



2020 - 2021

Bokslutskommuniké

Juli 2020 – juni 2021

Sammanfattning av bokslutskommuniké

2021-04-01– 2021-06-30 (fjärde kvartalet)

- Resultatet efter skatt för kvartalet uppgick till -6,0 Mkr (-2,5 Mkr)
- Intäkterna för kvartalet uppgick till 2 Tkr (0,0 Mkr)
- Resultat per aktie för kvartalet uppgick till -0,768 kr (-0,479 kr)*

2020-07-01– 2021-06-30 (räkenskapsåret, tolv månader)

- Resultatet efter skatt för perioden uppgick till -18,3 Mkr (-9,2 Mkr)
- Intäkterna för perioden uppgick till 459 Tkr (0,0 Tkr)
- Resultat per aktie för perioden uppgick till -2,313 kr (-2,809 kr)*
- Likvida medel vid räkenskapsårets slut var 13,9 Mkr (31,9 Mkr)

*Under räkenskapsårets tredje kvartal genomförde bolaget en sammanläggning av aktier i förhållandet 1:100 som minskade antalet aktier från 789 541 300 till 7 895 413. De historiska nyckeltalen per aktie i tabellen ovan har räknats om med hänsyn till den sammanslagning som skedde den 24 januari 2021.

Med "Eurocine Vaccines" avses Eurocine Vaccines AB med organisationsnummer 556566-4298. Antal aktier i Eurocine Vaccines per den 30 juni 2021: 7 895 413 aktier.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Fjärde kvartalet (2021-04-01 – 2021-06-30)

Eurocine Vaccines genomförde företrädesemission för att avancera klamydiavaccinkandidaten fram till klinisk studie

Eurocine Vaccines genomförde en företrädesemission av units som tecknades till cirka 80 procent. Bolaget tillfördes därmed initialt cirka 25,3 MSEK före emissionskostnader. Den initiala emissionslikviden ska finansiera huvuddelen av de förberedande aktiviteterna inför starten av den första kliniska studien med vaccinkandidaten mot klamydia. Härutöver ska emissionslikviden även finansiera affärsutveckling samt utvärdering av ytterligare vaccinkandidater.

Eurocine Vaccines inledde utformning av klinisk studie med vaccinkandidaten mot klamydia

Eurocine Vaccines har inlett arbetet med att utforma den kliniska studien med vaccinkandidaten mot klamydia, planerad att starta hösten 2022.

Eurocine Vaccines förbereder utvärdering av ytterligare två vaccinkandidater

Eurocine Vaccines portföljstrategi bygger på att utveckla en bred portfölj av vaccinkandidater i olika faser, vilket ger fler innovationer möjlighet att nå marknaden. Eurocine Vaccines har pågående diskussioner om två vaccinkandidater, som nått en punkt där materialutbyte planeras, vilket ger Eurocine Vaccines möjlighet att genomföra bekräftande prekliniska studier för att verifiera förväntade resultat.

Eurocine Vaccines adjuvansteknologi Endocine™ utvärderas med en vaccinkandidat mot COVID-19

Eurocine Vaccines tecknade ett utvärderingsavtal, ett Material Transfer Agreement, med ett innovativt, nordamerikanskt, litet publikt bolag om utvärdering av Endocine™ tillsammans med en vaccinkandidat mot COVID-19. Studier i ett eller två djurslag kommer att genomföras för att studera både effekt och säkerhet.

Övriga händelser

Under fjärde kvartalet har Eurocine Vaccines deltagit i ett antal investerarräffar, däribland Aktieportföljen Live samt Aktiespararnas Småbolagsdagarna. Vidare har Bolaget deltagit i BOS Virtual 2021 där intressenter inom farmaceutisk outsourcing deltar för att dela erfarenheter och utveckla nya affärsrelationer.

Tredje kvartalet (2021-01-01 – 2021-03-31)

Eurocine Vaccines initierade processutveckling för vaccinkandidaten mot klamydia

Eurocine Vaccines meddelade att kunskapsöverföringen och förberedelserna har genomförts inför utvecklingen av tillverkningsprocessen för det aktiva protein som behövs i de toxikologiska och kliniska studierna med bolagets klamydiavaccinkandidat, och processutvecklingen har inletts.

Processutvecklingsaktiviteterna, som nu initierats i enlighet med tidsplanen, planeras att senare i projektet resultera i tillverkningssatser i pilotskala, nödvändiga för de toxikologiska och kliniska studierna.

Eurocine Vaccines bekräftade god immunologisk effekt i preklinisk studie med produktionsanpassat klamydiavaccin

Studien konfirmerade att en anpassad variant av vaccinet, utformad för att möta de regulatoriska kraven på en färdig produkt, är mycket immunogen och fokuserar immunresponserna till de delar av klamydiabakterien som skyddande antikroppar binder till. Den goda immunologiska effekten av det testade vaccinet överträffar med god marginal det som i tidigare studier med vårt vaccin gett skydd i prekliniska modeller.

Andra kvartalet (2020-10-01 – 2020-12-31)

Eurocine Vaccines valde Biovian som kontraktsutvecklare för vaccinkandidaten mot klamydia

Eurocine Vaccines meddelade att Bolaget valt Biovian Oy, Åbo, Finland, som kontraktsutvecklare för Bolagets vaccinkandidat mot klamydia. Biovian, en internationellt erkänd kontraktsutvecklare och -tillverkare med egen GMP-anläggning, kommer att utveckla en industriell tillverkningsmetod och tillverka studieprodukter för Eurocine Vaccines kommande studier, till exempel toxikologiska och kliniska studier.

Eurocine Vaccines tidigare utvecklade utvecklingen av kommersiell tillverkningsmetod och uppdaterade tidplan

I samband med upphandling av kontraktstillverkare för det aktiva proteinet i klamydiavaccinkandidaten beslutade Eurocine Vaccines att redan i detta skede utveckla en tillverkningsmetod som är lämplig för tillverkning av vaccin i industriell skala. I samband med beslutet uppdaterade bolaget tidplanen.

Årsstämman den 15 december 2020 beslutade om sammanläggning av aktier i Eurocine Vaccines

Årsstämman i Eurocine Vaccines AB beslutade att genomföra sammanläggning av aktier 1:100, innebärande att hundra (100) aktier läggs samman till en (1) ny aktie. Stämman beslutade också att bemyndiga styrelsen att fastställa avstämningsdag för sammanläggningen av aktier.

Eurocine Vaccines signerade ett utvärderingsavtal för att utvärdera Endocine™ inom veterinärområdet

Avtalet tecknades med ett framstående regionalt veterinärbolag. Avtalet, som är ett så kallat MTA, Material Transfer Agreement, löper under två år och utvärderingen kommer genomföras på ett eller två djurslag. Eurocine Vaccines tillhandahåller Endocine™ medan motparten står för samtliga övriga kostnader för utvärderingen.

Flaggning i Eurocine Vaccines AB

Formue Nords tidigare innehav om 9,71 procent av röster och kapital i Eurocine Vaccines, som erhöles som en följd av deras garantiåtagande i samband med optionsinlösen i juni 2020, avyttrades.

Första kvartalet (2020-07-01 – 2020-09-30)

Eurocine Vaccines ingick avtal med Spixia Biotechnology om utveckling och kommersialisering av klamydiavaccin

Avtalet följer de villkor som kommunicerades i maj 2020, vilket ger Eurocine Vaccines exklusiv rätt att utveckla, tillverka och kommersialisera vaccinkandidater mot klamydia baserat på vaccinantigen som Spixia Biotechnology har tagit fram.

Eurocine Vaccines har påbörjat ett vaccinprojekt med forskare vid Örebro universitet som beviljats finansiering av KK-stiftelsen

Eurocine Vaccines har påbörjat ett projekt som omfattar studier på bland annat TBE, andra flavivirus och HIV samt tester i kombinationer med ämnen som förstärker effekten av vacciner, så kallade adjuvans. Projektet leds av Magnus Johansson, professor i biomedicin och har beviljats drygt 14 miljoner kronor av KK-stiftelsens program Synergi.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

Eurocine Vaccines utökade sin produktportfölj med diagnostiskt test av klamydia genom utvidgat avtal med Spixia Biotechnology

Eurocine Vaccines beslutade att utvärdera ett diagnostiskt test av klamydiaantikroppar i blod som en breddning av sin portfölj och utvidgade licensavtalet med Spixia Biotechnology AB till att även omfatta diagnostiska tester av klamydia.

VD Hans Arwidsson

Räkenskapsåret 2020/2021 har avslutats och vi kan blicka tillbaka på ett år där Eurocine Vaccines har fortsatt att genomföra värdehöjande aktiviteter enligt plan, där den fortsatta utökningen av vår portfölj har varit i fokus. Målsättningen är att skapa ett kontinuerligt flöde av vaccinkandidater i olika faser, där kandidaterna fyller viktiga behov och besitter stor marknadspotential.

En viktig milstolpe för oss under det gångna året var det forsknings- och samarbetsavtal vi ingick med Spixia Biotechnology. Avtalet ger Eurocine Vaccines exklusiv rätt att utveckla, tillverka och kommersialisera vaccinkandidater mot klamydia baserat på vaccinantigen som Spixia Biotechnology har tagit fram. Den andra viktiga milstolpen som jag vill nämna är valet av kontraktsutvecklare för vår vaccinkandidat mot klamydia. Biovian, som är en internationellt erkänd kontraktsutvecklare och tillverkare med egen GMP-anläggning, kommer att utveckla en industriell tillverkningsmetod och tillverka studieprodukter för Eurocine Vaccines kommande studier, till exempel toxikologiska och kliniska studier. Dessa två framgångsrika avtal ger oss möjlighet att driva klamydiaprojektet med fullt momentum.



Genom den emissionslikvid vi tillförts, från den nyligen genomförda företrädesemission av units, kommer vi att förbereda starten av den första kliniska studien med vår vaccinkandidat mot klamydia, vilken vi planerar kunna inleda under Q4 2022. Tack till alla som tecknade sin andel i företrädesemissionen, och varmt välkomna till våra nya aktieägare!

Parallellt med de pågående aktiviteterna inför den kliniska prövningen med vaccinkandidaten mot klamydia, fortsätter vi vårt intensiva affärsutvecklingsarbete där vi förbereder potentiella partners för den vaccinkandidaten. Parallellt pågår arbetet med att identifiera, utvärdera och förhandla om ytterligare vaccinkandidater till vår portfölj – viktiga steg i vår fortsatta utveckling som ett portföljbolag inom vaccinutveckling. Vi har dialoger om två ytterligare produktkandidater i olika stadier. I syfte att utvärdera dessa i bekräftande prekliniska studier, en för varje kandidat, förbereds dessa studier för att verifiera de viktigaste resultaten som innovatörerna har genererat.

Eurocine Vaccines arbetar löpande med att identifiera ytterligare affärsmöjligheter och har därför utvidgat licensavtalet med Spixia till att även omfatta diagnostiska tester av klamydia. I proteinet som utvecklas för klamydiavaccin har vi identifierat möjligheten att utveckla ett diagnostiskt test, vilket kan ge bättre redskap än befintliga tester för att se om personer har eller har genomgått sjukdomen och bär på antikroppar. Vi avser att kostnadseffektivt genomföra mindre tester med egna resurser. Marknaden för diagnostikverktyg är ny för Eurocine Vaccines och kan lägga till en extra potential till vår befintliga strategi. I nästa steg kommer vi att genomföra inledande försök för att utvärdera ett diagnostiskt test baserat på det aktiva proteinet och hur en framtida diagnostisk produkt bäst kan utformas.

Det gångna räkenskapsåret har vi ihärdigt arbetat för att etablera Eurocine Vaccines som ett utvecklingsbolag med en portfölj av innovativa vaccinkandidater. Jag är mycket stolt över de framsteg vårt kompetenta och dedicerade team har gjort och ser ljus på de möjligheter vi har framför oss. Med finansieringen från den nyligen genomförda kapitaliseringen har vi möjligheten att genomföra de planerade värdehöjande aktiviteterna under den kommande perioden. Jag ser fram emot att fortsätta vår spännande resa tillsammans med styrelse, medarbetare och aktieägare. Tack till samtliga för det gångna året!

Hans Arwidsson – VD, Eurocine Vaccines AB

Eurocine Vaccines AB

Eurocine Vaccines är ett utvecklingsbolag, som överbryggar klyftan mellan innovation och marknad i det högaktiva vaccinområdet. Genom bolagets portföljstrategi får innovativa vaccinkandidater möjlighet att nå marknaden snabbare, medan investerare erbjuds riskspridning med en stor framtida hävstång. Vaccinkandidaterna licensieras senare till partners för fortsatt utveckling och kommersialisering.

Bolaget utvecklar och tillhandahåller vaccinadjuvansplattformen Endocine™ för utveckling och förstärkning av vacciner. Endocine™ kan också erbjudas till andra företag som själva vill utveckla adjuvanterade vacciner.

Teknologiplattformen Endocine™ har visat sig:

- Vara säker för användning vid nasal vaccinering i människa i fem kliniska studier med över 400 personer.
- Fungera prekliniskt både som injicerat och nasalt adjuvans och förstärka effekten av vacciner.
- Spara vaccinantigen genom att uppnå en immunologisk effekt med en lägre mängd antigen.
- Vara kompatibel med vaccinantigen från flera olika patogener (till exempel virus, bakterier etc.).
- Vara kompatibel med olika typer av vaccinantigen, till exempel med olika struktur, storlek eller kemi.

Affärsmodell

Eurocine Vaccines affärsstrategi är att driva vaccinprojekt in i klinisk utveckling i syfte att säkra proof-of-concept, det vill säga stöd för klinisk relevans. Bolagets ambition är att vid lämplig tidpunkt i utvecklingen av respektive vaccinkandidat ingå kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.

Eurocine Vaccines aktie

Eurocine Vaccines aktie är noterad på Spotlight Stock Market, www.spotlightstockmarket.com. Aktien har kortnamn EUCL och ISIN-kod SE0001839069. Antalet utestående aktier per den 30 juni 2021 var 7 895 413. Under juni 2021 genomförde bolaget en företrädesemission som registrerades efter periodens utgång. Efter registrering uppgår antalet aktier till 14 211 741 stycken.

Verksamhetsrelaterade risker och osäkerhetsfaktorer

De risker och osäkerhetsfaktorer som Eurocine Vaccines verksamhet exponeras för är sammanfattningsvis relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. För en utförligare beskrivning av väsentliga riskfaktorer i Eurocine Vaccines verksamhet, se bolagets prospekt som publicerades i juni 2021. Sedan dess har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer skett.

Ägarförteckning och insynshandel

För Eurocine Vaccines ägarförteckning och insynshandel hänvisas till Spotlight Stock Market via följande länk: <https://www.spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01000486>

Kommentar till den finansiella utvecklingen

Intäkter

Intäkterna för perioden uppgick till 459 Tkr (0,0 Tkr) och för fjärde kvartalet till 2 Tkr (0,0 Tkr) och utgörs av bidrag från Vinnova samt Spixias delbetalning av prekliniska studier genomförda innan avtalet med dem ingicks. De första betydande intäkterna från bolagets verksamhet beräknas vara intäkter från samarbeten kring bolagets vaccinkandidater och adjuvansteknologin Endocine™.

Kostnader

Räkenskapsårets kostnader präglas som tidigare år av kostnader för forskning och utveckling av bolagets produktkandidater. Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling inklusive löner uppgick för det fjärde kvartalet till 4,2 Mkr (0,9 Mkr). Kvartalets forskningskostnader utgörs till 82 % (45 %) av kostnader för underleverantörer och kontraktsforskare. Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling inklusive löner uppgick under räkenskapsåret till 11,3 Mkr (3,6 Mkr). Räkenskapsårets forskningskostnader utgörs till 75 % (41 %) av kostnader för underleverantörer och kontraktsforskare. De ökade kostnaderna jämfört med föregående räkenskapsår följer planen och är en naturlig följd av de ökade aktiviteterna i det högprioriterade klamydiaprojektet.

Resultat

Resultat efter finansiella poster för kvartalet uppgick till -6,0 Mkr (-2,5 Mkr). Resultat efter finansiella poster under räkenskapsåret uppgick till -18,3 Mkr (-9,2 Mkr).

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel uppgick per den 30 juni 2021 till 13,9 Mkr (31,9 Mkr). Efter periodens utgång tillfördes Bolaget cirka 25,3 MSEK före emissionskostnader. Genom tillförd emissionslikvid samt förväntad likvid från optionsinlösen i mars 2022, är det styrelsens bedömning att den planerade verksamheten är finansierad under kommande tolv månader. Bolaget undersöker aktivt möjligheter till bidragsfinansiering av vissa delar av verksamheten.

Eget kapital

Vid periodens utgång uppgick Eurocine Vaccines soliditet till 89 % (93 %).

Redovisnings och värderingsprinciper

Denna bokslutskommuniké är upprättad i överensstämmelse med IAS 34, Interim Financial Reporting.

För moderbolaget har Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person tillämpats vid upprättandet av denna delårsrapport.

Koncernen och moderbolagets redovisningsprinciper är oförändrade jämfört med det som beskrivs i årsredovisningen för 2019/2020.

Inga nya eller omarbetade IFRS (International Financial Reporting Standards) har trätt i kraft som förväntas ha någon betydande påverkan på koncernen.

Koncernens resultaträkningar

	Kvartal 4 2020/2021 2021-04-01	Kvartal 4 2019/2020 2020-04-01	Räkenskapsår 2020/2021 2020-07-01	Räkenskapsår 2019/2020 2019-07-01
Tkr	-2021-06-30	-2020-06-30	-2021-06-30	-2020-06-30
Nettoomsättning	0	0	0	0
Övriga intäkter	2	0	459	0
Summa intäkter	2	0	459	0
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-4 603	-1 285	-13 100	-4 280
Personalkostnader	-1 459	-1 248	-5 607	-4 627
Rörelseresultat	-6 060	-2 533	-18 248	-8 907
Finansiella intäkter och kostnader	0	0	-6	-312
Resultat efter finansiella poster	-6 060	-2 533	-18 254	-9 219
Periodens resultat	-6 060	-2 533	-18 254	-9 219
Resultat per aktie, kronor	-0,768	-0,479	-2,313	-2,809
Resultat per aktie efter utspädning, kronor	-0,768	-0,479	-2,313	-2,809
Antal aktier vid slutet av perioden	7 895 413	789 541 214	7 895 413	789 541 214
Genomsnittligt antal utestående aktier	7 895 413	5 286 097	7 895 413	3 282 100

Övrigt totalresultat för koncernen överensstämmer med periodens resultat.

Periodens resultat samt resultat per aktie är i sin helhet hänförlig till moderföretagets ägare då koncernen saknar minoritetsintressen.

Under det tredje kvartalet 2021 genomförde bolaget en sammanläggning av aktier i förhållandet 1:100 som minskade antalet aktier från 789 541 300 till 7 895 413. De historiska nyckeltalen per aktie i tabellen ovan har räknats om med hänsyn till den sammanslagning som skedde den 24 januari 2021.

Koncernens förändring i eget kapital

Tkr	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 juli 2019	531	0	228 050	-225 193	3 388
Nyemission	1 443		39 931		41 374
Emissionskostnader			-5 429		-5 429
Summa totalresultat för perioden				-9 219	-9 219
Utgående balans per 30 juni 2020	1 974	0	262 552	-234 412	30 114
Ingående balans per 1 juli 2020	1 974	0	262 552	-234 412	30 114
Nyemission		1 579	23 686		25 265
Emissionskostnader			-5 215		-5 215
Summa totalresultat för perioden				-18 254	-18 254
Utgående balans per 30 juni 2021	1 974	1 579	281 023	-252 666	31 910

Koncernens balansräkningar

Tkr	2021-06-30	2020-06-30
Tillgångar		
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kundfordringar och andra fordringar	21 901	512
Likvida medel	13 861	31 934
Summa omsättningstillgångar	35 762	32 446
Summa tillgångar	35 762	32 446
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	1 974	1 974
Ej registrerat aktiekapital	1 579	0
Övrigt tillskjutet kapital	281 023	262 552
Ansamlad förlust	-252 666	-234 412
Summa eget kapital	31 910	30 114
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder och andra skulder	3 852	2 332
Summa kortfristiga skulder	3 852	2 332
Summa eget kapital och skulder	35 762	32 446

Koncernens kassaflödesanalys

	Räkenskapsår 2020/2021 2020-07-01 -2021-06-30	Räkenskapsår 2019/2020 2019-07-01 -2020-06-30
Tkr		
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-18 248	-8 907
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	0	0
Erhållen ränta	0	0
Erlagd ränta	-6	-312
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-18 254	-9 219
Förändring av kortfristiga fordringar	-21 389	-54
Förändring av kortfristiga skulder	1 520	310
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-38 123	-8 963
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	25 265	41 374
Emissionsutgifter	-5 215	-5 429
Kassaflöde från finansieringsverksamhet	20 050	35 945
Årets kassaflöde	-18 073	26 982
Likvida medel vid årets början	31 934	4 952
Likvida medel vid årets slut	13 861	31 934

Koncernens nyckeltal

	Kvartal 4 2020/2021	Kvartal 4 2019/2020	Räkenskaps år 2020/2021	Räkenskaps år 2019/2020
	2021-04-01	2020-04-01	2020-07-01	2019-07-01
	-2021-06-30	-2020-06-30	-2021-06-30	-2020-06-30
NYCKELTAL				
Rörelsemarginal, %	Na	Na	Na	Na
Vinstmarginal, %	Na	Na	Na	Na
Soliditet, %	89	93	89	93
Skuldsättningsgrad, %	Na	Na	Na	Na
Investeringar	0	0	0	0
Antal anställda vid periodens slut	4	3	4	3
Data per aktie*				
Resultat per aktie, före utspädning, kr	-0,768	-0,479	-2,313	-2,809
Resultat per aktie, efter utspädning, kr	-0,768	-0,479	-2,313	-2,809
Eget kapital per aktie, före utspädning, kr	4,042	3,8	4,042	3,8
Eget kapital per aktie, efter utspädning, kr	4,042	3,8	4,042	3,8
Antal aktier vid periodens slut	7 895 413	789 541 214	7 895 413	789 541 214
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	7 895 413	5 286 097	7 895 413	3 282 100
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	7 895 413	5 286 097	7 895 413	3 282 100
UTDELNING	0	0	0	0

*Under tredje kvartalet 2021 genomförde bolaget en sammanläggning av aktier i förhållandet 1:100 som minskade antalet aktier från 789 541 300 till 7 895 413. De historiska nyckeltalen per aktie i tabellen ovan har räknats om med hänsyn till den sammanslagning som skedde den 24 januari 2021.

DEFINITIONER

Rörelsemarginal, %, = Rörelseresultat i procent av årets fakturering.

Vinstmarginal, %, = Resultat efter finansnetto i procent av årets fakturering.

Soliditet, %, = Eget kapital i procent av balansomslutning.

Skuldsättningsgrad, %, = Räntebärande skulder dividerat med eget kapital.

Resultat per aktie, SEK, = Nettoresultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Eget kapital per aktie, SEK = Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Moderbolagets resultaträkningar

	Kvartal 4 2020/2021 2021-04-01 -2021-06-30	Kvartal 4 2019/2020 2020-04-01 -2020-06-30	Räkenskapsår 2020/2021 2020-07-01 -2021-06-30	Räkenskapsår 2019/2020 2019-07-01 -2020-06-30
Tkr				
Nettoomsättning	0	0	0	0
Övriga intäkter	2	0	459	0
Summa intäkter	2	0	459	0
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-4 602	-1 285	-13 099	-4 280
Personalkostnader	-1 459	-1 248	-5 607	-4 627
Rörelseresultat	-6 059	-2 533	-18 247	-8 907
<i>Resultat från finansiella poster</i>				
Finansiella intäkter och kostnader	0	0	-6	-300
Resultat efter finansiella poster	-6 059	-2 533	-18 253	-9 207
Periodens resultat	-6 059	-2 533	-18 253	-9 207

Moderbolagets balansräkningar

Tkr	2021-06-30	2020-06-30
Tillgångar		
<i>Finansiella tillgångar</i>		
Aktier i dotterbolag	100	100
Summa anläggningstillgångar	100	100
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Övriga kortfristiga fordringar	21 746	418
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	167	106
Summa kortfristiga fordringar	21 913	524
Kassa och Bank	13 762	31 834
Summa omsättningstillgångar	35 675	32 358
Summa tillgångar	35 775	32 458
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	1 974	1 974
Ej registrerat aktiekapital	1 579	0
Reservfond	8 907	8 907
Summa bundet eget kapital	12 460	10 881
Fritt eget kapital		
Överkursfond	271 897	253 426
Ansamlad förlust	-234 181	-224 974
Periodens förlust	-18 253	-9 207
Summa fritt eget kapital	19 463	19 245
Summa eget kapital	31 923	30 126
Leverantörsskulder och andra skulder	3 852	2 332
Summa kortfristiga skulder	3 852	2 332
Summa eget kapital och skulder	35 775	32 458

Nästa redovisningstillfälle

Årsredovisningen för räkenskapsåret 2020/2021 beräknas hållas tillgänglig från och med den 17 november 2021.

Delårsrapport för perioden 1 juli till 30 september 2021 publiceras den 17 november 2021.

Årsstämman äger rum den 21 december 2021.

Styrelsen har inte för avsikt att föreslå någon utdelning.

Solna 31 augusti 2021

Eurocine Vaccines AB (publ)

Pierre A Morgon
Styrelseordförande

Emanuele Montomoli
Styrelseledamot

Hans Arwidsson
Styrelseledamot och
Verkställande Direktör

Jan Sandström
Styrelseledamot

Pär Thuresson
Styrelseledamot

För ytterligare information, vänligen kontakta:
Hans Arwidsson, Verkställande direktör

Eurocine Vaccines AB (publ)
Nanna Svartz väg 4
171 65 Solna

Telefon: +46 70 634 0171
Investor relations kontakt: hans.arwidsson@eurocine-vaccines.com
Hemsida: www.eurocine-vaccines.com
Orgnr: 556566-4298

Revisorns granskningsrapport

Eurocine Vaccines AB org nr 556566-4298

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (bokslutskommunikén) för Eurocine Vaccines AB per 30 juni 2021 och den tolv månadersperiod 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.

Uppsala den 31 augusti 2021
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor



Eurocine Vaccines AB (publ)
Nanna Svartz väg 4
171 65 Solna
Telefon +46 70 634 0171