

A photograph of a middle-aged couple walking on a beach, holding hands and smiling. The woman is on the left, wearing a light-colored long-sleeved top and dark pants. The man is on the right, wearing a light-colored button-down shirt and dark pants. They are walking barefoot on the sand. The background shows the ocean and a bright sky. The image is overlaid with a semi-transparent white box containing text.

# OncoZenge AB

DELÅRSRAPPORT JAN-MAR 2022

Q1

Q2

Q3

Q4

OncoZenge AB (publ), 559261-9968

## UTVECKLINGSPROGRAMMET FÖLJDE PLAN UNDER FÖRSTA KVARTALET, MED VÄSENTLIGA FÖRÄNDRINGAR EFTER PERIODENS UTGÅNG

”Det registreringsgrundande utvecklingsprogrammet för BupiZenge® förlöpte enligt plan under det första kvartalet. Som en konsekvens av ny information och data bedömde bolaget under april månad att nuvarande formulering av BupiZenge® inte utgör en framkomlig väg till nödvändiga regulatoriska produktgodkännanden. Bolagets planerade farmakokinetiska patientstudie, med tillgänglig tablettstyrka och formulering, bedömdes därmed inte kunna generera data som motiverar studiekostnaden och avbröts därför innan patientrekrytering initierats. Arbeta med att utveckla en ny formulering av BupiZenge® som innefattar lägre styrkor och nytt smakämne har initierats”.

### FÖRSTA KVARTALET (JAN-MAR 2022)

- Periodens resultat -36,1 MSEK (-1,0)
- Resultat per aktie -3,08 SEK (-0,09)
- Eget kapital per aktie 3,78 SEK (7,16)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten -10,4 MSEK (-0,3)
- Likvida medel 40,8 MSEK (64,8)

### VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- Toxicitetsstudie startar enligt plan

### VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Svar från den amerikanska regulatoriska myndigheten FDA erhålls
- Sex veckors dosering i toxicitetsstudien slutförs och dataanalys påbörjas
- Den planerade farmakokinetiska studien avbryts
- Omformulering av BupiZenge® påbörjas

## VD HAR ORDET

*”Efter ett första kvartal under vilket bolaget följde kommunicerad utvecklingsplan för BupiZenge®, har ny strategi implementerats för bästa möjliga väg att nå marknaden och att därmed generera bolagsvärde.”*



Paul de Potocki, VD OncoZenge

Under årets första kvartal arbetade organisationen fokuserat med att genomföra en sex-veckors toxicitetsstudie med bupivakain och att starta en farmakokinetisk patientstudie med BupiZenge®. Strax efter periodens slut erhöll vi ett omfattande svar från den amerikanska regulatoriska myndigheten FDA och därefter även initiala resultat från toxicitetsstudien.

Baserat på den sammantagna bilden av ny information och data gjorde vi bedömningen att den befintliga produktformuleringen av BupiZenge® inte utgör en framkomlig väg till nödvändiga regulatoriska produktgodkännanden. Bolagets planerade farmakokinetiska patientstudie, med tillgänglig tablettstyrka och formulering, bedömdes därmed inte kunna generera data som motiverar studiekostnaden och avbröts därför innan patientrekrytering påbörjats.

För att driva projektet vidare med ett kliniskt utvecklingsprogram som både har rimlig omfattning och god sannolikhet att erhålla nödvändiga regulatoriska godkännanden, kommer en ny formulering av BupiZenge® utvecklas som innefattar lägre tablettstyrkor och ett alternativt smakämne. Även om detta naturligtvis innebär ett betydande steg tillbaka i vår tidsplanering, är vårt mål att generera ny IP som ett resultat av detta arbete, och det är vår övertygelse att denna strategi utgör den bästa möjliga vägen framåt för att generera värde från projektet.

### BUPIZENGE®

BupiZenge® är en sugtablett avsedd för smärtbehandling i mun och svalg, initialt för cancerpatienter som lider av oral mukositis. Den aktiva substansen, bupivakain, har en god smärtlindrande effekt, vilket OncoZenge dokumenterat i tidigare patientstudier.

BupiZenge® är en ny formulering av bupivakain för en ny indikation med ett nytt administrationssätt och frekvent dosering under en längre tidsperiod. Denna produktformulering måste därför dokumenteras i kliniska patientstudier både för effekt och patientsäkerhet vid avsedd användning.

I likhet med alla lokalanestetika kan bupivakain orsaka oönskade biverkningar vid höga koncentrationer av substansen i blodet. Bupivakain har också en starkt bitter smak som behöver maskeras, speciellt för cancerpatienter som ofta redan mår illa till följd av deras pågående behandling. BupiZenge® har smaksatts med lakrits, som har en intensivt söt smak som effektivt döljer bittra smaker. Dock innehåller lakritsrot en farmakologiskt aktiv substans som kan orsaka förhöjt blodtryck vid långvarigt intag.

OncoZenge har därför, både för att säkerställa patientsäkerhet och för att nödvändiga fas III-studier får rimlig omfattning, komplexitet och kostnad, bedömt att den långsiktigt bästa strategin är att utveckla en ny formulering av BupiZenge® med något lägre styrka och ett smakämne som inte kräver separat dokumentation eller klinisk monitorering. Denna utvecklingsprocess har påbörjats under andra kvartalet. En viktig målsättning i detta arbete är att generera ny IP. En produkts patentskydd vid marknads lansering, både avseende kvarvarande patenntid och geografisk omfattning, är en viktig värdeparameter. OncoZenges nuvarande patent sträcker sig till 2032/33 och begränsas till Europa och Nordamerika. Ett signifikant förlängt patentskydd för ett större territorium skulle utgöra ett stort värde. Förutsatt att bolaget framgångsrikt kan ta fram en ny formulering som uppfyller relevanta regulatoriska myndighetskrav och samtidigt genererar ny IP, bedömer vi att BupiZenge® skulle ha ett signifikant kommersiellt värde redan innan fas III-studier.

## STRATEGISK ÖVERSYN

OncoZenge har meddelat att styrelsen gör en strategisk översyn av bolaget med målsättning att inkorporera kompletterande verksamhet. Fördelarna med en bredare projektportfölj inkluderar organisatoriska synergier, riskspridning och ökat nyhetsflöde. Vi vill dock understryka att OncoZenge endast kommer att föreslå en strukturaffär för bolagets stämma under förutsättning att tillkommande projekt eller bolag bedöms tillföra konkret värde för OncoZenges nuvarande aktieägare.

## VÄG FRAMÅT

I dagsläget finns det ingen godkänd produkt på marknaden som utvecklats specifikt för smärtlindring vid oral mukositis. BupiZenge® adresserar ett stort patientbehov och har därför en betydande kommersiell potential. OncoZenge besitter idag unik kunskap och data för att framgångsrikt kunna utveckla en effektiv produkt som kan hjälpa hundratusentals cancerpatienter med svåra smärtor. Jag är hoppfull om att vi, trots ett väsentligt steg tillbaka i vårt arbete, kommer att kunna utveckla både ett viktigt nytt läkemedel och ett värdefullt bolag.

Paul de Potocki, VD

# ONCOZENGES VERKSAMHET

## VISION

OncoZenges vision är att radikalt förbättra livskvaliteten för patienter med svår oral smärta, till exempel orsakad av strålbehandling eller kemoterapi vid behandling av cancer.

## ONCOZENGE I KORTHET

OncoZenge AB är ett svenskt läkemedelsföretag som utvecklar en ny behandling för smärtlindring hos patienter som lider av oral smärta orsakad av strålningsbehandling och kemoterapi mot cancer. Bolagets produktkandidat BupiZenge® har i fas II-patientstudier uppvisat signifikant bättre smärtlindring jämfört med dagens standardterapi. Bolaget avser genomföra ett kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktanslagning.

Bolaget grundades 2020 som en avknoppning från Moberg Pharma AB och är noterat på Nasdaq First North Growth Market (OMX: ONCOZ).

OncoZenge ledning består av VD Paul de Potocki, COO Pirkko Tamsen, CFO Mark Beveridge och CMO Markus Jerling. Bolagets organisation i övrigt omfattar senior expertis inom bland annat projektledning, regulatory affairs, preklinisk och klinisk utveckling, produktion, patent och IT.

OncoZenge har sitt huvudkontor i Bromma, Stockholm.

## PROJEKT

Idag har OncoZenge AB ett projekt, BupiZenge®. BupiZenge® möter ett stort patientbehov av smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis, en allvarlig komplikation efter strålning och annan cancerbehandling. Oral mukositis orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan som kan förhindra patienter från att slutföra sin cancerbehandling och orsakar kostsam sjukhusvård och stort lidande. Fas II-studier har slutförts framgångsrikt med signifikant bättre smärtlindring jämfört med nuvarande behandling. Arbete pågår för att ta fram en ny formulering av BupiZenge® samt förbereda för det återstående kliniska utvecklingsprogrammet tillsammans med bolagets kontrakterade CRO.

*”BupiZenge® har potential att bli den ledande behandlingen för oral smärtlindring enligt undersökningar bland amerikanska och europeiska läkare.”* Pirkko Tamsen, COO OncoZenge



## PRODUKTPROFIL OCH MÅLGRUPP

BupiZenge® är en sugtablett med den aktiva beståndsdel bupivakain. Bupivakain är ett väl beprövat lokalanestesimedel av amid-typ som utvecklades i Sverige redan på 1960-talet och som sedan dess har använts som lokalanestetikum för miljontals patienter. Sugtablett BupiZenge® är en patentskyddad ny formulering av bupivakain specifikt utvecklad för lokal smärtlindring i mun och svalg, till exempel i samband med oral mukositis.

Oral mukositis är en allvarlig komplikation efter strålterapi och cellgiftsbehandling som orsakar mycket smärtsamma sår i munhålan. Även patienter som genomgår hematopoetisk stamcellstransplantation kan drabbas av oral mukositis. Den första planerade indikationen är smärta orsakad av oral mukositis, men de medicinska behoven är stora även för andra smärtsamma orala tillstånd och vid procedurer i munhålan.

## MARKNADSÖVERSIKT

### ORAL MUKOSIT

Oral Mukositis ("OM") är en inflammation i slemhinnorna i mun och svalg vilket resulterar i smärtsamma sår och blåsor. OM är ett allvarligt tillstånd och en vanlig biverkning vid cancerbehandling. Efter strålterapi i huvudhalsregionen utvecklar nästan alla patienter OM och bland patienter som behandlas med kemoterapi är det mellan 30 - 80 procent som drabbas beroende på typ av cellgiftsbehandling.

OM uppträder vanligtvis efter några dagar och upp till ett par veckor efter inledningen av cytostatika-behandling eller strålterapi och kan ofta pågå under fyra till sex veckor. OM är ett smärtsamt tillstånd, vilket gör det svårt och ibland omöjligt för patienten att äta, dricka eller tala. Svårigheten att äta och dricka kan resultera i att patienten blir undernärd i ett skede där patienten redan har ett svagt immunförsvar till följd av cancerbehandlingen.

Vidare finns en risk att patienten drabbas av infektion till följd av öppna sår i slemhinnan. OM bedöms ha en kraftigt negativ inverkan på patientens livskvalitet och i vissa fall kan smärtan vara så pass allvarlig att det inte är möjligt att fortsätta behandlingen med cytostatika eller strålterapi.



### SMÄRTBEHANDLING VID ORAL MUKOSIT (OM)

Idag är standardbehandling för smärtlindring vid OM olika typer av munsköljvätskor som innehåller den lokalbedövande substansen lidokain eller morfin, samt systemisk smärtlindring. Enligt såväl medicinska experter som vid genomgång av kliniska studier framgår det att nuvarande standardbehandlingar har en begränsad smärtstillande effekt, framför allt på allvarligare former av OM. Även opioidbehandling är otillräcklig för att hantera den kraftiga lokala smärtan som OM orsakar och medför även risk för allvarliga biverkningar.

OncoZenges bedömning är att befintliga behandlingsalternativ är otillräckliga för att minska den lokala smärtan som uppkommer vid OM och att vissa av dem dessutom har en påtaglig risk för allvarliga biverkningar. Vidare har ingen av ovan beskrivna behandlingar FDA-godkännande specifikt för att minska smärta vid OM. OncoZenge gör därmed bedömningen att det finns ett betydande medicinskt behov av en ny effektiv behandling av OM och andra smärttillstånd i munnen.

## ADRESSERBAR MARKNAD

OncoZenge bedömer att de viktigaste marknaderna för kommersialiseringen av BupiZenge® kommer att vara Europa och Nordamerika, där patentskydd till 2032-2033 finns beviljat. OM uppträder i en betydande grupp av patienter som behandlas för cancer och det har rapporterats att cirka en miljon patienter lider av OM varje år i Europa och Nordamerika.

## STRATEGI

OncoZenges strategi är att genomföra ett kliniskt utvecklingsprogram till grund för regulatoriska godkännanden och produktlansering, samt att parallellt med detta driva en process för att kontraktera kommersiella partners. Bolaget avser också att om möjligt säkerställa att de investeringar vi gör i klinisk utveckling genererar data som kan stödja godkännanden både i Europa och USA.

Bolaget ser även andra möjliga användningsområden för BupiZenge® vid smärta i munhålan som vi avser att adressera på egen hand eller tillsammans med partners. Sådana användningsområden innefattar till exempel smärtlindring i samband med endoskopiska undersökningar eller operationer i mun och svalg och oral smärtlindring, till exempel vid så kallad burning mouth syndrome.

## BUPIZENGE®

Bupivakain är ett väletablerat lokalbedövningsmedel som används för att uppnå långvarig bedövning genom nervblockad. Bupivakain används bland annat för epiduralblockad som är en vanligt förekommande smärtlindring vid förlossning. BupiZenge® är en ny formulering av bupivakain i form av en sugtablett avsedd för behandling av smärta i mun och svalg.

I kliniska studier har BupiZenge® gett smärtlindring under längre tid än dagens standardbehandling. Huvud- och halscancerpatienter hade fortfarande efter ett par timmar betydande smärtlindring i munhåla och svalg. Den kraftiga smärtlindringen uppkommer inom några minuter efter intag av sugtablett. Målet är att BupiZenge® ska vara enkelt för patienterna att ta hemma och efter behov.

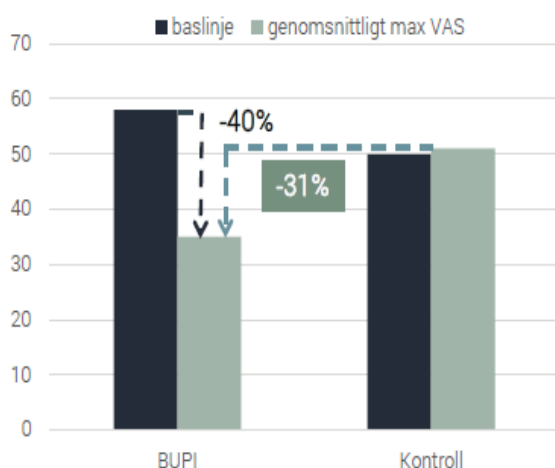
Bupivakain, till skillnad mot opioider, är inte narkotikaklassat, vilket är en viktig fördel som underlättar hantering och förskrivning av läkemedlet. Det är också mycket enklare att ta en sugtablett än att använda till exempel en morfinpump.

## KLINISKA STUDIER

Kliniker i Danmark har genomfört en fas I-studie på friska frivilliga och på patienter med cancer i huvud- och halsregionen och en klinisk fas II-studie där patienter med cancer i huvudhalsregionen som drabbats av oral mukositis ingick. Studien visade en statistiskt signifikant smärtlindring i såväl munhåla/svalg (31% lägre) som enbart munhåla (50% lägre) jämfört med standardbehandling.

Fas II-studien var en öppen, randomiserad och kontrollerad parallellgruppsstudie med syfte att undersöka effekt och tolerabilitet vid upprepad administrering av bupivakain i sugtablettform (25 mg) som smärtlindring. Bägge grupperna hade tillgång till gängse smärtbehandling under studien. Kontrollgruppen hade även tillgång till lokalt verkande bedövningsmedel för munhålan i form av en lidokain-gel.

### VAS Score (högsta av munhåla/svalg)



I genomförda fas I- och fas II-studier har BupiZenge® visat god säkerhet utan allvarliga biverkningar. Resultaten från fas II-studien visar att BupiZenge® med hög signifikans har en starkt smärtstillande effekt som är väsentligt bättre än tillgänglig standardbehandling. Bolagets bedömning är att BupiZenge® har en betydande potential att utvecklas till en effektiv behandling för att lindra smärta vid OM och andra smärtsamma tillstånd i munhålan och svalget.

### Registreringsgrundande studier och dokumentation

OncoZenge besitter idag unik kunskap och data för utveckling av en smärtlindrande produkt för behandling av oral mukositis. Arbetet pågår för att utveckla en ny optimerad produktformulering av BupiZenge®. Parallellt arbetar bolaget tillsammans med regulatorisk och medicinsk expertis i USA och Europa för att förbereda ett registreringsgrundande kliniskt utvecklingsprogram. Programmet bygger vidare på den dokumentation som finns från bolagets utförda kliniska och toxikologiska studier.



# Kommentarer till rapporten

## RESULTAT

Utvecklingskostnader som är kopplade till utvecklingen av BupiZengeprojektet har tidigare bokats under immateriella anläggningstillgångar som balanserade utgifter för utvecklingsarbete. Under kvartalet har alla balanserade utvecklingskostnader kopplade till BupiZengeprojektet återförts till resultaträkningen med 23,2 MSEK och rapporteras under forsknings- och utvecklingskostnader. Utöver den återföringen har bolaget kostnadsförts 8,3 MSEK i utvecklingskostnader hänförliga till BupiZengeprojektet.

Administrationskostnader avser kostnader för administrativa funktioner och affärsutveckling (inklusive IR kostnader) och uppgick till 1,4 MSEK (1,3).

Övriga rörelsekostnader avser valutaförluster. Verksamheten har idag vissa transaktioner i EUR.

Skatt på resultatet avser den uppskjuten skattefordran som har återförts.

## KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamheten inkluderar utvecklingskostnader hänförliga till BupiZenge som tidigare klassificerats under investeringsverksamheten.

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital uppgick till -9,8 MSEK (-1,4) inklusive utvecklingskostnader om -8,3 MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamhet efter förändring av rörelsekapital uppgick till -10,4 MSEK (-0,3).

Kassaflöde från investeringsverksamheten och finansieringsverksamheten är noll.

## NÄRSTÅENDETRANSAKTIONER

Inga väsentliga förändringar har skett i natur och omfattning avseende transaktioner med närstående i jämförelse med upplysning i årsredovisningen

## RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

De risker som bedöms ha en särskild betydelse för OncoZenges framtida utveckling är kopplade till resultat av kliniska studier, myndighetsåtgärder, patent och varumärken, nyckelpersoner, konjunktürkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen.

## RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

| (TSEK)                                          | Jan-mar<br>2022 | Jan-mar<br>2021 | Jan-dec<br>2021 |
|-------------------------------------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| Nettoomsättning                                 | -               | -               | -               |
| Kostnad sålda varor                             | -               | -               | -               |
| <b>Bruttovinst</b>                              | -               | -               | -               |
| Försäljningskostnader                           | -               | -               | -               |
| Affärsutvecklings- och administrationskostnader | -1 375          | -1 343          | -4 677          |
| Forsknings- och utvecklingskostnader            | -31 591         | -80             | -216            |
| Övriga rörelseintäkter                          | -               | -               | -               |
| Övriga rörelsekostnader                         | -19             | -2              | -1              |
| <b>Rörelseresultat</b>                          | <b>-32 985</b>  | <b>-1 425</b>   | <b>-4 894</b>   |
| Ränteintäkter                                   | -               | -               | -               |
| Räntekostnader                                  | -               | -               | -               |
| <b>Resultat efter finansiella poster</b>        | <b>-32 985</b>  | <b>-1 425</b>   | <b>-4 894</b>   |
| Skatt på periodens resultat                     | -3 077          | 414             | 1 008           |
| <b>RESULTAT</b>                                 | <b>-36 062</b>  | <b>-1 011</b>   | <b>-3 886</b>   |

## BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

| (TSEK)                                | 2022-03-31    | 2021-03-31    | 2021-12-31    |
|---------------------------------------|---------------|---------------|---------------|
| Tillgångar                            |               |               |               |
| Immateriella anläggningstillgångar    | 6 850         | 22 634        | 30 018        |
| Materiella anläggningstillgångar      | -             | -             | -             |
| Uppskjuten skattefordran              | -             | 2 294         | 3 076         |
| Summa anläggningstillgångar           | 6 850         | 24 928        | 33 094        |
| Kundfordringar och andra fordringar   | 1 123         | 7 041         | 915           |
| Kassa och bank                        | 40 790        | 64 796        | 51 218        |
| Summa omsättningstillgångar           | 41 913        | 71 837        | 52 133        |
| <b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>               | <b>48 763</b> | <b>96 765</b> | <b>85 227</b> |
| Eget kapital och skulder              |               |               |               |
| Eget kapital                          | 44 261        | 83 923        | 80 323        |
| Långfristiga räntebärande skulder     | -             | -             | -             |
| Långfristiga ej räntebärande skulder  | -             | -             | -             |
| Summa långfristiga skulder            | -             | -             | -             |
| Kortfristiga räntebärande skulder     | -             | -             | -             |
| Kortfristiga ej räntebärande skulder  | 4 502         | 12 842        | 4 904         |
| Summa kortfristiga skulder            | 4 502         | 12 842        | 4 904         |
| <b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b> | <b>48 763</b> | <b>96 765</b> | <b>85 227</b> |

## FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

| (TSEK)                                  | Aktie-<br>kapital | Fond för<br>utvecklings-<br>utgifter | Övrigt<br>tillskjutet<br>kapital | Balanserat<br>resultat | Totalt eget<br>kapital |
|-----------------------------------------|-------------------|--------------------------------------|----------------------------------|------------------------|------------------------|
| 1 januari till 31 mars 2022             |                   |                                      |                                  |                        |                        |
| Ingående balans                         | 1 301             | 23 168                               | 83 544                           | -27 690                | 80 323                 |
| Totalresultat                           |                   |                                      |                                  |                        |                        |
| Periodens resultat                      |                   |                                      |                                  | -36 062                | -36 062                |
| Överföring fond för utvecklingsutgifter |                   | -23 168                              |                                  | 23 168                 | -                      |
| <b>UTGÅENDE BALANS den 31 MARS 2022</b> | <b>1 301</b>      | <b>-</b>                             | <b>83 544</b>                    | <b>-40 584</b>         | <b>44 261</b>          |

| (TSEK)                                  | Aktie-<br>kapital | Fond för<br>utvecklings-<br>utgifter | Övrigt<br>tillskjutet<br>kapital | Balanserat<br>resultat | Totalt eget<br>kapital |
|-----------------------------------------|-------------------|--------------------------------------|----------------------------------|------------------------|------------------------|
| 1 januari till 31 december 2021         |                   |                                      |                                  |                        |                        |
| Ingående balans                         | 600               | 15 201                               | 29 317                           | -15 837                | 29 281                 |
| Totalresultat                           |                   |                                      |                                  |                        |                        |
| Periodens resultat                      |                   |                                      |                                  | -3 886                 | -3 886                 |
| Överföring fond för utvecklingsutgifter |                   | 7 967                                |                                  | -7 967                 | -                      |
| Transaktioner med aktieägare            |                   |                                      |                                  |                        |                        |
| Nyemissioner                            | 701               |                                      | 59 380                           |                        | 60 081                 |
| Transaktionskostnader                   |                   |                                      | -5 153                           |                        | -5 153                 |
| <b>UTGÅENDE BALANS den 31 DEC 2021</b>  | <b>1 301</b>      | <b>23 168</b>                        | <b>83 544</b>                    | <b>-27 690</b>         | <b>80 323</b>          |

## KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

| (TSEK)                                               | Jan-mar<br>2022 | Jan-mar<br>2021 | Jan-dec<br>2021 |
|------------------------------------------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| Den löpande verksamheten                             |                 |                 |                 |
| Rörelseresultat före finansiella poster              | -32 985         | -1 425          | -4 894          |
| Erhållna och betalda finansiella poster              | -               | -               | -               |
| Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet: |                 |                 |                 |
| Avskrivningar och andra justeringar                  | 23 168          | -               | -               |
| <b>Kassaflöde före förändring av rörelsekapital</b>  | <b>-9 817</b>   | <b>-1 425</b>   | <b>-4 894</b>   |
| Förändring i rörelsekapital                          |                 |                 |                 |
| Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar      | -208            | -1 528          | 4 598           |
| Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder         | -403            | 2 620           | -4 471          |
| <b>KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>      | <b>-10 428</b>  | <b>-333</b>     | <b>-4 767</b>   |
| Investeringsverksamheten                             |                 |                 |                 |
| Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar         | -               | -583            | -5 356          |
| <b>KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>      | <b>-</b>        | <b>-583</b>     | <b>-5 356</b>   |
| Finansieringsverksamheten                            |                 |                 |                 |
| Emission av aktier                                   | -               | 60 028          | 60 081          |
| Emissionskostnader                                   | -               | -4 315          | -8 739          |
| <b>KASSAFLÖDE FRÅN<br/>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b> | <b>-</b>        | <b>55 713</b>   | <b>51 342</b>   |
| Förändring i likvida medel                           | -10 428         | 54 797          | 41 219          |
| Likvida medel vid periodens början                   | 51 218          | 9 999           | 9 999           |
| Likvida medel vid periodens slut                     | 40 790          | 64 796          | 51 218          |

## REDOVISNINGSG- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har, i likhet med årsbokslutet, upprättats i enlighet med principer under Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 K3. Grunder för upprättande av OncoZenges finansiella rapporter är upprättade enligt fortlevnadsprincipen med vilket menas att bolaget redovisar intäkter, kostnader, tillgångar och skulder med utgångspunkt i att bolaget kommer att finnas kvar under överskådlig framtid. Mer information om tillämpade redovisningsprinciper finns i OncoZenges årsredovisning.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras.

## KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

|                                      |                  |
|--------------------------------------|------------------|
| Delårsrapport januari-juni 2022      | 18 augusti 2022  |
| Delårsrapport januari-september 2022 | 15 november 2022 |

Rapporterna kommer att offentliggöras genom pressmeddelanden och kommer att finnas tillgängliga på OncoZenges hemsida ([www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se)) samma dag som offentliggörandet.

Årsstämma kommer att hållas den 30 juni 2022. Styrelsen har beslutat att årsstämman ska genomföras utan fysisk närvaro av aktieägare, ombud och utomstående samt att aktieägare endast ska ha möjlighet att utöva sin rösträtt genom att aktieägare poströstar. Information om de beslut som fattas av årsstämman kommer att offentliggöras så snart utfallet av poströstningen är slutligt sammanställt. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast den 2 juni 2022.

## FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Paul de Potocki, VD, telefon: 070 669 9618, e-mail: [paul.de.potocki@oncozenge.se](mailto:paul.de.potocki@oncozenge.se)  
Mark Beveridge, CFO, telefon: 076 805 8288, e-mail: [mark.beveridge@oncozenge.se](mailto:mark.beveridge@oncozenge.se)

För ytterligare information om OncoZenges verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, [www.oncozenge.se](http://www.oncozenge.se)

Denna delårsrapport är inte granskad av bolagets revisorer.

## FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 17 maj 2022

Anna Ljung  
Styrelseordförande

Torben Mogensen  
Styrelseledamot

Mattias Klintemar  
Styrelseledamot

Hilde Furberg  
Styrelseledamot

Paul de Potocki  
VD