

Oxcia AB (publ)

Delårsrapport

Januari - september 2021



OXCIA

Innehåll

Oxcia AB (publ) Delårsrapport	03.
Resultat och kassaflöde i sammandrag	05.
VD har ordet	06.
Om Oxcia	08.
Projektportfölj, summering	10.
Finansiell information	14.
Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag	19.



Oxcia AB (publ) Delårsrapport

1 januari - 30 september 2021

Tredje kvartalet (juli-september 2021)

- Rörelseresultatet uppgick till -3 573 590 (-291 264) SEK.
- Periodens resultat uppgick till -3 578 876 (-354 600) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -2 749 079 (-812) SEK.
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -1,77 (-0,32) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -1,77 (-0,32) SEK.

Perioden (januari-september 2021)

- Rörelseresultatet uppgick till -7 736 671 (-718 922) SEK.
- Periodens resultat uppgick till -7 779 348 (-1 030 072) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6 054 606 (-1 729 073) SEK.
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -4,19 (-1,00) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning -4,19 (-1,00) SEK.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet

- Läkemedsverket och Etikprövningsmyndigheten godkänner att den kliniska fas 1-studien, MASTIFF, undersöker två olika doseringsregimer parallellt.
- Det nya kliniska provningscentret, Sahlgrenska Universitetssjukhuset, börjar inkludera patienter till MASTIFF-studien.

- MD, PhD, Ass.Prof. Cecilia Ahlin rekryteras som Chief Medical Officer.
- Dr. Christina Kalderén rekryteras som Preclinical Director.
- Oxcia finns med på LinkedIn
- Ny publikation med OXC-101 (karonudib, TH1579) som visar prekliniska effekter i akut myeloisk leukemi (AML) (Sanjiv et al, Cancer Research, in press).
- Bolagets samarbetsprojekt med Karolinska Institutet, Lunds universitet och Uppsala universitet kring OGG1 mot akut lungskada slutrapporteras till och godkänns av Vinnova.

Väsentliga händelser under perioden

- I januari utses Ulrika Warpman Berglund till VD och Jan Zetterberg till styrelsens ordförande.
- I mars beslutar en extra bolagsstämma om en rad förberedelser inför Oxcias börsnotering, däribland ges styrelsen bemyndigande till styrelsen att besluta om nyemission av aktier och emission av teckningsoptioner och/eller konvertibler.
- Avtal träffas med Sahlgrenska Universitetssjukhuset om att vara ytterligare ett kliniskt center för rekrytering av patienter till MASTIFF.

- Under våren genomförs en nyemission av B-aktier som tillför Oxcia 70 MSEK innan emissionskostnader och bolaget ansluts till Euroclear Sweden AB. I samband med emissionen utges också 162 918 teckningsoptioner tillsammans med aktierna. Varje option ger rätten att teckna en B-aktie
- I april avyttrades den medicintekniska produkten Libragel® med en mindre påverkan på resultat och kassaflöde.
- Vid årsstämman den 30 juni väljs Ingvar Karlsson till styrelseledamot efter Jan Benjaminsson på ordinarie bolagsstämman i juni. Stämman beslutar att bolaget ska tillsätta en valberedning. Vidare ger stämman bemyndigande till styrelsen att besluta om emission av aktier och/eller teckningsoptioner.
- Under våren 2021 förstärktes organisationen genom avtal med konsulter för klinisk utveckling, Maria Klockare, samt affärsutveckling/kommunikation, Monika Vedin.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Oxcia formaliserar och etablerar ett Scientific Advisory Board bestående av Dr. Giorgio Massimini (tidigare Head Clinical Development Oncology, Merck), Dr Andrea Wahner Hendriksson (Clinical Trial Unit Oncology, Mayo Clinic), Dr Sarah Danson (University of Sheffield, Weston Park) och Professor Thomas Helleday (Karolinska Institutet).
- Websidan www.oxcia.com uppdateras med ny logotyp, färg och information inför notering.
- Styrelsen kallar till extra bolagsstämma 9 december för beslut om omvandling av aktieägartillskott till aktier samt antagande av ersättningspolicy.
- Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång som påverkar resultat och ställning.



Resultat och kassaflöde i sammandrag

(Belopp i SEK om ej annat anges)	2021 3 mån jul-sep	2020 3 mån jul-sep	2021 9 mån jan-sep	2020 9 mån jan-sep	2020 12 mån jan-dec
Rörelsens intäkter	76 053	1 597 337	244 722	4 519 932	95 997
Rörelsens kostnader	-3 649 643	-1 888 601	-7 981 393	-5 238 854	-28 932 759
Rörelseresultat	-3 573 590	-291 264	-7 736 671	-718 922	-28 836 762
Periodens resultat efter finansnetto	-3 578 876	-354 600	-7 779 348	-1 030 072	-29 170 633
Genomsnittligt antal aktier	2 025 837	1 094 453	1 854 542	1 031 830	1 206 329
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-1,77	-0,32	-4,19	-1,00	-24,18
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 749 079	-812	-6 054 606	-1 729 073	9 407 547
<i>Nyckeltal</i>					
Rörelsekapital	58 677 228	4 541 250	58 677 228	4 541 250	1 782 933
Kassalikviditet, %	2 308	393	2 308	393	205
Soliditet, %	95,7	91,9	95,7	91,9	30,2
Resultat per aktie före utspädning	-1,77	-0,32	-4,19	-1,00	-24,18
Resultat per aktie efter utspädning	-1,77	-0,32	-4,19	-1,00	-24,18
Genomsnittligt antal aktier	2 025 837	1 094 453	1 854 542	1 031 830	1 206 329
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	2 188 755	1 094 453	1 924 961	1 031 830	1 206 329

VD har ordet

Bästa aktieägare,

Tredje kvartalet har varit fortsatt händelserikt i positiv bemärkelse. Vi har fortsatt att utveckla Oxcias DNA Damage Response (DDR) projekt, OXC-101 och OXC-201, publicerat starka data med läkemedelskandidaterna i ledande tidskrifter, fortsatt rekrytera nyckelkompetenser, påbörjat förberedelser inför framtida notering av bolaget liksom påbörjat arbetet med att synliggöra Oxcia.



För OXC-101 (karonudib, TH1579), det mest avancerade projektet i kliniska fas 1-studier med cancerpatienter, godkände Läkemedelsverket och Etikprövningsmyndigheten en ändring som gör det möjligt att jämföra två olika doseringsregimer parallellt. I ljuset av fortsatta utmaningar kopplat till COVID-19, där rekryteringen av patienter till våra pågående studier har blivit påverkade, är jag mycket nöjd med att Sahlgrenska Universitetssjukhuset har accepterat att bli ytterligare ett kliniskt prövningscenter. De har med stort engagemang och entusiasm redan rekryterat flera patienter till MASTIFF-studien. Tack vare att vi nu har både Karolinska Universitetssjukhuset och Sahlgrenska Universitetssjukhuset som rekryterar ser jag med tillförsikt fram emot att vi kommer att avsluta MASTIFF-studien senast under början av nästa år. Teamet arbetar med att identifiera ytterligare prövningsenheter för att öka rekryterings-hastigheten för MAATEO, men till följd av COVID-19 situationen kommer MAATEO mest troligt fortsätta rekrytera under 2022.

Bolagets samarbetsprojekt med Karolinska Institutet, Lunds universitet och Uppsala universitet kring OXC-201 (TH5487, OGG1 hämmare) mot akut lungskada slutrapporterades och godkändes av Vinnova under Q3. Arbetet pågår enligt plan med att identifiera en potentiell klinisk läkemedelskandidat med med målsättningen att påbörja säkerhetsfarmakologistudier under 2022.

Arbetet med att bygga Oxcias organisation fortsätter och under Q3 hade vi glädjen att välkomna två nya skickliga och erfarna medarbetare, Cecilia Ahlin och Christina Kaldéren.

Cecilia Ahlin är medicinsk och gynekologisk onkolog och har en doktorsexamen inom bröstcancer. Cecilia har 20+ års erfarenhet av behandling av cancerpatienter och är kliniskt aktiv. Cecilia har även arbetat i olika medicinska chefsroller inom läkemedelsindustrin samt tjänstgjort som klinisk bedömare på Läkemedelsverket. Jag är därför mycket glad att Cecilia accepterat rollen som Chief Medical Officer.

Christina Kalderén har 25+ års erfarenhet från stora och medelstora läkemedelsbolag som projektledare och senior forskare för läkemedelsutvecklingsprojekt. Senast kommer Christina från Helleday laboratoriet, Karolinska Institutet, där hon varit framgångsrik projektledare för OGG1-projektet och kommer nu fortsätta leda forskningen och utvecklingen av OXC-201 från Oxcia.

Tidigare under våren började Maria Klockare och Monika Vedin att arbeta för Oxcia. Maria Klockare är ny Clinical Development Director och projektledare för de två pågående kliniska fas 1-studierna med OXC-101. Hon är ett starkt tillskott med 20+ års erfarenhet av att planera och genomföra forskningsprojekt från tidig utveckling till marknadsföring i både små och stora läkemedelsbolag. Med Monika Vedins 20+ års erfarenhet av strategi- och affärsutveckling från ledande roller i små och stora Life Science bolag stärker hon upp Oxcias ledning som Business Strategy & Communication Director.

Det är härligt att se vilket engagemang, passion och målfokus Oxcia teamet har för Oxcias projekt, nydanande vetenskap och att patienten ska få ett bättre liv. Det är inte bara hjärnan och händerna utan även hjärtat som är med i allt vi gör på Oxcia.

Vi har nu formerat vårt Scientific Board för att säkerställa att vi har tillgång till högklassig kompetens inom relevanta områden för bolaget. Jag är glad över att vi kunnat knyta ett flertal mycket viktiga forskare till oss; Dr. Giorgio Massimini (tidigare chef för klinisk utveckling inom onkolog på Merck, Tyskland), Dr Andrea Wahner Hendriksson (ansvarig på kliniska prövningsenheten inom onkologi, Mayo kliniken, USA), och Professor Sarah Danson (Professor i medicinsk onkologi, Sheffield universitet, England).

Under våren genomfördes en nyemission som tillförde Oxcia ca 70 MSEK och ett optionsprogram omfattande totalt 162 918 teckningsoptioner med lösenperiod dec-21 - jan-22 tecknades. Arbetet kring teckningsoptionerna påbörjas under november tillsammans med Arctic Securities. Tillsammans med styrelsen och ledningen har jag påbörjat att förbereda Oxcia för en framtida notering. Som en del i det arbetet anslöts Oxcia till Euroclear i

juni i år. Det känns mycket tryggt att Oxcias nya styrelseledamot, Ingvar Karlsson, med många års erfarenhet som CFO och controller och som nyligen tagit två bolag till First North, aktivt bidrar med att projektleda förberedelserna inför en framtida notering.

Till sist vill jag nämna att Oxcia numera finns på LinkedIn och att vi har lanserat en uppdaterad hemsida och har en ny logotyp. Följ oss gärna på LinkedIn och ni kan anmäla er för informationsbrev på info@oxcia.com.

Jag ser fram emot en fortsatt spännande resa med att utveckla Oxcias projekt och organisation med en styrelse och ledning som brinner för att göra banbrytande nya behandlingar för att rädda liv.

Stockholm i november 2021

Ulrika Warpman Berglund
Verkställande Direktör



Om Oxcia

Oxcia AB är pionjär inom oxidativa DNA-skador och DNA Damage Response (DDR) med fokus på att utveckla nya säkra behandlingar för patienter som lider av cancer eller inflammation.

Oxcia har för närvarande två DDR-läkemedelskandidater, båda med potential att bli first-in-class läkemedel. OXC-101 (karonudib, TH1579) undersöks i två pågående kliniska fas 1-studier, en i avancerade solida tumörer och en i hematologiska cancertyper. OXC-201 (TH5487) utvecklas mot inflammations- och fibrosrelaterade sjukdomar, såsom lungfibros, och befinner sig i preklinisk fas.

Oxcia är mycket engagerat i DDR-forskning och samarbetar med både nationella och internationella forskargrupper för att ytterligare utöka kunskapen, i syfte att utveckla nya projekt och behandlingar för patienter över flera indikationer.

Oxcias **vision** är att bygga ett globalt lönsamt svenskt läkemedelsbolag genom spjutspetsforskning som erbjuder livsförändrande behandlingar för patienter som lider av cancer och inflammation.

Oxcias **mission** är att utveckla revolutionerande behandlingar mot cancer och inflammation genom att inrikta sig på DNA Damage Response och oxidativ stress, med målet att rädda och förbättra liv globalt.

Oxcias **medarbetare** har alltid hjärnan, händerna och hjärtat med sig i allt som görs. Oxcias medarbetare är inspirerade av sin passion för ny kunskap och önskan att förbättra människors liv. Genom nytänkande vetenskap och öppenhet till globala samarbeten kommer Oxcia utveckla nästa generations behandlingar mot cancer och kronisk inflammation.

Oxcias **övergripande affärsstrategi** är att bolaget ska vara verksamt inom forskning, av produkter inom Bolagets indikationsområden cancer och inflammation baserade på Bolagets affärsområde tillämpning av DNA Damage Response (DDR) teknologier. Bolagets affärsidé är att rädda liv och förbättra livskvalité globalt genom att utveckla originalläkemedel. Bolaget ska ha Sverige som bas och utvecklas till ett globalt lönsamt läkemedelsbolag. Bolaget ska i sin verksamhet främja forskning, utveckling och försäljning av medicinska produkter inom Affärsområdet. Bolagets Affärsmodell är att genom befintliga och nya projekt samt initial extern finansiering skapa en sund ekonomi i Bolaget som medger långsiktigt byggande för att med lönsamhet nå Bolagets vision.



Oxcias mål är att utveckla bolagets tidiga forskningsprojekt genom prekliniska studier och klinisk utveckling upp till fas 3-studier, förbereda produkten för pivotala studier och marknadsgodkännande. För kommersialisering är Oxcias mål till att börja med att utlicensiera eller ingå partnerskap med läkemedelsbolag som har kapaciteten att lansera produkten på marknaden med bred klinisk användning.

Oxcia prioriterar indikationer med högt medicinskt behov av nya behandlingar. Det

ökar möjligheten till "orphan drug designation" och snabbare väg till marknaden.

Bolaget utvecklar produkter för den globala marknaden och har en bred patentportfölj som täcker Europa, USA, Asien och större delen av resten av världen.

Verksamheten är grundad i vetenskapen men prioriterar också att lyssna på patientens behov, förstå deras utmaningar och arbeta med vetenskapliga

experter och kliniker för att hitta innovativa lösningar.

Oxcia kan komma att ingå samarbeten och/eller licensieringsöverenskommelser med partners från läkemedelsföretag, bioteknikindustrin och akademiska forskargrupper. Samarbeten med aktörer som har projekt med produkter med kompletterande verkningsmekanismer till Oxcias läkemedelskandidater är ett område av speciellt intresse för Oxcia.

Oxcia är pionjär inom DNA Damage Response (DDR) och oxidativa DNA-skador- målinriktad läkemedelsutveckling

DNA Damage Response (DDR) hittar, signalerar och reparerar skador på människans DNA. DDR proteinerna monitorerar att det inte uppstått DNA-skador och om de upptäcker DNA-skador ser de till att DNA repareras innan celledelningen sker, allt för att skydda cellen från skador. Om det är för mycket DNA-skador för att repareras finns mekanismer som dödar cellen så att den inte kan föröka sig och föra vidare DNA-skadan till nästa generation celler. Dessa DDR signaleringsvägar är ofta förändrade vid cancer, vilket leder till s.k. genetisk instabilitet, som är en viktig bakomliggande faktor till uppkomst av cancer. På grund av den okontrollerade cancer-celledelningen har cancerceller dessutom mer replikationsstress och DNA-skador än normala friska celler. Den förändrade DNA reparationen i cancer-cellen gör att cancer-cellen kan överleva, trots att de i normala fall antingen skulle ha reparerats eller om inte det fungerade skulle ha dödats. Med andra ord, cancerceller är mycket beroende av DDR proteiner för att överleva och DDR är därmed intressanta möjliga mål för nya behandlingar.

Oxidativ stress kan ge upphov till DNA-skada. Oxidativ stress är ett fenomen som uppstår när det blir en obalans i cellen mellan produktion och ackumulering av s.k. Oxygen Reactive Species (ROS) och cellens förmåga att ta bort (detoxifiera) dessa reaktiva produkter med

antioxidantia. ROS är en syrenehållande molekyl som lätt reagerar med andra molekyler, en reaktion som kallas oxidation. Kroppen producerar ROS genom normala metabola processer och ROS kan vara både bra och farligt för kroppen. Antioxidanter stabiliserar ROS och gör ROS mindre reaktivt. Oxidation är en nödvändig process i kroppen, men vid obalans i systemet kan kroppen lagra för mycket ROS som kan ge bland annat DNA skador. Oxidativ stress skadar celler, proteiner och DNA, vilket kan bidra till utvecklingen av sjukdomar såsom tex cancer, inflammatoriska sjukdomar, hjärt-kärlsjukdomar och neurodegenerativa sjukdomar.

Kroppen har olika försvarsmekanismer för att skydda sig mot oxidativ stress och oxidativa DNA-skador, där DDR spelar stor roll. Några av dessa skyddande mekanismer är enzymer som lagrar oxidativa nukleotider (dvs DNA-baspar) i cellens nukleotid pool, t.ex. enzymet MTH1, eller glykosylas enzym som "klipper bort" oxidativa DNA-skador, t.ex. enzymet OGG1, och polymeraser som reparerar DNA-brottet. Cancerceller har ofta hög oxidativ stress och det finns data som visar att de även har förhöjda nivåer av skyddsproteiner mot oxidativ DNA-skada, vilket kan vara ett sätt för cancer-cellen att hantera och överleva den höga oxidativa stressen och DNA-skadorna. På samma sätt har inflammationsceller förändrad redox status och kan överleva den höga oxidativa stressen.



Professor Thomas Helleday
(medgrundare av Oxcia)

och hans forskargrupp var först med att bevisa DDR-konceptet för behandling av cancer. Det gjorde de genom att visa att cancerformer med mutationer i tumörsuppressorn BRCA1 (BRCA) kan specifikt dödas med hjälp av PARP-hämmare. Dessa PARP-hämmare representerar en ny klass av behandlingar som redan är godkända för användning i muterade äggstocks-, bröst-, prostata- och bukspottkörtelcancer och kan även sannolikt komma att få godkännande vid ytterligare indikationer. PARP-hämmare säljer för närvarande för cirka 2 miljarder dollar per år och förväntas uppnå en toppförsäljning på cirka 8,8 miljarder dollar år 2027. DDR-området är ett nytt spännande FoU-område som har lockat till sig stora läkemedelsföretag, såsom t.ex. Pfizer, Merck och AstraZeneca samt mindre specialistföretag. Oxcia ligger i framkant och dess OXC-101 har *first-in-class* potential och är i två pågående kliniska fas 1-studier med cancerpatienter.

Projektportfölj, summering

Oxcia har två pågående projekt, ett inom cancer och ett inom inflammationsrelaterade sjukdomar. OXC-101 (karonudib, TH1579) har potential att bli en *first-in-class*-produkt och är i två pågående kliniska fas 1-studier med cancerpatienter. OXC-201 (TH5487, OGG1 hämmare) har också potential att bli en *first-in-class*-produkt och är i preklinisk fas mot inflammationsrelaterade sjukdomar. Nedan summeras Oxcias projektportfölj.

Läkemedelskandidat	Indikation	Pre-klinik	Fas I	Fas II	Fas III
OXC-101	Solid cancer			Plan 2022-2025	Potential Fast track / Conditional approval i indikation med högt medicinskt behov
	Leukemi			Plan 2023-2025	
OXC-201	IPF		Plan 2023		

OXC-101 och OXC-201 utnyttjar den sjuka cellens förändrade DDR och oxidativa stress för att hindra sjukdomen. Figuren nedan summerar vilket/vilka problem OXC-101 och OXC-201 är lösningen på.

Vad?	Problem?	Oxcia lösning	Fördelar	
OXC-101 (Karonudib)	Behandla cancer genom att utnyttja att cancercellen har oxidativ stress och mycket DNA skador.	Cancer vanlig dödsorsak. Fortsatt stort medicinskt behov. Cancer är heterogen mellan diagnoser och inom tumörer. Patienter blir ofta resistenta mot behandling eller får svåra biverkningar.	OXC-101 stoppar cancerens celldelning och orsakar mer oxidativa DNA skador, som inte kan repareras och cancercellen dör.	Bred anticancer effekt, nytt sätt att behandla cancer genom DDR och oxidativ stress, vältolererad, potentiell effekt i resistent tumörer, tabletter, potential förstärka immuno-onkologiterapi.
OXC-201 (OGG1 hämmare)	Behandla lungfibros-sjukdom genom att hämma DDR enzym OGG1, som är involverat i inflammation och fibrosprocesser.	Dagens behandlingar otillfredsställande. Risk för allvarlig förlust av organfunktion. Hög dödlighet och hög samhällskostnad.	OXC-201 orsakar anti-inflammatorisk och anti-fibrotiska effekter genom att hämma OGG1.	Potential att bota sjukdomar och inte bara behandla symptom. Nytt sätt att angripa lungfibros.

OXC-101

OXC-101 är en ny typ av DDR-behandling som bekämpar cancer genom att hindra cancercellen att dela sig, och orsakar mer oxidativa DNA-skador, vilket resulterar i att cancercellen dör, men de friska cellerna påverkas marginellt då de har mycket mindre oxidativa skador. OXC-101 har potential att stoppa cancerutvecklingen vid många cancerindikationer.

Problemet

Cancer är en av de ledande globala dödsorsakerna och antalet cancerpatienter fortsätter öka. Detta är problematiskt för

patienten och samhället. Trots genombrott inom cancerforskningen med målinriktade behandlingar (dvs behandlingar som attackerar specifik onkogen eller tumörhämmande gen) och immuno-onkologi behandlingar är det fortfarande kemoterapi, strålning och kirurgi som är basen i cancerbehandling. Kemoterapi är ofta effektivt, men har också svåra bieffekter som ofta begränsar användningen. De nya terapierna har ofta begränsningar såsom bristande effekt, resistansutveckling eller terapi-relaterade toxicitet. Det finns fortfarande stora behov att hitta nya typer av anticancerbehandlingar.

Lösningen

Oxcias målsättning är att introducera mer oxidativ stress och oxidativa DNA-skador genom målinriktad DDR-behandling i cancerceller utan att påverka friska celler.

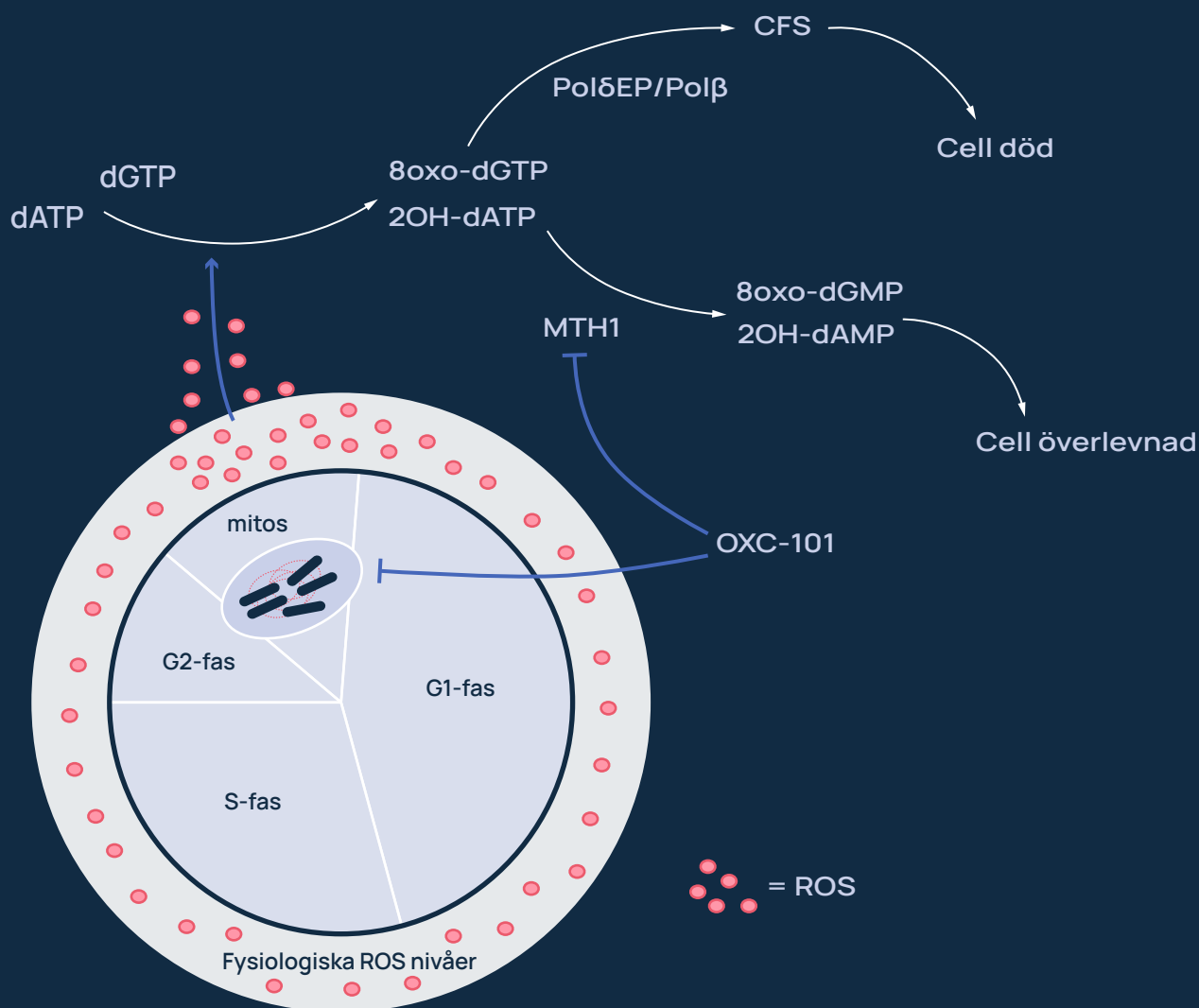
Utvecklingen av MTH1-hämmare och OXC-101 (karonudib, TH1579) är baserat på många års forskning på Helleday laboratoriet, Karolinska Institutet och i samarbete med akademiska grupper runt om i världen, bland annat Mayo kliniken, Manchester university, Sahlgrenska Universitetssjukhuset, Spanish National Cancer Research Center (CNIO), Sanger institutet, Uppsala universitet, Nantes universitet, Scilifelab och även institut/företag såsom RISE och Misvik Biology Oy. Det finns en stor mängd forskning och bevis för att OXC-101 specifikt introducerar oxidativa DNA-skador i cancerceller, stannar cancercellens delning och dödar cancercellen, medan friska normala celler endast påverkas marginellt.

OXC-101 finns som 100 mg tabletter.

Verkningsmekanismen

OXC-101 är utvecklad för att hämma enzymet MTH1, ett enzym som städar bort oxiderade nukleotider i cellen för att förhindra oxidativa DNA-skador.

OXC-101 verkar via en tvåvägsmechanism; OXC-101 stannar cancercellen i celldelningen (mitos) genom att påverka tubulinpolymerisationen, mer ROS bildas som oxiderar nukleotider och genom att hämma MTH1s enzymatiska funktion kan inte cellen städa bort dessa oxiderade nukleotider utan de lagras i DNA och ger oxidativa DNA-skador. Cancercellen får nu så pass höga nivåer av DNA-skador så att cellen inte kan reparera dem utan cancercellen dör. Detta leder till att tumören inte längre kan växa. Friska celler blir mindre påverkade av OXC-101 då de har begränsad oxidativ stress och DNA-skador.



*CFS: Chromosomal Common Fragile Site



Nyckeldata

OXC-101 (Karonudib, TH1579) är utvecklad på Karolinska Institutet (KI) i Professor Thomas Helleday laboratorium. I samarbete med KI, Karolinska Universitetssjukhuset och nationella och internationella akademiska grupper har en stor mängd prekliniska data tagits fram som visar att OXC-101 fungerar i många olika cancermodeller, både solida cancrar och blodcancrar och att OXC-101 har lika bra eller bättre effekt jämfört med många standardbehandlingar. OXC-101 kan kombineras med olika kemoterapier och har visats vara effektiv i kemoresistenta tumörmodeller. OXC-101 är väl tolererad i djur med ingen akut toxicitet. De biverkningar som har setts i djur vid höga doser har varit reversibla, d.v.s. de försvinner vid utsättning av OXC-101.

Preliminära data visar att OXC-101 påverkar immun checkpoint markörer på cancerceller och rekryterar cytotoxiska T-celler till tumören. Detta öppnar upp möjligheten att OXC-101 har potential att förbättra immun-onkologi behandlingar och göra tumörer mer känsliga för den typen av behandling.

Pågående kliniska fas 1-studier i solida cancrar och blodcancrar visar att OXC-101 är väl tolererad och preliminära tecken på effekt av OXC-101 i form av minskade/avstannade tumörer, ökade nivåer av biomarkörer och infiltration av cytotoxiska T-celler i tumörerna.

Prekliniska studier pågår också för att undersöka effekten av OXC-101 och analoger vid inflammationsrelaterade sjukdomar.

Fördelar

OXC-101 har potential att öka överlevnad och ha färre allvarliga biverkningar än kemoterapi. OXC-101 har potential att fungera mot många olika cancrar då OXC-101 inte är beroende av en specifik onkogen/tumör-suppressor gen. OXC-101 har visat god effekt i många olika cancermodeller, både när OXC-101 ges som monoterapi eller i kombination med andra anticancer läkemedel. Dessutom har OXC-101 visat effekt i kemoterapiresistenta cancermodeller. OXC-101 har potential att öka effekten av immuno-onkologoterapier.

OXC-101 ges som tablett, vilket är enkelt för patienten och har en positiv påverkan på hälsoekonomin då patienten inte behöver vara inlagd på sjukhus för behandling.

Status och planer

OXC-101 undersöks för säkerhet och tolerans i två pågående kliniska fas 1 studier:

1. MASTIFF (NCT03036228): "First in man", klinisk fas 1-studie där säkerhet och tolerans undersöks i patienter med avancerade solida cancrar. MASTIFF leds av Dr. Jeffrey Yachnin, Karolinska Universitetssjukhuset Solna och Dr. Lars Ny, Sahlgrenska Universitetssjukhuset.

2. MAATEO (NCT04077307): Klinisk fas 1-studie där säkerhet och tolerans undersöks i patienter med återkommande hematologiska cancrar. MAATEO leds av Dr. Stefan Deneberg, Karolinska Universitetssjukhuset, Huddinge.

Oxcia undersöker också andra indikationer där OXC-101 har terapeutisk potential.

OXC-201

OXC-201 är en ny typ av DDR behandling som blockerar inflammation och fibros genom att hämma ett enzym, OGG1. OXC-201 är i preklinisk fas med potential att bli en *first-in-class*-behandling för idiopatisk interstitial lungfibros sjukdomar (ILD) där idiopatisk pulmonary fibrosis (IPF) ingår men också sepsis och andnödssyndrom (acute respiratory distress syndrome, ARDS).

Problemet

IPF är en allvarlig fibrotisk sjukdom i lungan med element av kronisk inflammation. Sjukdomen är associerad med fibrotisk ärrbildning, kraftig förlust av lungfunktion, ökad dödlighet och en hög kostnad för samhället. Det finns idag inga effektiva behandlingar för dessa patienter som kan påverka både inflammation och fibrosprocesserna och det medicinska behovet är stort.

Lösningen

Oxcias målsättning är att genom att hämma ett DDR-enzym, OGG1, med OXC-201 kan både anti-inflammatoriska och anti-fibrotiska effekter uppstå och därmed kan sjukdomen angripas på ett nytt sätt.

Nyckeldata

OXC-201 (TH5487) har utvärderats i lungfibrossjukdomsmodeller och visat en kombination av anti-inflammatoriska och anti-fibrotiska effekter, hämning av produktion av inflammatoriska mediatorer såsom TNF α och hämning av t.ex. TGF β och kollagen 1, två viktiga fibrotiska signaleringsmolekyler. OXC-201 har i sjukdomsmodeller visat skydd mot uppkomsten av akut lungfibros.

Fördelar

OXC-201 attackerar inflammation och fibrosuppkomst på ett nytt sätt, med potential att ha både anti-inflammatoriska och anti-fibrotiska effekter.

Status och planer

OXC-201 utvärderas om den är en lämplig klinisk läkemedelskandidat. Studier kring selektivitet, ADME (Absorption, Distribution, Metabolism and Elimination), och PK-PD (förhållandet mellan farmakokinetik-farmakodynamik) pågår med målet att initiera säkerhetsfarmakologi under 2022.

Oxcia undersöker också andra indikationer där OXC-201 har terapeutisk potential.



Finansiell information

Finansiell utveckling under tredje kvartalet 1 juli – 30 september 2021

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -3 573 590 (-291 264) SEK, vilket är en förändring med -3 282 326 SEK jämfört med samma kvartal föregående år.

Förändringen beror på mindre balanserade utvecklingskostnader (-1 561 592 SEK) och på ökade kostnader i huvudsak för utveckling (-1 720 734 SEK).

Kvartalets resultat

Kvartalets resultat uppgick till -3 578 876 (-354 600) SEK. Resultat per aktie uppgick till -1,77 (-0,32) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -2 749 079 (-812) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (-1 561 592) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -476 390 (6 888 907) SEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till -3 225 469 (5 326 503) SEK.
- Vid periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 60 947 148 (5 743 977) SEK.

Finansiell utveckling under perioden 1 januari – 30 september 2021

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -7 736 671 (-718 922) SEK, vilket är en förändring med -7 017 749 SEK jämfört med samma period föregående år.

Förändringen beror på mindre balanserade utvecklingskostnader (-4 454 276 SEK) och på ökade kostnader i huvudsak för utveckling (-2 563 473 SEK).

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -7 779 348 (-1 031 072) SEK. Resultat per aktie uppgick till -4,19 (-1,00) SEK.

Likviditet och kassaflöde

Kassaflödet påverkas av det negativa resultatet och den positiva påverkan av nyemissionen. Samtliga externa lån har återbetalats.

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6 054 606 (-1 729 073) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (-4 479 276) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 64 648 643 (10 433 354) SEK.
- Periodens kassaflöde uppgick till 58 594 036 (4 225 005) SEK.
- Vid periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 60 947 148 (5 743 977) SEK.

Investeringar

Oxcias investeringar under perioden uppgick till 0 (4 454 276) SEK. Under föregående år aktiverades utvecklingskostnader.

Händelser efter periodens slut

Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens slut som påverkar delårsbokslutet.

Personal och organisation

Antalet anställda per den 30 september uppgick till 5 hel- och deltidsanställda och 3 konsulter.

Oxcias organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget, med expertis inom patent, preklinisk forskning, klinisk utveckling, farmaceutisk utveckling, finans och juridik. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal CRO, CDMO och nyckelkonsulter inom patent, farmaceutisk utveckling, regulatorisk expertis för tillverkning och dokumentation, och kvalitetssäkring.

Extra bolagsstämma 1 mars 2021

1 mars beslutar en extra bolagsstämma om anslutning till Euroclear och bemyndigande till styrelsen att besluta om nyemission av aktier och emission av teckningsoptioner och/eller konvertibler.

Årsstämman 2021

Årsstämma hölls den 30 juni 2021. Stämman beslutade att omvälja Jan Zetterberg (ordförande), Ulrika Warpman Berglund, Thomas Helleday och Eva Sjökvist Saers samt nyvälja Ingvar Karlsson. Jan Benjaminsson hade avböjt omval.

Styrelsearvodet fastställdes till 200 000 SEK för ordföranden och 100 000 SEK för styrelseledamöter som inte är anställd personal.

EY med huvudansvarig revisor Andreas Nyberg omvaldes som revisor.

Stämman beslutar att bolaget ska tillsätta en valberedning. Vidare ger stämman bemyndigande till styrelsen att besluta om emission av aktier och/eller teckningsoptioner.

Extra stämma 9 dec 2021

Styrelsen har kallat till extra den 9 december 2021 som ska genomföras genom poströstning.

Styrelsen föreslår stämman att acceptera att Helledaystiftelsens villkorade aktieägartillskott om 12 500 000 SEK omvandlas till ett ovillkorat aktieägartillskott (d.v.s. utan återbetalningsskyldighet) samt att bolaget samtidigt genomför en riktad nyemission av B-aktier till Stiftelsen så att Stiftelsens kostnad (kontant ersättning per aktie plus värdet av det omvandlade aktieägartillskottet fördelat per aktie) blir drygt 247 SEK/aktie. Detta är samma pris som optionsinnehavare kan teckna nya aktier för i december 2021 och januari 2022. Vidare föreslår styrelsen att stämman godkänner en ersättningspolicy för bolaget.

Underlag för stämman finns på Oxcias hemsida.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet, COVID-19 och förseningar vid start av kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

Eget kapital

Eget kapital har påverkats av förra årets och årets nyemissioner och resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per den 30 september till 58 800 200 (29 249 243) SEK.

Årsstämma 2022

Årsstämma kommer att hållas tisdagen den 15 juni 2022 kl. 17.00 på Tomtebogatan 23, Solna.

Aktieägare kommer att kallas genom kungörelse i Post- och Inrikes Tidningar samt på bolagets webbplats och även genom upplysning i Svenska Dagbladet att kallelse skett, tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman.

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan skicka in en skriftlig begäran till Oxcia AB (publ), Att: Styrelsen, Norrbackagatan 70 C, 113 34 Stockholm. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

Aktien

Under våren genomfördes en nyemission om 301 700 nya aktier och 162 918 teckningsoptioner till ett värde av 232 SEK/aktie. Totalt tillfördes Oxcia ca 70 MSEK före avdrag för emissionskostnader.

Teckningsoptionen ger för varje option rätt att under perioden 1 december 2021–31 januari 2022 teckna en (1) ny B-aktie till lösenkurs 247 SEK/aktie.

Under perioden har olika aktiviteter genomförts för att förbereda noteringen under 2022. Aktien hanteras av Euroclear sedan i mars.

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -4,19 (-1,00) SEK. Oxcia hade per slutet av september 2021 ca 80 aktieägare. Antalet aktier uppgick till 2 025 837 aktier i slutet av perioden. Det finns 818 637 A-aktier med 10 röster och 1 207 200 B-aktier med 1 röst. Utöver detta har bolaget totalt 162 918 utestående teckningsoptioner av serie 2021/2022.

Namn	Antal aktier	Andel av röster/kapital (%)
Thomas Helleday Foundation for medical research	751 637	37,1 (78,3)
Thomas Helleday	561 000	27,7 (13,2)
Martin Scobie	57 000	2,8 (0,6)
Ulrika Warpman Berglund	45 000	2,2 (0,5)
Övriga ägare	689 950	30,2 (7,3)
Totalt antal aktier	2 025 837	100 (100)

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten upprättas enligt årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 (K3).

Bolaget har under 2020 gjort en ändrad uppskattning och bedömning av aktiverade immateriella tillgångar på forskning och utveckling. En ändrad bedömning redovisas med framåtriktad verkan. Styrelsen har valt en konservativ ställning med anledning av aktuell status på och uppskattning av förväntade framtida ekonomiska fördelar och förpliktelser som sammanhänger med tillgången.

Den ändrade bedömningen gav en påverkan på resultat- och balansräkning genom en engångsnedskrivning om 20 861 680 SEK.

Redovisningsprinciperna framgår av senaste avlämnade årsredovisningen på sidan 8.

Transaktioner med närstående

Oxcia har konsultavtal med två styrelseledamöter.

Jan Zetterberg tillhandahåller juridisk service genom sitt bolag Zedur AB. Under perioden har faktureringen varit 108 500 SEK.

Ingvar Karlsson tillhandahåller finansiell service runt börsnotering via sitt bolag St Jacob Finans AB. Under perioden har 43 500 SEK fakturerats.

De vilande bolagen Voxis AB och Zelibra AB har överlåtit till Thomas Helleday stiftelse för medicinsk forskning. Priset för alla aktier i Voxis var 25 000 SEK och för Zelibra 50 000 SEK vilket är samma som nettotillgångarna. Transaktionen har således inte gett någon resultatpåverkan.

Fakturering har gjorts till Helledaystiftelsen om 25 000 SEK per månad för olika tjänster som lämnats under perioden (föregående år 0).

Prissättningen har skett på marknadsmässiga villkor.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor.



Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Stockholm den 16 november 2021
Styrelsen för Oxcia AB (publ)

Jan Zetterberg
STYRELSEORDFÖRANDE

Eva Sjökvist Saers
STYRELSELEDAMOT

Thomas Helleday
STYRELSELEDAMOT

Ulrika Warpman Berglund
VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Ingvar Karlsson
STYRELSELEDAMOT



Revisors granskningsrapport

Oxcia AB (publ), org.nr 556932-4717

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapporten) för Oxcia AB (publ) per 30 september 2021 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med BFNAR 2012:1 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 International Standards on Auditing och god revisions sed 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 i enlighet med BFNAR 2012:1 och årsredovisningslagen.

Stockholm den 16 november 2021

Ernst & Young AB

Andreas Nyberg
AUKTORISERAD REVISOR

Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag

(Belopp i SEK)	2021 3 mån jul-sep	2020 3 mån jul-sep	2021 9 mån jan-sep	2020 9 mån jan-sep	2020 12 mån jan-dec
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning	76 053	35 745	244 722	65 656	95 997
Aktiverad utveckling	-	1 561 592	-	4 454 276	-
Summa rörelsens intäkter	76 053	1 597 337	244 722	4 519 932	95 997
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader	-2 729 926	-1 501 151	-6 085 049	-4 237 786	-6 629 540
Personalkostnader	-919 717	-387 450	-1 896 344	-1 001 068	-1 441 539
Avskrivningar på materiella och immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-20 861 680
Summa rörelsekostnader	-3 649 643	-1 888 601	-7 981 343	-5 238 854	-28 932 759
Rörelseresultat	-3 573 590	-291 264	-7 736 691	-718 922	-28 836 762
<i>Ränteintäkter och liknande resultatposter</i>					
Räntekostnader och liknande resultatposter	-5 286	-63 336	-42 677	-311 150	-333 871
Resultat före skatt	-3 578 876	-354 600	-42 677	-1 030 072	-29 170 633
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-3 578 876	-354 600	-7 779 348	-1 030 072	-29 170 633
Resultat per aktie före utspädning	-1,77	-0,32	-4,19	-1,00	-24,18
Resultat per aktie efter utspädning	-1,77	-0,32	-4,19	-1,00	-24,18
Genomsnittligt antal aktier	2 025 837	1 094 453	1 854 542	1 031 830	1 206 329
Antal aktier vid periodens utgång	2 025 837	1 724 137	2 025 837	1 724 137	1 724 137

Rapport över balansräkning i sammandrag

(Belopp i SEK)	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingskostnader	-	25 548 911	-
Hyresrätter	100 000	100 000	100 000
Summa immateriella anläggningstillgångar	100 000	25 648 911	100 000
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	-	75 000	75 000
Andra långfristiga fordringar	22 972	22 972	22 972
Summa finansiella anläggningstillgångar	22 972	97 972	97 972
Summa anläggningstillgångar	122 973	25 746 883	197 972
Övriga fordringar	359 329	346 777	1 095 502
Förutbetalade kostnader och upplupna intäkter	28 782	-	29 130
Kassa och bank	60 947 148	5 743 977	2 353 112
Summa omsättningstillgångar	61 335 259	6 090 754	3 477 744
SUMMA TILLGÅNGAR	61 458 232	31 837 637	3 675 716
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	607 751	517 241	517 241
Fond för utvecklingsutgifter	-	1 739 801	-
Summa bundet eget kapital	607 751	2 257 202	517 241
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	85 963 133	20 582 777	20 582 777
Balanserat resultat	-32 491 336	-5 060 664	-3 320 703
Villkorat aktieägartillskott	12 500 000	12 500 000	12 500 000
Årets resultat	-7 779 348	-1 030 072	-29 170 633
Summa fritt eget kapital	58 192 449	26 992 401	591 441
Summa eget kapital	58 800 200	29 249 243	1 108 682
Långfristiga skulder	-	1 038 890	872 223
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	782 050	520 782	802 438
Skatteskulder	25 161	997	3 404
Övriga skulder	766 772	730 574	802 338
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 084 098	297 151	86 631
Summa kortfristiga skulder	2 658 031	1 549 504	1 694 810
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	61 458 232	31 837 637	3 675 716

Rapport över förändring i eget kapital i sammandrag

(Belopp i SEK)	Aktie- kapital	Fond utv.utg.	Över- kursfond	Villkorat akt.tillskott	Bal. resultat	Årets resultat	Eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2020	100 000	1 739 961	-	9 500 000	-4 229 809	-830 855	6 279 297
Resultatdisposition enligt årsstämma	-		-		-830 885	830 855	-
Återföring fond för utvecklingsutgifter		-			-		-
Aktieägartillskott				3 000 000			3 000 000
Nyemission	72 414		20 927 604				21 000 018
Fondemission	344 827		-344 827				-
Periodens resultat	-		-		-	-1 030 072	-1 030 072
Utgående balans per 30 september 2020	517 241	1 739 901	20 582 777	12 500 000	-5 060 694	-1 030 072	29 249 243

(Belopp i SEK)	Aktie- kapital	Över- kursfond	Villkorat akt.tillskott	Bal. resultat	Årets resultat	Eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2021	517 241	20 582 777	12 500 000	-3 320 703	-29 170 633	1 108 682
Resultatdisposition enligt förslag till årsstämma				-29 170 633	29 170 633	-
Nyemissioner	90 510	69 903 890				69 994 400
Kapitalanskaffningsutgifter		-4 523 534				-4 523 534
Periodens resultat	-	-	-	-	-7 779 348	-7 779 348
Utgående balans per 30 september 2021	607 751	20 582 777	12 500 000	-32 491 336	-12 302 882	58 800 200

Upplysningar om aktier	Antal aktier
Antal aktier vid årets ingång	1 724 137
Antal aktier per 2021-09-30	2 025 837
Antal teckningsoptioner per 2021-09-30	162 918

Rapport över kassaflöden i sammandrag

(Belopp i SEK)	2021 3 mån jul-sep	2020 3 mån jul-sep	2021 9 mån jan-sep	2020 9 mån jan-sep	2020 12 mån jan-dec
<i>Den löpande verksamheten</i>					
Rörelseresultat före finansiella poster	-3 573 590	-291 264	-7 736 671	-718 922	-28 836 762
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	-	-	-	-	21 094 675
Erhållen ränta	-	-	-	-	-
Erlagd ränta	-5 286	-63 336	-42 677	-311 150	-333 871
Betald skatt	-	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 578 876	-354 600	-7 779 348	-1 030 072	-8 075 998
Ökning / Minskning av fordringar	215 826	-46 506	761 521	-19 318	-822 173
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-348 247	358 097	-20 388	-535 587	-253 931
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	962 218	42 197	983 609	-144 096	-255 445
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 749 079	-812	-6 054 606	-1 729 073	-9 407 547
<i>Investeringsverksamheten</i>					
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-	-1 561 592	-	-4 454 276	-
Investering i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-25 000	-25 000
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-1 561 592	-	-4 479 276	-25 000
<i>Finansieringsverksamheten</i>					
Upptagna lån	-	888 807	-	1 600 018	1 600 018
Amortering av lån	-	-	-822 223	-166 665	-333 332
Nyemission	-476 390	6 000 000	69 994 400	6 000 000	6 000 000
Kapitalanskaffningsutgifter	-	-	-4 523 534	-	-
Aktieägartillskott	-	-	-	3 000 000	3 000 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-476 390	6 888 907	64 648 643	10 433 354	10 266 687
Periodens kassaflöde	-3 225 469	5 326 503	58 594 036	4 225 005	834 140
Likvida medel vid periodens början	64 172 617	417 474	2 353 112	1 518 972	1 518 972
Likvida medel vid periodens slut	60 947 148	5 743 977	60 947 148	5 743 977	2 353 112

Nyckeltalsdefinitioner

Rörelsekapital

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) minus kortfristiga skulder.

Kassalikviditet

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) i procent av kortfristiga skulder.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Resultat per aktie före utspädning

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Genomsnittligt antal aktier

Antalet aktier i genomsnitt räknat från dag när Emissionen som genomfördes under våren 2021 registerades hos Bolagsverket i juni 2021.

Genomsnittligt antal aktier efter utspädning

Antalet aktier i genomsnitt räknat från den dag nyemissionen registerades hos Bolagsverket är registrerad plus antalet aktier i genomsnitt efter full lösen av teckningsoptioner.

Kommande informationstillfällen

Bokslutskommuniké 2021	11 februari 2022
Delårsrapport januari-mars	29 april 2022
Bolagsstämma	15 juni 2022
Delårsrapport januari-juni	23 aug 2022
Delårsrapport januari-september	15 nov 2022
Bokslutskommuniké 2022	14 feb 2023

Vid frågor vänligen kontakta:

Ulrika Warpman Berglund, CEO

Telefon: +46 (0) 73 270 96 05

E-mail: ulrika.warpmanberglund@oxcia.com

Oxcia AB (publ)

Norrbackagatan 70C

113 34 STOCKHOLM

www.oxcia.com

OXCIA

Oxcia AB (publ) | Norrbackagatan 70C | 113 34 STOCKHOLM | www.oxcia.com