

Emcitates utvecklingsprogram fortskrider enligt plan

Finansiell översikt april-juni

- Nettointäkten uppgick till 25,0 (21,7) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -34,3 (-36,2) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 207,4 (184,5) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -41,8 (-33,8) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,7) SEK

Finansiell översikt januari-juni

- Nettointäkten uppgick till 28,8 (33,2) MSEK
- Periodens förlust uppgick till -53,6 (-79,0) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 207,4 (184,5) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -80,1 (-71,1) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,3 (-1,5) SEK

Väsentliga händelser under april-juni

- Kristina Sjöblom Nygren, MD, börjar som ny Chief Medical Officer (CMO) och Yilmaz Mahshid, PhD som Chief Financial Officer (CFO).
- Dr Thomas Lönngren (Ordförande) och Mats Blom valdes in som nya ledamöter i styrelsen i samband med årsstämman 29:e april.

Emcitate®

- Patientrekryteringen i den registreringsgrundande studien (fas IIb/III) med läkemedelskandidaten Emcitate fortskrider enligt plan. Patientrekryteringen förväntas vara slutförd under Q4 2021.
- Ett fortsatt intresse från läkare över hela världen för Emcitate behandling till patienter som lider av MCT8-brist. Emcitate, förskrivs på licens efter godkännande av nationella läkemedelsmyndigheter till namngivna patienter i flera länder. Totalt har mer än 120 patienter tillgång till behandling med Emcitate.

Aladote®

- Aladote presenterades som en potentiell ny behandling av paracetamolförgiftning vid American College of Medical Toxicologys (ACMT) den 14 april under rubriken Antidote Updates.
- Förberedelser för den pivotala fas IIb/III studien med Aladote fortsätter med målet att komma igång mot slutet av 2021, beroende på Covid-19-situationen.

PledOx®

- Bolaget har beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR-resultaten. Bolagets samarbetspartner Solasia Pharma KK kommer att fortsätta det prekliniska programmet med PledOx inom taxan-inducerad perifer neuropati.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Resultat från det i förtid avbrutna POLAR-programmet med PledOx presenterades 2:a juli på ESMO World Congress on Gastrointestinal Cancer.

Finansiell översikt

	2021 apr-jun	2020 apr-jun	2021 jan-jun	2020 jan-jun	2020 jan-dec
Nettointäkter, TSEK	25 034	21 697	28 822	33 201	40 662
Resultat efter skatt, TSEK	-34 326	-36 164	-53 641	-78 983	-179 120
Kassaflöde, TSEK	-41 768	-33 802	-80 129	-71 063	34 223
Likvida medel, TSEK	207 411	184 470	207 411	184 470	287 850
Soliditet, %	69%	86%	69%	86%	70%
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,7	-0,3	-1,5	-2,7
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,7	-0,3	-1,5	-2,7
Genomsnittligt antal anställda	10	9	10	9	9

EGETIS THERAPEUTICS

Om Egetis Therapeutics

Egetis Therapeutics är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sällläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. Emcitate är en läkemedelskandidat som utvecklas som den potentiellt första behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat. En registreringsgrundande studie (fas IIb/III) startades i december 2020 då första patient doserades och interimresultat förväntas under 2022. Emcitate har sällläkemedels-status i USA och Europa och beviljades Rare Pediatric Disease-status i USA i

november 2020. Aladote är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En proof of principle-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundande fas II/III-studie med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och EU har finaliserats efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats sällläkemedelsstatus i USA och förväntas vara berättigad till en sällläkemedelsstatus i EU, för vilken en ansökan skickats in under Q1 2021.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se <http://www.egetis.com>.

VD har ordet

Den positiva trenden under det andra kvartalet med integreringen av RTT (Rare Thyroid Therapeutics) och framdriften av Emcitates utvecklingsprogram har fortsatt. Vi har verkligen bibehållit den goda starten för Egetis Therapeutics, inriktat på utveckling och kommersialisering av terapier mot sällsynta sjukdomar, med två viktiga tillgångar, Emcitate och Aladote, båda i sen klinisk utveckling. Vårt mål är att erbjuda läkemedel till patienter med allvarliga och sällsynta sjukdomar som saknar adekvat medicinsk behandling och därigenom skapa värde för patienter, aktieägare och samhället.

Rekryteringen till fas IIb/III-studien TRIAC II med Emcitate fortskrider bra enligt plan

Emcitate, som har sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) i både EU och USA och beviljades s.k. Rare Pediatric Disease-status (RPD) av FDA i november, utvecklas för behandling av MCT8-brist. Detta är en ovanlig, medfödd störning i kroppens transportsystem för sköldkörtelhormon som ger allvarliga konsekvenser och där det idag inte finns någon behandling. Omkring 1 av 70 000 män drabbas.

Patientrekryteringen till TRIAC II-studien med Emcitate fortskred väl under det andra kvartalet och rekryteringen förväntas slutföras planenligt under Q4 2021. Jag är glad att vi fortsätter att rekrytera patienter till studien enligt plan trots den utmanande Covid-19-situationen. Interimresultat planeras att vara tillgängliga under Q4 2022 och förväntas att bana väg för myndighetsgodkännanden och kommersiell lansering. TRIAC II är en internationell, öppen, multicenterstudie som utförs i både Europa och Nordamerika på barn under 30 månader med MCT8-brist.

Vi ser också ett fortsatt intresse från läkare över hela världen att behandla patienter som lider av MCT8-brist med Emcitate, som förskrivs på licens efter godkännande av nationella läkemedelsmyndigheter till namngivna patienter. Licensförskrivning till namngivna patienter är ett sätt att före regulatoriskt godkännande möjliggöra tillgång till läkemedel för tillstånd med stort medicinskt behov och där det inte finns några behandlingsalternativ. Totalt behandlas redan mer än 120 patienter i fler än 20 länder med

Emcitate, vilket understryker det stora medicinska behovet för denna patientpopulation.

Förberedelserna för den beslutsgrundande fas IIb/III-studien med Aladote pågår

Förberedelserna för den planerade fas IIb/III-studien pågår i USA, Storbritannien och EU tillsammans med den CRO som valts ut för att genomföra studien. Covid-19-pandemin gör det fortfarande mycket svårt att starta en klinisk studie som utförs på akut- och intensivvårdskliniker. Beroende på hur situationen utvecklas förväntar vi oss därför att studiestart sannolikt sker i slutet av året.

Vi fortsätter att vara fokuserade på den fortsatta utvecklingen av Aladote, som har potential att bli det första godkända läkemedlet för patienter med ökad risk för leverskada efter att ha överdoserat paracetamol och för vilka standardbehandlingen NAC inte är tillräckligt effektivt. Aladote har beviljats ODD i USA och en motsvarande ansökan i EU lämnades in till EMA i mars.

Vi ser ett fortsatt starkt intresse i vetenskapliga kretsar för Aladote. Vid den vetenskapliga konferensen American College of Medical Toxicologys (ACMT) i april, presenterade professor James Dear från University of Edinburgh, Storbritannien, Aladote som en ny potentiell behandlingsform av paracetamol-överdos.

Kassaposition

För den fortsatta utvecklingen av vår kliniska portfölj redovisade vi en kassaposition på cirka 207 MSEK per den 30 juni 2021. Dessa medel är tänkta att finansiera utvecklingen av Emcitate och Aladote.

Förstärkt ledningsgrupp och styrelse

Vi fortsätter att stärka företaget för att förbereda oss för nästa steg i det kliniska programmet och i slutändan den potentiella lanseringen av våra innovativa läkemedelskandidater. I maj började Kristina Sjöblom Nygren, leg läk, hos oss som Chief Medical Officer (CMO). Yilmaz Mahshid anslöt till företaget som Chief Financial Officer (CFO) i juni. Jag arbetade med Yilmaz i tre år på PledPharma och är

EGETIS THERAPEUTICS

glad över att förnya denna produktiva professionella relation.

Vid årsstämman den 29:e april valdes Dr. Thomas Lönngren (ordförande) och Mats Blom in som nya ledamöter i styrelsen. Vi är glada för tillskottet av dessa seniora och erfarna ledande ledare till styrelsen. De bidrar med värdefull kunskap och expertis till Egetis när vi bygger företaget med framtida fokus på sälläkemedel i sen utveckling, registrering och kommersialisering. Bland annat kommer Thomas tioårsperiod som chef för europeiska läkemedelsmyndigheten EMA ge oss ytterligare expertis och förståelse för det regulatoriska arbetet inom den komplexa life science-sektorn.

Jag är tacksam för våra medarbetares och styrelseledamöternas hängivenhet till företaget. Detta illustrerades bland annat av att ledande befattningshavare i Egetis Therapeutics förvärvat aktier. Vi har proaktivt fortsatt att introducera företagets equity story och deltagit vid ett antal konferenser under perioden, inklusive ABG Life Science Summit, Erik Penser Bank Commercialization of Pharmaceuticals, och Redeye Orphan Drugs event.

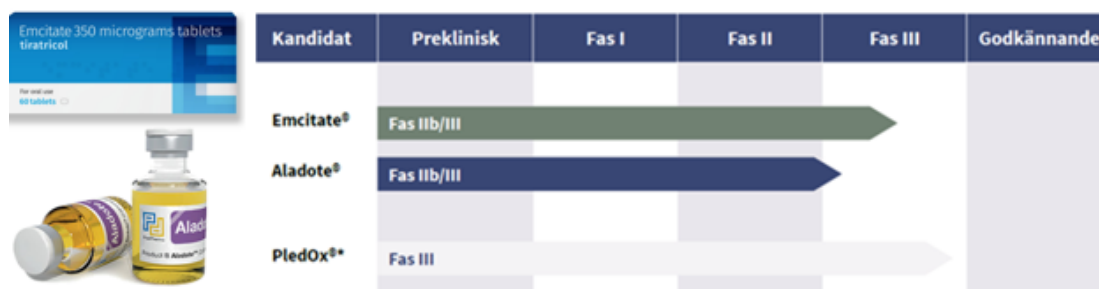
Framåtblick

Vårt fokus på de kliniska utvecklingsprogrammen och möjligheten att erbjuda behandlingsalternativ för patienter som lider av sällsynta och allvarliga sjukdomar ligger fast när vi bygger framtiden för Egetis, med inriktning på sälläkemedelssegmentet och sällsynta sjukdomar. Vi fortsätter att noggrant följa effekterna av Covid-19-pandemin och vidtar alla försiktighetsåtgärder för att säkerställa att personal, medarbetare och deltagare i studierna är trygga och friska, samtidigt som vi driver våra kliniska studier framåt med hög kvalitet på data.

Vi är väl positionerade för att leverera våra projekt Emcitate och Aladote och deras respektive utvecklingsprogram. Jag ser fram emot att informera er kring projekten och den framtida utvecklingen av Egetis Therapeutics.

Nicklas Westerholm, vd

R&D Pipeline Projekt



*Egetis Therapeutics har beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR-resultaten.

Projektuppdateringar

Emcitate

Utvecklingen under kvartalet

Patientrekryteringen i den registreringsgrundande fas IIb/III studien (TRIAC II) med läkemedelskandidaten Emcitate fortskrider enligt plan. Patientrekryteringen förväntas vara slutförd under Q4 2021.

Det finns ett fortsatt ökat intresse från läkare över hela världen för att behandla patienter som lider av MCT8-

brist med Emcitate, som förskrivs på licens efter godkännande av nationella läkemedelsmyndigheter till namngivna patienter i flera länder. Totalt har mer än 120 patienter tillgång till behandling med Emcitate.

Händelser efter periodens utgång

Inga händelser att rapportera.

Om Emcitate

Emcitate är Egetis Therapeutics ledande läkemedelskandidat i klinisk utvecklingsfas. Den adresserar MCT8-brist, en ovanlig sjukdom som drabbar 1 av 70 000 män med betydande medicinskt behov där det idag inte finns någon behandling.

Sköldkörtelhormoner är essentiella för utveckling och kontroll av metabolismen i de flesta typer av vävnader, vilket kräver transport över cellmembran. En av nyckeltransportörerna av sköldkörtelhormon i kroppen över cellmembran är MCT8 (monokarboxylat-transportör 8). Mutationer i genen för MCT8, som sitter på X-kromosomen, leder till MCT8-brist, även kallat Allan Herndon Dudley Syndrome (AHDS), vilket enbart drabbar män.

MCT8-brist leder till problem med transport av sköldkörtelhormon till olika typer av celler inklusive hjärnan och dess nervceller samt sköldkörtelhormonrubbingar.

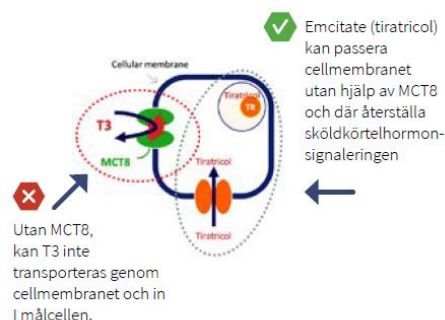
Avsaknad av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet leder till kraftigt påverkad neurokognitiv utveckling och funktionsnedsättning. De ökade nivåerna av cirkulerande sköldkörtelhormon är skadligt för andra organ som hjärta, muskler, lever och njurar vilket leder till kraftigt nedsatt kroppsvikt, kardiovaskulär påverkan, sömnbrist och muskelbrist.

De flesta patienter med MCT8-brist uppnår inte basala motoriska färdigheter såsom att hålla sitt eget huvud eller sitta. I dagsläget finns inget godkänt läkemedel för MCT8-brist.

Emcitate beviljades sällskapsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av EMA, 2017 och av FDA, 2019.

I november 2020 beviljades Emcitate s.k. Rare Pediatric Disease-status (RPD) av FDA. I samband med marknads godkännande kan sponsorer som har en RPD, och som uppfyller kraven, ansöka om en s.k. US Rare Pediatric Disease Priority Review Voucher (PRV), som kan användas för att få en snabbare FDA-granskning av en ansökan för marknads godkännande för en annan läkemedelskandidat inom vilken indikation som helst, vilket förkortar tiden till lansering i USA. En PRV kan också säljas eller överföras till en annan sponsor.

En klinisk fas IIb-studie (TRIAC I) i patienter med MCT8-brist genomfördes med signifikanta och kliniskt relevanta effekter. En registreringsgrundande fas IIb/III-studie (TRIAC II) initierades under Q4 2020 med första patient doserad. TRIAC II är en internationell, öppen, multicenterstudie som utförs i både Europa och Nordamerika på barn under 30 månader med MCT8-brist. Rekrytering av patienter förväntas vara klar under Q4 2021. Interimsresultat efter 12 månaders behandling planeras vara tillgängliga under Q4 2022 och förväntas ligga till grund för marknads godkännande i både EU och US under 2023/2024.



Aladote

Utvecklingen under kvartalet

Arbetet med förberedelser för den registreringsgrundande fas IIb/III-studien fortsätter med planerad studiestart mot slutet av 2021, beroende på hur situationen med Covid-19 utvecklas.

Om Aladote

Aladote är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att förebygga akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. Aladote har i relevanta prekliniska studier visat god effekt även i det tidsfönster där behandling med N-acetylcystein (NAC) inte längre fungerar tillfredsställande (>8 timmar). En proof of principle studie i patienter med paracetamolförgiftning för att förebygga akuta leverskador har framgångsrikt slutförts.

Studieresultaten visade att Aladote är säkert och tolerabelt när det ges tillsammans med NAC. Resultaten indikerar också att Aladote kan minska akuta leverskador i den aktuella patientpopulationen. Aladote har beviljats sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) i USA och förväntas vara berättigad till en ODD i EU, för vilken en ansökan skickats in i Q1 2021.

Paracetamol är ett av det mest använda läkemedlet i världen vid behandling av feber och smärttillstånd, men samtidigt ett av de läkemedel som oftast överdoseras – avsiktligt eller oavsiktligt. Överdoser av paracetamol är ett av de vanligaste

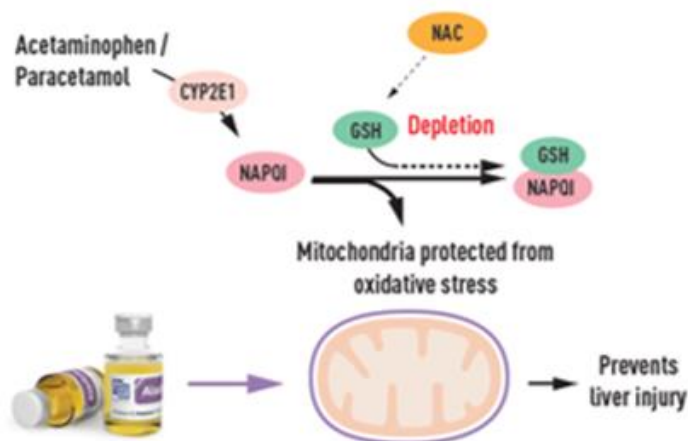
Aladote presenterades vid American College of Medical Toxicology (ACMT) den 14 April under rubriken *Antidote Updates*.

Händelser efter periodens utgång

Inga händelser att rapportera.

tillvägagångssätten vid självmordsförsök. När alltför stora mängder paracetamol bryts ner i levern, bildas den skadliga metaboliten NAPQI, som kan orsaka akut leverskada. Den befintliga behandlingen vid överdosering (NAC) är som effektivast om den ges inom åtta timmar efter intag av paracetamol. För patienter som anländer till sjukhus senare än så finns idag inget välfungerande behandlingsalternativ.

Fas IIb/III-studien riktar sig till patienter med förhöjd risk för leverskada som anländer sent till sjukhus, mer än 8 timmar efter en överdos av paracetamol, för vilka den nuvarande tillgängliga behandlingen, NAC, inte är effektiv. Den totala planerade studiestorleken är 225 patienter, vilka kommer inkluderas i studien i USA, Storbritannien och i minst ett EU-land. Studien består av två delar med en interim-avläsning som inkluderar en futilitetsanalys och dosval där den mest effektiva dosen kommer att fortsätta utvärderas i den andra delen av studien. Ansökan om marknadsgodkännande i USA, EU och Storbritannien planeras efter avslutad studie.



PledOx

Utvecklingen under kvartalet

Bolaget har beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR-resultaten. Solasia kommer att fortsätta utvärdera PledOx vidare genom ett prekliniskt program inom taxan-inducerad perifer neuropati.

Händelser efter periodens utgång

Resultat från det i förtid avbrutna POLAR-programmet med PledOx presenterades 2a juli på ESMO World Congress on Gastrointestinal Cancer. I slutet av augusti kommer resultaten att finnas tillgängliga på clinicaltrials.gov. Arbeta har inletts med en publikation tillsammans med de samordnande prövarna. Inlämning till en *peer-reviewed* journal förväntas senare under året och kommer att avsluta Pledox POLAR program.

Om PledOx

PledOx var en "first-in-class" läkemedelskandidat som efterliknar kroppens eget enzymförsvar mot mitokondriell dysfunktion och som utvecklas för att kunna erbjuda patienter med tjock- och ändtarmscancer skydd mot de perifera nervskador som ofta uppkommer i samband med cellgiftsbehandling. Det globala fas III-programmet för PledOx består av två dubbelblinda, randomiserade, placebo-kontrollerade studier, POLAR-M och POLAR-A. POLAR-M var designad att inkludera 420 patienter som genomgår cellgiftsbehandling mot metastaserad tjock- och ändtarmscancer och genomfördes i Europa, Asien och USA. I studien jämfördes PledOx i doserna 2 µmol/kg respektive 5 µmol/kg med placebo. POLAR-A var designad att inkludera 280 patienter som genomgår adjuvant cellgiftsbehandling mot tjock- och

ändtarmscancer och genomfördes i Europa och Asien.

I studien jämfördes PledOx i dosen 5 µmol/kg med placebo. Den amerikanska Food and Drug Administration (FDA) och den franska läkemedelsmyndigheten (ANSM) utfärdade i det första kvartalet 2020 ett *clinical hold* i USA och Frankrike, respektive, för fas III-studierna i POLAR programmet. Pledpharma stoppade behandlingen av patienter i POLAR-programmet i förtid under Q2 2020 och avslutade datainsamlingen i Q3 2020. Programmet slutfördes i december 2020 när bolaget meddelade att effektmålet inte uppfylldes. Bolaget har beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR-resultaten.

Finansiell information

Halvårsrapport, januari – juni 2021

Omsättning och resultat

Intäkter

Rörelsens intäkter uppgick till 25 034 (21 488) TSEK för kvartalet och 28 822 (33 201) TSEK för perioden. Intäkterna för kvartalet och perioden bestod av intäkter från Emcitate med 3 691 (-) TSEK för kvartalet och 6 230 (-) för perioden samt vidare-fakturering av kostnader för PledOx till Solasia Pharma K.K (Solasia) med 21 343 (21 488) TSEK för kvartalet och 22 591 (33 201) TSEK för perioden.

Kostnader

Rörelsens kostnader uppgick till 58 891 (55 499) TSEK för kvartalet och 82 292 (113 878) TSEK för perioden. Projektkostnaderna uppgick till 45 900 (48 194) TSEK för kvartalet och 56 421 (98 126) TSEK för perioden. Projektkostnaderna i kvartalet bestod av 7 475 (-) TSEK för Emcitate, 10,606 (2 967) TSEK för Aladote och 27 819 (45 227) TSEK för PledOx samt för perioden av 12 547 (-) TSEK för Emcitate, 13 316 (3 848) TSEK för Aladote och 30 558 (94 278) TSEK för PledOx. Den högre kostnaden för PledOx under kvartalet beror på den finala betalningen för POLAR studierna. Av PledOx kostnader i kvartalet om 27 819 TSEK har 21 343 TSEK vidarefakturerats till Solasia.

Personalkostnader uppgick till 6 449 (5 646) TSEK för kvartalet och 12 834 (11 354) TSEK för perioden.

Övriga externa kostnader uppgick till 3 922 (1 607) TSEK för kvartalet och till 8 412 (3 706) TSEK för perioden. Ökningen består främst av högre revisions och konsultkostnader. Avskrivningarna uppgick till 678 (52) TSEK för kvartalet och 1 114 (106) TSEK för perioden. 541 (-) TSEK av avskrivningarna härrör från avskrivningar av licenser, 548 (106) TSEK härrör från nyttjanderättstillgångar enligt och 25 (-) TSEK härrör från avskrivningar av inventarier för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till 16 (-) TSEK för kvartalet och 72 (586) TSEK för perioden och består av valutakursdifferenser.

Resultat

Rörelseresultatet uppgick till -33 857 (-33 802) TSEK för kvartalet och -53 470 (-80 677) TSEK för perioden. Finansiella poster uppgick till -469 (-2 363) TSEK för

kvartalet och -170 (1 695) TSEK för perioden.

Resultatet från finansiella poster härrör i huvudsak från orealiserade valutakursdifferenser som uppkommer när koncernens valutakonton värderas till balansdagskurs. Resultat efter finansiella poster uppgick till -34 326 (-36 164) TSEK för kvartalet och -53 641 (-78 983) TSEK för perioden. Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,7) SEK för kvartalet och -0,3 (-1,5) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 30 juni 2021 uppgick likvida medel till 207 411 (184 470) TSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -38 174 (-33 749) TSEK för kvartalet och -73 180 (-70 957) TSEK för perioden. Kvartalets och periodens totala kassaflöde uppgick till -41 767 (-33 802) och -80 129 (-71 063) TSEK, respektive. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för de kliniska studierna. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -2,616 (-) TSEK under perioden varav 2 500 TSEK avser delbetalning av uppskjuten köpeskilling från förvärvet av RTT och 116 TSEK avser förvärv av inventarier. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -4 333 (-105) TSEK för perioden och avser i huvudsak amortisering av lån.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 30 juni 2021 till 576 406 (165 995) TSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 3,5 (3,1) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 69 (86) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 30 juni 2021 till 187 950 (34) TSEK. Skulder som härrör från förvärvet av RTT är uppskjuten skatt på 119 847 (-) TSEK och övriga långfristiga skulder med 67 874 (34) TSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 67 153 (24 174) TSEK, och bestod till största delen av övriga kortfristiga skulder 14 896 (989) TSEK samt kundfordringar 34 751 (10 089) TSEK.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Långfristiga immateriella anläggningstillgångar uppgick per 30 juni 2021 till 593 667 (134) TSEK. Den stora skillnaden jämfört med tidigare period beror av förvärvet av RTT under 2020 där 581 784 TSEK av förvärvsvärdet klassificerats som forsknings och utvecklingskostnader avseende Emcitate. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar.

Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgick per den 30 juni 2021 till 165 068 560 (53 533 321). Antalet aktieägare uppgick per den 30 juni 2021 till 6 822 stycken. De 20 största ägarna innehade 68,4% av andelen aktier. Egetis Therapeutics aktie är noterad på huvudlistan på Nasdaq Stockholm.

Optionsprogram

Upplysningar avseende tidigare tecknade optionsprogram

Genomsnittskursen för stamaktier understeg lösenkursen för samtliga optioner under perioden varför ingen utspädningseffekt har redovisats.

Vid fullt utnyttjande av samtliga optioner skulle bolagets aktier öka med 11 293 100 till 176 361 660.

Personaloptionsprogram 2021/2025

Årsstämman 2021 beslutade om ett personaloptionsprogram, 2021/2025, till anställda i Egetis Therapeutics AB om 5 000 000 personaloptioner.

För att säkerställa leverans av personaloptionerna och framtida beräknade sociala avgifter i samband med inlösen av optionerna har Egetis Therapeutics dotterbolag Egetis Therapeutics Incentive AB tecknat 6 571 000 teckningsoptioner, varav 4 900 000 av teckningsoptionerna var tilldelade till anställda den 30 juni 2021.

Personaloptionsprogram 2020/2024

Årsstämman 2020 beslutade om ett personaloptionsprogram till anställda i PledPharma (tidigare bolagsnamn för Egetis Therapeutics AB) om 3 000 000 personaloptioner.

För att säkerställa leverans av personaloptionerna och framtida beräknade sociala avgifter i samband med

inlösen av optionerna har Egetis Therapeutics dotterbolag PledPharma I AB (tidigare bolagsnamn för Egetis Therapeutics Incentive AB) tecknat 3 942 600 teckningsoptioner, varav 2 900 000 av teckningsoptionerna var tilldelade till anställda den 30 juni 2021.

Teckningsoptionsprogram 2018/2021.

Årsstämman 2018 beslutade om ett optionsprogram till anställda i Egetis Therapeutics om 779 500 teckningsoptioner där varje teckningsoption medför rätt till teckning av en (1) ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 26 kronor per aktie. 779 500 optioner har tecknats av anställda, vd innehar 193 703 av teckningsoptionerna i optionsprogrammet för 2018/2021.

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 30 juni 2021 till 11 (9) personer, 6 kvinnor och 5 män.

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 21 343 (21 488) TSEK och 22 591 (33 201) TSEK för perioden. Intäkterna för perioden härrör från vidarefaktureringskostnader för PledOx till Solasia Pharma K.K (Solasia). Övriga intäkter för kvartalet uppgick till 2 668 (209) TSEK och 4 316 (-) TSEK för perioden. Övriga intäkter för perioden bestod av fakturering av management tjänster från moderbolaget till dotterbolaget RTT på 3 451 (-) TSEK samt vidarefaktureringskostnader för Emcitate till RTT på 865 (-) TSEK.

Rörelsens kostnader uppgick till 50 393 (55 499) TSEK för kvartalet och 66 864 (113 879) TSEK för perioden. Projektkostnaderna uppgick till 39 990 (48 194) TSEK för kvartalet och 45 745 (98 126) TSEK för perioden.

Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till -26 792 (-36 164) TSEK och -40 072 (-78 981) TSEK för perioden.

Finansiella långfristiga anläggningstillgångar uppgick till 490 295 (50) TSEK och övriga långfristiga skulder till 60 716 (34) TSEK. Ökningen i jämförelse med föregående period beror på förvärvet av RTT under 2020.

Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat

TSEK	2021 apr-jun	2020 apr-jun	2021 jan-jun	2020 jan-jun	2020 jan-dec
Intäkter					
Försäljningsintäkter	25 034	21 488	28 822	33 201	40 662
Övriga rörelseintäkter	-	209	-	-	-
	25 034	21 697	28 822	33 201	40 662
Rörelsens kostnader					
Kostnad för sålda varor	-1 926	-	-3 437	-	-1 895
Projektkostnader	-45 900	-48 194	-56 421	-98 126	-183 276
Övriga externa kostnader	-3 922	-1 607	-8 412	-3 706	-11 097
Personalkostnader	-6 449	-5 646	-12 834	-11 354	-22 151
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-678	-52	-1 114	-106	-395
Övriga rörelsekostnader	-16	-	-72	-586	-243
Summa rörelsens kostnader	-58 891	-55 499	-82 292	-113 878	-219 057
Rörelseresultat	-33 857	-33 802	-53 470	-80 677	-178 395
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	-	43	72	1 702	163
Räntekostnader och liknande resultatposter	-469	-2 406	-242	-7	-888
Summa finansiella poster	-469	-2 363	-170	1 695	-725
Resultat efter finansiella poster	-34 326	-36 164	-53 641	-78 983	-179 120
Skatt	-	-	-	-	-
Årets resultat	-34 326	-36 164	-53 641	-78 983	-179 120
Rapport över totalresultat					
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat för året	-34 326	-36 164	-53 641	-78 983	-179 120

Periodens resultat och totalresultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare

Data per aktie

Antal aktier vid periodens slut	165 068 560	53 533 321	165 068 560	53 533 321	165 068 560
Genomsnittligt antal aktier under perioden	165 068 560	53 533 321	165 068 560	53 533 321	67 391 206
Resultat per aktie före utspädning	-0,2	-0,7	-0,3	-1,5	-2,7
Resultat per aktie efter utspädning	-0,2	-0,7	-0,3	-1,5	-2,7
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier	3,5	3,1	3,5	3,1	9,3
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	3,5	3,1	3,5	3,1	9,3

Koncernens balansräkning

TSEK	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Forsknings och utvecklingskostnader	581 784	-	581 784
Licenser	7 031	-	7 571
Nyttjanderättstillgångar	4 853	134	4 666
Inventarier, verktyg och installationer	166	-	75
Summa anläggningstillgångar	593 832	134	594 097
Omsättningstillgångar			
Varulager	1 637	-	3 138
Kundfordringar	25 889	6 130	3 883
Övriga fordringar	1 642	922	2 960
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 099	1 547	2 039
Kassa och bank	207 411	184 470	287 850
Summa omsättningstillgångar	237 678	193 069	299 871
Summa tillgångar	831 510	193 204	893 967

TSEK	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital	8 688	2 818	8 688
Övrigt tillskjutet kapital	1 262 837	705 387	1 262 837
Reserver	868	-	448
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-695 986	-542 210	-642 346
Summa eget kapital	576 406	165 995	629 627
Långfristiga skulder			
Uppskjuten skatt	119 847	-	119 847
Övriga långfristiga skulder	67 874	34	74 242
Avsättning för sociala avgifter	229	-	109
Summa långfristiga skulder	187 950	34	194 198
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	34 751	10 089	15 611
Övriga skulder	14 896	989	14 542
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17 506	16 096	39 988
Summa kortfristiga skulder	67 153	27 174	70 141
Summa eget kapital och skulder	831 510	193 204	893 967

Koncernens kassaflöde

TSEK	2021 apr-jun	2020 apr-jun	2021 jan-jun	2020 jan-jun	2020 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-34 326	-36 164	-53 641	-78 983	-179 120
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	1 603	3 066	2 028	-182	2 430
Betald skatt	-	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-32 723	-33 098	-51 613	-79 165	-176 690
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	-18 854	4 171	-18 247	6 250	16 428
Ökning/minskning av rörelseskulder	13 402	-4 822	-3 320	1 958	25 624
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	-5 452	-651	-21 567	8 208	42 052
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-38 174	-33 749	-73 180	-70 957	-134 639
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Förvärv av verksamhet	-1 250	-	-2 500	-	-59 520
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-49	-	-116	-	-24
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 299	-	-2 616	-	-59 543
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission/optionsemision	-	-	-	-	250 750
Emissionskostnader	-	-	-	-	-22 130
Återbetalning lån	-1 875	-	-3 750	-	-
Återbetalning leasingavtal	-418	-53	-583	-105	-215
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-2 293	-53	-4 333	-105	228 405
PERIODENS KASSAFLÖDE	-41 767	-33 802	-80 129	-71 063	34 223
Likvida medel vid periodens början	249 775	221 141	287 850	255 101	255 101
Förändring likvida medel	-41 767	-33 802	-80 129	-71 063	34 223
Kursdifferenser i likvida medel	-597	-2 869	-311	431	-1 473
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	207 411	184 470	207 411	184 470	287 850

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 20210101	8 688	1 262 837	-642 346	448	629 627
Periodens totalresultat	-	-	-53 641	-	-53 641
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	420	420
Utgående eget kapital 20210630	8 688	1 262 837	-695 986	868	576 406
Ingående eget kapital 20200101	2 818	705 278	-463 227	-	244 876
Incitamentsprogram/Nyemission	-	109	-	-	109
Periodens totalresultat	-	-	-78 983	-	-78 983
Utgående eget kapital 20200630	2 818	705 387	-542 210	-	165 995
Ingående eget kapital 20200101	2 818	705 278	-463 220	-	244 876
Periodens totalresultat	-	-	-179 120	-	-179 120
Transaktioner med ägare	-	-	-	-	-
Apportemission	3 356	331 454	-	-	334 810
Nyemission	2 514	248 236	-	-	250 750
Emissionskostnader	-	-22 130	-	-	-22 130
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	448	448
Utgående eget kapital 20201231	8 688	1 262 837	-642 346	448	629 627

Koncernens nyckeltal

Nyckeltalen nedan är användbara för dem som läser de finansiella rapporterna och ett komplement till andra avkastningsmått vid utvärdering av implementering av strategiska investeringar och koncernens förmåga att nå finansiella mål och åtaganden.

TSEK	2021 Jan-Jun	2020 Jan-Jun	2020 Jan-Dec
Eget kapital	576 406	165 995	629 627
Soliditet, %	69%	86%	70%
Avkastning på eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
Antal aktier vid periodens slut	165 068 560	53 533 321	165 068 560
Antal aktier vid periodens slut efter utspädning	165 068 560	53 533 321	165 068 560
Genomsnittligt antal aktier under perioden	165 068 560	53 533 321	67 391 206
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	165 068 560	53 533 321	67 391 206

Data per aktie

Resultat per aktie	-0,3	-1,5	-2,7
Resultat per aktie efter utspädning	-0,3	-1,5	-2,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-0,5	-1,3	0,2
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier	3,5	3,1	9,3
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	3,5	3,1	9,3
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	10	9	9

* utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt

Moderbolagets resultaträkning

TSEK	2021 apr-jun	2020 apr-jun	2021 jan-jun	2020 jan-jun	2020 jan-dec
Intäkter					
Försäljningsintäkter	21 343	21 488	22 591	33 201	38 935
Övriga rörelseintäkter	2 668	209	4 316	-	332
	24 011	21 697	26 907	33 201	39 267
Rörelsens kostnader					
Projektkostnader	-39 990	-48 194	-45 745	-98 126	-169 422
Övriga externa kostnader	-3 944	-1 660	-8 170	-3 812	-9 806
Personalkostnader	-6 449	-5 646	-12 877	-11 354	-22 152
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-11	-	-17	-	-1
Övriga rörelsekostnader	-	-	-55	-586	-290
Summa rörelsens kostnader	-50 393	-55 499	-66 864	-113 879	-201 670
Rörelseresultat	-26 382	-33 802	-39 957	-80 678	-162 403
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	-	43	52	1 702	163
Räntekostnader och liknande resultatposter	-410	-2 405	-167	-6	-885
Summa finansiella poster	-410	-2 362	-115	1 697	-722
Resultat efter finansiella poster	-26 792	-36 163	-40 072	-78 982	-163 125
Bokslutsdispositioner	-	-	-23 000	-	-
Skatt	-	-	-	-	-
Årets resultat	-26 792	-36 164	-63 072	-78 981	-163 125

Moderbolagets balansräkning

TSEK	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	123	-	23
Finansiella anläggningstillgångar	490 172	50	490 172
Summa anläggningstillgångar	490 295	50	490 195
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar	22 124	6 130	2 470
Övriga fordringar	266	922	2 266
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	774	1 547	1 135
Kassa och bank	184 075	184 170	285 830
Summa omsättningstillgångar	207 239	192 770	291 701
Summa tillgångar	697 533	192 820	781 896

TSEK	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	8 688	2 818	8 688
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	636 235	198 984	799 360
Reserver	868	109	448
Periodens resultat	-63 072	-36 164	-163 125
Summa eget kapital	582 719	165 747	645 371
Långfristiga skulder			
Övriga långfristiga skulder	60 716	34	63 216
Avsättning för sociala avgifter	229	-	109
Summa långfristiga skulder	60 944	34	63 325
Kortfristiga skulder			
Skulder till koncernföretag	-	-	19 209
Leverantörsskulder	32 416	10 089	10 755
Övriga skulder	5 862	854	5 840
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	15 592	16 096	37 396
Summa kortfristiga skulder	53 870	27 039	73 199
Summa eget kapital och skulder	697 533	192 820	781 896

Noter

Not 1 – Redovisningsprinciper

Egetis Therapeutics tillämpar International Financial Standards (IFRS) som godkänts av EU. Denna delårsrapport är upprättad enligt IAS 34 Delårsrapportering och tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och bör läsas tillsammans med koncernredovisningen för 2020. Delårsrapporten innehåller inte alla upplysningar som ska lämnas i en fullständig finansiell rapport. Tillämpade redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är de samma som tillämpades i den senaste årsredovisningen för 2020. Sedan 1 januari, 2021 har vissa tillägg till existerande standarder börjat gälla, dock har inget av dessa någon signifikant effekt på koncernens konsoliderade siffror eller redovisningsprinciper. Moderbolaget och koncernens redovisningsvaluta är svenska kronor. Samtliga belopp i delårsrapporten är, om inget annat anges, avrundade till närmaste tusental.

Upprättandet av delårsrapporter kräver att vissa kritiska redovisningsmässiga uppskattningar görs. Vidare krävs att företagsledningen gör bedömningar vid tillämpning av redovisningsprinciper. Se koncernens redovisningsprinciper i årsredovisningen för 2020 för mer information om uppskattningar och bedömningar.

Moderbolaget

För Moderbolaget Egetis Therapeutics AB (publ) är delårsrapporten upprättad enligt Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridiska personer och årsredovisningslagen. Alla leasingkontrakt redovisas operationellt i moderbolaget. Moderbolaget redovisar förvärvskostnader som en del av anskaffningsvärdet på aktier i dotterföretag och inte i resultaträkningen.

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. Risker kan vara rent företagsspecifika eller beroende av händelser i omvärlden och kan påverka en viss bransch eller marknad. Egetis Therapeutics är bland annat exponerat för följande operationella och finansiella risker.

Operationella risker:

Läkemedelsutveckling, Produktion, Myndighetsprövning, Kommersialisering, Konkurrens och Marknadsacceptans och Immateriella rättigheter.

Finansiella risker:

Valuta, Likviditet, Marknad, Kredit och Ränterisk.

En mer detaljerad beskrivning av koncernens riskexponering finns i Egetis Therapeutics årsredovisning för 2020, not 3. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2021 jämfört med 2020.

COVID-19 risker

Påverkan av coronavirus utbrottet för Egetis Therapeutics och dess verksamhet har hittills varit relativt begränsat. Egetis Therapeutics följer noga utvecklingen och värderar i vilken omfattning koncernens verksamhet kan komma att påverkas på kort och lång sikt. Egetis fortsätter att noggrant följa effekterna av Covid-19 pandemin och vidta alla försiktighetsåtgärder för att säkerställa att personal, medarbetare och deltagare i studierna är trygga och friska genom att genomföra våra studier med hög datakvalitet. På grund av Covid-19 pandemin är det svårt att starta en studie som utförs på akut-/intensivvårdskliniker. Andra risker som bolaget för närvarande har identifierat är patientrekrytering i den pågående Emcitate studien.

Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 8. Händelser efter periodens utgång redovisas på sid 1.

Not 3 – Finansiella tillgångar och skulder

Samtliga finansiella tillgångar och skulder är värderade till upplupet anskaffningsvärde förutom skuld för tilläggsköpeskilling. Skuld för tilläggsköpeskilling är klassificerad i nivå 3 i verkligt värdehierarkin. Värdering av tilläggsköpeskilling vid rörelseförvärvet av RTT baseras på marknads- och sektorstandard metodologin, "Net Present Valuation" av läkemedelsprojekt i forskning och utvecklingsfas. Värderingen bygger på ett flertal olika antaganden såsom prissättning, tillväxttakt, valutakurser, marknadsandelar, sannolikheter samt diskonteringsränta.

TSEK	Långfristiga	Kortfristiga	Total
Koncernen 30 juni 2021			
FINANSIELLA TILLGÅNGAR VÄRDERADE TILL UPPLUPET ANSKAFFNINGSVÄRDE			
Kundfordringar	-	25 889	25 889
Likvida medel	-	207 411	207 411
Total finansiella tillgångar	-	233 300	233 300
FINANSIELLA SKULDER VÄRDERADE TILL VERKLIGT VÄRDE VIA RESULTATRÄKNINGEN			
Skuld för villkorad köpeskilling	58 216	-	58 216
Total	58 216	-	58 216
FINANSIELLA SKULDER VÄRDERADE TILL UPPLUPET ANSKAFFNINGSVÄRDE			
Leasingskulder	3 409	1 473	4 881
Leverantörsskulder	-	34 751	34 751
Uppskjuten köpeskilling	2 500	5 000	7 500
Övriga skulder	3 750	7 500	11 250
Total	9 659	48 723	58 382
Total finansiella skulder	67 874	48 723	116 598
Koncernen 30 juni 2020			
FINANSIELLA TILLGÅNGAR VÄRDERADE TILL UPPLUPET ANSKAFFNINGSVÄRDE			
Kundfordringar	-	6 130	6 130
Likvida medel	-	184 470	184 470
Total finansiella tillgångar	-	190 600	190 600
FINANSIELLA SKULDER VÄRDERADE TILL UPPLUPET ANSKAFFNINGSVÄRDE			
Leasingskulder	-	136	136
Leverantörsskulder	-	10 089	10 089
Övriga skulder	-	-	-
Total	-	10 224	10 224
Total finansiella skulder	-	10 224	10 224

Inga väsentliga förändringar har skett avseende värderingsmetoder, indata eller antaganden sedan 31 december 2020. Inga finansiella tillgångar eller skulder har omklassificerats mellan värderingskategorierna. Verkliga värdet för finansiella tillgångar och skulder som värderas till upplupet anskaffningsvärde bedöms i allt väsentligt motsvara deras verkliga värde.

Not 4 – Segmentrapportering

Från den 1 april 2019 tillämnar koncernen segmentrapportering där man ursprungligen identifierat två oberoende och fristående utvecklingsområden för calmangafodipir, PledOx och Aladote. I samband med förvärvet av RTT under 2020 har segmentsrapporteringen utökats med utvecklingsområdet Emcitate. Den högsta verkställande beslutsfattaren i bolaget allokerares resurser mellan dessa tre FoU-projekt. Intäkterna för PledOx består av vidarefakturering av kostnader hänförliga till den asiatiska delen av POLAR-studierna. Intäkterna för Emcitate är hänförliga till ”Named Patient Use” användning av läkemedelskandidaten.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till PledOx, Aladote och Emcitate.

2021 apr-jun					2020 apr-jun					
TSEK	PledOx	Aladote	Emcitate	Gemensam	Summa	TSEK	PledOx	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	21 343	-	3 691	-	25 034	Intäkter	21 488	-	-	21 488
Kostnad för sålda varor	-	-	-1 926	-	-1 926	Kostnad för sålda varor	-	-	-	-
Projektkostnader	-27 819	-10 606	-7 475	-	-45 900	Projektkostnader	-45 227	-2 967	-	-48 194
Övrigt	-	-	-	-11 064	-11 064	Övrigt	-10	-	-7 086	-7 096
Rörelseresultat	-6 476	-10 606	-5 710	-11 064	-33 857	Rörelseresultat	-23 749	-2 967	-7 086	-33 802
Finansnetto					-469	Finansnetto				-2 363
Resultat före skatt					-34 326	Resultat före skatt				-36 164

2021 jan-jun					2020 jan-jun					
TSEK	PledOx	Aladote	Emcitate	Gemensam	Summa	TSEK	PledOx	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	22 591	-	6 230	-	28 822	Intäkter	33 201	-	-	33 201
Kostnad för sålda varor	-	-	-3 437	-	-3 437	Kostnad för sålda varor	-	-	-	-
Projektkostnader	-30 558	-13 316	-12 547	-	-56 421	Projektkostnader	-94 278	-3 848	-	-98 126
Övrigt	-	-	-	-22 433	-22 433	Övrigt	-20	-	-15 732	-15 752
Rörelseresultat	-7 967	-13 316	-9 753	-22 433	-53 470	Rörelseresultat	-61 098	-3 848	-15 732	-80 677
Finansnetto					-170	Finansnetto				1 695
Resultat före skatt					-53 641	Resultat före skatt				-78 983

2020 jan-dec					
TSEK	PledOx	Aladote	Emcitate	Gemensam	Summa
Intäkter	38 935	-	1 727	-	40 662
Kostnad för sålda varor	-	-	-1 895	-	-1 895
Projektkostnader	-153 692	-15 730	-13 854	-	-183 276
Övrigt	-53	-	-	-33 834	-33 887
Rörelseresultat	-114 809	-15 730	-14 022	-33 834	-178 395
Finansnetto					-725
Resultat före skatt					-179 120

Omsättning per land

All försäljning i Japan är hänförlig till segmentet PledOx och försäljning i övriga länder avser segmentet Emcitate. Segmentet PledOx har en kund för vilken intäkterna avser mer än 10% av segmentets intäkter. Intäkterna från denna kund uppgår till 22 591 (33 201) TSEK för perioden. Två länder i Emcitate segmentet står för mer än 10% av segmentets försäljning.

TSEK	2021	2020	2021	2020	2020
Land	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Japan	21 343	21 488	22 591	33 201	38 935
Frankrike	833	-	1 398	-	-
Spanien	1 076	-	1 704	-	-
Sverige	558	-	899	-	87
Övriga länder	1 225	-	2 229	-	1 640
Totalt	25 034	21 488	28 822	33 201	40 662

Omsättning fördelat på typ av intäkter

TSEK	2021 apr-jun	2020 apr-jun	2021 jan-jun	2020 jan-jun	2020 jan-dec
Vidarefakturerering av kostnader till Solasia	21 343	21 488	22 591	33 201	38 935
Varuförsäljning	3 691	-	6 230	-	1 727
Totalt	25 034	21 488	28 822	33 201	40 662

Not 5 – Förändringar i skulder hänförliga till finansieringsverksamheten

I följande tabell presenteras en avstämning av kassaflödespåverkande och icke-kassaflödespåverkande förändringar i leasingkulder och övriga skulder som tillhör finansieringsverksamheten.

	Ej kassaflödespåverkande				2021-06-30
	2020-12-31	Kassaflöde	Förvärv av verksamhet	Nya leasingavtal	
Leasingskulder	4 666	-583	-	798	4 881
Övriga skulder	15 000	-3 750	-	-	11 250
Utgående balans	19 666	-4 333	-	-	15 333

	Ej kassaflödespåverkande				2020-06-30
	2019-12-31	Kassaflöde	Förvärv av verksamhet	Övergång till IFRS 16	
Leasingskulder	-	-105	-	241	136
Utgående balans	-	-105	-	241	136

Not 6 – Transaktioner med närstående partner

Peder Wahlberg arbetar som konsult åt bolaget och har fakturerat bolaget 1 234 TSEK under 2021.

Not 7 – Nyckeltalsdefinitioner

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

Resultat per aktie Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Antal aktier vid periodens slut Antalet utgivna aktier före utspädning vid slutet av perioden.

Antal aktier efter utspädning Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden.

Genomsnittligt antal aktier under perioden Genomsnittligt antal utgivna aktier före utspädning under perioden.

Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier.

Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Bolaget definierar nedanstående nyckeltal enligt följande.

Soliditet, % Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Soliditet då det visar hur stor del av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna bedöma Bolagets kapitalstruktur.

Avkastning på eget kapital, % Årets resultat dividerat med eget kapital. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Avkastning på eget kapital, % eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för avkastningen som genererats på det totala kapital som samtliga aktieägare har investerat i Bolaget.

Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie Kassaflödet från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för verksamhetens kassaflöde ställt i relation till antalet aktier justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Eget kapital per aktie före utspädning Eget kapital dividerat med antal aktier före utspädning vid utgången av perioden. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Eget kapital per aktie efter utspädning Eget kapital dividerat med antal aktier efter utspädning vid utgången av perioden. Utestående optioner beaktas enbart om de är ”in the money”. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Antal anställda (medelantal), Genomsnittliga antal anställda för respektive period.

	2021	2020	2020
	Jan-Jun	Jan-Jun	Jan-Dec
A Eget kapital, TSEK	576 406	165 995	629 627
B Balansomslutning, TSEK	831 510	193 204	893 967
A/B Soliditet,%	69%	86%	70%
A Årets resultat, TSEK	-53 641	-78 983	-179 120
B Eget kapital, TSEK	576 406	165 995	629 627
A/B Avkastning på Eget kapital,%	neg.	neg.	neg.
A Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK	-80 129	-71 063	34 223
B Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning,TSEK	165 069	53 533	67 391
A/B Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,5	-1,3	0,5
A Eget kapital, TSEK	576 406	165 995	629 627
B Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning, tusental	165 069	53 533	67 391
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	3,5	3,1	9,3
A Eget kapital, TSEK	576 406	165 995	629 627
B Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	165 069	53 533	67 391
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	3,5	3,1	9,3

EGETIS THERAPEUTICS

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Delårsrapport januari-september 2021, 4 november 2021.

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på Egetis Therapeutics hemsida, www.egetis.com.
Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd
E-post: nicklas.westerholm@egetis.com

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör
E-post: yilmaz.mahshid@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 19 augusti 2021 klockan 08:00 (CET).

Egetis Therapeutics AB (publ)
Klara Norra kyrkogata 26, 111 22 Stockholm
Org.nr. 556706-6724
Tel: 08-679 72 10
www.egetis.com

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

ABGSC, Viktor Sundberg
Carnegie, Ulrik Trattner
Pareto Securities, Dan Akschuti
Redeye, Niklas Elmhammer
Rx Securities, Dr. Joseph Hedden

EGETIS THERAPEUTICS

Försäkran

Delårsrapporten för perioden januari - juni 2021 ger en rättvisande översikt av moderföretagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 19 augusti 2021

Thomas Lönngren
Styrelseordförande

Elisabeth Svanberg
Styrelseledamot

Gunilla Osswald
Styrelseledamot

Mats Blom
Styrelseledamot

Peder Walberg
Styrelseledamot

Nicklas Westerholm
vd