomar i näthinnan i specialutgåvan "Novel Treatments and Technologies for Retinal Diseases". Artikeln fokuserar på de vetenskapliga och kliniska motiven för Annexin A5 och bolagets läkemedelskandidat ANXV som en potentiell "first-in-class"-behandling.
- I augusti rapporterades lovande topline-resultat från bolagets fas 2a-studie inom RVO. Läkemedelskandidaten ANXV uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste

målet med studien och som därmed stödjer den fortsatta kliniska utvecklingen av ANXV inom RVO

Händelser efter periodens utgång

- Den 9 oktober meddelades att den extra bolagsstämma som hölls samma dag röstat igenom styrelsens, tillsammans med de fyra största aktieägarnas, förslag att inrätta incitamentsprogram 2024/2027 till bolagets ledning och styrelseordförande. Styrelseordförande deltog enkom i beslutet gällande ledning.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2023. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

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

- 6 februari 2025 – Bokslutskommuniké 2024

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

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 framåtblickande. 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 17 oktober 2024
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 blodkärlen men 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)	2024 jul-sep	2023 jul-sep	2024 jan-sep	2023 jan-sep	2023 jan-dec
Administrationskostnader	-2 026	-1 611	-6 930	-5 571	-8 014
Forsknings- och utvecklingskostnader ¹⁾	-8 967	-9 062	-30 858	-23 574	-36 025
Övriga rörelseintäkter	112	107	249	175	244
Övriga rörelsekostnader	-47	-157	-311	-431	-381
Rörelseresultat	-10 928	-10 723	-37 850	-29 401	-44 176
Räntekostnader och liknande kostnader	0	-113	-52	-105	122
Resultat efter finansiella poster	-10 928	-10 836	-37 901	-29 506	-44 054
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 928	-10 836	-37 901	-29 506	-44 054

¹⁾ I juni 2023 omklassificerades Patentutgifter från administrationskostnader till forskning- och utvecklingskostnader. Tidigare perioder har justerats.

Balansräkning

(TSEK)	2024 sep 30	2024 jun 30	2024 mar 31	2023 dec 31	2023 sep 30
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	293	319	345	371	397
Materiella anläggningstillgångar	1 099	1 121	1 144	1 166	1 189
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	311	311
Summa anläggningstillgångar	1 703	1 751	1 800	1 848	1 897
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	813	1 654	1 491	2 633	2 427
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	441	648	651	867	357
Summa omsättningstillgångar	1 254	2 302	2 141	3 500	2 784
Likvida medel	25 640	37 352	7 870	21 415	11 305
Summa tillgångar	28 597	41 405	11 811	26 763	15 985
Eget kapital					
Aktiekapital	8 821	8 821	5 736	5 736	2 679
Pågående nyemission	-	-	-	-	-
Summa bundet eget kapital	8 821	8 821	5 736	5 736	2 679
Överkursfond	340 377	340 400	299 280	299 289	269 620
Balanserad förlust	-286 211	-286 211	-286 211	-242 157	-242 157
Periodens resultat	-37 901	-26 973	-12 459	-44 054	-29 507
Summa fritt eget kapital	16 264	27 216	610	13 078	-2 044
Totalt eget kapital	25 085	36 037	6 345	18 814	635
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	1 623	3 730	1 994	4 326	2 371
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	10 000
Övriga kortfristiga skulder	330	318	860	322	241
Upplupna kostnader	1 559	1 320	2 611	3 301	2 738
Totala kortfristiga skulder	3 512	5 368	5 465	7 949	15 350
Summa eget kapital och skulder	28 597	41 405	11 811	26 763	15 985

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 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission	3 085	41 971			45 056
Emissionsutgifter		-884			-884
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-44 054	44 054	
Periodens resultat				-37 901	-37 901
UB värde 2024-09-30	8 821	340 377	-286 211	-37 901	25 085
IB värde 2023-01-01	2 679	269 631	-201 431	-40 726	30 153
Nyemission					
Emissionsutgifter		-11			-11
Disposition enligt bolagsstämmbeslut			-40 726	40 726	
Periodens resultat				-29 506	-29 506
UB värde 2023-09-30	2 679	269 620	-242 157	-29 506	635

Kassaflöde

(TSEK)	2024 jul-sep	2023 jul-sep	2024 jan-sep	2023 jan-sep	2023 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-10 928	-10 723	-37 850	-29 401	-44 176
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	145	145	193
	-10 880	-10 675	-37 705	-29 256	-43 983
Räntekostnader/ränteintäkter	0	-113	-52	-105	122
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	1 048	991	2 247	-247	-964
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-2 107	-1 041	-2 703	-958	997
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	251	-136	-1 734	-218	426
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 688	-10 975	-39 948	-30 785	-43 401
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	96	96
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	96	96
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	-	-	45 056	892	36 503
Upptagna lån	-	5 000	-	5 000	-
Amortering av skuld	-	-	-	-	-
Emissionskostnader	-24	-	-884	-11	-2 895
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-24	5 000	44 172	10 881	33 608
Periodens kassaflöde	-11 712	-5 975	4 225	-19 809	-9 699
Likvida medel vid periodens början	37 352	17 280	21 415	31 114	31 114
Likvida medel vid periodens slut	25 640	11 305	25 640	11 305	21 415

Nyckeltal

	2024 sep 30	2024 jun 30	2024 mar 31	2023 dec 31	2023 sep 30	2022 dec 31
Likvida medel (TSEK)	25 640	37 352	7 870	21 415	11 305	31 124
Resultat per aktie, medeltal (kr)	-0,09	-0,07	-0,04	-0,26	-0,18	-0,28
Eget kapital per aktie (kr)	0,06	0,10	0,02	0,11	0,004	0,21
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0	0
Antal aktier	532 978 711	532 978 711	346 583 688	346 583 688	161 866 385	154 497 964
Medelantal aktier	425 040 500	370 487 328	346 583 688	167 106 108	161 623 470	146 286 040
Medelantal anställda (st)	4	4	4	4	4	5

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. Den skyddar och reparerar celltan från olika typer av skador. Utöver det visar den 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 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 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