

CYXONE

559020-5471

Delårsrapport
2019-01-01 till 2019-09-30

Delårsrapport 2019-01-01-2019-09-30

Sammanfattning av Delårsrapport

Perioden (2019-01-01-2019-09-30)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -14 894 (-10 893) KSEK
- Resultat per aktie -0,40 (-0,55)
- Likvida medel uppgick per 2019-09-30 till 12 307 (10 478) KSEK
- Soliditeten uppgick per 2019-09-30 till 92,7 (90,7) %

Kvartalet (2019-07-01-2019-09-30)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -5 765 (-4 390) KSEK
- Resultat per aktie -0,15 (-0,22)

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2019

- I juli skickades en ansökan in till Central Ethics Committee (CEC) i Polen om tillstånd för att få starta en klinisk fas 2b-studie med läkemedelskandidaten Rabeximod, mot ledgångsreumatism (RA). Ansökningar i upp till åtta ytterligare europeiska länder följer under de kommande sex månaderna med rekryteringsstart planerad under H1 2020.
- I juli meddelades att den första manliga friska frivilliga forskningspersonen har mottagit den första dosen av läkemedelskandidaten T20K som en del i First in Human, fas 1-studien.
- I juli kunde det meddelas att Cyxone signerat ett avtal med EGeen Inc., en klinisk forskningsorganisation (CRO), för att utföra den kommande kliniska fas 2b-studien med Rabeximod i ledgångsreumatism i utvalda östeuropeiska länder.
- Det kunde i början av augusti konstateras att den kliniska fas 1-studien med läkemedelskandidat T20K framgångsrikt uppnådde sitt syfte att bekräfta T20Ks säkerhet och tolerabilitet i människa och studien visade inga rapporter om allvarliga biverkningar.
- I augusti meddelades att Cyxone stärker teamet med Malin Berthold som projektledare för bolagets utvecklingsprogram.
- I september meddelade Cyxones styrelse att de har beslutat att undersöka möjligheterna att få en särklassificering av läkemedelskandidaten Rabeximod.
- I slutet av september kunde det fastställas att nyttjandegraden av teckningsoptionerna TO3 uppgick till 66%, vilket innebär en kapitaltillförsel med ca 62,4 MSEK före emissionskostnader.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- I november månad meddelade bolagets styrelse att ett beslut om att hitta en ny VD har tagits. Ola Skanung, CFO, agerar som tillförordnad VD med omedelbar verkan medan rekryteringsprocessen för att hitta en ny VD påbörjas.

Styrelseordförande Bert Junno kommenterar

I veckan tog styrelsen i Cyxone ett beslut om att tillsätta en ny VD. Bolaget har på kort tid utvecklats från ett tidigt forskningsbolag till det lovande kliniska utvecklingsbolag det är idag. Kombinerat med den nyligen genomförda kapitalanskaffningen står vi i en bra position inför våra större ambitioner och nästa fas för bolaget. Med det team vi har på plats så fortskrider våra planerade aktiviteter och projekt samtidigt som en rekryteringsprocess för att hitta en ny VD kommer att pågå en period framöver. Om vi går tillbaka till en sammanfattning av årets tredje kvartal står de milstolpar vi uppnått med våra två läkemedelskandidater i fokus. Framgångsrika kliniska studieresultat med T20K, inskickade ansökningar för fas 2b-studie med Rabeximod och ett positivt utfall i TO3 som pekar på ett stort engagemang och förtroende från våra aktieägare. Det har varit ett intensivt år men vi ser nu att resultatet av bolagets ansträngningar leder till att vi nu tar några steg närmre målet för att kunna erbjuda nya effektiva och säkra läkemedel som kan förbättra livskvalitén för de som är drabbade av autoimmuna sjukdomar.

Positivt utfall av TO3

När utfallet av teckningsoptionen av serie 3 färdigställdes visades att 66% av teckningsoptionerna hade tecknats, vilket inbringade 62,4 miljoner kronor till bolaget. Dessa kommer att komma till god användning för att driva Rabeximod genom såväl toxikologistudier som in i fas 2b-studier och för att ta T20K vidare i det orala utvecklingsprogrammet. Vi är tacksamma för det förtroende vi har fått och möjligheten att fortsätta driva Cyxones två kandidater mot nästa utvecklingssteg.

Planer för T20K

I juli kunde vi meddela att den kliniska fas 1-studien med läkemedelskandidat T20K framgångsrikt uppnådde sitt syfte att bekräfta T20Ks säkerhet och tolerabilitet i människa. Det fanns heller inga rapporter om allvarliga biverkningar. Med andra ord är det ett avsnitt avklarat och nästa steg med arbetet för att ta fram en oralberedning för T20K har redan påbörjats. Diskussioner med experter och potentiella partners har förts för att identifiera bästa sättet att formulera T20K till en tablett eller kapselform. När T20K har förberetts i en oralberedning så planeras en ytterligare klinisk fas 1-studie för att bekräfta säkerhet och tolerabilitet i människa med den nya substansen.

Utvecklingen av fas 2b-studien med Rabeximod

Vi kunde i juli meddela att vi nått så pass långt i arbetet att vi skickade in den första av upp till nio ansökningar om tillstånd för att få initiera en klinisk fas 2b-studie med Rabeximod. Planen är att genomföra en multicenterstudie i ett flertal öst- och västeuropeiska länder, vilket kräver ett koordinerat arbete med bra partners då varje land har en egen ansökningsprocess. Gemensamt för de olika länderna är dock att granskning sker av en nationell etisk kommitté samt godkännande av respektive behörig myndighet, s.k. competent authority. I skrivande stund så har vi fått positiva besked från etiska kommittéer i två länder och förbereder antingen kompletterande material eller inväntar respons för att föra processen vidare. Underlaget till respektive competent authority kallas en IMPD, Investigational Medicinal Product Dossier, och ska innehålla alla detaljer av studien och är nu i slutfasen till att färdigställas. Det är tack vare det dedikerade och engagerade team vi har som dessa processer har kunnat löpa på som väntat under de senaste månaderna.

De två större närmsta milstolparna i projektet utöver tillståndsprocessen är genomförande av en sexmånaders toxikologistudie i två djurslag som myndigheterna kräver och kapsulering av den GMP-kvalité av Rabeximod-substans som ingick vid förvärvet av projektet från OxyPharma.

Särläkemedelsutvärdering av Rabeximod

Ett parallellt spår som utvärderas är möjligheten med särläkemedelsklassificering för Rabeximod. Vi har sett en stor trend ett tag där intresset för särläkemedel och alla dess fördelar har ökat. Därav är beslutet att utvärdera särläkemedelsklassificering för Rabeximod mycket intressant.

Närvaro i Schweiz

Med vårt helägda dotterbolag i Basel, Schweiz, togs ett stort steg mot att öka bolagets exponering mot såväl läkemedelsbolag som långsiktiga investerare i somras. Ytterligare initiativ i Schweiz under kvartalet var bolagets medverkan på 'Biotech in Europe Forum' anordnat av branschrenommerade Sachs Associates. En mycket intressant konferens med fokus på investeringar och partnering där affärsutvecklare från läkemedelsbolag och representanter från investeringsfonder utgör majoritet av deltagarna. Vi fick uppmärksamhet från internationella aktörer som vi annars kanske inte hade kommit i kontakt med, vilket gjorde att det var väl spenderad tid.

Tack för det stöd och engagemang ni visar Cyxone.

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

Malmö 15 november 2019

Bert Junno
Styrelseordförande, Cyxone AB

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 livskvalitén för patienter drabbade av svåra autoimmuna sjukdomar. Bolagets utvecklingsportfölj består av Rabeximod i kliniskt fas II-program för ledgångsreumatism och T20K som har genomgått en klinisk fas I-infusionsstudie 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 molekyklass 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 laborativ verksamhet 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.

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 har genomgått en klinisk fas I-infusionsstudie 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 avslutade sin första prövning i människa med goda resultat under sommaren 2019. Nästa steg i det kliniska utvecklingsprogrammet för T20K blir att formuleras för oral administration och därefter genomgå en ytterligare klinisk fas I-studie. 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 och ansökningsprocessen om att få påbörja studien fortlöper i upp till nio länder i Väst- och Östeuropa under det andra halvåret 2019.

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 Growth Market Stockholm under beteckningen CYXO. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB som kan nås på telefon 08-503 015 50 och e-post ca@mangold.se.

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
2018	Nyemission samt teckning TO3	1 339 098	2 826 984	17 743 034	37 457 517	0,075

Antal aktier och aktiekapital

Det totala antalet aktier i Cyxone uppgick per den 30 september till 37 457 517 och aktiekapitalet uppgick till 2 826 983,99 SEK. Den 2 oktober 2019 registrerades nyteckning av aktier genom optionsrätt. Därefter uppgår antal aktier till 49 080 380 och aktiekapital till 3 704 181,68 SEK.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

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

Koncern, moderbolag och dotterföretag

Företaget är ett moderföretag, men med hänvisning till undantagsreglerna i årsredovisningslagen 7 kap 3a § upprättas ingen koncernredovisning.

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

Denna delårsrapport för tredje kvartalet 2019 publiceras på bolagets hemsida 15 november och kommer finnas tillgänglig i original på bolagets kontor på Adelgatan 21, Malmö.

2020-02-14 Bokslutskommuniké 2019

Avlämnande av delårsrapport

Malmö den 15 november 2019

Styrelsen
Cyxone AB

Kontakt

Cyxone AB (publ)
Bert Junno, Styrelseordförande Cyxone
Email: bj@accequa.com

Ola Skanung, CFO och tillförordnad VD
Telefon: 0705 121 040
Email: ola.skanung@cyxone.com

Cyxone AB (publ)
Adelgatan 21
221 22 Malmö
www.cyxone.com

Denna information är sådan information som Cyxone AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 15 november 2019, kl 08.55.

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 livskvaliteten för de som är drabbade av autoimmuna sjukdomar. Bolaget har två läkemedelskandidater, T20K mot MS i kliniskt fas I-program samt Rabeximod för ledgångsreumatism i klinisk fas II-program. Cyxones Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB som kan nås på telefon 08-503 015 50 och e-post ca@mangold.se. www.cyxone.com

Resultaträkning i sammandrag
KSEK

	2019-07-01 2019-09-30	2018-07-01 2018-09-30	2019-01-01 2019-09-30	2018-01-01 2018-09-30	2018-01-01 2018-12-31
Rörelsens intäkter	0	0	0	0	0
Övriga intäkter	0	0	36	0	1
Summa rörelsens intäkter	0	0	36	0	1
Rörelsens kostnader	0	0	0	0	0
Övriga externa kostnader	-4 138	-3 711	-11 122	-9 360	-12 893
Personalkostnader	-1 477	-562	-3 443	-1 417	-2 231
Av- och nedskrivn. av mat. och immat. anläggningstillgångar	-78	-101	-235	-112	-311
Övriga rörliga kostnader	0	0	0	0	0
Summa rörelsens kostnader	-5 693	-4 374	-14 800	-10 889	-15 435
Rörelseresultat	-5 693	-4 374	-14 764	-10 889	-15 434
Resultat från finansiella investeringar	0	0	0	0	0
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0	0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-72	-16	-130	-4	0
Summa resultat från finansiella investeringar	-72	-16	-130	-4	0
Resultat efter finansiella poster	-5 765	-4 390	-14 894	-10 893	-15 434
Periodens resultat	-5 765	-4 390	-14 894	-10 893	-15 434

Balansräkning i sammandrag
KSEK

	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>			
Aktiverade utvecklingskostnader	39 988	24 557	29 870
Patent, licenser samt liknande rättigheter	6 333	6 248	6 532
Summa immateriella anläggningstillgångar	46 321	30 805	36 402
<u>Finansiella anläggningstillgångar</u>			
Andelar i koncernföretag	955	0	0
Summa finansiella anläggningstillgångar	955	0	0
Summa anläggningstillgångar	47 276	30 805	36 402
Omsättningstillgångar			
<u>Kortfristiga fordringar</u>			
Kundfordringar	0	0	2
Övriga kortfristiga fordringar	312	194	291
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	169	1 449	259
Summa kortfristiga fordringar	481	1 643	552
Kassa och bank	12 307	10 478	38 716
Summa omsättningstillgångar	12 788	12 121	39 268
Summa tillgångar	60 064	42 926	75 670

	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
<u>Bundet eget kapital</u>			
Aktiekapital	2 827	1 488	2 827
Fond för utvecklingskostnader	39 988	24 557	29 870
Summa bundet eget kapital	42 815	26 045	32 697
<u>Fritt eget kapital</u>			
Övrigt fritt eget kapital	27 734	23 773	53 286
Periodens förlust	-14 894	-10 893	-15 434
Summa fritt eget kapital	12 840	12 880	37 852
Summa eget kapital	55 655	38 925	70 549
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 935	2 283	4 026
Aktuella skatteskulder	0	77	49
Övriga kortfristiga skulder	182	83	158
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 292	1 558	888
Summa kortfristiga skulder	4 409	4 001	5 121
Summa eget kapital och skulder	60 064	42 926	75 670
Ställda säkerheter (KSEK)	0	0	0
Ansvarsförbindelser (KSEK)	0	0	0

Förändring eget kapital i sammandrag

KSEK

2019-01-01--2019-09-30

	Aktiekapital	Fond för utvecklingsk.	Övrigt fritt eget kapital	Periodens resultat	Summa fritt eget kapital	Summa eget kapital
Belopp vid periodens ingång	2 827	29 870	53 286	-15 434	37 852	70 549
Disposition av årets resultat			-15 434	15 434	0	0
Omföring fond utvecklingskostn.		10 118	-10 118		-10 118	0
Periodens resultat				-14 894	-14 894	-14 894
Belopp vid periodens utgång	2 827	39 988	27 734	-14 894	12 840	55 655

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

KSEK	2019-07-01 2019-09-30	2018-07-01 2018-09-30	2019-01-01 2019-09-30	2018-01-01 2018-09-30	2018-01-01 2018-12-31
Kassaflöde från löpande verksamheten	-5 687	-4 289	-14 659	-10 781	-15 123
Förändring av rörelsekapital	706	265	-641	-1 432	779
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 981	-4 024	-15 300	-12 213	-14 344
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-6 584	-16 001	-11 109	-23 352	-29 148
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	12 686	0	12 686	48 851
Kassaflöde från perioden totalt	-11 565	-7 339	-26 409	-22 879	5 359
Likvida medel vid periodens början	23 872	17 817	38 716	33 357	33 357
Likvida medel vid periodens slut	12 307	10 478	12 307	10 478	38 716
Förändring av likvida medel	-11 565	-7 339	-26 409	-22 879	5 359

Nyckeltal

	2019-07-01	2018-07-01	2019-01-01	2018-01-01	2018-01-01
	2019-09-30	2018-09-30	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
Nettoomsättning (KSEK)	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster (KSEK)	-5 765	-4 390	-14 894	-10 893	-15 434
Balansomslutning (KSEK)	60 064	42 926	60 064	42 926	75 670
Soliditet (%) *	92,7	90,7	92,7	90,7	93,2
Resultat per aktie (SEK)*	-0,15	-0,22	-0,40	-0,55	-0,41
Resultat per aktie IB (SEK)*	-0,15	-0,25	-0,40	-0,61	-0,87
Antal aktier UB	37 457 517	19 714 483	37 457 517	19 714 483	37 457 517
Antal aktier IB	37 457 517	17 798 111	37 457 517	17 798 111	17 798 111
Genomsnittligt antal aktier	37 457 517	18 756 297	37 457 517	18 756 297	27 627 814

*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)