

HALVÅRSRAPPORT 2020

Januari – Juni 2020

Första deltagaren till den hepatiska studien

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER Q2 2020

- Första deltagaren rekryterad till den hepatiska studien med Mangoral
- Riktad nyemission som delvis finansierar marknadsförberedelserna för Mangoral
- Patent för Oncoral godkändes i Japan

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODEN

- Nettolikviden från den riktade nyemissionen erhöles i början av juli

” Under kvartalet inkluderade vi den första deltagaren till den hepatiska studien med Mangoral ”

FINANSIELLA NYCKELTAL FÖR KONCERNEN

Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
2020	2019	2020	2019
RÖRELSERESULTAT (MSEK)			
-28,6	-14,5	-49,3	-26,2
VINST PER AKTIE (SEK)			
-1,31	-0,62	-2,02	-1,29
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN (MSEK)			
-20,7	-14,4	-39,1	-17,4
LIKVIDA MEDEL INKL. KORTFRISTIGA PLACERINGAR (MSEK)			
144,9	225,0	144,9	225,0

VD-ORD



Fortsatt framgång trots Covid-19. Under andra kvartalet tog vi ytterligare kliv framåt i vår operativa verksamhet trots utmaningarna förorsakade av Covid-19. Tidigare i år rekryterade vi den första patienten till SPARKLE, som är vår registreringsgrundande kliniska studie med den ledande läkemedelskandidaten Mangoral, och blev därmed ett fullskaligt fas 3-företag. Vi märkte från första början ett starkt intresse från världsledande sjukhus och radiologer att delta i studien, vilket vittnar om det

stora ouppfyllda medicinska behovet hos dessa patienter och det unika värde som Mangoral erbjuder.

Uppdatering kring SPARKLE. Vi har sedan registreringen av den första patienten fortsatt arbetet med SPARKLE, och vårt mål i denna globala studie är att inkludera upp till 200 patienter på omkring 35 sjukhus. Men som alla andra har vi påverkats av spridningen av Covid-19-viruset. I maj tillkännagav vi färdigställande och top line-resultat för SPARKLE som nu förväntas i H2 2021 istället för H1 2021 som tidigare meddelats. Den förväntade förlängningen med tre till sex månader avspeglar påverkan av Covid-19-pandemin.

Klinisk studie med Mangoral för nedsatt leverfunktion inleder. I maj rekryterades den första deltagaren till vår kliniska studie med Mangoral på frivilliga med olika grader av nedsatt leverfunktion. Resultat från denna leverstudie skulle potentiellt kunna utvidga målgruppen för Mangoral utöver den patientpopulation som studeras i SPARKLE-studien. Den öppna studien kommer att utföras på 24 friska deltagare med nedsatt leverfunktion vid Texas Liver Institute, San Antonio, Texas. Vi förväntar oss att studien är klar under 2020.

Framgångsrik emission för att förbereda marknads lansering. I slutet av juni genomförde vi en riktad emission på 99 miljoner SEK. Kapitaltillskottet är viktigt för att finansiera förberedelser inför lanseringen av Mangoral. Väl ansedda institutionella investerare deltog i aktieemissionen, inklusive de befintliga långsiktiga aktieägarna AP4 och Handelsbanken Fonder tillsammans med en grupp nya investerare, däribland Healthinvest Partners, Länsförsäkringar Fondförvaltning, Unionen och OstVast Capital Management. Vi ser detta som en ytterligare validering av vår attraktiva läkemedelsportfölj och fortsätter att arbeta hårt för att demonstrera detta värde för alla intressenter.

Solid finansiell position. Vi fortsätter att ha en stark likviditetsprofil. I slutet av kvartalet hade vi 145 miljoner SEK i likvida tillgångar och i kombination med nettolikviden från den genomförda emissionen, som vi fick i början av juli, har vi totalt 239 miljoner SEK i likvida tillgångar. Den starka kassan kommer främst att användas för Mangorals kliniska fas 3-program samt för att förbereda Mangorals marknads lansering.

Förbereder inför Oncorals fas 2 samt patentgodkännande. I parallellt med arbetet med Mangoral fortsätter vi också förberedelserna för den kliniska fas 2-studien med Oncoral, som är en oral tablettformulering av irinotekan avsedd för kombination som en kemoterapeutisk behandling av ej behandlingsbar och metastaserad magcancer, där det finns ett betydande uppfyllt behov.

I april meddelade vi att en patentansökan för Oncoral har godkänts i Japan. Detta godkännande kompletterar de redan erhållna patenten i USA, Kina och ett antal länder i Europa. Patentet säkerställer immateriella rättigheter för Oncoral fram till år 2035 samt potentiell patentförlängning. Den japanska marknadsmöjligheten för Oncoral är betydande, med mer än 115 000 japaner som diagnostiserades 2018.

Framöver är vårt fokus för 2020 på SPARKLE-studien och förberedelserna för en kommersiell lansering av Mangoral. Jag ser fram emot att uppdatera er om våra framsteg med dessa spännande projekt när de fortskrider genom utvecklingsprocessen och slutligen når de patienter som behöver bättre alternativ för att hantera sin cancersjukdom.

Magnus Corfitzen
VD Ascelia Pharma AB (publ)

ASCELIA PHARMA

Utvecklar nya läkemedel för att förbättra livslängden och livskvaliteten för människor som lever med cancer

Ascelia Pharma i korthet

Ascelia Pharma är ett bioteknikbolag fokuserat på behandlingar med särskilda läkemedel inom onkologi. Vi utvecklar och kommersialiserar nya läkemedel som tillgodoser medicinska behov och har en tydlig väg framåt rörande utveckling och marknadsföring. Bolaget har två produktkandidater – Mangoral och Oncoral – i klinisk utveckling. Ascelia Pharma har sitt huvudkontor i Malmö.

Mangoral är ett nytt kontrastmedel för magnetkameraundersökningar (MR-scanning) och befinner sig i Fas 3-studier. Mangoral utvecklas för att förbättra visualiseringen av fokala leverlesioner (levermetastaser) hos patienter med nedsatt njurfunktion som inte tål de kontrastmedel som i nuläget finns på marknaden och som samtliga är baserade på gadolinium.

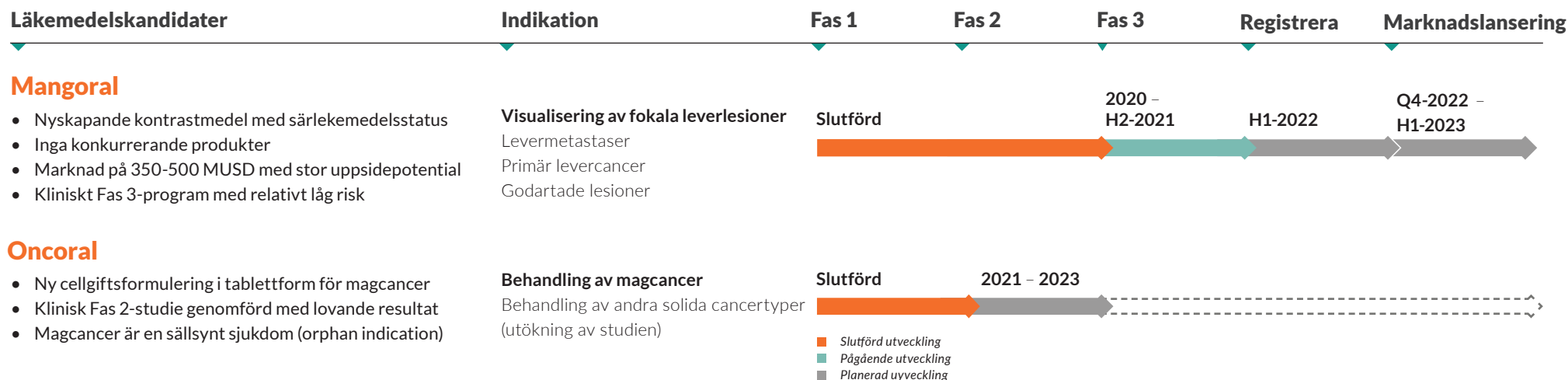
Oncoral är en ny oral cellgiftstablett som är klar för Fas 2 för behandling av magcancer, som är en snabbt växande marknad.

Strategi

Identifiera, förvärva, utveckla och kommersialisera läkemedel med:

- Olöst medicinskt behov
- Nisch-/särskilda läkemedelsindikation
- Känd verkningsmekanism
- Utvecklingsplan med relativt låga risker
- Potential för globalt ledarskap

Ascelia Pharma är noterat på Nasdaq Stockholm (kortnamn: ACE). För mer information, gå till www.ascelia.com



Not: De förväntade tidslinjerna är baserade på att långvarig Corona-situation inte uppstår

MANGORAL®

Kontrastmedel för magnetröntgen-undersökningar av levern i den avslutande kliniska fasen

Att upptäcka levermetastaser tidigt är avgörande för överlevnad

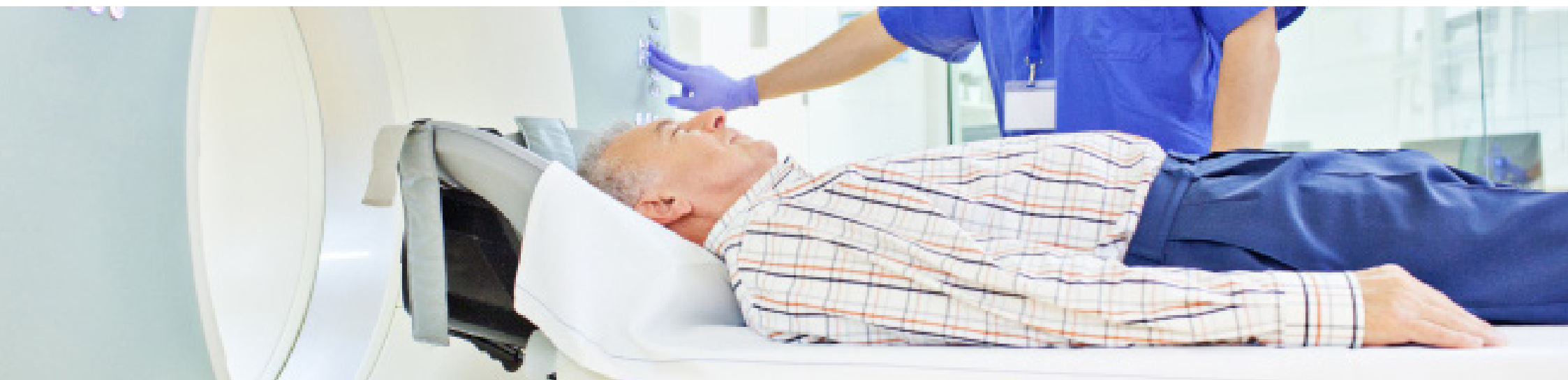
Vår ledande läkemedelskandidat, Mangoral, är ett kontrastmedel som används vid MR-scanning för att förbättra visualiseringen av fokala leverlesioner (levermetastaser). Levern är det näst vanligaste organet där metastaser uppstår, efter lymfkörtlarna. Upptäckten av levermetastaser på ett tidigt stadium är essentiellt för att kunna bestämma rätt behandlingsmetod och för att kunna avgöra patienternas möjligheter att överleva. Studier visar att den femåriga överlevnaden kan öka från 6 procent till 46 procent om levermetastaserna kan tas bort med kirurgi. Därför är det mycket viktigt att kunna genomföra en MR-scanning för att avgöra möjligheterna till operation, men också för att kunna övervaka effekten av behandlingen och undersökningar för att se om sjukdomen återkommer.

Hur Mangoral fungerar

Mangoral är ett oralt distribuerat kontrastmedel som används vid MR-scanning av levern. Det baseras på det kemiska ämnet mangan, som är ett naturligt spårämne i kroppen. Mangoral innehåller också L-alanin och vitamin D3 för att öka upptagningen av mangan från tunntarmen till leverns portåder. Därifrån transporteras manganet till levern, där det tas upp och lagras i de normala levercellerna, som även kallas hepatocyter. Det höga manganupptaget får leverparenkymerna att bli ljusa på magnetkamerabilderna. I och med att levermetastaser inte är leverceller tar de inte upp mangan och följaktligen blir metastaserna mörka på MR-bilderna. Med Mangoral blir därmed levermetastaserna lättare att identifiera tack vare denna kontrasteffekt.

Senaste utvecklingen

I början av maj 2020 rekryterades den första deltagaren till den kliniska studien med Mangoral på frivilliga med olika grader av nedsatt leverfunktion. Resultat från denna leverstudie skulle potentiellt göra det möjligt att använda Mangoral i dess målgrupp även vid nedsatt leverfunktion.



Patienter remitterade till MR-scanning av levern

IDAG

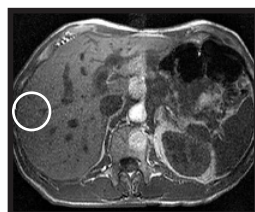
NORMAL NJURFUNKTION

◆ Kontrastmedel med gadolinium

NEDSATT NJURFUNKTION

◆ INGET kontrastmedel

Inga levermetastaser synliga



IMORGON

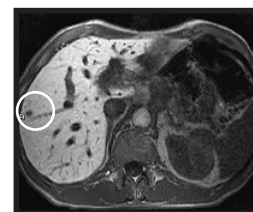
NORMAL NJURFUNKTION

◆ Kontrastmedel med gadolinium

NEDSATT NJURFUNKTION

◆ MANGORAL® kontrastmedel

Levermetastas synlig med Mangoral



Målet är att Mangoral ska bli det nya standardalternativet som kontrastmedel vid MR-scanning av levern för patienter med nedsatt njurfunktion

280 000

patienter med nedsatt njurfunktion på större marknader



Omedelbar adresserbar marknad om 350-500 MUSD

Målgruppen för Mangoral är patienter med nedsatt njurfunktion som, till följd av risken för allvarliga, och potentiellt dödliga, biverkningar inte kan använda dagens kontrastmedel som innehåller tungmetallen gadolinium. De kliniska studier som har genomförts visar att Mangoral är ett säkert och effektivt kontrastmedel och erbjuder ett betydligt bättre alternativ än oförstärkt MRI (dvs. MRI-undersökningar utan kontrastmedel, som i dagsläget är standardbehandlingen för Mangorals patientpopulation). Följaktligen fyller Mangoral ett icke-tillgodosett medicinskt behov för att förbättra diagnosen och därmed behandlingen av levermetastaser.

Den omedelbara adresserbara marknaden för Mangoral uppskattas till 350–500 MUSD årligen, och Mangoral förväntas bli

den enda produkt på marknaden inom sitt segment.

Mangoral har sär läkemedelsstatus

Mangoral är klassat som ett sär läkemedel av FDA. En stor fördel med sär läkemedelsstatus är bland annat att sär läkemedel kan erhålla marknadsexklusivitet under ett antal år efter marknads-godkännandet (sju år i USA och tio år i EU/EES). Generellt är också tiden fram till ett godkännande generellt kortare för sär läkemedel, och andelen sär läkemedel som godkänns är högre än för läkemedel mot vanligare sjukdomar.

MANGORAL – FAS 3 STUDIEN

Den pågående Fas 3-studien är en global multicenter-studie med upp till 200 patienter. Topline resultat från studien förväntas under H2-2021. De starka resultaten från Fas 1 och Fas 2-studierna stärker vår tilltro till att Mangoral har större chanser att lyckas i klinisk Fas 3 jämfört med det genomsnittliga cancerläkemedlet som genomgår Fas 3.

Detta tack vare den kända verkningsmekanismen och en hög grad av likhet mellan de primära resultatmått i Fas 2 och Fas 3 samt att Mangoral i Fas 3-studien kommer att jämföras med MR utan något kontrastmedel. Vidare är den vanliga uppföljningstiden till resultatmått enbart några dagar, jämfört med månader eller år för en typisk onkologisk Fas 3-studie.

Mangorals kliniska Fas 3 studie (baserat på Fas 3 protokollmöte med FDA och EMA)

ANTAL PATIENTER	Global studie med upp till 200 patienter
PRIMÄRA RESULTATMÅTT	Visualisering av lesioner • Lesionernas avgränsning (<i>eng. delineation</i>) • Synlighet (<i>eng. conspicuity</i>), lesionkontrast mot leverbakgrund
JÄMFÖRELSE	Icke-förstärkt MR + Mangoral MR vs. Icke-förstärkt MR
UTVÄRDERING	Centraliserad utvärdering av tre radiologer
RANDOMISERING	Nej - varje patient sin egen kontroll
UPPFÖLJNING	72 timmar

Starkt stöd till de primära resultatmått i Fas 3 från redan genomförda studier

De avslutade Fas 1- och Fas 2-studierna har visat starka effektivitetsresultat med hänsyn till de primära resultatmått som kommer utvärderas i Fas 3-studien. De genomförda studierna, omfattande totalt 178 personer¹, har visat en mycket signifikant förbättring jämfört med icke-förstärkt MR, för:

- Avgränsning: p-value <0,0001
- Synlighet: p-value <0,0001



Resultaten från båda variablerna understödjer att Mangoral väsentligen förbättrar MR-prestanda.

¹ Ovan nämnda resultat är från en blinded-read study, som innefattade all bilddata inklusive Fas 1- och Fas 2-data. Resultaten från blinded-read studien har presenterats vid större radiologikonferenser

ONCORAL

Cellgiftsbehandling i tablettform, redo för Fas 2

En ny tablettformulering för behandling av magcancer

Oncoral är en nyskapande tablettformulering av topoisomeras I-hämmaren irinotekan, ett cytostatiskt läkemedel med utbredd användning och stark anti-tumöraktivitet vid behandling av cancer. Oncoral är avsett för behandling av framskriden magcancer i kombination med andra cancerbehandlingar. Magcancer är en allvarlig sjukdom med ett stort ouppfyllt medicinskt behov och är den tredje största orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen. Marknaden för magcancer växer snabbt med en uppskattad årlig tillväxttakt till år 2022 på 14 procent (källa: GlobalData) och marknaden förväntas passera 4 miljarder USD 2022.

Bekvämt för patienterna och med sjukvårdsekonomiska fördelar

Oncoral gör det möjligt för patienterna att ta sin cellgiftsbehandling hemma, vilket höjer livskvaliteten för cancerpatienterna. Den dagliga doseringen med Oncoral kan också lindra de biverkningar som hör ihop med intravenös behandling där doserna med cytotoxisk irinotekan är mycket höga.

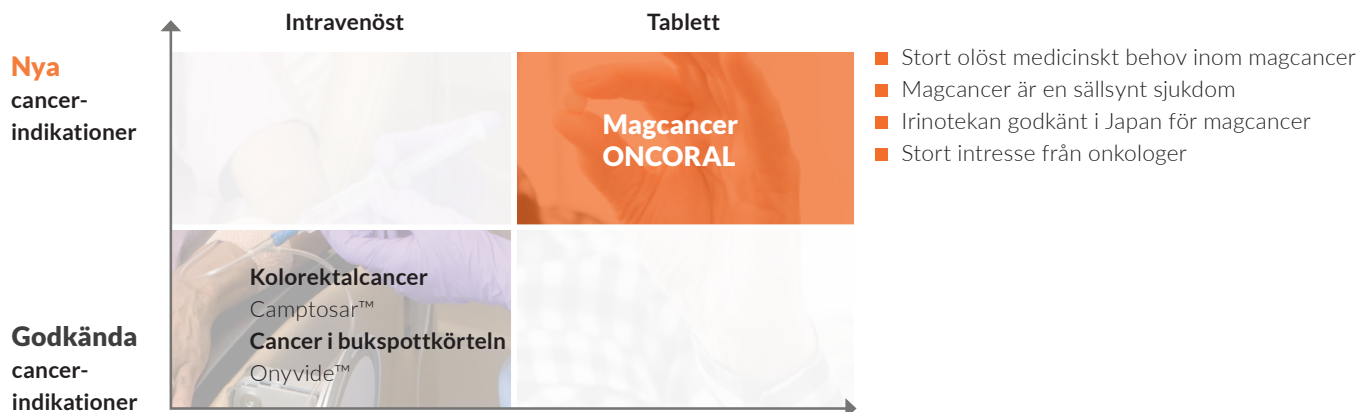
För läkare och betalare av sjukvård kan Oncoral erbjuda kortare sjukhusvistelser och lägre sjukvårdskostnader samt även en mindre risk för biverkningar som förknippas med intravenös cellgiftsbehandling och sjukhusrelaterade infektioner.

Senaste utvecklingen

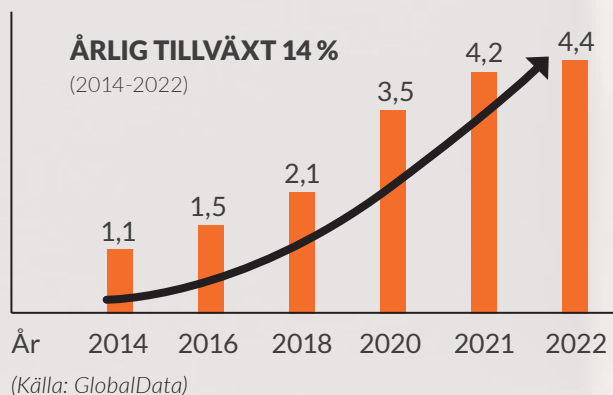
Förberedelserna för den kliniska Fas 2 studien för Oncoral fortskrider. De nuvarande Fas 2 förberedelserna involverar positionering av Oncoral för behandlingsgruppen med magcancer samt klinisk utvecklingsstrategi och studiedesign.

I april 2020 godkändes patentansökan för Oncoral i Japan. Godkännandet i Japan kompletterar de redan erhållna patenten i USA och ett antal länder i Europa samt Kina. Patentet säkrar de immateriella rättigheterna för Oncoral fram till år 2035, samt en potentiell patentförlängning.

Oncoral - en ny formulering av irinotekan



Den globala marknaden för magcancer (mdr. USD)



Förberedelser för Fas 2-studier

Den kliniska utvecklingsstrategin för Oncoral är att erhålla data från Fas 2 och därefter upprätta samarbeten för den vidare utvecklingen mot marknaden. Planen är att utforma och genomföra en fas 2-studie på Oncoral i kombination med kapecitabin och en utvald riktad cytostatika på HER2-negativa patienter som inte tidigare behandlats med irinotekan och som har magcancer som är inoperabel eller är metastatisk.

Den preliminära planen för Fas 2-studien inkluderar en doseskalerande del med Oncoral, kapecitabin och ett utvalt målriktat preparat i syfte att fastställa säkerhet och tolerabilitet och bestämma doser för den utökade delen av fas 2-studien. Den utökade delen av studien syftar till att fastställa kliniskt proof-of-concept baserat på relevanta parametrar för säkerhet och effektivitet.

Planering för fas 2 pågår med förberedande arbeten inklusive klinisk strategi, studiedesign och protokoll. Studien förväntas att inledas under 2021 (genomförande av Oncoral fas 2-studie kräver dock ytterligare finansiering).

Fördelar med cellgifter i oral tablettform vs. intravenöst

Patienter

- Tabletter kan tas hemma till skillnad från intravenös administration på sjukhuset
- Känsla av kontroll över behandlingen och mindre påverkan på vardagen
- Ingen risk för medicinska komplikationer och smärta från medicinska intravenösa slangar
- Färre resor till sjukhus/klinik
- Möjliggör finjustering av individuell dosering

Läkare

- Bättre utnyttjande av sjukhusvistelse för patientcentrerad vård
- Intravenösa faciliteter kan i stället prioriteras för riktade behandlingar
- Mindre risk för biverkningar från intravenös cellgiftsbehandling (t.ex. sjukhusinfektioner eller läckage av distribuerad cytostatika från kärlsystemet till omgivande vävnad)

Betalande parter

- Helt orala cellgiftsbehandlingar minskar behovet av att lägga sjukhusens resurser på mer kostsam intravenös administration
- Mindre risk för sjukhusrelaterade infektioner (som resulterar i ett behov av ytterligare behandling), vilket ger lägre kostnader
- Mindre behov av hantering av biverkningar som främst förknippas med intravenös administration av cellgifter, vilket leder till generellt lägre kostnader

FINANSIELL ÖVERSIKT: Q2-2020 (APR-JUN 2020)

RESULTAT OCH LÖNSAMHET

Nettoomsättning och övriga rörelseintäkter

Koncernens nettoomsättning under Q2 (apr-jun 2020) uppgick till 0 SEK (0 SEK). Ascelia Pharma förväntar sig inte att redovisa några intäkter förrän produkterna har lanserats på marknaden. Övriga rörelseintäkter uppgick till 305 TSEK (98 TSEK).

Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU)

FoU-kostnader för koncernen under Q2 uppgick till 17,8 MSEK (10,3 MSEK). Kostnadsökningen på 7,5 MSEK avspeglar en generellt högre aktivitetsnivå i Ascelia Pharma under innevarande kvartal jämfört med motsvarande kvartal föregående år. Det avser främst Mangorals kliniska Fas 3-studie, däribland öppnande av kliniker, tillverkningsförberedelser samt regulatoriskt arbete.

Kostnader för kommersiella förberedelser

Under det andra kvartalet uppgick kostnaderna för kommersiella förberedelser till 6,2 MSEK (0 SEK). Kostnadsökningen jämfört med Q2-2019 avspeglar förberedelser inför lansering av Mangoral på marknaden.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna för koncernen under Q2 uppgick till 4,5 MSEK (4,2 MSEK), vilket motsvarar en ökning med 8% å/å. Högre löpande kostnader under innevarande kvartal avspeglar en utökad organisation och ny kontorslokal.

Rörelseresultat (EBIT)

Rörelseresultatet för Q2 uppgick till -28,6 MSEK (-14,5 MSEK). Den ökade förlusten avspeglar den generellt sett högre nivån av FoU-aktiviteter samt kommersiella förberedelser under Q2-2020.

Periodens resultat

Koncernens nettoförlust under Q2 uppgick till -31,4 MSEK (-14,5 MSEK). Under innevarande kvartal ökade de finansiella kostnaderna som en följd av försvagning av EUR och USD mot SEK, vilket resulterade i en minskning av värdet på banktillgohavanden i EUR och USD (en stor andel av banktillgohavanden hålls i EUR och USD för att matcha kommande utflöde i dessa valutor). Förlust efter skatt motsvarar en förlust per

aktie, före och efter utspädning, på -1,31 SEK (-0,62 SEK).

KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital uppgick under Q2 till -28,1 MSEK (-14,5 MSEK). Det ökade utflödet återspeglar den generellt högre nivån av FoU-aktiviteter och kommersiella förberedelser i innevarande kvartal. Förändringar av rörelsekapital under innevarande kvartal uppgick till ett inflöde om 7,4 MSEK (inflöde om 0,1 MSEK). Inflödet under Q2-2020 avspeglar främst minskning av förutbetalda kostnader och ökning av upplupna kostnader.

Kassaflöde från investeringsverksamheten gav ett inflöde om 0,9 MSEK och återspeglar avyttringen av kortfristiga placeringar (ett utflöde om 75 MSEK under Q2-2019 från investering i kortfristiga placeringar).

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick totalt till -0,2 MSEK, vilket är hänförligt till amortering av lån (leasing av bilar och kontor). Under Q2-2019 var det ett inflöde om 20,2 MSEK från utnyttjandet av övertilldelningsoptionen i börsnoteringen.

FINANSIELL STÄLLNING

Per balansdagen uppgick eget kapital till 283,7 MSEK, jämfört med 237,1 MSEK per 31 december 2019 och 276,1 MSEK per 30 juni 2019. Ökningen sedan den 31 december 2019 och den 30 juni 2019 förklaras av den pågående nyemissionen av aktier som uppvägde nettoförlusterna.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar, uppgick per balansdagen till 144,9 MSEK. Med nettolikviden från emissionen som erhöles i början av juli, uppgår likvida medel till 239 MSEK. Detta kan jämföras med 184,2 MSEK per 31 december 2019 och 225,0 MSEK per 30 juni 2019.

Finansiella nyckeltal för koncernen	Q2 (april-juni)	
	2020	2019
Rörelseresultat (TSEK)	-28 600	-14 492
Resultat efter skatt (TSEK)	-31 442	-14 527
Vinst per aktie (SEK)	-1,31	-0,62
Viktat genomsnittligt antal aktier	23 999 453	23 273 304
FoU kostnader/rörelsekostnader (%)	62%	70%
Kassaflöde från löpande verksamhet (TSEK)	-20 734	-14 423
Eget kapital (TSEK)	283 688	276 075
Likvida medel inkl. kortfristiga placeringar (TSEK)	144 864	225 048

FINANSIELL ÖVERSIKT: H1-2020 (JAN-JUN 2020)

RESULTAT OCH LÖNSAMHET

Nettoomsättning och övriga rörelseintäkter

Koncernens nettoomsättning under H1 (jan-jun 2020) uppgick till 0 SEK (0 SEK). Ascelia Pharma förväntar sig inte att redovisa några intäkter förrän produkterna har lanserats på marknaden. Övriga rörelseintäkter uppgick till 666 TSEK (158 TSEK).

Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU)

FoU-kostnader för koncernen under H1 uppgick till 31,5 MSEK (16,6 MSEK). Kostnadsökningen på 14,9 MSEK avspeglar en generellt högre aktivitetsnivå i Ascelia Pharma under nuvarande halvår jämfört med motsvarande period föregående år. Det avser främst Mangorals kliniska Fas 3-studie, inklusive öppnande av kliniker, tillverkningsförberedelser samt regulatoriskt arbete.

Kostnader för kommersiella förberedelser

Under det första halvåret uppgick kostnaderna för kommersiella förberedelser till 8,0 MSEK (0 SEK). Kostnadsökningen jämfört med H1-2019 avspeglar förberedelser inför lansering av Mangoral på marknaden.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna för koncernen i H1 uppgick till 9,8 MSEK (9,6 MSEK), vilket motsvarar en ökning med 2% å/å. Högre driftskostnader för organisationen under H1-2020 uppvägdes av börsnoteringskostnader i H1-2019 som tyngde resultatet i den perioden (Ascelia Pharma börsnoterades i mars 2019).

Rörelseresultat (EBIT)

Rörelseresultatet för H1 uppgick till -49,3 MSEK (-26,2 MSEK). Den ökade förlusten avspeglar den generellt sett högre nivån av FoU-aktiviteter samt kommersiella förberedelser under H1-2020.

Periodens resultat

Koncernens nettoförlust för H1 uppgick till -48,2 MSEK (-26,1 MSEK), vilket motsvarar en förlust per aktie, före och efter utspädning, på -2,02 SEK (-1,29 SEK).

KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital uppgick under H1 till -47,9 MSEK (-24,6 MSEK). Det ökade utflödet återspeglar den generellt högre nivån av FoU-aktiviteter och kommersiella förberedelser i innevarande period. Förändringar av rörelsekapital under innevarande period uppgick till ett inflöde om 8,8 MSEK (inflöde om 7,2 MSEK). Inflödet i innevarande period avspeglar främst minskning av förutbetalda kostnader och ökning av upplupna kostnader.

Kassaflöde från investeringsverksamheten gav ett inflöde om 6,6 MSEK och återspeglar avyttringen av kortfristiga placeringar (ett utflöde om 75 MSEK under H1-2019 från investering i kortfristiga placeringar).

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick totalt till -0,3 MSEK som är hänförligt till amortering av lån (leasing av bilar och kontor). Ett inflöde om 200,2 MSEK under H1-2019 återspeglar nettolikviden som erhöles från börsnoteringen.

FINANSIELL STÄLLNING

Per balansdagen uppgick eget kapital till 283,7 MSEK, jämfört med 237,1 MSEK per 31 december 2019 och 276,1 MSEK per 30 juni 2019. Ökningen sedan den 31 december 2019 och den 30 juni 2019 återspeglar den pågående nyemissionen av aktier som uppvägs nettoförlusterna.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar, uppgick per balansdagen till 144,9 MSEK. Med nettolikviden från emissionen som erhöles i början av juli, uppgår likvida medel till 239 MSEK. Detta kan jämföras med 184,2 MSEK per 31 december 2019 och 225,0 MSEK per 30 juni 2019.

Finansiella nyckeltal för koncernen	H1 (januari-juni)	
	2020	2019
Rörelseresultat (TSEK)	-49 256	-26 201
Resultat efter skatt (TSEK)	-48 156	-26 131
Vinst per aktie (SEK)	-2,02	-1,29
Viktat genomsnittligt antal aktier	23 830 212	20 253 318
FoU kostnader/rörelsekostnader (%)	63%	63%
Kassaflöde från löpande verksamhet (TSEK)	-39 089	-17 381
Eget kapital (TSEK)	283 688	276 075
Likvida medel inkl. kortfristiga placeringar (TSEK)	144 864	225 048

Övrig information

Incitamentsprogram

Ascelia Pharma har två aktiva personaloptionsprogram vilka omfattar bolagets ledning och ett aktiespararprogram för anställda. Om villkoren i optionsprogrammen uppfylls vid tiden för utnyttjande har ledningen rätten att köpa aktier till ett förutbestämt pris. För aktiespararprogrammet har anställda rätten att erhålla matchnings- och prestationsaktier i enlighet med programmets villkor.

Koncernen kostnadsför aktierelaterade ersättningar som personalen i fråga kan erhålla. En personalkostnad redovisas tillsammans med en motsvarande ökning av eget kapital fördelat över intjäningsperioden. Sociala avgifter värderas till verkligt värde. Mer information om optionsprogrammen återfinns i årsredovisningen 2019 på sidorna 55-56.

Om samtliga incitamentsprogram utnyttjas till fullo utges totalt 1,8 miljoner nya aktier (inklusive säkring av sociala avgifter). Det motsvarar en total utspädning om cirka 7,0 procent i förhållande till totalt antal utestående aktier efter full utspädning (beräknat med antalet aktier som tillförs med fullt utnyttjande av alla utestående incitamentsprogram).

Information om risker och osäkerhetsfaktorer för koncernen och moderbolaget

Ascelia Pharmas aktiviteter och marknader är exponerade emot ett antal risker och osäkerhetsfaktorer som påverkar, eller kan påverka, företagets verksamhet, finansiella ställning och resultat. De risker och osäkerhetsfaktorer som Ascelia Pharma bedömer ha störst inverkan på företagets resultat är: risker med läkemedelsutveckling, regleringsrisk, kommersialisering och licensieringsrisk, immateriella rättigheter och andra skyddsformer, finansieringsrisk, makroekonomiska förhållanden inklusive påverkan från Covid-19 och valutaexponering.

När det gäller Covid-19, påverkar utbrottet många sektorer och företag, inklusive sjukvårdsindustrin och Ascelia Pharma. Den största operationella effekten för de flesta bioteknikföretag som bedriver klinisk utveckling är potentiella förseningar i kliniska prövningar när kliniker minskar eller stoppar inkludering av patienter. Patienter kan också vara återhållsamma med att besöka de kliniker där testerna utförs. Förutom den operativa effekten påverkas även finansieringsmiljön negativt av Covid-19 pandemin, vilket kan begränsa tillgången till kapital.

Koncernens övergripande strategi för riskstyrning är att begränsa ogynnsam påverkan på företagets resultat och finansiella ställning i den mån det är möjligt. Koncernens risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i närmare detalj i årsredovisningen 2019 på sidorna 27-29.

Väsentliga händelser efter rapporteringsperioden

Den riktade nyemissionen genomfördes den 30 juni 2020, men nettolikviden från emissionen om 93,7 MSEK erhöles i början av juli (dvs. några dagar efter redovisningsperiodens avslutning).

Denna rapport har upprättats i både en svensk och engelsk version. Vid eventuella variationer mellan de två ska den svenska versionen gälla.

Revisorns granskning

Denna delårsrapport har granskats av företagets revisor.

Styrelsen och den verkställande direktören intygar att denna rapport ger en rättvisande bild av koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som koncernen och de företag som ingår i koncernen står för.

Malmö den 20 augusti 2020

Peter Benson
Ordförande

Lauren Barnes
Styrelseledamot

Bo Jesper Hansen
Styrelseledamot

Hans Maier
Styrelseledamot

Niels Mengel
Styrelseledamot

René Spogård
Styrelseledamot

Helena Wennerström
Styrelseledamot

Magnus Corfitzen
VD

Revisorns granskningsrapport

Ascelia Pharma AB (publ), org nr 556571-8797.

Till styrelsen för Ascelia Pharma AB (publ).

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Ascelia Pharma AB (publ) per 30 juni 2020 och den sexmånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att

vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Malmö den 20 augusti 2020

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Carl Fogelberg

Auktoriserad revisor

Koncernens resultaträkning

	Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
TSEK (om inte annat anges)*	2020	2019	2020	2019
Nettoomsättning	-	-	-	-
Bruttoresultat	-	-	-	-
Administrationskostnader	-4 522	-4 184	-9 756	-9 607
Forsknings- och utvecklingskostnader	-17 799	-10 264	-31 479	-16 555
Kostnader för kommersiella förberedelser	-6 168	-	-7 982	-
Övriga intäkter	305	98	666	158
Övriga rörelsekostnader	-417	-142	-706	-197
Rörelseresultat	-28 600	-14 492	-49 256	-26 201
Finansiella intäkter	2 400	76	6 277	76
Finansiella kostnader	-5 897	-210	-5 920	-211
Finansnetto	-3 497	-134	357	-135
Resultat före skatt	-32 097	-14 626	-48 899	-26 336
Skatt	655	99	743	205
Periodens resultat	-31 442	-14 527	-48 156	-26 131
Hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-31 442	-14 527	-48 156	-26 131
Innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-
Resultat per aktie				
Före och efter utspädning (SEK)	-1,31	-0,62	-2,02	-1,29

Koncernens rapport över totalresultat

	Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
TSEK*	2020	2019	2020	2019
Periodens resultat	-31 442	-14 527	-48 156	-26 131
Övrigt totalresultat				
Omräkningsdifferenser av utländska dotterbolag**	-123	23	57	38
Periodens övrigt totalresultat	-123	23	57	38
Periodens totalresultat	-31 565	-14 504	-48 099	-26 093

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

** Klassificeras till resultaträkningen när specifika villkor är uppfyllda

Koncernens balansräkning

	30 Jun 2020	30 Jun 2019	31 Dec 2019
TSEK*			
ASSETS			
Immateriella anläggningstillgångar	57 066	57 067	57 065
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier	360	-	-
Nyttjanderättstillgångar	1 842	275	212
Summa anläggningstillgångar	59 269	57 342	57 277
Aktuella skattefordringar	1 593	765	736
Fordringar för tecknat men ej inbetalt kapital	98 653	-	-
Övriga fordringar	677	906	686
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 218	3 358	7 300
Kortfristiga placeringar	67 883	75 076	75 711
Kassa och bank	76 981	149 972	108 516
Summa omsättningstillgångar	250 005	230 078	192 949
Summa tillgångar	309 273	287 420	250 226
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	23 999	23 489	23 489
Övrigt tillskjutet kapital	498 577	405 061	405 061
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat	-238 889	-152 475	-191 488
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	283 688	276 075	237 062
Summa eget kapital	283 688	276 075	237 062
SKULDER			
Långfristiga skulder			
Leasing	1 177	146	96
Summa långfristiga skulder	1 177	146	96
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	5 282	4 267	5 236
Aktuella skatteskulder	1	-	-
Övriga skulder	1 422	2 140	1 138
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17 704	4 793	6 695
Summa kortfristiga skulder	24 408	11 199	13 069
Summa skulder	25 586	11 345	13 164
Summa eget kapital och skulder	309 273	287 420	250 226

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

Koncernens rapport över förändring i eget kapital

	H1 (Jan-Jun)		Jul-Dec
TSEK*	2020	2019	2019
Eget kapital - ingående balans	237 062	101 016	276 075
Periodens totalresultat			
Periodens resultat	-48 156	-26 131	-39 905
Övrigt totalresultat	57	38	55
Periodens totalresultat	-48 099	-26 093	-39 850
Transaktioner med koncernens ägare			
Nyemission av C-aktier	511	-	-
Återköp av C-aktier	-511	-	-
Tecknat men ej inbetalt aktiekapital	93 516	-	-
Nyemission av aktier	-	222 050	-
Emissionskostnader	-	-21 807	-
Aktiebaserade incitamentsprogram till anställda	1 209	909	837
Summa	94 725	201 152	837
Eget kapital - utgående balans	283 688	276 075	237 062

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

Koncernens kassaflödesanalys

	Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
TSEK*	2020	2019	2020	2019
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-28 600	-14 492	-49 256	-26 202
Kostnadsföring av aktiebaserade incitamentsprogram	604	200	1 209	1 578
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	84	-196	372	3
Erlagd ränta	-23	-	-46	-
Betald inkomstskatt	-197	-	-197	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-28 132	-14 488	-47 918	-24 621
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet				
Ökning (-)/Minskning (+) av övriga rörelsefordringar	1 799	-2 573	3 206	-17
Ökning (+)/Minskning (-) av leverantörsskulder	1 153	1 509	172	3 742
Ökning (+)/Minskning (-) av övriga rörelseskulder	4 446	1 129	5 451	3 515
Summa förändringar av rörelsekapital	7 398	65	8 829	7 240
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-20 734	-14 423	-39 089	-17 381
Investeringsverksamheten				
Investering i materiella anläggningstillgångar	-65	-	-397	-
Kortfristiga finansiella placeringar, netto	1 000	-75 000	7 000	-75 000
Kassaflöde från investeringsverksamheten	935	-75 000	6 603	-75 000
Finansieringsverksamheten				
Nyemission	-	22 050	-	222 050
Emissionskostnader	-	-1 801	-	-21 808
Amortering av lån (leasing)	-174	-	-288	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-174	20 249	-288	200 242
Periodens kassaflöde	-19 973	-69 174	-32 774	107 861
Periodens kassaflöde	-19 973	-69 174	-32 774	107 861
Likvida medel vid periodens början	102 815	219 146	108 516	42 111
Kursdifferens i likvida medel	-5 862	-	1 238	-
Likvida medel vid periodens slut	76 981	149 972	76 981	149 972

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

Moderbolagets resultaträkning

	Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
TSEK*	2020	2019	2020	2019
Nettoomsättning	136	83	277	136
Bruttoresultat	136	83	277	136
Administrationskostnader	-4 524	-4 084	-9 710	-9 475
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15 362	-9 822	-28 103	-15 651
Kommersiella förberedelser	-6 193	-	-7 982	-
Övriga rörelseintäkter	309	98	666	158
Övriga rörelsekostnader	-418	-142	-686	-197
Rörelseresultat	-26 052	-13 867	-45 539	-25 028
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	2 395	210	6 272	299
Räntekostnader och liknande resultatposter	-5 897	-236	-5 919	-257
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	-235	-	229	-
Summa resultat från finansiella poster	-3 737	-26	582	42
Resultat efter finansiella poster	-29 788	-13 893	-44 957	-24 986
Bidrag från koncernen	-	-50	-	-50
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-29 788	-13 943	-44 957	-25 036

Moderbolagets rapport över totalresultat

	Q2 (Apr-Jun)		H1 (Jan-Jun)	
TSEK*	2020	2019	2020	2019
Periodens resultat	-29 788	-13 943	-44 957	-25 036
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
Periodens övrigt totalresultat	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-29 788	-13 943	-44 957	-25 036

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

Moderbolagets balansräkning

	30 Jun 2020	30 Jun 2019	31 Dec 2019
TSEK*			
TILLGÅNGAR			
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier	360	-	-
Nyttjanderättstillgångar	1 842	275	212
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	58 068	58 068	58 068
Andra långfristiga fordringar	6 770	3 395	3 352
Summa anläggningstillgångar	67 040	61 738	61 632
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	853	-	-
Aktuella skattefordringar	738	-	-
Fordringar för tecknat men ej inbetalt kapital	98 653	-	-
Övriga fordringar	476	1 211	1 374
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 218	3 358	7 658
Kortfristiga placeringar	67 883	75 076	75 711
Kassa och bank	76 306	148 743	107 434
Summa omsättningstillgångar	249 128	228 389	192 176
Summa tillgångar	316 168	290 127	253 809
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	23 999	23 489	23 489
Fritt eget kapital			
Överkursfond	498 577	405 061	405 061
Balanserat resultat	-186 912	-114 311	-148 534
Periodens resultat	-44 957	-35 060	-39 077
Summa eget kapital	290 708	279 179	240 939
SKULDER			
Långfristiga skulder			
Leasing	1 177	146	96
Summa långfristiga skulder	1 177	146	96
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	5 160	3 847	5 104
Skulder till koncernföretag	3	-	-
Övriga skulder	1 422	2 140	1 163
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17 698	4 814	6 508
Summa kortfristiga skulder	24 283	10 801	12 774
Summa eget kapital och skulder	316 168	290 126	253 809

* Avrundningar kan förekomma så att beloppen i vissa fall inte stämmer om de summeras.

Noter

Väsentliga redovisningsprinciper

Denna delårsrapport för Koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för Moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens nionde kapitel, Delårsrapport. För Koncernen och Moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Verkligt värde för finansiella instrument

Redovisat värde på övriga fordringar, likvida medel, leverantörsskulder och övriga skulder utgör en rimlig approximation av verkligt värde.

Inköp från närstående parter

Oncoral Pharma ApS har ett avtal med Solural Pharma ApS enligt vilket Solural Pharma ApS tillhandahåller utveckling och tillverkning av kliniskt studiematerial. Ägarna till Solural Pharma ApS är grundare till Oncoral Pharma ApS och är efter avyttringen av Oncoral Pharma ApS till Ascelia Pharma AB i 2017 en av aktieägarna i Ascelia Pharma AB. Ägarna till Solural Pharma ApS innehar tillsammans 3,6% av aktierna i Ascelia Pharma AB. Solural Pharma ApS har, utöver rätt till löpande ersättning för utförda tjänster, också rätt att från Oncoral Pharma ApS erhålla en bonus om maximalt 10 MSEK om kommersialisering sker via en försäljning eller en utlicensiering och 12 MSEK om kommersialiseringen sker i Oncoral Pharma ApS eller Ascelia Pharma AB:s egen regi.

Oavsett kommersialiseringssätt har Oncoral Pharma ApS dock alltid rätt att vid var tid slutreglera Solural Pharma ApS rätt till ersättning genom att betala ett belopp om 10 MSEK. Under H1 2020 köptes tjänster från Solural Pharma ApS in till ett värde om 0,6 MSEK.

Under H1 2020 köptes konsulttjänster för ett totalt värde på 0,7 MSEK från BGM Associates där Ascelia Pharmas styrelseledamot Hans Maier är Managing Director.

Användning av icke-international financial reporting standards ("IFRS") resultatmått

I denna delårsrapport refereras det till ett antal alternativa nyckeltal som inte är definierade enligt IFRS. Ascelia Pharma bedömer att dessa nyckeltal är ett viktigt komplement eftersom de möjliggör en bättre utvärdering av bolagets ekonomiska trender. Ascelia Pharma anser att dessa alternativa nyckeltal ger en bättre förståelse för bolagets finansiella utveckling och att sådana nyckeltal är användbar information för investerare i kombination med andra mått som är definierade enligt IFRS. Vidare används de aktuella nyckeltalen, i stor utsträckning, av bolagets ledning för bedömning av bolagets finansiella utveckling. Dessa finansiella nyckeltal ska inte bedömas fristående eller anses ersätta de nyckeltal som har framtagits av IFRS.

Dessutom bör sådana nyckeltal, såsom bolaget har definierat dem, inte jämföras med andra nyckeltal med liknande namn som används av andra bolag. Detta beror på att ovannämnda nyckeltal inte alltid definieras på samma sätt. Dessa alternativa nyckeltal beskrivs nedan.

Viktiga uppskattningar och bedömningar

Värdering av immateriella tillgångar

Redovisade pågående forsknings- och utvecklingsprojekt är föremål för ledningens nedskrivningsprövning. Det mest kritiska antagandet, som utvärderas av ledningen, avser huruvida den immateriella tillgången förväntas generera framtida ekonomiska fördelar, som åtminstone motsvarar den immateriella tillgångens redovisade värde. Ledningens bedömning är att de förväntade framtida kassaflödena är tillräckliga för att motivera den immateriella tillgångens redovisade värde, varför någon nedskrivning inte har gjorts.

Kapitalisering av utvecklingsutgifter

För H1 2020 har kriterierna för att redovisa forsknings- och utvecklings-

utgifter som en tillgång enligt IAS 38 ej varit uppfyllda (kapitalisering av utvecklingskostnader görs normalt i samband med slutgiltigt regulatoriskt godkännande). Därav har alla utgifter avseende till forsknings- och utvecklingsinsatser hänförliga till framtagandet av produktkandidater har kostnadsförts.

Nya redovisningsstandarder

De nya redovisningsstandarderna IFRS 15 om Intäkter, IFRS 9 Finansiella instrument och IFRS 16 Leasing har implementerats under räkenskapsåret som började den 1 juli 2018. Då koncernen i nuläget inte har intäkter från avtal med kunder påverkar inte IFRS 15 för närvarande koncernen. Vidare har inte IFRS 9 några väsentliga effekter på koncernens finansiella rapporter givet koncernens i dagsläget mycket begränsade exponering för kreditrisk samt avsaknaden av derivatinstrument. När det gäller IFRS 16 är den finansiella effekten begränsad till ett hyresavtal för kontor (3-årigt kontrakt) och leasing av två bilar.

Aktiebaserade incitamentsprogram

Personaloptionsprogram

Ascelia Pharma har implementerat två personaloptionsprogram med individuella villkor. Den parameter som har störst påverkan på värderingen av optionerna är det handlade aktiepriset. Det totala beloppet som kostnadsförts för optionsprogram under H1 2020 uppgick till 0,3 MSEK.

Aktiesparprogram

Ascelia Pharma har implementerat ett långsiktigt incitamentsprogram för anställda i form av ett prestationsbaserat aktiesparprogram. Den parameter som har störst påverkan på värdet av programmet är det handlade aktiepriset. Det totala beloppet som kostnadsfördes under H1 2020 för aktiesparprogrammet uppgick till 1,1 MSEK.

Noter

Definition av alternativa nyckeltal

Alternativa nyckeltal

Rörelseresultat (TSEK)

Definition

Resultat före finansiella poster och skatt.

Syfte

Nyckeltalet ger en bild av bolagets operativa lönsamhet.

Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU)/rörelsekostnader (%)

Periodens forsknings- och utvecklingskostnader i relation till totala rörelsekostnader (bestående av summan av administrationskostnader, FoU, kostnader för kommersiella förberedelser samt övriga rörelsekostnader).

Nyckeltalet är användbart för användarna av den finansiella informationen för att förstå hur stor del av kostnadsmassan som kan hänföras till forsknings- och utvecklingsverksamheten.

Avstämningstabell för alternativa nyckeltal för koncernen

	Q2 (apr-jun)		H1 (jan-jun)	
	2020	2019	2020	2019
FoU kostnader (TSEK)	-17 799	-10 264	-31 479	-16 555
Administrationskostnader (TSEK)	-4 522	-4 184	-9 756	-9 607
Kostnader för kommersiella förberedelser (TSEK)	-6 168	-	-7 982	-
Övriga rörelsekostnader (TSEK)	-417	-142	-706	-197
Totala rörelsekostnader (TSEK)	-28 905	-14 590	-49 922	-26 359
FoU kostnader/Rörelsekostnader (%)	62%	70%	63%	63%

Finansiell kalender

Delårsrapport 9M (jan-sep 2020): 5 november 2020
Bokslutskommuniké 2020: 16 februari 2021

Kontakta

Magnus Corfitzen, CEO
moc@ascelia.com | +46 735 179 110

Kristian Borbos, CFO
kb@ascelia.com | +46 735 179 113

Mikael Widell, Head of IR & Communications
mw@ascelia.com | +46 703 119 960

**ASCELIA
PHARMA**

ASCELIA PHARMA AB
Hyllie Boulevard 34
SE-215 32 Malmö, Sweden

ascelia.com