



ENGINEERING IMMUNE TOLERANCE

Kvartalsrapport

Q3 Juli–September 2015

Publiceringsdatum 29 oktober

TREDJE KVARTALET (JULI – SEPTEMBER 2015)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0,1 MSEK (0,2)
- Kostnaderna uppgick till 2,1 MSEK (0,3)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -2,0 MSEK (-0,1)
- Resultat per aktie uppgick till -0,21 kr (-0,80)

ÅRETS FÖRSTA NIO MÅNADER (JANUARI – SEPTEMBER 2015)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0,3 MSEK (0,2)
- Kostnaderna uppgick till 6,4 MSEK (0,5)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -6,1 MSEK (-0,3)
- Resultat per aktie uppgick till -1,35 kr (-1,82)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Idogen har inlett en ”proof-of-concept”-studie i djurmodell med bolagets cellterapi mot antikroppar som för en patientgrupp gör nuvarande behandling av hemofili A omöjlig. Resultaten från studien beräknas vara klara före sommaren 2016. Studien har startats efter ett rådgivande möte med europeiska läkemedelsmyndigheten för att erhålla sär läkemedelsstatus.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Idogen har inlett samarbete med Karolinska Institutet för utveckling av bolagets metod att omprogrammera humana vita blodkroppar i syfte att hämma en immunreaktion. Samarbetet innebär en förstärkning av utvecklingsarbetet med humana celler och är ett viktigt steg mot en ny behandling av patienter med hemofili A som utvecklat antikroppar mot sin faktor VIII-behandling.
- Idogens vetenskapliga råd har utökats med Rolf Ljung, professor i pediatrik vid Lunds universitet och överläkare i pediatrik hematologi med särskild inriktning koagulation vid Skånes universitetssjukhus samt Richard Williams, senior forskare vid Kennedy Institute of Rheumatology, Oxfords universitet.

RESULTAT I KORTHET

KSEK	Q3 2015	Q3 2014	Q1-Q3 2015	Q1-Q3 2014	Helår 2014
Rörelsens intäkter	83	184	299	184	308
Rörelsens kostnader	-2 112	-314	-6 406	-458	-2 257
Rörelseresultat	-2 029	-130	-6 107	-274	-1 949
Periodens resultat	-2 032	-130	-6 110	-274	-1 952

VD har ordet

När jag summerar tiden från vår notering till nu, kan jag konstatera att vi tagit en rad viktiga steg mot att förverkliga vår målsättning. Vi befinner oss i en offensiv utvecklingsfas där vi arbetar på flera fronter samtidigt. Dels arbetar vi med cellterapi i djurmodeller för att förstå hur konceptet skall utformas i detalj, samtidigt överför vi kunskapen från dessa försök till humana celler. Detta är inledningen på utvecklingen av en produktionsprocess för vår behandling av svårt blödarsjuka patienter som drabbats av antikroppar mot faktor VIII.

I utvecklingsarbetet med humana celler har vi nyligen etablerat ett samarbete med Professor Rolf Kiesslings forskargrupp vid Karolinska Institutet. Gruppen har gedigen kunskap inom cellterapi baserad på dendritiska celler och har samtidigt viktig kunskap om de regulatoriska kraven för cellterapi. Med detta samarbete har vi de bästa förutsättningarna att lyckas i utvecklingen av vårt tolerogena vaccin för behandling av blödarsjuka patienter. Vi är givetvis mycket glada att ha detta arbete igång med en världsledande forskargrupp inom området.

Under perioden har vi även genomfört ett förberedande möte med det Europeiska läkemedelsverket (EMA) avseende vår planerade ansökan om sär-läkemedelsstatus för vår första indikation, hemofili A. Vi känner en stark tilltro till att kunna tillgodose EMAs krav för att nå sär-läkemedelsstatus och har nu startat djurförsök med det humana protein, koagulationsfaktor VIII som kommer att användas i våra framtida kliniska studier. Vi förväntar oss att resultaten blir klara före sommaren 2016 och ambitionen är sedan att nå sär-läkemedelsstatus under 2016. Sär-läkemedelsstatus innebär att produkten ges marknadsexklusivitet i Europa i tio år samt att vi får stöd från de regulatoriska myndigheter som granskar upplägg och resultat av kliniska studier.

När hösten nalkats har vi även kunnat glädja oss åt att två erkända experter inom viktiga indikationsområden för Idogen har knutits till bolagets vetenskapliga råd, dels Rolf Ljung, professor i pediatrik vid Lunds universitet och överläkare i pediatrik hematologi med särskild inriktning koagulation vid Skånes universitetssjukhus, och dels Richard Williams, forskargrupsledare vid Kennedy Institute of Rheumatology vid Oxfords universitet. Rådet kommer att ha sitt första möte i slutet av oktober och får en viktig roll för vetenskaplig och klinisk återkoppling på våra planer. Rolf Ljung kommer även att ha en särskilt viktig roll i förberedelserna och genomförandet av de kliniska studierna i hemofili.

Vi är nu inne i en spännande utvecklingsfas och ser förväntansfullt fram emot resultat som ytterligare bekräftar att vi är på rätt väg i vårt arbete. Vi befinner oss i början av en resa med en fantastisk potential – det är en stark drivkraft för oss alla som arbetar med Idogens verksamhet!

Lars Hedbys, VD, Idogen AB



Kort om Idogen

Idogen utvecklar tolerogena vacciner som omprogrammerar immunförsvaret. Benämningen ”tolerogent” kommer av att immunförsvaret efter behandling tolererar den valda molekylerna. Det innebär ett nytt behandlingskoncept för autoimmuna sjukdomar, organavstötning efter transplantation och patienter som står utan behandling efter att ha utvecklat antikroppar mot ordinarie behandling. Behandlingen bygger på att en liten andel av patientens dendritiska celler (en sort vita blodkroppar) tas ut, omprogrammeras och sedan ges tillbaka till patienten. Bolagets plattformsteknologi har potential att kunna utveckla långtidsverkande behandling av patienter som bildat antikroppar mot sitt ordinarie läkemedel och även för att behandla autoimmuna sjukdomar som idag inte går att bota. Härutöver har bolaget potential att förändra transplantationsmarknaden genom att minska behovet av immundämpande behandling efter transplantation. Idogen grundades år 2008 kring en immunologisk upptäckt vid Lunds Universitet.

Verksamhet

PÅGÅENDE AKTIVITETER

Bolagets huvudaktiviteter under 2015 och 2016 är att etablera ”proof-of-concept” för cellterapi i en djurmodell, att utveckla behandlingsprotokoll för GMP-produktion, samt att visa konceptets säkerhet i de prekliniska studier som myndigheterna kräver. Bolagets målsättning är att under 2017 inleda kliniska studier på den första indikationen; patienter med blödarsjukan hemofili typ A som utvecklat en immunologisk motreaktion mot sin livsviktiga faktor VIII-ersättning.

Idogen har i nästa steg en inriktning på flera andra sjukdomstillstånd, innefattande bland annat autoimmuna sjukdomar och transplantation. Ambitionen är att introducera de första tolerogena vaccinerna på marknaden och därmed möjliggöra en i grunden förändrad behandling för patienter med stora medicinska behov. Avseende transplantation har Idogen uppnått ”proof-of-principle” i djurmodell för avstötning av transplanterade insulinproducerande celler hos råttor med diabetes. I samarbete med Richard Williams forskargrupp vid universitetet i Oxford har sjukdomsutvecklingen kunnat hämmas i en djurmodell av reumatoid artrit (ledgångsreumatism). I båda dessa studier behandlades djuren under en begränsad period och den positiva behandlingseffekten kunde följas långt efter avslutad behandling. I pågående studier av immunitet i djurmodeller har dendritiska celler som behandlats utanför kroppen med Idogens teknologi, visats starkt hämma reaktiviteten av andra immunceller i provrörsförsök. Resultaten visar att vi är på rätt väg och är ett viktigt delsteg för att visa konceptet i en djurmodell.

Efter ett rådgivande möte med europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) under sommaren har Idogen beslutat att genomföra en ”proof-of-concept”-studie i en djurmodell av bolagets cellterapi mot hemofili A med human koagulationsfaktor VIII. Försöken har inletts och resultaten från studien beräknas vara klara före sommaren 2016. Därefter avser Idogen att ansöka om sällskapsläkemedelsstatus (orphan drug) för den första produkten. En sällskapsläkemedelsstatus innebär flera fördelar, såsom en snabbare utvecklingsväg och ett större marknadsskydd för produkten.



I april 2015 erhöll Idogen Läkemedelsverkets acceptans för presenterad utvecklingsplan fram till första kliniska studie. Utvecklingsplanen innefattar säkerhets- och kvalitetsstudier av det tolerogena vaccinet. Idogen har i detta utvecklingsarbete inlett samarbete med professor Rolf Kiesslings forskargrupp vid Karolinska institutet. Rolf Kiesslings grupp bedriver världsledande forskning på humana dendritiska celler, en kunskap och erfarenhet som Idogen kommer att ha betydande nytta av i sitt vidare utvecklingsarbete. Forskargruppen har även tillgång till ett GMP-klassat laboratorium inriktat på produktion för cellterapi till kliniska studier, vilket kan vara en betydande fördel framöver. Nuvarande samarbete avser den första delen av utvecklingen till ett tolerogent vaccin – att omprogrammera vita blodkroppar till tolerogena dendritiska celler i syfte att hämma en immunreaktion. Samarbetet innebär en klar förstärkning av Idogens utvecklingsarbete med humana celler.

Idogens vetenskapliga råd har fått förstärkning av två framstående experter inom områden som är viktiga för Idogen. Richard Williams, forskargrupsledare vid Kennedy Institute of Rheumatology vid Oxfords universitet, bedriver grundforskning kring enzymet IDO i reumatoid artrit, ett viktigt indikationsområde för Idogen. Rolf Ljung är professor i pediatrik vid Lunds universitet och överläkare i pediatrik hematologi med särskild inriktning koagulation vid Skånes universitetssjukhus och framstående forskare inom blödningsjukdomar hos barn. Rolf Ljung kommer även att få en viktig roll i att bistå planeringen och genomförande av de kommande kliniska studierna inom blödarsjuka.

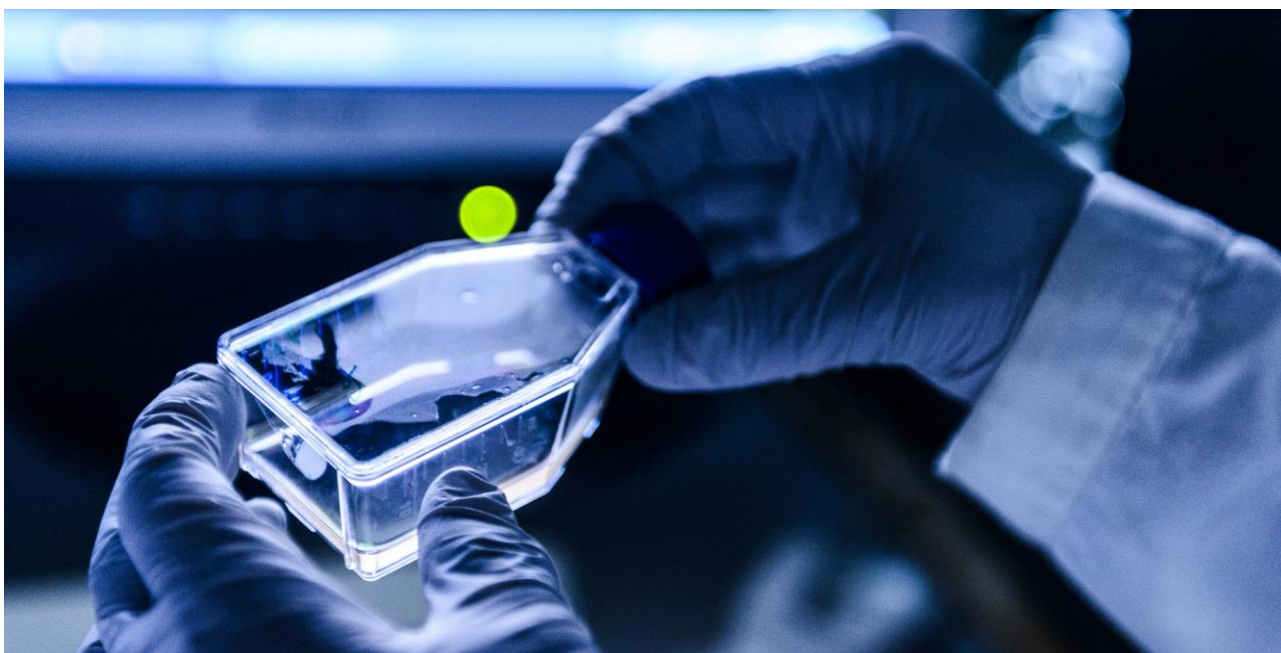
Bolaget arbetar även med en utvärdering av produktionsmöjligheterna för material till de kommande kliniska studierna. Eftersom Idogen har möjlig tillgång till renrum väl lämpade för GMP-tillverkning av cellterapi i nära anslutning till företagets lokaler, görs en jämförande analys av konsekvenserna av att i egen regi tillverka de första klinikbatcherna mot att tillverka dem externt. Idogen har dessutom under hösten genomfört en framgångsrik granskning av en tänkbar leverantör av substansen zebularin till kommande studier, en granskning som är avgörande för att säkerställa att leverantörens regulatoriska standard når upp till nödvändiga myndighetskrav.

TEKNOLOGI

Dendritiska celler är vissa vita blodkroppar som spelar en central roll i immunförsvaret, då de styr andra immuncellers igenkänning av vad som är kroppseget respektive främmande. När vi utsätts för bakterier eller virus aktiverar de dendritiska cellerna vårt immunförsvaret. Samtidigt säkerställer de att immunförsvaret inte reagerar mot oss själva. De dendritiska celler som förhindrar aktivering av immunförsvaret mot oss själva, kallas tolerogena. Idogens teknologi syftar till att ta fram tolerogena dendritiska celler som är programmerade för definierade molekyler eller antigener.

Enzymet IDO1 har en nyckelroll i utvecklingen av tolerogena dendritiska celler. Idogens upptäckt bygger på att man kan använda ämnet zebularin för att öka IDO1 i de dendritiska cellerna. Uppreglering av enzymet IDO1 styr de dendritiska cellerna till att bli tolerogena. Det innebär för ett givet antigen att kroppens immunförsvaret betraktar det som kroppseget. Det skapar en möjlighet att bryta eller lindra ett sjukdomsförlopp som initialt orsakats av det egna försvaret.

Teknologin i Idogens behandlingskoncept är att dendritiska celler tas ut via blodprov från patienten och behandlas i provrör med dels zebularin och dels de sjukdomsspecifika antigenerna. Det innebär att de dendritiska cellerna omprogrammeras till att motverka den skadliga immunreaktionen och skapa tolerans utan att immunsystemet i övrigt påverkas. Därefter återförs dessa omprogrammerade dendritiska celler till patienten. Enligt denna teknologi har Idogen utvecklat en plattform för så kallat tolerogent vaccin.



UTVECKLINGSSTRATEGI

Målet för Idogen är att utveckla dels en långtidsverkande behandling för patienter som inte kan använda det ökande utbudet av effektiva biologiska läkemedel, samt även en behandlande terapi för ett stort antal autoimmuna sjukdomar som idag inte går att bota. Teknologin innebär även en potential att förändra transplantationsmarknaden genom att minska risken för bortstötning av celler och organ efter transplantation. Bolagets utvecklingsstrategi är att som första indikation behandla patienter med hemofili A som utvecklat läkemedelsantikroppar mot sin viktiga koagulationsfaktor VIII. Denna patientgrupp har

ett stort medicinskt behov och starkt begränsade behandlingsalternativ. När hemofili A-behandlingen har validerats kommer konceptet att utökas till indikationer med större patientgrupper, såsom reumatoid artrit och multipel skleros. Licensavtal för delar av bolagets produktportfölj kan komma att bli en viktig komponent i strategin och egen tillverkningskompetens skulle kunna underlätta sådana överenskommelser. Bolaget har som ett strategiskt alternativ att bygga upp kompetens och framöver faciliteter för en produktionsanläggning i Sverige.

PATENT

I Idogens patentportfölj är det första patentet godkänt i Tyskland, Frankrike, Storbritannien, Irland och Sverige och ytterligare ett befinner sig i nationell fas. Bolaget känner inte till några behandlingsmetoder liknande Idogens, vare sig i utvecklingsfas, klinisk fas och/eller som kommersialiserats. Patentskyddet för de två ovanstående patentfamiljerna gäller till 2028 respektive 2031.

Idogen överförde nyligen hanteringen av patentportföljen till den Londonbaserade patentbyrån Sagittarius Intellectual Property LLP ("Sagittarius IP"), som specialiserar sig på patent inom bioteknik- och läkemedelsområdet. Idogen arbetar nu tillsammans med Sagittarius IP med att stärka innehållet i den befintliga patentportföljen.

Marknad

HEMOFILI A OCH ANTI-LÄKEMEDELSANTIKROPPAR

Idogens strategi är att som ett första steg utveckla ett tolerogent vaccin för patienter med hemofili A (blödarsjuka) som står utan behandling efter att ha utvecklat antikroppar mot ordinarie behandling. I Sverige finns cirka 900 pojkar och män med hemofili. Den gängse behandlingen för patienter med svårare former av hemofili A är behandling med koagulationsfaktor VIII. Cirka 30 % av patienterna som behandlas med faktorkoncentrat utvecklar hämmande antikroppar mot faktor VIII, vilket gör behandlingen verkningslös. Hos majoriteten av dessa patienter kan denna komplikation hanteras, men hos en mindre grupp patienter kvarstår antikropparna och lämnar patienterna utan behandlingsalternativ. Det är till denna grupp Idogen avser att som första indikation rikta sin behandling.

Det segment av hemofili A som Idogen planerar att behandla kan vid 50 % penetration av marknaden ge en marknad på över 1 miljard SEK årligen. Bolaget har valt hemofili A som första indikation eftersom det medicinska behovet hos dessa patienter är stort och sjukdomen har ett väldefinierat antigen, vilket gör att det finns goda möjligheter att utveckla en framgångsrik behandling för denna patientgrupp. Efter att konceptet bevisats för hemofili A har Idogen för avsikt att inleda utvecklingsarbete mot fler sjukdomstillstånd.

AUTOIMMUNA SJUKDOMAR

Vid autoimmuna sjukdomar bekämpar kroppens immunförsvar kroppsegna antigener, men genom omprogrammeringen av immunförsvaret med Idogens teknologi, kan detta upphöra. Det finns idag drygt 100 autoimmuna sjukdomar som alla saknar bot och där de flesta patienter tvingas till livslång medicinering. Bland drygt 100 autoimmuna sjukdomar kan reumatoid artrit, typ-1-diabetes och multipel

skleros (MS) nämnas. En av de viktigaste autoimmuna sjukdomarna är reumatoid artrit. Bara i Europa finns det uppskattningsvis två miljoner patienter och det tillkommer 150–200 000 nya fall varje år. Marknaden i Europa för reumatoid artrit bedöms till i storleksordningen 10 miljarder SEK årligen med en marknadspenetration motsvarande 10 % av nya fall. Prisnivån beräknas i linje med befintlig cellterapi, vilken är cirka 50 000 Euro per patient. Efter behandling är bolagets ambition att patienten ska vara botad alternativt att behandlingseffekten under lång tid kvarstår.

TRANSPLANTATION

Idogens teknologi har även potential att minska risken för bortstötning av organ och celler efter transplantationer. Grundprincipen är att lära immunförsvaret att känna igen och tolerera det transplanterade organet så att det inte attackeras. I förlängningen kan detta efter transplantationer minska behovet av dagens ofta livslånga behandling med behandling som hämmar hela immunförsvarets aktivitet. I Europa sker årligen 22 000 njurtransplantationer, 8 000 levertransplantationer, 2 000 hjärttransplantationer och 1 800 lungtransplantationer. Bolaget har även potential att med sin plattform möjliggöra celltransplantation inom typ-1-diabetes. En marknad som motsvarar antalet nya fall ger en potential på över 70 000 nya patienter årligen i världen. Idogens möjliga marknad inom området för transplantation är således omfattande.

Finansiell information

RÖRELSENS INTÄKTER OCH RESULTAT

Idogen är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter från försäljning. Övriga rörelseintäkter under det tredje kvartalet uppgick till 0,1 MSEK (0,2) och nettoresultatet uppgick till -2,0 MSEK (-0,1).

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 15,2 MSEK (0,7). Förändringen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till att likviden från en genomförd nyemission tillfördes bolaget under maj 2015. Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -2,1 MSEK (-0,3).

KSEK	2015 juli-sept	2014 juli-sept	2015 jan-sept	2014 jan-sept	2014 helår
Kassaflöde, löpande verksamheten	-2 145	-290	-6 007	-157	-1 714
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-46	-43	-240	-198	-289
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	0	1 009	18 373	1 009	5 009
Periodens kassaflöde	-2 191	676	12 126	654	3 006
Likvida medel vid periodens ingång	17 353	9	3 036	31	31
Likvida medel vid periodens utgång	15 162	685	15 162	685	3 036

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

Idogen genomförde under april/maj månad 2015 en emission av units bestående av aktier och teckningsoptioner. Emissionen genomfördes på sammanlagt 17,1 MSEK före emissionskostnader i syfte att tillföra bolaget kapital för fortsatt drift av verksamheten samt för att öka spridningen i ägandet av Idogen-aktien inför listningen på AktieTorget som skedde den 12 juni. Det finns 2 500 000 utestående teckningsoptioner av serie TO 1. Teckningsoptionerna handlas på AktieTorget. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny aktie till en teckningskurs om 6,85 – 10,25 SEK per aktie under perioden 8 september – 29 september 2016. Teckningskursen uppgår inom intervallet ovan till 70 procent av den genomsnittliga volymvägda kursen för aktien enligt AktieTorgets officiella kursstatistik under den period på 20 handelsdagar som slutar två bankdagar innan utnyttjandeperioden börjar. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer Idogen att tillföras som mest 25,6 MSEK före emissionskostnader och aktiekapitalet kommer då att öka med 175 000 SEK.

INVESTERINGAR

Idogens investeringar består av patent, vilket redovisas i tabellen nedan.

KSEK	Q3 2015	Q3 2014	Q1-Q3 2015	Q1-Q3 2014	Helår 2014	Helår 2013
Patent, varumärke	46	43	240	198	289	237
Summa investeringar	46	43	240	198	289	237

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om Idogens eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 september 2015 uppgick till 15 716 KSEK (1 132), varav aktiekapital uppgick till 685 KSEK (129).

KSEK	2015 jan-sept	2014 jan-sept	Helår 2014	Helår 2013
Eget kapital vid årets ingång	3 453	397	397	333
Nyemission	18 373	1 009	5 008	100
Periodens resultat	-6 110	-274	-1 952	-36
Belopp vid periodens utgång	15 716	1 132	3 453	397
Resultat per aktie, SEK	-1,35	-1,82	-12,08	-0,28
Resultat per aktie inklusive utställda teckningsoptioner, SEK	-0,87	-1,82	-12,08	-0,28

	Antal aktier
Antal/värde vid årets ingång	193 884
Antal/värde 2015-09-30	9 790 045
Utställda teckningsoptioner	2 500 000
Totalt antal aktier efter full teckning	12 290 045

PERSONAL OCH ORGANISATION

Idogens organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, cellterapi, farmaceutisk utveckling, tillverkning, dokumentation, kvalitetssäkring, och juridik.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,62 SEK (-1,41). Idogen har drygt 500 aktieägare.

	Q3 2015	Q3 2014	Q1-Q3 2015	Q1-Q3 2014
Genomsnittligt antal aktier	9 790 045	161 570	4 521 507	150 798
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,21	-0,80	-1,35	-1,82
Resultat per aktie efter utspädning, riktad emission 2016, SEK	-0,17	-0,80	-0,87	-1,82

	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	193 884	1,00
Antal/värde 2015-09-30	9 790 045	0,07
Utställda teckningsoptioner	2 500 000	0,07
Totalt antal aktier efter riktad emission	12 290 045	0,07

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

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

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd. Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2014.

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.

Lund den 29 oktober, 2015

Styrelsen för Idogen AB

Mikael Ørum Ulf Blom Cecilia Hollerup

Leif G. Salford Lars Hedbys, Verkställande Direktör

Rapporten för det andra kvartalet har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Ekonomiska rapporter

RESULTATRÄKNING

KSEK	2015 juli-sept	2014 juli-sept	2015 jan-sept	2014 jan-sept	2014 helår
Summa rörelsens intäkter	83	184	299	184	308
Övriga externa kostnader	-1 664	-53	-5 065	-73	-1 447
Personalkostnader	-448	-261	-1 341	-385	-810
Summa rörelsens kostnader	-2 112	-314	-6 406	-458	-2 257
Rörelse resultat	-2 029	-130	-6 107	-274	-1 949
Resultat från finansiella poster	-3	0	-3	0	-3
Resultat före skatt	-2 032	-130	-6 110	-274	-1 952
Periodens resultat	-2 032	-130	-6 110	-274	-1 952

BALANSRÄKNING

KSEK	2015 30 sept	2014 30 sept	2014 31 dec	2013 31 dec
TILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar				
Patent och varumärken	946	615	706	417
Summa immateriella anläggningstillgångar	946	615	706	417
Summa materiella anläggningstillgångar	0	0	0	0
Summa anläggningstillgångar	946	615	706	417
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar	581	134	228	4
Kassa och bank	15 162	685	3 036	31
Summa omsättningstillgångar	15 743	819	3 264	35
SUMMA TILLGÅNGAR	16 689	1 434	3 970	452
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	15 716	1 132	3 453	397
Kortfristiga skulder	973	302	517	55
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	16 689	1 434	3 970	452

KASSAFLÖDESANALYS

KSEK	2015 april-sept	2014 april-sept	2015 jan-sept	2014 jan-sept	2014 helår
Kassaflöde, löpande verksamheten	-2 145	-290	-6 007	-157	-1 714
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-46	-43	-240	-198	-289
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	0	1 009	18 373	1 009	5 009
Periodens kassaflöde	-2 191	676	12 126	654	3 006
Likvida medel vid periodens ingång	17 353	9	3 036	31	31
Likvida medel vid periodens utgång	15 162	685	15 162	685	3 037

FÖRÄNDRING EGET KAPITAL

KSEK	2015 jan-sept	2014 jan-sept	2014 helår	2013 helår
Eget kapital vid årets ingång	3 453	397	397	333
Nyemission	18 373	1 009	5 008	100
Periodens resultat	-6 110	-274	-1 952	-36
Belopp vid periodens utgång	15 716	1 132	3 453	397

NYCKELTAL

KSEK	2015 Q3	2014 Q3	2014 helår	2013 helår
Rörelsekapital ¹ , KSEK	14 770	517	2 747	-20
Kassalikviditet ² , %	1 618 %	271 %	631 %	64 %
Soliditet ³ , %	94 %	79 %	87 %	88 %
Skuldsättningsgrad ⁴ , %	0 %	0 %	0 %	0 %

¹ Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder

² Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

³ Eget kapital i procent av balansomslutningen

⁴ Räntebärande skulder i procent av eget kapital

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Bokslutskommuniké 2015 avges den 17 februari 2016

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Lars Hedbys, VD. Telefon: +46 (0)76 104 34 67, e-post: lars.hedbys@idogen.com

Per-Ola Forsberg, CFO. Telefon: +46 (0)733 44 83 83, e-post: per-ola.forsberg@idogen.com

ADRESS

Idogen AB

Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund