

CYXONE

559020-5471

Delårsrapport
2018-01-01 till 2018-09-30

Delårsrapport 2018-01-01-2018-09-30

Sammanfattning av delårsrapport

Perioden (2018-01-01-2018-09-30)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -10 893 (-5 593) KSEK
- Resultat per aktie -0,55 (-0,36)
- Likvida medel uppgick per 2018-09-30 till 10 478 (25 662) KSEK
- Soliditeten uppgick per 2018-09-30 till 90,7 (95,2) %

Kvartalet (2018-07-01-2018-09-30)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -4 390 (-1 518) KSEK
- Resultat per aktie -0,22 (-0,10)

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2018

- Bolaget slutförde förvärvet av läkemedelskandidaten Rabeximod samt emitterade ca 1,9 miljoner aktier för att slutföra betalningen till OxyPharma AB. Aktierna registrerades på bolagsverket den 3 juli 2018.
- Bolaget utsåg Mangold Fondkommission till likviditetsgarant för bolagets aktie. Syftet med likviditetsgarantin är att förbättra likviditeten i aktien och minska skillnaden mellan köp- och säljkurs. Uppdraget påbörjas den 2 juli 2018.
- Den andra och sista fasen av bolagets pilotstudie mot inflammatorisk tarmsjukdom (IBD) med sin cyklotidteknologi avslutades. Resultaten från studien bidrar till den ökande bevisningen kring cyklotidteknologin och fördjupar förståelsen för detta naturliga växtprotein.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Bolaget har slutfört den företrädesemission av units som godkändes vid extra bolagsstämman den 1 oktober 2018. Företrädesemissionen har tecknats till 90 procent. Cirka 36 procent av emissionen tecknades med stöd av uniträtter, cirka 4 procent av emissionen tecknades utan stöd av uniträtter och cirka 50 procent tecknades av emissionsgaranter. Genom företrädesemissionen ökar aktiekapitalet i Cyxone med 1 339 097,65 SEK genom utgivande av 17 743 034 aktier. Efter nyemissionen uppgår aktiekapitalet i bolaget till 2 826 983 SEK medan antalet aktier kommer att uppgå till 37 457 517.
- Bolaget har valt den klinik som kommer att genomföra läkemedelskandidaten T20Ks första studie i människa. Kliniken som ligger i Västeuropa har under en tid noga utvärderats baserat på en rad avgörande kriterier och kommer behandla de första friska frivilliga patienterna i den kliniska fas 1-studien för T20K som utvecklas för behandling av multipel skleros (MS).

VD Kjell G. Stenberg kommenterar

Under tredje kvartalet har Cyxone fokuserat på de aktiviteter som krävs för att starta kliniska studier med T20K (fas I).

Dessutom har bolaget arbetat målmedvetet för att ta in kapital till sitt kliniska fas 2b-program med Rabeximod i ledgångsreumatism (rheumatoid arthrit, RA) som Cyxone planerar att starta 2019.

Cyxone har också ökat sina insatser för att introducera sina läkemedelskandidater, T20K för multipel skleros (MS) och Rabeximod för RA, till läkemedelsbolag från Europa, USA och Asien.

T20K och MS

Från bolagets studier i det avslutande prekliniska programmet med T20K har Cyxone tillägnat sig mycket ny, värdefull kunskap om hur T20K verkar, hur det tas upp och fördelar sig i kroppen¹. Dessa nya insikter är centrala vid fortsatt klinisk utveckling av T20K till ett nytt MS-läkemedel med potential att förhindra sjukdomsutvecklingen med låga biverkningar. För att påskynda processen fram till "first-in-man" har Cyxone engagerat många specialiserade företag vilka samverkar för att leverera de verktyg och data som behövs för att starta fas 1-studier.

De resultat som erhållits är i enlighet med vad som förväntats och stödjer Cyxones planer för fas 1-studier med T20K.

Rabeximod och RA

Cyxone har inlett planeringen av sitt fas 2b-program som innefattar 24-veckors studier med Rabeximod i djur, och i patienter med medelsvår till svår ledgångsreumatism.

Undersöka möjligheter till nya substanser för autoimmuna sjukdomar

Efter studierna med en cyklotid i djurmodell för inflammatorisk tarmsjukdom fortsätter nu bolaget att undersöka möjligheterna till att finna nya, unika strukturer med goda effekter mot autoimmuna sjukdomar i sina två patentportföljer.

Partneringmöjligheter

Med två utvecklingssubstanser i klinisk fas ökar Cyxone sina möjligheter att finna bra strategiska partners för att accelerera utvecklingsarbetet. Första mötesomgången skedde vid konferensen Nordic Life Science Days i Stockholm i september där bolaget hade många positiva samtal med olika läkemedelsbolag.

Vi är tacksamma för det stöd och förtroende våra aktieägare visar och ser fram emot en fortsatt stark utveckling för Cyxone.

Följ våra nyheter och information om vår närvaro på investerarträffar via First North och bolagets hemsida: www.cyxone.com

Kjell Stenberg
VD, Cyxone AB

¹ Se Cyxones Nyhetsbrev från juli 2018 samt i Pressmeddelande från 23 oktober 2018

Cyxone AB

Verksamhetsbeskrivning

Cyxone är ett kliniskt biomedicinskt bolag med en portfölj av immunomodulerande läkemedel för att behandla autoimmuna sjukdomar som t.ex. multipel skleros (MS) och ledgångsreumatism. Bolagets läkemedelsportfölj bygger på två tekniska pelare i form av orala molekyler och cyklotidbaserade läkemedel som hämmar nyckelprocesser i kroppens celler som är typiska för olika immunsjukdomar. Cyxones teknologier har potentialen att adressera ett ouppfyllt kliniskt behov genom att ta fram nya effektiva och säkra läkemedel som avsevärt kan förbättra livskvaliteten för patienter drabbade av svåra autoimmuna sjukdomar. Bolagets utvecklingsportfölj består av Rabeximod i kliniskt fas II-program för ledgångsreumatism och T20K som snart är i klinisk fas I för MS. Bolagets strategi fortsätter att utvecklas för att maximera möjligheterna inom autoimmuna sjukdomar med den existerande portföljen och är potentiellt öppen för in-licensering av andra passande substanser.

Cyklotidteknologin

Cyklotider anses vara en ideal "mall" för att utveckla nya läkemedel eftersom de kännetecknas av god oral tillgänglighet, utmärkt biologisk stabilitet och för det stora antalet nya strukturer som kan skapas. Cyklotider har potential att bli en ny klass av mycket specifika läkemedel med låg toxicitet för flera immunrelaterade sjukdomar och cancer. Cyklotider kan ändras, samtidigt som den grundläggande cyklotidstrukturen behålls, för att ta fram nya substanser med intressanta farmaceutiska egenskaper för utvalda sjukdomar. Detta ger en stor möjlighet för Cyxone att bygga en diversifierad produktportfölj över tid.

Genomtänkt portföljstrategi – Förvärvet av Rabeximod

Cyxone grundades med en långsiktig vision om att etablera sig som ett kliniskt bolag inom autoimmuna sjukdomar med en portfölj i världsklass. Den riskminimerande strategin säkerställer inte bara en kontinuerlig utveckling av bolagets värde utan stärker även förhandlingsmöjligheterna med potentiella partners. Arbetet nådde kulmen i juni 2017, då Cyxone ingick ett förvärvsavtal med OxyPharma för läkemedelskandidaten Rabeximod i klinisk fas II mot ledgångsreumatism. Överenskommelsen var att bolaget själva kunde bestämma när transaktionen och betalningen skulle slutföras, vilket Cyxone gjorde i juni 2018. Rabeximod tillhör en ny molekyllklass som har uppvisat en statistiskt signifikant terapeutisk effekt i en placebokontrollerad fas II-studie inom ledgångsreumatism som omfattade mer än 200 patienter. Förvärvet av kandidaten innebar en stor organisatorisk förändring av bolaget som gick från ett pre-kliniskt bolag till ett bolag i klinisk utvecklingsfas med ett flertal kandidater inom autoimmuna sjukdomar. Förvärvet av Rabeximod innebar därför en av de hittills viktigaste milstolparna för Cyxone sedan bolaget grundades.

Arbetsformer

Cyxone är ett resurseffektivt bolag, uppbyggt av ett internationellt nätverk av specialister, fokuserat på att utveckla substanser som hämmar nyckelprocesser i kroppens celler som är typiska för allvarliga autoimmuna sjukdomar. Bolaget fokuserar på att utveckla en diversifierad utvecklingsportfölj inom autoimmuna sjukdomar genom en virtuellt uppbyggd organisation, där expertis och ledande samarbetspartners inom sina områden för forskning och tillverkning tas in vid behov för utvecklingen för att arbeta både tids- och kostnadseffektivt. Eftersom Cyxone agerar som uppdragsgivare i stället för att bygga egen laboratorieverksamhet har bolaget låga fasta kostnader och ett flexibelt och agilt arbetssätt.

Med ett brett nätverk med universitet och läkemedelsbolag kan lovande substanser in-licenseras vid tidig utvecklingsfas, utvecklas till klinisk fas III för att sedan ut-licenseras till resursstarka läkemedelsbolag för vidare fas III-utveckling och kommersialisering.

Cyxones ledning har mångårig erfarenhet av att leda virtuell läkemedelsutveckling inom autoimmuna sjukdomar och bolagets styrelse har gedigen erfarenhet av att leda akademisk forskning till publika utvecklingsbolag samt att ge strategisk ledning till bolag i utvecklingsprocessens olika faser. Medlemmar av Cyxones styrelse har även stor kompetens inom förhandlingar av licens- och samarbetsavtal mellan små utvecklingsbolag och stora läkemedelsföretag. Bolagets VD, Kjell G. Stenberg, har för AstraZenecas räkning förhandlat avtal med ledande universitet i Europa och i Nordamerika, med bl.a. Karolinska Institutet, Göteborgs universitet, Max Planck Institute i Tyskland, Scripps Research Institute i La Jolla och University of British Columbia i Kanada. Han har även förhandlat avtal för sina biotechbolag, såsom joint venture-avtal, som Combio A/S, med Arpida i Basel, Schweiz och licens- och partneravtal och för bolaget BioMS Medical med Eli Lilly.

Målsättning

Cyxones övergripande målsättning är att utveckla nya läkemedel som avsevärt kan förbättra livskvalitén för de med allvarliga autoimmuna sjukdomar. Dagens läkemedel kan minska sjukdomssymptom men är ofta förknippade med allvarliga biverkningar som begränsar långtidsanvändning. Det finns därför ett stort behov av nya effektiva läkemedel med mindre allvarliga och färre biverkningar, och i bästa fall förebygga utvecklingen av autoimmuna sjukdomar, för att kunna ge de som är drabbade en bättre livskvalité. Det är detta som ligger till grund för Cyxones drivkraft.

Som affärsstrategi arbetar Cyxone för att med hjälp av sitt internationella nätverk in-licensera lovande substanser vid tidig utvecklingsfas, utvecklas till klinisk fas III för att sedan ut-licensera till resursstarka läkemedelsbolag för vidare fas III-utveckling och kommersialisering. Bolagets nuvarande utvecklingsportfölj består av Rabeximod i kliniskt fas II-program för ledgångsreumatism och T20K som snart är i klinisk fas I för multipel skleros (MS). Framöver kommer Cyxone även att använda sin cyklotidteknologi för att ta fram nya strukturer som kan komma till nytta för patienter inom andra sjukdomsområden.

Läkemedelskandidaten T20K har snart passerat det prekliniska forskningsstadiet vilket kortar ner tiden till värdehöjande händelser som t.ex. kliniska studier som avses påbörjas under 2018. De egenskaper T20K visat i cell- och djurstudier har potential att utveckla substansen till en genombrottsprodukt för att behandla MS-patienter i olika sjukdomsstadier.

Läkemedelskandidaten Rabeximod har tidigare genomgått en klinisk fas IIb-studie med en bekräftad effekt- och säkerhetsprofil, dock lyckades den inte möta signifikant effekt på grund av kort studietid. En ny klinisk fas IIb-studie med längre studietid är planerad, som väntas starta så snart finansiering är på plats.

Vision

Cyxones vision är att adressera ett ouppfyllt medicinskt behov genom att ta fram nya effektiva och säkra läkemedel som kan förbättra livskvalitén för de som är drabbade av autoimmuna sjukdomar.

Aktien

Bolaget bildades 2015-07-13. Aktien handlas sedan 2016-06-07 på Nasdaq First North Stockholm under beteckningen CYXO. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North är Mangold Fondkommission AB som kan nås på telefon 08-503 015 50.

Aktiekapitalets förändring

År	Händelse	Ökning av aktiekapital (kr)	Totalt aktiekapital (kr)	Förändring av antalet aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde (kr)
2015	Bolagsbildning	50 000	50 000	500	500	100
2015	Kvittnings-emission	450 000	500 000	4 500	5 000	100
2015	Split (1:1 000)	-	500 000	4 995 000	5 000 000	0,1
2016	Split (1000:1 325)	-	500 000	1 625 000	6 625 000	0,075
2016	Nyemission	98 113	598 113	1 300 000	7 925 000	0,075
2016	Noterings-emissionen	377 358	975 472	5 000 000	12 925 000	0,075
2017	Teckning TO1	181 584	1 157 056	2 405 992	15 330 992	0,075
2017	Teckning TO2	186 198	1 343 254	2 467 119	17 798 111	0,075
2018	Apportemission	144 632	1 487 886	1 916 372	19 714 483	0,075

Antal aktier och aktiekapital

Det totala antalet aktier i Cyxone uppgår till 19 714 483 och aktiekapitalet uppgick till 1 487 886,34 SEK per den 30 september 2018. Den 3 juli 2018 registrerades emissionen av aktier för förvärvet av utvecklingsprojektet Rabeximod. Därefter uppgår antalet aktier till 19 714 483 och aktiekapitalet till 1 487 886,34 SEK.

Genom företrädesemissionen, som godkändes vid extra bolagsstämma den 1 oktober 2018, ökar aktiekapitalet i Cyxone med 1 339 097,65 SEK genom utgivande av 17 743 034 aktier. Efter nyemissionen uppgår aktiekapitalet i bolaget till 2 826 983 SEK medan antalet aktier kommer att uppgå till 37 457 517. Emissionen är ännu inte registrerad hos Bolagsverket.

Principer för delårsrapportens upprättande

Företaget tillämpar Årsredovisningslagen (1995:1554) och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Övrig upplysning

Aktivering av utvecklingskostnader görs över balansräkningen. På grund av ändrade redovisningsrekommendationer "K3" ska från och med 2016 en omföring från fritt eget kapital till bundet eget kapital göras med ett belopp motsvarande aktiveringen.

Granskning av revisor

Rapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter och bolagsstämma

2019-02-14 Bokslutskommuniké

Avlämnande av delårsrapport

Malmö den 21 november 2018

Styrelsen
Cyxone AB

Kontakt

Cyxone AB (publ)
Kjell G. Stenberg, VD
Tel: 072-381 61 68
E-post: kjell.g.stenberg@cyxone.com
Adelgatan 21
211 22 Malmö
www.cyxone.com

Denna delårsrapport är sådan information som Cyxone AB är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades av VD Kjell G. Stenberg för offentliggörande den 21 november 2018.

Denna rapport innehåller framåtriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamheten inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i denna rapport.

Om Cyxone

Cyxone AB är ett kliniskt biomedicinskt bolag med en portfölj av immunomodulerande läkemedel för behandling av autoimmuna sjukdomar som t.ex. multipel skleros (MS) och ledgångsreumatism. Bolagets läkemedelsportfölj bygger på två tekniska pelare i form av orala molekyler och cyklotidbaserade läkemedel som hämmar nyckelprocesser i kroppens celler som är typiska för olika immunsjukdomar. Cyxones teknologier har potentialen att adressera ett ouppfyllt behov genom att ta fram nya effektiva och säkra läkemedel som kan förbättra livskvalitén för de som är drabbade av autoimmuna sjukdomar. Bolaget har två läkemedelskandidater, T20K mot MS i pre-kliniskt program samt Rabeximod för ledgångsreumatism i klinisk fas II-program. Cyxones Certified Adviser på Nasdaq First North är Mangold Fondkommission AB som kan nås på telefon 08-503 015 50. www.cyxone.com

Resultaträkning i sammandrag
KSEK

	2018-07-01 2018-09-30	2017-07-01 2017-09-30	2018-01-01 2018-09-30	2017-01-01 2017-09-30	2017-01-01 2017-12-31
Rörelsens intäkter	0	0	0	0	0
Övriga intäkter	0	0	0	0	0
Summa rörelsens intäkter	0	0	0	0	0
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-3 711	-1 017	-9 360	-3 896	-6 515
Personalkostnader	-562	-491	-1 417	-1 667	-2 287
Av- och nedskrivn. av mat. och immat. anläggningstillgångar	-101	-5	-112	-16	-22
Övriga rörliga kostnader	0	0	0	0	0
	-4 374	-1 513	-10 889	-5 579	-8 824
Rörelseresultat	-4 374	-1 513	-10 889	-5 579	-8 824
Resultat från finansiella investeringar	0	0	0	0	0
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0	0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-16	-5	-4	-14	0
Summa resultat från finansiella investeringar	-16	-5	-4	-14	0
Resultat efter finansiella poster	-4 390	-1 518	-10 893	-5 593	-8 824
Periodens resultat	-4 390	-1 518	-10 893	-5 593	-8 824

Balansräkning i sammandrag
KSEK

	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>			
Aktiverade utvecklingskostnader	24 557	3 332	6 554
Patent, licenser samt liknande rättigheter	6 248	923	1 011
Summa immateriella anläggningstillgångar	30 805	4 255	7 565
Inventarier	0	0	0
Summa anläggningstillgångar	30 805	4 255	7 565
Omsättningstillgångar			
<u>Kortfristiga fordringar</u>			
Övriga kortfristiga fordringar	194	154	85
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 449	30	57
	1 643	184	142
Kassa och bank	10 478	25 662	33 357
Summa omsättningstillgångar	12 121	25 846	33 499
Summa tillgångar	42 926	30 101	41 064

	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
<u>Bundet eget kapital</u>			
Aktiekapital	1 488	1 157	1 343
Fond för utvecklingskostnader	24 557	3 332	6 554
Summa bundet eget kapital	26 045	4 489	7 897
<u>Fritt eget kapital</u>			
Övrigt fritt eget kapital	23 773	29 757	38 059
Periodens förlust	-10 893	-5 593	-8 824
Summa fritt eget kapital	12 880	24 164	29 235
Summa eget kapital	38 925	28 653	37 132
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 283	826	3 079
Aktuella skatteskulder	77	70	81
Övriga kortfristiga skulder	83	372	148
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 558	180	624
Summa kortfristiga skulder	4 001	1 448	3 932
Summa eget kapital och skulder	42 926	30 101	41 064
Ställda säkerheter (KSEK)	0	0	0
Ansvarsförbindelser (KSEK)	0	0	0

Förändring eget kapital i sammandrag

KSEK

2018-01-01—2018-09-30

	Aktiekapital	Fond för utvecklingsk.	Övrigt fritt eget kapital	Periodens resultat	Summa fritt eget kapital	Summa eget kapital
Belopp vid periodens ingång	1 343	6 554	38 059	-8 824	29 235	37 132
Nyemission	145		12 541		12 541	12 686
Disposition av årets resultat			-8 824	8 824	0	0
Omföring fond utvecklingskostn.		18 003	-18 003		-18 003	0
Utgifter för kapitalanskaffning					0	0
Periodens resultat				-10 893	-10 893	-10 893
Belopp vid periodens utgång	1 488	24 557	23 773	-10 893	12 880	38 925

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

KSEK	2018-07-01 2018-09-30	2017-07-01 2017-09-30	2018-01-01 2018-09-30	2017-01-01 2017-09-30	2017-01-01 2017-12-31
Kassaflöde från löpande verksamheten	-4 289	-1 513	-10 781	-5 577	-8 802
Förändring av rörelsekapital	265	136	-1 432	897	3 426
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 024	-1 377	-12 213	-4 680	-5 376
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-16 001	-1 075	-23 352	-2 672	-5 990
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	12 686	0	12 686	11 416	23 125
Kassaflöde från perioden totalt	-7 339	-2 452	-22 879	4 064	11 759
Likvida medel vid periodens början	17 817	28 114	33 357	21 598	21 598
Likvida medel vid periodens slut	10 478	25 662	10 478	25 662	33 357
Förändring av likvida medel	-7 339	-2 452	-22 879	4 064	11 759

Nyckeltal

	2018-07-01 2018-09-30	2017-07-01 2017-09-30	2018-01-01 2018-09-30	2017-01-01 2017-09-30	2017-01-01 2017-12-31
Nettoomsättning (KSEK)	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster (KSEK)	-4 390	-1 518	-10 893	-5 593	-8 824
Balansomslutning (KSEK)	42 926	30 101	42 926	30 101	41 064
Soliditet (%) *	90,7	95,2	90,7	95,2	90,4
Resultat per aktie (SEK)*	-0,22	-0,10	-0,55	-0,36	-0,50
Resultat per aktie IB (SEK)*	-0,25	-0,10	-0,61	-0,43	-0,68
Antal aktier UB	19 714 483	15 330 992	19 714 483	15 330 992	17 798 111
Antal aktier IB	17 798 111	15 330 992	17 798 111	12 925 000	12 925 000
Genomsnittligt antal aktier	18 756 297	15 330 992	18 756 297	14 127 996	15 361 556

*Definitioner av nyckeltal

Soliditet, justerat eget kapital i procent av balansomslutningen

Resultat per aktie, Resultat fördelat på det antal aktier som fanns i slutet på perioden.

Resultat per aktie IB, fördelat på antalet aktier som fanns vid ingången av perioden (SEK)