

Bokslutskommuniké
2024

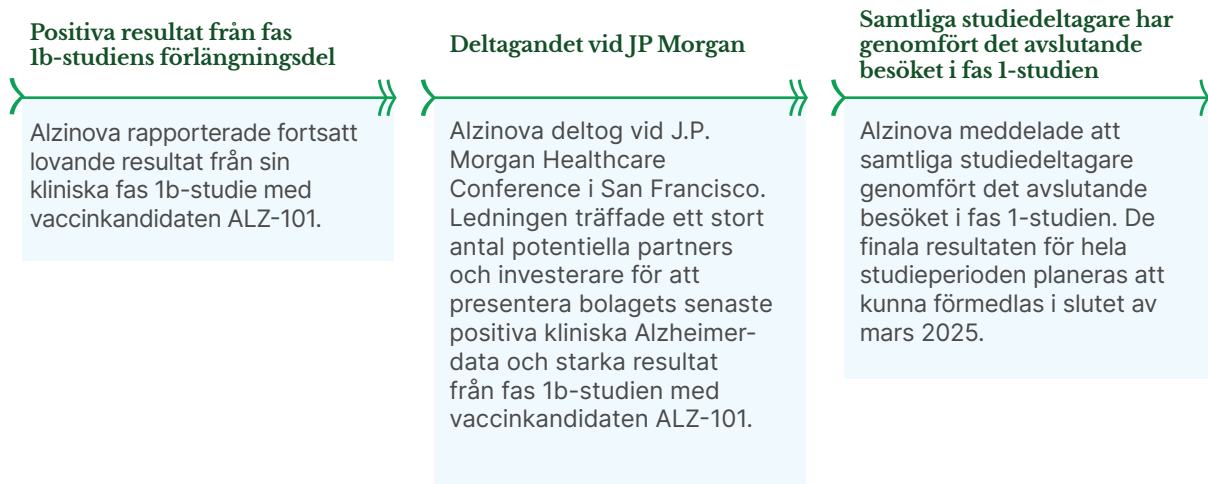
alzinova 



Vi kommer göra det möjligt för
Alzheimerpatienter att leva ett
självständigt och aktivt liv.



Händelser i fokus



Nyckeltal från perioden

TRE MÅNADER, OKTOBER-DECEMBER, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -6 563 (-4 731) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 89 165 460 (44 531 265).
- Resultat per aktie uppgick till -0,07 (-0,11) SEK.

TOLV MÅNADER, JANUARI-DECEMBER, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -20 553 (-16 480) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 66 793 687 (40 383 241).
- Resultat per aktie uppgick till -0,31 (-0,41) SEK.

*Inga utspädningseffekter förekommer på det genomsnittliga antalet aktier.
Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.
Med "Bolaget" eller "Alzinova" avses Alzinova AB med organisationsnummer 556861-8168.*



Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2024

- Samtliga patienter i högdosdelen (del A2) av fas 1b-studien erhöll sin sista dos.
- Alzinova meddelade att patientdata från förlängningsdelen av fas 1b-studien med ALZ-101 är under bearbetning. Resultat erhölls kring månadsskiftet november/december 2024.
- Bolaget deltog vid BIO-Europe 2024, en av Europas största partneringkonferenser inom life science, där man träffade ett stort antal potentiella partners.
- Alzinova rapporterade fortsatt lovande resultat från sin kliniska fas 1b-studie med vaccinkandidaten ALZ-101 i Alzheimers sjukdom. Analys av data från patienter som deltagit minst 84 veckor i studien visade bland annat att ALZ-101 har fortsatt god tolerabilitet och säkerhetsprofil. De positiva resultaten ger ett starkt stöd för fortsatt klinisk utveckling av ALZ-101.
- Alzinova utsåg Erik Kullgren till permanent CFO, efter att han tjänstgjort som interim CFO sedan mars 2024.

Väsentliga händelser efter fjärde kvartalet 2024

- Alzinova deltog mellan den 13–16 januari 2025 vid J.P. Morgan Healthcare Conference i San Francisco, där ledningen träffade ett stort antal potentiella partners och investerare för att presentera bolagets senaste positiva kliniska Alzheimer-data och starka resultat från fas 1b-studien med vaccinkandidaten ALZ-101.
- Bolaget meddelade att ett strategiskt beslut fattats avseende att tillsätta en CMO på plats vid Bolagets huvudkontor i Göteborg, i syfte att framför allt kunna föra ännu tätare dialog med verksamhetens FoU-team och ledningsgrupp i samband med att Alzinova träder in i nästkommande utvecklingsfas.
- Alzinova meddelade att samtliga studiedeltagare genomfört det avslutande besöket i fas 1-studien. Alla datapunkter ska därefter bearbetas, analyseras och sammanställas. De finala resultaten för hela studieperioden planeras att kunna förmedlas i slutet av mars 2025.



VD Tord Labuda har ordet

Stark position inför nästa fas

Kära aktieägare,

När vi nu avslutat 2024 och blickar framåt, är jag glad att kunna rapportera om betydande framsteg i vår kliniska utveckling och en starkt position för Alzinova AB. Med oförminskad entusiasm och strategisk beslutsamhet fortsätter vi vår resa mot fas 2-studier och vidare mot marknaden.

Alzinova är en innovativ aktör inom Alzheimers-behandling med en unik, oligomer-specifik immunterapi som representerar ett paradigmskifte i fältet. Vår selektiva approach riktar sig direkt mot de mest skadliga amyloid-beta-molekylerna, oligomererna, vilket skiljer oss från andra antikroppsbehandlingsmetoder. Vårt arbete under året har cementerat vår roll som en ledande aktör inom Alzheimers-forskningen, och de resultat vi uppnått stärker vår övertygelse om ALZ-101:s potential som en banbrytande behandling för Alzheimers sjukdom.

Milstolpar och kliniska framsteg

Vi befinner oss i den absoluta slutfasen av vår fas 1b-studie med ALZ-101. Resultaten från förlängningsdelen (B) efter 42 veckor bekräftar vår tidigare analys, med en utmärkt säkerhetsprofil och ett starkt immunsvar. Dessutom indikerar våra kognitiva data att ALZ-101 kan ha en reell effekt på sjukdomsförloppet, vilket skulle vara revolutionerande om det verifieras i en större fas 2-studie.

Även högdosdelen (A2) av studien har nu framgångsrikt avslutats, vilken bekräftar

säkerhetsprofilen, tolerabiliteten och det robusta immunsvaret, vilket ger oss värdefull insikt inför fas 2. De återstående analyserna, inklusive immunsvar och biomarkörer från den sammantagna studien och resultaten kommer att presenteras i ett pressmeddelande i slutet av mars 2025. Vi ser fram emot möjligheten att dela våra framsteg vid nästa stora globala vetenskapliga Alzheimer-konferens, AAIC i Toronto i juli, vilket är en viktig plattform för att nå ut till potentiella partners och investerare.

Förberedelser för fas 2

Förberedelserna för fas 2-studien fortskrider enligt plan. På den regulatoriska sidan räknar vi med att ansöka om IND följt av Fast Track i USA, parallellt med PRiME (den europeiska motsvarigheten till Fast Track) i EU under Q3. På samma sätt är vi i slutfasen i tillverkningen av studiesubstans i samarbete med våra partners och räknar med att vara färdiga i god tid före studiestart. Detta arbete är avgörande för att säkerställa en smidig övergång till nästa fas i vårt kliniska program och därigenom maximera möjligheterna för framgång.

Finansiell position och partnerskap

Genom sommarens övertecknade företrädesemission har vi under hösten kunnat driva såväl den kliniska utvecklingen som förberedelserna för fas 2 framåt med bibehållet tempo. Vi utvärderar aktivt olika finansieringsalternativ för fas 2-studien,

”Vårt arbete under året har cementerat vår roll som en ledande aktör inom Alzheimers-forskningen, och de resultat vi uppnått stärker vår övertygelse om ALZ-101:s potential som en banbrytande behandling för Alzheimers sjukdom.”

inklusive potentiella strategiska partnerskap och traditionella kapitalanskaffningar. J.P. Morgan-konferensen i januari, där vi presenterade våra senaste kliniska data, var en stor framgång. Detta har lett till uppföljande möten med ett flertal av de stora läkemedelsbolag vi träffade under konferensen i San Francisco, och vi har stora förhoppningar om att i närtid hitta en bra partner som kan stödja vår fortsatta utveckling genom fas 2 och vidare mot marknaden. En säkrad finansiering är dessutom avgörande för att fullt ut satsa på att i närtid genomföra de avgörande toxikologiska studierna för att kunna ta ALZ-201 (vår antikroppsbehandling) in i kliniska studier.

ALZ-101: En potentiell game-changer

ALZ-101 fortsätter att visa stor potential som en "game-changer" och Best in class inom Alzheimers-behandling. Dess unika mekanism att specifikt rikta in sig på de neurotoxiska ansamlingarna av amyloid-beta peptider, så kallade oligomerer, positionerar oss väl i ett fält där riktigt effektiva sjukdomsmodifierande behandlingar lyser med sin frånvaro. De nuvarande antikroppsbehandlingarna mot amyloid-beta tampas med låg effektivitet, höga kostnader och allvarliga biverkningar. Med sin unika mekanism har ALZ-101 potential att öppna helt nya möjligheter för företaget och miljontals patienter världen över. Positiva resultat från våra pågående och framtida studier skulle kunna revolutionera Alzheimers-behandlingen.

Framtidsutsikter och avslutande ord

Vår främsta prioritet framöver är att accelerera vårt kliniska utvecklingsprogram. Vi står inför spännande tider med banbrytande resultat och möjligheter att göra verklig skillnad i kampen mot Alzheimers sjukdom.

Jag ser fram emot att bygga vidare på Alzinovas framgångar tillsammans med vårt engagerade och kunniga team. Med vår gemensamma innovationskraft och passion är vi redo att möta de utmaningar som ligger framför oss och skapa långsiktigt värde för våra aktieägare, medarbetare och framför allt för patienter och deras familjer som lever med Alzheimers sjukdom. Tack för ert fortsatta stöd och förtroende.

Göteborg i februari 2025

*Tord Labuda
VD Alzinova AB*

Investeringshöjdpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

Alzinovas ledande kandidat, ALZ-101, är ett terapeutiskt vaccin för behandling av Alzheimers sjukdom. ALZ-101 befinner sig i slutfasen av en klinisk fas 1b-studie och har bland annat visat på såväl god säkerhet som tolerabilitet.

Best-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

Data visar att den unika specificiteten hos Alzinovas vaccin (ALZ-101) och den monoklonala antikroppen (ALZ-201) har potential för "best in class" med bättre effekt och mer fördelaktig biverkningsprofil än andra behandlingar.

Kompletterande behandling med Best-in-Class antikropp

Baserat på samma teknologi utvecklar Alzinova även en monoklonal antikropp, ALZ-201, som en kompletterande behandling för att bekämpa Alzheimers sjukdom.

Regulatoriska framsteg främjar samarbeten

Positiv feedback från FDA och EMA samt övriga pågående aktiviteter inför nästa kliniska utvecklingsfas, gör Alzinovas kandidater attraktiva för strategiska partnerskap.

Möjliggör ett självständigt och aktivt liv

Om Alzinova



2007

Forskningsprojekt
Göteborgs universitet

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag som specialiserar sig på behandling av Alzheimers sjukdom. Bolagets patenterade A β CC-peptidteknologi™ möjliggör utveckling av sjukdomsmodifierande behandling med potential att med stor träffsäkerhet oskadliggöra ansamlingar av neurotoxiska Abeta-peptider, så kallade oligomerer, som är centrala för Alzheimers uppkomst och utveckling.

Med denna teknologi kan Alzinova utveckla effektiva behandlingar vilka samtidigt har fördelaktig profil med lägre risk för biverkningar i jämförelse med andra behandlingar. Prekliniska resultat har tidigare (studie på hjärnextrakt från avlidna Alzheimerpatienter) bekräftat att Alzinovas unika metod fungerar.

Vaccinkandidaten ALZ-101 befinner sig idag under klinisk utveckling där en fas 1b-studie med Alzheimerpatienter startade Q3 2021. I slutet av januari 2025 genomfördes det sista patientbesöket i fas 1b-studien. Nu bearbetas, analyseras och sammanställs all den insamlade datan för att kunna rapportera resultaten i slutet av mars 2025.

Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten av upprepade doseringar med vaccinkandidaten ALZ-101 hos patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien inkluderar även sekundära och explorativa effektmått relaterade till immunrespons, kognition och biomarkörer.

Fas 1b-studien inkluderar totalt 32 patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien har undersökt tre olika dosstyrkor av ALZ-101, 125, 250 och 400 μ g samt placebo. 26 patienter behandlades dubbelblindt och randomiserat med vaccinet ALZ-101 i doserna 125 μ g eller 250 μ g och sex patienter med placebo. Av dessa 26 patienter fortsatte 23 patienter vidare i en förlängningsdel, som inneburit att alla patienter erhållit öppen behandling med 250 μ g ALZ-101 under en 20-veckorsperiod och med ytterligare 48 veckors uppföljning.

Förlängningsdelens primära syfte var att ge information om långsiktig säkerhet, tolerabilitet, den långsiktiga immunresponsen, samt information om effekt på kognitiva parametrar och biomarkörer.

Sex ytterligare patienter enrollerades för att undersöka om högre dos, 400 μ g ALZ-101, har samma säkerhet och tolerabilitet som lägre doser, och om sekundära effektmått uppfylls i högre grad. Patienterna behandlades vid fyra tillfällen enligt samma intervaller som i de övriga behandlingsgrupperna. Dessa patienter följdes totalt i 20 veckor.

Tidigare har positiva resultat från del av förlängningsdelen rapporterats och i slutet av mars 2025 förväntas det totala studieresultatet vara färdiganalyserat.

Baserat på samma A β CC-peptidteknologi utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201, som idag är i preklinisk utvecklingsfas. Projektportföljen för utveckling av sjukdomsmodifierande behandlingar breddas genom att Bolaget förbereder antikroppen för klinisk utveckling. Alzinova grundades av forskare som verkat vid MIVAC forskningscenter inom Göteborgs Universitet, och av GU Ventures AB.



2009

Bolaget bildas
Göteborg



2011

Vaccin ALZ-101
Forskningsstudie



2015

Vaccin ALZ-101
Preklinisk fas



2020

Antikropp ALZ-201
Preklinisk fas

2021



Vaccin ALZ-101

Klinisk fas 1b-studie

2022



Vaccin ALZ-101

Produktionsuppskalning

2023



Vaccin ALZ-101

Klinisk fas 1b-resultat

+2025



Vaccin ALZ-101

Start fas 2-studie

Alzheimers sjukdom

Vid Alzheimers sjukdom skadas nervcellerna i hjärnan av onormala proteininlagringar som främst består av amyloid-beta 42 (A β 42), ett slags litet protein som förekommer även i en frisk hjärna. När A β 42-molekylen klumpar ihop sig bildas stabila ansamlingar i hjärnan, plack, men även så kallade oligomerer.

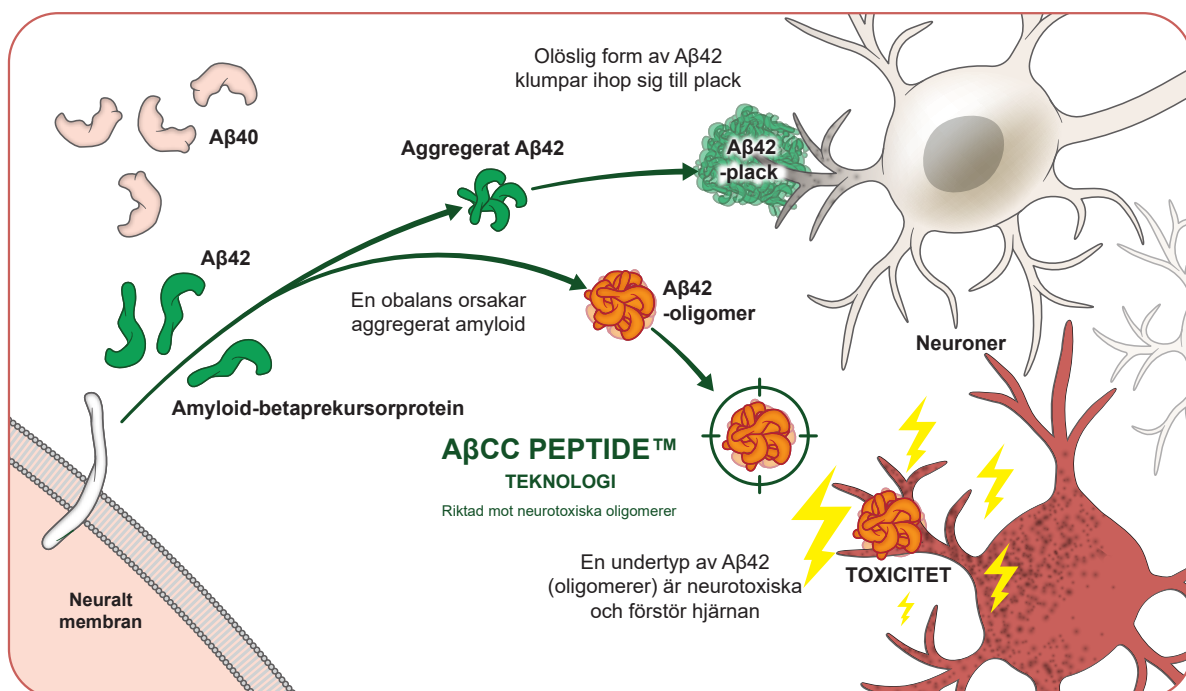
Oligomerer skiljer sig strukturellt från placken och är, till skillnad från placken, mycket giftiga för hjärnans celler. De skadar viktiga funktioner som gör att kontaktytorna mellan nervcellerna, synapserna, slutar fungera normalt. Synapserna är de ställen i hjärnan där elektriska och kemiska signaler överförs från en nervcell till en annan, och dess funktion är kritisk för att vi skall kunna minnas, reagera, tänka och handla. Till slut dör nervcellen på grund av att synapsen inte fungerar som den ska.

Sjukdomen påverkar först de delar av hjärnan som hanterar närminnet, men efterhand sprider sig sjukdomen över hela hjärnan och patienten får allt svårare att utföra dagliga sysslor. Till slut kan patienten inte klara sig själv, utan kräver vård och kontinuerlig tillsyn.

Alzheimers är en sjukdom som i princip alla kan få, och som är starkt åldersberoende. Över 95 % av alla fall drabbas de som är över 65 år, och det finns i dessa fall inte en stark genetisk komponent som driver sjukdomen.



Alzheimers är vanligast förekommande i den äldre populationen där 1 av 9 över 65 år är drabbade och av dem är 65% kvinnor. Cirka 5% av fallen får dock sin diagnos i tidigare ålder.



Affärsmodell

Alzinovas affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att dokumentera att läkemedelskandidaterna är säkra och tolereras väl samt säkra proof-of-concept, för att påvisa effekt i patienter med Alzheimers. Baserat på positiva kliniska data har Bolaget identifierat flera strategiska potentiella partners som har resurser och egen kompetens att genomföra de studier som behövs för registrering och kommersialisering. Det kan ske genom utlicensiering med ett partnerskap där Bolaget gemensamt med samarbetspartnern tar läkemedlet till marknaden, eller genom försäljning av läkemedelskandidaten för vidare utveckling.

Utlicensiering

Ett vanligt alternativ för utvecklingsbolag som Alzinova är att utlicensiera projekt till ett eller flera läkemedelsbolag. Antingen kan dessa få exklusivitet på en avgränsad marknad och man avtalar med flera partners för att täcka marknaden globalt, eller så har man en global partner som tar läkemedlet till hela världsmarknaden. Ett typiskt upplägg för utlicensiering är initial ersättning och därefter framtida delbetalningar kopplade till fördefinierade milstolpar under den fortsatta utvecklingen, den regulatoriska processen och kommersialiseringen med höga intäkter kopplade till framtida läkemedelsförsäljning.

Bolaget har hittills tagit flera viktiga steg mot utlicensiering och kommersialisering. Data visar på "best in class" potential, vilket är mycket attraktivt för partnering. Med positiva resultat i Bolagets båda läkemedelsprojekt, ALZ-101 och ALZ-201, finns flera alternativ. Det primära alternativet inför fas 2-studien är att utlicensiera vaccinet ALZ-101 till ett större läkemedelsföretag, och ett annat alternativ är att Alzinova tar ALZ-101 genom fas 2 och därefter utlicensierar denna till en partner. För antikroppen ALZ-201 skulle denna kunna utlicensieras redan under preklinisk fas, alternativt efter fas 1b-studier. Bolagets fokus framöver är just på affärsutveckling med flera pågående dialoger parallellt med klinisk utveckling av projektportföljen.

Marknaden

Varje år insjuknar runt 10 miljoner människor i världen i någon form av demens, varav Alzheimers sjukdom står för cirka 60–70 %. Idag uppskattar man att det finns cirka 55 miljoner patienter med demens i världen men det är svårt att diagnostisera demens idag. Därför räknar man med att det finns ett stort mörkertal och att siffran är betydligt högre. Detta antal beräknas öka till mer än 130 miljoner år 2050. Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050¹.

Samhällets kostnader för demenssjukdomar uppskattas idag till 1 300 miljarder USD årligen². Läkemedelskostnaden för Alzheimermediciner, som enbart är symptomlindrande, uppgår till cirka 6 miljarder USD årligen. Medan de första läkemedlen för sjukdomsmodifiering nyligen har godkänts i USA, Japan och Kina finns det fortfarande en mycket lång väg att gå för att verkligen behandla och förhindra utvecklingen av Alzheimers sjukdom.

Försäljnings- och intäktpotentialen för ett nytt effektivt sjukdomsmodifierande läkemedel är därför betydande även om det endast skulle få en initialt begränsad marknadsandel. Fram till 2026 förväntas läkemedel mot Alzheimers sjukdom vara representerat bland 2 av 7 förväntade storsäljare (läkemedelsbolag), med en förväntad årlig omsättning på 1,7-4,5 miljarder USD³. Anledningen att försäljningsuppskattningarna initialt är relativt låga är att det inte funnits några bra medicinska alternativ. Med effektiva behandlingsalternativ som kommer till marknaden, till exempel Alzinovas läkemedel, så uppskattar Bolaget att den årliga försäljningen kan mångdubblas jämfört med idag.

Den årliga försäljningsvolymen för sjukdomsmodifierande behandlingar mot Alzheimers sjukdom beräknas öka från 2,1 miljarder USD 2020 till 13,5 miljarder USD 2030 på de åtta största marknaderna. En godkänd sjukdomsmodifierande behandling mot Alzheimers sjukdom har potential att generera en årlig toppförsäljning överstigande 10 miljarder USD⁴.

1) World Health Organization (WHO) – Facts about Dementia, March 2023

2) World Alzheimer's Report, 2024.

3) Drugs to watch report, 2022.

4) US, Germany, France, UK, Italy, Spain, Japan, China. GlobalData, Pharma, June 7, 2023.

Alzinovas konkurrensfördelar



ALZ-101 – ett vaccin under utveckling av Alzinova



10 min

3 injektioner om året



Administrerad hemma, på klinik eller i primärvården

Kostnad för samhället

~300 USD



Minskade kostnader för samhället

2%

av kostnaden jämfört med andra behandlingar



Y nuvarande antikroppsbehandlingar



1h

26 droppbehandlingar om året



Administrerad på sjukhus eller klinik

Kostnad för samhället

~15 000 USD



Ökade kostnader för samhället

Baserat på statistik från SCB om det svenska sjukvårdssystemet, och att de två behandlingarna har likvärdig klinisk effekt, total behandlingstid och läkemedelskostnad.

Alzinova utvecklar en vaccinkandidat för att behandla Alzheimers sjukdom. Vaccinet, till skillnad från andra behandlingsmetoder till exempel antikroppar, förväntas kräva enbart några få doser om året i stället för så ofta som varannan vecka. Dessutom kan det ges till patienter på ett mycket tidseffektivt sätt genom en enkel injektion inom primärvården eller i hemmet utav en sköterska.

Andra behandlingar är tidskrävande och kräver sjukhusvård. Ser man till samhällskostnaderna så ökar dessa kraftigt för att kunna behandla patienter med en antikroppsbehandling vilket leder till att färre patienter kan behandlas. Med Alzinovas vaccin kan man, jämfört med antikroppsbehandling, sänka vård- och samhällskostnaderna vilket skapar möjlighet för fler att få behandling.



Finansiell information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

Alzinova har inte några dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Finansiell utveckling – fjärde kvartalet 2024

Under perioden oktober - december har Bolaget fortsatt att investera i den vidare utvecklingen av ALZ-101, som befinner sig i slutfasen av en klinisk fas 1b-studie. Bolaget investerar även fortsatt i förberedelser för klinisk fas 2 samt i förberedelser inför kliniska studier av antikroppen ALZ-201.

Bolagets totala kostnader uppgick under fjärde kvartalet 2024 till 11 882 (10 696) TSEK. Av periodens kostnader relaterar 5 302 (5 613) TSEK, till forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) och däribland kostnader för slutförandet av den kliniska studien, samt förberedelser för produktionen av läkemedelssubstans inför start av kommande klinisk fas 2-studie. Bolagets FoU-kostnader har aktiverats i balansräkningen. Av de totala kostnaderna uppgick personalkostnaderna under perioden till 2 946 (3 106) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under fjärde kvartalet till -6 876 (-5 265) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgörs av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-kostnader och uppgick under samma period till -5 302 (-5 613) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (0) TSEK.

Finansiell utveckling – helåret 2024

För perioden januari-december 2024 uppgick Bolagets totala kostnader till 37 193 (36 396) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under helåret 2024 till -20 265 (-15 213) TSEK. Det lägre kassaflödet under perioden beror på högre kostnader för FoU, främst förberedelser för produktionen av substans inför start av kommande klinisk fas 2-studie. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -16 781 (-19 604) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 30 517 (24 805) TSEK där aktier emitterades genom en företrädesemission som registrerades under det tredje kvartalet 2024.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till cirka 123 823 (113 858) TSEK med en soliditet på 92,9% (92,4%), och den totala kassabehållningen uppgick till cirka 15 496 (22 026) TSEK.

Det pågår ett kontinuerligt arbete kring olika strategiska finansieringsalternativ. För att ytterligare förstärka Bolagets ställning och för att säkra likviditeten på kortare sikt samt kravet på rörelsekapital, har Bolaget erhållit bindande löfte om tillfällig finansiering på marknadsmässiga villkor genom Maida Vale Capital AB som är Bolagets enskilt största ägare.

Förslag till vinstdisposition

Styrelsen föreslår ingen utdelning för räkenskapsåret 2024 och att till förfogande stående disponibla medel ska balanseras i ny räkning.

Nyemission

Under året har Bolaget slutfört en övertecknad företrädesemission, vilken totalt tillförde Bolaget 30,5 MSEK efter avdrag för emissionskostnader. Antalet aktier i Alzinova uppgår därefter till 89 165 460 aktier, med ett totalt aktiekapital om 23 450 516 SEK. För aktieägare som inte deltog i företrädesemissionen uppgick utspädningen till cirka 50 % baserat på det totala antalet aktier i Bolaget.

Risikfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2023 samt i det prospekt som offentliggjordes i samband med företrädesemissionen i juni 2024.

Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

Räkenskaperna i bokslutskommunikén har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att bokslutskommunikén ger en rättvisande översikt av Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som Bolaget står inför.

Möndal, den 27 februari 2025

Alzinova AB (publ)



Resultaträkning

(TSEK)	2024-10-01 2024-12-31 3 mån.	2023-10-01 2023-12-31 3 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	0	270	30	270
Aktiverat arbete för egen räkning	5 302	5 613	16 781	19 604
	5 302	5 883	16 811	19 874
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-8 939	-7 590	-26 665	-27 097
Personalkostnader	-2 943	-3 106	-10 528	-9 299
Rörelseresultat	-6 581	-4 813	-20 381	-16 522
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter	63	139	65	140
Räntekostnader	-46	-57	-236	-98
Resultat efter finansiella poster	-6 563	-4 731	-20 553	-16 480
Resultat före skatt	-6 563	-4 731	-20 553	-16 480
Periodens resultat	-6 563	-4 731	-20 553	-16 480



Balansräkning

(TSEK)	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>		
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	113 035	96 253
Patent	1 632	1 632
	114 667	97 885
Summa anläggningstillgångar	114 667	97 885
Omsättningstillgångar		
<i>Kortfristiga fordringar</i>		
Aktuell skattefordran	273	257
Övriga fordringar	412	378
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 379	2 643
	3 063	3 278
Kassa och bank	15 496	22 026
Summa omsättningstillgångar	18 559	25 304
SUMMA TILLGÅNGAR	133 226	123 189
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	23 451	11 712
Fond för utvecklingsutgifter	110 972	94 190
	134 422	105 902
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	185 043	166 264
Balanserad vinst eller förlust	-175 090	-141 828
Årets/periodens resultat	-20 553	-16 480
	-10 600	7 956
Summa eget kapital	123 823	113 858
<i>Långfristiga skulder</i>		
Övriga långfristiga skulder	800	800
	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder	2 674	2 493
Övriga kortfristiga skulder	3 023	3 413
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 906	2 625
	8 604	8 531
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	133 226	123 189



Förändring eget kapital i sammandrag

(TSEK)

<i>2024-01-01 2024-12-31 12 mån.</i>	<i>Aktie- kapital</i>	<i>Fond för utvecklings- utgifter</i>	<i>Överkurs- fond</i>	<i>Balanserat res. inkl. årets resultat</i>	<i>Summa eget kapital</i>
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Nyemission	11 739		28 432		40 171
Transaktionskostnad nyemission			-9 653		-9 653
Omföring inom eget kapital		16 781		-16 781	0
Periodens resultat				-20 553	-20 553
Vid periodens slut	23 451	110 972	185 043	-195 642	123 823

(TSEK)

<i>2023-01-01 2023-12-31 12 mån.</i>	<i>Aktie- kapital</i>	<i>Fond för utvecklings- utgifter</i>	<i>Överkurs- fond</i>	<i>Balanserat res. inkl. årets resultat</i>	<i>Summa eget kapital</i>
Vid periodens början	8 526	74 586	144 645	-122 224	105 533
Nyemission	3 186		23 098		26 284
Transaktionskostnad nyemission			-1 479		-1 479
Omföring inom eget kapital		19 604		-19 604	0
Periodens resultat				-16 480	-16 480
Vid periodens slut	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858



Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2024-10-01 2024-12-31 3 mån.	2023-10-01 2023-12-31 3 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Resultat efter finansiella poster	-6 563	-4 731	-20 553	-16 480
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-6 563	-4 731	-20 553	-16 480
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-63	-2 126	215	-1 976
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-250	1 592	73	3 243
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 876	-5 265	-20 265	-15 213
Investeringsverksamheten				
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-5 302	-5 614	-16 781	-19 604
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 302	-5 614	-16 781	-19 604
Finansieringsverksamheten				
Nyemission	0	0	40 171	26 284
Emissionskostnader	0	0	-9 653	-1 479
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	30 517	24 805
Periodens kassaflöde	-12 178	-10 879	-6 529	-10 012
Likvida medel vid periodens början	27 674	32 905	22 026	32 038
Likvida medel vid periodens slut	15 496	22 026	15 496	22 026



Aktien

Alzinovas aktie listades på Spotlight Stock Market (tidigare AktieTorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget listat på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Bolaget har ett aktieslag. Aktien ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat. Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier i Alzinova till 89 165 460 (44 531 265 per 31 december 2023) stycken.

Ägare per den 31 december 2024

<i>Ägare</i>	<i>Antal aktier</i>	<i>Kapital %</i>
Försäkrings AB Avanza Pension	15 262 718	17,12%
Maida Vale Capital AB	14 632 418	16,41%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	3 117 077	3,50%
Futur Pension	2 850 517	3,20%
Hunter Capital AB	2 222 222	2,49%
Patrik Ahlvin	1 900 000	2,13%
Özlem Erdogan Gül	1 414 500	1,59%
Ålandsbanken	1 340 954	1,50%
Sara Gjertz	1 140 000	1,28%
Moll Invest AB	1 051 990	1,18%
Totalt de tio största ägarna	44 932 396	50,39%
Totalt övriga ägare	44 233 064	49,61%
Totalt samtliga ägare	89 165 460	100%

Handelsplats

*Nasdaq First
North Growth
Market*

Kortnamn

ALZ

Listade sedan

2015

I Bolaget finns för närvarande inga utestående långsiktiga incitamentsprogram. Inga utspädnings effekter förekommer på det genomsnittliga antalet aktier.



Finansiell kalender

Årsredovisning 2024	2025-04-24
Delårsrapport 1, 2025	2025-05-15
Årsstämma 2025	2025-05-28
Halvårsrapport, 2025	2025-08-21
Delårsrapport 3, 2025	2025-11-13
Bokslutskommuniké 2025	2026-02-26

Kontakt

Tord Labuda, VD
tord.labuda@alzinova.com

Erik Kullgren, CFO
erik.kullgren@alzinova.com

eller e-post till info@alzinova.com

Finansiella rapporter finns tillgängliga på Bolagets hemsida www.alzinova.com från och med dagen för offentliggörandet.



Ordlista, definitioner och förkortningar

Aβ42 - amyloid-beta 42	Kroppsegen peptid (del av ett protein) som klumpar ihop sig i hjärnan och orsakar Alzheimers sjukdom.
“Best in class”	En produkt som anses överlägsen andra konkurrenter i sin klass, kan jämföras med “first-in-class” som handlar om att man är först på marknaden med en produkt.
Biomarkör	En mätbar indikator av ett sjukdomstillstånd.
EMA	Den europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency
FDA	Den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration.
FoU	Förkortning för forskning och utveckling.
IP	Intellectual properties, på svenska, immateriella rättigheter, exempelvis patent.
Monoklonal antikropp	En typ av antikropp, framställd i laboratorium från en enda klon av immunceller och riktad mot ett specifikt protein.
Oligomerer	Ihopklumpat protein eller peptid, här använt som benämning på lösliga peptidklumpar.
Plack	Lokal ansamling av ihopklumpat olösligt protein, i Alzheimers fr.a. bestående av peptiden Aβ42.
Sjukdomsmodifierande behandling	Behandling av sjukdomens bakomliggande orsak.
Tolerabilitet	Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.

Alzinova AB (publ)

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag i klinisk utvecklingsfas specialiserat på behandling av Alzheimers sjukdom, där utgångspunkten är att angripa toxiska amyloid-beta-oligomerer. Huvudkandidaten ALZ-101 är ett terapeutiskt vaccin mot Alzheimers sjukdom. Alzinovas patenterade A β CC-peptidteknologi gör det möjligt att utveckla sjukdomsmodifierande behandlingar som med stor träffsäkerhet angriper de giftiga amyloid-beta-oligomerer som är centrala i sjukdomens uppkomst och utveckling. I ett globalt perspektiv är Alzheimers sjukdom en av de vanligaste och mest förödande neurologiska sjukdomarna.

Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050. Baserat på samma teknik utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201 som idag är i preklinisk utvecklingsfas, och målet är att utöka pipelinen ytterligare. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB. För mer information om Alzinova, besök gärna: www.alzinova.com