

Bokslutskommuniké

Januari – December 2016

Publiceringsdatum 15 februari 2017

Denna information är sådan information som Idogen AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 15 februari 2017.

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER 2016)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 KSEK (42).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -4 255 KSEK (-3 548).
- Resultatet per aktie uppgick till -0,36 SEK (-0,21).

PERIODEN JANUARI – DECEMBER 2016

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 53 KSEK (341).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -12 599 KSEK (-9 658).
- Resultatet per aktie uppgick till -1,22 SEK (-1,65).
- Soliditeten uppgick till 90 % (92).
- Ingen utdelning föreslås, dvs 0,00 SEK/aktie (0,00)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER FJÄRDE KVARTALET

- Under perioden från den 8 september till den 29 september 2016 inföll nyttjandeperioden för bolagets teckningsoptioner av serie TO 1, vilka emitterades i samband med listningsemissionen 2015. Totalt nyttjades 2 432 544 teckningsoptioner, innebärande en nyttjandegrad om cirka 97,3 procent. Idogen tillfördes genom teckningsoptionerna cirka 19,9 MSEK före emissionskostnader om cirka 0,7 MSEK. Antalet aktier i Idogen uppgår efter registrering hos Bolagsverket till 12 222 589 stycken.
- Idogen slöt i november 2016 avtal med Advinus Therapeutics, ett ledande globalt kontraktsforskningsföretag, för tillverkning av zebularin till bolagets kommande prekliniska och kliniska studier.
- Det japanska patentverket meddelade i december 2016 att patentverket avser att bevilja Idogens patentansökan avseende Idogens vaccinteknologi.
- HCN Group AB, Idogens största aktieägare, utökade i december 2016 dess innehav i bolaget genom ett förvärv av aktier från LU Holding AB. HCN Group AB ökar därmed sin ägarandel i Idogen till cirka 9,8 % av kapitalet. I förvärvet ingår även en option att under första kvartalet 2017 köpa ytterligare 150 000 aktier från LU Holding AB.
- Idogen meddelade under kvartalet att den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s kommitté för sär läkemedel i Europa fattat ett positivt beslut avseende bolagets ansökan om sär läkemedelsstatus i Europa.
- Idogen genomförde ett framgångsrikt vetenskapligt rådgivningsmöte med svenska Läkemedelsverket om bolagets kommande kliniska fas I/II-studie.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Det europeiska patentverket meddelade i januari 2017 att de avser bevilja Idogens patentansökan avseende bolagets vaccinteknologi. Patentet stärker bolagets patentportfölj ytterligare.
- Ventac Holdings (Cyprus) Limited, en av Idogens största aktieägare har avyttrat 100 000 aktier i Idogen över marknaden för att frigöra kapital för att investera i nya projekt. Efter försäljningen uppgår Ventac Holdings (Cyprus) Limiteds innehav till 807 620 aktier, vilket motsvarar 6,6 procent av andelen röster och kapital i Idogen.
- Idogen meddelade efter kvartalets utgång att den europeiska kommissionen formellt beviljat Idogen sär läkemedelsstatus (orphan drug designation) för behandling av patienter med blödarsjuka i Europa.
- Idogen erhöll i februari 2017 formellt godkännande av bolagets patentansökan i Japan. Patentet ger Idogens vaccinteknologi ett brett skydd och stärker bolagets patentportfölj ytterligare på en viktig marknad.

VD har ordet

Idogen kan summera 2016 som ett mycket framgångsrikt år! Under året togs ett antal avgörande steg framåt i utvecklingen av vårt första tolerogena vaccin och vi lyckades under första halvåret i en modell av hemofili visa att vår vaccinationsmetod fungerar. Under hösten följde sedan ytterligare framgångar med att bekräfta att humana tolerogena celler fungerar som önskat. Detta gjordes i provrörsförsök där vi studerat en del av immunsystemet och där visat påverkan i önskad riktning. Att våra tolerogena celler fungerade i humana celler var ett stort framsteg i utvecklingsarbetet och något som annars ofta är svårt att påvisa redan innan kliniska studier startats.



Under perioden har vi också utvidgat vår patentportfölj med nya ansökningar från resultaten av det framgångsrika samarbetet med universitetet i Oxford. Vår patentportfölj har även stärkts av att patentet i Japan nyligen har godkänts och att europeiska patentverket meddelat att de avser att bevilja en relaterad patentansökning. Vi har sedan tidigare ett patent godkänt i flera länder, samt en ansökan som under året gick in i PCT-fas. Sammantaget bedömer vi att Idogen nu har en stark patentportfölj.

De framgångar vi lyckades uppnå under året gav oss utmärkta förutsättningar inför vår teckningsoption TO1 under hösten. Våra aktieägares tilltro till bolaget gjorde att bolaget tillfördes 19,9 M före emissionskostnader. Det var också glädjande att notera att optionen tecknades till 97,3% vilket anses som en utomordentligt hög teckningsgrad!

Vi har under året haft positiva interaktioner med både det europeiska och det svenska Läkemedelsverket. Våra framgångsrika försök i djurmodeller och humana celler gjorde att Idogen efter periodens slut beviljades sär-läkemedelsstatus i Europa. Detta beslut ger oss stöd från europeiska läkemedelsmyndigheten i det fortsatta utvecklingsarbetet samt tio års exklusivitet efter marknadslansering. Vi fick också, i en vetenskaplig rådgivning med Läkemedelsverket i Sverige, positivt samtycke när det gäller utformandet av vår första kliniska studie. Vi känner oss därför starkt rustade inför utvecklingsaktiviteterna det kommande året.

Idogen går således in i 2017 med gott självförtroende och med ett starkare lag än någonsin. Under våren rekryterades Agneta Edberg till styrelsen som ordförande. Agneta har lång erfarenhet av såväl operativa som styrelseroller inom läkemedelsindustrin och kan dessutom genom sin erfarenhet från Immunicum, bidra med viktiga erfarenheter från cellterapibolag. Vi rekryterade också under våren Anette Sundstedt som forskningschef och Ingvar Karlsson som finanschef. Vi ser med tillförsikt fram mot det kommande verksamhetsåret!

Lars Hedbys, VD, Idogen AB

Kort om Idogen

Idogen utvecklar tolerogena vacciner som programmerar om immunförsvaret. Benämningen "tolerogen" kommer av att immunförsvaret efter behandling tolererar den valda molekylen. Det innebär en ny behandlingsmetod för autoimmuna sjukdomar, organavstötning efter transplantation och patienter som har utvecklat antikroppar mot behandling med biologiska läkemedel. Behandlingen bygger på att celler från patientens blod programmeras om till dendritiska celler med kapacitet att specifikt motverka en skadlig immunreaktion. Bolagets plattformsteknologi har potential att kunna utveckla långtidsverkande behandling för patienter som bildat antikroppar mot sitt ordinarie läkemedel och även för att behandla autoimmuna sjukdomar som idag inte går att bota. Härutöver har bolaget potential att förändra transplantationsmarknaden genom att minska behovet av immundämpande behandling efter transplantation. Idogen grundades år 2008 kring en immunologisk upptäckt vid Lunds Universitet.

Verksamhet

PÅGÅENDE AKTIVITETER

Bolagets pågående huvudaktivitet är att utveckla och optimera metoden att etablera de humana dendritiska celler som ska utgöra bolagets tolerogena vaccin, samt förbereda för produktion av företagets cellterapi enligt gällande myndighetskrav. I april 2015 erhöll Idogen Läkemedelsverkets acceptans för presenterad utvecklingsplan fram till första kliniska studie och i december 2016 för planerad utformning av den kliniska studien. I september 2016 kunde Idogen meddela att humana vita blodkroppar framgångsrikt programmerats om till tolerogena dendritiska celler som hämmar aktivering av andra immunceller i en "proof-of-concept"-studie. Utvecklingsarbetet som pågår nu innefattar att optimera tillverkningsprocessen för att kunna producera celler enligt de myndighetskrav som krävs för kliniska studier. Som ett första led i denna process har Idogen ingått avtal med Advinus Therapeutics om att producera substansen zebularin enligt gällande regelverk för GMP ("Good Manufacturing Practice") till kommande prekliniska och kliniska studier.

För produktion av det tolerogena vaccinet till de kommande kliniska studierna arbetar Idogen med en jämförande analys av konsekvenserna av att i egen regi tillverka de första produkterna för kliniska studier mot att beställa dem externt genom kontraktstillverkare. I nära anslutning till Idogens lokaler på Medicon Village finns renrum väl lämpade för GMP-tillverkning av cellterapi, som AstraZeneca tidigare använt för läkemedelstillverkning. Idogen medverkar därför tillsammans med Xintela, Medicon Village, Medicinska fakulteten vid Lunds Universitet och Region Skåne i en satsning på att i dessa lokaler skapa ett centrum för cell- och genterapi. Efter produktion av celler följer säkerhets- och kvalitetsstudier av det tolerogena vaccinet som ett sista steg inför bolagets första kliniska studier. Bolaget bedömer idag att kliniska studier kan inledas 2018. Första indikationen kommer att vara blödersjukan hemofili typ A med patienter som utvecklat antikroppar mot sin livsviktiga faktor VIII-ersättning.

Idogen meddelade i juni 2016 att bolaget uppnått "proof-of-concept" i en djurmodell av bolagets cellterapi mot hemofili A med human koagulationsfaktor VIII. Studiens resultat visade att behandling med tolerogena dendritiska celler ger en minskad uppkomst av hämmande faktor VIII-antikroppar och att behandlingen har en långvarig effekt. Om metoden kan överföras till människa innebär det

att behandling med tolerogent vaccin ger skydd mot uppkomst av hämmande antikroppar hos blödersjuka patienter. Dessa positiva resultat ingick i den ansökan om sär läkemedelsstatus (orphan drug) som den europeiska kommissionen formellt beviljade i januari 2017. Sär läkemedelsstatus innebär flera fördelar, såsom en snabbare utvecklingsväg, kostnadsfri vetenskaplig rådgivning och marknadsexklusivitet för produkten i tio år efter godkännande – ett viktigt värdehöjande steg för bolaget.



BAKGRUND

Idogen har uppnått "proof-of-principle" med zebularin i djurmodell för avstötning av transplanterade insulinproducerande celler hos råttor med diabetes. Dessutom har Idogen i samarbete med Richard Williams forskargrupp vid universitetet i Oxford i en djurmodell kunnat hämma sjukdomsutvecklingen av reumatoid artrit (ledgångsreumatism). I båda dessa studier behandlades djuren under en begränsad period med injicerat zebularin och den positiva behandlingseffekten kunde följas långt efter avslutad behandling, i enlighet med vad som kan förväntas med Idogens behandlingsmetod. I det fortsatta samarbetet med Oxford har två nya molekyler visat sig ha liknande effekt som zebularin i djurmodellen av reumatoid artrit.

Idogen har också utvecklat cellterapi metoden och har i en "proof-of-concept"-studie kunnat visa att bolagets cellterapi ger en minskad uppkomst av hämmande faktor VIII-antikroppar i en djurmodell av hemofili A. Effekten kvarstår långt efter att behandlingen avslutats, i linje med förväntad mekanism. Bolaget har därefter överfört processen till humana celler och framgångsrikt lyckats programmera om vita blodkroppar till tolerogena dendritiska celler. Dendritcellerna har i provrörsförsök efter zebularinbehandling visats hämma aktivering av andra immunceller. Framgångarna i utvecklingsarbetet har medgett att fokus nu har flyttats över till att optimera processen för humana tolerogena dendritceller.

TEKNOLOGI

Dendritiska celler är en typ av vita blodkroppar som spelar en central roll i immunförsvaret, då de styr andra immuncellers igenkänning av vad som är kroppseget respektive främmande. När vi utsätts för bakterier eller virus aktiverar de dendritiska cellerna vårt immunförsvaret. Samtidigt säkerställer de att immunförsvaret inte reagerar mot oss själva. De dendritiska celler som förhindrar aktivering av immunförsvaret mot oss själva, kallas tolerogena. Idogens teknologi syftar till att ta fram tolerogena dendritiska celler som är programmerade för definierade molekyler eller antigener.

Enzymet IDO1 har en nyckelroll i utvecklingen av tolerogena dendritiska celler. Idogens upptäckt bygger på att man kan använda zebularin för att öka IDO1 i de dendritiska cellerna. Uppreglering av enzymet IDO1 styr de dendritiska cellerna till att bli tolerogena. Det innebär för ett givet antigen att kroppens immunförsvaret betraktar det som kroppseget. Det skapar en möjlighet att bryta eller lindra ett sjukdomsförlopp som initialt orsakats av det egna försvaret. Idogen har patenterat användningen av zebularin i behandlingsmetoden och har under året identifierat ytterligare substanser som i likhet med zebularin har förmåga att uppreglera IDO1. Dessa substanser har en delvis annorlunda verkningsmekanism än zebularin, vilket potentiellt skapar nya möjligheter att anpassa behandlingar för olika sjukdomar. De nya substanserna gör att Idogen har potential att bredda produktportföljen och att öka möjligheten till framtida utlicensieringar av delar av teknologin. I inledande djurförsök har så här långt två av dessa läkemedelskandidater visat sig effektiva i en modell av reumatoid artrit.

Teknologin i Idogens behandlingsmetod innebär att celler från patientens blod utvecklas i provrör till dendritiska celler med kapacitet att specifikt motverka den skadliga immunreaktionen och skapa tolerans, utan att immunsystemet i övrigt påverkas. Därefter återförs dessa omprogrammerade dendritiska celler till patienten. Enligt denna teknologi har Idogen utvecklat en plattform för så kallat tolerogena vaccin.



UTVECKLINGSSTRATEGI

Målet för Idogen är att utveckla dels en långtidsverkande behandling för patienter som inte kan använda det ökande utbudet av effektiva biologiska läkemedel och dels en behandling för ett stort antal autoimmuna sjukdomar som idag inte går att bota. Teknologin innebär även en potential att förändra transplantationsmarknaden genom att minska risken för bortstötning av celler och organ efter transplantation. Bolagets utvecklingsstrategi är att som första indikation behandla patienter med hemofili A som utvecklat antikroppar som hämmar behandlingseffekten av koagulationsfaktor VIII. Denna patientgrupp har ett stort medicinskt behov och starkt begränsade behandlingsalternativ. När hemofili A-behandlingen har validerats kommer metoden att utökas till ytterligare indikationer. Licensavtal för delar av bolagets produktportfölj kan komma att bli en viktig komponent i strategin och egen tillverkningskompetens skulle kunna underlätta sådana överenskommelser. Bolaget har därför som ett strategiskt alternativ att bygga upp kompetens och framöver faciliteter för en produktionsanläggning i Sverige.

PATENT

Idogen lämnade i mars 2016 in en internationell patentansökan – en PCT-ansökan – för att stärka skyddet av sin behandling av patienters antikroppar mot faktor VIII. Denna patentansökan täcker inte enbart behandlingen av antikroppar mot faktor VIII, utan även Idogens metod för behandling av anti-läkemedelsantikroppar vid flera andra sjukdomstillstånd. I december 2016 meddelade det japanska patentverket att de avser bevilja denna patentansökning och i februari 2017 erhöll Idogen ett formellt godkänt patent. Det glädjande beskedet att även europeiska patentverket avser godkänna motsvarande patentansökan kom i januari 2017 och ett formellt godkännande väntas inom två till tre månader.

Under 2016 lämnades patentansökningar in för fyra nya substanser som i likhet med zebularin visats kunna öka uttrycket av enzymet IDO1. Ansökningarna breddar bolagets patentportfölj och stärker möjligheterna till framtida utlicensieringar, samtidigt som de förhindrar andra aktörer från att kopiera Idogens behandlingsteknologi.

Idogens patentportfölj består sedan tidigare av ett första patent godkänt i Tyskland, Frankrike, Storbritannien, Irland och Sverige och ytterligare ett patent, som befinner sig i nationell fas. Bolaget känner inte till några behandlingsmetoder liknande Idogens, vare sig i utvecklingsfas, klinisk fas och/eller som kommersialiserats. Patentskyddet för de två tidiga patentfamiljerna gäller till 2028 respektive 2031.

Marknad

Idogens behandlingsmetod ger möjlighet till behandling inom flera områden, antiläkemedelsantikroppar, autoimmuna sjukdomar samt transplantation. Behandlingsmetoden är en plattformsteknologi som skapar möjligheter att genom små förändringar anpassa behandlingen till olika sjukdomsområden. Idogen har nu, genom nya upptäckter, kunnat utöka plattformen till sammanlagt fem substanser som oberoende av varandra har potential att utvecklas till egna behandlingsmetoder inom definierade sjukdomsområden. Det gör att möjligheten till utlicensiering av delar av projektportföljen nu är betydligt större än tidigare.

HEMOFILI A OCH ANTI-LÄKEMEDELSANTIKROPPAR

Idogens strategi är att som ett första steg utveckla ett tolerogent vaccin för patienter med hemofili A (blödarsjuka) som står utan behandling efter att ha utvecklat antikroppar mot ordinarie behandling. I Sverige finns cirka 900 pojkar och män med hemofili. Den gängse behandlingen för patienter med svårare former av hemofili A är behandling med koagulationsfaktor VIII. Cirka 30 % av patienterna som behandlas med faktorkoncentrat utvecklar hämmande antikroppar mot faktor VIII, vilket gör behandlingen verkningslös. Hos majoriteten av dessa patienter kan denna komplikation hanteras, men hos en mindre grupp patienter kvarstår antikropparna och lämnar patienterna utan behandlingsalternativ. Det är till denna grupp Idogen avser att som första indikation rikta sin behandling.

Det segment av hemofili A som Idogen planerar att behandla kan vid 50 % penetration av marknaden ge en omsättning på över 1 miljard SEK årligen i Europa. Bolaget har valt hemofili A som första indikation eftersom det medicinska behovet hos dessa patienter är stort och sjukdomen har ett väldefinierat antigen, vilket gör att det finns goda möjligheter att utveckla en framgångsrik behandling för denna patientgrupp.

AUTOIMMUNA SJUKDOMAR

Vid autoimmuna sjukdomar bekämpar kroppens immunförsvar kroppsegna antigener, men genom omprogrammeringen av immunförsvaret med Idogens teknologi, kan detta upphöra. Det finns idag drygt 100 autoimmuna sjukdomar som alla saknar bot och där de flesta patienter tvingas till livslång medicinering och ofta ett stort lidande. Bland drygt 100 autoimmuna sjukdomar kan reumatoid artrit, typ-1-diabetes och multipel skleros (MS) nämnas. Bara i Europa finns det uppskattningsvis två miljoner patienter med reumatoid artrit och det tillkommer 150 – 200 000 nya fall varje år. Marknadspotentialen i Europa för reumatoid artrit bedöms till i storleksordningen 10 miljarder SEK årligen vid en marknadspenetration motsvarande 10 % av nya fall eller 1 % av befintliga patienter. Prisnivån beräknas i linje med befintlig cellterapi, vilken är cirka 50 000 Euro per patient. Efter behandling är bolagets ambition att patienten ska vara botad, alternativt att behandlingseffekten kvarstår under lång tid.

TRANSPLANTATION

Idogens teknologi har även potential att minska risken för bortstötning av organ och celler efter transplantationer. Grundprincipen är att lära immunförsvaret att känna igen och tolerera det transplanterade organet så att det inte attackeras. I förlängningen kan detta efter transplantationer minska behovet av dagens ofta livslånga behandling med behandling som hämmar hela immunförsvarets aktivitet. I Europa sker årligen cirka 22 000 njurtransplantationer, 8 000 levertransplantationer, 2 000 hjärttransplantationer och 1 800 lungtransplantationer. Bolaget har även potential att med sin plattform möjliggöra celltransplantation inom typ-1-diabetes. En marknad som motsvarar antalet nya fall ger en potential på över 70 000 nya patienter årligen i världen. Idogens möjliga marknad inom området för transplantation är således omfattande.

Finansiell information

RÖRELSENS INTÄKTER OCH RESULTAT

Idogen är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter från försäljning. Övriga rörelseintäkter under året uppgick till 0,1 MSEK (0,3) och resultatet efter finansiella poster uppgick till -4,3 MSEK (-3,6) för det fjärde kvartalet. Resultatet efter finansiella poster för året blev -12,6 MSEK (-9,7). Under 2016 har insatserna för utveckling ökat.

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 18,5 MSEK (11,5). Förändringen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till resultatet under perioden och nyemissionen. Under 2015 genomfördes nyemissioner. Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -3,0 MSEK (-3,4) och under året till -11,4 MSEK (-9,4).

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

Under september 2016 genomfördes en lyckad nyttjandeperiod för bolagets teckningsoptioner av serie TO1. Idogen tillfördes netto cirka 19 MSEK. Vid utgången av året uppgår likvida medel till 18,5 MSEK.

INVESTERINGAR

Idogens investeringar består av patent. Under perioden har 0,7 MSEK (0,4) investerats.

EGET KAPITAL

Eget kapital har påverkats av resultatet under perioden (-12,6 MSEK) samt nyemissionen (19 MSEK) och uppgick per den 31 december 2016 till 18,6 MSEK (12,2).

PERSONAL OCH ORGANISATION

Idogens organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, cellterapi, farmaceutisk utveckling, tillverkning, dokumentation, kvalitetssäkring, finans och juridik.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -1,22 SEK (-1,65). Idogen hade den 31 december 2016 cirka 1 600 aktieägare.

ÅRSSTÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Årsstämma kommer att hållas den 17 maj (tidigare kommunicerat 24 april) 2017 i Lund kl 15.00 i Gamla Gästmatsalen, Medicon Village, Scheelevägen 2, Lund. Aktieägare kommer att kallas genom kungörelse i Post- och Inrikes Tidningar samt på bolagets webbplats och även genom upplysning i Svenska Dagbladet att kallelse skett, tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan skicka en skriftlig begäran till Idogen AB, Att: Styrelsen, Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

Idogens årsredovisning för 2016 beräknas finnas tillgänglig för nedladdning på bolagets webbplats under vecka 15.

VALBEREDNING

I enlighet med årsstämman beslut ombads de tre största aktieägarna att nominera sina representanter i valberedningen. Till valberedningen utsågs Jonas Edelswärd för HCN group, som senare ersatts med Håkan Hollerup, Mikael Ørum för Ventac Holding (Cyprus) Ltd och Leif G Salford. Valberedningens resultat kommer att presenteras i mitten av april.

FÖRSLAG TILL VINSTUTDELNING

Styrelsen och den verkställande direktören föreslår att ingen utdelning (0,0 SEK/aktie, samma som föregående år) lämnas för räkenskapsåret 2016-01-01 – 2016-12-31.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 (K3). Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2015.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

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

Lund den 15 februari, 2017

Styrelsen för Idogen AB

Agneta Edberg, Ordförande

Ulf Blom

Cecilia Hollerup

Leif G. Salford

Mikael Ørum

Lars Hedbys, Verkställande Direktör

Bokslutskommunikén har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Ekonomiska rapporter

RESULTATRÄKNING

KSEK	2016 <u>okt-dec</u>	2015 <u>okt-dec</u>	2016 <u>Helår</u>	2015 <u>Helår</u>
Summa rörelsens intäkter	0	83	53	341
<u>Rörelsens kostnader</u>				
Övriga externa kostnader	-3 260	-1 664	-9 928	-8 029
Personalkostnader	-995	-448	-2 707	-1 973
Summa rörelsens kostnader	-4 255	-2 112	-12 636	-10 002
Rörelseresultat	-4 255	-2 029	-12 583	-9 661
Resultat från finansiella poster	-0	-3	-16	3
Resultat efter finansiella poster	-4 255	-2 032	-12 599	-9 658
Resultat före skatt	-4 255	-2 032	-12 599	-9 658
Periodens resultat	-4 255	-2 032	-12 599	-9 658
Genomsnittligt antal aktier	11 852 419	9 790 045	10 308 456	5 838 642
Genomsnittligt antal optioner	0	2 500 000	1 871 585	1 465 753
Resultat per aktie (Kr/aktie)	-0,36	-0,21	-1,22	-1,65
Resultat per aktie efter utspädning	-0,36	-0,17	-1,03	-1,32

BALANSRÄKNING

KSEK	<u>2016-12-31</u>	<u>2015-12-31</u>
TILLGÅNGAR		
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>		
Patent och varumärken	1803	1 142
Summa immateriella anläggningstillgångar	1 803	1 142
Summa materiella anläggningstillgångar	0	0
Summa anläggningstillgångar	1 803	1 142
<u>Omsättningstillgångar</u>		
Kortfristiga fordringar	363	595
Kassa och bank	18 502	11 542
Summa omsättningstillgångar	18 856	12 137
SUMMA TILLGÅNGAR	20 668	13 279
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	18 597	12 168
Kortfristiga skulder	2 072	1 111
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	20 668	13 279

EGET KAPITAL

KSEK	2016 <u>okt-dec</u>	2015 <u>okt-dec</u>	2016 <u>Helår</u>	2015 <u>Helår</u>
Eget kapital vid årets ingång	3 756	17 748	12 168	3 453
Nyemission	19 096	0	19 028	18 373
Periodens resultat	-4 255	-2 023	-12 599	-9 658
Belopp vid periodens utgång	18 597	15 716	18 597	12 168

Upplysningar om aktiekapital

	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	9 790 045	0,07
Antal/värde vid årets slut	12 222 589	0,07

KASSAFLÖDESANALYS

KSEK	2016 <u>okt-dec</u>	2015 <u>okt-dec</u>	2016 <u>Helår</u>	2015 <u>Helår</u>
Kassaflöde, löpande verksamhet	-3 035	- 3 424	-11 407	-9 431
Kassaflöde, investeringsverksamhet	-163	-196	-661	-436
Kassaflöde, finansieringsverksamhet	19 096	0	19 028	18 373
Periodens kassaflöde	15 898	-3 620	6 960	8 506
Likvida medel vid periodens ingång	2 604	15 162	11 542	3 036
Likvida medel vid periodens utgång	18 502	11 543	18 502	11 542

NYCKELTAL

	Q4 2016	Q4 2015	2016	2015
Rörelsekapital	16 794	11 026	16 794	11 026
Kassalikviditet, %	911%	1 092%	911%	1 092%
Soliditet, %	90%	92%	90%	92%
Skuldsättningsgrad, %	0%	0%	0%	0%
Antal aktier vid periodens slut	12 222 589	9 790 045	12 222 589	9 790 045

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari – mars 2017 avges den 24 april 2017

Bolagsstämman hålls den 17 maj 2017

Delårsrapport januari – juni 2017 avges den 30 augusti 2017

Delårsrapport januari – september 2017 avges den 26 oktober 2017

Bokslutskommuniké 2017 avges den 15 februari 2018

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Lars Hedbys, VD. Telefon: +46 (0)46 - 275 63 30, e-post: lars.hedbys@idogen.com

ADRESS

Idogen AB
Medicon Village,
Scheelevägen 2,
223 81 Lund

