



Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Delårsrapport januari - mars 2024

Januari – mars 2024 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Första kvartalet 2024

- Periodens resultat uppgick till -12 459 TSEK (-10 101)
- Resultat per aktie uppgick till -0,04 kr (-0,06)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,02 kr (0,12)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -13 536 TSEK (-11 644)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 7 870 TSEK (20 446) samt 21 415 TSEK vid kvartalets ingång

Ekonomisk översikt

TSEK	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
Rörelseresultatet	-12 458	-10 101	-44 176
Periodens resultat	-12 459	-10 101	-44 054
Resultat per aktie (kr)	-0,04	-0,06	-0,26

Händelser under perioden

- I februari meddelades en uppdatering av Annexins RVO studie som bekräftar lovande effektsignaler i ytterligare 4 patienter, därmed totalt 6 av 8 patienter, som kunnat följas 3 månader eller längre.
- I februari avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare, vilket bolaget kan avropa i trancher vid behov. Förfallodatumet är 30 september 2024. Per 11 april 2024 har ingen summa avropats.
- I mars meddelades beslut om företrädesemission om cirka 45,1 MSEK säkerställd till cirka 90 procent, villkorat av godkännande från årsstämma 2024 som beslutats att tidigareläggas till 2 maj 2024. Teckningskurs är föreslagen till 0,25 SEK per ny aktie och teckningsperiod är planerad till 14-28 maj 2024.

Händelser efter periodens utgång

- I april meddelades valberedningens förslag till styrelse och styrelsesättning inför årsstämman den 2 maj 2024.

Vd har ordet

Nära slutförande av klinisk fas 2-studie inom RVO och fortsatta framsteg inom preklinisk cancerforskning

2024 inleddes med positiva nyheter inom vår pågående fas 2-studie i ögonsjukdomen RVO med läkemedelskandidaten ANXV. Framstegen har fortsatt under första kvartalet och vår målsättning är att kunna presentera första top-line data från hela studien under mitten av 2024. Inom bolagets cancersatsningar arbetar vi både med ett sätt att identifiera lämpliga patienter som kan ha nytta av ANXV-terapi och med prekliniska studier för vårt ANXV- konjugat.

I vår pågående kliniska fas 2-studie med läkemedelskandidaten ANXV inkluderas patienter som nyligen har fått sin RVO-diagnos men som inte behandlats med den standardmässiga anti-VEGF-terapin. I augusti 2023 rapporterade vi de första lovande effektsignalerna i två av fyra patienter behandlade med den lägsta dosen ANXV under fem dagar. De positiva fynden motiverade förlängd patientuppföljning och borttagning av placebogruppen. Eftersom säkerhetsprofilen är fortsatt god har vi fått tillstånd att höja dosen och i januari 2024 behandlades den första patienten med den planerade högsta dosen 6 mg.

Tack vare ändrad studiedesign har vi de senaste månaderna kunnat se en högre rekryteringstakt av patienter och i februari 2024 gav vi en uppdatering som bekräftade lovande effektsignaler i ytterligare fyra patienter som kunnat följas i tre månader eller längre utan relaterade biverkningar. Sex av åtta patienter som fått ANXV hade uppvisat förbättrad eller oförändrad synskärpa, ofta i kombination med minskad näthinnesvullnad och med litet eller inget behov av standardbehandlingen anti-VEGF. Om den trenden fortsätter i ännu fler behandlade patienter, uppnår vi resultat i nivå med våra högt ställda förväntningar.

Under mitten av 2024 beräknar vi att ha behandlat samtliga planerade patienter och följt dem under 4 månader så att vi kan presentera top-line data.

Inom vår cancersatsning fortlöper arbetet enligt plan för de två utvecklingsprojekten, dels som ett läkemedel i form av immunterapi som ska hjälpa immunförsvaret att angripa cancercellerna, dels i form av ett konjugatläkemedel där ANXV agerar transportör av cellgifter direkt till cancercellerna med syfte att döda cancercellerna. Inom det första projektet har vi konkreta planer för patienturval och hur en klinisk studiedesign skall se ut, ett viktigt led i det affärsutvecklingsarbete för partnerskap som är vårt huvudspår. Inom det andra projektet väntar resultat från studier i djurmodeller i mitten av året.



"2024 inleddes med ytterligare positiva nyheter inom bolagets pågående studier"

Annexin arbetar konstant med affärsutveckling. Vi har mycket erfarna rådgivare som hjälper oss i detta arbete och jag är optimistisk inför möjligheterna att ingå licensavtal, beaktat de lovande data vi har med en ny mekanism inom båda våra sjukdomsområden, ögonsjukdomar och cancer. Vi söker nu framförallt en långsiktig partner som vill utveckla ANXV inom RVO, men även inom andra ögonsjukdomar då ANXV har potential för det, exempelvis synproblem orsakade av diabetes. Vi tror på möjligheten att hitta en global partner men är öppna för licenser inom vissa mindre men kommersiellt viktiga territorier. Tidpunkten för att ingå avtal är dock allttjämt svår att förutsäga och ett avslut av vår fas 2-studie är en viktigt komponent. Det är mycket positivt att vi allt oftare uppmärksammas och bjuds in till kongresser. Under kvartalet har vi bland annat presenterat projekten i Boston och New York City och kommer under våren även att presentera i Seattle i samband specialistmöten inom ögonsjukdomar.

För att säkra Annexins finansiella ställning, och slutföra RVO-studien samt milstolpar inom våra cancersatsningar, meddelade vi slutet av mars en företrädesemission om cirka 45MSEK garanterad till drygt 90 procent.

Med lovande resultat och en finansieringslösning aktiverad, ser jag fram emot ett fortsatt mycket spännande 2024 med datarapportering i RVO-studien som nästa stora händelse.

Tack för ert fortsatta stöd.
Anders Haegerstrand , VD

Bolaget i korthet

Läkemedelskandidaten ANXV

Bolaget utvecklar den biologiska läkemedelskandidaten ANXV som är ett rekombinant humant protein och bygger på det kroppsegna försvarsproteinet Annexin A5. Annexin A5 är ett urgammelt protein som har till uppgift att skydda och reparera våra celler men som också verkar långsiktigt anti-inflammatoriskt.

Behandlingsmekanism

Annexin A5 uppvisar flera anmärkningsvärda behandlingsmekanismer och en förmåga att hitta skadade och döende celler mycket snabbt genom de specifika molekylära mönster på cellytan som uppstår vid skador och sjukdomstillstånd, till exempel fosfatidylserin (PS). Flera *in vitro*- och *in vivo*-studier i sjukdomsmodeller och hjärtkärl-patienter visar att när Annexin A5 injiceras finner det skadade celler genast och bygger en sköld på cellytan inom några sekunder och förblir bundet under några timmar.

Förutom att Annexin A5 omedelbart hittar skadade celler som har PS på sin yta och bygger en sköld på cellytan återsluter det även det skadade cellmembranet och lugnar ner ett överaktivt immunförsvar inne i blodkärlen vilket leder till en anti-inflammatorisk effekt. Därigenom har Annexin A5 en tvåstegseffekt: först omedelbart reparerande och därefter långsiktigt anti-inflammatorisk på skadade celler, speciellt i våra blodkärl och hjärtat.

Läkemedelskandidaten ANXV är avsedd att tillföras intravenöst till patienter med akuta skador i blodkärl där man kan förvänta minskad försvarsförmåga och där kroppseget Annexin A5 inte räcker till på grund av att cellerna blivit uttömda och inte hinner producera tillräcklig mängd Annexin A5 för den uppkomna skadan. Därigenom skulle ANXV förbättra kroppens egen förmåga att skydda och reparera blodkärlen och därmed minska lidande och förhoppningsvis dödlighet för flera patientgrupper med både mindre vanliga kärlsjukdomar och stora folksjukdomar. Under senare år har Annexin A5 också pekats ut som en lämplig kandidat för att behandla cancer, inflammatorisk tarmsjukdom och COVID 19.

Forskningsläge och tester

Inom läkemedelsforskningen är intresset för Annexin A5 stort och här står Annexin Pharmaceuticals väl positionerat. Fler än 20 prekliniska studier har utförts av Bolaget och oberoende forskare som visar på Annexin A5:s anmärkningsvärda förmåga att reparera skadade och inflammerade kärl. Dessa starka prekliniska data för det kroppsegna proteinet indikerar att det finns goda skäl att förvänta sig positiva kliniska data på människa.

Annexin A5 har testats avseende säkerhet och effekter i ett stort antal sjukdomsmodeller både *in vitro* och *in vivo*, där flera studier har genomförts av ledande forskare oberoende av bolaget. Inom ögonsjukdomar har Annexin A5 bland annat visats kunna blockera den klump av röda blodkroppar som anses ligga bakom retinal venocclusion, en sjukdom som leder till blindhet eller allvarliga synnedläggningar.

Studier har också visat att en låg halt av Annexin A5 är direkt kopplad till ökad risk för tidig hjärtinfarkt före 45 års ålder och en preklinisk *proof-of-concept*-studie visar att behandling med Annexin A5 leder till en minskning av omfattningen av hjärtinfarkten och en signifikant förbättring av hjärtfunktionen. Studieresultaten styrker den terapeutiska roll som Annexin A5 kan

ha inom hjärt- och kärlsjukdomar genom att minska de långsiktigt skadliga konsekvenserna av hjärtinfarkt på hjärtfunktionen.

I studier inom cancer har Annexin A5 visats reducera tumörtillväxt i samma grad som viktiga cancerläkemedel s.k. check-point inhibitors men genom en unik, potentiellt kompletterande mekanism. Resultat i modeller av inflammatorisk tarmsjukdom, som exempelvis ulcerös colit Chrons sjukdom, visar att Annexin A5 har en kraftfull antiinflammatorisk och skyddande effekt i tarmen.

Utöver dessa indikationer finns positiva forskningsresultat i andra sjukdomsmodeller som stöder en effekt i exempelvis EBOLA och den genetiska blodsjukdomen Sickle Cell Disease.



Struktur av Annexin A5, från Protein Data Bank (PDB: 1AVR), NGL.

Strategi

Annexins strategi är att fokusera på att i egen regi genomföra kliniska effektstudier åtminstone till och med Fas 2 i patienter med RVO, en indikation där sannolikheten att påvisa effekt på ett tids- och kostnadseffektivt sätt bedöms vara god. RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i ögats vener blockeras. Sjukdomen som kan drabba vem som helst och kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet.

Det finns i dagsläget inga läkemedel som kan ta bort den blockering som orsakar RVO eller som kan förebygga eller reparera skador i blodkärlen på samma sätt som Annexin A5. Trots att de läkemedel som används idag inte påverkar orsaken till sjukdomen, eller ger en särskilt god effekt i flertalet patienter, beräknas marknaden inom något år överstiga 20 miljarder US dollar. Behandling med ANXV har förutsättningar att bli ett verkligt genombrott i behandlingen av dessa patienter.

Bolaget genomförde i samarbete med ett team i Nederländerna en så kallad imagingstudie inom RVO i syfte att tydligare illustrera den terapeutiska potentialen, optimera dosval i kommande kliniska studier samt öka sannolikheten för intresse för framtida licensavtal.

Uppstartsarbete inom cancersatsning inleddes i början av 2023 där vi ser potential för ANXV hos patienter som inte svarar på existerande läkemedel, eller i kombination med dessa för att förbättra effekten.

Pharmaceuticals bedömer att ANXV har potential att bli *First-in-Class* för flera patientgrupper där det finns stora icke tillgodosedda medicinska behandlingsbehov.

Kommentarer till rapporten

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Om ej annat anges avses belopp i TSEK. Samtliga belopp som anges är korrekt avrundade vilket ibland leder till att vissa summeringar inte stämmer.

Resultat

Januari - mars 2024

Administrationskostnaderna uppgick till -2 380 TSEK (-1 700). Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -9 969 TSEK (-8 330) främst hänförliga till vår kliniska fas 2a studie inom RVO, men även förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie och ANXV-konjugat prekliniska studier inom onkologi samt även patentutgifter. Sedan andra kvartalet 2023 har viss omklassificering av utgifter gjorts för år 2023 och år 2022 i och med införande av kostnadsställen och projekt. Patentutgifter har omklassificerats från administrationskostnader till forskning- och utvecklingskostnader. Övriga rörelseintäkter uppgick till 11 TSEK (28) och övriga rörelsekostnader uppgick till -119 TSEK (-99), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -12 458 TSEK (-10 101). Summa finansiella poster uppgick till -1 TSEK (0) relaterat till räntekostnader för skattekonto.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -12 459 TSEK (-10 101). Periodens resultat uppgick till -12 459 TSEK (-10 101).

Resultat per aktie uppgick till -0,04 kr (-0,06) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Kassaflöde

Januari - mars 2024

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -13 536 TSEK (-11 644). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (96). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -10 TSEK (881), vilket hänförligt till kapitalanskaffningskostnader relaterade till den företrädesemission om cirka 35,6 MSEK som slutfördes i december 2023.

Periodens kassaflöde uppgick till -13 545 TSEK (-10 667).

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick per 31 mars 2024 till 7 870 TSEK (20 446). Soliditeten uppgick till 54 procent (85 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 6 345 TSEK (20 040). Eget kapital per aktie var 0,02 kr (0,12), beräknat på medelantalaktier 346 583 688 (161 129 543).

Styrelsen bedömer att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till slutet av 2024 under förutsättning att årsstämman beslutar om förslag till företrädesemission om cirka 45 MSEK och att den fulltecknas. Företrädesemissionen är garanterad till 90,6 procent.

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta. Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Investeringar

Då bolaget är i tidig utvecklingsfas är bedömningen att varken interna och/eller externa utvecklingskostnader kan aktiveras utan kostnadsförs direkt i resultaträkningen. Inga andra investeringar är gjorda under perioden, ej heller under motsvarande period förra året. Avskrivningar uppgick till -48 TSEK (-48), varav majoriteten är

hänförliga till immateriella anläggningstillgångar i form av förvärvat patent.

Finansiering

Bolaget avtalade i februari lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kan avropa i trancher vid behov. Avtalen förfaller september 30, 2024. Per 11 april 2024 har ingen summa avropats.

Den 28 mars meddelades styrelsens beslut till företrädesemission om cirka 45 MSEK, villkorad årsstämmans godkännande.

Aktien

Annexin Pharmaceuticals AB (publ) aktie noterades på Nasdaq First North Stockholm den 19 april 2017 under namnet ANNX. Redeye är bolagets Certified Advisor.

Per 31 mars 2024 har bolaget 346 583 688 utestående aktier.

Aktiens kvotvärde uppgår till 0,01655 kr.

Bolagets aktiekurs slutade den 28 mars 2024 på 0.25 SEK. Den 30 januari 2024 betalades 0.31 SEK per aktie vilket var högst under perioden och den 6 mars 2024 betalades 0.24 SEK per aktie vilket var lägst under perioden. Bolagets börsvärde uppgick per den 31 mars 2024 till 86 646 TSEK (178 053).

Teckningsoptioner

Ledande befattningshavare och nyckelpersoner har förvärvat 950 000 teckningsoptioner av serie 2022/2025 i enlighet med det beslut som fattades på årsstämman 24 maj 2022. Nyttjandeperiod är 6 juni – 6 december 2025. Det omräknade lösenpriset efter den företrädesemission som slutfördes i december 2023 är 0.80 SEK och en option ger rätt att teckna 1.32 optioner.

Aktieägare

Enligt Aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB hade Annexin Pharmaceuticals cirka 1 600 ägare per 31 mars 2024. Information gällande aktieägare och innehav uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida www.annexinpharma.se. Nedan visas en översikt över ägandet per den 31 mars 2024.

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	89 716 060	25,9%
Arne Andersson	64 041 911	18,5%
Sebastian Jahreskog	29 348 380	8,5%
Magnus Claesson	26 245 066	7,6%
Lars Hallén m. familj	21 983 544	6,3%
Nordnet Pensionsförsäkring	10 672 371	3,1%
Thorbjörn Fridh m. familj	8 825 000	2,6%
Mattias Willman	7 507 061	2,2%
Avanza Pension	6 325 989	1,8%
Medirista AB	5 783 918	1,7%
Övriga	76 134 388	22,0%
Totalt antal aktier	346 583 688	100,0%

Anställda

Bolagets antal anställda var vid periodens utgång 4 (5).

Transaktioner med närstående

Inga transaktioner med närstående har skett under perioden.

Händelser under perioden januari – mars 2024

- I februari meddelades en uppdatering av Annexins RVO studie som bekräftar lovande effektsignaler i ytterligare 4 patienter, därmed totalt 6 av 8 patienter, som kunnat följas 3 månader eller längre.
- I februari avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare, vilket bolaget kan avropa i trancher vid behov. Förfallodatomet är 30 september 2024. Per 11 april 2024 har ingen summa avropats.
- I mars meddelades beslut om företrädesemission om cirka 45,1 MSEK säkerställd till cirka 90 procent, villkorat av godkännande från årsstämma 2024 som beslutats att tidigareläggas till 2 maj 2024. Teckningskurs är föreslagen till 0,25 SEK per ny aktie och teckningsperiod är planerad till 14-28 maj 2024.

Händelser efter periodens utgång

- I april meddelades valberedningens förslag till styrelse och styrelsesättning inför årsstämman den 2 maj 2024.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2023. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta.

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

Redovisningsprinciper

Rapporten är upprättad i enlighet med BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning, K3. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

Kommande rapporttillfällen

- 2 maj 2024 – Årsstämma 2024 (nytt datum)
- 18 juli 2024 – Delårsrapport jan-jun 2024
- 17 oktober 2024 – Delårsrapport jan-sep 2024
- 6 februari 2025 – Bokslutskommuniké 2024

Rapporter och information kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Årsstämma

Årsstämma planeras att hållas 2 maj 2024 (nytt datum). Styrelsen föreslår att ingen aktieutdelning ges för verksamhetsåret 2023. Årsredovisningen 2023 finns tillgänglig på bolagets hemsida annexinpharma.se/investerare/financial-reports.

Revisorsgranskning

Rapporten har inte varit föremål för granskning av Annexin Pharmaceuticals revisor.

Rapporten kommer att offentliggöras genom pressmeddelande och kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Ansvarsfriskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som kan vara framåtblickande. Dessa faktiska framtida resultat kan skilja sig delvis eller väsentligt från dessa bäst bedömda uttalanden vid varje tidpunkt. Faktorer som kan påverka bolagets resultat utgörs av bland annat utvecklingen inom utvecklingsprogrammet, av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska omständigheter, omfattningen av bolagets immateriella rättigheter och begränsningar till följd av tredje parts potentiella immateriella rättigheter, utveckling av valutakurser- och politiska risker m.m.

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Delårsrapporten januari – mars 2024 för Annexin Pharmaceuticals AB (publ) har avgivits efter bemyndigande av styrelsen.

Stockholm den 12 april 2024
Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Anders Haegerstrand
VD

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Haegerstrand, vd

Mobil: +46 70 575 50 37

E-mail: anders.haegerstrand@annexinpharma.com

Susanne Andersson, CFO

Mobil: +46 730 668 904

E-mail: susanne.andersson@annexinpharma.com

Rapporten kan ses på bolagets hemsida: annexinpharma.se/investerare/financial-reports

Redeye är företagets Certified Adviser och kan nås på certifiedadviser@redeye.se eller på telefon +46 8 121 576 90

Om Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Annexin Pharmaceuticals AB är ett ledande bioteknikföretag inom Annexin A5-området för behandling av olika sjukdomar. Bolagets biologiska läkemedelskandidat ANXV – ett humant rekombinant protein, Annexin A5 – är främst avsedd för behandling av patienter med skador och inflammation i blodkärlen men även för cancer. Bolaget har en omfattande patentportfölj för behandling av sjukdomar med proteinet Annexin A5 och för produktion av Annexin A5.

Bolaget är baserat i Stockholm och noterat på Nasdaq First North Growth Market, under kortnamnet ANNX. Redeye är företagets Certified Adviser.

Finansiell information i sammandrag

Resultaträkning

(TSEK)	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
Administrationskostnader	-2 380	-1 700	-8 014
Forsknings- och utvecklingskostnader ¹⁾	-9 969	-8 330	-36 025
Övriga rörelseintäkter	11	28	244
Övriga rörelsekostnader	-119	-99	-381
Rörelseresultat	-12 458	-10 101	-44 176
Räntekostnader och liknande kostnader	-1	0	122
Resultat efter finansiella poster	-12 459	-10 101	-44 054
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	-12 459	-10 101	-44 054

¹⁾ Patentutgifter har omklassificerats från administrationskostnader till forskning- och utvecklingskostnader.

Balansräkning

(TSEK)	2024 mar 31	2023 dec 31	2023 sep 30	2023 jun 30	2023 mar 31
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	345	371	397	422	448
Materiella anläggningstillgångar	1 144	1 166	1 189	1 211	1 234
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	311	311
Summa anläggningstillgångar	1 800	1 848	1 897	1 944	1 993
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	1 491	2 633	2 427	3 146	1 346
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	651	867	357	629	653
Summa omsättningstillgångar	2 141	3 500	2 784	3 775	1 998
Likvida medel	7 870	21 415	11 305	17 280	20 446
Summa tillgångar	11 811	26 763	15 985	22 999	24 437
Eget kapital					
Aktiekapital	5 736	5 736	2 679	2 679	2 679
Pågående nyemission	-	-	-	-	-
Summa bundet eget kapital	5 736	5 736	2 679	2 679	2 679
Överkursfond	299 280	299 289	269 620	269 620	269 620
Balanserad förlust	-286 211	-242 157	-242 157	-242 157	-242 157
Periodens resultat	-12 459	-44 054	-29 507	-18 671	-10 102
Summa fritt eget kapital	610	13 078	-2 044	8 792	17 361
Totalt eget kapital	6 345	18 814	635	11 471	20 040
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	1 994	4 326	2 371	3 412	1 912
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-	10 000	5 000	-
Övriga kortfristiga skulder	860	322	241	477	93
Upplupna kostnader	2 611	3 301	2 738	2 639	2 392
Totala kortfristiga skulder	5 465	7 949	15 350	11 528	4 396
Summa eget kapital och skulder	11 811	26 763	15 985	22 999	24 436

Förändring i eget kapital i sammandrag

	Bundet	Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	eget kapital	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
IB värde 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission					
Emissionsutgifter		-9			-9
Disposition inför bolagsstämmobeslut			-44 054	44 054	
Periodens resultat				-12 459	-12 459
UB värde 2024-03-31	5 736	299 280	-286 211	-12 459	6 345
IB värde 2023-01-01	2 679	269 631	-201 431	-40 726	30 153
Nyemission	3 057	32 554			35 611
Emissionsutgifter		-2 895			-2 895
Disposition enligt bolagsstämmobeslut			-40 726	40 726	-
Periodens resultat				-44 054	-44 054
UB värde 2023-12-31	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814

Kassaflöde

(TSEK)	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Rörelseresultat	-12 458	-10 101	-44 176
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	193
	-12 409	-10 053	-43 983
Räntekostnader/ränteintäkter	-1	0	122
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	1 359	538	-964
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-2 332	-1 417	997
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	-152	-712	426
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 536	-11 644	-43 401
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	96	96
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	96	96
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission	-	892	36 503
Upptagna lån	-	-	-
Amortering av skuld	-	-	-
Emissionsomkostnader	-10	-11	-2 895
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-10	881	33 608
Periodens kassaflöde	-13 545	-10 667	-9 699
Likvida medel vid periodens början	21 415	31 114	31 114
Likvida medel vid periodens slut	7 870	20 446	21 415

Nyckeltal

	2024 mar 31	2023 dec 31	2023 sep 30	2023 jun 30	2023 mar 31	2022 dec 31
Likvida medel (TSEK)	7 870	21 415	11 305	17 280	20 446	31 124
Resultat per aktie, medeltal (kr)	-0,04	-0,26	-0,18	-0,12	-0,06	-0,28
Eget kapital per aktie (kr)	0,02	0,11	0,004	0,07	0,12	0,21
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0	0
Antal aktier	346 583 688	346 583 688	161 866 385	161 866 385	161 866 385	154 497 964
Medelantal aktier	346 583 688	167 106 108	161 623 470	161 499 999	161 129 543	146 286 040
Medelantal anställda (st)	4	4	4	5	5	5

Ordlista

Annexin A5

Annexin kommer från grekiskan Annex och betyder hålla ihop. Annexin A5 är ett kroppseget protein "försvarsprotein" med flera unika egenskaper, tillhör Annexin-familjen av proteiner. Den skyddar och reparerar celltan från olika typer av skador. Utöver det visar den på antiinflammatoriska effekter.

ANXV

Bolagets läkemedelskandidat som är ett humant rekombinant protein, Annexin A5.

Biologiskt läkemedel

Preparat vars aktiva substans har producerats i eller renats fram ur material av biologiskt ursprung (levande celler eller vävnad).

Djurmodell

En sjukdom eller skada framkallas i djur, för att efterlikna likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av Bolagets läkemedelskandidat kan testas.

Ex vivo

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i cell eller vävnadsprover (utanför kroppen). Detta i motsats till analyser och försök som görs i den levande kroppen (*in vivo*).

Fas 1-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och tolerabilitet i ett begränsat antal friska personer eller patienter.

Fas 2-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och effekt hos ett begränsat antal patienter. Senare del av fas 2-studier kan kallas fas 2b och utvärderar optimal dosering av det studerade läkemedlet.

Fas 3-studie

Bekräftande studie av en läkemedelskandidats effekt och säkerhet i ett stort antal patienter.

First-in-Class

Produkt med nya och unika verkningsmekanismer och med god effekt som är den första i sitt slag på marknaden.

Imaging studie

Imaging, eller avbildning, inom medicin är ett vitt begrepp. Inom modern läkemedelsutveckling innebär det ofta att man kopplar exempelvis en kortlivad radioaktiv isotop till en läkemedelssubstans som sedan tillförs kroppen. Med specialiserade kameror kan man då se var i kroppen substansen tar vägen och analysera hur bindningen till organ av intresse sker och hur snabbt substansen elimineras.

In vitro (studie)

Vetenskapliga försök på laboratorier eller andra modell-system utan att djur är direkt inblandade.

In vivo (studie)

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i levande människor eller djur. Detta i motsats till analyser och försök som görs utanför den levande kroppen, till exempel i provrör.

Läkemedelskandidat

En substans som visat önskade egenskaper och potentiell läkemedelseffekt i *in vitro* och/eller *in vivo*-studier. Läkemedelskandidaten är den substans som sedan prövas i mänskliga i kliniska studier som ännu inte har erhållit marknadsgodkännande.

Master cellbank (MCB)

En cellbank är ett lager av celler med specifika genom som är framtagna för användning vid tillverkning av ett specifikt läkemedel.

Preklinisk

Den del av läkemedelsutvecklingen som äger rum innan en läkemedelskandidat prövas på människor.

Proof-of-Concept studie

En studie, oftast i patienter, som visar att ett läkemedel har en förväntad effekt i relation till den biologiska mekanism som man senare förväntar sig skall ge en signifikant klinisk effekt i större studier. Den görs ofta i ett färre antal patienter än en full fas 2-studie.

Retinal venocclusion (RVO)

RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i en ven blockeras vilket leder till att blodet stoppas och näthinnan drabbas av bl.a. svullnad och blödningar. Detta kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet och kan drabba vem som helst, vanligtvis personer över 50 år, utan påvisbar orsak.

Rekombinant

DNA som kodar för ett speciellt protein (i bolagets fall Annexin A5) förs in i levande cell som till exempel *E.coli*. Cellen använder hela sitt maskineri och producerar det eftersökta proteinet (kallas rekombinant protein) som sedan renas fram och kan användas som läkemedel. Framställningen är komplicerad vilket leder till relativt dyra läkemedel.

Sicklecellanemi (Sickle Cell Disease, SCD)

Sicklecellanemi är en ärftlig sjukdom som påverkar de röda blodkropparnas form och stabilitet. De röda blodkropparnas form och sönderfall leder till skador i blodkärlens väggar som i sin tur resulterar i försämrad blodförsörjning och organskador. Patienterna med sicklecellanemi råkar regelbundet ut för smärtsamma sicklecellkriser som uppstår när sickleceller blockerar blodkärl i olika delar av kroppen.

Sjukdomsmodell

En sjukdom eller skada framkallas i celler eller djur, för att efterlikna likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av en läkemedelskandidat kan testas.

Terapi

Behandling av hälsoproblem, såväl av somatiska (kroppsliga) som psykiska som psykosociala besvär.

Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Kammakargatan 48
111 60 Stockholm
info@annexinpharma.com
www.annexinpharma.com