

CYXONE

559020-5471

Bokslutskommuniké
2019-01-01 till 2019-12-31

Bokslutskommuniké 2019-01-01-2019-12-31

Sammanfattning av bokslutskommuniké

Perioden (2019-01-01-2019-12-31)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -34 922 (-31 138) KSEK
- Resultat per aktie -0,71 (-0,83)
- Likvida medel uppgick per 2019-12-31 till 61 756 (38 716) KSEK
- Soliditeten uppgick per 2019-12-31 till 95,6 (90,4) %

Kvartalet (2019-10-01-2019-12-31)

- Rörelsens intäkter uppgick till 0 (0) KSEK
- Resultat efter finansiella poster -9 910 (-9 897) KSEK
- Resultat per aktie -0,20 (-0,26)

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2019

- Tidigt i november meddelade styrelsen att en ny vd sökes för att leda bolaget till nästa fas. Ola Skanung, CFO, träder in som tillförordnad vd.
- I november tecknade Cyxone avtal med en brittisk kontraktforskningsorganisation (CRO) för att genomföra de sex månader långa toxikologiska studierna med Rabeximod som krävs inför Fas IIb-studien. Förberedelserna för toxikologistudierna inleddes omedelbart med syfte att påbörja studierna direkt därefter.
- I december meddelades att ett avtal tecknats med Aptuit för tillverkning av kapslar innehållande substansen Rabeximod. Detta är ett viktigt steg i förberedelserna för den planerade fas IIb-studien, i vilken patienter kommer att administreras Rabeximodkapslar. Således säkrades ytterligare ett steg i Rabeximod Fas IIb-programmet.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- I januari 2020 meddelade Cyxone det proaktiva och strategiska beslutet att beställa mer Rabeximod-substans med främsta syfte att säkerställa optimala förutsättningar för den kommande kliniska fas IIb-studien. Till följd av detta väntas dosering av den första patienten i den kliniska fas IIb-studien att påbörjas under det första kvartalet 2021.

Tf vd Ola Skanung kommenterar

Slutet på 2019 var en händelserik period för Cyxone. Jag klev in som tillförordnad vd i början av november och har sedan dess, tillsammans med vårt team och samarbetspartners, drivit våra projekt framåt. Vårt fokus har legat på förberedelse inför fas IIb-studien med Rabeximod, fortsatt utveckling av T20K samt att utöka kompetensen i bolaget. Förberedelser som att säkra partners för toxikologistudier och kapseltillverkning av Rabeximod har tagit oss närmre målet att ta fram effektiva och säkra läkemedel som kan hjälpa människor med autoimmuna sjukdomar.

Framfart i våra utvecklingsprojekt

Det positiva utfallet från teckningsoptionen av serie 3 under tidig höst har gjort det möjligt för oss att ta nästa steg i utvecklingen av våra läkemedelskandidater Rabeximod och T20K. Vi har säkrat denna utveckling för Rabeximod genom att ingå avtal med nya partners; en kontraktforskningsorganisation (CRO) för toxikologistudier och en tillverkare av kapslar. Dessutom beslutade vi nyligen beställa mer substans, vilket är tidigare än tänkt men strategiskt viktigt. Genom att få tillgång till ny substans tidigare kan det underlätta våra förberedelser för att hitta möjliga utvecklingsarbeten eller andra partneringsaktiviteter som kräver substans. Sammantaget är dessa tre steg viktiga för att bygga en stabil grund inför fas IIb-studien. Med detta i ryggen ser vi positivt på år 2020 vad gäller Rabeximods utveckling och fas IIb-studien som väntas påbörjas under första kvartalet 2021.

Samtidigt fortsätter vi utvecklingen av T20K där vi nu har inlett studier vars resultat kommer vägleda valet av oral beredning. Resultaten kommer att ge bättre förståelse för hur substansen bryts ned och tas upp i mag-tarmkanalen. Parallellt med att detta arbete pågår, kommer vi under våren att fokusera på den fortsatta kliniska utvecklingen av T20K. Två viktiga delar i detta arbete kommer inkludera att kartlägga behov av ytterligare potentiella prekliniska studier och att designa fas Ib-studien på optimalt vis.

Stärka teamet

För att framgångsrikt driva företagets utveckling vill vi fortsätta bygga upp kompetensen inom vår organisation. I augusti 2019 rekryterade vi Dr Malin Berthold som från och med januari i år tar rollen som Chief Operating Officer (COO) för att leda vår prekliniska och kliniska verksamhet. Detta är ett viktigt steg för att ta bolaget till nästa nivå. Med samma syfte jobbar vi mot att komplettera våra interna kompetenser genom samarbete med externa experter för att förbereda de kliniska studierna för båda våra kandidater. Rekrytering av ny vd pågår och att snabbt få en bra sådan på plats är viktigt men det är också viktigt att hitta rätt person för uppdraget.

Utsikt för 2020

Vi ser fram emot att växa och stärka vår organisation, både strategiskt och operativt, när vi nu fortsätter vårt arbete mot en framtid med bättre livskvalitet för de som är drabbade av svåra autoimmuna sjukdomar. Jag och teamet på Cyxone tackar för ert stöd och det engagemang ni visar!

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

Malmö 14 februari 2020

Ola Skanung
CFO och tf vd, 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 livskvaliteten 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 prekliniskt 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 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 livskvaliteten 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 IIa-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 behandlingstid är planerad och ansökningsprocessen om att få påbörja studien fortlöper i upp till nio länder i Väst- och Östeuropa.

Vision

Cyxones vision är att adressera ett ouppfyllt medicinskt behov genom att ta fram nya effektiva och säkra läkemedel som kan förbättra livskvaliteten 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 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
2019	Nyemission	877 198	3 704 182	11 622 863	49 080 380	0,075

Antal aktier och aktiekapital

Det totala antalet aktier i Cyxone uppgår till 49 080 380 och aktiekapitalet uppgår 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

Byte av redovisningsprincip. Inom ramen för K3 finns alternativen att balansera utvecklingskostnader eller att kostnadsföra dem. Bolaget har fram till delårsrapport Q3 2019 tillämpat alternativet att aktivera utvecklingskostnader. Styrelsen beslutade vid årsskiftet 2019/2020 byta redovisningsprincip. Förändringen innebär en anpassning till branschstandard. Förändringen tillämpas retroaktivt och jämförelsetalen har justerats.

Retroaktiv tillämpning innebär en tillämpning av den nya redovisningsprincipen på transaktioner samt andra händelser och förhållanden som om denna princip alltid hade tillämpats. Noten till eget kapital innehåller uppgift om effekterna av retroaktiv tillämpning.

Resultaträkningen har påverkats av byte av redovisningsprincip; för Q4 2019, Övriga externa kostnader ökar med 5 313 KSEK och Avskrivningar ökar med 323 KSEK. För helåret 2018, Övriga externa kostnader ökar med 15 740 KSEK och Avskrivningar ökar med 645 KSEK.

Balansräkningen har påverkats av byte av redovisningsprincip; per årsskiftet 2018 Aktiverade utvecklingskostnader är 29 870 KSEK lägre och Patent, licenser och liknande rättigheter är 6 966 KSEK högre än före bytet av redovisningsprincip.

Granskning av revisor

Rapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Denna bokslutskommuniké för 2019 publiceras på bolagets hemsida 14 februari 2020 (<https://cyxone.com/investor-relations/finansiella-rapporter/>) och kommer finnas tillgänglig i original på bolagets kontor på Adelgatan 21, Malmö.

2020-04-03 Årsredovisning för 2019 publiceras på hemsidan

2020-05-15 Delårsrapport kvartal 1, 2020

2020-08-28 Halvårsrapport 2020

2020-11-13 Delårsrapport kvartal 3, 2020

2021-02-12 Bokslutskommuniké 2020

Avlämnande av bokslutskommuniké

Malmö den 14 februari 2020

Styrelsen
Cyxone AB

Kontakt

Cyxone AB (publ)
Ola Skanung, CFO och tillförordnad VD
Telefon: 0705 121 040
Email: ola.skanung@cyxone.com
Adelgatan 21
211 22 Malmö
www.cyxone.com

Denna bokslutskommuniké är sådan information som Cyxone AB är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappershandel. Informationen lämnades av VD Ola Skanung för offentliggörande den 14 februari 2020 kl. 08.30 CET.

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 kliniskt fas I-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 och e-post ca@mangold.se. www.cyxone.com

Resultaträkning i sammandrag
KSEK

	2019-10-01 2019-12-31	2018-10-01 2018-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Rörelsens intäkter	0	0	0	0
Övriga intäkter	0	1	36	1
Summa rörelsens intäkter	0	1	36	1
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-6 770	-8 835	-28 010	-28 597
Personalkostnader	-1 819	-813	-5 262	-2 231
Av- och nedskrivn. av mat. och immat. anläggningstillgångar	-449	-522	-1 794	-956
Övriga rörliga kostnader	0	0	0	0
Summa rörelsens kostnader	-9 038	-10 170	-35 066	-31 784
Rörelseresultat	-9 038	-10 169	-35 030	-31 783
Resultat från finansiella investeringar	0	0	0	0
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-5	0	-135	0
Summa resultat från finansiella investeringar	-5	0	-135	0
Resultat efter finansiella poster	-9 043	-10 169	-35 165	-31 783
Periodens resultat	-9 043	-10 169	-35 165	-31 783

Balansräkning i sammandrag
KSEK

	2019-12-31	2018-12-31
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>		
Aktiverade utvecklingskostnader	0	0
Patent, licenser samt liknande rättigheter	11 741	13 498
Summa immateriella anläggningstillgångar	11 741	13 498
<u>Finansiella anläggningstillgångar</u>		
Andelar i koncernföretag	955	0
Summa finansiella anläggningstillgångar	955	0
Summa anläggningstillgångar	12 696	13 498
Omsättningstillgångar		
<u>Kortfristiga fordringar</u>		
Kundfordringar	0	2
Fordringar hos koncernföretag	33	0
Övriga kortfristiga fordringar	385	291
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	245	259
Summa kortfristiga fordringar	663	552
Kassa och bank	61 756	38 716
Summa omsättningstillgångar	62 419	39 268
Summa tillgångar	75 115	52 766

	2019-12-31	2018-12-31
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
<u>Bundet eget kapital</u>		
Aktiekapital	3 704	2 827
Fond för utvecklingskostnader	0	0
Summa bundet eget kapital	3 704	2 827
<u>Fritt eget kapital</u>		
Övrigt fritt eget kapital	103 198	76 602
Periodens förlust	-35 165	-31 783
Summa fritt eget kapital	68 033	44 819
Summa eget kapital	71 737	47 646
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	1 694	4 026
Aktuella skatteskulder	0	49
Övriga kortfristiga skulder	550	157
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 134	888
Summa kortfristiga skulder	3 378	5 120
Summa eget kapital och skulder	75 115	52 766
Ställda säkerheter (KSEK)	0	0
Ansvarsförbindelser (KSEK)	0	0

Förändring eget kapital i sammandrag

KSEK

2019-01-01--2019-12-31

	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
Effekt av byte av redovisningsprincip:						
Princip för redovisning av utvecklingskostnader		-29 870	23 316	-16 349	6 967	-22 903
Justerat belopp vid årets början	2 827	0	76 602	-31 783	44 819	47 646
Nyemission	877		61 538		61 538	62 415
Disposition av årets resultat			-31 783	31 783	0	0
Utgifter för kapitalanskaffning			-3 159		-3 159	-3 159
Periodens resultat				-35 165	-35 165	-35 165
Belopp vid periodens utgång	3 704	0	103 198	-35 165	68 033	71 737

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

KSEK	2019-10-01 2019-12-31	2018-10-01 2018-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Kassaflöde från löpande verksamheten	-8 594	-9 647	-33 371	-30 827
Förändring av rörelsekapital	-1 214	2 194	-1 855	778
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 808	-7 453	-35 226	-30 049
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-474	-991	-13 443
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	59 257	36 165	59 257	48 851
Kassaflöde från perioden totalt	49 449	28 238	23 040	5 359
Likvida medel vid periodens början	12 307	10 478	38 716	33 357
Likvida medel vid periodens slut	61 756	38 716	61 756	38 716
Förändring av likvida medel	49 449	28 238	23 040	5 359

Nyckeltal

	2019-10-01 2019-12-31	2018-10-01 2018-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Nettoomsättning (KSEK)	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster (KSEK)	-9 043	-10 169	-35 165	-31 783
Balansomslutning (KSEK)	75 115	52 766	75 115	52 766
Soliditet (%) *	95,5	90,3	95,5	90,3
Resultat per aktie (SEK)*	-0,18	-0,27	-0,72	-0,85
Resultat per aktie IB (SEK)*	-0,24	-0,52	-0,94	-1,79
Antal aktier UB	49 080 380	37 457 517	49 080 380	37 457 517
Antal aktier IB	37 457 517	19 714 483	37 457 517	17 798 111
Genomsnittligt antal aktier	43 268 949	28 586 000	43 268 949	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)