

Delårsrapport

januari – mars 2022

Flera viktiga milstolpar under första kvartalet

JANUARI – MARS I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för kvartalet uppgick till 211 KSEK (100 KSEK).
- Resultatet för kvartalet uppgick till -9 880 KSEK (-6 068 KSEK).
- Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till -11 100 KSEK (-7 439 KSEK).
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för kvartalet uppgick till -0,24 SEK (-0,18 SEK).
- Likvida medel uppgick vid utgången av kvartalet till 40 992 KSEK (85 225 KSEK).

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Interimsresultat från den andra dosgruppen i SPAGOPIX-01 visar att SN132D tolereras väl och ger tydlig kontrast i MRT-bilder av solida tumörer i bröst, samt i pankreas och lever. Baserat på resultaten har beslut tagits att fortsätta studien i bröstcancer, samt att utöka till att även inkludera patienter med pankreascancer.
- Resultat från en preklinisk modell för kolorektalcancer visar att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden med 39% jämfört med kontrollgruppen.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- Förlängt patentskydd för SpagoPix i Japan till minst 2038.

VD HAR ORDET

Den positiva och intensiva anda som präglade fjolåret höll i sig under första kvartalet med goda nyheter från båda våra projekt, SpagoPix (SN132D) och Tumorad® (¹⁷⁷Lu-SN201). Vi följer givetvis utvecklingen både beträffande Covid-19 och det tragiska kriget i Ukraina och ser i nuläget ingen omedelbar påverkan på vår verksamhet.

Ett prioriterat område för oss är att maximera värdet av SPAGOPIX-01 - vår kliniska fas I-studie med kontrastmedlet SN132D. I detta syfte har vi modifierat studien så att den även kan inkludera patienter med cancer i bukspottskörteln (pankreas). Detta är ett kostnadseffektivt sätt att visa på SN132D's potential i ytterligare en cancerindikation, och därmed möjliggöra ett utökat värde. Rekryteringen av patienter till studien med misstänkt eller bekräftad pankreascancer med spridning till levern pågår.

Jag vill samtidigt understryka att det inte råder några tvivel om att studien är positiv. Interimsresultaten från den andra dosgruppen visar att SN132D tolereras väl och ger tydlig kontrast i MRT-bilder av brösttumörer, samt i pankreas och levern. Studiens interna säkerhetskommitté har konstaterat att SN132D är säker vid båda dosnivåerna.

Resultaten bekräftar också att SN132D ansamlas i solida tumörer i människa vilket, utöver säkerhet, varit vårt främsta mål med studien. Vi har därmed bekräftat att den princip vi byggt vår plattform på, fysiologisk anrikning av nanopartiklar i vävnad med EPR-effekt, fungerar i kroppen och med den utrustning som finns ute på sjukhusen. Den mycket goda korrelationen mellan prekliniska och kliniska resultat har stor betydelse och stärker vårt självförtroende kring möjligheterna att använda plattformen även för terapi med Tumorad.

Efter att ha visat att SN132D tydligt ansamlas i cancertumörer och ger bilder som med både hög precision och positiv kontrast visar tumören utan bakgrundsbrus, fortsätter vi dialogen med potentiella licenstagare. Vår slutsats från dessa dialoger hittills är att studieprogrammet bör utvidgas till fler indikationer för att en affär ska bli intressant. Genom att vi inkluderar patienter med cancer i pankreas kan vi visa på en större potential med SN132D. Vi utvärderar också möjligheterna i andra indikationer där EPR-effekten är väldokumenterad, både inom och utom cancerområdet. Med de resultat vi hittills uppnått ser vi goda möjligheter att positionera SN132D i viktiga indikationer med stort kliniskt behov av förbättrad bilddiagnostik.

Med kunskap från SpagoPix-projektet har Tumorad kunnat utvecklas i mycket högt tempo. När vi nu bekräftat att våra material ansamlas i malign tumörvävnad även hos människa är vårt huvudfokus att så snabbt som möjligt gå in i kliniska studier med läkemedelskandidaten ¹⁷⁷Lu-SN201, vår nanopartikel SN201 laddad med den kliniskt beprövade radioisotopen Lutetium-177 (¹⁷⁷Lu). Vi planerar att initiera den första studien i människa under året.

Arbetet med att optimera den kliniska utvecklingen och vägen till marknadsgodkännande för ¹⁷⁷Lu-SN201 befinner sig i ett intensivt skede. Vi avser att söka sär läkemedelsstatus för ¹⁷⁷Lu-SN201 för behandling av äggstockscancer förutsatt att prekliniska studier visar starka resultat även här. Samtidigt utvärderar vi även andra vägar att utveckla ¹⁷⁷Lu-SN201 i såväl breda som mer nischade indikationer.

Parallellt med att utveckla ett kliniskt program fortsätter vi att bygga det prekliniska paketet kring läkemedelskandidaten. Vi kunde i januari visa att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden med 39% jämfört med kontrollgruppen i en modell för kolorektalcancer, en statistiskt signifikant förbättring. Resultaten breddar våra tidigare positiva resultat med läkemedelskandidaten i en preklinisk modell för aggressiv bröstcancer. Den radioaktiva

isotopen ^{177}Lu är i sig sedan länge kliniskt validerad. Med detta visar vi styrkan och bredden i teknologin och lägger grunden för den kliniska utvecklingen.

Sammantaget ser vi en mycket stor potential i Tumorad-projektet. Redan i nuvarande utvecklingskede ser vi ett värde för ^{177}Lu -SN201 som enbart i sällskapsmedels- ("orphan drug") indikationen äggstockscancer är betydande och, med en optimerad utvecklingsstrategi, snabbt ökande. Till detta kan komma värdet i andra, större indikationer.

I takt med den positiva utvecklingen har flera nya patentansökningar nyligen skickats in för att förlänga patentskyddet och stärka Tumorads framtida position.

Tumorad är unikt och vi ser ett tydligt intresse från omvärlden för projektet. Som förberedelser för kliniska studier har vi inlett dialoger med specialistinvestorer. I detta sammanhang kan vi konstatera ett stort intresse för radionuklidterapi både bland investerare och läkemedelsbolag, vilket på senare tid har resulterat i ett flertal investeringar och förvärv inom detta område.

Stärkt av dessa viktiga milstolpar ser jag att vi har ett spännande år framför oss, och jag ser fram emot att uppdatera er i takt med att våra projekt fortsätter att utvecklas.

Mats Hansen, VD

Spago Nanomedical AB

"Redan i nuvarande utvecklingskede ser vi ett värde för ^{177}Lu -SN201 som enbart i sällskapsmedels- ("orphan drug") indikationen äggstockscancer är betydande och, med en optimerad utvecklingsstrategi, snabbt ökande."



SPAGO NANOMEDICAL I KORTHET

Spago Nanomedical AB (publ) är ett svenskt nanomedicinbolag i klinisk utvecklingsfas som utvecklar produkter för diagnostik och behandling av livshotande sjukdomar.

Bolagets verksamhet bygger på ett patenterat material för design av funktionella nanopartiklar som fysiologiskt ansamlas i tumörer och därigenom ger möjlighet för högre precision och förbättrad sjukvård för cancerpatienter. Nuvarande pipeline-projekt har potential att underlätta diagnostik och förbättra behandling av cancerformer där det idag finns stora medicinska behov.

*Inom **SpagoPix** utvecklas ett gadoliniumfritt kontrastmedel för MRT med bättre precision i bilder av tumörer och metastaser. Bilddiagnostik med förbättrad precision ökar möjligheterna för effektiv behandling och överlevnad.*

***Tumorad** är inriktat på utveckling av en helt ny form av radionuklidterapi för tumörsektiv strålbehandling av cancer. Behovet av nya radionuklidterapi för behandling av svårbehandlade, spridda eller aggressiva tumörer är stort.*

*Spago Nanomedicals **vision** är att bedriva konkurrenskraftig och framgångsrik utveckling av produkter som ökar patienters överlevnad och livskvalitet och därmed skapa långsiktig lönsamhet för bolaget och dess ägare.*

*Spago Nanomedicals **mål** är att bli ett ledande bolag inom utveckling av diagnostik och terapi baserat på nanomedicin genom utveckling av produkter som ger god patientnytta och bra hälsoekonomi.*

*Spago Nanomedicals övergripande **strategi** är att bedriva utveckling av medicinska projekt som är baserade på bolagets egenutvecklade och patenterade nanomaterial. Affärsstrategin bygger på kommersialisering av bolagets utvecklingsprojekt genom samarbeten och utlicensiering till industriella partners med resurser för att ta produkten till marknad och klinisk användning. Detta minskar kapitalbehovet och förkortar tiden till att intäkter erhålls samt ökar möjligheterna för en framgångsrik marknadspenetration.*

Spago Nanomedicals aktie är listad på Nasdaq First North Growth Market (kortnamn: SPAGO).

PROJEKT - SPAGOPIX

BAKGRUND

SpagoPix-projektet har potential att avsevärt förbättra avbildning av tumörer och metastaser jämfört med konventionella kontrastmedel för magnetresonanstomografi (MRT). Förbättrade metoder för korrekt visualisering och diagnos av tumörer ökar sannolikheten för en framgångsrik behandling och därmed patienternas chans till överlevnad.

Produktkandidaten inom SpagoPix, SN132D, är designad för fysiologisk och selektiv ansamling i tumörer via den vetenskapligt väletablerade mekanismen *Enhanced Permeability and Retention effect* (EPR)¹. Vidare har kontrastmedlet en avsevärt bättre förmåga att förstärka den signal som mäts vid MRT-undersökningar (relaxivitet) jämfört med dagens kontrastmedel.

Kombinationen av den tumörselektiva verkningsmekanismen och den höga signalstyrkan ger MRT-bilder med bättre kontrast mellan cancervävnad och omgivande vävnad, vilket skapar bättre möjligheter att med hög specificitet upptäcka även små och aggressiva tumörer samt ge en mer precis och tydlig bild av tumören. Detta minskar risken för att kirurgen måste göra om en operation om det visar sig att marginalerna till frisk vävnad varit för små. Det minskar även risken för att tumören missas helt, vilket kan få förödande konsekvenser för patienten då tumören under tiden kan växa och nå avancerat stadium och därmed försämra prognosen för framgångsrik behandling avsevärt. Dessutom kan SN132D bidra till att minska risken för falska positiva fynd som ofta leder till ytterligare biopsier och diagnostiska procedurer och mycket lidande och oro hos patienten.

Utöver de goda diagnostiska egenskaperna är SN132D dessutom fritt från gadolinium, ett grundämne som finns i samtliga idag kliniskt använda MRT-kontrastmedel. Gadolinium har visat sig kunna ansamlas i bland annat hjärnan², vilket föranlett att flera myndigheter infört begränsningar i användningen av gadoliniumbaserade MRT-kontrastmedel. SN132D är istället baserat på mangan, ett naturligt förekommande grundämne som är essentiellt för många funktioner i människokroppen.

Sammantaget gör dessa egenskaper SN132D till ett unikt kontrastmedel med potential att avsevärt förbättra avbildning av tumörer och metastaser jämfört med konventionella MRT-kontrastmedel. SN132D kan även ge möjlighet till bättre avbildning av andra sjukdomstillstånd där EPR-effekten är uttalad och därmed öppna för tidigare upptäckt och effektivare behandling av cancer och andra sjukdomar med stort medicinskt behov av förbättrad bilddiagnostik.

MARKNAD

Utvecklingen av SpagoPix-projektet inriktas initialt på MRT-undersökning av bröstcancer, en sjukdom som årligen drabbar cirka 2,3 miljoner människor globalt. Redan idag utgör MRT klinisk praxis med flera olika tillämpningsområden inom cancer och ett gadoliniumfritt kontrastmedel med högre precision kan både ta marknadsandelar från befintliga preparat och öka användningen ytterligare. Baserat på verkningsmekanismen hos SN132D finns möjlighet att bredda användningen ytterligare både inom cancerområdet, i bröstcancer och andra former av solida tumörer som t.ex. bukspottskörteln, och i andra sjukdomar som t.ex. endometrios. En vävnadsselektiv produkt, fri från gadolinium, förväntas prissättas högre än dagens produkter. Detta innebär att den tänkbara marknadsstorleken är mycket attraktiv.

¹ Eriksson et al., 2014

² Kanda et al., 2014, Radiol. 270: 834-841; McDonald et al., 2015, Radiol. 275: 772-782

STATUS

Den pågående kliniska fas I-studien SPAGOPIX-01 genomförs vid två sjukhus i Sverige och kan inkludera upp till 24 patienter med bekräftad bröstcancer och bukspottskörtelcancer. Det primära syftet med studien är att studera säkerhet vid olika doser av SN132D. En sekundär målsättning är att dokumentera hur detta nya kontrastmedel kan förstärka MRT-bilder på cancertumörer i bröstet och bukspottskörteln med misstänkt spridning till levern.

Under det första kvartalet rapporterades positiva resultat baserat på analys av den andra dosgruppen som visar att SN132D ger positiv kontrast i MRT-bilder av bröstcancertumörer i människa med bibehållen god säkerhetsprofil. Förutom att bekräfta att SN132D kan förbättra diagnostik och övervakning av misstänkt och konstaterad bröstcancer med MRT, bekräftar resultaten även förmågan att bolagets unika plattformsmaterial ansamlas selektivt och utan bakgrundskontrast i solida tumörer i människa. Detta kan ses som en klinisk validering av teknologiplattformen och öppnar för användning av bolagets nanomaterial även för terapeutiska ändamål.

Utöver den positiva kontrasten i bröstcancertumörer visar samtliga MRT-bilder i studien att SN132D dessutom ger upphov till god kontrast i bukspottskörteln och levern. Radiologer i Europa och USA pekar på att det finns ett uttalat behov av att kunna identifiera och följa patienter med olika former av förstadier till cancer i bukspottskörteln samt att avgöra om canceren spritt sig till levern. Totalt har 12 patienter med bekräftad bröstcancer inkluderats i studien. För att möjliggöra ytterligare värde i projektet i ett tidigt kliniskt utvecklingsstadium breddades studien för att även inkludera patienter med bukspottskörtelcancer som misstänkts ha spritt sig till levern. Studien fortsätter med inkludering av patienter för att utöka patientunderlaget och informationen som krävs för nästa steg.

I nästa steg ska SN132D testas i större kliniska studier och/eller i olika indikationer inför marknadsgodkännande. Spago Nanomedicals strategi bygger på utlicensiering av projekt i klinisk fas. Processen för att utvärdera potentiella licenstagare pågår och har hittills resulterat i värdefull återkoppling. På basis av detta och interimdata som visar på god kontrastförstärkning i tumörer och målorgan utan störande bakgrundskontrast utvärderar bolaget för närvarande de kommersiella möjligheterna i cancer och andra sjukdomar.

PROJEKT - TUMORAD

BAKGRUND OCH MARKNAD

Tumorad är inriktat på tumörsektiv strålbehandling av cancer med en kliniskt relevant radioaktiv isotop bunden till Spago Nanomedicals unika nanopartiklar. Liksom kontrastmedlet SpagoPix har Tumorad-partiklarna designats för fysiologisk ansamling i tumörer. Den lokala ansamlingen öppnar för leverans av en anpassad stråldos med tillräcklig kraft att behandla tumörerna samtidigt som oönskade effekter på omkringliggande vävnad kan minimeras.

Trots viktiga framsteg med behandling av spridd cancer är långtidsöverlevnaden i många fall fortfarande otillfredsställande. Kirurgi, extern strålterapi och cytostatika är sällan botande och ofta behäftade med biverkningar som begränsar behandlingsmöjligheterna. Invärtes strålterapi, så kallad radionuklidterapi (RNT), utgör ett värdefullt alternativ eller komplement till befintlig behandling, framförallt vid spridd eller aggressiv cancer. Ett fåtal preparat används kliniskt idag, men till skillnad från dessa som är riktade mot specifika cancertyper har Tumorad fördelen att ge möjlighet till behandling av olika typer av solida tumörer och har därmed ett potentiellt högre marknadsvärde.

Intresset för RNT är mycket stort och visas inte minst av ett antal större affärer de senaste åren där större läkemedelsbolag förvärvat eller investerat miljardbelopp i RNT-projekt. Idag finns en dryg handfull godkända RNT-preparat och marknaden förväntas öka snabbt i takt med ytterligare marknadsgodkännanden, ökade subventioner, och ett återstående stort kliniskt behov. Tumorad förväntas kunna användas både som komplement till kirurgi, cytostatika, och immunoterapier, samt som första behandlingsalternativ. Detta öppnar möjligheter för att optimera den kliniska utvecklingen och för bred användning på marknaden. Med utgångspunkt i antalet personer som årligen dör i spridd cancer i indikationer med dokumenterad EPR-effekt, samt ett pris i nivå med dagens preparat, bedöms den årliga marknadspotentialen för Tumorad uppgå till mångmiljardbelopp.

STATUS

Då kärnan i Tumorad-partiklarna utgår från samma plattform som de nanopartiklar som används för SpagoPix finns det betydande synergier mellan projekten avseende materialets uppbyggnad och produktion.

Ett omfattande utvecklings- och optimeringsarbete har tidigare resulterat i en läkemedelskandidat, SN201, som kopplat med isotopen Lutetium-¹⁷⁷ (¹⁷⁷Lu) ger önskad exponering av radioaktivitet i tumörer, samtidigt som påverkan på övriga organ minimeras. Vidare har prekliniska effektstudier visat att ¹⁷⁷Lu-SN201 hämmar tumörtillväxten och förlänger överlevnaden i en modell för aggressiv bröstcancer. Under det första kvartalet kunde bolaget dessutom kommunicera nya resultat som visar att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden med 39% jämfört med kontrollgruppen i en preklinisk modell för kolorektalcancer. Materialet har visat god säkerhetsprofil i regulatoriska prekliniska toxikologistudier, samt en gynnsam fördelning i kroppen (biodistribution) i prekliniska dosimetristudier. Tillverkning av SN201 i större skala inför kliniska studier pågår. Målsättningen är att inleda en klinisk fas I/II-prövning under senare delen av 2022.

FINANSIELL UTVECKLING

RESULTAT

Rörelsekostnaderna uppgick till -11 100 KSEK (-7 439 KSEK) för kvartalet. De högre rörelsekostnaderna avser framförallt produktion av material till den kliniska fas I/II studien i Tumorad-projektet samt övriga klinikförberedande aktiviteter såsom framtagande av studieprotokoll och underlag för ansökan om klinisk prövning hos relevanta myndigheter samt identifiering av lämpliga sjukhus för studien. De ökade kostnaderna är även relaterade till affärsutveckling av SpagoPix.

Totala intäkter uppgick till 1 198 KSEK (1 352 KSEK) för kvartalet och avser utvecklingsutgifter och patentutgifter för SpagoPix-projektet som aktiverats i balansräkningen under året.

Rörelseresultatet uppgick till -9 902 KSEK (-6 087 KSEK) för kvartalet. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,24 SEK (-0,18 SEK) för kvartalet.

INVESTERINGAR OCH FINANSIELL STÄLLNING

Vid kvartalets utgång uppgick de likvida medlen till 40 992 KSEK (85 225 KSEK).

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10 929 KSEK (-6 504 KSEK) för kvartalet. Det ökade negativa kassaflödet under kvartalet drivs av de pågående klinikförberedande aktiviteterna i Tumorad-projektet. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -540 KSEK (-982 KSEK) för kvartalet. Investeringarna består främst av immateriella tillgångar, vilka är de utvecklingsutgifter och patentutgifter som aktiverats under året. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (64 263 KSEK) för kvartalet. Kassaflödet under förra året avser nettolikviden som erhöles i företrädesemissionen inklusive övertilldelningsemmissionen samt den riktade emissionen som genomfördes till garantier. Totalt emitterades 9 637 770 nya aktier i vilket inbringade 72,3 MSEK före emissionsutgifter.

Vid utgången av kvartalet uppgick bolagets egna kapital till 174 931 KSEK (217 869 KSEK) och soliditeten till 96,8 procent (98,4 procent). Eget kapital per aktie, före utspädning, uppgick till 4,25 SEK (5,29 SEK).

AKTIEN OCH AKTIEKAPITAL

Antalet registrerade aktier per 31 mars 2022 uppgick till 41 182 287. Aktien handlas sedan 26 mars 2021 på Nasdaq First North Growth Market med kortnamn SPAGO. Bolaget bytte då handelsplats från Spotlight Stock Market där det varit noterade sedan slutet av 2012. Aktiens kvotvärde uppgår till 1 SEK varvid aktiekapitalet är lika stort som antalet aktier. Antal aktieägare var vid periodens utgång 2 723. De största ägarna var vid periodens slut Peter Lindell med bolag och närstående, Avanza Pension, Mikael Lönn, Ranny Davidoff och Eva Redhe.

TECKNINGSOPTIONER

Bolaget har totalt tre utestående aktierelaterade incitamentsprogram. För vidare information, se beskrivning i not 4 i bolagets årsredovisning för 2021.

RESULTATRÄKNING

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-mar 2022	jan-mar 2021	jan-dec 2021
Intäkter			
Nettoomsättning	211	100	660
Aktiverat arbete för egen räkning	164	339	1 376
Aktiverade omkostnader	376	559	2 879
Övriga rörelseintäkter	447	354	1 617
Summa intäkter	1 198	1 352	6 532
Rörelsens kostnader			
Projektkostnader	-4 573	-1 394	-21 691
Övriga externa kostnader	-2 036	-2 151	-7 542
Personalkostnader	-4 208	-3 782	-15 990
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-89	-104	-376
Övriga rörelsekostnader	-194	-8	-125
Summa rörelsens kostnader	-11 100	-7 439	-45 723
RÖRELSERESULTAT	-9 902	-6 087	-39 192
Finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	22	19	120
Summa finansiella poster	22	19	120
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-9 880	-6 068	-39 071
PERIODENS RESULTAT	-9 880	-6 068	-39 071

BALANSRÄKNING

TILLGÅNGAR

<i>Belopp i KSEK</i>	31 mar 2022	31 mar 2021	31 dec 2021
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	129 327	126 116	128 848
Patent	7 375	6 690	7 314
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	986	1 058	1 075
Summa anläggningstillgångar	137 688	133 864	137 237
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar	87	0	38
Övriga kortfristiga fordringar	696	1 419	856
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 184	814	1 033
Kassa och bank	40 992	85 225	52 460
Summa kortfristiga fordringar	42 960	87 457	54 387
SUMMA TILLGÅNGAR	180 647	221 322	191 624

EGET KAPITAL OCH SKULDER

<i>Belopp i KSEK</i>	31 mar 2022	31 mar 2021	31 dec 2021
Eget kapital			
Eget kapital	174 931	217 869	184 812
Summa Eget kapital	174 931	217 869	184 812
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 545	1 174	3 860
Övriga kortfristiga skulder	414	429	407
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 757	1 850	2 545
Summa kortfristiga skulder	5 716	3 453	6 812
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	180 647	221 322	191 624

FÖRÄNDRING EGET KAPITAL

<i>Belopp i KSEK</i>	Aktie- kapital	Utv. fond	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt kapital
Ingående balans 1 jan 2021	31 545	80 164	200 795	-133 902	-18 928	159 674
Nyemission	9 638		62 646			72 284
Emissionskostnad			-8 020			-8 020
Aktivering av utvecklingsutgifter		898		-898		0
Periodens resultat					-6 068	-6 068
Utgående balans 31 mar 2021	41 182	81 062	255 420	-134 800	-24 996	217 869
Ingående balans 1 apr 2021	41 182	81 062	255 420	-134 800	-24 996	217 869
Resultatdisp. enligt årsstämans beslut				-18 928	18 928	0
Emissionskostnad			-55			-55
Aktivering av utvecklingsutgifter		3 356		-3 356		0
Periodens resultat					-33 003	-33 003
Utgående balans 31 dec 2021	41 182	84 418	255 366	-157 083	-39 071	184 812
Ingående balans 1 jan 2022	41 182	84 418	255 366	-157 083	-39 071	184 812
Aktivering av utvecklingsutgifter		540		-540		0
Periodens resultat					-9 880	-9 880
Utgående balans 31 mar 2022	41 182	84 958	255 366	-157 623	-48 951	174 931

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-mar 2022	jan-mar 2021	jan-dec 2021
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-9 813	-6 173	-38 695
Förändring i rörelsekapital	-1 116	-331	3 126
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 929	-6 504	-35 569
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-540	-982	-4 627
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	64 263	64 208
Periodens kassaflöde	-11 469	56 776	24 012
Likvida medel vid periodens början	52 460	28 448	28 448
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	40 992	85 225	52 460

DATA PER AKTIE

	jan-mar 2022	jan-mar 2021	jan-dec 2021
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0.24	-0.18	-0.99
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK	4.25	5.29	4.49
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	41 182 287	33 998 207	39 410 870
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	41 744 839	34 560 759	39 973 422
Antal aktier vid periodens slut	41 182 287	41 182 287	41 182 287

ÖVRIGA NYCKELTAL

	jan-mar 2022	jan-mar 2021	jan-dec 2021
Genomsnittligt antal anställda	15	16	16
Soliditet, %	96.8	98.4	96.5

FINANSIELLA DEFINITIONER

SOLIDITET

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen

EGET KAPITAL PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Eget kapital i förhållande till antal aktier vid periodens slut

RESULTAT PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier

RESULTAT PER AKTIE, EFTER UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier ökat med det antal som tillkommer vid full utspädning. I enlighet med IAS 33 uppkommer ingen utspädningseffekt i de fall en konvertering medför en lägre förlust per aktie.

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Spago Nanomedicals verksamhet är exponerad för ett antal riskfaktorer och osäkerhetsmoment, såväl operationella som finansiella. Risk- och osäkerhetsfaktorer består i huvuddrag av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar, patent och andra rättigheter, samarbeten och kommersialisering av projekt, samt finansiering. En detaljerad redogörelse för bolagets väsentliga finansiella risker beskrivs på sidorna 25–26 i årsredovisningen för 2021.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Spago Nanomedical AB (publ) redovisar enligt årsredovisningslagen och bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR2012:1. Bolagets redovisningsprinciper beskrivs i not 1 i bolagets årsredovisning för 2021.

Belopp är uttryckt i KSEK vilket i denna rapport avser tusental svenska kronor. Belopp inom parentes avser jämförelsesiffror från föregående år.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Inga transaktioner med närstående att rapportera.

INVESTOR RELATIONS

Denna rapport finns att ladda ner från hemsidan www.spagonanomedical.se eller rekvireras från bolaget via e-post eller post: Spago Nanomedical AB, Scheelevägen 22, 223 63 Lund.

För ytterligare information, kontakta VD Mats Hansen på tel 046-811 88 eller e-post mats.hansen@spagonanomedical.se alternativt CFO Hanna Olsson på tel 076-314 80 63 eller e-post hanna.olsson@spagonanomedical.se

ÖVRIGT

Denna rapport har inte översiktligt granskats av bolagets revisorer.

INTYGANDE

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av företagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står för.

Lund den 27 april 2022

Spago Nanomedical AB (publ)
Org.nr: 556574-5048

Eugen Steiner
Ordförande

Mats Hansen
VD

Sten Nilsson

Peter Leander

Nicklas Westerholm

Kari Grønås