

Rapport över det Fjärde Kvartalet 2023

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

Särläkemedelsstatus beviljad inom EU

Oktober - December i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -5,0 (-9,8) mkr.
- Totalresultat uppgick till -5,8 (-10,9) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,004 (-0,68) kr.
- Kassaflöde uppgick till 4,6 (-14,5) mkr.
- Likvida medel vid periodens slut uppgick till 8,2 (9,1) mkr.
- Soliditet vid rapportperiodens slut uppgick till 60 (5) %.
- Amniotics genomförde en företrädesemission som tillförde bolaget 25 MSEK före emissionskostnader samt kvittning och återbetalning av utestående bryggglån.
- Amniotics har erhållit förnyat GMP certifikat och tillstånd av Läkemedelsverket för tillverkning av kliniska provningsläkemedel för avancerade terapier baserade på mesenkymala stamceller isolerade från fostervatten samt för aseptisk rekonstitution av cellterapiprodukter. Tillståndet gäller fram till 2028-08-24.
- Amniotics erhåller särläkemedelsstatus för PulmoStem® vid behandling av Primary Graft Dysfunction i samband med lungtransplantation av Europeiska Kommissionen.

Övriga händelser efter rapportperiodens utgång

- Vi har ytterligare stärkt det prekliniska paketet inom Pulmosten i PGD och siktar på att behandla den första patienten under andra halvåret 2024.
- Ledningen och styrelsen arbetar aktivt för att identifiera och utvärdera olika tänkbara lösningar för att på olika sätt säkerställa Bolagets finansieringsbehov.

Januari - December i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -27,1 (-46,7) mkr.
- Totalresultat uppgick till -30,9 (-48) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,06 (-2,99) kr.
- Periodens kassaflöde uppgick till -0,9 (-34,9) mkr.

Vd har ordet

Särläkemedelsstatus beviljad i EU

Jag ser det som en stor framgång för Amniotics att Europeiska Kommissionen beviljade Särläkemedelsstatus för PulmoStem för behandling av Primary Graft Dysfunction (PGD) vid lungtransplantation. Detta ger företaget flera fördelar under produktutvecklingen av PulmoStem, inklusive en tioårig marknadsexklusivitet när läkemedlet når marknaden. Vi har arbetat med vår akademiska partner inom thoraxkirurgi med planeringen av studien av PulmoStem i PGD för ett effektivt och kostnadseffektivt utförande. Vi har ytterligare stärkt det prekliniska paketet och siktar på att behandla den första patienten under andra halvåret 2024.

Att utnyttja Amniotics tillverkningstillgångar för att erbjuda kontraktstjänster (CDMO) har fortsatt varit i fokus. Vi ser särskilt en nisch av akademiska utvecklare och akademiska spin-out-företag som behöver flexibla lågkostnads-CDMO-tjänster vilka senare kan växa till större projekt. Vi har fortsatt att marknadsföra våra tjänster på relevanta kongresser och via direktkontakt med företag och akademi.

Optimeringen av produktionen av vår ledande kandidat, PulmoStem, har fortsatt med ett starkt fokus på cost-of-goods. Kunskapen som erhållits från detta arbete kommer även att stärka vårt CDMO-erbjudande.

Inom CNS/hjärna-projektet, CogniStem, undersöker vi för närvarande målsökningen till det centrala nervsystemet och de relaterade biokemiska effekterna tillsammans med en akademisk forskargrupp vid Lunds universitet.



NK-konsortiet fortlöper enligt tidsplan där respektive konsortiepartner utför sina arbetspaket med ett årligt projektmöte planerat till under våren 2024.

I höstas genomförde vi en företrädesemission. Då nettolikviden som Amniotics tillfördes inte säkerställde Bolagets rörelsekapital för de kommande tolv månaderna var planen att underskottet skulle finansieras genom den likvid som Amniotics skulle kunna tillföras vid lösen av de teckningsoptioner serie TO3 som emitterades i företrädesemissionen där lösenperioden löper under perioden 26 februari – 8 mars 2024. I ljuset av att Bolagets aktie idag handlas under lösenkursen för TO3 om 1 öre per aktie är det i dagsläget osäkert i vilken mån Amniotics kommer att erhålla det kapitaltillskott som vore bra för Bolaget. Management och styrelsen arbetar nu intensivt med olika tänkbara lösningar på Bolagets kapitalbehov. Hittills har vi inte någon färdig lösning att presentera men arbetet fortsätter med hög intensitet.

Lund, februari 2024
Marcus Larsson

Amniotics i sammandrag

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

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

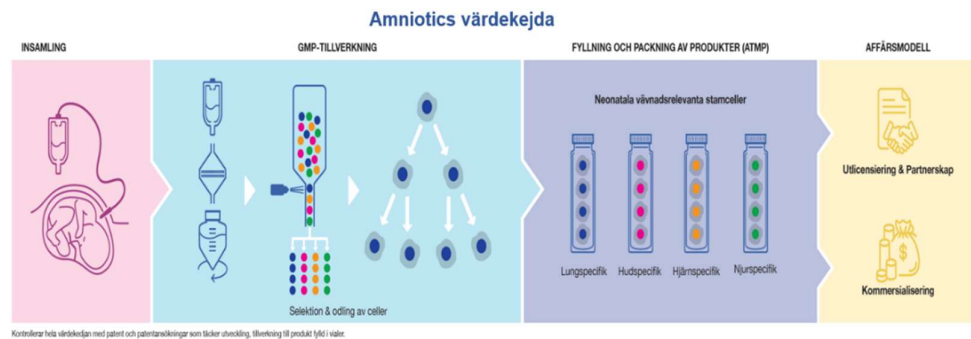
Amniotics ursprung

Amniotics skapades vid upptäckten av en ny stamcellskälla: fullgånget fostervatten. Baserat på ett decennium av forskning vid Lunds universitets internationellt erkända stamcellscentrum och sjukhus, arbetar företaget med banbrytande teknologi för tillvaratagande och produktion av vävnadsspecifika neonatala mesenkymala stamceller (MSC). Företagets grundare forskarna, barnläkare Marcus Larsson, obstetrikern Andreas Herbst och stamcellsspecialist Niels-Bjarne Woods upptäckte en ny typ av stamceller i fostervatten som har egenskaper för tillämpningar inom regenerativ medicin. Amniotics är ett biopharmaföretag

som utvecklar cellterapi-läkemedel baserade på mesenkymala stamceller (MSC) från fostervatten. Bolaget utvecklar två typer av cellterapi; den ena är så kallade mesenkymala stamceller ("MSC"), med den sär-skilda egenskapen att cellerna härrör från olika vävnader från det nyfödda barnet via fostervatten; lunga/njure/nervsystem/hud. Den andra typen är så kallade Natural Killer-celler ("NK-celler") vilka genereras via så kallad iPSC (Eng. induced Pluripotent Stem Cells) där de producerade cellerna skall användas i cancerbehandling. Dessa MSCer är neonatala, vilket innebär att de är bättre än MSCer från vuxna individer i flera viktiga aspekter (t.ex. låg virusbörda, hög tillväxtförmåga). För närvarande är det Amniotics bedömning att företaget är det enda aktiva företaget som kan producera neonatala vävnadsspecifika MSCer från fostervatten för ett antal indikationer. Fostervattnet samlas upp under planerade kejsarsnitt med hjälp av Amniotics patenterade CE-märkta medicintekniska produkt. Amniotics egen markörteknologi används sedan för att identifiera och välja stamceller för olika vävnadstyper;

Nya behandlingar för tillstånd där effektiv behandling för närvarande saknas

För ett antal sjukdomar och tillstånd där effektiv behandling för närvarande saknas eller är otillräcklig kan stamceller vara ett potentiellt alternativ. Amniotics ser en möjlighet att möta detta medicinska behov genom att utveckla nya effektiva behandlingsmetoder baserade på neonatala vävnadsspecifika MSC.



Amniotics vision är att bidra till framgångsrik behandling av mänskliga sjukdomar genom att tillhandahålla de allra bästa stamcellerna för medicinska tillämpningar.

Teknologi

Amniotics unika teknologi gör det möjligt att välja vävnadsspecifika neonatala stamceller för behandling av olika vävnader. Företaget har utvecklat en process – patenterad i alla steg – som innefattar uppsamling av fostervatten, med en medicinteknisk produkt utvecklad av Amniotics, följt av sortering och produktion av stamceller följt av förpackning av produkt i ampuller i den egna GMP-anläggningen.

Strategi

Amniotics strategi är att utveckla behandlingar för sjukdomar med inslag av svår inflammation och fibros, där vävnadsspecifika stamceller förväntas ha en inverkan på potentiella framtida livsförändrande behandlingar. Målet är att framgångsrikt genomföra fas I/II kliniska prövningar. För det senare skedet av klinisk

utveckling och kommersialisering avser Amniotics att söka licensieringspartners. Amniotics producerar för närvarande kliniska batcher av lungspecifika MSC (PulmoStem™). Med resultaten från Amniotics prekliniska studier och karakteriseringen av cellernas kvalitetsattribut (sterilitet, identitet, renhet, injicerbarhet) kan Amniotics gå vidare till kliniska tester. Alla kandidater befinner sig i tidig utvecklingsfas förutom PulmoStem™, som utvärderats i en klinisk studie under 2023 som visade positiva Toplinedata för säkerhet och tolererbarhet. Amniotics strategi inkluderar även kontraktsutveckling och tillverkning av cellterapi-läkemedel för externa kunder.

Flertal patenterade teknologier och koncept

Stora värden ligger i den vetenskapliga kunskapen, den utvecklade processen och den teknik som byggts upp av Amniotics. Bolaget har en välutvecklad IP-strategi som arbetar brett för att skydda detta värde och genom att skydda Bolagets position på marknaden från konkurrenter och konkurrerande teknologier. Bolaget har tre patentfamiljer vilka kan hänföras till Bolagets MSC-produkter avsedda för användning i flera behandlingar/indikationer. Bolaget har dessutom lämnat in ytterligare 14 patentansökningar, varav 12 är i nya patentfamiljer.

Cellterapi marknaden

Det finns bara ett fåtal godkända cellterapi på marknaden idag. Området förväntas dock växa under de kommande åren drivet av kliniska framgångar vilka accelererar investeringarna. GlobalData uppskattar att området för reglerade cellterapi kommer att nå 3,1 miljarder dollar år 2026. Cellterapi har potential att förändra framtida behandlingar på grund av deras terapeutiska potential för en mängd olika sjukdomar. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) uppskattar att godkännande av läkemedel baserade på cell- och genterapi kommer att öka avsevärt mellan 2021 och 2025. Det första MSC-baserade läkemedlet som fick europeiskt godkännande (Alofisel från TiGenix / Takeda) godkändes av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i mars 2018.

Läkemedelsutveckling med cellterapi

Amniotics fokuserar på behandling av sjukdomar där en mindre men väldefinierad grupp patienter (inkluderat sällsynta läkemedelsbeteckningar) har ett stort behov av bättre behandling. Amniotics markörteknologi för att identifiera olika populationer av MSC är baserad på vävnadsspecifika cellytemarkörer som har identifierats under Bolagets forsknings- och

utvecklingsarbete. Amniotics använder markörerna och markörspecifika antikroppar för att identifiera och välja ut homogena och högkvalitativa stamceller för utveckling av sjukdomsspecifika cellterapi. Användningen av markörer och den patentsökta selektionsteknologin är en av flera saker som skiljer Amniotics från andra stamcells-företag.

Kontraktsutveckling och kontraktstillverkning av cellterapi

Amniotics andra affärsmöjlighet ligger inom företagets egen produktionstjänst. Med sin egen GMP-produktionsanläggning har Amniotics säkrat produktion av sina egna produkter och är inte beroende av outsourcing till tredje part. Detta ger Amniotics en komparativ fördel såväl som en kontroll över värdekedjan, utan att behöva kontraktera och överföra knowhow till en extern tillverkare.

Amniotics erbjuder även kontraktsutveckling och kontraktstillverkning av läkemedel för avancerad terapi (ATMP) till läkemedelsindustrin, universitet och sjukhus.



Amniotics har kapacitet att samarbeta med andra företag för att skapa värde genom t.ex.:

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

Amniotics produktportfölj

Amniotics projektportfölj är baserad på egenutvecklad teknologi och metodik. Pipelinen består av lungindikationer (PulmoStem™), nervsystemsindikationer (CogniStem™), dermatologiska indikationer (CutiStem™) och njurspecifika indikationer (NephroStem™). Amniotics lungspecifika produkt PulmoStem™ är nu i klinisk fas och har studerats på människor med det primära syftet att visa att produkten är säker och väl tolererad och dessa mål uppnåddes. Gynnsamma experimentella data i en modell för lungtransplantation gör att bolaget kommer inrikta PulmoStem som terapi för att förbättra utfallet vid lungtransplantationer.

Amniotics övriga cellspecifika produkter befinner sig fortfarande i ett tidigare skede och kommer under de kommande åren att fortsätta att utvecklas mot klinisk fas. iPSC-tekniken är ytterligare en möjlighet i ett tidigt skede med potential att skapa en ny plattform och en ny grupp av indikationer för Amniotics. Efter fas I/II kliniska prövningar av PulmoStem™ avser Amniotics att söka en partner för att utlicensiera produkterna/teknologin för utveckling av behandling för relevanta lungsjukdomar.

Produktportfölj – Fokusområde

Plattform	Kandidat	Indikation	Upptäckt	Pre-klinik	Fas I	Fas II / partnerskap	Framtida milstolpar
STEM CELLS (MSC)	PulmoStem™	ARDS (COVID-19)	▶				Slutrapport H2 2023
	PulmoStem™	Lung Transplantation	▶▶				CTA, H2 2023
NK-cells (iPSC)	AMNI-NK003	Onkologi	▶▶				Optimera för GMP, H1 2024

Amniotics andra plattformskandidater

Plattform	Kandidat	Indikation	Upptäckt	Pre-klinik	Fas I	Fas II / partnerskap
STEM CELLS (MSC)	PulmoStem™	Idiopatisk lungfibros(IPF)	▶▶			
	CogniStem™	Neurodegenerativ sjukdom, Parkinson's, Alzheimer, ALS	▶▶			
	NephroStem™	Akut njurskada, Transplantation	▶			
EVs	CutiStem™	Epidermolysis bullosa Brännskador / sårläggning (Hud)	▶▶			

ARDS - Acute Respiratory Distress Syndrome

iPSC - induced pluripotent stem cell

Evs - Extracellular vesicles

CTA - Clinical Trial Application, ansökan till myndighet angående att påbörja studie

▶ Avslutad

▶▶ Pågående

▶▶▶ Planerad

Finansiell översikt

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2023	2022	2023	2022
Nettoomsättning	0	0	0	0
Rörelseresultat	-5 468	-10 293	-29 072	-46 693
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 195	-13 702	-29 090	-46 185
Likvida medel vid periodens slut	8 212	9 104	8 212	9 104
Soliditet %	60	5	60	5
Resultat per aktie (kronor)	-0,004	-0,68	-0,07	-2,99

Finansiell Översikt

Totalresultat

Totalresultatet för kvartalet uppgick till -5,8 (-10,9) mkr, vilket motsvarar en förbättring om 5,1 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid kvartalets slut, uppgick till -0,002 (-0,68) kr.

Totalresultatet för helåret uppgick till -30,9 (-48) mkr, vilket motsvarar en förbättring om 17,1 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid periodens slut, uppgick till -0,011 (-2,99) kr.

Kostnader

Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till 8,1 (10,6) mkr vilket motsvarar en minskning om 2,5 mkr. Övriga externa kostnader ökade med 0,2 mkr och uppgick till 4,9 (4,7) mkr. Personalkostnaderna uppgick till 2,2 mkr (5,3), en minskning om 3,1 mkr. Finansiella kostnaderna var 280 tkr lägre, och uppgick till 358 tkr (637 tkr).

Helårets rörelsekostnader uppgick till 37,4 (47,2) mkr, en minskning om 9,8 mkr. Övriga externa kostnader uppgick till 17,4 (26,6) mkr, en minskning om 9,2 mkr. En stor del av minskningen beror på kostnaderna i samband med kliniska studier 2022, samt högre konsultarvoden. Personalkostnaderna minskade med 3,5 mkr och uppgick till 15 (18,5) mkr.

Investeringar

Bolagets nettoinvesteringar under kvartalet uppgick till 0,6 (0,7) mkr, varav 0,1 (0,4) mkr hänförliga till materiella anläggningstillgångar och 0,5 (0,3) mkr avseende investeringar i immateriella tillgångar.

Investeringar under helåret uppgick till 2,7 (3) mkr, varav 0,8 (0,9) mkr är hänförliga till materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning) och 1,9 (2,1) mkr avser investeringar i immateriella tillgångar.

Kassaflöde och finansiell ställning

Totalt eget kapital vid periodens slut uppgick

till 15,5 (1,5) mkr efter beaktande av kvartalets resultat. Eget kapital per aktie baserat på antalet utestående aktier vid periodens slut var 0,006 (0,092) kr. Bolagets soliditet var vid utgången av kvartalet 60 (5) procent.

Likvida medel vid periodens slut uppgick till 8,2 (9,1) mkr. Ledning och styrelse ser kontinuerligt över kapitalbehovet och kraven för att kunna fortsätta driva verksamheten.

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

Management och styrelsen arbetar intensivt för att identifiera och utvärdera möjliga finansieringslösningar för att säkerställa Bolagets nödvändiga kapitalbehov. I dagsläget bedömer Amniotics att nuvarande likvida medel täcker Bolagets planerade utgifter till mars månads utgång.

Kassaflödet för kvartalet uppgick till 4,6 (-14,5) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 7,9 (0,1) mkr.

Kassaflödet för helåret uppgick till -0,9 (-34,9) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten under helåret uppgick till 28 (14,3) mkr.

Anställda

Antalet anställda vid kvartalets utgång uppgick till 6, en minskning med 11 personer jämfört med samma period föregående år då bolaget hade 17 anställda.

Aktiekapital och aktien

Aktiekapitalet uppgick vid kvartalets slut till 6 505 315 kr och det totala antalet aktier uppgick 2 710 547 775 med ett kvotvärde på 0,0024 kr.

Övrig information

Risikfaktorer

Ett läkemedelsutvecklingsbolag som Amniotics är exponerat för betydande operativa och finansiella risker. Amniotics operativa och externa risker består främst av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar samt beroendet av nyckelpersoner i verksamheten. Många faktorer kan ha en negativ inverkan på sannolikheten för kommersiell framgång. De risker som Bolaget är exponerat för i sin nuvarande fas och risken för att nödvändig finansiering inte kan säkerställas. Under kvartalet har inga väsentliga förändringar med avseende på dessa risker eller osäkerhetsfaktorer uppkommit.

Revisorns granskning

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

Likviditet och finansiering

Bolagets likvida medel uppgick vid kvartalets slut till 8,2 (9,1) mkr.

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

Aktien

Antalet aktier vid periodens utgång uppgår till 2 710 547 775 stycken. Alla aktier är av samma slag och har samma rösträtt. Amniotics aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market och handlas under ticker AMNI och ISIN-kod E0015961016. First North är Nasdaqs europeiska tillväxtmarknad avsedd för små, växande företag, med en mindre omfattande regelbok än huvudmarknaden.

Framtidsinriktad information

I denna rapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av forskningsprogram och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. det ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprogram som kan påverka Amniotics resultat.

Kommande rapporttillfällen

- Årsredovisning 2023, 24 april 2024
- Årsstämma, 22 maj 2024
- Halvårsrapport Jan-Jun 2024, 20 augusti 2024
- Bokslutsrapport Jan – Dec 2024, 18 februari 2025

Finansiella rapporter kan hämtas på Amniotics webbplats:

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

För ytterligare information

Ytterligare information om Amniotics finns på bolagets hemsida: amniotics.com

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att kvartalsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Lund den 23 februari 2024

Amniotics AB (publ)

Marcus Larsson
Verkställande direktör

Peter Buhl Jensen
Styrelseordförande

Ingrid Atteryd Heiman
Styrelseledamot

Christopher Bravery
Styrelseledamot

Fredrik Tiberg
Styrelseledamot

Finansiell information

Rapport över totalresultat

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2023	2022	2023	2022
Övriga rörelseintäkter	2 276	351	6 495	553
Bruttoresultat	2 276	351	6 495	553
Övriga externa kostnader	-4 873	-4 711	-17 052	-26 622
Personalkostnader	-2 168	-5 301	-15 031	-18 507
Övriga rörelsekostnader	-232	-164	-1 184	-324
Rörelseresultat före avskrivningar	-4 996	-9 825	-26 772	-44 900
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-471	-468	-2 301	-1 793
Rörelseresultat	-5 468	-10 293	-29 072	-46 693
Finansnetto	-358	-637	-1 797	-1 353
Resultat efter finansiella poster	-5 826	-10 930	-30 870	-48 046
Skatt	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-5 826	-10 930	-30 870	-48 046

	Kvartal 4		Helår	
	2023	2022	2023	2022
Resultat per aktie (kr)*	-0,002	-0,68	-0,011	-2,99
Resultat per genomsnittligt antal aktier**	-0,004	-0,68	-0,07	-2,99
Resultat per aktie före utspädning***	-0,028	-0,68	-1,92	-2,99
Resultat per aktie före utspädning****	-0,36	-0,68	-1,92	-2,99
Vägt genomsnitt under perioden efter utspädning	1 459 525 725	16 066 033	456 355 099	16 066 033
Vägt genomsnitt under perioden före utspädning	16 066 033	16 066 033	16 066 033	16 066 033
Antal aktier vid periodens början	208 503 765	16 066 033	16 066 033	16 066 033
Antal aktier vid periodens slut	2 710 547 775	16 066 033	2 710 547 775	16 066 033

* Baserat på antalet utestående aktier vid periodens utgång. ***Baserat på antal aktier i periodens början

Baserat på vägt genomsnittligt antal aktier under perioden. **Baserat på antal aktier per 2023-01-01

Balansräkning i sammandrag

	<u>31 december</u>	
(tkr)	2023	2022
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	8 090	6 552
Materiella anläggningstillgångar	5 625	6 798
Summa Anläggningstillgångar	13 716	13 350
Omsättningstillgångar		
Lager av råvaror	534	0
Övriga fordringar	3 625	6 464
Likvida medel	8 212	9 104
Summa omsättningstillgångar	12 370	15 568
Summa tillgångar	26 086	28 918
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	6 505	869
Reserv för utvecklingskostnader	167	167
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	100 082	60 793
Akkumulerad förlust inklusive periodens resultat	-91 216	-60 346
Summa eget kapital	15 539	1 484
Skulder		
Kortfristiga skulder	10 547	27 434
Summa skulder	10 547	27 434
Summa eget kapital och skulder	26 086	28 918
Finansiella nyckeltal		
Eget kapital per aktie vid helårets slut* (kr)	0,006	0,092
Soliditet %	60	5

* Baserat på antalet antal aktier vid periodens slut.

Förändring i eget kapital

(tkr)	Helår	
	2023	2022
Ingående balans	1 484	49 530
Nyemission	44 925	0
Periodens resultat	-30 870	-48 046
Eget kapital vid periodens slut	15 539	1 484

Kassaflödesanalys i sammandrag

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2023	2022	2023	2022
Periodens rörelseresultat	-5 467	-10 293	-29 072	-46 693
Justering för poster som ej påverkar kassaflödet	2 239	469	3 698	1 793
Erhållen ränta	97	36	99	36
Erlagd ränta	-56	-675	-1 497	-1 389
Betald inkomstskatt	-12	-154	0	-102
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-1 997	-10 617	-26 772	-46 355
Förändring av rörelsekapital	2 744	-3 085	-2 319	170
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 195	-13 702	-29 090	-46 185
Investeringsverksamheten	-994	-672	-2 666	-3 027
Kassaflöde efter investeringsverksamheten	-6 189	-14 374	-31 756	-49 212
Finansieringsverksamheten	-3 072	-134	-3 924	14 335
Nyemission	13 881	0	34 789	0
Periodens kassaflöde	4 619	-14 508	-892	-34 876
Likvida medel vid periodens början	3 593	23 612	9 104	43 981
Likvida medel vid periodens slut	8 212	9 104	8 212	9 104

Ordlista

ATMP: Advanced Therapy Medicinal Products (ATMP) är en ny typ av medicin som är baserad på celler, vävnader och gener. ATMP är en typ av biologisk medicin och de ges i syfte att behandla eller förebygga sjukdomar hos människor. De kan återställa, korrigera eller modifiera fysiologiska funktioner genom deras farmakologiska, immunologiska eller metaboliska verkan.

GMP: Good Manufacturing Practice (God tillverkningssed, förkortas GMP) ett regelverk som styr tillverkning av läkemedel för att säkerställa att produkter produceras säkert och kontrolleras enligt kvalitetsstandarder. Därmed minimerar riskerna med läkemedelsproduktion.

MSC: Mesenkymala stamceller är multipotenta stamceller som finns i flera vävnader. De har en rad biologiska aktiviteter som har potential att behandla en rad mänskliga sjukdomar.

Stamceller: Stamceller är ett samlingsnamn för olika typer av celler med förmåga till självförnyelse samt utveckling och mognad till mer specialiserade celler.

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

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



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



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

www.amniotics.com

