

Framsteg på flera fronter

ANDRA KVARTALET

- Nettoomsättning: 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultat: -62,6 (-96,0) MSEK
- Resultat efter skatt: -56,4 (-93,3) MSEK
- Resultat per aktie, före och efter utspädning: -0,34 (-0,93) SEK

FÖRSTA HALVÅRET

- Nettoomsättning: 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultat: -140,2 (-217,6) MSEK
- Resultat efter skatt: -132,3 (-210,7) MSEK
- Resultat per aktie, före och efter utspädning: -0,79 (-2,10) SEK
- Soliditet: 76 (83) %
- Likvida medel: 158,9 (114,1) MSEK
- Kortfristiga placeringar: 128,3 (236,1) MSEK

Väsentliga händelser under andra kvartalet

- På AACR 2023 presenterades starka effektdata med nadunolimab och cellgifter vid behandling av bukspottkörtelcancer (PDAC), i synnerhet i patienter med höga nivåer av IL1RAP.
- Planer meddelades för en randomiserad kontrollerad klinisk fas IIb-studie där nadunolimab kommer utvärderas med cellgifter i ytterligare PDAC-patienter.
- På ASCO 2023 presenterades lovande effekt av nadunolimab och cellgifter även i icke-småcellig lungcancer (NSCLC), inklusive två kompletta responser.
- Rekrytering till CANFOUR-studien avslutades; god säkerhet rapporterades för nadunolimab med carboplatin/pemetrexed i icke-skivepitel NSCLC-patienter.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Ansökan om att påbörja klinisk fas I-studie med CAN10, som lämnades in under kvartalet, godkändes av regulatoriska myndigheter.
- Europeiska patentverket (EPO) beslutade, som svar på oppositionerna mot Cantargias patent EP3293202, att patentet skulle kvarstå med uppdaterat kravomfång.

Kommentarer till väsentliga händelser

Starka kliniska data för nadunolimab ihop med gemcitabin och nab-paclitaxel i PDAC presenterades på konferensen AACR 2023. I linje med tidigare uppdateringar visades att effekten i de 73 behandlade patienterna var väsentligt högre än historiska data för enbart cellgifter. Starkast effekt uppnåddes i patienter med höga tumörnivåer av IL1RAP, målprotein för nadunolimab, med en signifikant förlängd total överlevnad jämfört med patienter med låga IL1RAP-nivåer. En ny randomiserad, jämförande fas IIb-studie planeras nu för att bekräfta dessa resultat i 150-200 patienter. Ansökan om studiestart planeras till andra halvan av 2023 och top line-data under 2025. På AACR2023 presenterades även prekliniska data som visade att nadunolimab minskar metastasbördan i två cancermodeller.

Lovande kliniska effektdata presenterades även på konferensen ASCO 2023 för nadunolimab ihop med platinabaserade cellgifter i NSCLC. I 30 patienter som fick nadunolimab med cisplatin och gemcitabin uppnåddes starkare effekter jämfört med historiska data för enbart cellgifter, i synnerhet i patienter med icke-skivepitel NSCLC. Av de 16 patienterna med denna subtyp hade två komplett respons. Båda hade tidigare slutat svara på Keytruda® och saknade PD-L1 på sina tumörceller. En av dessa uppnåddes dessutom efter nästan nio månaders monoterapi med nadunolimab efter avslutad cellgiftsbehandling.

Patientrekryteringen till CANFOUR-studien avslutades. För de sista tio patienterna i studien, patienter med icke-skivepitel NSCLC som fick nadunolimab samt carboplatin och pemetrexed, rapporterades god säkerhet. Biomarkörer analyseras nu i dessa samt övriga NSCLC-patienter som fått nadunolimab och cellgifter för att identifiera subgrupper som svarar bäst på behandling.

Dessutom avslutades oppositionsprocessen mot Cantargias patent, EP3293202. EPO beslutade efter muntliga förhandlingar att patentet skulle kvarstå med uppdaterat kravomfång som täcker in nadunolimab och en stor mängd varianter med liknande funktionella egenskaper. För CAN10 lämnades ansökan in om att påbörja klinisk fas I-studie. Denna godkändes i augusti och behandling i studien förväntas starta i september.

*Samtliga finansiella siffror är i svenska kronor ("SEK") om inget annat anges. "TSEK" indikerar tusen SEK och "MSEK" indikerar miljoner SEK. Viss finansiell och annan information kan ha avrundats för att göra informationen mer lättillgänglig för läsaren.

Framsteg på flera fronter



Under det första halvåret presenterade Cantargia vid flera tillfällen nya resultat som stärker vårt huvudprojekt nadunolimab. Dessa resultat skapade stort intresse vid de stora internationella cancerkonferenserna de presenterades på, men har också fångats upp i omvärlden bland forskare, analytiker och olika bolag som följer Cantargia. Det är viktigt med god synlighet i vårt ekosystem, vilket vi verkligen fått.

På den stora AACR-konferensen i april presenterade vi uppdaterade resultat från den pågående kliniska studien CANFOUR där totalt 73 patienter med bukspottkörtelcancer behandlats med nadunolimab och cellgifter. Dessa patienter har nu följts så pass länge att vi har en tydlig bild av effekterna. Den första slutsatsen som kan dras är att det går betydligt bättre för dessa patienter än vad man kunnat förvänta sig med enbart cellgifter, en observation som blir tydligare ju fler datapunkter vi samlar in. I slutändan är målet med all cancerbehandling förlängd överlevnad med en god livskvalitet. Vi ser tydliga signaler på att vi kan nå det målet; medianöverlevnaden på 12,9 månader är ett bra resultat och vi har tidigare dessutom rapporterat att nadunolimab har potential att motverka allvarliga komplikationer såsom neuropati. Utöver detta positiva totalresultat noterade vi även ett samband mellan behandlingseffekten och nivåerna av nadunolimabs måltavla, IL1RAP, då medianöverlevnaden var nästan 15 månader i gruppen av patienter med höga IL1RAP-nivåer i tumören. Det innebär att ju mer måltavla det finns, desto större är sannolikheten att nadunolimab, som kan liknas vid en målsökande robot, hittar rätt och motverkar tumörens tillväxt. Med de här resultaten i ryggen är vi oerhört motiverade att ta nästa steg mot en studie med kontrollgrupp även i bukspottkörtelcancer, med ambitionen om att skicka in en klinisk ansökan under andra halvan av 2023.

I juni presenterade vi dessutom uppdaterade resultat på den internationella ASCO-konferensen från patienter med lungcancer som behandlats med nadunolimab och cellgifter. Närmare 40 patienter har utvärderats, många svarar väldigt bra på behandlingen och två av dessa patienter har uppnått

en så pass god effekt att samtliga tumörer försvunnit. Jämfört med historiska kontroller är detta mycket bra eftersom färre än 1% förväntas få så god effekt med de behandlingar som finns tillgängliga idag. Det finns även likheter mellan de här två patienterna i form av vilken typ av lungcancer de har. Med tanke på att lungcancermarknaden blir mer och mer segmenterad är det här viktiga resultat inför nästa steg där vi under resten av året avser lägga mer forskning på att förstå exakt vilken patientgrupp som svarar bäst på vår behandling.

I nuläget har fler än 250 patienter fått behandling med nadunolimab och vi är entusiastiska över de resultat vi hittills har fått. Vi har nu visat resultat som är bättre än historiska kontroller i bukspottkörtelcancer, lungcancer och även trippelnegativ bröstcancer. Under hösten räknar vi med att presentera ännu mer resultat, till exempel inom trippelnegativ bröstcancer, som kommer ge en än mer nyanserad bild kring nadunolimab och dess möjligheter.

Även vårt andra projekt, CAN10, har gjort framsteg. I april skickades den formella ansökan kring start av klinisk fas I-prövning in till myndigheterna i Tyskland. Denna godkändes under sommaren, och i skrivande stund räknar vi med att den första dosgruppen med friska frivilliga ska kunna påbörja behandling i september. Rent formellt är studien designad i enlighet med de riktlinjer som finns för att dokumentera säkerhet och farmakokinetik, men vi har lagt till ett ambitiöst program för värdehöjande aktiviteter som att dokumentera effekter på biomarkörer i blodet.

Vi har även byggt upp en stark patentportfölj runt våra projekt. Med tanke på de kommersiella möjligheterna runt IL1RAP-biologin, är det inte oväntat att flera aktörer försökt begränsa omfånget av våra patent. I Europa kan detta göras genom formella oppositionsprocesser. Flera sådana är sedan tidigare avklarade, och än så länge har besluten gått helt i linje med vår argumentation. I juli avslutades ytterligare en sådan oppositionsprocess, och även den här gången blev utfallet positivt för Cantargia. Den slutsats vi kan dra är att våra och andras resultat drivit upp intresset runt IL1RAP som en måltavla för behandling av olika sjukdomar, men det är samtidigt också så att nadunolimab ligger först i spåret, många år före potentiella konkurrenter.

Sammanfattningsvis befinner sig Cantargia i ett mycket intressant läge trots att hela biotechsektorn har det motigt i en tid med hög inflation och stigande räntor. Marknadsläget kommer kanske inte förändras i det korta perspektivet, men det är en sektor med mycket stor potential och vi kommer att se till att Cantargia befinner sig i ett vinnarhål när sektorns motvind släpper.

Göran Forsberg
VD, Cantargia AB

OM CANTARGIA

Cantargia är ett svenskt bioteknikbolag som utvecklar målstyrda antikroppsbaseade läkemedel mot cancer och andra livshotande sjukdomar. Cantargias forskning och utveckling baseras på en viktig upptäckt gjord på Lunds universitet där forskning på leukemistamceller visade att molekylen IL1RAP förekommer på cellytan på omogna cancerceller. Vidare studier visade att IL1RAP även finns på cancerceller från ett stort antal solida tumörtyper. Antikroppar riktade mot IL1RAP kan därmed potentiellt användas för behandling av flera olika cancerformer.

Nadunolimab (CAN04)

Utvecklingen har gått snabbt framåt för Cantargias första läkemedelskandidat nadunolimab, en IL1RAP-bindande antikropp som visat lovande kliniska och prekliniska resultat inom cancer. Utöver att nadunolimab söker upp cancerceller och stimulerar vårt naturliga immunförsvar att avdöda sådana celler, kan nadunolimab också blockera signaler som gynnar tumörens utveckling och tillväxt. I ett stort antal tumörsjukdomar främjas tumörtillväxt av det så kallade interleukin-1-systemet, som bidrar till en miljö som är gynnsam för tumörer. Interleukin-1-systemet är beroende av IL1RAP för att förmedla signalering till celler och blockering av IL1RAP med nadunolimab förhindrar denna signalering.

Cantargia har nått fas II i den kliniska utvecklingen av nadunolimab i bukspottkörtelcancer, trippelnegativ bröstcancer samt icke-småcellig lungcancer. Positiva interimdata har presenterats från patienter behandlade med en kombination av nadunolimab och cellgifter, och indikerar en högre effekt än vad som förväntas med enbart cellgifter.

Nadunolimab utvärderas främst i kombination med cellgifter då dess verkningsmekanism möjliggör synergi med andra cancerbehandlingar. Detta eftersom IL1RAP påverkar olika resistensmekanismer som tumörer kan utveckla mot cancerterapi. Parallellt med den kliniska utvecklingen bedrivs även studier på olika typer av biomarkörer för att få mer information om vilka patienter som svarar bäst på behandlingen och hur nadunolimab kan kombineras med andra etablerade cancerterapi för bästa effekt.

CAN10

IL1RAP är också en intressant måltavla i många sjukdomar utanför cancerområdet. I CAN10-projektet utvecklar Cantargia en ny antikropp mot IL1RAP som har en unik förmåga att förhindra signalering inte enbart via interleukin-1, utan även interleukin-33 och interleukin-36. Blockering av alla dessa tre signaleringsmolekyler har stor potential i behandling av flertal autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar. Det initiala fokuset ligger på två svåra sjukdomar, systemisk skleros och hjärtmuskelinflammation, där CAN10 har visat mycket starka prekliniska data. CAN10 gick nyligen in i klinisk utvecklingsfas och målsättningen är att starta behandling i en klinisk fas I-studie i september 2023.

CANxx

I CANxx-projektet bygger Cantargia vidare på sin kunskap om IL1RAP och utvecklar nya antikroppar som kompletterar nadunolimab och CAN10. Målet är att i framtiden identifiera nya antikroppsbaseade läkemedel mot IL1RAP som har andra egenskaper än nadunolimab och CAN10 och därmed är specialdesignade för behandling av nya sjukdomar.

Cantargias projektportfölj

Projekt	Sjukdom	Typ av behandling	Upptäcktsfas	Preklinisk fas	Klinisk fas I	Klinisk fas II	Klinisk fas III
Nadunolimab	PDAC	1:a linjen	Gemcitabin/nab-paclitaxel				
	TNBC	1:a/2:a linjen	Carboplatin/gemcitabin				
	NSCLC/ icke-skivepitel NSCLC	1:a/2:a linjen	Platinadubletter				
CAN10	Hjärtmuskelinflammation, Systemisk skleros						
CANxx	Nya möjligheter inom IL1RAP-plattformen						

PDAC – bukspottkörtelcancer; TNBC – trippelnegativ bröstcancer; NSCLC – icke-småcellig lungcancer

Cantargias kliniska studier

I Cantargias första kliniska studie, CANFOUR, utvärderas nadunolimab för behandling av bukspottkörtelcancer och icke-småcellig lungcancer. CANFOUR är en fas I/IIa-studie som består av två delar. I första delen utvärderades primärt säkerhet och dosering och i andra delen, fas IIa, ligger fokus på kombination med respektive standardbehandling för bukspottkörtelcancer och icke-småcellig lungcancer. Fas I-resultaten var mycket uppmuntrande och indikerade god säkerhet samt effekter på viktiga biomarkörer.

Positiva interimresultat från fas IIa-delen visar därtill tydliga effektsignaler för nadunolimab i kombination med cellgifter då starkare effekter observeras i både bukspottkörtel- och lungcancerpatienter jämfört med vad som förväntas med enbart cellgifter. I totalt 73 patienter med bukspottkörtelcancer redovisades progressionsfri överlevnad på 7,2 månader i median och en total överlevnad på 12,9 månader i median, vilket är en förbättring mot historiska kontrolldata för enbart cellgifter. Ännu starkare effekter uppnåddes i patienter med höga tumörnivåer av IL1RAP, målprotein för nadunolimab, bland annat en signifikant förlängd total medianöverlevnad jämfört med patienter med låga IL1RAP-nivåer (14,2 vs 10,6 månader; $p=0,017$). I 30 patienter med icke-småcellig lungcancer uppnåddes en respons på 53% vilket resulterade i progressionsfri överlevnad på 7,0 månader i median, en förbättring mot historiska kontroller för enbart cellgifter som visar 22-28% respons och progressionsfri överlevnad på 5,1 månader i median. Dessutom uppnåddes en ännu högre respons i en subgrupp av patienter med icke-skivepitel icke-småcellig lungcancer.

Nadunolimab undersöks dessutom i ytterligare cancerformer eller med andra kombinationsbehandlingar. I kliniska fas Ib/II-

studien TRIFOUR behandlas patienter med trippelnegativ bröstcancer med nadunolimab i kombination med cellgifter. I denna studie slutfördes nyligen en inledande doseskaleringsfas där tidiga data för kombinationen visade godtagbar säkerhet och lovande effekt. I TRIFOUR rekryteras nu patienter till en randomiserad andra del med syfte att utvärdera anti-tumöraktiviteten av nadunolimab kombinerat med cellgifter jämfört med en kontrollgrupp som enbart behandlas med cellgifter.

I fas Ib-studien CIRIFOUR utvärderas nadunolimab i kombination med checkpointhämmaren pembrolizumab (Keytruda®) där huvudsyftet rör säkerhet. För CIRIFOUR avslutades patientrekryteringen i oktober 2022 och totalt 16 patienter med icke-småcellig lungcancer, huvud- och halscancer, eller malignt melanom har behandlats. Interimresultat visar att nadunolimab i kombination med pembrolizumab tolereras väl och att sjukdomskontroll i minst 30 veckor (upp till 58 veckor) uppnås i 6 av 15 utvärderade patienter, vilket inkluderar en partiell respons.

Ytterligare studier inkluderar fas Ib-studien CAPAFOUR och fas I/II-studien CESTAFOUR. I CAPAFOUR behandlas patienter med bukspottkörtelcancer med nadunolimab i kombination med cellgiftsregimen FOLFIRINOX, och i CESTAFOUR utvärderas nadunolimab i kombination med cellgifter för behandling av tre typer av solida cancerformer: icke-småcellig lungcancer, gallgångscancer och tjocktarmscancer. I oktober 2022 avslutades patientrekryteringen till både CAPAFOUR och CESTAFOUR. Preliminära resultat visade en godtagbar säkerhetsprofil för kombinationerna samt tecken på effekt i patienter med icke-småcellig lungcancer som behandlats med nadunolimab och cisplatin/gemcitabin i CESTAFOUR.

Kliniska studier för nadunolimab

Studie	Sjukdom	Kombinationsterapi	Antal patienter	Status	NCT-nummer
CANFOUR	PDAC	Gemcitabin/nab-paclitaxel	76	Aktiv, rekryterar ej	NCT03267316
	NSCLC/ icke-skivepitel NSCLC	Platinadubletter	33 + 10	Aktiv, rekryterar ej	
CIRIFOUR	Solida tumörer	Pembrolizumab	16	Aktiv, rekryterar ej	NCT04452214
CAPAFOUR	PDAC	FOLFIRINOX	18	Aktiv, rekryterar ej	NCT04990037
CESTAFOUR	Solida tumörer	Docetaxel, cisplatin/ gemcitabin eller FOLFOX	36	Aktiv, rekryterar ej	NCT05116891
TRIFOUR	TNBC	Carboplatin/gemcitabin	Upp till 113	Rekryterar	NCT05181462

PDAC – bukspottkörtelcancer; TNBC – trippelnegativ bröstcancer; NSCLC – icke-småcellig lungcancer

CANTARGIA VERKAR PÅ EN VÄXANDE MARKNAD

Cancer är en av de vanligaste dödsorsakerna i världen och står för cirka 20 procent av dödsfallen i västvärlden. Globalt diagnostiseras årligen över 18 miljoner människor med cancer och närmare 10 miljoner mister livet genom cancerrelaterade sjukdomar¹. Trots betydande framsteg inom behandling och diagnostik finns ett stort behov av nya behandlingsmetoder.

Bukspottkörtelcancer, trippelnegativ bröstcancer och icke-småcellig lungcancer är de indikationer som Cantargia fokuserar på vid utvecklingen av nadunolimab.

Bukspottkörtelcancermarknaden

Ungefär 495 000 nya fall av bukspottkörtelcancer kunde konstateras under 2020 globalt. Samtidigt krävde sjukdomen ungefär 466 000 dödsfall samma år¹. I USA har antalet personer som insjuknar i sjukdomen ökat med 13 procent under de senaste 20 åren och bukspottkörtelcancer utgör idag den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i USA². Eftersom sjukdomen är svår att diagnostisera är den också svårbehandlad då patienterna därmed ofta avancerat långt in i sjukdomen innan den upptäcks.

Marknaden för behandling av bukspottkörtelcancer omsatte 2021 ungefär 2,4 miljarder USD på de åtta största marknaderna och förväntas växa till cirka 4,2 miljarder USD år 2026³. Det motsvarar en årlig tillväxttakt på drygt 8 procent under dessa år. Det som driver tillväxten på den här marknaden är främst ett växande antal cancerfall. Antalet personer som drabbas av bukspottkörtelcancer beräknas öka med ungefär 60 procent fram till 2040¹. Att antalet fall ökar beror i sin tur på en åldrande befolkning och fler diabetesfall. Båda

dessa faktorer ökar risken för att utveckla bukspottkörtelcancer. En annan faktor som gör att marknaden förväntas växa är en förbättrad diagnostik som ökar chansen för tidigare upptäckt av bukspottkörtelcancer och möjliggör behandling.

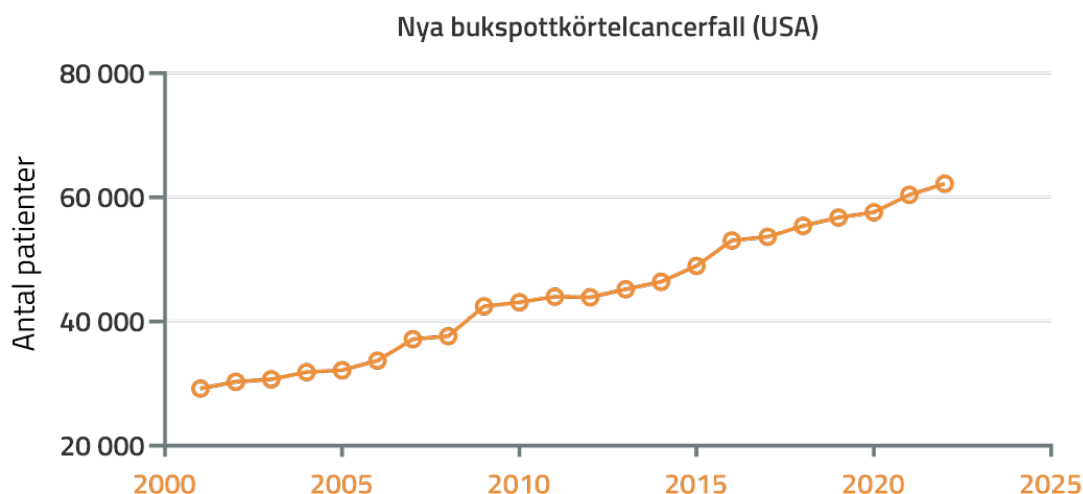
Bröstcancermarknaden

Bröstcancer är idag den vanligaste formen av cancer. Under 2020 rapporterades cirka 2,3 miljoner nya fall och samtidigt avled cirka 685 000 kvinnor av sjukdomen. År 2040 förväntas cirka 3 miljoner kvinnor insjukna i sjukdomen och drygt en miljon avlida till följd av sjukdomen¹. Risken att drabbas av bröstcancer ökar med ålder fram till 70-årsåldern. I USA är medianåldern att drabbas 62 år⁴. Enligt en studie på amerikanska kvinnor bidrar sannolikt ökningarna i BMI och att kvinnor i genomsnitt föder färre barn till ökningen av fall i USA mellan 1980 och 2018⁵.

Den globala marknaden för behandling av bröstcancer uppgick till cirka 17,9 miljarder USD 2021 och förväntas öka till 20 miljarder USD under 2025, vilket motsvarar en årlig tillväxttakt på cirka 13 procent⁶. Det som driver marknaden är i första hand en ökad förekomst av sjukdomen, men även behovet av förebyggande insatser och tidig behandling. Marknadstillväxten bedöms också drivas av introduktionen av nya läkemedel.

Cirka 10-15 procent av bröstcancerfall är trippelnegativ bröstcancer⁴. Marknaden för behandling av trippelnegativ bröstcancer förväntas vara värd över 820 miljoner USD år 2027 efter att ha haft en årlig tillväxttakt på cirka 4,5 procent mellan 2020 och 2027⁷.

Antal nya bukspottkörtelcancerfall i USA mellan 2001 och 2022²



Lungcancermarknaden

Under 2020 konstaterades cirka 2,3 miljoner nya fall av lungcancer globalt och fler än 1,8 miljoner dödsfall till följd av sjukdomen¹. Cirka 85 procent av all lungcancer är icke-småcellig lungcancer², som i sin tur delas upp i subgrupperna skivepitel och icke-skivepitel, där den senare är den största subgruppen och motsvarar 70-80 procent av alla fall³. I USA har antalet personer som insjuknar i lungcancer minskat de senaste 20 åren med cirka 27 procent, medan antalet insjuknade ökar i länder som Kina och Indien samt i europeiska länder som Ungern, Danmark och Serbien.

Omsättningen av läkemedel för icke-småcellig lungcancer år 2020 uppgick till 20 miljarder USD och förväntas stiga till 45 miljarder USD 2027⁴. Det som driver omsättningen är i första hand en ökad användning av olika antikroppsbaseade immunterapier. En annan viktig drivkraft i den globala tillväxten är, som nämns ovan, en ökad förekomst av lungcancer i flera länder.

Marknaden för hjärtmuskelinflammation och systemisk skleros

Inom ramen för Cantargias andra projekt, CAN10, är målsättningen att utveckla en ny IL1RAP-bindande antikropp, i första hand för behandling av sjukdomarna hjärtmuskelinflammation och systemisk skleros.

Hjärtmuskelinflammation (myokardit) kännetecknas av inflammation i muskelvävnader i hjärtat (myokardium)

exempelvis till följd av autoimmunitet eller olika typer av infektioner. Oavsett sjukdomens ursprung, kännetecknas den av en initial akut inflammation som kan utvecklas till subakuta och kroniska stadier vilket resulterar i förändringar i vävnadsstruktur, fibros och en försämring av hjärtats kontraktila funktion. Förekomsten av myokardit är cirka 22 per 100 000 (1,7 miljoner)¹⁰ och sjukdomen står för cirka 0,6 dödsfall per 100 000 (46 400) årligen i världen¹¹. Det medicinska behovet är stort för undergrupper av patienter med fulminant myokardit (akut sjukdom) och utvidgad kardiomyopati (kronisk sjukdom), där dödligheten är mycket hög i vissa subtyper. För dessa patienter är hjärttransplantation för närvarande den enda behandling som kan bota sjukdomen.

Systemisk skleros är en kronisk autoimmun sjukdom som främst karakteriseras av inflammation och fibrotisering av hud och underhud samt blodkärl och inre organ som lungor, hjärta och njurar. Systemisk skleros är en komplex, heterogen sjukdom som kan förekomma med en mängd olika kliniska manifestationer som sträcker sig från mildare till livshotande. Den uppskattade årliga förekomsten av systemisk skleros är cirka 1,4 per 100 000 personer¹². Den främsta dödsorsaken hos patienter med systemisk skleros är interstitiell lungsjukdom och det medicinska behovet är särskilt stort hos dessa patienter. Enligt uppskattningar var läkemedelsmarknaden för systemisk skleros värd cirka 500 miljarder USD 2020 och förväntas växa till 1,8 miljarder USD år 2030 på de sju stora marknaderna¹³. Det motsvarar en genomsnittlig årlig tillväxttakt på 14 procent.

¹Globocan 2020

²American Cancer Society, Cancer Facts & Figures

³Reportlinker.com, Pancreatic Cancer Treatment Market Research Report - Global Forecast to 2026

⁴American Cancer Society

⁵Pfeiffer RM, Webb-Vargas Y, Wheeler W, Gail MH. Proportion of U.S. Trends in Breast Cancer Incidence Attributable to Long-term Changes in Risk Factor Distributions. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2018;1:1

⁶Research and Markets, Breast Cancer Drugs Global Market Report 2021

⁷FutureWise, Triple Negative Breast Cancer Treatment Market By Drug Type, 2020-2027

⁸Paz-Ares et al, *N Engl J Med* 2018; 379:2040-2051

⁹Reportlinker, Global Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) Therapeutics Industry

¹⁰*J Am Coll Cardiol.* 2016 Nov 29;68(21):2348-2364

¹¹*Lancet.* 2018;392:1736-88

¹²Bairdard, Rossides, Westerlind, Hesselstrand, Arkema, Holmqvist, Incidence and prevalence of systemic sclerosis globally: A comprehensive systematic review and meta-analysis, *Rheumatology* 2021:7

¹³GlobalData, Systemic Sclerosis: Global Drug Forecast and Market Analysis to 2030

FINANSIELL INFORMATION

Intäkter

Bolagets intäkter under andra kvartalet uppgick till 0,0 (0,0) MSEK och för perioden januari till juni till 0,0 (0,0) MSEK.

Rörelsekostnader/rörelseresultat

Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick under andra kvartalet till 56,6 (90,6) MSEK och under första halvåret till 129,6 (207,1) MSEK. De minskade FoU-kostnaderna jämfört med föregående år är främst ett resultat av den fokusering som sker inom det kliniska programmet.

Administrationskostnaderna uppgick till 4,0 (3,9) MSEK under andra kvartalet och till 8,1 (8,1) MSEK under första halvåret.

Övriga rörelsekostnader som utgörs av valutadifferenser på leverantörsskulden uppgick till 2,1 (1,5) MSEK under andra kvartalet och under första halvåret till 2,5 (2,5) MSEK. Övriga rörelsekostnader är huvudsakligen relaterade till den svenska kronans växelkursförändring gentemot EUR.

Rörelseförlusten under andra kvartalet uppgick till 62,6 (96,0) MSEK och under första halvåret till 140,2 (217,6) MSEK.

Finansnetto

Det finansiella nettot utgörs i allt väsentligt av valutadifferenser på bolagets valutakonton samt intäktsräntor från kortfristiga placeringar i fasträntekonton. Första halvårets finansiella netto påverkades även positivt av försäljning av kortfristiga placeringar om totalt 1,5 MSEK. Det totala finansiella nettot uppgick till 6,2 (2,8) MSEK under andra kvartalet och under första halvåret till 7,9 (6,9) MSEK.

Resultat

Cantargias resultat före skatt vilket är lika med periodens resultat uppgick till -56,4 (-93,3) MSEK under det andra kvartalet och till -132,3 (-210,7) MSEK under det första halvåret.

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under andra kvartalet till -69,9 (-95,2) MSEK och under första halvåret till -144,5 (-215,9) MSEK. Som del av kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick förändringar i rörelsekapital till -11,0 (-1,2) MSEK under andra kvartalet och till -11,3 (-3,0) under första halvåret.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 69,1 (0,0) MSEK under andra kvartalet och till 108,8 (75,0) MSEK under första halvåret. Kassaflödet från investeringsverksamheten är i allt väsentligt relaterat till gjorda omplaceringar av övriga kortfristiga placeringar i fasträntekonton och räntefonder.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under andra kvartalet och till 0,0 (0,0) MSEK under första halvåret.

Total förändring av likvida medel uppgick under andra kvartalet till -0,9 (-95,2) MSEK och under första halvåret till -35,7 (-141,0) MSEK.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel bestående av kassamedel och disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut, uppgick på balansdagen till 158,9 (114,1) MSEK. Utöver likvida medel disponerade bolaget över kortfristiga placeringar hos banker och i räntefonder om totalt 128,3 (236,1) MSEK. Totalt tillgängliga medel, tillgodohavanden hos banker samt kortfristiga placeringar, uppgick per den 30 juni till 287,2 (350,2) MSEK.

Soliditeten uppgick den 30 juni 2023 till 76 (83) procent och det egna kapitalet till 259,7 (325,6) MSEK.

Balansomslutningen vid periodens slut uppgick till 341,5 (394,7) MSEK.

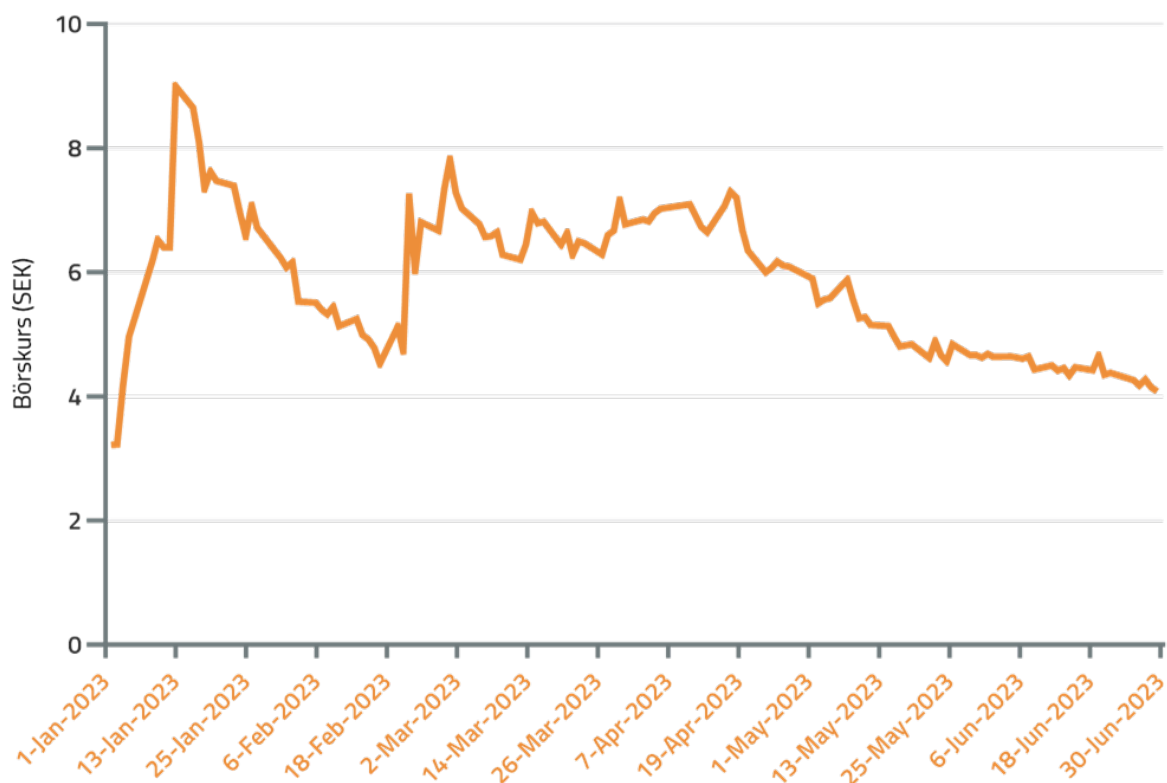
AKTIEÄGARINFORMATION

Aktien

Aktien i Cantargia är sedan den 25 september 2018 listad på Nasdaq Stockholms huvudlista, under handelsbeteckning

"CANTA". Per den 30 juni 2023 uppgick antalet aktier till 166 987 895 (100 192 737) stycken.

Kursutveckling 2023



Ägarstruktur per den 30 juni 2023

Ägare	Antal aktier	Kapital/röster (%)
Fjärde AP-fonden	14 743 911	8,8%
Första AP-fonden	10 540 406	6,3%
Alecta Tjänstepension, Ömsesidigt	10 095 992	6,0%
Six Sis AG	8 295 983	5,0%
Försäkringsaktiebolaget, Avanza	8 119 816	4,9%
Swedbank Robur Fonder	5 720 905	3,4%
Goldman Sachs International	4 684 026	2,8%
Handelsbanken fonder	2 652 366	1,6%
Brushamn Invest Aktiebolag	1 979 470	1,2%
Barsum, Rafi	1 883 000	1,1%
Övriga	98 272 020	58,8%
Total	166 987 895	100,0%

Fördelning storleksklasser 30 juni 2023

Innehav	Antal aktieägare	Antal aktier	Kapital/röster (%)	Marknadsvärde (KSEK)
1 - 500	8 767	1 300 224	0,8%	5 305
501 - 1 000	2 171	1 722 829	1,0%	7 029
1 001 - 5 000	4 235	10 533 576	6,3%	42 977
5 001 - 10 000	1 204	8 965 587	5,4%	36 580
10 001 - 15 000	409	5 098 381	3,1%	20 801
15 001 - 20 000	292	5 179 571	3,1%	21 133
20 001 -	741	134 187 727	80,4%	547 486
Summa	17 819	166 987 895	100,0%	681 311

Ägarförteckningen ovan är sammanställd och bearbetad utifrån data från den av Euroclear AB förda aktieboken för Cantargia AB. Andel av kapital och röster baseras på det vid tidpunkten antalet utestående aktier som uppgick till 166 987 895.

ÖVRIG INFORMATION

Personal

Medelantalet anställda under andra kvartalet uppgick till 24 (28), varav 14 (17) kvinnor. Cantargias verksamhet bedrivs till stora delar med hjälp av externa partners.

Kommande finansiella rapporter

- Delårsrapport juli-september 2023, 10 november 2023
- Bokslutskommuniké 2023, 22 februari 2024
- Delårsrapport januari-mars 2024, 21 maj 2024

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för översiktlig granskning av Cantargias revisor.

Kontakt

Göran Forsberg – VD, Cantargia AB
Telefon: 046-275 62 60
E-post: goran.forsberg@cantargia.com

Delårsrapporter samt årsredovisningar finns tillgängliga på www.cantargia.com.

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

Lund, den 22 augusti 2023

Magnus Persson
Ordförande

Anders Martin-Löf

Flavia Borellini

Magnus Nilsson

Damian Marron

Göran Forsberg
VD

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT OCH RESULTATRÄKNING

(KSEK)	Not	2023-04-01 -2023-06-30	2022-04-01 -2022-06-30	2023-01-01 -2023-06-30	2022-01-01 -2022-06-30	2022-01-01 -2022-12-31
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning		-	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter		-	-	-	-	-
Rörelsens kostnader						
Forsknings- och utvecklingskostnader	6	-56 574	-90 613	-129 558	-207 062	-364 686
Administrationskostnader	5	-3 969	-3 925	-8 081	-8 051	-14 964
Övriga rörelsekostnader		-2 080	-1 468	-2 538	-2 495	-1 899
		-62 623	-96 006	-140 177	-217 609	-381 549
Rörelseresultat						
		-62 623	-96 006	-140 177	-217 609	-381 549
Resultat från finansiella poster						
Ränteintäkter och liknande resultatposter		6 223	3 707	7 862	7 840	9 740
Räntekostnader och liknande resultatposter		-1	-956	-1	-956	-4
		6 222	2 750	7 861	6 883	9 736
Resultat före skatt						
		-56 401	-93 256	-132 316	-210 726	-371 814
Periodens resultat*						
		-56 401	-93 256	-132 316	-210 726	-371 814
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK) baserat på genomsnittligt antal aktier		-0,34	-0,93	-0,79	-2,10	-2,90

* Inga poster redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

(KSEK)	Not	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella tillgångar</i>				
Patent		5 107	6 008	5 558
		5 107	6 008	5 558
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Maskiner och Inventarier		6 120	1 817	7 395
		6 120	1 817	7 395
Summa anläggningstillgångar		11 227	7 825	12 953
Omsättningstillgångar				
Övriga fordringar		526	2 726	2 462
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		42 496	33 875	32 714
		43 022	36 601	35 176
Kortfristiga placeringar				
Räntefond och andra kortfristiga placeringar		128 315	236 134	237 095
		128 315	236 134	237 095
Kassa och bank				
Kassa och bank		158 916	114 113	189 573
		158 916	114 113	189 573
Summa omsättningstillgångar		330 254	386 848	461 845
SUMMA TILLGÅNGAR		341 481	394 673	474 798
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
<i>Eget kapital</i>				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		13 359	8 015	13 359
		13 359	8 015	13 359
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		1 623 185	1 404 595	1 623 185
Balanserad vinst eller förlust		-1 244 489	-876 267	-875 046
Periodens resultat		-132 316	-210 726	-371 814
		246 379	317 602	376 325
Summa eget kapital		259 738	325 617	389 684
<i>Långfristiga skulder</i>				
Avsättningar sociala avgifter incitamentsprogram	8	107	161	24
		107	161	24
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder	9	45 594	8 154	37 910
Skatteskulder		45	349	342
Övriga skulder		1 951	3 122	1 025
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	9	34 046	57 270	45 813
		81 636	68 895	85 090
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		341 481	394 673	474 798

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

(KSEK)	Not	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital		Total
		Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat inkl. periodens resultat	Summa eget kapital
2023-04-01 - 2023-06-30					
Ingående balans per 1 april 2023		13 359	1 623 185	-1 321 510	315 035
<i>Periodens resultat</i>		-	-	-56 401	-56 401
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Personaloptionsprogram	8	-	-	1 105	1 105
		-	-	1 105	1 105
Utgående balans per 30 juni 2023		13 359	1 623 185	-1 376 806	259 738
2022-04-01 - 2022-06-30					
Ingående balans per 1 april 2022		8 015	1 404 595	-995 462	417 149
<i>Periodens resultat</i>		-	-	-93 256	-93 256
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Personaloptionsprogram	8	-	-	1 725	1 725
		-	-	1 725	1 725
Utgående balans per 30 juni 2022		8 015	1 404 595	-1 086 994	325 617
2023-01-01 - 2023-06-30					
Ingående balans per 1 januari 2023		13 359	1 623 185	-1 246 860	389 684
<i>Periodens resultat</i>		-	-	-132 316	-132 316
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Personaloptionsprogram	8	-	-	2 371	2 371
		-	-	2 371	2 371
Utgående balans per 30 juni 2023		13 359	1 623 185	-1 376 806	259 738
2022-01-01 - 2022-06-30					
Ingående balans per 1 januari 2022		8 015	1 404 595	-879 866	532 745
<i>Periodens resultat</i>		-	-	-210 726	-210 726
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Personaloptionsprogram	8	-	-	3 598	3 598
		-	-	3 598	3 598
Utgående balans per 30 juni 2022		8 015	1 404 595	-1 086 994	325 617
2022-01-01 - 2022-12-31					
Ingående balans per 1 januari 2022		8 015	1 404 595	-879 866	532 745
<i>Periodens resultat</i>		-	-	-371 814	-371 814
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission		5 344	245 138	-	250 482
Kapitalanskaffningskostnader		-	-26 548	-	-26 548
Personaloptionsprogram	8	-	-	4 819	4 819
		5 344	218 590	4 819	228 753
Utgående balans per 31 december 2022		13 359	1 623 185	-1 246 860	389 684

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN

		2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
(KSEK)	Not	-2023-06-30	-2022-06-30	-2023-06-30	-2022-06-30	-2022-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten						
Rörelseresultat		-62 623	-96 006	-140 177	-217 609	-381 549
Justering för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 782	2 855	4 179	5 568	7 643
Erhållen ränta m.m.		1 884	30	2 804	78	388
Erlagd ränta m.m.		-1	-956	-1	-956	-4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital						
		-58 958	-94 078	-133 196	-212 919	-373 523
Förändringar i rörelsekapital						
Förändring fordringar		645	21 428	-7 846	-5 300	-3 876
Förändring leverantörsskulder		-10 113	-19 144	7 683	-26 358	3 398
Förändring övriga kortfristiga skulder		-1 492	-3 443	-11 137	28 646	15 085
		-10 960	-1 159	-11 300	-3 012	14 607
Kassaflöde från den löpande verksamheten						
		-69 918	-95 237	-144 496	-215 931	-358 915
Investeringsverksamheten						
Investering i materiella anläggningstillgångar		-	-	-	-17	-7 089
Ökning av övriga kortfristiga placeringar		-	-9	-40 000	-22	-31
Minskning av övriga kortfristiga placeringar		69 055	-	148 781	75 000	75 000
Kassaflöde från investeringsverksamheten		69 055	-9	108 781	74 961	67 880
Finansieringsverksamheten						
Nyemission		-	-	-	-	250 482
Kapitalanskaffningskostnader		-	-	-	-	-26 548
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-	-	-	-	223 934
Förändring av likvida medel		-863	-95 247	-35 715	-140 971	-67 101
Likvida medel vid periodens början		155 440	205 683	189 573	247 322	247 322
Kursdifferens likvida medel		4 338	3 677	5 058	7 762	9 352
Likvida medel vid periodens slut*		158 916	114 113	158 916	114 113	189 573

*Bolagets likvida medel består av kassamedel samt disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut.

NYCKELTAL

(KSEK)	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
	-2023-06-30	-2022-06-30	-2023-06-30	-2022-06-30	-2022-12-31
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-62 623	-96 006	-140 177	-217 609	-381 549
Periodens resultat	-56 401	-93 256	-132 316	-210 726	-371 814
Genomsnittligt antal aktier	166 987 895	100 192 737	166 987 895	100 192 737	128 024 053
Resultat per aktie, före och efter utspädning, (SEK) baserat på genomsnittligt antal aktier	-0,34	-0,93	-0,79	-2,10	-2,90
Periodens kassaflöde	-863	-95 247	-35 715	-140 971	-67 101
Likvida medel	158 916	114 113	158 916	114 113	189 573
Kortfristiga placeringar	128 315	236 134	128 315	236 134	237 095
Totalt tillgängliga medel	287 231	350 247	287 231	350 247	426 669
Eget kapital vid periodens slut	259 738	325 617	259 738	325 617	389 684
Soliditet, %	76%	83%	76%	83%	82%
Genomsnittligt antal anställda	24	28	24	28	27
Antal anställda vid periodens slut	23	27	23	27	26
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	90%	94%	92%	95%	96%

Nyckeltal, definitioner

Rörelseresultat, (KSEK)	Nettoomsättning minus summa rörelsekostnader.
Resultat per aktie, (SEK)	Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden.
Totalt tillgängliga medel, (KSEK)	Likvida medel plus kortfristiga placeringar.
Soliditet, %	Eget kapital dividerat med totalt kapital.
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med rörelsekostnader.

NOTER

Not 1 Allmän information

Denna delårsrapport omfattar Cantargia AB (publ), ("Cantargia") med organisationsnummer 556791-6019. Cantargia saknar dotterbolag.

Cantargia är ett svenskt publikt aktiebolag registrerat i och med säte i Lund. Bolagets adress är Ideon Gateway, Scheelevägen 27, 223 63 Lund.

Delårsrapporten har godkänts för publicering den 22 augusti 2023 enligt styrelsebeslut den 21 augusti 2023.

Not 2 Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet Årsredovisningslagen (ÅRL), RFR 2 Redovisning för juridiska personer (RFR 2) samt IAS 34 Delårsrapportering. De redovisningsprinciper som tillämpats när denna delårsrapport upprättats överensstämmer med de som användes vid upprättandet av årsredovisningen för 2022.

Delårsrapporten har upprättats enligt anskaffningsvärdemetoden. Inga IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, förväntas ha någon väsentlig inverkan på bolaget. Cantargia tillämpar ESMA:s (European Securities and Markets Authority) riktlinjer för alternativa nyckeltal.

Not 3 Information om risker och osäkerhetsfaktorer

Operativa risker

Forskning och läkemedelsutveckling fram till godkänd registrering är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process. Majoriteten av alla startade läkemedelsprojekt kommer aldrig att nå marknaden på grund av den tekniska risken för bristande effekt, oacceptabla biverkningar eller tillverkningsproblem. Om konkurrerande läkemedel tar marknadsandelar eller når marknaden snabbare, eller om konkurrerande forskningsprojekt uppnår en bättre produktprofil kan det framtida värdet av produktportföljen bli lägre än förväntat. Verksamheten kan också påverkas negativt av myndighetsbeslut såsom avsaknad av godkännanden och prisförändringar. Även om Cantargias verksamhet hittills inte påverkats väsentligt av externa faktorer såsom COVID-19 pandemin, eller krigssituationen i Ukraina, kan sådana faktorer komma att påverka bolaget negativt genom att minska bolagets möjligheter att bedriva kliniska studier, erhålla regulatoriska marknadsgodkännande och bedriva försäljningsarbete.

Finansiella risker

Cantargia utsätts genom sin verksamhet för olika slags finansiella risker; likviditetsrisk, marknadsrisker (valutarisk, ränterisk och annan prisrisk) och kreditrisker. Cantargias finanspolicy för hantering av finansiella risker har utformats av styrelsen och bildar ett ramverk av riktlinjer och regler i form av riskmandat och limiter för finansverksamheten.

Cantargia är ett forsknings- och utvecklingsbolag som inte har eller förväntas generera intäkter i närtid. Bolagets pågående och framtida utveckling av dess läkemedelskandidater samt löpande drift är beroende av tillgången på finansiella medel. Mot bakgrund av detta bevakar styrelsen löpande bolagets kapitalsituation och utvärderar olika finansieringsalternativ. Det är styrelsens bedömning att bolagets tillgängliga medel på balansdagen är tillräckliga för att säkra fortsatt drift.

Cantargia påverkas också av valutarisken då merparten av bolagets utvecklingskostnader betalas i EUR och USD. I enlighet med Cantargias finanspolicy placerar bolaget likviditet i USD, EUR och GBP utifrån ingångna avtal som ett sätt att hantera valutaexponeringen. För mer information kring bolagets finansiella riskhantering se även not 3 i årsredovisningen för 2022 på sidan 49.

En mer utförlig beskrivning av bolagets riskexponering och riskhantering återfinns under avsnittet "Risker och riskhantering" i förvaltningsberättelsen på sidan 33 i årsredovisningen för 2022.

Not 4 Väsentliga bedömningar och uppskattningar

Upprättandet av bokslut och tillämpningen av redovisningsprinciper, baseras ofta på ledningens bedömningar, uppskattningar och antaganden som anses vara rimliga vid den tidpunkt då bedömningen görs. Uppskattningar och antaganden är baserade på historiska erfarenheter och ett antal andra faktorer, som under rådande förhållanden anses vara rimliga. Resultatet av dessa används för att bedöma de redovisade värdena på tillgångar och skulder, som inte annars framgår tydligt från andra källor. Det verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar.

Uppskattningarna och antaganden ses över regelbundet. Eventuella ändringar redovisas i den period ändringen görs, om den endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell och framtida perioder.

De väsentliga bedömningar som är av störst betydelse för Cantargia finns beskrivna i not 4 på sidan 51 i årsredovisningen för 2022.

Not 5 Transaktioner med närstående

Cantargia har sedan 2021 ett forskningsavtal med Lunds universitet där Gunilla Westergren-Thorsson, professor vid Lungbiologi, bedriver forskningsverksamhet. Enligt avtalet ska Gunilla Westergren-Thorsson, som är närstående till insynsperson på Cantargia, inom ramen för sin anställning på Lunds universitet, bedriva ett projekt som syftar till utökad kunskap om IL1RAP. Enligt avtalet innehar Cantargia rättigheter att vederlagsfritt använda och – om tillämpligt – vederlagsfritt överta samtliga forskningsresultat som projekten kan resultera i. Under 2023 har Bolaget i enlighet med avtalet haft en kostnad om 0,0 (650,0) KSEK.

Cantargia delfinansierar en postdoktoral tjänst inom Lunds universitets CANFASTER-program där professor Karin Leandersson är forskningsansvarig. Enligt avtalet skall Karin Leandersson bedriva forskningsverksamhet som syftar till utökad kunskap runt IL1RAPs funktion i tumörer. Cantargia har rätt till forskningsresultat och IP i anslutning till projektet. Karin Leandersson var tidigare ledamot i Cantargias styrelse fram till årsstämman 2023 och var därmed också insynsperson på Cantargia. CANFASTER-programmet är riktat till samarbeten mellan industri och universitet och finansieras till lika del av båda parter. Under 2023 har Bolaget i enlighet med avtalet haft en kostnad om 141,0 (320,6) KSEK.

Ovan nämnda avtal har enligt bolagets styrelses bedömning ingåtts på affärsmässiga villkor.

Not 6 Kostnader fördelade på kostnadsslag

Summan av de funktionsfördelade kostnaderna fördelar sig på följande kostnadsslag.

(KSEK)	2023-04-01 -2023-06-30	2022-04-01 -2022-06-30	2023-01-01 -2023-06-30	2022-01-01 -2022-06-30	2022-01-01 -2022-12-31
Projektkostnader	-43 652	-76 710	-103 104	-178 370	-306 691
Övriga externa kostnader	-7 128	-6 576	-14 827	-12 887	-25 951
Personalkostnader	-8 901	-10 380	-17 983	-22 109	-43 317
Övriga rörelsekostnader	-2 080	-1 467	-2 538	-2 495	-1 899
Avskrivningar	-863	-874	-1 726	-1 748	-3 692
	-62 623	-96 006	-140 177	-217 609	-381 549

Not 7 Justering för poster som inte ingår i kassaflödet

(KSEK)	2023-04-01 -2023-06-30	2022-04-01 -2022-06-30	2023-01-01 -2023-06-30	2022-01-01 -2022-06-30	2022-01-01 -2022-12-31
Avskrivningar	-863	-874	-1 726	-1 748	-3 692
Personaloptionsprogram	-919	-1 028	-2 453	-2 867	-3 951
Värdejustering kortfristig placering	-	-953	-	-953	-
	-1 782	-2 855	-4 179	-5 568	-7 643

Not 8 Aktierelaterade ersättningar

Personaloptionsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga mål och att skapa möjligheter för bolaget att behålla kompetent personal.

Cantargia har för närvarande två aktiva program samt ett beslutat program som omfattar bolagets ledning, övrig personal och konsulter. De aktiva programmen är personaloptionsprogram 2020/2023 beslutat vid årsstämma 2020 samt personaloptionsprogram 2021/2024 beslutat vid årsstämma 2021. För mer information kring dessa program se not 19 i årsredovisningen 2022. Det beslutade men ännu ej aktiverade programmet är personaloptionsprogram 2023/2026 beslutat vid årsstämma 2023.

Nedan följer en sammanställning över totalt antal aktier som tilldelade optioner kan komma att berättiga till per den 30 juni 2023. En option i personaloptionsprogrammen 2020/2023 samt 2021/2024 motsvarar 1,2 potentiella stamaktier. En option i personaloptionsprogrammet 2023/2026 motsvarar 1 potentiell stamaktie.

Fullt utnyttjande av tilldelade optioner motsvarande sammanlagt 4 986 400 aktier skulle medföra en utspädning av aktieägare med 2,9 procent. Om beslutade men ej tilldelade optioner från optionsprogram 2023/2026 fullt utnyttjas, vilket motsvarar ytterligare totalt 3 000 000 optioner, skulle det medföra en total utspädning av aktieägare med 4,6 procent.

Förändringar i utestående incitamentsprogram under 2023 (antal optioner)

Tilldelade instrument

Personaloptionsprogram 2020/2023	-
Personaloptionsprogram 2021/2024	1 406 000
Personaloptionsprogram 2023/2026	-

Utnyttjade instrument

-

Återkallade instrument

Personaloptionsprogram 2020/2023	-
Personaloptionsprogram 2021/2024	-320 000
Personaloptionsprogram 2023/2026	-

Total förändring	1 086 000
-------------------------	------------------

Antal aktier som tilldelade instrument kan berättiga till 2023-06-30*

Personaloptionsprogram 2020/2023	2 100 400
Personaloptionsprogram 2021/2024	2 886 000
Personaloptionsprogram 2023/2026	-

Totalt antal aktier som tilldelade instrument kan komma att berättiga till	4 986 400
---	------------------

* Omräkning av personaloptionsprogram efter under 2022 genomförd företrädesemission innebär att optioner i personaloptionsprogram 2020/2023 och 2021/2024 berättigar till teckning av 1,2 aktier. En option i personaloptionsprogram 2023/2026 berättigar till teckning av 1,0 aktie.

Not 9 Kortfristiga skulder

Den relativt stora förändringen i leverantörsskulder (ökning) respektive upplupna kostnader (minskning) i juni 2023 jämfört med juni 2022 förklaras till stor del av att inkomna men ej attesterade fakturor klassificeras som leverantörsskulder 2023 medan de i juni 2022 klassificerades som upplupna kostnader.

AVLÄMNANDE AV DELÅRSRAPPORT

Denna information är sådan som Cantargia AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom verkställande direktörens försorg, för offentliggörande den 22 augusti 2023 kl. 08.30.

Cantargia AB (publ)
Ideon Gateway
Scheelevägen 27
223 63 Lund
Växel: +46(0)46 2756260
www.cantargia.com

