



Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Delårsrapport januari - september 2023

Januari – september 2023 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Tredje kvartalet 2023

- Periodens resultat uppgick till -10 836 TSEK (-9 645)
- Resultat per aktie uppgick till -0,07 kr (-0,06)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,004 kr (0,23)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10 975 TSEK (-8 568)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 11 305 TSEK jämfört med 17 280 TSEK vid kvartalets ingång

Januari - september 2023

- Periodens resultat uppgick till -29 507 TSEK (-30 606)
- Resultat per aktie uppgick till -0,18 kr (-0,21)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,004 kr (0,21)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -30 785 TSEK (-29 427)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 11 305 TSEK jämfört med 31 114 TSEK vid årets ingång

Ekonomisk översikt

TSEK	2023 jul-sep	2022 jul-sep	2023 jan-sep	2022 jan-sep	2022 jan-dec
Rörelseresultatet	-10 723	-9 644	-29 401	-30 603	-40 724
Periodens resultat	-10 836	-9 645	-29 507	-30 606	-40 726
Resultat per aktie (kr)	-0,07	-0,06	-0,18	-0,21	-0,28

Händelser under perioden

- I augusti rapporterade Annexin lovande effektsignaler i den kliniska fas 2-studien inom retinal venoklusion (RVO) med läkemedelskandidaten ANXV.
- I september rapporterade Annexin viktiga framsteg inom bolagets prekliniska cancerforskning där läkemedelskandidaten ANXV uppvisat lovande resultat som transportör av cellgifter för att döda cancerceller.

Händelser efter periodens utgång

- Under andra kvartalet avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kan avropa i trancher vid behov. I oktober förlängdes förfallodatumen från 31 oktober 2023 till 29 februari 2024. Per 30 september har 10 MSEK avropats.
- I oktober har styrelsen upprättat en kontrollbalansräkning som utvisar att bolagets justerade egna kapital överstiger det registrerade aktiekapitalet.

Vd har ordet

Lovande effektsignaler i klinisk fas 2-studie inom RVO och viktiga framsteg inom bolagets prekliniska cancerforskning

Tredje kvartalet var ännu ett intensivt kvartal med framgång inom vår pågående kliniska RVO-studie där vi erhöll första resultat som visade på lovande effektsignaler i två av fyra ANXV-behandlade patienter. Betydande avancemang har även gjorts inom bolagets cancersatsning där läkemedelskandidaten ANXV uppvisat spännande prekliniska resultat som transportör av cellgifter för att döda cancerceller.

I augusti gav vi uppdrag till en expertgrupp med ledande ögonläkare i USA att genomföra en oberoende utvärdering av samlad information från vår fas 2-studie inom ögonsjukdomen retinal venoklusion (RVO). Resultaten visade att två av fyra patienter som behandlats med ANXV i lägsta planerade dosen uppvisade viss förbättrad synskärpa och minskad svullnad i ögat, innan de fick dagens standardbehandling, anti-VEGF, som gavs efter studiens utgång för att ta bort viss kvarvarande svullnad. Patienterna har därefter inte behövt någon ytterligare anti-VEGF injektion under nio respektive sex månader, vilket är en betydande skillnad mot förväntade minst fyra till sex injektioner det första året och då framförallt under det första halvåret.

Beaktat observationerna rekommenderade expertgruppen även att placebogruppen skulle tas bort, som gjort studien mer attraktiv för patienter och därmed accelererat patientrekryteringen. Nu är sex patienter behandlade med ANXV utan att vi observerat några bieffekter och vi inleder nu nästa del av studien där vi avser behandla upp till tio patienter med en högre dos av ANXV. Vår målsättning är att ta in den sista patienten under första kvartalet 2024 och presentera data mer löpande. Inom ramen för licensdiskussioner tror vi att detta kan möjliggöra partnerskap redan innan final studierapport.

De lovande effektsignalerna vi nu sett, tillsammans med de första resultaten från vår kliniska imaging-studie i Nederländerna som indikerar att ANXV når blodkärl påverkade av sjukdomen RVO, har resulterat i att vi känner stor optimism inför fortsatta studier. Vi planerar även att presentera våra framsteg vid internationella kongresser under kommande månader.



”Vår överlägset största framgång på länge, och kanske ända sedan vi startade Annexin”

Inom vår cancersatsning meddelade vi i september att vårt ANXV-konjugat i en preklinisk modell visats kunna döda bland annat en typ av cancer cell som tagits från en person med trippelnegativ bröstcancer, en mycket svårbehandlad form av bröstcancer. Resultaten är mycket spännande eftersom det innebär att vår läkemedelskandidat ANXV har potentialen att användas ihop med etablerade cellgifter för att ta fram nya cancerläkemedel inom områden där det idag saknas effektiva behandlingar. Mycket arbete återstår innan behandling av patienter kan ske, men ett viktigt delmål i vår cancersatsning har nu uppnåtts.

Med viktiga framsteg inom både RVO och vår prekliniska cancersatsning, tillsammans med det betydande medicinska behovet av effektivare behandlingar, ser vi stora potentiella värden i att avancera utvecklingen inom båda områdena.

För att finansiera fortsatta studier arbetar styrelse och ledning löpande med olika alternativ och bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta. Jag ser med tillförsikt fram emot en fortsatt mycket spännande höst.

Tack för ert fortsatta stöd.
Anders Haegerstrand , VD

Bolaget i korthet

Läkemedelskandidaten ANXV

Bolaget utvecklar den biologiska läkemedelskandidaten ANXV som är ett rekombinant humant protein och bygger på det kroppsegna försvarsproteinet Annexin A5. Annexin A5 är ett urgammelt protein som har till uppgift att skydda och reparera våra celler men som också verkar långsiktigt anti-inflammatoriskt.

Behandlingsmekanism

Annexin A5 uppvisar flera anmärkningsvärda behandlingsmekanismer och en förmåga att hitta skadade och döende celler mycket snabbt genom de specifika molekylära mönster på cellytan som uppstår vid skador och sjukdomstillstånd, till exempel fosfatidylserin (PS). Flera *in vitro*- och *in vivo*-studier i sjukdomsmodeller och hjärtkärl-patienter visar att när Annexin A5 injiceras finner det skadade celler genast och bygger en sköld på cellytan inom några sekunder och förblir bundet under några timmar.

Förutom att Annexin A5 omedelbart hittar skadade celler som har PS på sin yta och bygger en sköld på cellytan återsluter det även det skadade cellmembranet och lugnar ner ett överaktivt immunförsvar inne i blodkärlen vilket leder till en anti-inflammatorisk effekt. Därigenom har Annexin A5 en tvåstegseffekt: först omedelbart reparerande och därefter långsiktigt anti-inflammatorisk på skadade celler, speciellt i våra blodkärl och hjärtat.

Läkemedelskandidaten ANXV är avsedd att tillföras intravenöst till patienter med akuta skador i blodkärl där man kan förvänta minskad försvarsförmåga och där kroppseget Annexin A5 inte räcker till på grund av att cellerna blivit uttömda och inte hinner producera tillräcklig mängd Annexin A5 för den uppkomna skadan. Därigenom skulle ANXV förbättra kroppens egen förmåga att skydda och reparera blodkärlen och därmed minska lidande och förhoppningsvis dödlighet för flera patientgrupper med både mindre vanliga kärlsjukdomar och stora folksjukdomar. Under senare år har Annexin A5 också pekats ut som en lämplig kandidat för att behandla cancer, inflammatorisk tarmsjukdom och COVID 19.

Forskningsläge och tester

Inom läkemedelsforskningen är intresset för Annexin A5 stort och här står Annexin Pharmaceuticals väl positionerat. Fler än 20 prekliniska studier har utförts av Bolaget och oberoende forskare som visar på Annexin A5:s anmärkningsvärda förmåga att reparera skadade och inflammerade kärl. Dessa starka prekliniska data för det kroppsegna proteinet indikerar att det finns goda skäl att förvänta sig positiva kliniska data på människa.

Annexin A5 har testats avseende säkerhet och effekter i ett stort antal sjukdomsmodeller både *in vitro* och *in vivo*, där flera studier har genomförts av ledande forskare oberoende av bolaget. Inom ögonsjukdomar har Annexin A5 bland annat visats kunna blockera den klump av röda blodkroppar som anses ligga bakom retinala venocclusion, en sjukdom som leder till blindhet eller allvarliga synnedläggningar.

Studier har också visat att en låg halt av Annexin A5 är direkt kopplad till ökad risk för tidig hjärtinfarkt före 45 års ålder och en preklinisk *proof-of-concept*-studie visar att behandling med Annexin A5 leder till en minskning av omfattningen av hjärtinfarkten och en signifikant förbättring av hjärtfunktionen. Studieresultaten styrker den terapeutiska roll som Annexin A5 kan

ha inom hjärt- och kärlsjukdomar genom att minska de långsiktiga skadliga konsekvenserna av hjärtinfarkt på hjärtfunktionen.

I studier inom cancer har Annexin A5 visats reducera tumörtillväxt i samma grad som viktiga cancerläkemedel s.k. check-point inhibitors men genom en unik, potentiellt kompletterande mekanism. Resultat i modeller av inflammatorisk tarmsjukdom, som exempelvis ulcerös colit Chrons sjukdom, visar att Annexin A5 har en kraftfull antiinflammatorisk och skyddande effekt i tarmen.

Utöver dessa indikationer finns positiva forskningsresultat i andra sjukdomsmodeller som stöder en effekt i exempelvis EBOLA och den genetiska blodsjukdomen Sickle Cell Disease.



Struktur av Annexin A5, från Protein Data Bank (PDB: 1AVR), NGL.

Strategi

Annexins strategi är att fokusera på att i egen regi genomföra kliniska effektstudier åtminstone till och med Fas 2 i patienter med RVO, en indikation där sannolikheten att påvisa effekt på ett tids- och kostnadseffektivt sätt bedöms vara god. RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i ögats vener blockeras. Sjukdomen som kan drabba vem som helst och kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet.

Det finns i dagsläget inga läkemedel som kan ta bort den blockering som orsakar RVO eller som kan förebygga eller reparera skador i blodkärlen på samma sätt som Annexin A5. Trots att de läkemedel som används idag inte påverkar orsaken till sjukdomen, eller ger en särskilt god effekt i flertalet patienter, beräknas marknaden inom något år överstiga 20 miljarder US dollar. Behandling med ANXV har förutsättningar att bli ett verkligt genombrott i behandlingen av dessa patienter.

Bolaget genomför i samarbete med ett team i Nederländerna en så kallad imagingstudie inom RVO i syfte att tydligare illustrera den terapeutiska potentialen, optimera dosval i kommande kliniska studier samt öka sannolikheten för intresse för framtida licensavtal.

Uppstartsarbete inom cancersatsning inleddes i början av 2023 där vi ser potential för ANXV hos patienter som inte svarar på existerande läkemedel, eller i kombination med dessa för att förbättra effekten.

Pharmaceuticals bedömer att ANXV har potential att bli *First-in-Class* för flera patientgrupper där det finns stora icke tillgodosedda medicinska behandlingsbehov.

Kommentarer till rapporten

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Om ej annat anges avses belopp i TSEK. Samtliga belopp som anges är korrekt avrundade vilket ibland leder till att vissa summeringar inte stämmer.

Resultat

Juli - september 2023

För tredje kvartalet uppgick administrationskostnaderna till -1 606 TSEK (-1 787). Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -9 067 TSEK (-7 676) framför allt hänförliga till kostnader för vår kliniska fas 2a-studie inom RVO, men även vår kliniska fas 2a-studie inom onkologi samt patentutgifter. Under kvartalet mottogs ytterligare cirka 1,4 MSEK i form av retroaktiv skattereducering av arbetsgivaravgifter relaterade till forsknings- och utvecklingskostnader. Sedan andra kvartalet har viss omklassificering av utgifter gjorts för år 2023 och år 2022 i och med införande av kostnadsställen och projekt. Patentutgifter har omklassificerats från administrationskostnader till forsknings- och utvecklingskostnader. Övriga rörelseintäkter uppgick till 107 TSEK (43) och övriga rörelsekostnader uppgick till -157 TSEK (-224), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -10 723 TSEK (-9 644). Summa finansiella poster uppgick till -113 TSEK (-1) relaterat till räntekostnader för upptagna lån.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -10 836 TSEK (-9 645). Periodens resultat uppgick till -10 836 TSEK (-9 645).

Resultat per aktie uppgick till -0,07 kr (-0,06) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Januari – september 2023

Administrationskostnaderna uppgick till -5 479 TSEK (-4 905). Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -23 666 TSEK (-25 495), främst hänförliga till vår kliniska fas 2a studie inom RVO och initiala utgifter för vår kliniska fas 2a-studie inom onkologi samt även patentutgifter. Övriga rörelseintäkter uppgick till 175 TSEK (284) och övriga rörelsekostnader uppgick till -431 TSEK (-487), vilket i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -29 401 TSEK (-30 603). Finansiella poster uppgick till -105 TSEK (-3).

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -29 507 TSEK (-30 606). Periodens resultat uppgick till -29 507 TSEK (-30 606).

Resultat per aktie uppgick till -0,18 (-0,21) beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden.

Kassaflöde

Juli – september 2023

För tredje kvartalet uppgick kassaflödet från den löpande verksamheten till -10 975 TSEK (-8 568). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 5 000 TSEK (10 875), vilket hänför sig till en dragning från den lånefacilitet som avtalades under andra kvartalet om totalt 15 000 TSEK. Förfallodatum har förlängts från 31 oktober 2023 till 29 februari 2024. Periodens kassaflöde uppgick till -5 975 TSEK (2 306).

Januari – september 2023

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -30 785 TSEK (-29 427). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 96 TSEK (-260). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 10 881 TSEK (16 953). Den riktade emissionen på

cirka 7 MSEK som genomfördes under fjärde kvartalet 2022, varav 6,1 MSEK inbetalades i slutet av 2022 och 0,9 MSEK i januari 2023 samt 10 000 TSEK hänför sig till dragningar från lånefaciliteten. Periodens kassaflöde uppgick till -19 809 TSEK (-12 735). Kassan uppgick per den 30 september 2023 till 11 305 TSEK (36 744).

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick per 30 september 2023 till 11 305 TSEK (36 744). Soliditeten uppgick till 4 procent (84 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 635 TSEK (33 074). Eget kapital per aktie var 0,004 kr (0,21), beräknat på aktier 161 866 385 (154 497 964).

Efter periodens utgång har styrelsen konstaterat att bolagets redovisade egna kapital understiger hälften av det registrerade aktiekapitalet. Styrelsen har därmed upprättat en kontrollbalansräkning i enlighet med aktiebolagslagen 25 kap. och låtit bolagets revisor granska denna. I samband med upprättandet av kontrollbalansräkningen har en justering av värdet på bolagets immateriella tillgångar gjorts. För att bekräfta rimligheten i justeringen har ett yttrande inhämtats från extern part. Efter att bolagets egna kapital justerats med hänsyn till det oredovisade värdet av bolagets immateriella tillgångar har styrelsen konstaterat att bolagets justerade egna kapital överstiger det registrerade aktiekapitalet.

Investeringar

Då bolaget är i tidig utvecklingsfas är bedömningen att varken interna och/eller externa utvecklingskostnader kan aktiveras utan kostnadsförs direkt i resultaträkningen. Inga andra investeringar är gjorda under perioden, ej heller under motsvarande period förra året. Avskrivningar uppgick för tredje kvartalet till -48 TSEK (-48) och för perioden januari till september till -145 TSEK (-144), varav majoriteten är hänförliga till immateriella anläggningstillgångar i form av förvärvade patent.

Finansiering

Bolaget avtalade i juni lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kan avropa i trancher vid behov. Lånets förfallodatum har förlängts från 31 oktober 2023 till 29 februari 2024. Per 30 september 2023 har 10 MSEK avropats.

Aktien

Annexin Pharmaceuticals AB (publ) aktie noterades på Nasdaq First North Stockholm den 19 april 2017 under namnet ANNX. Redeye är bolagets Certified Advisor.

Per 30 september 2023 har bolaget 161 866 385 utestående aktier. Aktiens kvotvärde uppgår till 0,01655 kr.

Bolagets aktiekurs slutade den 29 september på 0,74 kr. Den 3 juli betalades 1,08 kr per aktie vilket var högst under perioden och den 6 september betalades 0,65 kr vilket var lägst under perioden. Bolagets börsvärde uppgick per den 30 september 2023 till 119 781 TSEK (131 323).

Teckningsoptioner

Ledande befattningshavare har förvärvat 1 650 519 teckningsoptioner av serie 2020/2023 i enlighet med det beslut som fattades på årsstämman 26 maj 2020. Nyttjandeperiod är 1 juni - 1 december 2023. Till dagens datum har inget nyttjande skett då aktuell aktiekurs är lägre än den förutbestämda optionskursen. Vidare har ledande befattningshavare och nyckelpersoner förvärvat 950 000 teckningsoptioner av serie 2022/2025 i enlighet med det beslut som fattades på årsstämman 24 maj 2022. Nyttjandeperiod är 6 juni – 6 december 2025.

Aktieägare

Enligt Aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB hade Annexin Pharmaceuticals cirka 1 600 ägare per 30 september 2023. Information gällande aktieägare och innehav uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida www.annexinpharma.com. Nedan visas en översikt över ägandet per den 30 september 2023.

	Antal aktier	Andel aktier/röster, %
Mikael Lönn	40 606 825	25,1%
Arne Andersson	28 415 834	17,6%
Sebastian Jahreskog	13 070 686	8,1%
Magnus Claesson	11 604 042	7,2%
Lars Hallén m. familj	10 468 359	6,5%
Thorbjörn Fridh m. familj	4 821 260	3,0%
Nordnet Pensionsförsäkring	4 033 151	2,5%
Avanza Pension	3 172 016	2,0%
Mattias Willman	2 929 982	1,8%
Medirista AB	2 873 296	1,8%
Övriga	39 870 934	24,6%
Totalt antal aktier	161 866 385	100,0%

Anställda

Bolagets antal anställda var vid periodens utgång 4 (4).

Transaktioner med närstående

Inga transaktioner med närstående har skett under perioden.

Händelser under perioden

- I augusti rapporterade Annexin lovande effektsignaler i den kliniska fas 2-studien inom retinal venocclusion (RVO) med läkemedelskandidaten ANXV.
- I september rapporterade Annexin viktiga framsteg inom bolagets prekliniska cancerforskning där läkemedelskandidaten ANXV uppvisat lovande resultat som transportör av cellgifter för att döda cancerceller.

Händelser efter periodens utgång

- Under andra kvartalet avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kan avropa i trancher vid behov. I oktober förlängdes förfalodatumet från 31 oktober

2023 till 29 februari 2024. Per 30 september har 10 MSEK avropats.

- I oktober har styrelsen upprättat en kontrollbalansräkning som utvisar att bolagets justerade egna kapital överstiger det registrerade aktiekapitalet.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2022. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta.

Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Redovisningsprinciper

Rapporten är upprättad i enlighet med BFNAR 2012:1

Årsredovisning och koncernredovisning, K3. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

Kommande rapporttillfällen

- 8 februari 2024 – Q4 rapport 2023

Revisorsgranskning

Rapporten har inte varit föremål för granskning av Annexin Pharmaceuticals revisor.

Rapporten kommer att offentliggöras genom pressmeddelande och kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, www.annexinpharma.com/sv/section/investerare-media/finansiala-rapporter/ samma dag som offentliggörande.

Ansvarsfriskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som kan vara framåtblickande. Dessa faktiska framtida resultat kan skilja sig delvis eller väsentligt från dessa bäst bedömda uttalanden vid varje tidpunkt. Faktorer som kan påverka bolagets resultat utgörs av bland annat utvecklingen inom utvecklingsprogrammet, av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska omständigheter, omfattningen av bolagets immateriella rättigheter och begränsningar till följd av tredje parts potentiella immateriella rättigheter, utveckling av valutakurser- och politiska risker m.m.

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Delårsrapporten för Annexin Pharmaceuticals AB (publ) har avgivits efter bemyndigande av styrelsen.

Stockholm den 18 oktober 2023
Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Anders Haegerstrand
VD

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Haegerstrand, vd

Mobil: +46 70 575 50 37

E-mail: anders.haegerstrand@annexinpharma.com

Denna information lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 18 oktober 2023 kl. 08.30.

Finansiell information i sammandrag

Resultaträkning

(TSEK)	2023 jul-sep	2022 jul-sep	2023 jan-sep	2022 jan-sep	2022 jan-dec
Administrationskostnader	-1 606	-1 787	-5 479	- 4 905	-6 525
Forsknings- och utvecklingskostnader ¹⁾	-9 067	-7 676	-23 666	-25 495	-34 131
Övriga rörelseintäkter	107	43	175	284	512
Övriga rörelsekostnader	-157	-224	-431	-487	-580
Rörelseresultat	-10 723	-9 644	-29 401	-30 603	-40 724
Räntekostnader och liknande kostnader	-113	-1	-105	-3	-2
Resultat efter finansiella poster	-10 836	-9 645	-29 507	-30 606	-40 726
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 836	-9 645	-29 507	-30 606	-40 726

¹⁾ Patentutgifter har omklassificerats från administrationskostnader till forskning- och utvecklingskostnader.

Balansräkning

(TSEK)	2023 Sep 30	2023 jun 30	2023 mar 31	2022 dec 31	2022 sep 30
Tecknat ej inbetalt kapital				892	
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	397	422	448	474	500
Materiella anläggningstillgångar	1 189	1 211	1 234	1 256	1 278
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	407	407
Summa anläggningstillgångar	1 896	1 944	1 993	3 029	2 185
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	2 428	3 146	1 345	1 862	10
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	357	629	653	674	498
Summa omsättningstillgångar	2 784	3 775	1 997	2 536	508
Likvida medel	11 305	17 280	20 446	31 114	36 744
Summa tillgångar	15 985	22 999	24 436	36 679	39 437
Eget kapital					
Aktiekapital	2 679	2 679	2 679	2 557	2 557
Pågående nyemission				122	
Summa bundet eget kapital	2 679	2 679	2 679	2 679	2 557
Överkursfond	269 620	269 620	269 620	269 631	262 753
Balanserad förlust	-242 157	-242 157	-242 157	-201 431	-201 630
Periodens resultat	-29 507	-18 671	-10 102	-40 726	-30 606
Summa fritt eget kapital	-2 044	8 792	17 361	27 474	30 516
Totalt eget kapital	635	11 471	20 040	30 153	33 074
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	2 371	3 412	1 912	3 329	4 274
Kortfristiga räntebärande skulder	10 000	5 000			
Övriga kortfristiga skulder	241	477	93	772	203
Upplupna kostnader	2 738	2 639	2 392	2 425	1 887
Totala kortfristiga skulder	15 350	11 528	4 396	6 526	6 364
Summa eget kapital och skulder	15 985	22 999	24 436	36 679	39 437

Förändring i eget kapital i sammandrag

	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Andel eget kapital av konvertibellån	Periodens resultat	Totalt eget kapital
IB värde 2023-01-01	2 679	269 631	-201 431	-	-40 726	30 153
Nyemission						
Emissionsutgifter		-11				-11
Disposition enligt bolagsstämmbeslut			-40 726		40 726	-
Periodens resultat					-29 507	-29 507
UB värde 2023-09-30	2 679	269 620	-242 157	-	-29 507	635
IB värde 2022-01-01	27 448	220 909	-149 489	-	-52 141	46 727
Nyemission	1 184	15 816				17 000
Emissionsutgifter		-47				-47
Disposition enligt bolagsstämmbeslut	-26 075	26 075	-52 141		52 141	-
Periodens resultat					-30 606	-30 606
UB värde 2022-09-30	2 557	262 753	-201 630	-	-30 606	33 074

Kassaflöde

(TSEK)	2023 jul-sep	2022 jul-sep	2023 jan-sep	2022 jan-sep	2022 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-10 723	-9 644	-29 401	-30 603	-40 724
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	145	144	193
	-10 675	-9 596	-29 256	-30 459	-40 531
Erlagd ränta	-113	-1	-105	-3	-2
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	585	73	-654	730	-1 099
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-1 041	669	-958	763	-182
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	269	287	188	-458	649
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 975	-8 568	-30 785	-29 427	-41 165
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	96	-260	-260
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	96	-260	-260
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	-	10 875	892	17 000	23 107
Upptagna lån	5 000	-	10 000	-	-
Amortering av skuld	-	-	-	-	-
Emissionskostnader	-	-	-11	-47	-47
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	5 000	10 875	10 881	16 953	23 060
Periodens kassaflöde	-5 975	2 306	-19 809	-12 735	-18 365
Likvida medel vid periodens början	17 280	34 438	31 114	49 479	49 479
Likvida medel vid periodens slut	11 305	36 744	11 305	36 744	31 114

Nyckeltal

	2023 sep 30	2023 jun 30	2023 mar 31	2022 dec 31	2021 dec 31
Likvida medel (TSEK)	11 305	17 280	20 446	31 124	49 479
Resultat per aktie (kr)	-0,18	-0,12	-0,06	-0,28	-0,64
Eget kapital per aktie (kr)	0,004	0,07	0,12	0,21	0,57
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0
Antal aktier	161 866 385	161 866 385	161 866 385	154 497 964	137 240 061
Medelantal aktier	161 623 470	161 499 999	161 129 543	146 286 040	82 044 988
Medelantal anställda (st)	4	5	5	5	5

Ordlista

Annexin A5

Annexin kommer från grekiskan Annex och betyder hålla ihop. Annexin A5 är ett kroppseget protein "försvarsprotein" med flera unika egenskaper, tillhör Annexin-familjen av proteiner. Den skyddar och reparerar celltan från olika typer av skador. Utöver det visar den på antiinflammatoriska effekter.

ANXV

Bolagets läkemedelskandidat som är ett humant rekombinant protein, Annexin A5.

Biologiskt läkemedel

Läkemedel som inte framställs genom kemisk syntes utan framställs med biotekniska metoder, t.ex. rekombinanta proteiner.

Djurmodell

En sjukdom eller skada framkallas i djur, för att efterlikna likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av Bolagets läkemedelskandidat kan testas.

Ex vivo

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i cell eller vävnadsprover (utanför kroppen). Detta i motsats till analyser och försök som görs i den levande kroppen (*in vivo*).

Fas (1, 2 och 3)

De olika stadierna för studier av ett läkemedels effekt i människa. Se även "klinisk studie". Fas 1 undersöker säkerhet i friska människor, Fas II undersöker effekt i patienter med aktuell sjukdom och Fas III är en större studie som verifierar tidigare uppnådda resultat. I utvecklingen av nya läkemedel där olika doser prövas och säkerheten utvärderas hos patienter med aktuell sjukdom görs ofta en uppdelning av Fas 2 i 2a och 2b. I Fas 2a testas olika doser av läkemedlet med fokus på läkemedlets omsättning i kroppen och säkerhet samt effektindikerande parametrar. I Fas 2b adderas sedan studier av effekten av vald dos(er) mot placebo, vilken således är "blindad". Ibland kan preliminära studier av potentiell terapeutisk fördel utföras i Fas 2 som ett sekundärt mål (Fas 1b). Sådana studier utförs i allmänhet i senare faser, men kan vara lämpliga när läkemedelsaktivitet är lätt mätbar med en kort varaktighet av läkemedelsexponering på patienter i detta tidiga skede.

First-in-Class

Produkt med nya och unika verkningsmekanismer är mest effektiva för vissa sjukdomsbehandling och som är den första i sitt slag på marknaden.

Imaging studie

Imaging, eller avbildning, inom medicin är ett vitt begrepp. Inom modern läkemedelsutveckling innebär det ofta att man kopplar exempelvis en kortlivad radioaktiv isotop till en läkemedelssubstans som sedan tillförs kroppen. Med specialiserade kameror kan man då se var i kroppen substansen tar vägen och analysera hur bindningen till organ av intresse sker och hur snabbt substansen eliminerar.

Indikation

I medicinska sammanhang är det symptom, sjukdomstillstånd eller liknande som kräver behandling.

In vitro

Vetenskapliga försök i provrör.

In vivo

Vetenskapliga försök eller kliniska prövningar i levande människor eller djur. Detta i motsats till analyser och försök som görs utanför den levande kroppen, till exempel i provrör.

Läkemedelskandidat

En viss bestämd substans som utses under preklinisk fas. Läkemedelskandidaten är den substans som sedan prövas i människa i kliniska studier som ännu inte har erhållit marknadsgodkännande.

Perifer artärsjukdom (*Peripheral Arterial Occlusive Disease, PAOD*)

Perifer artärsjukdom är vanligt förekommande hos äldre personer och innebär att patienten har förträngda blodkärl (främst underbenen).

Preklinisk

Den del av läkemedelsutvecklingen som äger rum innan en läkemedelskandidat prövas på människor.

Proof-of-Concept

Studie som demonstrerar en effekt i djur eller patienter med aktuell sjukdom. Ofta avses att man bevisar att läkemedlet angriper den biologiska mekanism man avser påverka men det behöver inte vara den kliniska effekt som i slutändan kommer leda till marknadsgodkännande. Proof-of-principle är ett annat begrepp som ofta används på liknande sätt.

Retinal venocclusion (RVO)

RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i en eller fler vener blockeras. Detta kan leda till akut eller progressivt ökande synnedsättning och kan drabba vem som helst, vanligtvis personer över 50 år, utan påvisbar orsak.

Rekombinant

DNA som kodar för ett speciellt protein (i bolagets fall Annexin A5) förs in i levande cell som till exempel *E.coli*. Cellen använder hela sitt maskineri och producerar det eftersökta proteinet (kallas rekombinant protein) som sedan renas fram och kan användas som läkemedel. Framställningen är komplicerad vilket leder till relativt dyra läkemedel.

Sicklecellanemi (*Sickle Cell Disease, SCD*)

Sicklecellanemi är en ärftlig sjukdom som påverkar de röda blodkropparnas form och stabilitet. De röda blodkropparnas form och sönderfall leder till skador i blodkärlens väggar som i sin tur resulterar i försämrad blodförsörjning och organskador. Patienterna med sicklecellanemi råkar regelbundet ut för smärtsamma sicklecellkriser som uppstår när sickleceller blockerar blodkärl i olika delar av kroppen.

Sjukdomsmodell

En sjukdom eller skada framkallas i celler eller djur, för att efterlikna likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av en läkemedelskandidat kan testas.

Terapi

Behandling av hälsoproblem, såväl av somatiska (kroppsliga) som psykiska som psykosociala besvär.

Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Kammakargatan 48
111 60 Stockholm
info@annexinpharma.com
www.annexinpharma.com