



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

Händelser i fokus



Nyckeltal från perioden

- TRE MÅNADER, JANUARI-MARS, 2025
- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.
 - Resultatet efter finansiella poster uppgick till -5 731 (-4 963) TSEK.
 - Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 89 165 460 (44 531 265).
 - Resultat per aktie uppgick till -0,06 (-0,11) SEK.

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

Väsentliga händelser under första kvartalet 2025

- Alzinova deltog mellan den 13–16 januari 2025 vid J.P. Morgan Healthcare Conference i San Francisco, där ledningen träffade ett stort antal potentiella partners och investerare för att presentera bolagets senaste positiva kliniska Alzheimer-data och starka resultat från fas 1b-studien med vaccinkandidaten ALZ-101.
- Bolaget meddelade att ett strategiskt beslut fattats avseende att tillsätta en CMO på plats vid Bolagets huvudkontor i Göteborg, i syfte att framför allt kunna föra ännu tätare dialog med verksamhetens FoU-team och ledningsgrupp i samband med att Alzinova träder in i nästkommande utvecklingsfas.
- Alzinova meddelade att samtliga studiedeltagare genomfört det avslutande besöket i fas 1-studien. Alla datapunkter ska därefter bearbetas, analyseras och sammanställas.
- Alzinova erhö ll data för den behandlingsarm där patienterna behandlats med 400 µg i Bolagets fas 1b-studie. Även denna behandlingsarm visar på god säkerhet och tolerans. I denna del av studien behandlades totalt sex patienter öppet med 400 µg ALZ-101 vid fyra tillfällen över 16 veckor.
- Alzinova meddelade att den slutliga analysen av data från den kliniska fas 1b-studien med vaccinkandidaten ALZ-101, nu är färdig. Studiens primära och sekundära mål – säkerhet, tolerabilitet och immunogenicitet – har uppnåtts. Dessutom visar de explorativa effektmåttén på en stabil sjukdomsbild utan tecken på försämring.

Väsentliga händelser efter första kvartalet 2025

- Alzinovas styrelse beslutade att genomföra en företrädesemission av aktier, som vid full teckning tillför Bolaget cirka 35,7 MSEK före emissionskostnader. Inför företrädesemissionen har Bolaget erhållit teckningsförbindelser och ingått avtal om emissionsgarantier uppgående till totalt cirka 30,3 MSEK, motsvarande 85 procent av företrädesemissionen. Det huvudsakliga syftet med emissionen är att tillföra Bolaget kapital för att slutföra förberedelserna för vaccinkandidaten ALZ-101 inför den kommande kliniska studien under tiden befintliga partnerdialoger med Big Pharma-bolag fortskrider. Vid ett senare tillfälle meddelades att att medlemmar ur bolagets styrelse och ledning samt vissa övriga befintliga aktieägare lämnat avsiktsförklaringar om att teckna i emissionen om sammanlagt cirka 1,0 MSEK.
- Alzinova meddelade att incitamentsprogrammet LTIP 2025:1 har implementerats och Alzinovas styrelse beslutade om överlåtelse av 3 250 000 teckningsoptioner till deltagarna enligt marknadsmässiga villkor.
- Alzinova meddelade att den aktiva läkemedelssubstansen är nu producerad för den kommande kliniska fas 2-studien av vaccinkandidaten ALZ-101. Denna milstolpe möjliggör produktion av den slutliga läkemedelsprodukten, vilket gör det möjligt med studiestart under andra halvåret 2025.
- Alzinova meddelade utfallet av företrädesemissionen som tecknades till 85 procent och tillför Alzinova cirka 30,3 MSEK före emissionskostnader.



VD Tord Labuda har ordet

Fortsatt starkt momentum

Kära aktieägare,

2025 har inletts med fortsatt starkt momentum för Alzinova. Efter ett transformerande 2024, där vi tog avgörande steg inom vår kliniska utveckling och stärkte vår strategiska position, har vi under det första kvartalet slutfört fas 1b-studien med positiva resultat och fortsatt att bygga vidare på denna grund.

Kliniska framsteg och viktiga milstolpar

Det gångna kvartalet har präglats av ett viktigt genombrott i vår kliniska utveckling. Vi har nu slutfört vår fas 1b-studie med vaccinkandidaten ALZ-101 – ett avgörande steg på vägen mot en ny behandling för patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien har nått sina primära och sekundära mål avseende säkerhet, tolerabilitet och immunogenicitet, samtidigt som explorativa effektmått visar en stabil sjukdomsbild utan tecken på försämring. Resultaten överträffade våra förväntningar och stärker vårt förtroende för ALZ-101 inför nästa fas i utvecklingsprogrammet.

En annan betydande milstolpe under kvartalet är att den aktiva läkemedelssubstansen nu är producerad för den kommande kliniska fas 2-studien av vaccinkandidaten ALZ-101. Detta möjliggör produktion av den slutliga läkemedelsprodukten och innebär att vi kan hålla tidsplanen för studiestart under andra halvåret 2025. Vårt samarbete med PolyPeptide Laboratories har varit avgörande för att säkerställa GMP-produktion och kvalitet, och vi fortsätter nu att optimera processerna inför framtida, större kliniska prövningar och kommersialisering.

Stärkt finansiell position och förberedelser för fas 2

Efter kvartalets utgång har vi framgångsrikt slutfört den företrädesemission som årsstämman 29 maj 2024 gett styrelsen mandat att genomföra. Emissionen tecknades till totalt cirka 85 procent, varav cirka 51,1 procent med stöd av teckningsrätter, 1,8 procent utan stöd av teckningsrätter och resterande 32,1 procent av emissionsgaranter. Genom emissionen tillförs bolaget cirka 30,3 MSEK före emissionskostnader. Detta innebär att vi nu har den finansiella stabilitet och de resurser som krävs för att slutföra förberedelserna inför vår kommande fas 2-studie med ALZ-101.

Partnerskap och strategiska möjligheter

Vår stärkta finansiella position ger oss ökad handlingsfrihet i pågående dialoger med potentiella globala partners och investerare. Intresset för våra kliniska framsteg och vår selektiva oligomerbaserade behandling är stort, och vi utvärderar även möjligheter för ytterligare kapitalanskaffning för att accelerera utvecklingen av vår pipeline inkluderat ALZ 101 men även vår antikroppsbaseade behandling ALZ 201 och för att ytterligare bredda vår pipeline. Vi fokuserar på att skapa långsiktigt värde för våra aktieägare och att etablera partnerskap som kan ta ALZ-101 vidare mot marknaden.

Stärkt engagemang och incitament för medarbetare

Under andra kvartalet har vi implementerat det långsiktiga incitamentsprogram som den extra bolagsstämman den 7 mars 2025 beslutade om. Detta program är en viktig del i vårt arbete med att attrahera, motivera och behålla kompetens. Genom att erbjuda våra medarbetare möjlighet till delägarskap stärker vi engagemanget och den gemensamma ambitionen att nå våra långsiktiga mål. Det stora intresset för att delta i programmet är glädjande och bidrar till att bygga en engagerad och långsiktig personalstyrka och ledning i Alzinova.

Sammanfattning och blick framåt

Q1 2025 har präglats av fortsatt framdrift i våra kliniska och finansiella aktiviteter. Vi står väl rustade inför de kommande stegen och ser fram emot att kunna inleda fas 2-studien med ALZ-101 under andra halvåret 2025. Vårt mål är tydligt: att med banbrytande behandlingar bidra till en bättre framtid för patienter och närstående som drabbats av Alzheimers sjukdom.

Tack för ert fortsatta stöd och förtroende.

Göteborg i maj 2025

Tord Labuda
VD Alzinova AB

Investeringshögpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

Alzinovas ledande kandidat, ALZ-101, är ett terapeutiskt vaccin för behandling av Alzheimers sjukdom. Fas Ib-studien har slutförts med positiva resultat och visar god säkerhet, tolerabilitet samt indikationer på behandlingseffekt.

First-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

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

Kompletterande behandling med First-in-Class antikropp

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

Regulatoriska framsteg främjar samarbeten

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

Möjliggör ett självständigt och aktivt liv

Om Alzinova

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

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

Vaccinkandidaten ALZ-101 befinner sig idag under klinisk utveckling där en fas Ib-studie med Alzheimerpatienter som startade i Q3 2021 är avslutad. I slutet av januari 2025 genomfördes det sista patientbesöket i fas Ib-studien, en slutgiltiga analysen av all insamlad data färdigställdes och resultaten har rapporterats i slutet av mars 2025.

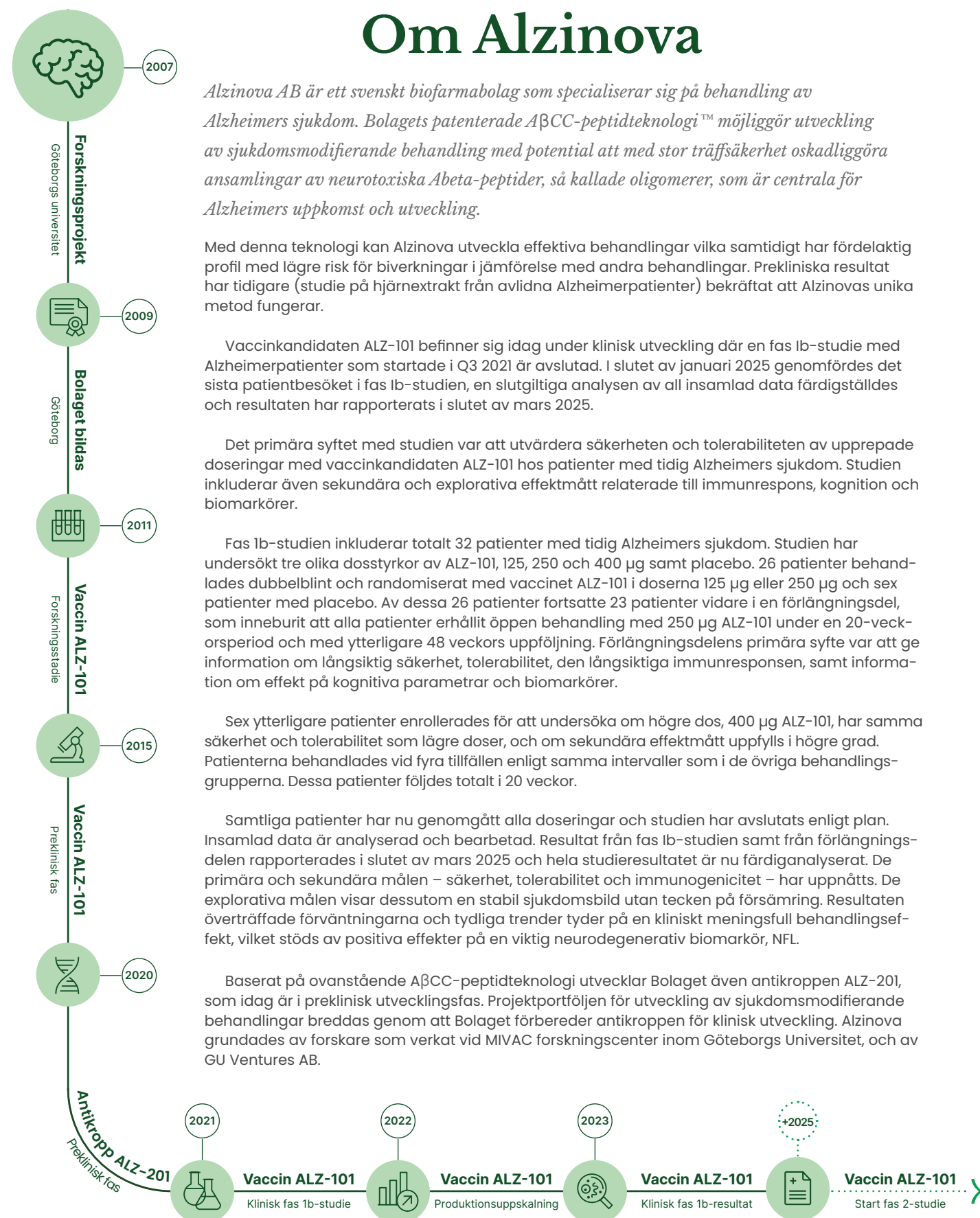
Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten av upprepade doseringar med vaccinkandidaten ALZ-101 hos patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien inkluderar även sekundära och explorativa effektmått relaterade till immunrespons, kognition och biomarkörer.

Fas Ib-studien inkluderar totalt 32 patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien har undersökt tre olika dosstyrkor av ALZ-101, 125, 250 och 400 μ g samt placebo. 26 patienter behandlades dubbelblindt och randomiserat med vaccinet ALZ-101 i doserna 125 μ g eller 250 μ g och sex patienter med placebo. Av dessa 26 patienter fortsatte 23 patienter vidare i en förlängningsdel, som inneburit att alla patienter erhållit öppen behandling med 250 μ g ALZ-101 under en 20-veckorsperiod och med ytterligare 48 veckors uppföljning. Förlängningsdelens primära syfte var att ge information om långsiktig säkerhet, tolerabilitet, den långsiktiga immunresponsen, samt information om effekt på kognitiva parametrar och biomarkörer.

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

Samtliga patienter har nu genomgått alla doseringar och studien har avslutats enligt plan. Insamlad data är analyserad och bearbetad. Resultat från fas Ib-studien samt från förlängningsdelen rapporterades i slutet av mars 2025 och hela studieresultatet är nu färdiganalyserat. De primära och sekundära målen – säkerhet, tolerabilitet och immunogenicitet – har uppnåtts. De explorativa målen visar dessutom en stabil sjukdomsbild utan tecken på försämring. Resultaten överträffade förväntningarna och tydliga trender tyder på en kliniskt meningsfull behandlingseffekt, vilket stöds av positiva effekter på en viktig neurodegenerativ biomarkör, NFL.

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



Alzheimers sjukdom

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

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

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

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



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

Affärsmodell

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

Utlicensiering

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

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

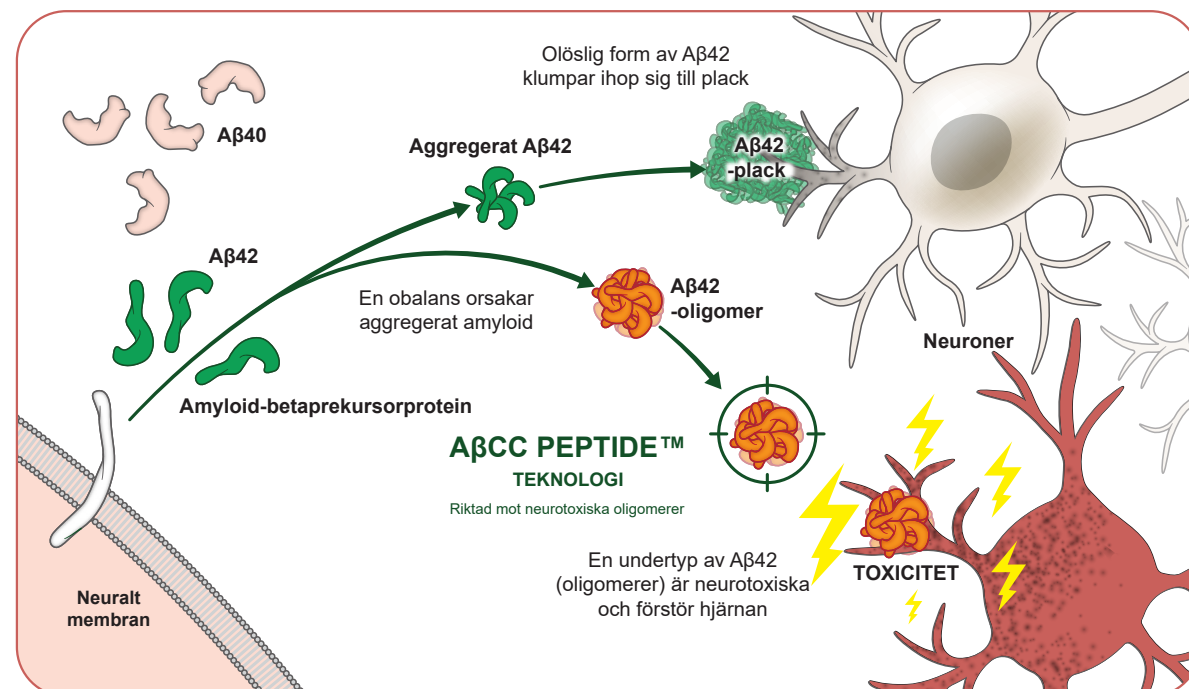
Marknaden

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

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

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

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



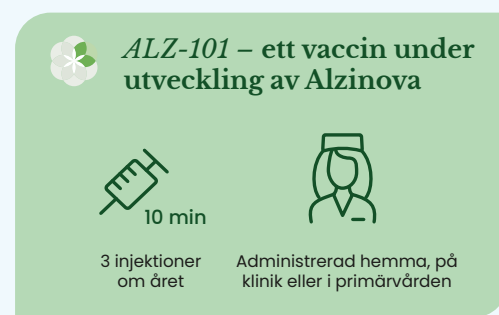
1) World Health Organization (WHO) – Facts about Dementia, March 2023

2) World Alzheimer's Report, 2024.

3) Drugs to watch report, 2022.

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

Alzinovas konkurrensfördelar



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

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

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

Finansiell information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

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

Finansiell utveckling – första kvartalet 2025

Under perioden januari - mars har Bolaget fortsatt att investera i den vidare utvecklingen av ALZ-101, En fas-1b-studie har avslutats under kvartalet där alla primära och sekundära slutmål nåddes. Bolaget investerar fortsatt i förberedelser för klinisk fas 2 samt i förberedelser inför kliniska studier av antikroppen ALZ-201.

Bolagets totala kostnader uppgick under första kvartalet 2025 till 11 961 (7 817) TSEK. Av periodens kostnader relaterar -5 995 (2 823) TSEK, till forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) däribland kostnader för den nu avslutade Fas1b-studien), samt förberedelser för produktionen av läkemedelssubstans inför start av kommande klinisk fas 2-studie. Bolagets FoU-kostnader har aktiverats i balansräkningen. Av de totala kostnaderna uppgick personalkostnaderna under perioden till 3 798 (2 586) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet till -5 909 (-6 196) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgörs av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-kostnader och uppgick under samma period till 5 995 (-2 823) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (0) TSEK.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till cirka 118 092 (108 895) TSEK med en soliditet på 92,5% (93%), och totala kassabehållningen uppgick till cirka 3 592 (13 007) TSEK.

Under första kvartalet 2025 har Bolaget dessutom erhållit ett lånelöfte om 10 MSEK på marknadsmässiga villkor från Maida Vale Capital AB, bolagets största enskilda aktieägare.

Nyemission

Det pågår ett kontinuerligt arbete kring olika strategiska finansieringsalternativ. Efter kvartalets utgång har Bolaget slutfört en företrädesemission, vilken totalt tillförde Bolaget 30,3 MSEK före emissionskostnader. Antalet aktier i Alzinova uppgår därefter till 104 323 588 aktier, med ett totalt aktiekapital om 27 437 103,6 SEK. För aktieägare som inte deltog i företrädesemissionen uppgick utspädningen till cirka 14,5 % baserat på det totala antalet aktier i Bolaget.

Långsiktigt incitamentsprogram

Bolaget implementerade under april 2025 ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där 8 deltagare förvärvat 3 004 000 teckningsoptioner. Den totala utspädningen till följd av fullt utnyttjande av teckningsoptionerna uppgår till cirka 3,26% baserat på nuvarande antalet utestående röster och aktier i Bolaget.

Riskfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2024.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Principer för delårsrapportens upprättande

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

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

Möln dal, den 15 maj 2025

Alzinova AB (publ)



Resultaträkning

(TSEK)	2025-01-01 2025-03-31 3 mån.	2024-01-01 2024-03-31 3 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.
Nettoomsättning	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	99	30	30
Aktiverat arbete för egen räkning	5 995	2 823	16 781
	6 094	2 853	16 811
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-8 109	-5 231	-26 665
Personalkostnader	-3 798	-2 586	-10 528
Övriga rörelsekostnader	-54	-	-
Rörelseresultat	-5 867	-4 964	-20 382
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter	171	1	65
Räntekostnader	-35	0	-236
Resultat efter finansiella poster	-5 731	-4 963	-20 553
Resultat före skatt	-5 731	-4 963	-20 553
Periodens resultat	-5 731	-4 963	-20 553



Balansräkning

(TSEK)	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	119 030	99 076	113 035
Patent	1 632	1 632	1 632
	120 662	100 708	114 667
Summa anläggningstillgångar	120 662	100 708	114 667
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	189	159	273
Övriga fordringar	599	333	412
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 650	2 860	2 379
	3 438	3 352	3 063
Kassa och bank	3 592	13 007	15 496
Summa omsättningstillgångar	7 030	16 360	18 559
SUMMA TILLGÅNGAR	127 692	117 068	133 226
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	23 451	11 712	23 451
Fond för utvecklingsutgifter	116 966	97 012	110 972
	140 417	108 724	134 423
<i>Ansamlad förslut</i>			
Överkursfond	185 043	166 264	185 043
Balanserad vinst eller förlust	-201 638	-161 130	-175 090
Årets/periodens resultat	-5 731	-4 963	-20 553
	-22 326	171	-10 600
Summa eget kapital	118 091	108 895	123 823
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	800	800	800
	800	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	2 940	2 259	2 674
Övriga kortfristiga skulder	3 486	3 248	3 023
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 375	1 866	2 906
	8 801	7 373	8 604
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	127 692	117 068	133 226

Förändring eget kapital i sammandrag

(TSEK)					
2025-01-01 2025-03-31 3 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	23 451	110 971	185 043	-195 642	123 823
Omföring inom eget kapital		5 995		-5 995	
Periodens resultat				-5 731	-5 731
Vid periodens slut	23 451	116 966	185 043	-207 368	118 092
(TSEK)					
2024-01-01 2024-03-31 3 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Omföring inom eget kapital		2 823		-2 823	
Periodens resultat				-4 963	-4 963
Vid periodens slut	11 712	97 013	166 264	-166 094	108 895
(TSEK)					
2024-01-01 2024-12-31 12 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Nyemission	11 739		28 432		40 171
Transaktionskostnad nyemission			-9 653		-9 653
Omföring inom eget kapital		16 781		-16 781	0
Periodens resultat				-20 553	-20 553
Vid periodens slut	23 451	110 971	185 043	-195 642	123 823

Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2025-01-01 2025-03-31 3 mån.	2024-01-01 2024-03-31 3 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-5 731	-4 963	-20 553
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5 731	-4 963	-20 553
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-648	-75	215
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	470	-1 158	73
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 909	-6 196	-20 265
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-5 995	-2 823	-16 781
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 995	-2 823	-16 781
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	-	-	40 171
Emissionskostnader	-	-	-9 654
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	30 517
Periodens kassaflöde	-11 904	-9 019	-6 529
Likvida medel vid periodens början	15 496	22 026	22 026
Likvida medel vid periodens slut	3 592	13 007	15 496



Aktien

Alzinovas aktie listades på Spotlight Stock Market (tidigare AktieTorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget listat på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Bolaget har ett aktieslag. Aktien ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat. Per den 31 mars 2025 uppgick antalet aktier i Alzinova till 89 165 460 (89 165 460 per 31 december 2024) stycken.

Ägare per den 31 mars 2025

Ägare	Antal aktier	Kapital %
Maida Vale Capital AB	14 632 418	16,41%
Försäkrings AB Avanza Pension	13 339 948	14,96%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	2 981 846	3,34%
Futur Pension	2 850 517	3,20%
Hunter Capital	2 222 222	2,49%
Patrik Ahlvin	2 040 000	2,29%
Özlem Erdogan Gül	1 450 000	1,63%
Ålandsbanken	1 446 412	1,62%
Sara Giertz	1 400 864	1,57%
Moll Invest AB	1 051 990	1,18%
Totalt de tio största ägarna	43 096 945	48,33%
Totalt övriga ägare	46 068 515	51,67%
Totalt samtliga ägare	89 165 460	100,00%

Handelsplats	Kortnamn	Listade sedan
Nasdaq First North Growth Market	ALZ	2015

I april 2025 implementerade Alzinova ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där åtta deltagare förvärvade totalt 3 004 000 teckningsoptioner. Utspädning vid ett fullt utnyttjande av de 3 004 000 förvärvade teckningsoptionerna i LTIP:2025 uppgår till cirka 3,26%.



Finansiell kalender

Årsstämma 2025	2025-05-28
Halvårsrapport, 2025	2025-08-21
Delårsrapport 3, 2025	2025-11-13
Bokslutskommuniké 2025	2026-02-26

Kontakt

Tord Labuda, VD
tord.labuda@alzinova.com

Erik Kullgren, CFO
erik.kullgren@alzinova.com

eller e-post till info@alzinova.com

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

Ordlista, definitioner och förkortningar

Aβ42 - amyloid-beta 42	Kroppsegen peptid (del av ett protein) som klumpar ihop sig i hjärnan och orsakar Alzheimers sjukdom.
“First in class”	Ett “first-in-class”-läkemedel definieras som ett läkemedel som använder en ny och unik verkningsmekanism för att behandla ett visst medicinskt tillstånd, vilket skiljer det från befintliga behandlingar. Detta innebär att det är det första godkända läkemedlet som riktar sig mot en specifik biologisk väg eller molekylärt mål och erbjuder en ny behandlingsmetod.
Biomarkör	En mätbar indikator av ett sjukdomstillstånd.
EMA	Den europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency
FDA	Den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration.
FoU	Förkortning för forskning och utveckling.
IP	Intellectual properties, på svenska, immateriella rättigheter, exempelvis patent.
Monoklonal antikropp	En typ av antikropp, framställd i laboratorium från en enda klon av immunceller och riktad mot ett specifikt protein.
Oligomerer	Ihopklumpat protein eller peptid, här använt som benämning på lösliga peptidklumpar.
Plack	Lokal ansamling av ihopklumpat olösligt protein, i Alzheimers fr.a. bestående av peptiden Aβ42.
Sjukdomsmodifierande behandling	Behandling av sjukdomens bakomliggande orsak.
Tolerabilitet	Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.
Immunogenicitet	Ett ämnes förmåga att framkalla ett immunsvär, t.ex. genom produktion av antikroppar.
Interim readout	En förhandsanalys av data från en pågående studie, som ger tidig indikation om effekt eller säkerhet innan studien är helt avslutad.
Neurodegenerativ biomarkör	En biologisk indikator som mäter nervcellsskada eller -förlust vid sjukdomar som Alzheimers.

Alzinova AB (publ)

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

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