



Delårsrapport
Januari–Mars 2018

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2018

FÖRSTA KVARTALET (JANUARI – MARS 2018)

- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) TSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -7 108 (-3 275) TSEK
- Periodens resultat uppgick till -6 841 (-3 277) TSEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 4 794 (-2 733) TSEK
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,33 (-0,27) kr. Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,18 (-0,27) kr

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- I januari betalade EU ut den första delen av Horizon 2020-bidraget om 1,2 miljoner euro. Under de kommande 30 månaderna kommer ytterligare 1,7 miljoner euro att utbetalas.
- Idogens forskningsavdelning flyttades från Biomedicinskt centrum i Lund till Medicon Village i Lund.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- I april meddelade Idogen att bolaget senarelägger planerad start av fas I/IIa-studien i IDO 8-projektet till början av 2020 och initierar utvidgat optimeringsarbete. Som en följd av detta förskjuts även den planerade starten av den första kliniska studien i IDO T-projektet till tidigast slutet av 2020.

RESULTAT OCH KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK om ej annat anges)	2018	2017	2017
	3 mån	3 mån	12 mån
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	0	0	0
Rörelsens kostnader	-7 108	-3 275	-21 299
Rörelseresultat	- 7 108	-3 275	-21 299
Periodens resultat efter finansnetto	-6 841	-3 277	-21 322
Genomsnittligt antal aktier	20 778 472	12 222 589	16 207 516
Genomsnittligt antal optioner	17 111 766	0	7 969 864
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,33	-0,27	-1,32
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,18	-0,27	-0,88
Kassaflöde från den löpande verksamheten	4 794	-2 733	-19 906
NYCKELTAL			
Rörelsekapital	25 400	12 708	33 894
Kassalikviditet, %	264	566	895
Soliditet, %	68	84	90
Resultat per aktie före utspädning	-0,33	-0,27	-1,32
Genomsnittligt antal aktier	20 778 472	12 222 589	16 207 516

Vd har ordet

Idogen utvecklar cellterapi för att undvika att biologiska läkemedel, transplanterade organ eller kroppens egen vävnad angrips av patientens immunförsvar. Vi har den senaste tiden gjort fortsatta framsteg i den prekliniska utvecklingen av våra cellterapiprojekt IDO 8 och IDO T, och lyckats producera en typ av väl fungerande dendritceller som utgör basen för behandlingen. Den celltyp som nu finns tillgänglig är lämplig för produktion och har visat proof-of-concept i prekliniska studier. Dessutom har vi nått en ökad förståelse för verkningsmekanismen bakom dessa cellers funktion.

Nästa steg i projektutvecklingen är att optimera den framtagna celltypen för att säkerställa en reproducerbar cellpopulation med högt utbyte och långvarig effekt, samt att överföra cellprocessen till ett slutet produktionssystem. De utmaningar vi hittills upplevt under framtagandet av ändamålsenliga dendritceller har gjort det nödvändigt att öka ambitionsnivån i det optimeringsarbete som återstår inför starten av kliniska prövningar med våra båda projekt. Vi har därför beslutat att revidera den tidigare planen för detta optimeringsarbete, i syfte att säkerställa maximala förutsättningar till positiva utfall i de första kliniska studierna. Detta förväntas öka projektens attraktivitet i det längre perspektivet, men innebär att den planerade starten av fas I/IIa-studien i IDO 8 förskjuts från slutet av 2018 till inledningen av 2020. Förseningen av IDO 8-projektet medför även en senareläggning av den planerade starten av den första kliniska studien i IDO T-projektet som bygger på samma cellpopulation.

En viktig milstolpe för Idogen har varit arbetet med att etablera en egen anläggning som möjliggör produktion av våra cellterapi-produkter i egen regi. När bolaget får kontroll över samtliga steg i produktionsprocessen kan letiderna kapas inför kommande kliniska studier. Under det gångna kvartalet har en rad aktiviteter genomförts för att möjliggöra en myndighetscertifiering av produktionsanläggningen inför de kommande kliniska studierna.

Idogen är efter emissionen förra sommaren och det prestigefyllda EU-bidraget om 2,9 miljoner

euro, varav 1,2 miljoner euro hittills utbetalats, väl finansierat. Det förtjänar också att påpekas att den försenade starten av IDO 8-studien medför att bolagets kostnads massa under resterande delen av 2018 och helåret 2019 kommer bli lägre än vad som ursprungligen budgeterats.

Det har inte varit ett lätt beslut att initiera ett mer rigoröst och därmed mer tidskrävande optimeringsprogram för produktionsprocessen. Vi är naturligtvis angelägna om att med största möjliga hastighet ta våra projekt vidare mot marknaden – det ligger i såväl berörda patientgrupper som våra aktieägares intresse. Vi är dock övertygade om att det vore oklokt att inte utnyttja denna möjlighet att ytterligare stärka förutsättningarna för ett positivt utfall i de planerade kliniska studierna. Jag anser att det långsiktiga värdebyggandet måste få väga tyngre än vår frustration över att behöva justera tidsplanerna.

Lars Hedbys

Verkställande
direktör



Kort om Idogen

Idogen (AktieTorget: IDOGEN) är ett svenskt bioteknikbolag baserat i Lund. Idogen utvecklar tolerogena cellterapi med syfte att förhindra att biologiska läkemedel, transplanterade organ eller kroppens egna celler eller vävnad angrips av patientens immunförsvar. Benämningen "tolerogen" kommer av att immunförsvaret efter behandling med Idogens terapi selektivt tolererar ett utvalt sjukdomsframkallande eller immunaktiverande antigen. Idogens ambition är att revolutionera behandlingen av en rad sjukdomar där kroppens immunförsvar inte fungerar som det ska och där det medicinska behovet är stort – som vid autoimmuna sjukdomar, organavstötning efter transplantation

och hos patienter som har utvecklat antikroppar mot behandling med biologiska läkemedel. Idogens längst framskridna produktkandidat IDO 8 riktar sig till patienter med svår blödersjuka (hemofili A) som drabbats av hämmande antikroppar mot sin livsviktiga behandling med koagulationsfaktor VIII (faktor VIII).

Bolaget utvecklar dessutom IDO T – en tolerogen cellterapi för att förhindra organ-avstötning vid transplantation, primärt vid njurtransplantation. IDO T förväntas minska behovet av immunhämmande läkemedel och förbättra transplantat-överlevnaden, samt därmed minska risken för cancer och infektioner.



Tolerogen cellterapi – skraddarsydd för varje patient

NÄR IMMUNSYSTEMET BLIVIT DIN FIENDE

Det finns många situationer då kroppens immunförsvar skadar oss istället för att skydda oss. Ett exempel är då det orsakar bortstötning av transplanterade organ. Ett annat är då immunförsvaret inaktiverar biologiska läkemedel, som till exempel vid behandling av blödarsjuka med faktor VIII. Ett tredje exempel är auto-immuna sjukdomar som reumatism (reumatoid artrit), inflammatoriska tarm-sjukdomar, typ 1-diabetes och MS (multipel skleros) – sjukdomar där immunsystemet bekämpar kroppsegna proteiner eller antigen.

IDOGENS TEKNOLOGI

Att kunna skapa ett fungerande immunförsvar som skyddar det goda men fortfarande bekämpar det onda – till exempel virus, bakterier och tumörer – skulle revolutionera behandlingen av patienter med allvarliga kroniska sjukdomar. Det är just denna revolution som Idogen vill bidra till. Det gör bolaget genom att utveckla cellterapi – behandling som skiljer sig från traditionell läkemedelsbehandling. Istället för att tillföra kroppen en kemisk substans behandlas patienten med kroppsegna celler.

Idogens behandling baseras på dendritiska celler, en typ av 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 immunförsvar. Samtidigt säkerställer de att immunförsvaret inte reagerar mot oss själva. De dendritiska celler som förhindrar aktivering av immunförsvaret mot kroppens egna, friska celler kallas tolerogena. Idogens teknologi syftar till att ta fram tolerogena dendritiska celler som är programmerade för definierade molekyler eller antigen. Idogens teknologi bygger på upptäckten att ämnet zebularin kan uppreglera enzymet IDO1, som då det uppregleras styr dendritiska celler att bli tolerogena. Det innebär för ett givet antigen att kroppens immunförsvar betraktar det som kroppseget. Det skapar en möjlighet att bryta eller lindra ett sjukdomsförlopp som orsakats av det egna försvaret genom att skapa en specifik och varaktig immunologisk tolerans. Idogen har patenterat användningen av zebularin i behandlingsmetoden och har identifierat ytterligare substanser som i likhet med zebularin har förmåga att uppreglera IDO1.



Dendritiska celler styr andra immuncellers igenkänning av vad som är kroppseget respektive främmande. De dendritiska celler som känner igen bakterier eller virus aktiverar vårt immunförsvar (röda) och de som känner igen kroppseget ska förhindra immunaktivering mot oss själva och skapa tolerans (gröna).

Idogens utvecklingsprojekt

IDO 8 – NÄR KROPPENS IMMUNFÖRSVAR ANGRIPER FAKTOR VIII, ETT LIVSVIKTIGT LÄKEMEDEL

IDO 8 är Idogens längst framskridna projekt och syftar till att utveckla en tolerogen cellterapi för patienter med svår blödarsjuka som står utan behandling efter att ha utvecklat antikroppar mot sin ordinarie behandling. Idogens behandling har potential att återställa effekten av faktor VIII-behandlingen. Bolaget har valt blödarsjuka som första terapiområde eftersom det medicinska behovet hos dessa patienter är stort och för att sjukdomen har ett väldefinierat antigen, vilket gör att det finns goda möjligheter att utveckla en effektiv behandling för denna patientgrupp. Blödarsjuka är en ovanlig sjukdom och Idogen har erhållit sär läkemedelsstatus (orphan drug designation) för behandlingen i Europa – ett viktigt värdehöjande steg för bolaget då sär läkemedelsstatus innebär en rad fördelar, som mindre omfattande kliniska studier, stöd från myndigheter under utvecklingen och tio års marknadsexklusivitet efter lansering.

Bolaget bedömer att de första stegen av den kliniska studien kan inledas i början av 2020 och har haft konstruktiva vetenskapliga diskussioner med Läkemedelsverket om studiens design.

Ungefär 50 000 pojkar och män i Europa och USA lever med blödarsjuka, vilket är en medfödd sjukdom som i huvudsak drabbar pojkar och män. Den gängse behandlingen för patienter med en allvarlig form av blödarsjuka, Hemofili A, är behandling med faktor VIII. Ungefär 30 procent av patienterna som behandlas med faktor VIII utvecklar hämmande antikroppar, vilket gör behandlingen verkningslös. Denna komplikation kan ofta hanteras genom behandling för att inducera tolerans, vilket innebär frekventa injektioner av en hög dos faktor VIII. Behandlingen är kostsam och kan pågå i ett eller två år. Hos cirka 30 procent av patienterna kvarstår dessvärre antikropparna, vilket lämnar patienterna utan möjlighet att förebygga blödningar. Patienter med kvarvarande inhiberande antikroppar behandlas idag med kortverkande läkemedel som enbart kan hantera akuta blödningar, till en kostnad på så mycket som 3–8 miljoner kronor per patient och år.

Ett nytt läkemedel med effekt i just denna patientgrupp är på väg att lanseras i USA. Prislappen för en årsbehandling är uppskattad till nära fyra miljoner kronor, och analytiker bedömer att preparatet kan nå en årlig försäljning om över 17 miljarder kronor¹. Dessvärre är detta läkemedel förknippat med risk för allvarliga biverkningar, och behandlingen är livslång. Behovet av säkrare och mer kostnadseffektiva terapier är därför fortsatt stort.



¹ <https://www.fiercepharma.com/regulatory/roche-nabs-pair-blockbuster-fda-approvals-for-hemlibra-gazyva>

IDO T – NÄR KROPPENS IMMUNFÖRSVAR ANGRIPER ETT TRANSPLANTERAT ORGAN

Samma metod som nu utvecklas för behandling av blödersjuka kan användas inom ytterligare terapiområden med endast mindre justeringar av produktionsprocessen. Bolaget har därför tagit ett strategiskt beslut att parallellt starta utvecklingen av en produktkandidat för njurtransplantation, IDO T. Grundprincipen är att "lära" immunförsvaret att känna igen och tolerera det transplanterade organet så att det inte attackerar. I förlängningen kan detta minska behovet av dagens ofta livslånga behandling med läkemedel som hämmar immunförsvarets funktion. Det finns ett stort behov av en långverkande, kostnadseffektiv och säker behandling för att undvika risken för organavstötning.

Utvecklingsarbetet för IDO T drivs med avsikt att initiera en klinisk fas I/IIa-studie tidigast under slutet av 2020.

Njurtransplantation är den vanligaste typen av organtransplantation och globalt genomförs knappt 80 000 njurtransplantationer varje år, varav cirka 20 000 i Europa². Den största och allvarligaste komplikationen är om mottagarens immunförsvaret attackerar, förstör och stöter bort det donerade organet. För att förhindra detta behandlas de transplanterade patienterna, med få undantag, livet ut med en kombination av läkemedel som hämmar immunförsvaret. Trots att andelen patienter som får behålla en fungerande transplanterad njure det första året har ökat under de senaste årtiondena, har det inte skett någon förbättring av långtidsöverlevnaden av transplanterat³.

Den immunhämmande behandlingen för även med sig risk att drabbas av allvarliga infektioner och cancer. Transplantation är således ett terapiområde med ett stort medicinskt behov. Idogens tolerogena cellterapi kan ge möjlighet att minska behovet av immunhämmande läkemedel och förbättra transplantatöverlevnaden.



² Global Observatory on Donation & Transplantation in collaboration with WHO.

³ Afzali B, Taylor AL, Goldsmith DJA. What we CAN do about chronic allograft nephropathy: Role of immunosuppressive modulations. *Kidney International*, 2005, 68, 2429-2443.

Wang JH, Skeans MA, Israni AK. Current status of kidney transplant outcomes: dying to survive. *Adv Chronic Kidney Dis*, 2016, 23, 5, 281-286.

Framtid och strategi

Idogen har som ambition att ingå kommersiella samarbetsavtal baserat på kliniska resultat i respektive projekt och har redan mött ett stort intresse från flera stora läkemedelsföretag. De senaste åren har en rad mindre cellterapibolag ingått kommersiella samarbetsavtal med globala läkemedelsföretag på attraktiva villkor. Som exempel kan nämnas Pfizers avtal med Sangamo Therapeutics avseende ett projekt mot blödarsjuka, där det totala avtalsvärdet uppgår till 545 miljoner USD, inklusive en förskottsbetalning på 70 miljoner USD samt tvåsiffrig royalty på framtida försäljning. Som ett strategiskt alternativ kan Idogen komma att utveckla IDO 8 till marknaden utan partner.

Cellterapi är ett nytt tillskott i behandlingen av svåra sjukdomar och ännu har endast en handfull produkter tagit sig hela vägen fram till marknaden. I Europa och USA godkändes nyligen en mycket lovande cellterapi mot cancer som utvecklats av Novartis – ett av världens största läkemedelsbolag. Godkännandet bedöms vara ett historiskt steg i etablerandet av cellterapi, vilket minskar osäkerheten bland de investerare som tidigare varit tveksamma till att ta position inom detta område. Bolaget har analyserat marknaden i Europa och genomfört en omfattande kartläggning av USA-marknaden med avseende på IDO 8. Bolaget gör bedömningen att marknaden har miljardpotential. Vidare bedömer bolaget att potentialen för IDO T är betydligt större.

Idogens teknologi kan genom små förändringar anpassas till olika sjukdomstillstånd. Idogen har i

nära samarbete med en framstående forskargrupp vid Oxford University genomfört försök i en djurmodell, där Idogens terapikoncept visats ha potential att minska de kliniska symtomen vid reumatism. Vid autoimmuna sjukdomar bekämpar kroppens immunförsvar kroppsegna antigener, men genom omprogrammeringen av immunförsvaret med Idogens teknologi skulle detta kunna undvikas. Det finns idag drygt 100 autoimmuna sjukdomar som alla saknar bot och där de flesta patienter tvingas till livslång medicinering och ofta stort lidande. Exempel på sådana sjukdomar är reumatism, typ 1-diabetes och multipel skleros (MS). På de åtta största marknaderna – USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Australien – finns det uppskattningsvis 4,4 miljoner patienter som diagnosticerats och behandlas för reumatism och det tillkommer cirka 200 000 nya fall varje år⁴.

Idogen har även i nya studier identifierat sammanlagt fyra nya uppföljande substanser till zebularin. Dessa har, oberoende av varandra, potential att utvecklas till egna behandlingsmetoder. Detta ökar möjligheten till utlicensiering av delar av projektportföljen, vilket kan komma att bli en viktig komponent i marknadsstrategin. Egen tillverkningskompetens kan underlätta sådana avtal och bolaget har därför tagit ett strategiskt beslut att bygga upp kompetens och en produktionsfacilitet i Lund för produktion av tolerogena cellterapiprodukter som ska prövas kliniska studier för indikationerna som presenterats ovan.

Idogens vision är den första tolerogena cellterapi med långvarig effekt för behandling av patienter med stora medicinska behov

⁴ Global Data, PharmaPoint. Rheumatoid Arthritis – Global Drug Forecast and Market Analysis to 2025. January 2017.

Finansiell information

FINANSIELL UTVECKLING UNDER FÖRSTA KVARTALET 1 JANUARI – 31 MARS 2018

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter för kvartalet uppgick till 0 (0) TSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -7 108 (-3 275) TSEK, vilket är en förändring med -3 833 TSEK jämfört med första kvartalet föregående år. Under 2017 ökade resurserna för utveckling. Nivån av kostnader är på samma nivå som under sista kvartalet.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -6 841 (-3 277) TSEK. Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,33 (-0,27) kronor och resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,18 (-0,27) kronor.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 4 794 (-2733) TSEK. Upplupna intäkter för Horizon 2020 förklarar i huvudsak den positiva siffran.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -1 840 (-53) TSEK. Under kvartalet har investeringar gjorts i utrustning för laboratoriet och i patent.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (-756) TSEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till 2 954 (-3 542) TSEK.
- Vid periodens utgång uppgick koncernens likvida medel till 39 898 (14 960) TSEK.

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick till 68 (84) procent den 31 mars 2018 och det egna kapitalet till 33 048 (14 959) TSEK. Totala tillgångar uppgick den 31 mars 2018 till 48 496 (17 292) TSEK.

Idogen beviljades i maj 2017 ett anslag om 2,9 M Euro (drygt 29 MSEK) från Horizon 2020, EU:s ramprogram för forskning och innovation, för utveckling av bolagets tolerogena cellterapi för behandling av svårt blödarsjuka patienter med hämmande antikroppar mot Faktor VIII. Projektet löper över 3 månader och anslaget kommer att betalas ut i delar under projektets löptid. I januari har 1,2 miljoner EUR utbetalats och

resterande belopp kommer att utbetalas under de kommande åren. Det utbetalda beloppet har bokats som förutbetalad intäkt. Avräkning kommer att ske när olika mål har nåtts.

INVESTERINGAR

Idogens investeringar har tidigare enbart bestått av kostnader för patent. Under perioden har lokalerna byggts om för laboratoriet. Olika maskiner har också köpts. Under kvartalet har laboratoriet flyttat in i de nya lokalerna. Under perioden har 1,8 MSEK (0,1) investerats.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

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

PERSONAL OCH ORGANISATION

Antalet anställda per den 31 mars 2018 uppgick till 8.

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, finans och juridik.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet 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. En utförlig redovisning av olika risker finns i årsredovisningen (sidan 28–29).

EGET KAPITAL

Eget kapital har främst påverkats av emission (jämfört med föregående år) och resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per den 31 mars 2018 till 33,0 MSEK (14,6).

AKTIEN OCH TECKNINGSOPTIONER

Aktien

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -0,33 SEK (-0,27). Idogen hade per slutet av mars 2018 cirka 2 200 aktieägare. Antalet aktier uppgick till 20 778 472 aktier (föregående år 12 222 589). Utöver aktierna finns det 8 555 883 TO2 och 8 555 883 TO3.

Villkor för TO2 i sammandrag

Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att, för varje teckningsoption, teckna en ny aktie till en teckningskurs som motsvarar 70 % av ett volymvägt genomsnitt av handelskursen för Bolagets aktier under perioden 9 – 27 april 2018. Teckningskursen kan dock inte understiga

6 SEK/aktie eller överstiga 9 SEK/aktie. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner kan äga rum under perioden 3 – 18 maj 2018.

Villkor för TO3 i sammandrag

Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att, för varje teckningsoption, teckna en ny aktie till en teckningskurs som motsvarar 70 % av ett volymvägt genomsnitt av handelskursen för Bolagets aktier under perioden 25 februari – 15 mars 2019. Teckningskursen kan dock inte understiga 6 SEK/aktie eller överstiga 13 SEK/aktie. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner kan äga rum under perioden 19 mars – 1 april 2019.

Namn	Antal aktier	Andel av röster/kapital (%)
HCN Group AB	2 274 234	11,0
Avanza pension	1 080 255	5,2
Ventac Holding (Cyprus) Ltd	896 527	4,3
Leif G Salford direkt och via bolag	751 585	3,6
Övriga	15 775 871	75,9
Totalt	20 778 472	100,0

REDOVISNINGSPRINCIPER

Delårsrapporten upprättas enligt RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rapporten upprättas enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR 2. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför rapportering enligt IFRS-redovisning inte blir tillämplig.

Redovisningsprinciperna framgår av årsredovisningen sid 35–37. Någon ändring av dessa har inte gjorts.

GRANSKNING AV REVISOR

Delårsrapporten har ej varit föremål för 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.

Lund den 24 april, 2018

Styrelsen för Idogen AB

Agneta Edberg, Ordförande

Ulf Blom

Christina Herder

Karin Hoogendoorn

Leif G. Salford

Lars Hedbys, verkställande direktör

RAPPORTER ÖVER RESULTAT OCH ÖVRIGT TOTALRESULTAT I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2018 3 mån jan-mar	2017 3 mån jan-mar	2017 12 mån jan-dec	2016 12 mån jan-dec
Nettoomsättning				
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	53
Summa intäkter	0	0	0	53
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Övriga externa kostnader	-5 186	-2 349	-16 452	-9 928
Personalkostnader	-1 736	-927	-4 772	-2 708
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-186	-	-75	-
Rörelseresultat	-7 108	-3 275	-21 299	-12 583
Ränteintäkter och liknande resultatposter	370	0	0	2
Räntekostnader och liknande resultatposter	-104	-2	-23	-18
Resultat före skatt	-6 841	-3 277	-21 322	-12 599
Skatt				
PERIODENS RESULTAT	-6 841	-3 277	-21 322	-12 599
ÖVRIGT TOTALRESULTAT				
PERIODENS TOTALRESULTAT	-6 841	-3 277	-21 322	-12 599

RAPPORT ÖVER BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Patent	3 462	1 856	3 230
Summa immateriella anläggningstillgångar	3 462	1 856	3 230
Materiella anläggningstillgångar			
Förbättringsutgifter på annans fastighet	1 451		663
Inventarier, verktyg och installationer	2 735		2 100
Summa materiella anläggningstillgångar	4 186		2 764
Övriga fordringar			752
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	951	477	498
Kassa och bank	39 898	14 959	36 943
Summa omsättningstillgångar	40 849	15 437	38 193
SUMMA TILLGÅNGAR	48 496	17 292	44 187
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	1 454	855	1 455
Fond för utvecklingsutgifter	2 087	661	2 087
Summa bundet eget kapital	3 542	1 516	3 542
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	42 015	18 102	42 015
Balanserat resultat	-5 669	-1 777	15 654
Årets resultat	-6 841	-3 277	-21 322
Summa fritt eget kapital	29 506	13 047	36 347
Summa eget kapital	33 048	14 563	39 887
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 068	1 544	3 343
Övriga skulder	232	376	250
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13 149	809	706
Summa kortfristiga skulder	15 449	2 729	4 298
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	48 496	17 292	44 187

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Över- kursfond	Övrigt fritt eget kapital	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2017	855	661	18 858	-1 777	0	18 597
Resultatdisposition enligt årsstämma						
Nyemission						
Kapitalanskaffningsutgifter			-756			-756
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter						
Periodens resultat					-3 277	-3 277
Utgående balans per 31 mars 2017	855	661	18 102	-1 777	-3 277	14 563

(Belopp i TSEK)	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Över- kursfond	Övrigt fritt eget kapital	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	1 454	2 087	42 015	- 5 669	0	39 888
Resultatdisposition enligt årsstämma						
Nyemission						
Kapitalanskaffningsutgifter						
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter						
Periodens resultat					-6 841	-6 841
Utgående balans per 31 mars 2018	1 454	2 087	42 015	- 5 669	-6 841	33 048

Upplysningar om aktier

	Antal aktier
Antal/värde vid årets ingång	20 778 472
Antal/värde vid 2017-03-31	20 778 472
Utställda teckningsoptioner, TO2	8 555 883
Utställda teckningsoptioner, TO3	8 555 883
Totalt antal aktier efter full teckning	37 890 238

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN I SAMMANDRAG

(Belopp i TSEK)	2018 3 mån jan-mar	2017 3 mån jan-mar	2017 12 mån jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Rörelseresultat före finansiella poster	-7 108	-3 277	-21 299
Återföring av avskrivningar	186		75
Erhållen ränta	370	0	0
Erlagd ränta	-104	-2	-23
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-6 655	-3 279	-21 247
Ökning / Minskning av förbetalda kostnader och upplupna intäkter	264	-114	-887
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-1 276	548	2 347
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	12 461	112	-120
Kassaflöde från den löpande verksamheten	4 794	-2 733	-19 906
Investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-232	-53	-1 427
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-1 608	-	-2 839
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 840	-53	-4 266
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	-	-756	42 614
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-756	42 614
Periodens kassaflöde	2 954	-3 542	18 441
Likvida medel vid periodens början	36 943	18 502	18 502
Likvida medel vid periodens slut	39 897	14 959	36 943

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari – juni 2018

Delårsrapport januari – september 2018

Bokslutskommuniké 2018

21 augusti 2018

23 oktober 2018

12 februari 2019

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Lars Hedbys, verkställande direktör

Telefon: +46 (0) 46 - 275 63 30,

E-post: lars.hedbys@idogen.com

ADRESS

Idogen AB

Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund

Denna information är sådan information som Idogen AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden (MAR). Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 24 april 2018.

