


Halvårsrapport
Q2 2024

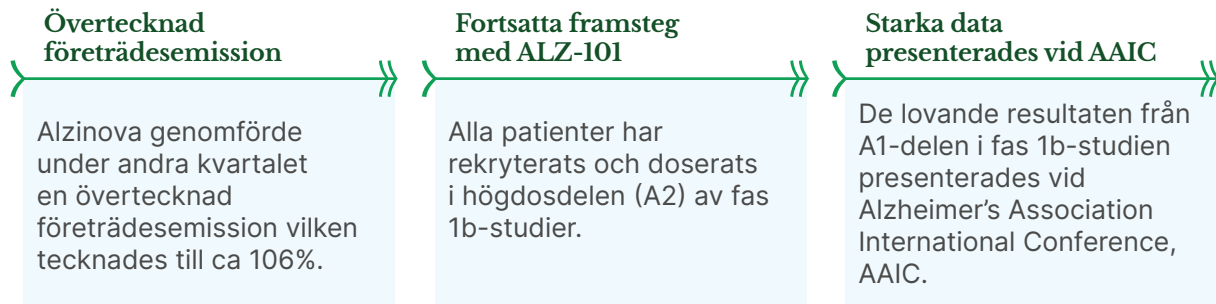
alzinova 



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



Höjdpunkter



Nyckeltal från perioden

TRE MÅNADER, APRIL–JUNI, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -4 876 (-3 928) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 44 531 265 (40 405 120).
- Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 44 531 265 (40 619 993).
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,11 (-0,10) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,11 (-0,10) SEK.

SEX MÅNADER, JANUARI–JUNI, 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 30 (0) TSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -9 838 (-8 200) TSEK.
- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 44 531 265 (36 434 138).
- Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 44 531 265 (36 649 011).
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,37 (-0,22) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,37 (-0,22) SEK.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.
Med "Bolaget" eller "Alzinova" avses Alzinova AB med organisationsnummer 556861-8168.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2024

- Samtliga patienter i fas 1b-studiens förlängningsdel (B-delen) doserades i april med sista dosen av vaccinkandidaten ALZ-101 mot Alzheimers sjukdom.
- En fördjupad analys av data från A1-delen i Alzinovas fas 1b-studie med vaccinkandidaten ALZ-101 genomfördes i april. Analysen pekade på att patienter med de högre antikropps nivåerna efter vaccination har en positiv effekt på biomarkörer associerade med Alzheimers sjukdom.
- Alzinovas VD, Kristina Torfgård, meddelade i slutet av april styrelsen om sitt önskemål att sluta som VD för Bolaget.
- Alzinovas styrelse beslutade, med stöd av bemyndigande från årsstämman 2023, om en fullt garanterad företrädesemission av aktier om cirka 34,4 MSEK.
- I maj doserades den första patienten i den sista delen (del A2) av fas 1b-studien. A2-delen syftar till att utvärdera en högre dos av ALZ-101.
- Kommuniké från årsstämma offentliggjordes. Samtliga förslag till beslut antogs av stämman. Lena Degling Wikingsson lämnade styrelsen i samband med årsstämman och styrelsen består därefter av Julian Aleksov (ordförande), Anders Blom, Per-Göran Gillberg, Clas Malmeström, Carol Routledge och Anders Waas.
- Alzinova meddelade att en ny extern säkerhetsgranskning gjorts av högdosdelen (A2) i bolagets kliniska fas 1b-studie - med en positiv bedömning att fortsätta studien som planerat.
- Rekryteringen av patienter till A2-delen i fas 1b-studien slutfördes i slutet av juni.
- Alzinova meddelade byte av Certified Adviser och likviditetsgarant. Ändringarna trädde i kraft 1 juli 2024.
- Alzinovas företrädesemission blev övertecknad med en teckningsgrad om ca 106%. Bolaget tillfördes cirka 34,4 MSEK före avdrag för emissionskostnader. Inga garantiåtaganden togs i anspråk.



Väsentliga händelser efter andra kvartalet 2024

- Samtliga patienter i fas 1b-studiens A2-del hade, i juli, erhållit den första dosen av ALZ-101.
- Styrelsen beslutade att utse styrelseledamoten Carol Routledge till tillförordnad VD för Alzinova från och med 1 augusti 2024 fram till dess att en permanent VD rekryterats.
- Alzinova offentliggjorde fördjupad information om den data som presenterades i en posterpresentation vid AAIC i juli 2024.
- Alzinova uppdaterade marknaden om att Bolaget accelererat partneringprocessen. Bolaget har bland annat anlitat en välrenommerad amerikansk rådgivare, etablerad inom biovetenskapsrådgivning, M&A och investment banking, för att bistå Bolaget i arbetet med att identifiera och sedermera teckna ett partneravtal.
- I augusti uppdaterade Bolaget marknaden om status för de olika delarna i Alzinovas fas 1b-studie.

Tf. VD Carol Routledge har ordet

”Vi har nu avslutat ett halvår som har förstärkt Alzinovas position som en ledande aktör inom forskning och utveckling av behandlingar mot Alzheimers sjukdom.”

Det har varit ett exceptionellt halvår för Alzinova, fyllt av betydande framsteg och avgörande händelser som starkt har påverkat vår resa mot att bekämpa Alzheimers sjukdom. Den 17 juni avslutades teckningsperioden för vår företrädesemission, som resulterade i en teckningsgrad om 106,2%. Vi tillfördes cirka 30,8 MSEK efter emissionskostnader, vilket ger oss nödvändiga resurser för att fortsätta vår kliniska utveckling utan att ta några garantiåtaganden i anspråk. Stödet från våra aktieägare, i rådande marknadsklimat, är ett starkt bevis på förtroendet för vår strategi och vår förmåga att leverera.

Alzinova presenterade lovande fas 1b-resultat

Flera steg framåt har också tagits i den pågående fas 1b-studien. Vi har doserat alla patienter med den sista dosen av vaccinkandidaten ALZ-101 i förlängningsdelen (B-delen). En fördjupad analys av data från A1-delen i samma studie, genomförd i april 2024, visade att patienter med högre antikropps nivåer efter vaccination med ALZ-101 uppvisade positiva effekter på biomarkörer associerade med Alzheimers sjukdom. Resultaten belyser återigen potentialen för ALZ-101 och stärker vår position i partnerdialoger.

I juni presenterade vi fas 1b-resultaten med ALZ-101 för ledande befattningshavare från flera stora läkemedelsföretag vid Biotech International Convention, US Bio. Dessutom presenterade Henrik Zetterberg, professor i neurokemi vid University College London, Storbritannien och vid Göteborgs universitet samt vetenskaplig rådgivare till Alzinova, ett abstract med de starka resultaten från del A i fas 1b-studien med ALZ-101 vid den stora Alzheimerkonferensen AAIC i juli.

Målet är att etablera globala partnerskap genom vilka vår vaccinkandidat vidareutvecklas för att snabbast möjligt nå marknaden. Tajmingen är optimal efter AC Immunes lukrativa utlicensiering av vaccinet ACI-24, som likt ALZ-101 är inriktad mot amyloid beta. Den kritiska och viktiga skillnaden mellan Alzinovas behandling och AC Immunes metod är att vaccinkandidaten ALZ-101 är betydligt mer specifik när det gäller att rikta in sig på giftiga oligomerer jämfört med andra former av amyloid beta. Specificiteten, tillsammans med fas 1b-resultaten för ALZ-101, innebär att Alzinova erbjuder en attraktiv behandlingsstrategi med sin läkemedelskandidat. Alzinova är på rätt väg med en potentiellt både effektivare och säkrare produkt. Genom Alzinovas behandlingsstrategi

har ALZ-101 potential att bli best in class, och jag är övertygad om att vi är och kommer att vara, ett värdefullt tillskott till Big Pharmas Alzheimerportfölj. Efterfrågan på behandlingar som är enkla och kostnadseffektiva för vårdpersonal att administrera är hög, vilket också återspeglas i det potentiellt höga försäljningsvärdet för sådana produkter.

Utveckling i fas 1b-studien och positiv säkerhetsgranskning

Inom den kliniska utvecklingen har vi gjort ytterligare framsteg. I maj doserades den första patienten i högdosdelen (A2) i fas 1b-studien, och enligt tidsplanen slutfördes även rekryteringen av samtliga patienter till A2-delen. En ny extern säkerhetsgranskning av vår fas 1b-studie resulterade i en positiv bedömning, vilket tillåter oss att fortsätta studien enligt plan. Strax efter kvartalets utgång kunde vi dessutom meddela att samtliga patienter erhållit första dosen av ALZ-101 i del A2. Behandlingen administreras totalt fyra gånger till varje patient under en 16-veckorsperiod, följt av ytterligare fyra veckors uppföljning.

Målet är därmed att vi ska presentera data från högdosdelen under fjärde kvartalet 2024.

Stärkt position för Alzinova

På bolagsnivå har det skett viktiga förändringar. VD, Kristina Torfgård, meddelade innan sommaren sitt beslut att avgå. Vi tackar Kristina för hennes ovärderliga bidrag och önskar henne all framgång i framtiden. Jag är tacksam för styrelsens förtroende att få leda Alzinova som tillförordnad VD fram till dess att styrelsen slutfört rekryteringen av en permanent VD.

Vi har nu avslutat ett halvår som har förstärkt Alzinovas position som en ledande aktör inom forskning och utveckling av behandlingar mot Alzheimers sjukdom. Med de medel Alzinova har tillförts från den framgångsrika emissionen och de positiva kliniska resultaten är bolaget väl rustat för framtiden och har en starkt position i partnerskapsdialoger.

Tack till Alzinovas team för allt hårt arbete och engagemang, alla patienter och deras familjer för deras förtroende, och till er aktieägare för ert fortsatta stöd. Tillsammans tar vi viktiga steg framåt i kampen mot Alzheimers sjukdom.

Carol Routledge
Tf VD Alzinova AB

Investeringshöjdpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

Alzinovas ledande kandidat, ALZ-101, är ett terapeutiskt vaccin för behandling av Alzheimers sjukdom. Positiva resultat från AI-delen i den pågående studien visar på god säkerhet och tolerabilitet samt ett tydligt immunologiskt svar.

Best-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

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

Kompletterande behandling med 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

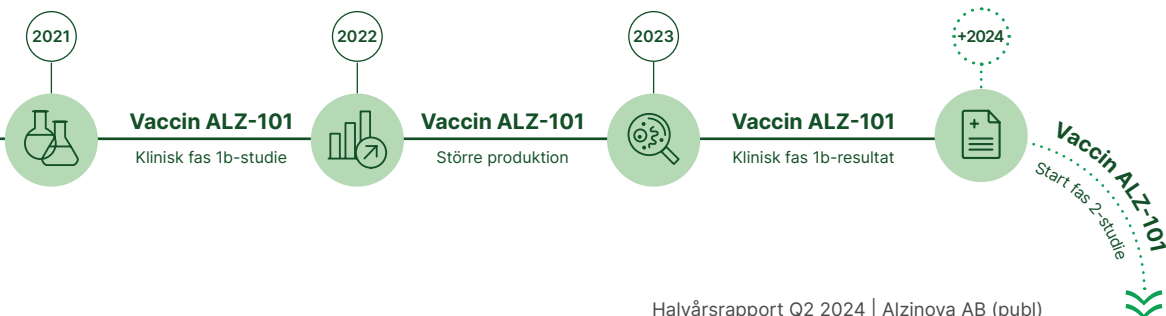
Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag som specialiserar sig på behandling av Alzheimers sjukdom. Bolagets patenterade A β CC-peptidteknologi™ möjliggör utveckling av sjukdomsmodifierande behandlingar med potential att med stor träffsäkerhet oskadliggöra de giftiga ansamlingarna av amyloid-beta peptider,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

Med denna teknologi kan vi utveckla effektiva behandlingar vilka samtidigt har fördelaktig profil med lägre risk för biverkningar i jämförelse med andra behandlingar. Lovande prekliniska resultat har erhållits efter en studie på hjärnextrakt från avlidna Alzheimerpatienter som bekräftar att Alzinovas unika metod fungerar.

Alzinovas primära fokus är utveckling av ett vaccin som utvecklas som en långverkande behandling mot Alzheimers sjukdom. Vaccinkandidaten ALZ-101 är under klinisk utveckling där en fas 1b-studie med Alzheimerpatienter startade Q3 2021. Baserat på positiva interimdata från A1-delen har Bolaget initierat en förlängningsdel, del B, i studien, vilken beräknas avslutas i början av 2025.

Del A1 av studien avslutades i slutet av 2023 med positiva resultat, där ALZ-101 visade sig vara både säker och väl tolererad. Dessutom noterades ett tydligt immunologiskt svar samt ett svar i biomarkörer som är associerade med Alzheimers sjukdom. Resultaten från den fullständiga analysen från A1-delen öppnar upp för möjligheten att utvärdera ytterligare en högre dos. Alzinova har därför inlett dosering av ytterligare en patientgrupp med 400 μ g ALZ-101, som genomförs under 2024. Sammantaget innebär resultaten från prekliniska och kliniska studier att Alzinova har potential att utveckla en behandling som skiljer sig från de andra behandlingar som finns på marknaden idag.

Baserat på samma 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.

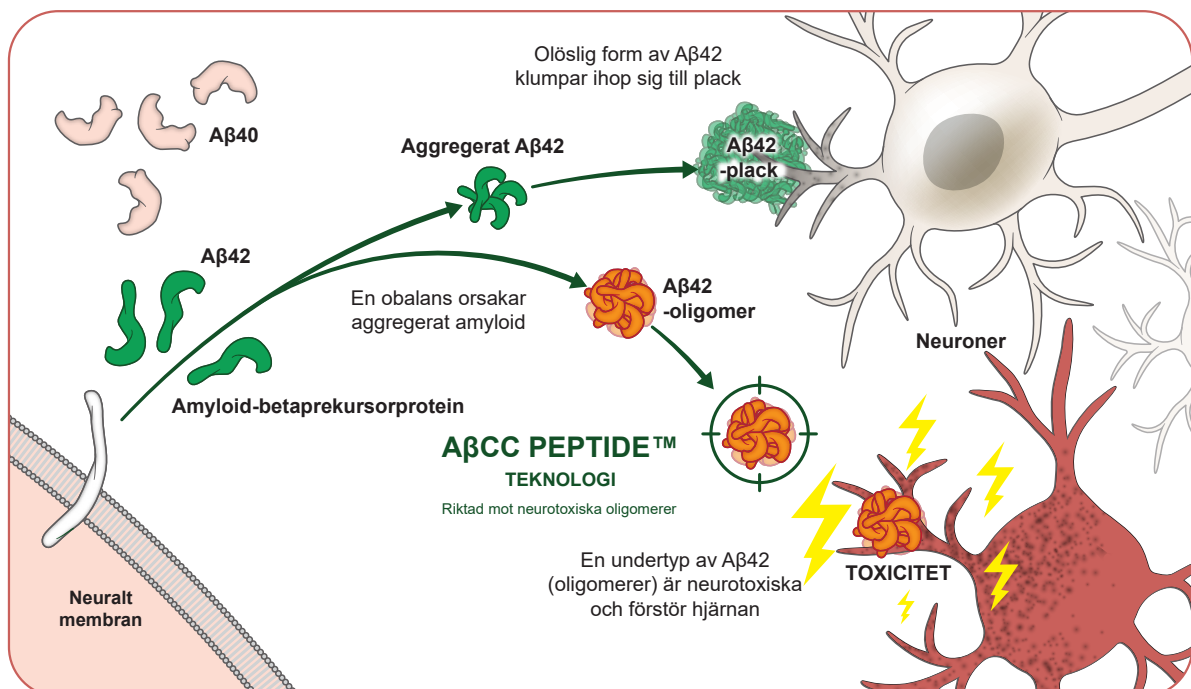
Oligomerer skiljer sig strukturellt från placken och är, till skillnad från placken, mycket giftiga för hjärnans celler. De skadar viktiga funktioner som gör att kontaktytorna mellan nervcellerna, synapserna, slutar fungera normalt. Synapserna är de ställen i hjärnan där elektriska och kemiska signaler 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 "best 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 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 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, 2021.

3) Drugs to watch report, 2022.

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

Alzinovas konkurrensfördelar



ALZ-101 – ett vaccin under utveckling av Alzinova



10 min

3 injektioner om året



Administrerad hemma, på klinik eller i primärvården

Kostnad för samhället

~300 USD



Minskade kostnader för samhället

2%

av kostnaden jämfört med andra behandlingar



Y nuvarande antikroppsbehandlingar



1h

26 droppbehandlingar om året



Administrerad på sjukhus eller klinik

Kostnad för samhället

~15 000 USD



Ökade kostnader för samhället

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

Under perioden april - juni 2024 har bolaget fortsatt att investera i den fortsatta utvecklingen av ALZ-101, som befinner sig i slutfasen av fas 1b-studien, där en öppen förlängningsdel och en högdosdel har inlett. Bolaget investerar även i förberedelser för klinisk fas 2. Bolaget har även påbörjat förberedelser inför kliniska studier av antikroppen ALZ-201, med målet att behandla och även förebygga progressen av Alzheimers sjukdom.

Bolagets totala kostnader uppgick under andra kvartalet 2024 till 7 652 (9 926) TSEK. Av periodens kostnader relaterar 2 885 (6 018) TSEK, till forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) och däribland kostnader för den pågående kliniska studien (inklusive förlängningsdelen), samt förberedelse för produktionen av läkemedelssubstans inför start av kommande kliniska fas 2-studie. Bolagets FoU-kostnader har aktiverats i balansräkningen. Av de totala kostnaderna uppgick personalkostnaderna under perioden till 2 314 (2 036) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under andra kvartalet till -5 135 (-4 894) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgörs av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-kostnader och uppgick under samma period till -2 885 (-6 018) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (24 805) TSEK.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till cirka 104 020 (122 138) TSEK med en soliditet på 92,5% (96,4%), och totala kassabehållningen uppgick till cirka 4 987 (36 580) TSEK.

Nyemission

Efter kvartalets utgång har bolaget slutfört en övertecknad företrädesemission, vilken totalt tillförde Bolaget 34,4 MSEK före emissionskostnader om cirka 3,6 MSEK. Efter registrering har antalet aktier i Alzinova ökat med 44 634 195 aktier, till totalt 89 165 460 aktier, med ett totalt aktiekapital om 23 450 516 SEK. För aktieägare som inte deltog i företrädesemissionen uppgick utspädningen till cirka 50 % baserat på det totala antalet aktier i Bolaget.

Riskfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2023 samt i det prospekt som offentliggjordes i samband med företrädesemissionen i juni 2024.

Granskning av revisor

Halvårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Principer för halvårsrapportens upprättande

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

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

Mölnadal, den 22 augusti 2024
Alzinova AB (publ)



Resultaträkning

(TSEK)	2024-04-01 2024-06-30 3 mån.	2023-04-01 2023-06-30 3 mån.	2024-01-01 2024-06-30 6 mån.	2023-01-01 2023-06-30 6 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
Nettoomsättning	-	-	30	-	270
Aktiverat arbete för egen räkning	2 885	6 018	5 708	10 690	19 604
	2 885	6 018	5 738	10 690	19 874
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-5 338	-7 890	-10 569	-14 881	-27 097
Personalkostnader	-2 314	-2 036	-4 900	-3 990	-9 299
Rörelseresultat	-4 767	-3 908	-9 731	-8 180	-16 522
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter	0	0	1	1	140
Räntekostnader	-109	-21	-107	-21	-98
Resultat efter finansiella poster	-4 876	-3 928	-9 838	-8 200	-16 480
Resultat före skatt	-4 876	-3 928	-9 838	-8 200	-16 480
Periodens resultat	-4 876	-3 928	-9 838	-8 200	-16 480



Balansräkning

(TSEK)	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	101 961	87 339	96 253
Patent	1 632	1 632	1 632
	103 593	88 971	97 885
Summa anläggningstillgångar	103 593	88 971	97 885
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	197	190	257
Övriga fordringar	259	617	378
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 362	380	2 643
	3 819	1 187	3 278
Kassa och bank	4 987	36 580	22 026
Summa omsättningstillgångar	8 805	37 767	25 304
SUMMA TILLGÅNGAR	112 399	126 738	123 189
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	11 712	11 712	11 712
Fond för utvecklingsutgifter	99 897	85 276	94 190
	111 609	96 988	105 902
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	166 264	166 264	166 264
Balanserad vinst eller förlust	-164 015	-132 914	-141 828
Årets/periodens resultat	-9 838	-8 200	-16 480
	-7 589	25 150	7 956
Summa eget kapital	104 020	122 138	113 858
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	800	800	800
	800	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	2 248	1 925	2 493
Övriga kortfristiga skulder	3 286	203	3 413
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 045	1 672	2 625
	7 579	3 800	8 531
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	112 399	126 738	123 189



Förändring eget kapital i sammandrag

(TSEK)

2024-01-01 2024-06-30 6 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		5 707		-5 707	0
Periodens resultat				-9 838	-9 838
Vid periodens slut	11 712	99 897	166 264	-173 853	104 020

(TSEK)

2023-01-01 2023-06-30 6 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	8 526	74 586	144 645	-122 223	105 533
Nyemission	3 186		23 098		26 284
Transaktionskostnad nyemission			-1 479		-1 479
Omföring inom eget kapital		10 690		-10 690	0
Periodens resultat				-8 200	-8 200
Vid periodens slut	11 712	85 276	166 264	-141 114	122 138

(TSEK)

2023-01-01 2023-12-31 12 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	8 526	74 586	144 645	-122 224	105 533
Nyemission	3 186		23 098		26 284
Transaktionskostnad nyemission			-1 479		-1 479
Omföring inom eget kapital		19 604		-19 604	0
Periodens resultat				-16 480	-16 480
Vid periodens slut	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858



Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2024-04-01 2024-06-30 3 mån.	2023-04-01 2023-06-30 3 mån.	2024-01-01 2024-06-30 6 mån.	2023-01-01 2023-06-30 6 mån.	2023-01-01 2023-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-4 876	-3 928	-9 838	-8 200	-16 480
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-4 876	-3 928	-9 838	-8 200	-16 480
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-466	239	-541	116	-1 976
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	207	-1 205	-952	-1 489	3 243
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 135	-4 894	-11 331	-9 573	-15 213
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-2 885	-6 018	-5 708	-10 690	-19 604
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 885	-6 018	-5 708	-10 690	-19 604
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	0	26 284	0	26 284	26 284
Emissionskostnader	0	-1 479	0	-1 479	-1 479
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	24 805	0	24 805	24 805
Periodens kassaflöde	-8 020	13 893	-17 039	4 542	-10 012
Likvida medel vid periodens början	13 007	22 687	22 026	32 038	32 038
Likvida medel vid periodens slut	4 987	36 580	4 987	36 580	22 026



Aktien

Alzinovas aktie noterades på Spotlight Stock Market (tidigare Aktietorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget noterat 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 30 juni 2024 uppgick antalet aktier i Alzinova till 44 531 265 (44 531 265 per 30 juni 2023) stycken. Aktierna som nyemitterades i företrädesemissionen i juni 2024, ingår inte i nedanstående tabell.

Ägare per den 28 juni 2024

<i>Ägare</i>	<i>Antal aktier</i>	<i>Kapital %</i>
Maida Vale Capital AB	6 748 920	15,16%
Försäkrings AB Avanza pension	3 038 512	6,82%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	1 358 232	3,05%
Patrik Ahlvin	1 004 750	2,26%
Sara Gjertz	753 015	1,69%
MIVAC Development AB	711 787	1,60%
Özlem Erdogan Gül	718 063	1,61%
MGC Capital Ltd	604 171	1,36%
Moll Invest AB	600 080	1,35%
Bertil Nilsson	525 000	1,18%
Totalt de tio största ägarna	16 062 530	36,08%
Totalt övriga ägare	28 468 735	63,92%
Totalt samtliga ägare	44 531 265	100,00%

Handelsplats

*Nasdaq First
North Growth
Market*

Kortnamn

ALZ

Noterade sedan

2015

I Bolaget finns för närvarande inga utestående långsiktiga incitamentsprogram.



Finansiell kalender

Delårsrapport 3, 2024	2024-11-14
Bokslutskommuniké, 2024	2025-02-27

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

Kontakt

Carol Routledge, tf VD,
carol.routledge@alzinova.com, +44 790 900 24 18

Erik Kullgren, interim CFO,
erik.kullgren@alzinova.com, +46 707 439 516

eller e-post till info@alzinova.com



Ordlista, definitioner och förkortningar

A β 42 - amyloid-beta 42	Kroppsegen peptid (del av ett protein) som klumpar ihop sig i hjärnan och orsakar Alzheimers sjukdom.
“best in class”	En produkt som anses överlägsen andra konkurrenter i sin klass, kan jämföras med “first-in-class” som handlar om att man är först på marknaden med en produkt.
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 enda typ av antikropp producerad av celler som ursprungligen kommer från en och samma cell.
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 A β 42.
sjukdomsmodifierande behandling	Behandling av sjukdomens bakomliggande orsak.
tolerabilitet	Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.

Alzinova AB (publ)

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag i klinisk utvecklingsfas specialiserat på behandling av Alzheimers sjukdom, där utgångspunkten är att angripa giftiga 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