

Rapport över det Fjärde Kvartalet 2021

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

Vinnova bidrag för att utveckla stamcells behandlingar

Oktober - december i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -12,4 (-13,9) mkr.
- Totalresultat uppgick till -13,2 (-13,9) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -0,82 (-1,24) kr.
- Likvida medel vid periodens slut uppgick till 44 (0,5) mkr.
- Soliditet vid rapportperiodens slut uppgick till 85 (79) %.
- Amniotics har lämnat in klinisk prövningsansökan (CTA) för den planerade fas I/II-studien med bolagets ledande läkemedelskandidat inom lungspecifika mesenkymala stamceller PulmoStem™.
- Amniotics anslöt sig till forskningsprojektet Centre for Advanced Medical Products (CAMP), ett konsortium finansierat av ett anslag på 48 miljoner kronor, med målsättningen att förbättra resultatet av lungtransplantationer med hjälp av Amniotics stamcellsterapiprodukt PulmoStem™.

Januari - december i sammandrag

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) tkr.
- Rörelseresultatet före avskrivningar uppgick till -51,6 (-29,4) mkr.
- Totalresultat uppgick till -53,6 (-31) mkr.
- Totalresultat per aktie uppgick till -3,34 (-2,78) kr.
- Periodens kassaflöde uppgick till 43,5 (5,5) mkr.
- Under andra kvartalet genomförde Amniotics en emission om 60 miljoner kronor före emissionskostnader. Bolaget tillfördes även 1,2 miljoner genom inlösen av teckningsoptioner.
- Under det andra kvartalet godkände Nasdaq Stockholm handel med Amniotics aktie och teckningsoptioner på Nasdaq First North Growth Market.

Händelser efter rapportperiodens utgång

- I januari 2022 erhöll Amniotics, tillsammans med professor Sandra Lindstedt vid Skånes universitetssjukhus, ett bidrag på 4,8 miljoner kronor från Sveriges Innovationsmyndighet, Vinnova. Bidraget kommer att användas för att visa "proof of concept" vid användningen av Amniotics stamcellsterapi för reparation av skadade kasserade donatorlungor för transplantation lungtransplantationer.
- Amniotics har anställt Matilda Hugerth som chef för klinisk utveckling. Hugerth tillträdde tjänsten i januari och är ansvarig för klinisk utveckling och regulatoriska frågor.

Vd har ordet

2021 har varit ett otroligt spännande år för Amniotics på flera plan. Vi har gjort betydande framsteg som gör att fas I/II-studien kring läkning av degenerativa lungskador med vår unika läkemedelskandidat PulmoStem™ kan startas inom kort. Vi har även tagit våra övriga projekt närmare klinik och vi har förstärkt vår kliniska och regulatoriska kapacitet. Dessutom är PulmoStem central i kommande prövarledda studier som erhållit anslag från Vinnovastiftelsen om väsentliga belopp. En av de största händelserna under året har varit noteringen av bolaget på First North Growth Market och tillhörande nyemission som tillförde bolaget både nya aktieägare och kapital. Noteringen är en betydande milstolpe i Amniotics historia men samtidigt ett naturligt steg på tillväxtresan.

En av våra främsta uppgifter under året, som vi har lagt mycket resurser och tid på, har varit de rigorösa förberedelserna för Amniotics första kliniska studie i människa. En fas I/II klinisk studie med en av våra unika läkemedelskandidater, PulmoStem, som utvecklas för läkning av degenerativa lungskador. I fjärde kvartalet nådde vi en viktig milstolpe när vi lämnade in ansökan om att starta upp den kliniska studien, en så kallad Clinical Trial Application (CTA), till berörda myndigheter i Europa. Den planerade fas I/II-studien kommer att genomföras i inlagda patienter med SARS-CoV-2 coronavirus. Primära mål med studien är att utvärdera säkerhet och tolerabilitet, i kombination med potentiella tidiga effektsignaler på inflammation, fibros och trötthet. Vi räknar vi med att inkludera den första patienten i studien under första halvåret 2022.

På grund av pandemins utveckling med nya varianter och mycket höga infektionsnivåer är det viktigt att överväga alternativa behandlingar, såsom stamcellsterapier, som inte är inriktade på antivirala läkemedel. Amniotics stamcells-terapiprodukt PulmoStem är agnostisk mot coronavarianterna och mot inflammatoriska lungskador i allmänhet, men förväntas istället stoppa den inflammatoriska processen och potentiellt börja regenerera den skadade lungvävnaden. Därmed har den potential att vara användbar i ett stort antal olika lungindikationer.

Vi har under året också sett ett stort intresse för vår forskning från den akademiska världen som har resulterat i två spännande projekt med professor Sandra Lindstedt vid Skånes universitetssjukhus i Lund. Med ett anslag på nära 5 miljoner kronor från Vinnova-stiftelsen håller hon nu på att starta upp en klinisk studie tillsammans med Amniotics. Syftet är



”Ökat intresse för Amniotics forskningsarbete globalt, såväl inom akademien som industrin”

att studera om Amniotics cellterapi kan göra fler donationslungor lämpliga för transplantation. Därutöver har Amniotics också anslutit sig till forskningsprojektet Center for Advanced Medical Products (CAMP), ett konsortium finansierat av ett anslag om 48 miljoner kronor med syfte att förbättra resultatet av lungtransplantationer med PulmoStem. Vidare har vi sett ett intresse både från mindre biotech-bolag och från större läkemedelsbolag avseende möjligheten för Amniotics att arbeta som kontraktstillverkare åt andra.

För att fortsätta på vår tillväxtresa har vi under året förstärkt och byggt upp vår kapacitet inom flera områden. I syfte att stärka den kliniska och regulatoriska kapaciteten, och för att säkerställa att vår kliniska prövning fortskrider, har Mathilda Hugerth anställts som chef för klinisk utveckling.

Sammanfattningsvis är jag mycket glad över att vi levererar på vår strategi. Amniotics vision är att utveckla livsavgörande behandlingar och vi är stärkta i vår övertygelse att vår unika läkemedelskandidat PulmoStem har den potentialen. Jag är oerhört hedrad över att leda detta innovativa team och att tillsammans med kollegor, styrelsemedlemmar och samarbetspartner utveckla stamceller som potentiellt kan förbättra livet för människor som lider av allvarliga lungsjukdomar. Vi ser nu fram emot nästa viktiga milstolpe för Amniotics - att starta vår första kliniska studie med patienter i COVID-19/ARDS.

Lund, februari 2022
Kåre Engkilde, CEO

Amniotics i sammandrag

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

Amniotics ursprung

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

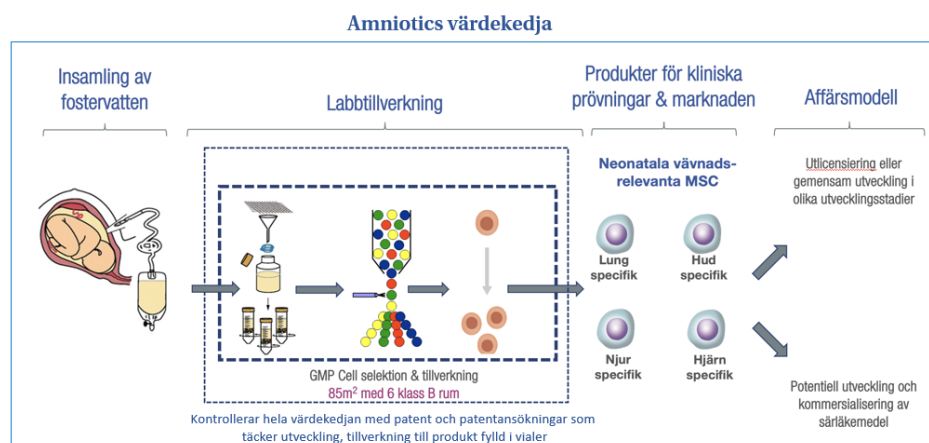
Amniotics är ett biopharmaföretag som utvecklar cellterapiläkemedel baserade på mesenkymala stamceller (MSC) från fostervatten. Dessa MSC är neonatala, vilket innebär att de är bättre än MSC från vuxna individer i flera viktiga aspekter (t.ex. låg virusbörda, hög tillväxtförmåga). För närvarande är det Amniotics bedömning att företaget är det enda aktiva företaget som kan producera neonatal vävnadsspecifik MSC från fostervatten för ett antal indikationer. Fostervattnet samlas upp under planerade kejsarsnitt med hjälp av Amniotics patenterade CE-märkta medicintekniska produkt. Amniotics egen markörteknologi används sedan för att identifiera och välja stamceller för olika vävnadstyper;

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

Nya behandlingar för tillstånd där effektiv behandling för närvarande saknas

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

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



att utveckla innovativa livsförändrande och regenerativa behandlingar för patienter.

Teknologi

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

Strategi

Amniotics strategi är att utveckla behandlingar för sjukdomar med inslag av svår inflammation och fibros, där vävnadsspecifika stamceller förväntas ha en inverkan på potentiella framtida

livsförändrande behandlingar. Målet är att framgångsrikt genomföra fas I/II kliniska prövningar. För det senare skedet av klinisk utveckling och kommersialisering avser Amniotics att söka licensieringspartners.

Amniotics producerar för närvarande kliniska batcher av lungspecifika MSC (PulmoStem™). Med resultaten från Amniotics prekliniska studier och karakteriseringen av cellernas kvalitetsattribut (sterilitet, identitet, renhet, injicerbarhet) kan Amniotics gå vidare till kliniska tester. Alla kandidater befinner sig i tidig utvecklingsfas förutom PulmoStem™, som är redo att användas och utvärderas i en klinisk studie med planerad start under 2022.

Flertal patenterade teknologier och koncept

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

Cellterapi marknaden

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

Läkemedelsutveckling med cellterapi

Amniotics fokuserar på behandling av sjukdomar där en mindre men väldefinierad grupp patienter (inkluderat sällsynta sjukdomar) har ett stort behov av bättre behandling. Amniotics markörteknologi för att identifiera olika populationer av MSC är baserad på

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

Kontraktutveckling och kontraktstillverkning av cellterapi

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

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



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

- Processutveckling för ATMP vid Amniotics GMP-tillverkningsanläggning i Lund
- Arbeta med företag för att hjälpa till att lansera deras produkter
- Hjälpa till att lösa operativa utmaningar såsom kapacitetsbegränsningar

Amniotics produktportfölj

Amniotics projektportfölj är baserad på egenutvecklad teknologi och metodik. Pipelinen består av lungindikationer (PulmoStem™), nervsystemsindikationer (CogniStem™), dermatologiska indikationer (CutiStem™) och njurspecifika indikationer (NephroStem™).

Amniotics lungspecifika produkt PulmoStem™ är redo att utvärderas i en första klinisk studie på människor med det primära syftet att visa att produkten är säker och väl tolererad. Studien kan också ge en indikation på PulmoStem™s effektivitet i patientpopulationer med relevanta lungsjukdomar. Amniotics övriga cellspecifika produkter befinner sig fortfarande i ett tidigare skede och kommer under de kommande åren att fortsätta att utvecklas mot klinisk fas. iPS-tekniken är ytterligare en möjlighet i ett tidigt skede med potential att skapa en ny plattform och en ny grupp av indikationer för Amniotics. Efter fas I/II kliniska prövningar av PulmoStem™ avser Amniotics att söka en partner för att utlicensiera produkterna/teknologin för utveckling av behandling för relevanta lungsjukdomar..

Område	Potentiell Indikation	Teknologi	Discovery	Pre-klinisk	Fas I/II	Fas II eller Partner	Kommande milstolpar
Lunga	ARDS (COVID-19)	MSC (lunga)	PulmoStem™		2022-23	2023	Första patient behandlas 1H 2022
	Idiopatisk lungfibros (IPF)	MSC (lunga)	PulmoStem™		2023	2024	Ansökan CTA, 2022
	Lungtransplantation	MSC (lunga)	PulmoStem™			2023	Ansökan CTA, 2023
Hjärna	Spinala muskelatrofier	MSC (hjärna)	CogniStem™	2021-22	2023		Produktion av första tekniska GMP batch
Hud	Epidermolysis Bullosa Läckning av brännskador/sår	MSC (hud)		2022		CutiStem™	Produktion av första tekniska GMP batch
				2023		NephroStem™	Produktion av första tekniska GMP batch
Njure	Akut njurskada C3 Glomerulopathy	MSC (njure)					Produktion av första tekniska GMP batch
Blod	Blodprodukter	iPS					Optimering för GMP

ARDS – Acute Respiratory Distress Syndrome

CTA – Clinical Trial Application, ansökan till myndighet att påbörja studie

Not: Stark färg på pil representerar nuvarande status. Blek färg på pil representerar nuvarande planering fram till 2023

Partner

Initiering av fas II baserad på PulmoStem™ fas I/II i andra indikationer

Finansiell översikt

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2021	2020	2021	2020
Nettoomsättning	0	0	0	0
Rörelseresultat	-13 239	-13 852	-53 615	-30 994
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 589	-45 058	-15 634	-61 772
Likvida medel vid periodens slut	43 981	510	43 981	510
Soliditet %	85	79	85	79
Resultat per aktie (kronor)	-0,82	-1,24	-3,34	-2,78

Finansiell Översikt

Totalresultat

Totalresultatet för det fjärde kvartalet uppgick till -13,2 (-13,9) mkr, vilket motsvarar en förbättring om -0,7 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid kvartalets slut, uppgick till -0,82 (-1,24) kr.

Totalaresultat för perioden uppgick till -53,6 (-31) mkr, vilket motsvarar en minskning med -22,6 mkr. Resultat per aktie, baserat på antal aktier vid periodens slut, uppgick till -3,34 (-2,75) kr.

Kostnader

Rörelsens kostnader för det fjärde kvartalet uppgick till 12,4 (13,7) mkr vilket motsvarar en minskning om 1,3 mkr. Kostnaderna fördelas enligt följande: övriga externa kostnader 8 (11,1) mkr, personalkostnader ökade med 1,8 mkr till följd av ökat antal anställda och uppgick till 4,4 (2,6) mkr.

Rörelsekostnaderna för perioden uppgick till 51,5 (29,4) mkr, en ökning om 22 mkr eller 75 procent. Övriga externa kostnader uppgick till 35,3 (21,6) mkr, en ökning med 13,7 mkr till följd av växande aktiviteter i bolagets labb, ökade kostnader för förnödenheter/material 1 mkr, kliniska konsultkostnader ökade med cirka 9,5 mkr. Kostnader relaterade till noteringen på Nasdaq First North Growth Market i juli och emission uppgick till 5,8 mkr. Personalkostnaderna ökade med 8,2 mkr till följd av sex ytterligare anställda jämfört med föregående år och uppgick till 16,1 (7,8) mkr. Övriga rörelsekostnader uppgick till 0,2 (0) mkr.

Investeringar

Bolagets nettoinvesteringar under kvartalet uppgick till 0,5 (2,1) mkr, inklusive -0,2 (1,8) mkr hänförliga till materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning), och 0,7 (0,1) mkr avseende investeringar i immateriella tillgångar.

Periodens investeringar uppgick till 1,1 (5,5) mkr, varav 0,06 (5) mkr är hänförliga till

materiella anläggningstillgångar (främst laboratorieutrustning) och 1,1 (0,4) mkr avser investeringar i immateriella tillgångar.

Kassaflöde och finansiell ställning

Totalt egna kapitalet vid periodens slut uppgick till 49,5 (42,2) mkr efter beaktande av kvartalets resultat. Eget kapital per aktie (baserat och efter utspädning) baserat på antalet utestående aktier vid periodens slut var 3,083 (3,778) kr. Bolagets soliditet var vid utgången av kvartalet 85 (79) procent.

Likvida medel vid periodens slut uppgick till 44 (0,5) mkr. Likviden från emissionen i juni, 60 miljoner kronor, betalades in på bolagets konto i juli. Ledning och styrelse ser över kapitalbehovet och kraven för att kunna fortsätta driva verksamheten.

Kassaflödet för kvartalet uppgick till 10,2 (9,2) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,1 (39,7) mkr.

Kassaflödet för perioden uppgick till 43,5 (-5,5) mkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten under perioden uppgick till 60,2 (61,7) mkr.

Anställda

Antalet helårsanställda vid rapportperiodens uppgick till 21, en ökning med 12 personer jämfört med samma period föregående år då bolaget hade 12 anställda.

Aktiekapital och aktien

Aktiekapitalet uppgick vid kvartalets slut till 869 014 kr och det totalt antalet aktier uppgick till 16 066 033 med ett kvotvärde på 0,05409 kr.

Övrig information

Risikfaktorer

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

Revisorns granskning

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

Likviditet och finansiering

Bolagets likvida medel uppgick vid kvartalets slut till 44 (0,5) mkr. Styrelsen och företags-ledningen utvärderar löpande alternativ för att säkerställa bolagets långsiktiga kapitalbehov.

Aktien

Antalet aktier vid periodens utgång uppgår till 16 033 330 stycken. Alla aktier är av samma slag och har samma rösträtt. Amniotics aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market och handlas under ticker AMNI och ISIN-kod E0015961016. First North är Nasdaqs europeiska tillväxtmarknad avsedd för små, växande företag, med en mindre omfattande regelbok än huvudmarknaden.

Framtidsinriktad information

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

Kommande rapporttillfällen

- Årsredovisning 2021, 28 apr 2022
- Kvartalsrapport Q1 2022, 5 maj 2022
- Årsstämma, 19 maj 2022
- Halvårsrapport Q2 2022, 16 aug 2022
- Delårsrapport Q3 2022, 10 nov 2022

Finansiella rapporter kan hämtas på Amniotics webbplats:
<https://www.amniotics.com/investors/financial-reports/>

Årsstämma

Årsstämman kommer att hållas den 19 maj 2022. Tid och plats kommer att meddelas vid ett senare tillfälle.

Valberedning

I enlighet med beslut vid årsstämman 2021 har valberedningen inför årsstämman 2022 utsetts. Valberedningen består av: Christer Fåhraeus, representerande Theope Seed Capital AB, Marcus Larsson, representerande Deflexum AB och Fredrik Tiberg, representerande LSCS Invest AB. Bolagets ordförande Peter Buhl Jensen, styrelsens ordförande är adjungerad i valberedningen .
Aktieägare som önskar lämna förslag till valberedningen inför årsstämman 2022 bör göra det senast den 1 mars 2022.

Förslag kan skickas via e-post till:
agm@amniotics.com eller med vanlig post till:
Amniotics AB (publ), Attn: Valberedningen,
Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige

Årsredovisning

Årsredovisning för 2021 kommer att publiceras på Amniotics webbplats www.amniotics.com den 28 april 2022.

Certified Adviser

Bolagets Certified Adviser är Redeye AB, certifiedadviser@redeye.se, telefon: +46 (0)8 121 576 90.

För ytterligare information

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

För frågor om denna rapport, vänligen kontakta:
Kåre Engkilde, CEO
Telefon: +46 (0)723 27 85 20
E-post: ke@amniotics.com

Johny Humaloja, CFO
Telefon: +46 (0)735 06 68 56
E-post: jh@amniotics.com

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

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

Lund den 17 februari 2022

Amniotics AB (publ)

Kåre Engkilde
Verkställande direktör

Christer Fåhraeus
Styrelseledamot

Anders Månsson
Styrelseledamot

Peter Buhl Jensen
Styrelseordförande

Marcus Larsson
Styrelseledamot

Fredrik Tiberg
Styrelseledamot

Ingrid Atteryd Heiman
Styrelseledamot

Christopher Bravery
Styrelseledamot

Finansiell information

Rapport över totalresultat

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2021	2020	2021	2020
Nettoomsättning	0	0	0	0
Övriga rörelseintäkter	22	28	50	38
Bruttoresultat	22	28	50	38
Övriga externa kostnader	-7 973	-11 087	-35 294	-21 586
Personalkostnader	-4 403	-2 562	-16 056	-7 842
Övriga rörelsekostnader	-20	-5	-162	-18
Rörelseresultat före avskrivningar	-12 374	-13 852	-51 615	-29 408
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-865	-226	-2 153	-1 586
Rörelseresultat	-13 239	-13 852	-53 615	-30 994
Finansnetto	0	-0	-4	-3
Resultat efter finansiella poster	-13 239	-13 852	-53 619	-30 997
Skatt	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-13 239	-13 852	-53 619	-30 997

	Kvartal 4		Helår	
	2021	2020	2021	2020
Resultat per aktie (kr)*	-0,82	-1,24	-3,34	-2,78
Antal aktier **				
Vägt genomsnitt under perioden	16 066 033	11 166 500	14 349 755	9 891 856
Antal aktier vid periodens början	16 066 033	11 166 500	11 166 500	9 244 000
Antal aktier vid periodens slut	16 066 033	11 166 500	16 066 033	11 166 500

* Baserat på antalet utestående aktier vid periodens utgång.

** Under andra kvartalet 2021 genomfördes en split av aktien i förhållandet 500:1.

Balansräkning i sammandrag

(tkr)	31 December	
	2021	2020
Tillgångar		
Tecknat men ej inbetalt aktiekapital	0	37 846
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	4 392	3 752
Materiella anläggningstillgångar	7 724	9 374
Summa Anläggningstillgångar	12 116	13 125
Omsättningstillgångar		
Övriga fordringar	1 991	1 970
Likvida medel	43 981	510
Summa omställningstillgångar	45 972	2 480
Summa tillgångar	58 088	53 451
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	869	604
Ej registrerat aktiekapital	0	96
Reserv för utvecklingskostnader	167	167
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	60 793	90 549
Akkumulerad förlust inklusive periodens resultat	-12 299	-49 229
Summa eget kapital	49 530	42 186
Skulder		
Skulder till kreditinstitut, långfristiga	0	599
Kortfristiga skulder	8 558	10 666
Summa skulder	8 558	11 265
Summa eget kapital och skulder	58 088	53 451

Finansiella nyckeltal

Eget kapital per aktie vid helårets slut* (kr)	3,083	3,778
Soliditet %	85	79

* Baserat på antalet antal aktier vid periodens slut.

Förändring i eget kapital

(tkr)	Helår	
	2021	2020
Ingående balans	42 186	12 909
Nyemission	60 963	60 275
Periodens resultat	-53 619	-30 997
Eget kapital vid periodens slut	49 530	42 186

Kassaflödesanalys i sammandrag

(tkr)	Kvartal 4		Helår	
	2021	2020	2021	2020
Periodens rörelseresultat	-13 404	-13 852	-53 616	-30 994
Avskrivningar	865	226	2 153	1 586
Justering för poster som ej påverkar kassaflödet	10	0	-79	61
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-12 529	-13 626	-51 542	-29 347
Förändring av rörelsekapital	2 940	-31 432	35 908	-32 425
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 589	-45 058	-15 634	-61 772
Investeringsverksamheten	-455	-2 111	-1 144	-5 466
Kassaflöde efter investeringsverksamheten	-10 044	-47 169	-16 778	-67 238
Finansieringsverksamheten	-133	1 446	-714	1 446
Nyemission	0	36 479	60 963	60 275
Periodens kassaflöde	-10 177	-9 244	43 471	-5 517
Likvida medel vid periodens början	54 158	9 754	510	6 027
Likvida medel vid periodens slut	43 981	510	43 981	510

Ordlista

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

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

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

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



Amniotics AB (publ)

Medicon Village,
Scheelevägen 2
SE-223 63 Lund
Sweden

www.amniotics.com

