



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2019

AlzeCure Pharma arbetar med att utveckla nya läkemedelsterapier för behandling av svåra sjukdomar som drabbar det centrala nervsystemet, såsom Alzheimers sjukdom och smärta, där det idag finns väldigt begränsad behandling att få. AlzeCure® siktar på att driva de egna projekten genom preklinisk forskning och utveckling in i tidig klinisk fas.

AlzeCure Pharma AB är ett svenskt läkemedelsbolag som bedriver innovativ läkemedelsforskning med ett primärt fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Bolaget är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market och utvecklar fem läkemedelskandidater utifrån de två forskningsplattformarna NeuroRestore® och Alzstatin®. NeuroRestore består av symptomlindrande läkemedelskandidater och Alzstatin består av sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedelskandidater. Genom en diversifierad portfölj med läkemedelskandidater som angriper centrala signalmekanismer i hjärnan möjliggörs även andra indikationer såsom kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom. Bolaget har även två projekt inom smärta TrkA-NAM samt VR1. FNCA Sweden AB, +46(0)8-528 00 399 info@fnca.se, är bolagets Certified Adviser. För mer information, besök gärna www.alzecurepharma.se.

” Bolagets mål att initiera den första kliniska studien för ACD856, som ingår i projektplattformen NeuroRestore, uppfylldes enligt plan under sista kvartalet.”

Johan Sandin, VD AlzeCurePharma, t o m 7 januari 2020

” Vi ser med stor entusiasm fram emot 2020 efter ett starkt sista kvartal, och vi startade det nya året med att inlicensiera VR1, en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta.”

Martin Jönsson, VD AlzeCure Pharma, från 8 januari 2020

Finansiell information

Oktober – december 2019

Tal inom parentes avser motsvarande period föregående år.

- Nettoomsättningen under perioden uppgick till 0 KSEK (0).
- Periodens resultat uppgick till –15 635 KSEK (–12 967).
- Resultatet per aktie före utspädning uppgick till –0,41 SEK (–0,42).
- Balansomslutning uppgick vid periodens slut till 186 755 KSEK (237 782).
- Likvida medel uppgick vid periodens slut till 182 499 KSEK (234 549).

Januari – december 2019

Tal inom parentes avser motsvarande period föregående år.

- Nettoomsättningen under perioden uppgick till 0 KSEK (0).
- Periodens resultat uppgick till –50 858 KSEK (–35 985).
- Resultatet per aktie före utspädning uppgick till –1,35 SEK (–1,58).
- Balansomslutning uppgick vid periodens slut till 186 755 KSEK (237 782).
- Likvida medel uppgick vid periodens slut till 182 499 KSEK (234 549).

Väsentliga händelser

Januari – december 2019

- Bolaget initierade i mars ett nytt läkemedelsprojekt inom smärta, TrKA-NAM.
- Bolaget var representerat och framförde två presentationer vid International Conference on Alzheimer's & Parkinson's Diseases.
- Bolaget valde i maj att omdirigera läkemedelskandidaten ACD855 från kognitiv dysfunktion till en indikation i öga och ACD856 blir istället primär läkemedelskandidat för kognitiv dysfunktion.
- Bolaget beslutade på årsstämman 22 maj att ge ut ett teckningsoptionsprogram riktat till bolagets styrelse.
- Bolaget erhöll i december nödvändiga myndighetstillstånd för att starta kliniska studier för läkemedelskandidaten ACD856 inom plattformen NeuroRestore. Bolaget initierade studien kort därefter.

Väsentliga händelser efter delårsperiodens slut

- I januari inlicensierade bolaget ett nytt projekt, VR1, som befinner sig i klinisk fas och inriktad mot neuropatisk smärta.
- Martin Jönsson tillträdde som ny verkställande direktör 8 januari 2020. Martin har mer än 20 års erfarenhet

från den globala läkemedelsindustrin med bred erfarenhet från olika ledande befattningar på både Ferring Pharmaceutical och Roche.

VD HAR ORDET

Johan Sandin, VD 2017 – t o m 7 januari 2020

Det sista kvartalet 2019 innebar ett fortsatt intensivt utvecklingsarbete av AlzeCure Pharmas två innovativa småmolekylplattformar, NeuroRestore® och Alzstatin®, samt vårt smärtprojekt TrkA-NAM. Bolaget har som uttryckligt mål att utveckla nya terapier mot svåra sjukdomar som drabbar nervsystemet där det idag saknas effektiv behandling. I slutet av året kunde AlzeCure också leverera spännande nyheter som vi är övertygade bygger värde framåt.



Inom NeuroRestore låg ett stort fokus under hösten på ACD856 som ledde till att bolaget kunde initiera den första kliniska studien i slutet av året. Detta innebar förutom prekliniska säkerhetsstudier även formuleringsarbete, syntes av GMP-klassat material samt förberedande regulatorisk dokumentation kring läkemedelskandidaten. I och med att vi redan hade förberett vår kliniska samarbetspart kunde vi initiera den kliniska studien i december. Denna första studie som vi förväntas kunna få data ifrån under H1 2020 ämnar utvärdera halveringstiden hos ACD856. Därefter planerar bolaget att under året initiera en klinisk studie med innovativt upplägg för ACD856. Detta innebär att ta kandidaten genom kliniska fas I-studier och generera viktiga säkerhets- och tolerabilitetsdata i människa, men även tidiga effektsignaldata vilket skapar konfidens inför kommande fas II-studier. ACD856 har potential att förbättra kognitionsförmågan i flera olika sjukdomar, däribland Alzheimers, och kan därmed bli en mycket viktig behandling för att förbättra patienters livskvalitet.

Även arbetet med ACD857 fortgår enligt plan och vi har i denna en lovande läkemedelskandidat som vi kommer att arbeta vidare med så att vi har en kandidat redo för kliniska studier i första halvan av 2021. Läkemedelskandidaten ACD855 genomgår just nu prekliniska effektstudier för ögonindikationer, och vi planerar att få data från detta under första halvåret 2020.

Läkemedelssubstanserna inom Alzstatin-plattformen är inriktad på så kallad sjukdomsmodifierande behandling och syftar till att bromsa sjukdomsförloppet i Alzheimers genom att minska produktionen av amyloid-beta i hjärnan. Baserat på de senaste årens vetenskapliga framsteg inom området så pekar data på att denna typ av behandling bör sättas in så tidigt som möjligt i sjukdomen, det vill säga innan för mycket skada har skett i hjärnan, för att maximal effekt skall uppnås. En sådan långtidsbehandling kräver ett säkert och kostnadseffektivt läkemedel som är lätt att administrera. För att säkerställa att vi har den bästa substansen för att gå in i patient, arbetar vi med flera kandidater parallellt. En fördel med den här typen av småmolekylbehandling är att den kan tas som tablett, vilket generellt sett innebär både lägre kostnader och enklare administrering än biologiska läkemedel. En annan fördel är att den verkar via en genetisk kopplad och säker biologisk mekanism som innebär en tydlig differentiering från andra produkter som är under utveckling.

Forts. nästa sida.

Intressant att notera är också att den amyloida hypotesen, som Alzstatin bygger på, har fått ökad validering under hösten där Biogens antikropp Aducanumab har kunnat påvisa positiva effekter på kognition. Vi har under senare tid också sett stora framsteg inom diagnostikområdet, bland annat inom blodbaserade biomarkörer, vilket är viktigt för att kunna identifiera rätt patienter till våra kommande kliniska studier.

AlzeCure har även ett spännande projekt inom smärta, TrkA-NAM, där vi har jobbat hårt under hösten med att ta fram substanser som kan användas i prekliniska smärtstudier. Vi planerar att inleda sådana studier med TrkA-NAM i början av 2020. Målet är att utveckla ett läkemedel som kan minska rörelseframkallad och spontan smärta hos patienter med smärtsam artros. Detta är en mycket stor marknad och över 240 miljoner människor globalt sett beräknas lida av smärtsam och aktivitetsbegränsande osteoartrit i knä eller höft. Tyvärr så får många patienter idag otillräcklig smärtlindring eller biverkningar med befintlig behandling som idag oftast består av NSAIDs eller opiater. Behovet av mer effektiva och tolerabla läkemedel inom området är därför mycket stort.

Vidare vill jag också nämna att AlzeCure Pharma har varit representerat i större utsträckning på externa events under hösten. Jag har haft förmånen att representera bolaget på bland annat RedEyes evangemang i Stockholm, Malmö och Göteborg. På dessa möten har jag träffat många av er aktieägare, och det är alltid lika intressant och lärorikt att diskutera och höra era åsikter om bolaget och våra projekt.

Avslutningsvis vill jag lyfta fram två viktiga händelser i början av januari 2020 som jag ser som en spännande utveckling av bolaget. Dels så har vi inlicensierat ett nytt kliniskt projekt, VR1, inom smärtområdet. Det härstammar från Big Pharma och vi avser här ta fram en ny topikal lokalbehandling för neuropatisk smärta, ett område med stora medicinska behov. Vidare fick AlzeCure en ny VD, Martin Jönsson, som började den 8 januari 2020. Han kommer med sin breda kompetens att spela en nyckelroll i och med att bolaget nu går in i nästa fas som kännetecknas av mer fokus på extern kommunikation, samarbete och partnerskap, det vill säga ett ännu starkare fokus på affärsutveckling. Jag kommer att stanna kvar i bolaget som Chief Scientific Officer och ser framemot att jobba tillsammans med Martin när vi nu färdas vidare på denna spännande gemensamma resa.

Huddinge i januari 2020

Johan Sandin

Martin Jönsson, VD sedan 8 januari 2020

Det är med glädje som jag som ny VD för AlzeCure Pharma ser på de framsteg som skett under Q4 2019, som Johan nämner i sin text ovan. Både NeuroRestore- och Alzstatin-projekten utvecklas positivt, liksom smärtprojektet TrkA-NAM, vilket ger tillförsikt inför framtiden. Det är även positivt att bolaget på ett förmånligt sätt har lyckats förvärva rättigheterna till VR1, där vi kan utnyttja vår mångåriga kompetens och nätverk inom smärta. Att vi påbörjat samt också planerar att gå in i klinisk fas med fler projekt under 2020 visar att bolaget är kompetent att leverera vad vi kommunicerat.

Inom våra terapiområden arbetar vi med projekt med stora medicinska behov. Det gäller även vårt nya projekt VR1 som är inriktat på neuropatisk smärta. Den typen av smärta är ofta förknippad med kraftigt försämrad livskvalitet och dagens behandling ger sällan adekvat smärtlindring. Totalt bedöms cirka 7–8 procent av den vuxna befolkningen världen över lida av smärta med neuropatiska inslag, vilket i bara USA, Europa och Japan motsvarar ca 25 miljoner individer.

Med mina över 20 års erfarenhet från den globala läkemedelsmarknaden inom bland annat affärsutveckling, in- och utlicensiering och partnerskap (alliance management), varav de senaste fem åren i ledande befattningar i USA, ämnar jag att bidra till att stärka bolaget ytterligare. 2020 blir ännu ett spännande år för AlzeCure och jag ser fram emot att driva våra projekt vidare enligt plan och utveckla vårt samarbete med diverse externa parter.

Huddinge 28 februari 2020

Martin Jönsson



ALZECURES PROJEKTPORTFÖLJ

AlzeCure utvecklar parallellt fem läkemedelskandidater utifrån plattformarna NeuroRestore® och Alzstatin®. Dessutom arbetar bolaget med ett prekliniskt projekt, TrkA-NAM samt sedan 2020 med ett smärtprojekt i klinisk fas, VR1.

- NeuroRestore-plattformen utvecklar en ny generation symptomlindrande läkemedel för behandling av sjukdomar med kognitiva störningar, såsom Alzheimers sjukdom. Det finns även möjligheter för andra indikationer för denna målmeکانism, bland annat ögonindikationer.
- Inom Alzstatin-plattformen utvecklas innovativa sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel för Alzheimers sjukdom.
- Projektet TrkA-NAM är inriktat på behandling av svåra smärttillstånd, bland annat osteoartrit, där det idag saknas tillräckligt effektiv behandling.
- I januari 2020 inlicensierades VR1, en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta, ett område med stora medicinska behov.

AlzeCure planerar att ha två av bolagets läkemedelskandidater i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom.

Bolaget har tre kandidater inom NeuroRestore-plattformen och två kandidater inom Alzstatin-plattformen. TrkA-NAM programmet är för närvarande i preklinisk fas och VR1 i klinisk fas.

Alzecures pipeline*

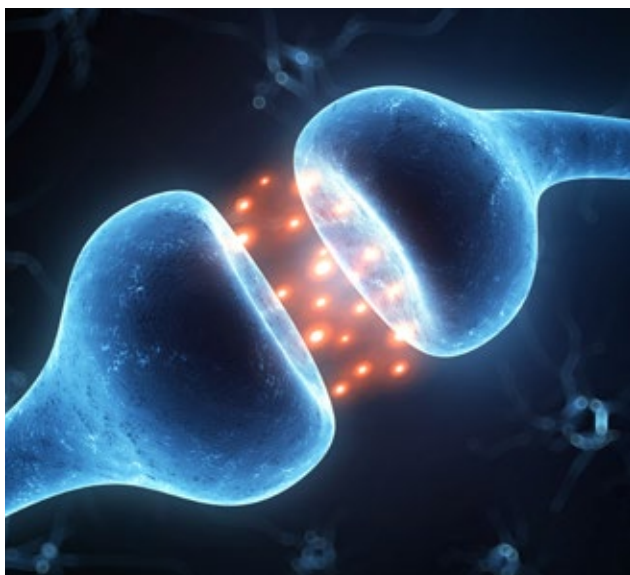
Plattform	Kandidat	Indikation	Forskningsfas	Preklinisk fas	Fas I	Fas II	Fas III
NeuroRestore	ACD856	Alzheimers sjukdom/ Sömnstörningar/ Traumatisk hjärnskada					
	ACD857	Alzheimers sjukdom					
	ACD855	Ögonsjukdom					
Alzstatin	ACD679	Alzheimers sjukdom					
	ACD680	Alzheimers sjukdom					
Analgesia	VR1	Neuropatisk smärta					
	TrkA-NAM	Osteoartrit smärta					

Pågående

Slutförd

*För definitioner av faserna, vänligen se AlzeCure Pharms hemsida, www.alzecurepharma.se

PROJEKTUTVECKLING



AlzeCure Pharma arbetar aktivt med forskning och utveckling av nya, innovativa och effektiva läkemedel för sjukdomar som drabbar nervsystemet och hjärnan med fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Behovet av nya behandlingar för dessa svåra sjukdomar är mycket stort och en sjukdomsmodifierande behandling mot Alzheimer bedöms kunna generera mer än 10 miljarder USD i årlig försäljning.

Bolaget utvecklar parallellt fem läkemedelskandidater utifrån de två forskningsplattformarna NeuroRestore och Alzstatin, samt har två projekt inom smärta, TrkA-NAM och VR1

- Inom NeuroRestore utvecklas en ny generation symptomlindrande läkemedel för behandling av kognitiv dysfunktion (minnesstörningar) i Alzheimers sjukdom.
- Inom Alzstatin utvecklas sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel för tidig behandling av Alzheimer-patienter.
- TrkA-NAM är ett prekliniskt projekt fokuserat på utveckling av en ny behandling för svåra smärttillstånd.
- VR1 är en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta och inlicenserades i januari 2020.

AlzeCure planerar att ha två av bolagets läkemedelskandidater i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada och sömnapné, men även indikationer inom öga. Att bolaget

med sin breda portfölj av tillgångar och värden jobbar med flera indikationsområden där det finns vetenskaplig support för de biologiska målmekanismerna är ett sätt att maximera värdet för aktieägarna.

NeuroRestore-plattformen innehåller tre läkemedelskandidater, där ACD856 är den primära kandidaten för kognitiv dysfunktion/Alzheimers sjukdom. Substansen har uppvisat potenta effekter på både minnes- och inlärningsfunktioner i ett flertal prekliniska modeller. Bolaget påbörjade kliniska studier i slutet av 2019 med denna kandidat, helt enligt plan.

ACD855 är inriktad mot ögonindikation och efter genomförda tolerabilitetsstudier i öga genomför bolaget nu prekliniska effektstudier under vintern 2019–2020, resultat förväntas H1 2020.

ACD857 är i tidig preklinisk fas och har kognitiv dysfunktion/Alzheimers sjukdom som primärindikation.

AlzeCures sjukdomsmodifierande forskningsplattform Alzstatin fokuserar på att minska produktionen av toxiskt amyloid-beta (A β) i hjärnan. A β spelar en central patologisk roll i Alzheimer och börjar ansamlas i hjärnan många år innan man utvecklar tydliga symptom. Målmekanismen i Alzstatin styrks av tidigare redovisade studieresultat inom fältet som vi bedömer validerar amyloid-hypotesen och därmed Alzstatins inriktning.

Den ledande läkemedelskandidaten inom Alzstatin-plattformen, ACD679, genomgår för närvarande de viktiga säkerhetsfarmakologiska och toxikologiska studier som krävs innan kliniska studier kan påbörjas. Parallellt med detta arbete pågår utvecklingen av nya uppföljare (primärt ACD680) för att säkerställa att bolaget kan välja den bästa substansen för att gå in i patient.

Under Q1 2019 tillkom ett nytt projekt, TrkA-NAM, som är inriktat på svåra smärttillstånd, såsom osteoartrit. Projektet bygger på den kunskap och de tillgångar som utvecklats inom NeuroRestore-plattformen. Projektet är för närvarande i preklinisk fas och bolaget räknar med att kunna erhålla prekliniska effektdata och påbörja det prekliniska utvecklingsarbetet mot en klinisk kandidat under 2020.

I början av 2020 inlicenserades en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta, VR1. VR1-projektet är en viktig strategisk inlicensiering som stärker bolagets befintliga kliniska portfölj. VR1-projektet har sitt ursprung i Big Pharma och bygger på en stark vetenskaplig grund. Substansen har tidigare bland annat genomgått kliniska fas I-studier, där det förutom tolerabilitet även observerades tidiga effektsignaler.

Kommentar till rapporten

Finansiell översikt

KSEK	Okt - dec 2019	Okt - dec 2018	Jan - dec 2019	Jan - dec 2018
Nettoomsättning	0	0	0	0
Rörelseresultat	-15 685	-12 877	-50 908	-35 893
Periodens resultat & totalresultat	-15 635	-12 967	-50 858	-35 985
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,41	-0,42	-1,35	-1,58
Forskningskostnader i procent av rörelsekostnader (%)	86,7	93,9	87,7	92,8
Balansomslutning	186 755	237 782	186 755	237 782
Likvida medel	182 499	234 549	182 499	234 549
Soliditet (%)	97,5	98,0	97,5	98,0
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning (st)	37 765 715	30 622 858	37 765 715	22 774 048
Genomsnittligt antal anställda	8,0	2,0	4,0	1,5

Se definitioner nedan.

Intäkter och resultat

Under fjärde kvartalet uppgick övriga intäkter till 37 KSEK (1 117). Under motsvarande period föregående år avsåg merparten bidrag från Vinnova. Dessa bidrag intäktsredovisades i takt med att forskningsutgifter kostnadsfördes.

Under perioden januari – december 2018 uppgick övriga intäkter till 3 925 KSEK, vilket i huvudsak avsåg dessa bidrag från Vinnova. Anledningen till minskade intäkter av dessa statliga bidrag är att det delfinansierade projektet slutfördes under 2018.

Rörelseresultatet under fjärde kvartalet uppgick till -15 685 KSEK (-12 877). Rörelseresultatet för perioden januari till december uppgick till -50 908 KSEK (-35 893). Bolagets forskningsverksamhet har fortsatt att utvecklas stadigt och därmed har även kostnaderna för forskningsverksamheten ökat, allt enligt plan. Under 2019 ökade forskningskostnaderna med 21% jämfört med 2018. Mer information om forskningsverksamheten återfinns under avsnittet AlzeCures Projektportfölj i rapporten.

Administrationskostnaderna är även under detta kvartal högre, jämfört med föregående år, då bolaget nu är börsnoterat. Organisationen utökades under tredje kvartalet med sex personer och antalet anställda är nu åtta personer.

Resultatet per aktie uppgick till -0,41 (-0,42) kronor för fjärde kvartalet 2019, och totalt för perioden januari till december uppgick resultatet per aktie till -1,35 (-1,58) kronor.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick det egna kapitalet till 182 007 KSEK (233 169) och soliditeten uppgick till 97,5 % (98,0).

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 182 499 KSEK (234 549).

Bolaget har under året gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner riktat till styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats.

Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris enligt extern värdering per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15 juni 2022 – 30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier uppgick till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier Growth Market under de 10 handelsdagar som föregick årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokollet från årsstämman den 22 maj 2019.

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändringar av rörelsekapitalet för årets fjärde kvartal uppgick till -13 993 KSEK (-12 907). Totalt för perioden januari till december uppgick motsvarande kassaflöde till -50 285 KSEK (-36 274).

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -350 KSEK (0) under fjärde kvartalet och utgör främst inves-

Forts. nästa sida.

tering i laboratorieutrustning. Totalt för perioden januari till december uppgick kassaflödet från investeringsverksamheten till -1 461 KSEK (-459).

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (181 710) för fjärde kvartalet 2019, och totalt för perioden januari till december till -304 KSEK (217 330) vilket främst förklaras av en sent inkommen transaktionskostnad relaterad till bolagets nyemission i samband med börsintroduktionen 2018.

Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmän information och överensstämmelse med IAS 34

Delårsrapporten har upprättats enligt IAS 34 Delårsrapportering. AlzeCure Pharma AB (publ) har sitt säte i Stockholm. Bolaget utgör ingen koncern varför bolaget tillämpar IFRS med de justeringar som krävs enligt RFR2 Redovisning för juridiska personer.

Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper

Delårsrapporten har upprättats i överensstämmelse med de redovisnings- och värderingsprinciper som tillämpades i bolagets senaste årsredovisning.

Betydande uppskattningar och bedömningar

När delårsrapporter upprättas måste styrelsen och den verkställande direktören i enlighet med tillämpade redovisnings- och värderingsprinciper göra vissa uppskattningar, bedömningar och antaganden som påverkar redovisning och värdering av tillgångar, avsättningar, skulder, intäkter och kostnader. Utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar och uppgår mycket sällan till samma belopp som det beräknade utfallet.

De uppskattningar och bedömningar som gjorts i delårsrapporten, inklusive bedömning av de viktigaste orsakerna till osäkerhet, är desamma som de som tillämpades i senaste årsredovisningen.

Nyckeltal och definitioner

Resultat per aktie: periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden.

Soliditet: eget kapital, och i förekommande fall obeskattade reserver (med avdrag för uppskjuten skatt) i förhållande till balansomslutningen.

Forskningskostnader i procent av rörelsekostnader:

forskningskostnader dividerat med rörelsens kostnader, vilka innefattar forskningskostnader, administrationskostnader och övriga rörelsekostnader. I forskningskostnaderna ingår bolagets direkta kostnader rörande forskningsverksamheten såsom kostnader för personal, material och externa tjänster.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolaget utvecklar läkemedelskandidater och det kommer alltid finnas regulatoriska, marknadsmässiga och finansiella risker i verksamheten. Det har inte skett några väsentliga förändringar av risker och osäkerhetsfaktorer under perioden, jämfört med de som presenterades i senaste årsredovisningen.

Aktien, aktiekapitalet & ägandeförhållande

Aktien

Aktien har handlats på Nasdaq First North Premier Growth Market under namnet ALZCUR sedan den 28 november 2018. Antalet aktier i bolaget per 31 december 2019 uppgick till 37 765 715.

Ägare per 31 december 2019

De tio största aktieägarna per 31 december 2019	Antal aktier	Aktiekapital och röster
BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT	4 347 500	11,5%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	2 575 865	6,8%
FV Group AB	2 000 000	5,3%
AlzeCure Discovery	1 710 000	4,5%
SEB-Stiftelsen	1 400 000	3,7%
Danica Pension Försäkrings AB	1 110 134	2,9%
Pontus Forsell	853 643	2,3%
BNP Paribas Sec Serv Luxembourg	850 000	2,3%
Johan Sandin	850 000	2,3%
Gunnar Nordvall	850 000	2,3%
10 största ägarna	16 547 142	43,8%
Övriga	21 218 573	56,2%
TOTAL	37 765 715	100%

Aktierelaterade ersättningsprogram

Bolaget har gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner till vissa av styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats: 35 000 teckningsoptioner till Thomas Pollare samt 25 000 teckningsoptioner vardera till An van Es Johansson, Ragnar Linder och Pirkko Sulila Tamsen. Utspädningseffekten är mindre än 0,03%.

Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15 – 30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier uppgick till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier Growth Market under de 10 handelsdagar som föregick årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokollet från årsstämman den 22 maj 2019.

Finansiell kalender

Årsredovisning 2019	15 april 2020
Delårsrapport Q1, januari – mars 2020	5 maj 2020
Årsstämma 2020	20 maj 2020
Delårsrapport Q2, april – juni 2020	25 augusti 2020
Delårsrapport Q3, juli – oktober 2020	17 november 2020

Styrelsens intygande

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

Huddinge den 28 februari 2020

Thomas Pollare
Styrelseordförande

Annigje van Es Johansson
Ledamot

Ragnar Linder
Ledamot

Ellen Donnelly
Ledamot

Pirkko Sulila Tamsen
Ledamot

Martin Jönsson
Verkställande direktör

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

För ytterligare information, vänligen se www.alzecurepharma.se eller kontakta:
Martin Jönsson, VD
e-post: info@alzecurepharma.com

FNCA är bolagets Certified Adviser.
FNCA Sweden AB, +46 (0) 8-528 00 399, info@fnca.se.

Resultaträkning och övrigt totalresultat

KSEK	Okt - dec 2019	Okt - dec 2018	Jan - dec 2019	Jan - dec 2018
Nettoomsättning	0	0	0	0
Forskningskostnader	-13 637	-13 146	-44 789	-36 932
Administrationskostnader	-2 054	-816	-6 035	-2 558
Övriga rörelseintäkter	37	1 117	175	3 925
Övriga rörelsekostnader	-31	-32	-259	-328
Rörelseresultat	-15 685	-12 877	-50 908	-35 893
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter och liknade resultatposter	61	0	199	0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-11	-90	-149	-92
Resultat efter finansiella poster	-15 635	-12 967	-50 858	-35 985
Periodens resultat & totalresultat	-15 635	-12 967	-50 858	-35 985
Periodens resultat per aktie före utspädning, kr	-0,41	-0,42	-1,35	-1,58
Periodens resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,41	-0,42	-1,33	-1,58
Genomsnittligt antal aktier före utspädning, st	37 765 715	30 622 858	37 765 715	22 774 048
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, st	37 875 715	30 622 858	37 820 715	22 774 048

Balansräkning

KSEK	2019-12-31	2018-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>		
Projekträttigheter	17	17
Summa immateriella anläggningstillgångar	17	17
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>		
Inventarier, verktyg och installationer	1 768	597
Summa materiella anläggningstillgångar	1 768	597
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>	7	7
Summa anläggningstillgångar	1 792	621
Omsättningstillgångar		
<i>Kortfristiga fordringar</i>		
Kundfordringar	16	8
Övriga kortfristiga fordringar	1 918	2 503
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	530	101
Summa kortfristiga fordringar	2 464	2 612
<i>Kassa och bank</i>	182 499	234 549
Summa omsättningstillgångar	184 963	237 161
SUMMA TILLGÅNGAR	186 755	237 782
KSEK	2019-12-31	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital		
Aktiekapital	944	944
Överkursfond	278 728	279 032
Balanserat resultat	-46 807	-10 822
Årets resultat	-50 858	-35 985
Summa eget kapital	182 007	233 169
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	2 997	3 646
Övriga kortfristiga skulder	251	39
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 500	928
Summa kortfristiga skulder	4 748	4 613
Totala skulder	4 748	4 613
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	186 755	237 782

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens och årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	189	62 458	0	-10 822	51 825
Resultatdisposition			-10 822	10 822	0
Nyemission	46	35 573			35 619
Fondemission	352	-352			0
Nyemission vid notering	357	181 353			181 710
Periodens resultat och totalresultat				-35 985	-35 985
Utgående balans per 31 december 2018	944	279 032	-10 822	-35 985	233 169
Ingående balans per 1 januari 2019	944	279 032	-10 822	-35 985	233 169
Resultatdisposition			-35 985	35 985	0
Transaktionskostnader nyemission vid notering 2018		-381			-381
Teckningsoptionsprogram		77			77
Periodens resultat och totalresultat				-50 858	-50 858
Utgående balans per 31 december 2019	944	278 728	-46 807	-50 858	182 007

Kassaflödesanalys

KSEK	Okt – dec 2019	Okt – dec 2018	Jan – dec 2019	Jan – dec 2018
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat före finansiella poster	-15 685	-12 877	-50 908	-35 893
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.				
Avskrivningar	103	44	290	104
Erhållen ränta	61	0	199	0
Betald ränta	-11	-91	-149	-93
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	-15 532	-12 924	-50 568	-35 882
Förändringar av rörelsekapitalet				
Förändring av kundfordringar	-8	-8	-8	-8
Förändring av övriga kortfristiga fordringar	753	-2 045	156	-851
Förändring av leverantörsskulder	290	1 974	-649	2 314
Förändring av övriga kortfristiga rörelseskulder	504	96	784	-1 847
Nettokassaflöde från den löpande verksamheten	-13 993	-12 907	-50 285	-36 274
Investeringsverksamheten				
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-350	0	-1 461	-459
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-350	0	-1 461	-459
Finansieringsverksamheten				
Nyemission inkl transaktionskostnader	0	181 710	-381	217 330
Teckningsoptionsprogram	0	0	77	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	181 710	-304	217 330
Årets kassaflöde	-14 343	168 803	-52 050	180 597
Likvida medel vid årets början	196 842	65 746	234 549	53 952
Likvida medel vid periodens slut	182 499	234 549	182 499	234 549