



DELÅRS- RAPPORT

Q1 2022

PRECISIONENS
KRAFT.
TILL ALLA
ONKOLOGER.
IDAG.

2curex

HÖJDPUNKTER OCH NYCKELTAL

VI VERKSTÄLLER VÅR PLAN

Vi har det här året satt upp tre mål som motsvarar hur våra marknadsförberedelser utvecklas: att introducera IndiTreat® på 30 sjukhus runtom i Europa, att ha närvaro i 20 länder, och att färdigställa portföljen inom metastaserad kolorektal cancer genom att lansera 1 ytterligare IndiTreat®-test.

Tack vare ihärdiga och fokuserade ansträngningar av teamet har vi gjort stora framsteg under första kvartalet 2022. Vi har rekryterat 8 sjukhus till IGNITE-programmet och har långt gångna diskussioner med flera andra; vi har lanserat IndiTreat® Explore för att identifiera läkemedel som kan användas off-label i tredje linjens behandling av patienter med metastaserad kolorektal cancer; och vi har expanderat till tre nya länder – Polen, Tjeckien och Slovakien – och finns i totalt 14 länder vid det första kvartalets slut.

Vi är övertygade om att vi är på god väg att uppnå våra mål för 2022, den rådande ekonomiska och politiska turbulensen i Europa till trots.

FINANSIELLA HÖJDPUNKTER

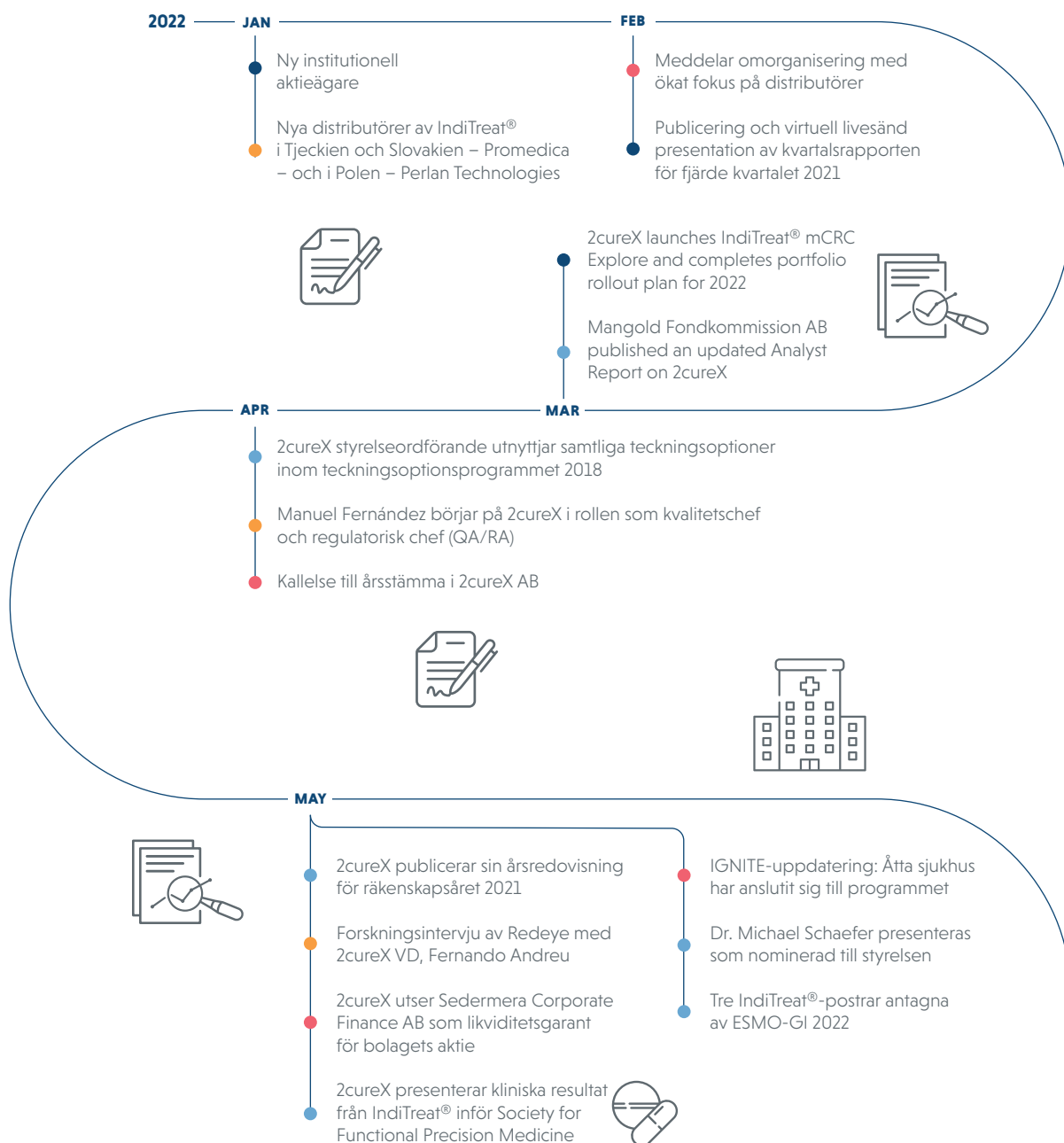
Den finansiella utvecklingen fortsätter att vara i linje med vår förväntningar, och med en kassa på 63,3 miljoner kronor i slutet av första kvartalet 2022 stödjer våra kapitalresurser nuvarande aktiviteter och tillväxtplaner.

(KSEK)	Q1 2022 1/1-31/3	Q1 2021 1/1-31/3	2021 1/1-31/12
Nettoomsättningen	0	0	0
Övriga rörelseintäkter	434	3 850	7 391
Resultatet efter finansiella poster	-7 897	-2 222	-21 679
Resultatet per aktie*	-0,45	-0,12	-1,10
Soliditeten**	96%	94%	94%
Kassa och bank	63 348	53 991	72 942
Genomsnittligt antal aktier	17 513 876	14 856 600	16 418 767
Antal aktier i slutet av perioden	17 602 916	14 856 600	17 475 716

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

**Soliditet: Egna kapitalets andel av balansomslutningen.

HÄNDELSE UNDER Q1



**FÖR YTTERLIGARE INFORMATION,
VÄNLIGEN KONTAKTA:**

Fernando Andreu, VD
E-post: fa@2curex.com
Mobil: +45 2279 5399

Ole Thastrup, CSO
E-post: ot@2curex.com
Mobil: +45 2211 5399

www.2curex.com



FOKUS PÅ VÅRA MARKNADS- ORIENTERADE MÅL

Förra året var en vändpunkt för 2cureX; vi utvecklade nya förmågor och tillgångar och blev mer marknadsorienterade, helt i linje med den mognadsgrad som bolaget hade uppnått och vår vision att göra testning av läkemedelskänslighet till en del av den kliniska vardagen inom onkologi.

Därmed flyttades tyngdpunkten till marknaden, vilket återspeglas av de tre mål vi har satt upp för året. Hela organisationens ansträngningar inriktas helt på att uppfylla dessa mål, och vi har gjort mycket goda framsteg mot alla tre under det första kvartalet 2022.

VÅRA MARKNADSORIENTERADE MÅL FÖR 2022

Till att börja med vill vi introducera IndiTreat®-testet på innovativa sjukhus som kan fungera som föredömen för andra och bygga upp den kritiska massa av evidens från användning i praktiken som behövs för att testet ska kunna inkluderas i riktlinjer. Det är det som är målet med vårt program IGNITE, och vi har för oss själva satt upp det ambitiösa målet att få testet i bruk på 30 sjukhus innan årets utgång.

Det andra målet handlar om vår geografiska täckning. Ju fler länder vi finns i, desto snabbare kan vi nå upp till den kritiska massan av användare. Den modell vi har valt, att ingå lokala partnerskap med distributörer, gör det möjligt för oss att expandera med mycket begränsade infrastruktursatsningar.

Vi avslutade 2021 med en närvaro i 11 länder, och vi strävar efter att finnas i 20 länder innan utgången av 2022.

Till sist har vi fastställt målet att lansera ännu en produkt för att komplettera vårt erbjudande inom metastaserad kolorektal cancer och ge onkologer och deras patienter ett bättre värdeerbjudande. Efter lanseringen 2021 av våra IndiTreat®-tester mCRC Start och mCRC Extend, som båda analyserar känsligheten för läkemedel som inkluderas i riktlinjerna, ville vi även erbjuda alternativ för patienter i tredje linjen genom att titta på läkemedel som är godkända inom andra indikationer men har möjlig effekt även på kolorektal cancer. Därför tog vi fram IndiTreat® mCRC Explore.

ONKOLOGER VISAR STARKT INTRESSE FÖR IGNITE-PROGRAMMET

IGNITE-programmet ("Inducing Growth through a Network of IndiTreat Evaluations" – generera tillväxt

genom ett nätverk av IndiTreat-utvärderingar) kommer att påskynda införandet av IndiTreat® på sjukhus genom att erbjuda dem att kostnadsfritt få ett begränsat antal patienter testade med IndiTreat® i utbyte mot att de delar med sig av resultaten på konferenser och i vetenskapliga sammanhang.

Sjukhus och distributörer är fortfarande påverkade av tiden med covidrestriktioner och måste ta igen eftersläpande projekt och verksamheter som har legat på is de senaste två åren. Trots dessa ogynnsamma förhållanden röner IndiTreat® stort intresse bland onkologer, och vi förväntar oss att takten av sjukhusrekryteringar kommer att öka allt eftersom de kommersiella aktiviteterna intensifieras. Förutom de 8 sjukhus som redan anmält sig till programmet för vi långt gångna samtal med ytterligare 8, och vi är övertygade om att målet med 30 sjukhus kommer att uppnås innan året är slut.

KONSOLIDERING AV DISTRIBUTÖRSNÄTVERKET

När det gäller vårt andra mål, uppbyggnaden av vårt nätverk av affärspartner, tillförde vi 3 nya länder under första kvartalet 2022: Polen, Tjeckien och Slovakien. När avtalen för de länderna var i hamn gjorde vi ett uppehåll med expansionen för att ge nödvändig introduktion och träning till de nya distributörerna, en process som kräver tid. Vi har därefter



återupptagit samtalen med möjliga partner i flera länder och räknar med att redan under andra kvartalet teckna flera nya avtal. Målet att omfatta 20 länder vid årsskiftet är inom räckhåll.

PRODUKTPORTFÖLJEN FÄRDIGSTÄLLD FÖR 2022

I mars lanserade vi IndiTreat® mCRC Explore, och därmed uppnådde vi det mål beträffande portföljexpansion som vi hade fastställt för året. Det var av stor vikt att få ut den produkten på marknaden så snart som möjligt, inte bara i kommersiellt hänseende utan också av regulatoriska skäl. Den nya IVD-förordningen (IVD-R) träder i kraft den 26 maj, och det innebär att alla produkter som lanseras efter det datumet måste följa det nya förfarandet för CE-märkning, som är mycket mer omfattande och komplext. För produkter som redan dessförinnan finns på marknaden och är CE-märkta i enlighet med nu gällande förfarande (IVD-D), får kommersialiseringen däremot fortsätta under en längre tid – för IndiTreat®-testerna i fyra år till. Av det skälet var det viktigt att lansera produkten före 26 maj, för att inte riskera förseningar på grund av den bristande tillgång som råder på anmälda organ som kan certifiera produkter enligt den nya IVD-R-förordningen.

Med IndiTreat® mCRC Explore har vi färdigställt erbjudandet inom metastaserad kolorektal cancer. Nästa produkt i pipeline kommer också den att adressera kolorektal cancer, men i tidigare stadier.

PÅ VÄG MOT ETT FRAMGÅNGSRIKT ÅR

Vi har haft en bra början på 2022. Våra IndiTreat®-tester har fått ett uppmuntrande mottagande och marknadsförs nu av ett växande antal säljare runtom i Europa, så vi förväntar oss att rekryteringen av sjukhus kommer att tillta under månaderna framöver. Det finns samtidigt en växande medvetenhet på marknaden om begränsningarna hos dagens metoder för individanpassad onkologi, och nyckelaktörerna på sjukhusen har aldrig varit mer öppna för diskussion.

Komplexiteten i sjukhusens interna processer, nu än mer belastade av att komma ifatt efter covid-19, och den osäkerhet som läget i Ukraina ger upphov till, i synnerhet i de omkringliggande länderna, är i högsta grad faktorer som vi varje dag måste leva med och hantera. Trots detta är vi, tack vare det starka engagemanget och fokuset hos vårt team och våra affärspartner, på god väg att räkna hem ännu ett framgångsrikt år.

Fernando Andreu, VD

May 24, 2022

KORT OM 2CUREX

2cureX nyckelprodukt är IndiTreat®-testet, som gör det möjligt för läkaren att identifiera den mest effektiva medicinska behandlingen för varje cancerpatient.

För mer information, se 2cureX webbplats:

www.2curex.com



TEKNISKA EXPANSIONER

VI UTÖKAR TESTKAPACITETEN FÖR INDITREAT®

För att möta den förväntade efterfrågan på IndiTreat®-tester när vi rullar ut vårt sortiment inom metastaserad kolorektal cancer i Europa har vi påbörjat arbetet med att inrätta ett nytt testlaboratorium i Köpenhamn. Anläggningen, som kommer att finnas i samma byggnad som vårt nuvarande FoU-laboratorium, kommer uteslutande att ägna sig åt in vitro-diagnostiska tester av patientprover. Laboratoriet kommer att organiseras och drivas i enlighet med aktuella regulatoriska krav och tillämpliga ackrediteringar kommer att sökas. Det beräknas vara i drift under fjärde kvartalet i år.

AUTOMATISERING AV INDITREAT®

Under 2020 inledde 2cureX ett samarbete med mikroteknikcentret Hahn-Schickard i Freiburg för att automatisera kritiska moment i IndiTreat®-processen. Hahn-Schickard har dokumenterade meriter av att utveckla tillämpningar för bioskrivning av enstaka celler och mikrotumörer inom området individanpassad diagnostik. Samarbetet, som har finansiellt stöd från förbundsdepartementet för utbildning och forskning (BMBF), har hittills varit mycket konstruktivt. En första prototyp testades i 2cureX anläggning förra året, och en förbättrad version med de föreslagna ändringarna står redo att utvärderas under andra kvartalet i år.

Projektet har strategisk betydelse för 2cureX expansionsplaner. Tillgången till ett sådant instrument kommer att höja produktiviteten i våra laboratorier och förbättra teknikens prestanda. Dessutom, och än viktigare, kommer det att göra det möjligt att implementera IndiTreat® på flera laboratorier i och med att processen standardiseras så att resultaten blir konsekventa laboratorierna emellan. Därmed öppnas dörren till nya och attraktiva marknader såsom Nordamerika, Mellanöstern och Sydostasien, där IndiTreat®-tekniken skulle kunna lokaliseras till laboratorier som får rollen som testnav i sina respektive regioner, och där kvalitetsstandarderna och resultaten skulle stämma överens med de vi redan uppnår i laboratoriet i Köpenhamn.

**Hahn
Schickard**




IVD-R ÄR HÄR – VAD INNEBÄR DET FÖR 2CUREX?

Vi välkomnar det nya regelverket och anser att strängare krav för produktutveckling och myndighetstillsyn är gynnsamt för IVD-industrins trovärdighet. Under 2021 och början av 2022 har vi arbetat på att införa ett kvalitetsledningssystem certifierat enligt ISO 13485 som uppfyller de nya kraven. Med tre IndiTreat®-tester på marknaden före 26 maj, som vi utan förändringar kan fortsätta kommersialisera under de kommande fyra åren, har vi en stabil grund för den fortsatta kommersiella uttrullningen.

Framför allt innebär den nya förordningen att alla konkurrerande produkter som lanseras efter 26 maj kommer att behöva genomgå den nya, längre och mer komplexa processen för CE-märkning. Sammanfattningsvis innebär det nya regelverket att forskningsbolag tydligt skiljs från IVD-bolag, vilket gör konkurrenslandskapet tydligare och grupperar 2cureX i en exklusiv skara av företag som kan ta en ledande roll när det gäller att införa testning för läkemedelskänslighet i den kliniska vardagen.

FÖRORDNINGEN OM MEDICINTEKNISKA PRODUKTER FÖR IN VITRO-DIAGNOSTIK (IVD-R)

I och med EU-förordningen (EU) 2017/746, mer känd som IVD-R-förordningen, etableras ett nytt regelverk i Europa för medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik (IVD). Det innefattar instrument, reagenser, förbrukningsvaror, kalibratorer, kontroller, mjukvaror och alla andra produkter som bidrar till att ta fram ett resultat avseende patientens hälso- och sjukdomstillstånd, medfödda avvikelser eller överensstämmelse med donator eller mottagare av blod eller organ.

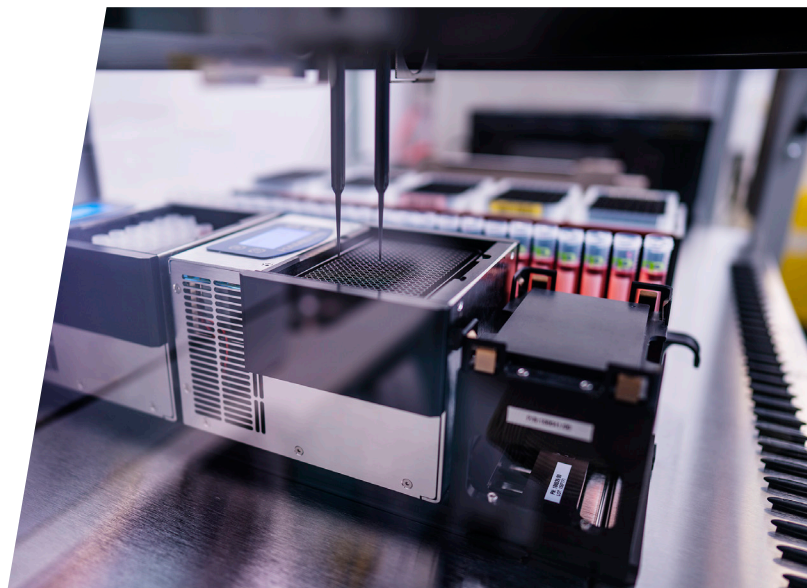
De europeiska lagstiftarna antog den nya förordningen redan 2017, i syfte att höja kraven på säkerhet och kvalitet för medicintekniska produkter för IVD och öka patientsäkerheten. Tillämpningsdatumet bestämdes till 26 maj 2022.

DET NYA REGELVERKET JÄMFÖRT MED DET TIDIGARE DIREKTIVET 98/79/EC

Formellt är det en förordning, vilket innebär att det är rättsligt bindande för alla medlemsländer och träder i kraft samtidigt i alla medlemsländer. Detta till skillnad från ett direktiv, som är en riktlinje om vissa mål som det sedan är upp till varje medlemsland att införliva i sin nationella lagstiftning.

Vad gäller innehållet finns det tre huvudsakliga skillnader:

- **CE-märkning:** Fram tills nu har de flesta IVD-produkter varit självcertifierade, vilket betyder att de har kunnat CE-märkas baserat på tillverkarens egen försäkran om överensstämmelse med direktivet. Under IVD-R kommer det för de flesta medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik att krävas att en kvalificerad tredje part (anmält organ) bedömer produkten och utfärdar CE-märkningen, en mycket mer omfattande och komplex process.
- **Övervakning av produkter som släppts ut på marknaden (PMS):** Tillverkare av IVD-produkter förväntas inrätta ett system för att samla in och utvärdera relevant information från de produkter de har lanserat på marknaden och fastställa eventuella behov av att vidta åtgärder. Under IVD-R ska anmälda organ bidra till en förstärkt tillsyn av tillverkarnas system för övervakning av produkter som släppts ut på marknaden.
- **Unik produktidentifiering (UDI) och Eudamed-databasen:** IVD-tillverkare åläggs under IVD-R att ge alla sina produkter en identifikationskod enligt ett standardiserat format. All information om den kodade produkten – certifikat, kliniska prövningar, prestandastudier, vigilans, eftermarknadsövervakning, och så vidare – kommer att tillgängliggöras för användare och tillsynsmyndigheter via en europeisk databas, Eudamed.



Till andra ändringar hör att den regulatoriska rollen definieras för importörer och distributörer, samt att företag är skyldiga att formellt lägga ansvaret för efterlevnad av bestämmelserna på en kvalitetschef eller regulatorisk chef.

2CUREX EFTERLEVNAD AV IVD-R

IVD-R träder i kraft den 26 maj i år, men på grund av att det råder brist på kapacitet hos anmälda organ har lagstiftarna infört en förlängd övergångsperiod (som skiljer sig mellan olika produktklasser).

IndiTreat®-tester som finns på marknaden redan före 26 maj 2022 och är CE-märkta enligt IVD-D kan fortsätta kommersialiseras utan förändring i ytterligare fyra år, till och med 26 maj 2026. Innan det datumet måste de omcertifieras av ett anmält organ i enlighet med IVD-R.

Nya IndiTreat®-tester som lanseras efter 26 maj 2022 kommer att behöva genomgå det nya förfarandet med bedömning och certifiering av ett anmält organ, och därför emotser vi väsentligt längre ledtider mellan inledningen av ett utvecklingsprojekt och motsvarande marknadslansering. Våra produktutvecklingsprocesser som genomförs i enlighet med ISO 13485 uppfyller kraven under IVD-R, inklusive definitionen av vår plan för att övervaka produkter som släppts ut på marknaden.

Vad gäller införandet av den unika produktidentifieringen i Eudamed så ska medicintekniska produkter av klass C, som IndiTreat® klassas som enligt IVD-R, vara registrerade senast 26 maj 2025.



VÄLKOMMEN TILL MANUEL FERNANDEZ

Manuel Fernández började på 2cureX i april 2022 i rollen som kvalitetschef och regulatorisk chef (QA/RA). "Det känns spännande att få följa med på den här resan och bidra till att 2cureX verksamhet uppfyller de högsta kvalitetsnormerna och att den regulatoriska hanteringen av kommande IndiTreat®-produkter och -tjänster blir så friktionsfri som möjligt", säger Manuel

Manuel Fernández, kvalitetschef och regulatorisk chef (QA/RA)

ESMO'S VÄRLDSKONGRESS OM GASTROINTESTINAL CANCER

– 3 200 YRKESVERKSAMMA ONKOLOGER PÅ SAMMA PLATS

Europeiska Sällskapet för Medicinsk Onkologi (ESMO) arrangerar sin årliga världskongress om gastrointestinal cancer i Barcelona i Spanien mellan 29 juni och 2 juli.

Det är Europas största sammankomst för vårdpersonal inom området gastrointestinal cancer – som 2cureX för närvarande har fokus på genom IndiTreat® mCRC Start, Extend och Explore – och samlar över 3 200 deltagare, däribland medicinska onkologer, kirurger, patologer och radiologer.

För 2cureX utgör det ett unikt tillfälle att möta ett stort antal potentiella kunder öga mot öga, lägga fram fördelarna med IndiTreat®-vägledning av behandlingsbeslut, och diskutera IGNITE-programmet. Vi räknar med att vårt deltagande på ESMO GI kommer att accelerera rekryteringen av sjukhus till programmet.

Förutom att vi presenterar IndiTreat® i vårt eget bås och håller kundmöten kommer vi också att ha tre poster på det vetenskapliga området:

- #546:** Läkemedelsscreening in vitro av 3D-tumöroider odlade från patienter återspeglar resistens mot FOLFOX, FOLFIRI och FOLFOXIRI hos kliniskt resistent patienter med metastaserad kolorektal cancer (tillsammans med Vejle Universitetssjukhus i Danmark)
- #212:** Precisionsonkologi utan biomarkörer: Analys av läkemedelskänslighet hos tumöroider odlade från patienter för vägledning av tredje linjens behandling av metastaserad kolorektal cancer
- #668:** Läkemedelsscreening in vitro av patientspecifika tumöroider för att förutsäga responsen på kemo-terapeutisk behandling av dukalt adenokarcinom i bukspottskörteln: En interimanalys (tillsammans med Universitetskliniken Eppendorf – Hamburg, Tyskland)

Postrarna belyser fördelarna med de befintliga IndiTreat®-produkterna (mCRC Start, mCRC Extend och mCRC Explore) liksom de framsteg som gjorts i utvecklingen av en ny tillämpning inom bukspottskörtelcancer, och kommer att understödja våra samtal med möjliga kunder.

Det här är ett evenemang som saknar motstycke för 2cureX, eftersom tidigare större konferenser vi deltagit på har anordnats virtuellt på grund av covidrestriktioner, vilket är ett mindre gynnsamt format för att presentera nya företag och tekniker. Vi ser fram emot en framgångsrik kongress.



UTVECKLING I SIFFROR UNDER FÖRSTA KVARTALET 2022

Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år. För mer information om 2cureX finansiella ställning och utveckling hänvisas till Bolagets webbplats (www.2curex.com).

OMSÄTTNING OCH RÖRELSEINTÄKTER

Nettoomsättningen under det första kvartalet 2022 uppgick till 0 KSEK (0 KSEK). Övriga rörelseintäkter under det första kvartalet uppgick till 434 KSEK (3 850 KSEK).

FINANSIELL UTVECKLING

Resultatet för det första kvartalet 2022 uppgick till -7 897 KSEK (-1 835 KSEK). Resultatet för perioden har påverkats av de ökande ansträngningarna att bygga marknadsmedvetenheten om vår IndiTreat®-teknik, och kommersiella ansträngningar för att marknadsföra IndiTreat®.

LIKVIDITET

Koncernens likvida medel per den 31 mars 2022 uppgick till 63 348 KSEK (53 991 KSEK). Kassaflödet uppgick till -9 710 KSEK (-4 995 KSEK). Den genomsnittliga burnraten per månad uppgår till cirka 3,2 MSEK, vilket är i enlighet med förväntningar.

SOLIDITET

Koncernens soliditet per den 31 mars 2022 uppgick till 96 procent (94 procent).

AKTIEN

Det finns ett aktieslag i 2cureX AB (publ). Bolagets aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market under symbolen "2CUREX". Per den 31 mars 2022 uppgick antalet aktier till 17 602 916 stycken (14 856 600 stycken). Genomsnittligt antal aktier under det första kvartalet 2022 uppgick till 17 513 876 stycken (14 856 600 stycken).

PERSONALOPTIONER

Den extra bolagsstämman 5 november 2020 beslutade att införa ett teckningsoptionsprogram för tre nya styrelseledamöter. Teckningsoptionsprogrammet, som totalt uppgår till 120 000 teckningsoptioner, kan under perioden 1 oktober 2023 till och med 31 december 2023 nyttjas för teckning av nyemitterade aktier i 2cureX AB. Varje teckningsoption ger rätt att teckna 1 aktie till en teckningskurs om 16,56 SEK per aktie.

Vid årsstämman 27 maj 2021 beslutades om ett teckningsoptionsprogram av serie 2021/24 till koncernens VD.

Teckningsoptionerna, som totalt uppgår till 700 000, kan under perioden 1 april 2022 till och med 30 juni 2022 (233 333 teckningsoptioner) respektive 1 april 2023 till och med 30 juni 2023 (233 333 teckningsoptioner) samt 1 april 2024 till och med 30 juni 2024 (233 334 teckningsoptioner) nyttjas för teckning av nyemitterade aktier i 2cureX AB.

Koncernens resultat för första kvartalet 2022 har belastats av kostnader om 367 KSEK (399 KSEK) i form av personalkostnader.

PRINCIPER FÖR DELÅRSRAPPORTENS UPPRÄTTANDE

2cureX AB tillämpar Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 (K3) vid upprättandet av sina finansiella rapporter.

REVISORERNAS GRANSKNING

Denna delårsrapport har inte varit föremål för revisorernas granskning.

FINANSIELL KALENDER

Bolaget upprättar och offentliggör en ekonomisk rapport vid varje kvartalsskifte. Kommande rapporter är planerade enligt följande:

- Årsstämman 24/5-2022
- Delårsrapport Q2, 2022 25/8-2022
- Delårsrapport Q3, 2022 24/11-2022
- Delårsrapport Q4, 2022 23/2-2023



FRAMLÄGGANDE AV DELÅRSRAPPORT

Landskrona, den 24 maj, 2022 2cureX AB

STYRELSEN

Povl-André Bendz
Styrelsens ordförande

Jørgen Drejer
Styrelseledamot

Camilla Huse Bondesson
Styrelseledamot

Michael Lutz
Styrelseledamot

Ole Thastrup
Styrelseledamot och CSO

Nils Brünner
Styrelseledamot

Fernando Andreu
VD

CERTIFIED ADVISER

Redeye AB
Telefon: +46 8 121 576 90
E-post: certifiedadviser@redeye.se

FINANSIELL ÖVERSIKT



FINANSIELL ÖVERSIKT KONCERN

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG – KONCERN (KSEK)	Q1 2022 1/1-31/3	Q1 2021 1/1-31/3	2021 1/1-31/12
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	0	0	0
Övriga rörelseintäkter	434	3 850	7 391
Summa rörelsens intäkter	434	3 850	7 391
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-3 300	-2 510	-11 863
Personalkostnader	-5 147	-3 863	-17 976
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-74	-95	-353
Summa rörelsens kostnader	-8 521	-6 468	-30 192
Rörelseresultat	-8 087	-2 618	-22 801
Finansiella poster	190	396	322
Resultat före skatt	-7 897	-2 222	-22 479
Skatt ²⁾	0	387	3 542
Periodens resultat	-7 897	-1 835	-18 937
Resultat per aktie (SEK)	-0,45	-0,12	-1,15
Genomsnittligt antal aktier	17 513 876	14 856 600	16 418 767
Antal aktier vid periodens slut	17 602 916	14 856 600	17 475 716

²⁾ Posten avser skattelättnader i dotterföretag avseende FoU-arbete.

**BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG
– KONCERN (KSEK)****Q1 2022** **Q1 2021** **2021**
1/1-31/3 1/1-31/3 1/1-31/12

Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	626	947	691
Summa anläggningstillgångar	626	947	691
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	5 659	5 980	5 527
Kassa och bank	63 348	53 991	72 942
Summa omsättningstillgångar	69 007	59 971	78 469
Summa tillgångar	69 633	60 918	79 160
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Aktiekapital	1 760	1 486	1 748
Pågående nyemission	0	0	1 068
Övrigt tillskjutet kapital	107 664	75 388	106 608
Annat eget kapital	-34 781	-17 900	-16 143
Periodens resultat	-7 897	-1 835	-18 937
Summa eget kapital	66 746	57 139	74 344
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder ²⁾	2 887	3 779	4 816
Summa kortfristiga skulder	2 887	3 779	4 816
Summa eget kapital och skulder	69 633	60 918	79 160

**KASSAFLÖDESANALYS I
SAMMANDRAG – KONCERN (KSEK)****Q1 2022** **Q1 2021** **2021**
1/1-31/3 1/1-31/3 1/1-31/12

Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 710	-4 426	-18 426
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-27	-32
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	32 550
Periodens kassaflöde	-9 710	-4 955	14 092
Likvida medel vid periodens början	72 942	58 577	58 577
Valutakursdifferens i likvida medel	116	369	273
Likvida medel vid periodens slut	63 348	53 991	72 942

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL – KONCERN

1/1-2021 – 31/12-2021

(KSEK)	Aktie kapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital	Årets resultat	Totalt
Vid periodens början (1/1-2021)	1 486	0	75 388	-10 690	-7 320	58 864
Disposition av föregående års resultat				-7 320	7 320	0
Tilldelning av personaloptioner				2 027		2 027
Emissionskostnader			-1 968			-1 968
Nyemission	262		33 188			33 450
Pågående nyemission		1 068				1 068
Omräkningsdifferens				-160		-160
Periodens resultat					-18 937	-18 937
Vid periodens slut (31/12-2021)	1 748	1 068	106 608	-16 143	-18 937	74 344

1/1-2022 – 31/3-2022

(KSEK)	Aktie kapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital	Årets resultat	Totalt
Vid periodens början (1/1-2022)	1 748	1 068	106 608	-16 143	-18 937	74 344
Disposition av föregående års resultat				-18 937	18 937	0
Nyemission	12	-1 068	1 056			0
Tilldelning av personaloptioner				388		388
Omräkningsdifferens				-89		-89
Periodens resultat					-7 897	-7 897
Vid periodens slut (31/3-2022)	1 760	0	107 664	-34 781	-7 897	66 746

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG MODERBOLAG

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG – MODERBOLAG (KSEK)	Q1 2022 1/1-31/3	Q1 2021 1/1-31/3	2021 1/1-31/12
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	0	0	0
Summa rörelsens intäkter	0	0	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-354	-301	-1 898
Personalkostnader	-304	-261	-839
Summa rörelsens kostnader	-658	-562	-2 737
Rörelseresultat	-658	-562	-2 737
Finansiella poster	-108	68	-1 072
Resultat före skatt	-766	-494	-3 809
Skatt	0	0	0
Periodens resultat	-766	-494	-3 809

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG – MODERBOLAG (KSEK)	Q1 2022 1/1-31/3	Q1 2021 1/1-31/3	2021 1/1-31/12
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Finansiella anläggningstillgångar	34 555	28 550	29 275
Summa anläggningstillgångar	34 555	28 550	29 275
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	412	353	552
Kassa och bank	61 510	37 034	67 176
Summa omsättningstillgångar	61 922	37 387	67 728
Summa tillgångar	96 477	65 937	97 003
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Aktiekapital	1 760	1 486	1 748
Överkursfond	111 864	79 588	110 808
Pågående nyemission	0	0	1 068
Balanserat resultat	-16 586	-15 028	-13 165
Periodens resultat	-766	-494	-3 809
Summa eget kapital	96 272	65 552	96 650
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder	205	385	353
Summa kortfristiga skulder	205	385	353
Summa eget kapital och skulder	96 477	65 937	97 003

**KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG
– MODERBOLAG** (KSEK)

Q1 2022 **Q1 2021** **2021**
1/1-31/3 1/1-31/3 1/1-31/12

Kassaflöde från den löpande verksamheten	-666	-927	-3 335
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 000		0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0		32 550
Periodens kassaflöde	-5 666	-927	29 215
Likvida medel vid periodens början	67 176	37 961	37 961
Likvida medel vid periodens slut	61 510	37 034	67 176

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL – MODERBOLAG

1/1-2021 – 31/12-2021

(KSEK)	Aktie kapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital	Årets resultat	Totalt
Vid periodens början (1/1-2021)	1 486	0	79 588	-13 164	-2 028	65 882
Disposition av föregående års resultat				-2 028	2 028	0
Tilldelning av personaloptioner				2 027		2 027
Emissionskostnader			-1 968			-1 968
Nyemission	262		33 188			33 450
Pågående nyemission		1 068				1 068
Periodens resultat					-3 809	-3 809
Vid periodens slut (31/12-2021)	1 748	1 068	110 808	-13 165	-3 809	96 650

1/1-2022 – 31/3-2022

(KSEK)	Aktie kapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital	Årets resultat	Totalt
Vid periodens början (1/1-2022)	1 748	1 068	110 808	-13 165	-3 809	96 650
Disposition av föregående års resultat				-3 809	3 809	0
Nyemission	12	-1 068	1 056			0
Tilldelning av personaloptioner				388		388
Periodens resultat					-766	-766
Vid periodens slut (31/3-2022)	1 760	0	111 864	-16 586	-766	96 272

PRECISIONENS KRAFT.
TILL ALLA ONKOLOGER.
IDAG.



2CUREX AB (publ)

Corporate registration number: **559128-0077**

2CUREX A/S

Fruebjergvej 3 / DK-2100 Köpenhamn / Danmark
Telefon: +45 2211 5399 / E-post: info@2curex.com