



# OncoZenge

Årsredovisning 2025

# Innehållsförteckning

<b>Företaget i korthet</b> .....	2
<b>Historik</b> .....	2
<b>Kommande informationstillfällen</b> .....	4
<b>Styrelseordföranden har ordet</b> .....	4
<b>VD har ordet</b> .....	5
<b>Beskrivning av verksamheten</b> .....	7
<b>Kliniska studier</b> .....	10
<b>Patent</b> .....	14
<b>Förvaltningsberättelse</b> .....	15
<b>Finansiell utveckling</b> .....	21
<b>Förväntad framtida utveckling</b> .....	22
<b>Risker och osäkerheter i sammandrag</b> .....	22
<b>Resultaträkning</b> .....	24
<b>Balansräkning</b> .....	25
<b>Förändring i eget kapital</b> .....	26
<b>Kassaflödesanalys</b> .....	27
<b>Noter</b> .....	28
<b>Finansiella definitioner</b> .....	36
<b>Intygande</b> .....	38
<b>Revisionsberättelse</b> .....	39
<b>Aktier och ägarförhållanden</b> .....	43
<b>Kontaktuppgifter</b> .....	43
<b>Styrelse</b> .....	45
<b>Ledning</b> .....	47
<b>Advisory Board</b> .....	48

## Företaget i korthet

OncoZenge AB är ett svenskt läkemedelsföretag som utvecklar en ny behandling för smärtlindring hos patienter som lider av oral smärta orsakad av strålningsbehandling och kemoterapi mot cancer.

Bolagets produktkandidat BupiZenge™ är en sugtablett avsedd för smärtlindring i mun och svalg. Den aktiva substansen bupivakain har en god smärtlindrande effekt på patienter som lider av oral mukositis, vilket har dokumenterats i tidigare kliniska fas I resp. II- studier. Bolaget grundades 2020 och är noterat på Nasdaq First North Growth Market (OMX: ONCOZ). OncoZenge har sitt huvudkontor i Stockholm.

Bolagets långsiktiga strategi är skapa intäkter från royalties på försäljning av BupiZenge™ genom partners globalt, där dessa partners bär samtliga kostnader för tillverkning, sälj och distribution av BupiZenge™.

### BupiZenge™ sugtabletter



OncoZenge uppskattar att runt 1/3 av alla cancerpatienter utvecklar oral mukositis i någon grad på grund av pågående cellgiftsbehandling eller strålningsbehandling. Oral mukositis är smärtsamma munblåsor som kan leda till svårigheter för cancerpatienter att äta, dricka och sova. Många patienter går ner i vikt, behöver extra vård så som sondmatning eller sjukhusinläggning och vissa patienter tvingas till och med att avbryta sin behandling på grund av för kraftig smärta från oral mukositis. Dagens metoder för att lindra smärtan för patienter med oral mukositis är fundamentalt otillräckliga och består i huvudsak lidokain munskölj som är väldigt korttidsverkande samt opioider.

OncoZenges produktkandidat, BupiZenge™, är en sugtablett med den aktiva substansen bupivakain. Produkten förväntas ge god smärtlindring i 3-5 timmar per sugtablett och har potential att helt ersätta smärtbehandling med lidokain munskölj samt minska användandet av opioider för patienter med oral mukositis.

BupiZenge förväntas på sikt skapa en ny marknad om runt 10 miljarder kronor i årliga intäkter för licenstagare globalt.

## Historik

Den ursprungliga innovationen gjordes på Hvidovre sjukhus i Köpenhamn. Under 2014 förvärvade Moberg Pharma AB de globala rättigheterna till BupiZenge™ från Oracain ApS, en patentsökt topikal formulering för behandling av smärta i munhåla och svalg. Förvärvet av rättigheterna till BupiZenge™ har betalats till fullo och Oracain ApS äger inga rättigheter till framtida licensavgifter från OncoZenge.

Under 2017 publicerades positiva studieresultat från en fas II-studie där patienter med cancer i huvud och halsområdet deltog i effektanalysen. Studien visade att BupiZenge™ åstadkom en statistiskt signifikant smärtlindring i munhålan jämfört med standardbehandling. Sammanfattningsvis påvisade den kliniska studien att BupiZenge™ har potential att bli en effektiv och väl fungerande behandling av smärta vid oral mukositis.

OncoZenge AB (publ) bildades under 2020. I november 2020 tillkännagav Moberg Pharma avsikten att överföra BupiZenge™ till OncoZenge AB samt att dela ut och särnotera verksamheten för att ta projektet vidare till registreringsgrundande kliniska studier. Den 12 februari 2021 börjades OncoZenge AB på Nasdaq First North.

Under september 2023 tillträdde en ny styrelse och ledningsgrupp. Bolaget kommunicerade en partnerledd strategi med fokus på att nå ett marknadsgodkännande i EU, givet det positiva 'Scientific Advice' som erhöles från EMA, läkemedelsmyndigheten i Europa. Under 2024 bekräftade utveckling och stabilitetsstudier i samarbete med Galenica att en förbättrad formulering av BupiZenge™ är redo för en klinisk fas III-studie mot ett godkännande i Europa.

En prioritetsgrundande patentansökan skickades in till Patent och Registreringsverket (PRV) under 2024 som efter granskning mottagit ett positivt PCT-utlåtande. Den nya ansökan stärker bolagets patentportfölj och lägger grunden för lokala och regionala patentansökan som stöd till licenstagare, globalt.

Ett strategiskt samarbete inleddes under 2025 med Yangtian Pharma genom ett investeringsavtal som finansierar bolagets fas III-studie mot ett Europa godkännande.

Under 2025 har OncoZenge ingått ett långsiktigt och exklusivt avtal med Molteni Farmaceutici för den europeiska marknaden. Molteni är en ledande aktör för smärtlindring i Europa och kommer att driva kommersialisering, tillverkning och distribution av BupiZenge™. Under avtalet så får OncoZenge royalties på Moltini Farmaceuticis försäljning av BupiZenge™.

I december 2025 skickade OncoZenge in en ansökan om att påbörja en klinisk fas III-studie i Danmark, Sverige, Norge och Tyskland mot ett europeiskt godkännande.

## Kommande informationstillfällen

Delårsrapport 1 januari - 31 mars 2026	26 maj 2026
Delårsrapport 1 januari - 30 juni 2026	27 augusti 2026
Delårsrapport 1 januari - 30 september 2026	11 november 2026

OncoZenges finansiella rapporter hålles tillgängliga på bolagets hemsida, [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se).

### Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas den 27 maj 2026 klockan 14.00 på Fredersens Advokatbyrå på Birger Jarlsgatan 8 i Stockholm.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025.

## Styrelseordföranden har ordet

Bästa ägare,

Jag är otroligt stolt över alla framsteg som vårt växande team har åstadkommit under hela 2025 och även under dessa första månader in i 2026.

Under första halvan av 2025 fokuserade vi framförallt på att välja rätt partners för att kunna ta BupiZenge™ till kommersialisering i Europa, vi gjorde ytterligare kapitalresningar och vi investerade otroligt mycket tid både i planering och i att bygga rätt team för vår fas III-studie i Europa. Andra halvan av 2025 var betydligt mer operativ i och med att vi började ta de första viktiga stegen in i den europeiska fas III-studien. Vi valde sjukhus tvärs Danmark, Norge, Sverige och Tyskland, vi tillverkade samtliga BupiZenge™ sugtabletter som behövs för studien och vi skickade i december in vår ansökan till EMA om att få starta faktisk patientrekrytering under 2026.

Vi tror att en framgångsrik lansering av BupiZenge™ på den europeiska marknaden har potential att generera årliga royaltyintäkter på uppemot MSEK 500 för OncoZenge på sikt och därmed skapa betydande nytt värde för våra ägare. Parallellt med vårt fokus på Europa så intensifierar vi nu även arbetet med att hitta ytterligare licenstagare utanför Europa, att säkra vägen till USA, att ta nästa steg mot kommersialisering i Kina samt att utforska en ny indikation bortom oral mukositis.

Tack för ert förtroende,

Daniel Ehrenstråhle

Ordförande

## VD har ordet

2025 avslutades på ett mycket positivt sätt för OncoZenge, med grund i de investeringsmedel som säkrades förra sommaren. Vi uppnådde en viktig milstolpe genom att lämna in vår ansökan om klinisk fas III-studie (CTA) till europeiska myndigheter i december, helt enligt tidplan.

Först och främst vill jag rikta ett uppriktigt tack till vårt interna team, liksom till våra partnerteam, för deras hängivenhet och engagemang. Vår ansökan är omfattande, väl förberedd och har bekräftats som komplett och under granskning av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Vi har kontinuerligt besvarat frågor från EMA som en del av deras standardprocess, och vi har inga indikationer på att större revideringar krävs. Vi förväntar oss ett godkännande av CTA under mitten av maj. Denna tidslinje är i linje med vårt mål att rekrytera den första patienten under andra kvartalet 2026.

### Viktiga framsteg

- Framgångsrik tillverkning av BupiZenge™-sugtabletter hos Meribel Pharma.
- Val av kliniker (sites) i Norge, Sverige, Danmark och Tyskland, med stöd av LINK Medical.
- Omfattande arbete med CTA-dokumentation, inklusive förfining av studieprotokoll, endpoints, patientsäkerhet med mera.
- Molteni Farmaceutici har åtagit sig att etablera tillverkning och en skalbar leveranskedja för volymproduktion inför den europeiska lanseringen.
- Slutförande av patientstudien vid UCLA, där 40 % av huvud- och halscancerpatienter rapporterade smärta på 9-10, och 74 % rapporterade smärta på 7-10 på en tiogradig skala, trots användning av alla tillgängliga smärtlindrande läkemedel, inklusive opioider.

Därutöver deltog vi i flera externa evenemang som stärkte vår dialog med potentiella partners och investerare. Dessa möten bekräftade inte bara BupiZenges potential, utan öppnade även dörrar till nya samarbetsmöjligheter.

### Möjligheter och risker

I takt med att vi närmar oss den första patienten i vår fas III-studie är möjligheten både betydande och meningsfull. BupiZenge™ lovar att omdefiniera vårdstandarden och därmed livskvaliteten för miljontals patienter. Den utsikten är både motiverande och en stor marknadsmöjlighet.

Medan vi inväntar det fullständiga CTA-godkännandet är det också ett lämpligt tillfälle att påminna oss om de inneboende riskerna i läkemedelsutveckling, särskilt vad gäller myndighetsfeedback och tillverkning. Specifikt för vårt projekt har de utvalda sjukhusen angett sina mål för patientrekrytering, men även påpekat att sommarbemanningen skapar osäkerhet kring rekryteringstakten. Studien har utformats för att hantera detta och syftar till att nå "sista patient ut" före utgången av 2026. Vi kommer att lämna uppdateringar om framsteg och tidslinjer när vi kan se den faktiska rekryteringstakten.

### Europaprojektet som plattform för framtida värdeskapande

Bekräftelsen av den europeiska studien kommer att fungera som en viktig möjliggörare för att ta oss an andra möjligheter. Inför 2026 är våra strategiska prioriteringar oförändrade:

1. Säkerställa ett framgångsrikt genomförande av den europeiska fas III-studien.
2. Säkra ytterligare kommersiella partnerskap där ett EMA-godkännande kan utnyttjas.
3. Förfina strategin för marknadsinträde i Kina och slutföra ett samarbetsavtal med Yangtian Pharma.
4. Utvärdera alternativ för marknadsinträde i USA och den optimala vägen till ett FDA-godkännande.

5. Utforska nya indikationer för BupiZenge™ som effektivt ökar potentialen för användning och därmed vår adresserbara marknad, exempelvis inom tandvård.

### **Framåtblick**

2026 lovar att bli ett avgörande år för OncoZenge. Vi har gått in i året med en blandning av förväntan och tillförsikt, med en stark ansökan bakom oss, ett väldigt kompetent team och stöttande partners.

Återigen, tack för ert förtroende och stöd på vår resa.

Vänliga hälsningar,

Stian Kildal  
Verkställande Direktör

# Beskrivning av verksamheten

## PRODUKTSTATUS

OncoZenge har utvecklat flera formuleringar av BupiZenge™ med olika smaktäckning och styrkor (15mg och 25mg).

Den senaste BupiZenge™-tabletten avsedd för kommersialisering innehåller förbättringar som säkerställer att produkten kan tillverkas inom givna gränsvärden för specifikationer, samt kraven på förpackning och hållbarhet. Produktformuleringen har utvecklats i nära samarbete med bolagets svenska utvecklingspartner, Galenica, som bidragit till kontinuitet i utvecklingen. Den kunskap som byggts upp över tid har varit mycket värdefull även i utvecklingen av nya patentmöjligheter.

OncoZenge har beslutat om att använda den senaste 25mg tabletten med apelsin smaktäckning i den kommande fas III- studien. De andra formuleringsvarianterna kan oaktat detta vara en tillgång för bolaget i framtida affärsmöjligheter, till exempel för indikationer bortom oral mukositt som kan kräva lägre tablettstyrka.

Under bolagets affärsutvecklingsaktiviteter under 2024 och 2025 har flera pharmabolag, tjänstebolag inom läkemedelsbranschen samt Key Opinion Leaders bekräftat behovet av en lokalt verkande icke-opioid, som därmed erbjuder effektiv smärtlindning utan risker för beroende.

## FAS III-PROGRAM STATUS

OncoZenges strategi är att säkra strategiska partners för ett fas III-program med prioritet mot ett godkännande i EU, för att dra nytta av våra partners expertis och generera finansiella bidrag till projektet.

Efter utvärdering under 2024 av ett antal olika partner-möjligheter beslutade bolaget om ett kommersiellt samarbete med Molteni Farmaceutici, som nu är bolagets strategiska samarbetspartner för kommersialisering i Europa, samt som volymtillverkare av BupiZenge inför lanseringen.

Bolaget har antagit en partnerstrategi även i utvecklingsleden genom ett samarbete med det ledande nordiska life science bolaget, PharmaRelations. I samarbetet med PharmaRelations erhåller bolaget flexibel tillgång till specialistkompetens, en viktig faktor för att axla ansvaret som sponsor för ett kliniskt fas III-projekt. Efter att också ha utvärderat olika alternativ för utvecklingspartner har bolaget beslutat att samarbeta med Meribel Pharma Solutions i Sverige som CDMO, och LINK Medical, ett ledande nordiskt CRO (Contract Research Organization) för att genomföra det kliniska projektet.

Sponsorteamet för fas III-projektet är nu på plats med alla nyckelroller tillsatta inom roller som projektledning, medicin, regulatoriska frågor, CMC, kvalitet och klinisk prövningsledare. Studieprotokollet har grundligt utvecklats internt, under senare tid i samarbete med Molteni Farmaceutici's forskningsteam, samt med externa Key Opinion Leaders (KOL's) och andra experter.

Efter inlämnandet av bolagets kliniska prövningsansökan (CTA) till EMA i december 2025 arbetar bolaget med regulatoriska myndigheter med frågor och eventuella kompletteringar av ansökan, i enlighet med process definierad av EMA. Danmark har beslutats vara referensstat, och bolaget väntar sig fullständig godkännande av CTA ansökan under mitten av maj.

Studiedesignen baseras på tidigare guidance, omfattande 150 patienter, med lidokain som jämförande substans, och genomförs under en sexveckorsperiod vid 12 sjukhus i Norge, Sverige,

Danmark och Tyskland. Första patient efter godkänd CTA väntas under det andra kvartalet och där sjukhusen för närvarande uppskattar dosering av sista patient mot slutet av 2026. Noterbart är att faktisk rekryteringstid i studien avgör tidpunkterna avseende studiens slutförande och resultat. Bolaget kommer att ge mer information om tidslinjer och progress när tillförlitlig rekryteringsdata finns.

Till stöd för fas III-studien med BupiZenge™ föreligger goda resultat från fas I och II-studier, toxikologi data och litteratur som visar på säkerhet och effektivitet för den aktiva substansen Bupivakain, från decennier av användning i andra indikationer och produktformuleringar. OncoZenge har erhållit tydliga och positiva utlåtanden kring en registreringsgrundande fas III-studie i Europa genom vetenskapliga rådgivningar från EMA, EU:s läkemedelsmyndighet, samt svenska MPA och tyska BfArM (Federal Institute for Drugs and Medical Devices).

## Partners

Strategiska partnerskap utgör en central del av OncoZenge's verksamhet och är nyckelfaktorer i bolagets fortsatta utveckling och kommersialisering av BupiZenge™. Under 2025 inledde OncoZenge partnerskap med Molteni Farmaceutici och Avernus Pharma, två etablerade aktörer i läkemedelsindustrin med fokus på två olika regioner: Europa respektive Gulf Cooperation Council (GCC) regionen.



Den 28 mars 2025 ingick OncoZenge ett bindande avtal med det Italienska företaget Molteni Farmaceutici, vilket ger bolaget exklusiva rättigheter att kommersialisera BupiZenge™ i Europa, inklusive EU27, EEA, Schweiz, och United Kingdom. Avtalet inkluderar:

- Initial samt utvecklingsbaserade milstolpar: EURO 250,000 vid signering, EURO 550,000 vid Clinical Trial Application Approval samt ytterligare betalningar vid uppnådda försäljningsmål up till EURO 40 miljoner i ackumulerad försäljning.
- Royalty struktur: OncoZenge skall erhålla royalty uppgående till 15% på årlig försäljning upp till EURO 30 miljoner, 18% på försäljning mellan EURO 30-60 miljoner samt 20% på försäljning överstigande EURO 60 miljoner.

Molteni är en ledande Europeisk aktör inom smärtbehandling och beroendevård, med verksamhet i över 40 länder.



Den 11 april 2025 tecknade OncoZenge ett exklusivt licensavtal med Avernus Pharma General Trading LLC avseende kommersialisering och distribution av BupiZenge™ inom GCC regionen, vilket inkluderar Bahrain, Kuwait, Oman, Qatar, Saudi Arabien, och Förenade Arab Emiraten. Avtalet stipulerar:

- Avernus ansvarar för regulatorisk efterlevnad och marknadsförberedelser inom regionen.
- OncoZenge tillhandahåller regulatoriskt stöd och garanterar volym leveranser av BupiZenge™.
- Kommersiella milstolpsbetalningar på upp till USD 130,000 skall erhållas vid erhållet marknadstillstånd samt uppnådda försäljningsmål.

Avernus har stark närvaro inom onkologi inom GCC regionen och utgör en idealisk partner för att introducera BupiZenge™ till patienter med signifikant behov av effektiv, icke-opioid smärtlindring.



### **LINK Medical**

Den 3 juni 2025 utsåg OncoZenge LINK Medical som bolaget Clinical Research Organization (CRO) för att genomföra bolagets kliniska fas III-studie. OncoZenge utsåg dessutom LINK Medical för att genomföra en feasibility study i Europa avseende bolagets planerade fas III-studie för Europeiskt godkännande av BupiZenge™.

LINK Medical är ett väletablerat nordiskt CRO med bred verksamhet i Europa med expertis inom onkologi, regulatorisk verksamhet, databehandling och genomförande av kliniska studier.

Samarbetet säkerställer hög operationell standard för fas III-programmet, inkluderande regulatoriska förberedelser, urval av sjukhus, klinisk övervakning och patientrekrytering inom Europa.

LINK Medicals etablerade infrastruktur och regionala erfarenhet tillhandahåller erforderligt stöd för effektiv leverans i tid av denna kritiska studie.



### **Meribel Pharma Solutions**

Den 21 juli 2025 utsåg OncoZenge Meribel Pharma Solutions till bolagets Contract Development och Manufacturing Organization (CDMO). Bolaget samarbetar med Meribel Pharma Solutions, ett ledande kontraktstillverkningsföretag bildat genom sammanslagningen av Recipharms och Synerlabs verksamheter i Sverige, Frankrike och Spanien, som stöd för utveckling och tillverkning av kliniskt provningsmaterial för fas III-programmet.

Meribel tillhandahåller avancerad läkemedelsutvecklingskapacitet, högkvalitativ GMP-tillverkning, samt lång erfarenhet av arbete med orala doseringsformer. Meribel har en nyckelroll för planering av BupiZenge™ avseende klinisk utveckling i sen fas genom säkerställande av tillförlitlig produktion, kvalitetskontroll, samt förberedelser för potentiell framtida uppskalning i samband med kommersialisering.

### **Kliniska studier**

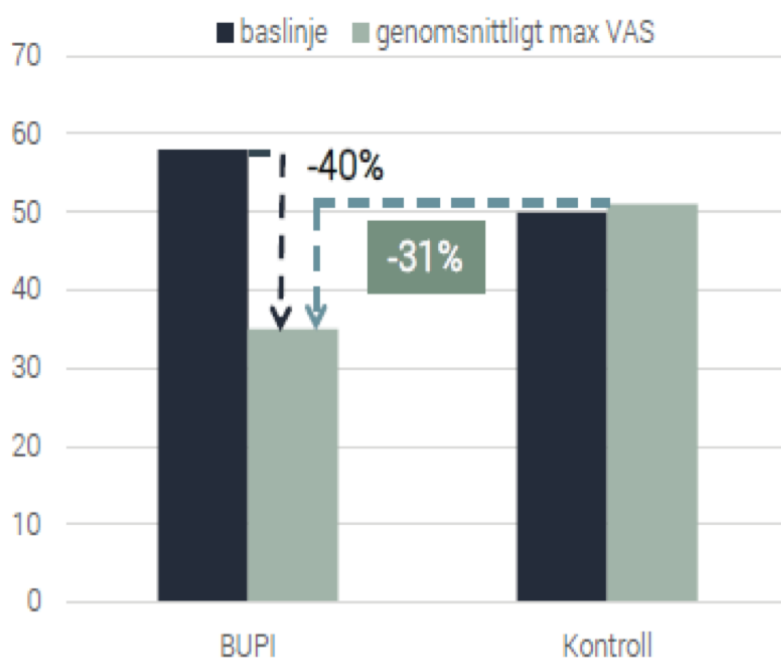
Kliniker i Danmark har genomfört en fas I- studie på friska frivilliga och patienter med cancer i huvud- och halsregionen, samt en klinisk 7 dagars fas II- studie där patienter med cancer i huvud- halsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring i såväl munhåla/svalg (31% lägre) som enbart munhåla (50% lägre) jämfört med standardbehandling.

Fas II- studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppstudie med syfte att undersöka effekt och tolerabilitet vid upprepad administrering av bupivakain i sugtablettform (25 mg) som smärtlindring. Bägge grupperna hade tillgång till gängse smärtbehandling under studien. Kontrollgruppen hade även tillgång till lokalt verkande bedövningsmedel för munhålan i form av en lidokaingel.

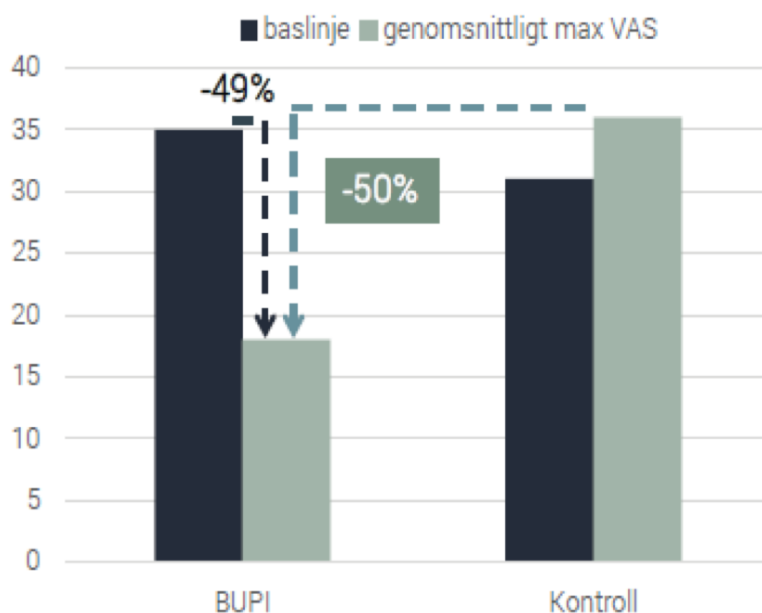
I genomförda fas I- och II- studier har bupivakain sugtablettens visat god säkerhet utan allvarliga biverkningar. Resultaten från fas II- studien visar med hög signifikans en starkt smärtstillande

effekt som är väsentligt bättre än tillgänglig standardbehandling. Bolagets bedömning är att BupiZenge™ har en betydande potential att utvecklas till en effektiv behandling för att lindra smärta vid oral mukositis, och andra smärtsamma tillstånd i munhålan och svalget efter framtida beslut om utökat label.

### VAS Score (högsta av munhåla/svalg)



## VAS Score (enbart munhåla)



OncoZenge besitter idag unik kunskap och data för utveckling av en smärtlindrande produkt för behandling av oral mukositis. Arbetet har utförts för att utveckla en optimerad produktformulering av BupiZenge™ och framtagande av två tablettstyrkor om 15mg respektive 25mg, varav den senare är föremål för fas III-studie mot ett godkännande för användning mot oral mukositis smärta hos cancerpatienter.

Bolaget har med goda resultat avslutat en toxikologisk studie om sex veckor. Befintlig dokumentation avseende toxikologi är tillräcklig för den europeiska myndigheten EMA, medan den amerikanska myndigheten FDA har begärt en kompletterande sexveckors toxikologisk studie i ett alternativt djurslag.

Bolaget planerar nu en fas III-studie med målsättningen att uppfylla de regulatoriska kraven för ett godkännande i EU, länder som ser till ett EU godkännande för sina lokala godkännanden, samt ge viktig data på vägen mot ett godkännande i USA.

Det finns flertal studier inom andra områden så som gastro-endoskopi och Burning Mouth Syndrome (BMS) som utgör användbara referenser för framtida arbete med att utöka användningsområdet med kompletterande indikationer bortom oral mukositis. Bolaget avser också att utforska möjligheter kring användning inom tandvård. [Exempel ref.: Clin Med Insights Gastroenterol. 2014 Oct 28;7:55-9 och Randomized controlled trial > Oral Dis. 2016 Mar;22(2):123-31]

### Jämförande studier med bupivakain

Bupivakain har varit godkänt för lokalbedövning i människa på Europeiska marknader sedan 1958, men det finns inga orala formuleringar som är godkända inom EU; bupivakain har inte heller godkänts för behandling av eller smärtlingdring mot oral mukositis. Det finns ett flertal kommersiellt tillgängliga bupivakainprodukter; de mest relevanta ur regulatoriskt perspektiv (originalprodukt samt aktuella godkännanden med kliniska data) förtecknas nedan i **Table 1**.

**Table 1.** Relevant approvals of bupivacaine for human use

<b>Product</b>	<b>Approval</b>	<b>Indication</b>	<b>Route of administration</b>	<b>Approved use and exposure duration</b>
Marcaïne, solution for injection	1958	Intrathecal (subarachnoid) spinal anaesthesia for surgery in adults and children of all ages	Intrathecal injection	Single dose
Exparel liposomal, prolonged-release dispersion for injection	2011 (US) 2020 (EU)	Brachial plexus block or femoral nerve block for treatment of post-op pain in adults, and as a field block for treatment of somatic post-op pain from small- to medium-sized surgical wounds in adults	By infiltration or perineural use	Single dose. Detectable systemic plasma levels through 96h after local infiltration and through 120 hours after nerve block.
Xaracoll, implant	2020 (US)	For placement into the surgical site to produce postsurgical analgesia for up to 24 hours following open inguinal hernia repair in adults	Implant	Single dose. Detectable plasma levels of bupivacaine throughout the 96-hour observation period.
Zynrelef (bupivacaine/meloxicam), prolonged-release wound solution	2020 (EU) 2021 (US)	Treatment of somatic postoperative pain from small- to medium-sized surgical wounds in adults	Intralesional	Single-dose. Local application into surgical site results in detectable plasma levels of bupivacaine through 72h
Posimir, solution	2021 (US)	For administration into the subacromial space under direct arthroscopic visualization to produce post-surgical analgesia for up to 72h following arthroscopic subacromial decompression in adults.	Infiltration	Single dose. Infiltration into surgical wound results in plasma levels of bupivacaine that can persist for 168h

## Patent

Den 8 december 2020 ingick OncoZenge och Moberg Pharma ett överlåtelseavtal av BupiZenge™ varvid OncoZenge förvärvade de immateriella tillgångarna för en total köpeskilling uppgående till cirka 22,1 MSEK, varav patenten uppgick till 6 850 tkr.

I januari 2021 beviljades OncoZenge ett nytt europeiskt patent för BupiZenge™. Patentet ger ett allmänt skydd för sugtabletter som innehåller bupivakain för behandling av smärta i munnen och bygger på det tidigare beviljade patentet som specifikt skyddar användningen av sugtabletter vid oral mukosit hos cancerpatienter. Patentens giltighetstid löper ut år 2032/33.

Den 7 februari 2024 meddelade OncoZenge att en prioritetsgrundande patentansökan skickats in till Patent och Registreringsverket (PRV) med syfte att säkra ett bredare skydd för produkten, och som grund för ett globalt skydd för licenstagare av BupiZenge™. I och med den nya patentsökningen kommer BupiZenge™ som smärtlindring för oral mukosit, eller eventuella framtida varianter av BupiZenge™ för andra tillämpningar, vara patentskyddat till 2045, förutsatt ett beviljande.

Den 16 januari 2025 meddelades att bolaget har lämnat in en patentansökan enligt Patent Cooperation Treaty (PCT)-förfarandet, en viktig milstolpe i bolagets immaterialrättsstrategi för läkemedelskandidaten BupiZenge™. Denna ansökan följer på patentansökan som lämnades in med prioritet hos Patent- och registreringsverket (PRV) i februari 2024, i enlighet med internationella PCT-krav.

Den 4 mars 2025 meddelades att ett positivt utlåtande har erhållits gällande patenterbarheten för den nya internationella ansökan som lämnats in till PCT (Patent Cooperation Treaty) tidigare i år. Patentansökan som omfattar patentkrav riktade mot produkten uppfyller alla patenterbarhetskriterierna. Nu återstår att lämna in ansökan i de länder och regioner bolaget prioriterar i patentstrategin, och där få ansökan beviljad på nationell eller regionalnivå. Vid beviljning kommer BupiZenge™ mot smärtlindring för oral mukosit, eller eventuella framtida varianter av BupiZenge™ för andra tillämpningar, vara patentskyddat till 2045.

<b>Land/Region</b>	<b>Patent nummer</b>
USA	9,956,211 och 10,493,068
Canada	2,860,373 och 2,972,211
EPO	2,701,681 och 3,284,459

# Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för OncoZenge AB (publ), org. nr 559261-9968, avger härmed årsredovisning för perioden 1 januari till 31 december 2025. Företagets resultat och ställning i övrigt framgår av efterföljande resultat- och balansräkning, förändringar i eget kapital samt kassaflödesanalys med noter.

## INFORMATION OM VERKSAMHETEN

OncoZenge är ett svenskt publikt aktiebolag som bildades den 15 juni 2020 och registrerades hos Bolagsverket den 2 juli 2020. OncoZenge regleras av, och verksamheten bedrivs i enlighet med, aktiebolagslagen (2005:551). Bolaget har sitt säte i Stockholm kommun med adress Gustavslundsvägen 34, 5 tr, 167 51 Bromma.

OncoZenges målsättning är att utveckla läkemedelskandidaten BupiZenge™ mot smärta vid Oral-Mukosit (OM) och andra smärttillstånd i munnen. BupiZenge™ har utvecklats av Moberg Pharma sedan 2014 genom samarbete med ledande kliniker från Hvidovre sjukhus i Danmark.

BupiZenge™ är en sugtablett som innehåller den aktiva substansen bupivakain för att ge snabb smärtlindring lokalt i munhålan.

## VISION

OncoZenges vision är att radikalt förbättra livskvaliteten för patienter med svår oral smärta, till exempel orsakad av strålbehandling eller kemoterapi vid behandling av cancer.

## BOLAGETS LÄKEMEDELSKANDIDAT

Idag har OncoZenge AB ett projekt, BupiZenge™. BupiZenge™ möter ett stort patientbehov av smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukosit, en allvarlig komplikation vid cancerbehandling. Oral mukosit orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och som även orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande.

Resultat från en fas II-studie visar att patienter med huvud- och halscancer hade signifikant bättre smärtlindring jämfört med en standardbehandling. OncoZenge har erhållit vetenskaplig rådgivning (Scientific Advice) från både europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency, EMA, såväl som amerikanska Food and Drug Administration, FDA. Således är den regulatoriska vägen mot ett godkännande tydlig. Bolaget planerar nu ett fas III-program med fokus mot ett EU godkännande, som avses drivas i samarbete med en strategisk partner. Utöver detta utforskas möjligheter för utveckling mot godkännande och licensiering i USA och andra marknader.

## PRODUKTPROFIL

Bupivakain är ett väl beprövat lokalanestesi-medel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts som lokalanestetikum för miljontals patienter. Det används för att uppnå långvarig bedövning genom nervblockad och är en vanligt förekommande smärtlindring vid till exempel förlossningar.

BupiZenge™ är en ny formulering av bupivakain i form av en sugtablett, med ett nytt administrationssätt och avsedd för upprepad dosering under längre tid för smärtlindring i mun och svalg för cancerpatienter som lider av oral mukosit.

Oral mukosit är en allvarlig komplikation efter strålterapi och cellgiftsbehandling som orsakar

mycket smärtsamma sår i munhålan. Även patienter som genomgår hematopoetisk stamcellstransplantation kan drabbas av oral mukositis. BupiZenge™ kan också tänkas användas för smärtlindring i andra indikationer efter kompletterande studier, så som vid endoskopi, operationer i mun och svalg som t.ex. borttagning av tonsiller, vid tandvård och Burning Mouth Syndrome med flera.

I kliniska studier har bupivakain sugtabletter gett smärtlindring under längre tid än dagens standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhåla och svalg. Målet är att BupiZenge™ ska vara enkelt för patienter att ta hemma vid smärta i mun och svalg i samband med cancerbehandling. Bupivakain är, till skillnad mot opioider, inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar inte bara hantering och förskrivning men även den regulatoriska vägen mot marknaden.

Smärtlindring är viktig för patienters förmåga att äta, som i sin tur stärker immunförsvaret och kroppens förmåga att återhämta sig från cancerbehandlingarna. Motsvarande upplever patienter i dag smärta från oral mukositis som i många fall kräver lägre dos eller försenad cancerbehandling, vilket påverkar patienters prognos negativt.

### Utvalda finansiella data

	2025 Jan-dec	2024 Jan-dec
Nettoomsättning, tkr	2 664	-
Rörelseresultat, tkr	-15 787	-8 685
Resultat efter skatt, tkr	-15 940	-8 688
Balansomslutning, tkr	24 401	11 434
Periodens kassaflöde, tkr	-149	-8 764
Periodens kassaflöde per aktie (SEK)	-0,01	-0,75
Likvida medel, tkr	3 714	3 863
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-1,31	-0,74
Eget kapital per aktie (SEK)	0,67	0,85
Soliditet, %	34,74	87,02

### Femårsöversikt

tkr	2025	2024	2023	2022	2021
Nettoomsättning	2 664	-	-	-	-
Årets resultat	-15 940	-8 688	-15 902	-46 646	-3 886
Eget kapital	8 477	9 950	18 641	33 973	80 323
Soliditet %	34,74	87,02	91,65	92,09	94,25

### Väsentliga händelser under räkenskapsåret 2025

- **Den 13 januari 2025** meddelades att bolaget har ingått ett icke-bindande avtal med avsikt att samarbeta med Molteni Farmaceutici ("Molteni") gällande exklusiva rättigheter för kommersialisering av BupiZenge™ i Europa.
- **Den 16 januari 2025** meddelades att bolaget har lämnat in en patentansökan enligt Patent Cooperation Treaty (PCT)-förfarandet, en viktig milstolpe i bolagets immaterialrättsstrategi för läkemedelskandidaten BupiZenge™. Denna ansökan följer på patentansökan som lämnades in med prioritet hos Patent- och registreringsverket (PRV) i februari 2024, i enlighet med internationella PCT-krav.

- **Den 27 januari 2025** meddelades att OncoZenge ingått investeringsavtal om 30,2 miljoner SEK med Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd, att genomföras genom riktade nyemissioner.
- **Den 3 mars 2025** hölls extra bolagsstämma i Stockholm. Bolagsstämman beslutade om emissionsbemyndigande och ändring av bolagsordningen, i enlighet med styrelsens förslag. Syftet med bemyndigandet är att fullfölja bolagets förpliktelser i enlighet med det investeringsavtal som bolaget ingick med Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd, den 27 januari 2025, vilket offentliggjordes genom pressmeddelande samma dag. Stämman beslutade att bemyndiga styrelsen att, under tiden intill nästa årsstämma och utöver bemyndigandet som beslutades om vid årsstämman 2024, vid ett eller flera tillfällen besluta om nyemissioner av aktier till Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd, eller till av Investeringen helägt dotterbolag, med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt. Betalning för tecknade aktier som emitteras med stöd av bemyndigandet ska endast kunna ske kontant. Det totala antalet aktier som ska kunna ges ut med stöd av bemyndigandet uppgår till högst 4 669 647 nya aktier. Stämman beslutade även att anta en ny bolagsordning för Bolaget.
- **Den 4 mars 2025** meddelades att ett positivt utlåtande har erhållits gällande patenterbarheten för den nya internationella ansökan som lämnats in till PCT (Patent Cooperation Treaty) tidigare i år. Patentansökan som omfattar patentkrav riktade mot produkten uppfyller alla patenterbarhetskriterierna. Nu återstår att lämna in ansökan i de länder och regioner bolaget prioriterar i patentstrategin, och där få ansökan beviljad på nationell eller regional nivå. Vid beviljning kommer BupiZenge™ mot smärtlindring för oral mukositis, eller eventuella framtida varianter av BupiZenge™ för andra tillämpningar, vara patentskyddat till 2045.
- **Den 28 mars 2025** meddelades att OncoZenge har ingått bindande avtal med L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A (“Molteni Farmaceutici”) gällande exklusiva rättigheter för kommersialisering av BupiZenge™ i Europa. Avtalet innefattar royalties och kommersiella milstolpsersättningar. Avtalet omfattar milstolpsersättningar om 250 000 EUR vid undertecknandet av avtalet, 250 000 EUR vid framgångsrikt slutförande av fas III-studien, 300 000 EUR vid den första kommersiella försäljningen samt milstolpsersättningar om 500 000 EUR vid uppnåendet av 10 miljoner EUR i ackumulerad nettoförsäljning, 1 000 000 EUR vid uppnåendet av 20 miljoner EUR i ackumulerad nettoförsäljning, 1 000 000 EUR vid uppnåendet av 30 miljoner EUR i ackumulerad nettoförsäljning samt 1 000 000 EUR vid uppnåendet av 40 miljoner EUR i ackumulerad nettoförsäljning.

Avtalet innefattar även royalties om 15% till OncoZenge för den årliga försäljningen av BupiZenge™ inom territoriet upp till EUR 30 miljoner, 18% royalty på försäljning mellan EUR 30 miljoner och EUR 60 miljoner, samt 20% royalty på kumulativ årlig försäljning över EUR 60 miljoner. Om rättigheterna i enskilda länder i territoriet licensieras vidare (“sublicensing”) erhåller OncoZenge 50% av eventuella upfront ersättningar vid sådan utlicensiering.

- **Den 2 april 2025** meddelades att OncoZenges styrelseledamot, Dr. Christoph Nowak, kommer presentera ett abstrakt för bolagets europeiska fas III- studie för BupiZenge™ vid årsmötet för Multinational Association of Supportive Care in Cancer (MASCC) som äger rum i Seattle, USA, den 26-28 juni 2025.
- **Den 4 april 2025** meddelades att sponsorteamet för fas III-projektet med BupiZenge™ förstärks för att hantera regulatoriska frågor. OncoZenge är glada att meddela att Christina Junvik ansluter till bolaget genom ett utökat samarbete med PharmaRelations för att stärka Bolagets beredskap för fas III-projektet med BupiZenge™.

- **Den 10 april 2025** meddelades att sponsorteamet för fas III-projektet med BupiZenge™ förstärks för att hantera medicinska frågor. Christoph Nowak, MD, PhD, Dipl-Psych, som varit styrelsemedlem sedan hösten 2023, ansluter till bolagets ledning i rollen som Chief Medical Officer (CMO) på deltid för att stärka beredskapen för fas III-studien med BupiZenge™. Som utbildad läkare kommer Chris fortsätta att bistå bolaget i planeringen och genomförandet av fas III-studien på en strategisk nivå med fokus på de medicinska aspekterna.
- **Den 11 april 2025** meddelades att den första milstolpsersättningen erhållits från licenstagaren, Molteni Farmaceutici. Den första milstolpsersättningen uppgående till cirka 2,7 MSEK har erhållits med valuteringsdag 2025-04-11 och kommer att ingå i OncoZenges resultat och finansiella ställning per 2025-03-31.
- **Den 11 april 2025** meddelades att OncoZenge och Avernus Pharma General Trading LLC ("Avernus"), ett läkemedelsföretag med fokus på marknadsföring och distribution i Mellanöstern, har tecknat ett exklusivt avtal om licensiering av BupiZenge™ för kommersialisering och distribution i Gulf Cooperation Council (GCC)-regionen. Licensavtalet innebär att Avernus kommer att vara den exklusiva distributören av BupiZenge™ i GCC-regionen, inklusive Bahrain, Kuwait, Oman, Qatar, Saudiarabien och Förenade Arabemiraten, under förutsättning att BupiZenge™ fas III-studien slutförs framgångsrikt och att godkännande erhålls från Gulf Central Committee for Drug Registration (GCC-DR). OncoZenge fortsätter att söka partnerskap för licensiering och distribution av BupiZenge™ på alla viktiga marknader globalt som kan lanseras baserat på det förväntade framgångsrika slutförandet av fas III-studien och efterföljande regulatoriskt godkännande i Europa.
- **Den 25 april 2025** meddelades en uppdatering om statusen för den regulatoriska processen i Kina gällande investeringsavtalet som Bolaget ingått med Sichuan-Yangtian Biopharmaceuticals Co, Ltd ("Yangtian Pharma" eller "Investeraren") den 27 januari 2025. Efter kompletteringar har NDRC accepterat Investerarens ansökan, och en efterföljande anmälan har lämnats till Ministry of Commerce.
- **Den 12 maj** meddelades att OncoZenge i dag fått bekräftelse på att NDRC har utfärdat ett godkännandeintyg för investeringsavtalet som ingicks mellan Bolaget och Sichuan-Yangtian Biopharmaceuticals Co, Ltd den 27 januari 2025.
- **Den 3 juni 2025** meddelades att LINK Medical har anlitats för att genomföra en feasibility studie i Europa, för Bolagets planerade fas 3-studie för ett europeiskt godkännande av BupiZenge™.
- **Den 5 juni 2025** meddelades att bolaget fått bekräftelse på att Department of Commerce har utfärdat ett godkännandeintyg för investeringsavtalet som ingicks mellan Bolaget och Sichuan-Yangtian Biopharmaceuticals Co, Ltd ("Yangtian Pharma" eller "Investeraren") den 27 januari 2025.
- **Den 27 juni 2025** meddelades att bolaget fått bekräftelse på att valutamyndigheten State Administration of Foreign Exchange (SAFE) har slutfört sin granskning av investeringsavtalet som ingicks mellan Bolaget och Sichuan-Yangtian Biopharmaceuticals Co, Ltd ("Yangtian Pharma" eller "Investeraren") den 27 januari 2025.
- **Den 2 juli 2025** meddelades att styrelsen har, med stöd av det förnyade bemyndigandet som erhöles på årsstämman den 28 maj 2025, beslutat om en riktad nyemission om 933 930 aktier till den nya strategiska investeraren Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd ("Investeraren") till en teckningskurs om 6,47 SEK per aktie (den "Riktade Nyemissionen"). Beslutet om den Riktade Nyemissionen har fattats efter att delegerad bank i Kina slutfört valutaregistreringen med positivt utfall och bekräftelse om att den obligatoriska så kallade Overseas Direct Investment-processen i Kina ("ODI-processen") har slutförts. Samtliga 933

930 aktier har formellt tecknats av Investeraren och tilldelats av styrelsen, vilket innebär att Bolaget kommer att tillföras cirka 6 MSEK före administrativa transaktionskostnader. Den Riktade Nyemissionen motsvarar 20 procent av det totala investeringsåtagandet om 30,2 MSEK i enlighet med det investeringsavtal som Bolaget och Investeraren ingick den 27 januari 2025.

- **Den 8 juli 2025** meddelades att sponsorteamet för fas 3-projektet med BupiZenge™ förstärks genom att Tuulikki Lindmark ansluter till Bolaget som ansvarig för Chemistry, Manufacturing and Controls (CMC). I denna roll kommer hon att leda samarbetet med CDMO inför produktionsstarten och den regulatoriska ansökan för fas III-studien av BupiZenge™.
- **Den 9 juli 2025** meddelades att bolaget har undertecknat en bindande avtalskonvertibel med en av bolagets större aktieägare, Linc. Avtalskonvertibeln omfattar ett konvertibelt lån uppgående till 7,5 MSEK som löper till och med 2027-07-31. Det konvertibla lånet löper med en årlig ränta om 8,00 procent från och med tidpunkten för utbetalning. Ränta kapitaliseras till tidpunkten för återbetalning av lånet, eller vid tidpunkten för en eventuell konvertering till aktier. Bolagets styrelse bedömer att det konvertibla lånet är marknadsmässigt och ingås i syfte att skapa finansiell flexibilitet för Bolaget under fas III-studien för BupiZenge™. Konverteringen av lånet genom en riktad nyemission kan ske efter långgivarens begäran tidigast 2026-03-01. Konverteringskursen i en riktad nyemission till Linc ska vara 6,47 kronor. Konvertering kan även ske i samband med en företrädesemission av aktier till motsvarande teckningskurs i företrädesemissionen.
- **Den 11 juli 2025** meddelades att den första investeringslikviden erhållits från Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd. Investeringen avses att genomföras genom fyra riktade nyemissioner till Yangtian motsvarande 10, 10, 30 och 50 procent av den totala investeringen. De två första investeringstrancherna uppgående till 20% och cirka 6 MSEK har erhållits den 11 juli 2025.
- **Den 17 juli 2025** meddelades att undertecknandet av ett tilläggsavtal till det befintliga licens- och leveransavtalet med Molteni Farmaceutici. Detta avtalstillägg påskyndar vissa milstolpebetalningar om totalt €550 000 till 'Approved Clinical Trial Application', med betalningsvillkor om tidigast den 1 mars 2026. Denna påskyndade milstolpebetalning ersätter de milstolpar som skulle betalas vid 'Successful Trial Completion' och 'First Commercial Sale'. Den påskyndade milstolpebetalningen, tillsammans med tidigare meddelad konvertibel finansiering från Linc AB, möjliggör en strategisk omställning för att genomföra ett helt europeiskt fas III-projekt för BupiZenge™.
- **Den 21 juli 2025** meddelades att bolaget har anlitat Meribel Pharma Solutions ("Meribel", tidigare Recipharm) som sin kontraktutvecklings- och tillverkningsorganisation (CDMO) för BupiZenge™ Fas III-projektet.
- **Den 30 juli 2025** meddelades en omfattande marknads- och strategiuppdatering efter att tillgodosett finansiering för en klinisk fas III-studie med bolagets BupiZenge™ med syfte att få godkännande på den europeiska marknaden av EMA.
- **Den 13 augusti 2025** meddelades byte till rapportering på engelska för att tillgodose behovet hos Bolagets internationella investerare, partners och intressenter.
- **Den 10 september 2025** meddelades att OncoZenge utsett Link Medical, ett nordiskt clinical research organization (CRO) att leda den kliniska fas III-studien för BupiZenge™.
- **Den 17 september 2025** meddelades att bolaget ingått ett partnerskap med University of California, Los Angeles (UCLA). Samarbetet fokuserar på en patientstudie för att få insikter på icke tillgodosedda medicinska behov vid smärta till följd av oral mukositis, och samtidigt utvärdera potentiella vägar mot en framtida Investigational New Drug (IND) application i Amerika för BupiZenge™.
- **Den 9 oktober 2025** meddelades att University of California, Los Angeles (UCLA) rekryterat första patienten i sin patient engagement study. Studien skall rekrytera upp till 45 patienter till stöd för ansökan om läkemedelsprövning senare under året.
- **Den 17 november 2025** meddelades att Dr. Torben Mogensen anslutits till bolagets

Advisory Board. Dr. Morgensen och hans team var upphovsmän till bupivakain-baserade tabletter, baserat på utförlig forskning och studier i Danmark.

- **Den 3 december 2025** meddelades att avtalet med bolagets strategiska partner, Molteni Farmaceutici, justerats till att Molteni kommer ansvara för kommersiell tillverkning av BupiZenge™ för Europa.
- **Den 18 december 2025** meddelades att OncoZenge lämnat in ansökan om kliniskt prövningstillstånd för sin pivotala kliniska fas III-studie (BZ003) med BupiZenge™ till the European Medicines Agency (EMA). Den kliniska fas III-studien med BupiZenge™ (BZ003) är en multi-center, randomiserad registreringsgrundande studie med syfte att bedöma säkerhet och effekt med BupiZenge™ jämfört med lidokain i patienter med smärta på grund av oral mukosittill följd av radioterapi med eller utan åtföljande kemoterapi i patienter med huvud- och halscancer. Studien omfattar rekryteringen av 150 patienter och skall genomföras vid flera sjukhus i Norge, Sverige, Danmark och Tyskland. Patientrekrytering väntas ske under det andra kvartalet 2026, efter regulatoriskt godkännande.
- **Den 19 december 2025** meddelades att OncoZenge beslutat om en riktad nyemission till Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical baserat på existerande investeringsavtal. Styrelsen har med stöd av beslut på årsstämman den 28 maj 2025 beslutat om en riktad nyemission av 1,400,894 aktier till den strategiske investeraren Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd till teckningspriset SEK 6.47 per aktie. Nyemissionen har beslutats efter bolagets inlämning av ansökan om läkemedelsprövning med BupiZenge™ i Europa. Samtliga 1,400,894 aktier har tecknats av investeraren och tilldelats av styrelsen vilket medför att bolaget kommer erhålla investeringslikvid uppgående till cirka 9,1 Mkr före transaktionskostnader. Den riktade nyemissionen utgör den tredje av fyra delbetalningar i enlighet med investeringsavtalet uppgående till cirka 30,2 Mkr, vilket tecknades mellan bolaget och investeraren den 27 januari 2025 som tidigare meddelats.

### Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- **Den 21 januari 2026** meddelades att investeraren Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd., inte kommer erlægga tecknat belopp uppgående till cirka 9,1 Mkr enligt tidplan avseende den riktade nyemissionen beslutad av styrelsen och kommunicerad den 19 december 2025.
- **Den 22 januari 2026** meddelades att bolaget ingått ett konvertibelt bryggglån med Linc AB uppgående till 5 Mkr, vilket skall återbetalas när den tredje riktade nyemissionen till Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd., har erlagts.
- **Den 30 januari 2026** meddelades att en-månads stabilitetsstudie med BupiZenge™ visar resultat inom specifikation.
- **Den 2 februari 2026** meddelades att OncoZenge utnämnt Dr. Marie-Louise Fjällskog till Chief Medical Officer. Marie-Louise är onkolog och docent vid Uppsala universitet och har erfarenhet av klinisk utveckling, regulatorisk strategi och utveckling av cancerpreparat.
- **Den 4 februari 2026** meddelades att den Patient Engagement Study på Oral Mucositis Pain Management som genomförts av UCLA Health slutförts under december 2025. Studien visade att de 43 patienterna med pågående eller avslutad radioterapi mot huvud- och halscancer påvisar stort ej tillgodosett medicinskt behov avseende smärtlindring. Denna information har bidragit till optimering av studiedesign avseende bolagets planerade kliniska fas III-studie med BupiZenge™.
- **Den 12 februari 2026** meddelades att likvid uppgående till cirka 9,1 Mkr har erlagts av Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd, avseende den tredje riktade nyemissionen. Pris per aktie uppgick till 6,47 SEK och berättigar investeraren till 1 400 894 nya aktier i bolaget.
- **Den 1 april 2026** meddelades att tremånaders stabilitetsstudien med bolagets BupiZenge™ tablett påvisar resultat inom specifikationerna. Batchen har framgångsrikt tillverkats av Meribel Pharma Solutions i Solna, Sverige, i December 2025 efter teknologisk

överföring genomförd i samarbete med Molteni Farmaceutici.

- **Den 2 april 2026** meddelades att kompletta svar inlämnats till Europeiska myndighetens begäran om information avseende den planerade fas III-studien med BupiZenge™, BZ003. Bolaget förväntar sig fortsatt godkännande av sin Clinical Trial Application (CTA) i slutet av april eller senast tidigt under maj månad, vilket är i linje med målsättningen att dosera första patient under det andra kvartalet 2026.
- **Den 28 april 2026** meddelades att OncoZenge erhållit villkorat godkännande från Europeiska myndigheter för bolagets Clinical Trial Application (CTA), eller den pivotala kliniska fas III-studien med BupiZene™ i Europa.

## Styrelsens förslag till vinstdisposition

SEK	2025
<b>Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel:</b>	
Överkursfond	-75 760 680
Balanserat resultat	98 773 453
Årets resultat	-15 940 496
<b>Totalt</b>	<b>7 072 277</b>
<b>disponeras enligt följande:</b>	
balanseras i ny räkning	7 072 277
<b>Summa</b>	<b>7 072 277</b>

## Finansiell utveckling

### Rörelsens intäkter

Bolaget har under räkenskapsåret erhållit en milstolpsbetalning från Molteni Farmaceutici i enlighet med undertecknat licensavtal.

### Resultat och finansiell ställning - rapportperioden (jan-dec)

Rörelsens nettoomsättning uppgick till 2 664 (0) tkr och övriga rörelseintäkter uppgick till 120 (1) tkr.

Rörelsens kostnader uppgick till 18 571 (8 686) tkr varav personalkostnader uppgick till 3 002 (2 147) tkr.

Övriga externa kostnader uppgick till 15 532 (6 536) tkr varav forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 11 030 (1 719) tkr.

Rörelseresultatet uppgick till -15 787 (-8 685) tkr och resultat efter finansiella poster uppgick till -15 940 (-8 688) tkr. Resultat efter skatt uppgick till -15 940 (-8 688) tkr. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -1,31 (-0,74) SEK.

Kassaflödet under perioden uppgick till -149 (-8 764) tkr. Kassaflödet under perioden före den

riktade nyemissionen och det konvertibla lånet uppgick till -13 057 (-8 764) tkr.

Kassaflöde per aktie uppgick till -0,01 (-0,75) SEK. Kassaflödet under perioden före den riktade nyemissionen och det konvertibla lånet uppgick till -1,07 (-0,75).

Likvida medel per den 31 december 2025 uppgick till 3 714 tkr jämfört med 3 863 tkr den 31 december 2024.

Bolagets egna kapital uppgick per den 31 december 2025 till 8 477 tkr jämfört med 9 950 tkr den 31 december 2024. Eget kapital per aktie uppgick per den 31 december 2025 till 0,67 SEK jämfört med 0,85 SEK den 31 december 2024.

Bolagets soliditet uppgick per den 31 december 2025 till 34,74% jämfört med 87,02% per den 31 december 2024.

Den ökade likviditeten är hänförlig till den riktade nyemissionen till Yangtian Biopharmaceuticals samt ett konvertibelt lån tecknat av Linc AB.

Miskningen i soliditet är hänförlig till ökningen av bolagets operationella kostnader samt totala skulder.

Resultatutvecklingen följer förväntningarna enligt plan.

Operationella intäkter avser en milstolpsbetalning från Molteni Farmaceutici i enlighet med undertecknat licensavtal som ingåtts under rapportperioden.

Huvudsakliga kostnader avser forsknings- och utvecklingskostnader vilka ökat väsentligt hänförligt till konsultkostnader för förberedelser av ansökan för den kliniska fas III-studien, uppstart av Clinical Research Organization och den kliniska studiens sjukhus samt tillverkning av Clinical Trial Material. Övriga operationella kostnader består av personalkostnader, legala- och konsultkostnader avseende affärsutveckling, kommunikationskostnader och patentkostnader.

Personalkostnader har ökat jämfört med föregående år huvudsakligen på grund av lönerevision.

## Förväntad framtida utveckling

Den 28 mars 2025 meddelades att OncoZenge har ingått bindande avtal med Molteni Farmaceutici gällande exklusiva rättigheter för kommersialisering av BupiZenge™ i Europa. Avtalet innefattar milstolpsersättningar samt royalties och under rapportperioden har ersättning avseende den första milstolpen erhållits uppgående till cirka 2,7 MSEK. Bolaget väntas erhålla fler milstolpsersättningar samt vid framgångsrik klinisk fas III-studie även royaltyersättningarefter marknads lansering.

Den 27 januari 2025 meddelades att OncoZenge ingått investeringsavtal om 30,2 miljoner SEK med Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd, att genomföras genom riktade nyemissioner. Under rapportperioden har Yangtian tecknat och betalat 6,0 Mkr och dessutom tecknat den tredje delen av total emission uppgående till 9,1 Mkr, vilket Yangtian betalade i februari 2026. Enligt investeringsavtalet väntas återstoden, 15,1 Mkr betalas under våren 2026.

Vid fullbordande av ovan nämnda avtal är det bolagets målsättning att initiera en klinisk fas III-studie med produktkandidaten BupiZenge™ under 2026 så snart praktiskt möjligt, givet leddiderna från myndigheterna för godkännande av prövningsansökan.

## Risker och osäkerheter i sammandrag

OncoZenges väsentliga risk- och osäkerhetsfaktorer omfattar såväl verksamhetsrelaterade risker såsom risker relaterade till marknads- och teknikutveckling, patent, konkurrenter och framtida finansiering. Bolaget befinner sig i klinisk fas med typiska life science utvecklings- och regulatoriska risker, och det finns en risk att bolaget inte når tillräcklig lönsamhet. OncoZenges värde är till stor del beroende av framgången för bolagets utvecklingsprojekt och förmåga att ingå partnerskap med större läkemedelsbolag. Bolaget har inte genererat tillräckliga intäkter för att uppnå positivt kassaflöde vilket innebär att bolaget behöver tillgång till kapital innan dess kassaflöde blir positivt. Tillgången till kapital kan vara begränsad vid tillfällen då bolaget behöver det.

Rysslands invasion av Ukraina och oroligheterna i Mellanöstern har försämrat det säkerhetspolitiska läget i vår omvärld och skapat stor osäkerhet på de finansiella marknaderna. Rådande marknadsförhållanden försvårar kapitalanskaffning. Parallellt med den pågående affärsutvecklingen, med mål om att sluta nödvändiga samarbetsavtal, överväger styrelsen löpande olika finansieringsalternativ.

Bolaget har skattemässiga underskott som kan gå förlorade om bolaget får en ny ägare som kontrollerar mer än 50% av rösterna i bolaget eller nya ägare som vardera kontrollerar minst 5% av rösterna och kollektivt kontrollerar mer än 50% av rösterna i bolaget. Skattemässiga underskott uppgick per 2025-12-31 till cirka 99,3 Mkr. Förlust av dessa underskottsavdrag skulle innebära att framtida skattemässiga överskott inte kan kvittas mot ackumulerade skattemässiga underskott.

### Fortsatt drift

Den 27 januari 2025 meddelades att OncoZenge ingått investeringsavtal om 30,2 miljoner SEK med Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd, att genomföras genom riktade nyemissioner. De första två planerade nyemissionerna tecknades av investeraren under det andra kvartalet. Under rapportperioden har Yangtian tecknat och betalat 6,0 Mkr och dessutom tecknat den tredje delen av total emission uppgående till 9,1 Mkr, vilket Yangtian betalade i februari 2026. Enligt investeringsavtalet väntas återstoden, 15,1 Mkr betalas under våren 2026.

Den 28 mars 2025 meddelades att OncoZenge har ingått bindande avtal med Molteni Farmaceutici gällande exklusiva rättigheter för kommersialisering av BupiZenge™ i Europa. Avtalet innefattar milstolpsersättningar samt royalties och under rapportperioden har ersättning avseende den första milstolpen erhållits uppgående till cirka 2,7 MSEK. Bolaget väntas erhålla fler milstolpsersättningar samt vid framgångsrik klinisk fas III-studie även royaltyersättningarefter marknads lansering.

Under rapportperioden tecknades ett konvertibelt låneavtal med Linc AB avseende bryggfinansiering uppgående till 7,5 Mkr vilket löper till den 31 juli 2027.

Vid fullbordande av ovan nämnda avtal är det bolagets målsättning att initiera en klinisk fas III-studie med produktkandidaten BupiZenge™ under 2026 så snart praktiskt möjligt, givet leddiderna från myndigheterna för godkännande av prövningsansökan.

Per balansdagen utgör bolagets omsättningstillgångar till 100 procent av kortfristiga skulder. Det är bolagets bedömning att bolaget kommer att ha erforderliga likvida medel att fullgöra bolagets åtaganden genom de kapitaltillskott som beskrivits ovan.

Styrelsens och verkställande direktören bedömer att bolaget kommer kunna säkerställa nödvändig likviditet för fortsatt drift av verksamheten under minst tolv månader efter avgivandet av denna

finansiella rapport. Rapporten har mot bakgrund av denna bedömning upprättats i linje med fortlevnadsprincipen.

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

## Resultaträkning

tkr	Noter	2025 Jan-dec	2024 Jan-dec
Nettoomsättning		2 664	-
Övriga intäkter		120	1
<b>Summa intäkter</b>		<b>2 784</b>	<b>1</b>
Övriga externa kostnader	2, 4	-15 532	-6 536
Personalkostnader	3	-3 002	-2 147
Övriga rörelsekostnader		-37	-3
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-15 787</b>	<b>-8 685</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Ränteintäkter		16	1
Räntekostnader och liknande resultatposter		-169	-4
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-15 940</b>	<b>-8 688</b>
Inkomstskatt		-	-
<b>ÅRETS RESULTAT</b>		<b>-15 940</b>	<b>-8 688</b>
<b>Resultat per aktie</b>			
<b>SEK</b>			
Resultat per aktie före utspädning*		-1,31	-0,74
Resultat per aktie efter utspädning		-1,31	-0,74
Antal aktier, vägt genomsnitt		12 130 691	11 713 244
Antal aktier vid årets slut		12 647 174	11 713 244

\*Det finns inga utspädningseffekter

# Balansräkning

tkr	Not	2025-12-31	2024-12-31
<b>Tillgångar</b>			
<b>Tecknat men ej inbetalt kapital</b>	5	<b>9 064</b>	-
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Koncessioner, patent, licenser, varumärken och liknande rättigheter	6	6 850	6 850
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>6 850</b>	<b>6 850</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	7	2 540	519
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	8	2 233	202
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>4 773</b>	<b>721</b>
Kassa och bank	9	3 714	3 863
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>8 487</b>	<b>4 584</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>24 401</b>	<b>11 434</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	10	1 405	1 301
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>1 405</b>	<b>1 301</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		98 773	84 410
Balanserat resultat		-75 761	-67 073
Årets resultat		-15 940	-8 688
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>7 072</b>	<b>8 649</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>8 477</b>	<b>9 950</b>
<b>Skulder</b>			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Konvertibelt lån	11	7 500	-
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		6 797	657
Övriga kortfristiga skulder		73	46
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12	1 554	781
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>8 424</b>	<b>1 484</b>
<b>Summa skulder</b>		<b>15 924</b>	<b>1 484</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>24 401</b>	<b>11 434</b>

# Förändring i eget kapital

tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		
	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>1 301</b>	<b>84 410</b>	<b>-51 168</b>	<b>-15 902</b>	<b>18 641</b>
Omföring föregående års resultat			-15 902	15 902	
Årets resultat				-8 688	-8 688
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>	<b>1 301</b>	<b>84 410</b>	<b>-67 070</b>	<b>-8 688</b>	<b>9 950</b>
<b>Ingående eget kapital 2025-01-01</b>	<b>1 301</b>	<b>84 410</b>	<b>-67 070</b>	<b>-8 688</b>	<b>9 950</b>
Omföring föregående års resultat			-8 688	8 688	
Årets resultat				-15 940	-15 940
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Nyemission	104	5 939			6 043
Kapitalanskaffningskostnader		-635			-635
Pågående nyemission		9 064			9 064
<b>Utgående eget kapital 2025-12-31</b>	<b>1 405</b>	<b>98 773</b>	<b>-75 761</b>	<b>-15 940</b>	<b>8 477</b>

# Kassaflödesanalys

tkr	2025 Jan-dec	2024 Jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>		
Rörelseresultat	-15 787	-8 685
Räntenetto	-153	-3
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-15 940</b>	<b>-8 688</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>		
Ökning/minskning av kortfristiga fordringar	-4 057	142
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	6 940	-218
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-13 057</b>	<b>-8 764</b>
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		
Konvertibelt lån	7 500	-
Nyemission	6 043	-
Kapitalanskaffningskostnader	-635	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>12 908</b>	<b>0</b>
<b>Årets kassaflöde</b>	<b>-149</b>	<b>-8 764</b>
Likvida medel vid årets början	3 863	12 627
<b>Likvida medel vid årets slut</b>	<b>3 714</b>	<b>3 863</b>

# Noter

## Not 1 Redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 (K3). Grunder för upprättande av OncoZenges finansiella rapporter är upprättade enligt fortlevnadsprincipen med vilket menas att bolaget redovisar intäkter, kostnader, tillgångar och skulder med utgångspunkt i att bolaget kommer att finnas kvar under överskådlig framtid.

### Värderingsprinciper

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges.

### Intäktsredovisning

Intäkter redovisas till det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas. Licensintäkter intäktsförs vid uppnådda milstolpar. Intäkter redovisas endast till den del intäkten är genererad och förväntas medföra likvid.

### Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda i form av löner, bonus, betald semester, betald sjukfrånvaro och pensionsförmåner redovisas i takt med intjänandet. Inga pensionsåtaganden finns i bolaget.

### Inkomstskatter

Aktuella skatter värderas utifrån de skattesatser och skatteregler som gäller på balansdagen. Uppskjutna skatter värderas utifrån de skattesatser och skatteregler som är beslutade före balansdagen. Uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag eller andra framtida skattemässiga avdrag redovisas i den utsträckning det är sannolikt att avdraget kan avräknas mot överskott vid framtida beskattning.

### Materiella anläggningstillgångar

Anläggningstillgångar är redovisade till anskaffningsvärde med avdrag för planenliga avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Avskrivningar sker planligt över den uppskattade nyttjandeperioden från och med anskaffningstidpunkten. De materiella tillgångarna skrivs därför av över sin bedömda nyttjandeperiod och har gett upphov till avskrivningskostnader. Bedömd nyttjandeperiod är 5 år. Avskrivningskostnaden redovisas i resultaträkningen.

### Nedskrivningar av icke-finansiella tillgångar

När det finns en indikation på att en tillgångs värde minskat, görs en prövning av nedskrivningsbehov. Har tillgången ett återvinningsvärde som är lägre än det redovisade värdet, skrivs den ner till återvinningsvärdet.

### Finansiella instrument

Finansiella instrument redovisas i enlighet med reglerna i K3 kapitel 11, vilket innebär att värdering sker utifrån anskaffningsvärde.

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar kundfordringar och övriga fordringar, leverantörsskulder och låneskulder. Instrumenten redovisas i balansräkningen när bolaget blir part i instrumentets avtalsmässiga villkor.

Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från

instrumentet har löpt ut eller överförts och bolaget har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten.

#### Kundfordringar och övriga fordringar

Fordringar redovisas som omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Fordringar tas upp till det belopp som förväntas bli inbetalt efter avdrag för individuellt bedömda osäkra fordringar.

#### Låneskulder och leverantörsskulder

Låneskulder redovisas initialt till anskaffningsvärde efter avdrag för transaktionskostnader (upplupet anskaffningsvärde). Skiljer sig det redovisade beloppet från det belopp som ska återbetalas vid förfallotidpunkten periodiseras mellanskillnaden som räntekostnad över lånets löptid med hjälp av instrumentets effektivränta. Härigenom överensstämmer vid förfallotidpunkten det redovisade beloppet och det belopp som ska återbetalas.

#### **Utländsk valuta**

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta räknas om till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen. Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkningen redovisas i finansnettot i resultaträkningen. Icke-monetära tillgångar och skulder redovisas normalt till historiska anskaffningsvärden och omräknas till valutakurs vid transaktionstillfället. Omräkning av leverantörsskulder i utländsk valuta sker till balansdagens kurs och redovisas mot underliggande kostnad.

#### **Immateriella tillgångar**

De läkemedelsutvecklingsprojekt som nu pågår bedöms inte möta kriterierna för att aktiveras som utveckling i balansräkningen. Därmed kostnadsförs utvecklingskostnaderna i både det prekliniska och i det kliniska arbetet löpande. Förvärvade patent har aktiverats.

#### **Likvida medel**

I likvida medel i balansräkningen och rapporten över kassaflöden ingår kassa och banktillgodohavanden.

#### **Kassaflödesanalys**

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar. Som likvida medel klassificeras kassamedel och disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut.

#### **Väsentliga uppskattningar och bedömningar**

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Företaget gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, sällan att motsvara det verkliga resultatet. Bedömningar görs även vid tillämpning av företagets redovisningsprinciper. De läkemedelsutvecklingsprojekt som nu pågår bedöms inte möta kriterierna för att aktiveras som utveckling i balansräkningen. Därför kostnadsförs utvecklingskostnaderna i kliniska studier löpande.

## Eget kapital

Transaktioner med aktieägarkretsen, och nyemissioner till kurs överstigande kvotvärdet redovisas direkt mot överkursfonden.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras.

## Not 2 Leasing

OncoZenge har inga finansiella leasingavtal. Leasingavgifter avseende operationell leasing kostnadsförs linjärt över leasingperioden. Framtida leasingavgifter framgår av nedanstående tabell:

<b>Operationell leasing</b>	<b>2025</b>	<b>2024</b>
<b>tkr</b>		
Förfall till betalning inom ett år	0	0
Förfall till betalning mellan ett och fem år	0	0
<b>Summa</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

<b>Operationella leasingkostnader under året</b>	<b>2025</b>	<b>2024</b>
<b>tkr</b>		
Lokalhyra	70	52
<b>Summa</b>	<b>70</b>	<b>52</b>

## Not 3 Personalkostnader

<b>Totala löner, sociala kostnader och pensioner, tkr</b>	<b>2025</b>	<b>2024</b>
Löner	1 673	993
Styrelsearvoden	680	629
Pensionskostnader	-	-
Sociala avgifter	621	482
Övriga personalkostnader	28	43
<b>Totalt</b>	<b>3 002</b>	<b>2 147</b>

<b>Medeltal antal anställda</b>		
Kvinnor	-	-
Män	1	1
<b>Totalt</b>	<b>1</b>	<b>1</b>

<b>Ersättningar till ledande befattningshavare 2025, tkr</b>	<b>Grundlön/styrelsearvode</b>	<b>Rörlig ersättning</b>	<b>Övriga förmåner</b>	<b>Pensions - kostnader</b>	<b>Övriga ersättningar</b>	<b>Totalt</b>
Stian Kildal, Verkställande direktör	1 673			-		1 673
Styrelsen	680			-		680
<b>Totalt</b>	<b>2 353</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>2 353</b>

<b>Ersättningar till ledande befattningshavare 2024, tkr</b>	<b>Grundlön/styrelsearvode</b>	<b>Rörlig ersättning</b>	<b>Övriga förmåner</b>	<b>Pensions - kostnader</b>	<b>Övriga ersättningar</b>	<b>Totalt</b>
Stian Kildal	902					902
Styrelsen	629					629
<b>Totalt</b>	<b>1 531</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>1 531</b>

Grundlön till verkställande direktören, Stian Kildal, uppgick under räkenskapsåret 2025 till 1 438 tkr. Bolaget har inte några pensionsförpliktelser för verkställande direktören.

Verkställande direktören och bolaget har ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Bolaget har därutöver inga skyldigheter att utge exempelvis avgångsvederlag.

#### **Not 4 Ersättning till revisorer**

<b>tkr</b>	<b>2025</b>	<b>2024</b>
Revisionsuppdrag Grant Thornton AB	273	310
<b>Totalt</b>	<b>273</b>	<b>310</b>

Med revisionsuppdrag avses granskning av bolagets interna kontroll, redovisning, årsredovisning samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning.

#### **Not 5 Pågående nyemission**

Styrelsen har med stöd av beslut på årsstämman den 28 maj 2025 beslutat om en riktad nyemission av 1,400,894 aktier till den strategiske investeraren Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd till teckningspriset SEK 6.47 per aktie. Samtliga 1,400,894 aktier har tecknats av investeraren och tilldelats av styrelsen vilket medför att bolaget kommer erhålla investeringslikvid uppgående till cirka 9,1 Mkr före transaktionskostnader. Den riktade nyemissionen utgör den tredje av fyra delbetalningar i enlighet med investeringsavtalet uppgående till cirka 30,2 Mkr, vilket tecknades mellan bolaget och investeraren den 27 januari 2025.

Den 12 februari 2026 meddelades att likvid uppgående till cirka 9,1 Mkr har erlagts av Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd.

#### **Not 6 Patent och balanserade utvecklingskostnader**

Anskaffningsvärdet år 2020 uppgick till 6 850 tkr vilket motsvarar bokfört värde.

## Patent

tkr	2025	2024
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	6 850	6 850
Årets aktiverade kostnader	-	-
<b>Totalt anskaffningsvärde</b>	<b>6 850</b>	<b>6 850</b>
<b>Totalt ackumulerade avskrivningar</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Redovisat värde vid årets slut</b>	<b>6 850</b>	<b>6 850</b>

Vid varje balansdag nedskrivningsprövas förvärvade patentkostnader. Nedskrivningsprövning har skett och har per balansdagen inte påvisat något nedskrivningsbehov.

## Not 7 Övriga kortfristiga fordringar

tkr	2025	2024
Moms	2 430	378
Skatt	110	141
<b>Totalt</b>	<b>2 540</b>	<b>519</b>

## Not 8 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

tkr	2025	2024
FoU kostnader	1 953	-
Konsultarvoden	31	135
It-tjänster	50	22
Försäkringspremier	199	45
<b>Totalt</b>	<b>2 233</b>	<b>202</b>

## Not 9 Kassa och bank

tkr	2025-12-31	2024-12-31
Bankmedel placerade i Swedbank, SBAB	3 714	3 863
<b>Totalt</b>	<b>3 714</b>	<b>3 863</b>

## Not 10 Aktiekapitalets utveckling

Tidpunkt	Transaktion	Förändring Antal stamaktier	Totalt aktiekapital	Kvotvärde	Teckningskurs	Totalt investerat kapital*
2020-07-02	Bildande	500 000	100 000	1,00	10,00	500 000
2021-01-11	Nyemission	100 000	600 000	1,00	100,00	10 000 000
2021-01-21	Aktiesplit 9:1	4 800 000	600 000	0,11	-	-
2021-01-25	Nyemission	456 622	650 736	0,11	0,11	50 736
2021-03-17	Nyemission	5 856 622	1 301 472	0,11	10,25	60 030 376
2025-07-24	Nyemission	933 930	1 405 242	0,11	6,47	6 042 527
<b>Totalt</b>		<b>12 647 174</b>	<b>1 405 242</b>	<b>0,11</b>	<b>-</b>	<b>76 623 639</b>

\*I tillägg till investerat kapital har OncoZenges tidigare moderbolag, Moberg Pharma AB, under år 2020 tillskjutit cirka 21,6 MSEK som ovillkorat aktieägartillskott.

## Not 11 Konvertibelt lån

Bolaget har undertecknat en bindande avtalskonvertibel med en av bolagets större aktieägare, Linc AB uppgående till 7,5 MSEK som löper till och med 2027-07-31. Lånet löper med en årlig ränta om 8,00 procent. Ränta kapitaliseras till tidpunkten för återbetalning av lånet, eller vid tidpunkten för en eventuell konvertering till aktier. Konverteringskursen i en riktad nyemission till Linc ska vara 6,47 kronor. Konvertering kan även ske i samband med en företrädesemission av aktier till motsvarande teckningskurs i företrädesemissionen.

## Not 12 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

tkr	2025	2024
FoU kostnader	812	19
Konsultarvoden	271	329
Sociala kostnader och löneskatt	66	150
Semesterlöneskuld	109	168
Revisionsarvode	129	115
Ränta på lån	167	-
<b>Totalt</b>	<b>1 554</b>	<b>781</b>

## Not 13 Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

tkr	2025-12-31	2024-12-31
Molteni Farmaceutici*	2 713	-
Pantförskrivna likvida medel**	50	50
<b>Totalt</b>	<b>2 763</b>	<b>50</b>

\*Beloppet motsvarar den första milstolpsersättningen i enlighet med licensavtalet som ingåtts under rapportperioden med Molteni Farmaceutici i Italien. Beloppet skall återbetalas till Molteni om bolagets kliniska fas III-studie inte avslutats inom två år efter tecknandet av licensavtalet, dvs. den 28 september 2027.

\*\*Förmånstagare: Euroclear AB

## Not 14 Väsentliga händelser efter rapportperioden

- **Den 21 januari 2026** meddelades att investeraren Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd., inte kommer erlægga tecknat belopp uppgående till cirka 9,1 Mkr enligt tidplan avseende den riktade nyemissionen beslutad av styrelsen och kommunicerad den 19 december 2025.
- **Den 22 januari 2026** meddelades att bolaget ingått ett konvertibelt bryggglån med Linc AB uppgående till 5 Mkr, vilket skall återbetalas när den tredje riktade nyemissionen till Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd., har erlagts.
- **Den 30 januari 2026** meddelades att en-månads stabilitetsstudie med BupiZenge™ visar resultat inom specifikation.
- **Den 2 februari 2026** meddelades att OncoZenge utnämnt Dr. Marie-Louise Fjällskog till Chief Medical Officer. Marie-Louise är onkolog och docent vid Uppsala universitet och har erfarenhet av klinisk utveckling, regulatorisk strategi och utveckling av cancerpreparat.
- **Den 4 februari 2026** meddelades att den Patient Engagement Study på Oral Mucositis Pain Management som genomförts av UCLA Health slutförts under december 2025.

Studien visade att de 43 patienterna med pågående eller avslutad radioterapi mot huvud- och halscancer påvisar stort ej tillgodosett medicinskt behov avseende smärtlindring. Denna information har bidragit till optimering av studiedesign avseende bolagets planerade kliniska fas III-studie med BupiZenge™.

- **Den 12 februari 2026** meddelades att likvid uppgående till cirka 9,1 Mkr har erlagts av Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co., Ltd, avseende den tredje riktade nyemissionen. Pris per aktie uppgick till 6,47 SEK och berättigar investeraren till 1 400 894 nya aktier i bolaget.
- **Den 1 april 2026** meddelades att tremånaders stabilitetsstudien med bolagets BupiZenge™ tablett påvisar resultat inom specifikationerna. Batchen har framgångsrikt tillverkats av Meribel Pharma Solutions i Solna, Sverige, i December 2025 efter teknologisk överföring genomförd i samarbete med Molteni Farmaceutici.
- **Den 2 april 2026** meddelades att kompletta svar inlämnats till Europeiska myndighetens begäran om information avseende den planerade fas III-studien med BupiZenge™, BZ003. Bolaget förväntar sig fortsatt godkännande av sin Clinical Trial Application (CTA) i slutet av april eller senast tidigt under maj månad, vilket är i linje med målsättningen att dosera första patient under det andra kvartalet 2026.
- **Den 28 april 2026** meddelades att OncoZenge erhållit villkorat godkännande från Europeiska myndigheter för bolagets Clinical Trial Application (CTA), eller den pivotala kliniska fas III-studien med BupiZenge™ i Europa.

## Not 15 Styrelsens förslag till vinstdisposition

SEK	2025
<b>Förslag till disposition av årets vinst</b>	
Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel:	
Överkursfond	-75 760 680
Balanserat resultat	98 773 453
Årets resultat	-15 940 496
<b>Totalt</b>	<b>7 072 277</b>
<b>disponeras enligt följande:</b>	
balanseras i ny räkning	7 072 277
<b>Summa</b>	<b>7 072 277</b>

## Not 16 Resultat per aktie

Resultat per aktie före utspädning beräknas genom att periodens resultat divideras med vägt genomsnittligt antal utestående aktier under perioden.

Resultat per aktie	2025	2024
Årets resultat, tkr	-15 940	-8 688
Vägt genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning*	12 130 691	11 713 244
<b>Resultat per aktie före och efter utspädning*</b>	<b>-1,31</b>	<b>-0,74</b>

\*Det finns inga utspädningseffekter

## Not 17 Transaktioner med närstående

Under rapportperioden uppgick kostnader avseende bolagets CFO, Michael Owens, via

närstående bolagen M Owens Management Consulting AB samt FirstBase AB uppgående till cirka 560 (496) tkr, samt arvoden till styrelsens ledamot Christoph Nowak via närstående bolaget Osher AB uppgående till cirka 97 (40) tkr.

Arvoden till Michael Owens avser ekonomisk och regulatorisk administration samt it- tjänster och arvoden till Christoph Nowak avser regulatorisk administration. Samtliga transaktioner skett på marknadsmässiga villkor.

Styrelsearvoden har utbetalats i enlighet med årsstämmans beslut.

Det har i övrigt inte skett några väsentliga transaktioner med närstående under rapportperioden.

## Finansiella definitioner

Alternativa nyckeltal anges då de i sina sammanhang kompletterar de mått som definieras i tillämpliga regler för finansiell rapportering. Utgångspunkten för lämnade alternativa nyckeltal är att de används av företagsledningen för att bedöma den finansiella utvecklingen och därmed anses ge analytiker och andra intressenter värdefull information. Nedan lämnas definitioner på samtliga använda nyckeltal.

Nyckeltal	Definition	Motivering
<b>Antal aktier</b>	Antal aktier vid periodens slut	Relevant vid beräkning av eget kapital per enskild aktie
<b>Balansomslutning</b>	Summa tillgångar vid periodens slut	Relevant vid beräkning av soliditet
<b>Eget kapital per aktie</b>	Summa eget kapital genom antal aktier vid periodens slut	Mått för att beskriva eget kapital per aktie
<b>Genomsnittligt antal aktier</b>	Genomsnittligt antal utestående aktier under rapportperioden	Relevant vid beräkning av resultat per aktie
<b>Nettoomsättning</b>	Omsättning för perioden	Värdet av försäljning av varor och tjänster
<b>Rapportperiod</b>	1 januari-31 december 2025	Förklaring av period som delårsrapporten omfattar
<b>Resultat per aktie</b>	Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
<b>Soliditet</b>	Summa eget kapital som procent av summa tillgångar	Mått för att bedöma bolagets möjligheter att uppfylla sina finansiella åtaganden

## Härledning av vissa alternativa nyckeltal

	2025 Jan-dec	2024 Jan-dec
<b>Kassaflöde per aktie</b>		
Periodens kassaflöde, tkr	-149	-8 764
Genomsnittligt antal aktier	12 130 691	11 713 244
<b>Kassaflöde per aktie (SEK)</b>	<b>-0,01</b>	<b>-0,75</b>
<b>Eget kapital per aktie</b>		
Eget kapital, tkr	8 477	9 950
Antal aktier vid periodens utgång	12 647 174	11 713 244
<b>Eget kapital per aktie (SEK)</b>	<b>0,67</b>	<b>0,85</b>

<b>Soliditet</b>		
Eget kapital, tkr	8 477	9 950
Summa eget kapital och skulder, tkr	24 401	11 434
<b>Soliditet, %</b>	<b>34,74%</b>	<b>87,02%</b>

## Intygande

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

Årsredovisningens innehåll beslutades 2026-04-29.

Stockholm det datum som framgår av elektronisk underskrift

Daniel Ehrenstråhle

Mats Lindskog

Christoph Nowak

Ordförande

Ledamot

Ledamot

Stian Kildal

Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats det datum som framgår av elektronisk underskrift

Grant Thornton Sweden AB

Ida Sparrfeldt

Auktoriserad revisor

# Revisionsberättelse



# Grant Thornton

## Till bolagsstämman i OncoZenge AB

**Org.nr. 559261 - 9968**

Rapport om årsredovisningen

### Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för OncoZenge AB för år 2025.

Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 15-38 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av OncoZenge ABs finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

### Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisions sed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till OncoZenge AB enligt god revisors sed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

### Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen, avsnitten *Förväntad framtida utveckling* och *Fortsatt drift* i årsredovisningen, där det framgår att bolagets fortsatta verksamhet är beroende av att ytterligare finansiering erhålls under 2026 samt att villkor enligt det finansieringsavtal som bolaget ingått infrias. Om utfallet av detta inte blir som förväntat finns det en väsentlig osäkerhet om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat våra uttalanden på grund av detta.

### Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1-14 och 43-49. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra

information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

## **Styrelsens och verkställande direktörens ansvar**

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

## **Revisorns ansvar**

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.

- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

## Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för OncoZenge AB för år 2025 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman behandlar förlusten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

## Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisions sed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till OncoZenge AB enligt god revisors sed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

## Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat

vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

## Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet.

Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Stockholm, enligt datum som framgår av elektronisk signering.  
Grant Thornton Sweden AB

Ida Sparrfeldt  
Auktoriserad revisor

# Aktier och ägarförhållanden

## Aktieägare den 31 december 2025

Den 1 januari 2025 uppgick totalt antal aktier till 11 713 244. En riktad nyemission ökade antalet utestående aktier med 933 930 varefter antalet aktier uppgick till 12 647 174 st. Aktiekapitalet ökade med 103 770 SEK till 1 405 242 SEK. Nyemissionen registrerades av Bolagsverket 2025-07-24.

OncoZenge AB är noterat på Nasdaq First North Growth Market med kortnamnet ONCOZ och ISIN SE0015504097 sedan 12 februari 2021.

Stängningskursen för bolagets aktie på rapportperiodens sista handelsdag den 30 december 2025 uppgick till 6,76 SEK.

## Aktieägare den 31 december 2025

Namn	Antal aktier	Kapital och röster
Niclas Holmgren	1 323 027	10,46%
Andreas Adnan Özbek	1 230 500	9,73%
Linc AB	1 170 607	9,26%
Sichuan Yangtian Bio-Pharmaceutical Co, Ltd	933 930	7,38%
Avanza Pension	692 078	5,47%
Stian Kildal	500 000	3,95%
Kalle Holmgren	425 000	3,36%
Nordnet Pensionsförsäkring	323 320	2,56%
Fenix Dental/Paul Murtagh	303 750	2,40%
Jimmy Mattias Olsson	298 300	2,36%
Dan Mikael Joacim Friberg	260 000	2,06%
Emad Masihzadeh	221 000	1,75%
Gunvald Berger	120 000	0,95%
Lisa Knight	99 895	0,79%
Josefin Evertsson	97 312	0,77%
Johan Gunnar Fredrik Sällqvist	97 135	0,77%
Sedcon AB	82 137	0,65%
Nadim Moued	73 931	0,58%
Christer Persson	71 134	0,56%
Stefan Raskovic	65 579	0,52%
<b>20 största aktieägare</b>	<b>8 388 635</b>	<b>66,33%</b>
Övriga	4 258 539	33,67%
<b>Totalt</b>	<b>12 647 174</b>	<b>100,00%</b>

## Kontaktuppgifter

Stian Kildal, VD, telefon: 076-115 37 97, e-mail: [stian.kildal@oncozenge.se](mailto:stian.kildal@oncozenge.se)

Michael Owens, CFO, telefon: 0733-244 988, e-mail: [michael.owens@oncozenge.se](mailto:michael.owens@oncozenge.se)

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se).

Bolagets firma är OncoZenge AB (publ) ("OncoZenge"). Bolagets organisationsnummer är 559261-9968.

Bolagets Certified Adviser är Redeye Nordic Growth AB.

## Styrelse

**Daniel Ehrenstråhle, styrelseordförande**

**Född 1974.**

**Daniel Ehrenstråhle har många års erfarenhet som executive, konsult och advisor inom flertal industrier. Gemensamt för flertalet roller är breda ansvar för strategi, transaktioner och M&A (köp och säljsida), portfolio management, governance och go-to-market i en internationell miljö. Innan sina 6 år i ledningsgruppen för globala affärsenheter på Ericsson arbetade Daniel 7 år på McKinsey, och innan det 3 år på ZS Associates i Paris med fokus på pharma.**

**Daniel Ehrenstråhle är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som större ägare i Bolaget.**

**Aktieinnehav: 0.**

**Christoph Nowak, MD, PhD, Dipl-Psych, ledamot**

**Född 1986.**

**Christoph Nowak är PhD i molekylär epidemiologi från Uppsala universitet, har en läkarexamen från University of Oxford (UK) och är diplomerad psykolog (Diplom-Psychologe) från Braunschweigs tekniska universitet (Tyskland).**

**Tidigare erfarenhet inkluderar Assistant professor vid Karolinska Institutet och läkare vid Raigmore Hospital i Inverness (Skottland). Chris är författare av >60 vetenskapliga artiklar publicerade i referentgranskade tidskrifter varav över 20 som huvudförfattare.**

**Väsentliga uppdrag i andra bolag: Chief Medical and Business Officer, Diamyd Medical AB samt Chief Medical Officer, Melius Pharma AB.**

**Christoph Nowak är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som större ägare i Bolaget.**

**Aktieinnehav: 27 000 st.**

**Mats Lindskog, MSc, PhD, MBA, ledamot**

**Född 1974.**

**Mats är civilingenjör i kemi och doktor i bioteknologi vid Kungliga tekniska högskolan i Stockholm. Han har även bedrivit postdoktoral forskning i bioinformatik vid Stockholms universitet samt innehar en MBA från Blekinge tekniska högskola.**

**Mats har 20 års erfarenhet inom läkemedels- och bioteknikbranschen, med ledande befattningar inom affärsutveckling, marknadsföring, försäljning, strategi och operativ verksamhet. Han har tidigare innehaft ledande befattningar vid Unimedica Pharma, Allergan, Shire, Novartis, AstraZeneca och Amgen. Mats har varit instrumental vid flera licensaffärer och partnerskap, inklusive samarbeten med Eli Lilly. Han har även byggt**

**upp och utvecklat kommersiella organisationer i Norden. Utöver ledande befattningar har Mats varit styrelseledamot i WntResearch och InOrbit Therapeutics.**

**Mats Lindskog är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som större aktieägare i Bolaget.**

**Mats valdes till ledamot i OncoZenge 2025.**

**Aktieinnehav: 0.**

## Ledning

**Stian Kildal, verkställande direktör**

**Född 1976.**

**Stian Kildal har haft ett antal ledande befattningar med ansvar för P&L, produktportfölj och affärsutveckling i en internationell miljö. Senast i rollen som VD för irländska Ammeon Ltd som såldes till Intive GmbH efter en strukturerad exit process. Tidigare roller har inkluderat ledarskap i situationer med utmanande omstruktureringar såväl som tillväxtambitioner. Stians ledarskap präglas av att anta utmaningar med en tydlig vision och strategi samt att genom att bygga team och struktur driva förändring och exekvering mot uppsatta mål.**

**Stian är oberoende till bolaget och dess större aktieägare.**

**Aktieinnehav: 500 000 st.**

**Michael Owens, CFO**

**Född 1956.**

**Michael Owens har över 20 års erfarenhet av finans med fokus på life science bolag. Hans tidigare erfarenhet inkluderar revision hos Arthur Andersen & Co., och auktoriserad revisor hos EY, samt CFO för ett flertal noterade bolag på NASDAQ Stockholm, Nasdaq First North Growth Market och Spotlight. Tidigare roller har inkluderat affärsutveckling med avyttringar, köp, finansiering samt ett tiotal börsnoteringar. Michael är ägare till FirstBase AB som tillhandahåller molnbaserade tjänster för finansiell rapportering i publik miljö.**

**Michael är oberoende till bolaget och dess större aktieägare.**

**Aktieinnehav: 10,000 st.**

## Advisory Board

### **Dr. Stephen T. Sonis, DMD, DMSc, Professor, Harvard University**

Dr. Sonis är senior akademiker vid Harvard, Brigham and Women's Hospital och Dana-Farber Cancer Institute och en världskänd expert på vävnadstoxicitet vid cancerterapi. Hans utveckling av mycket translationella modeller har möjliggjort undersökningen av cancerregimen-relaterade vävnadstoxiciteter och katalyserad utveckling av potentiella terapier och innovativa omics-baserade analytiska metoder för kliniskt genomförbara resultat för att skraddarsy terapi.

Dr. Sonis är tidigare VD för Triad, ett internationellt icke-vinstdrivande företag som fokuserade på de negativa hälso- och ekonomiska resultaten av cancerbehandlingstoxiciteter och har fungerat som en speciell anställd av FDA. Han är en grundare av Biomodels, en preklinisk forskningsorganisation, som bildades från Brigham and Women's Hospital 1997 och har hjälpt till med utvecklingen av läkemedel, apparater och biologiska preparat för ett brett spektrum av indikationer inklusive mukosit. En spin-off, Primary Endpoint Solutions (PES) hjälper företag genom hela den kliniska utvecklingsprocessen. Dr. Sonis har flera patent och är författare till mer än 300 originalpublikationer, recensioner och kapitel och 11 böcker. Han fick sin DMD från Tufts, avslutade sin DMSc och residency vid Harvard, och sin postdoktorala utbildning i tumörimmunologi vid Oxford där han var Knox Fellow.

### **Dr. Pooja Nandwani Patel, MBBS, MD**

Dr. Pooja Nandwani Patel är en strålningsonkolog som arbetar inom cancerområdet sedan 2005. För närvarande är hon seniorkonsult och chef för strålningsonkologiska avdelningen vid Sterling Cancer Hospital, Indien. Hon är en mycket passionerad strålningsonkolog med patientvård som huvudfokus i sin dagliga verksamhet. Hon har mottagit priset Most Promising Young Oncologist Award från Indian Cancer Society 2012. Hon har mottagit många populära stipendier från AROI (Association of Radiation Oncologists of India), ASTRO (American Society of Radiation, ESTRO (European Society for Radiotherapy & Onkologi), IGCS (International Gynecological Cancer Society), SNO (Society of NeuroOncology) och ASCO (American Society of Clinical Oncology).

Hon har utbildats vid välrenommerade internationella cancercentra utomlands, inklusive Christie School of Oncology, NHS Foundation Trust, Manchester, England, Mannheim University, Mannheim, Tyskland, Newcastle upon Tyne Hospital, NHS Foundation Trust, England, Storbritannien, Kaiser Permanente Medical Hospital, Santa Clara, Kalifornien, USA, Princess Margaret Hospital, Toronto, Kanada, Long Beach Memorial Medical Centre, Long Beach, USA och The Methodist Hospital, Houston, USA Hennes huvudsakliga forskningsintressen är huvud- och halsmaligniteter, gynekologiska maligniteter, bröstcancer, prostatacancer och hjärntumörer. Hon är mycket angelägen om att använda sina förvärvade kunskaper genom olika internationella stipendier och utbildningar utomlands, till klinisk praktik för att förbättra sina patienter.

### **Dr. Paolo Bossi**

Dr. Paolo Bossi är medicinsk onkolog och Associate Professor of Medical Oncology and Head of the Head and Neck Cancer Unit at the Humanitas University in Milan, Italy.

Dr. Bossi medverkar i all institutionell forskning inom huvud- och nackcancer med tonvikt på sällan förekommande åkommor. Han har lång erfarenhet av behandling av hudcancer och särskilt riktad terapi och immunterapi. Dr. Bossi är hängiven till stödjande vård, specifikt rörande mucosit framkallat av cancerterapi. Han är lead investigator och co-investigator vid flera italienska samt internationella kliniska studier avseende huvud- och nackcancer och icke-melanomt hudcancer.

## **Dr. Torben Mogensen, MD, PhD**

Dr. Mogensen är professor i anesthesiologi, och tidigare medicinsk direktör vid Hvidovre sjukhus i Danmark. Han har arbetat med hälsovårdsutveckling samt specialiserat sig inom anesthesiologi sedan 1991. Han blev medicine doktor 1995 och fil. kand. i filosofi 2012. Hans karriär började som medicinstudent inspirerad av en blindtarmsoperation, vilket utvecklades till forskning inom smärtstillande vård.

Dr. Mogensen tjänstgjorde som medicinsk direktör vid Hvidovre sjukhus mellan 2003 och 2015 där han patenterade smärtstillande läkemedel. Därefter har han arbetat som mentor för uppstartsbolag inom life-science genom Nordic Mentor Network for Entrepreneurship (NOME), vilket adresserar innovationshinder inom hälsovård. Han har innehaft positioner som professor vid Lanzhou University, Gansu Province sedan 2015. Han är ordförande vid Lungeforeningen i Danmark sedan 2019. Med över 30 år inom sektorn har Dr. Mogensen mottagit utmärkelser, inkluderande the 2018 Chinese Government Friendship Award for his contributions to medical collaboration.