

COEGIN

Delårsrapport januari–juni 2023



COEGIN
PHARMA



Coegin Pharma är ett nordiskt bioteknikföretag som vidareutvecklar och värdeförädlar koncernens projektportfölj. Gemensamt för projekten är bland annat att de ska ha en betydande kommersiell potential, ett klart definierat medicinskt behov och potential för en tidig exit. Strategin är att skapa värde genom att utveckla lovande läkemedelskandidater, typiskt fram till klinisk "proof of concept" och därefter åstadkomma exitavtal i form av partnerskap, försäljning eller särnotering av portföljbolag.

Kontaktuppgifter:

Coegin Pharma AB
c/o Medicon Village
223 81 Lund
Org.nr: 559078-0465

Sociala medier:

Twitter: coeginpharma
LinkedIn: Coegin Pharma AB
Facebook: Coegin Pharma
YouTube: Coegin Pharma

Innehåll

Sammanfattning.....	4
VD har ordet.....	6
Affärsmodell och strategi	8
Vår forskning.....	10
Portföljöversikt	12
Så här utvecklar man läkemedel.....	13
Follicum AB.....	14
Reccura Therapeutics AS.....	16
Avexin Oncology AS	20
Aktieägarinformation.....	24
Kommentarer till den finansiella informationen.....	26
Övrig information.....	27
Koncernens resultaträkning i sammandrag.....	28
Koncernens balansräkning i sammandrag.....	29
Koncernens förändring i eget kapital.....	30
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag.....	31
Moderbolagets resultaträkning i sammandrag	32
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	33
Moderbolagets förändring i eget kapital.....	34
Moderbolagets kassaflödesanalys i sammandrag	35
Bolagsinformation	36



Sammanfattning

”Det minskade kapitalbehovet och produktlanseringar av FOL005 redan 2025 kommer att stärka Coegin Pharmas kommersiella möjligheter, vilket jag är övertygad om kommer att gynna våra aktieägare.”

- Tore Duvold, VD

Andra kvartalet

- Koncernens nettoomsättning uppgick till 0 (0) TSEK.
- Koncernens rörelseresultat uppgick till -6 562 (-11 869) TSEK.
- Koncernens resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,70 (-1,84) SEK.
- Koncernens resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,70 (-1,84) SEK.
- Koncernens kassa uppgick vid periodens slut till 10 870 (9 645) TSEK.

Första halvåret

- Koncernens nettoomsättning uppgick till 0 (0) TSEK.
- Koncernens rörelseresultat uppgick till -12 883 (-18 777) TSEK.
- Koncernens resultat per aktie före utspädning uppgick till -1,44 (-2,85) SEK.
- Koncernens resultat per aktie efter utspädning uppgick till -1,44 (-2,85) SEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet

- 2023-04-24 Coegin Pharma publicerade kallelse till årsstämma 2023.
- 2023-05-25 Coegin Pharma publicerade kommuniké från årsstämman 2023.
- 2023-06-09 Coegin Pharma offentliggjorde tidsplan för sammanläggning av aktier.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- 2023-08-16 Coegin Pharma meddelade om reviderad strategi för FOL005 och siktar mot lansering av en produktserie redan 2025.

NYCKELTAL FÖR KONCERNEN	Apr-jun 2023	Apr-jun 2022	Jan-jun 2023	Jan-jun 2022	Helår 2022
Nettoomsättning, TSEK	0	0	0	0	0
Rörelseresultat, TSEK	-6 562	-11 869	-12 883	-18 777	-34 692
Resultat efter skatt, TSEK	-6 522	-12 803	-13 004	-19 292	-35 239
Antal aktier före full utspädning	9 389 099	694 292 035	9 389 099	694 292 035	694 292 035
Antal aktier efter full utspädning ¹	9 420 678	697 292 035	9 420 678	697 292 035	697 292 035
Resultat per aktie, före utspädning, SEK ²	-0,70	-1,84	-1,44	-2,85	-5,14
Resultat per aktie, efter utspädning, SEK ²	-0,70	-1,84	-1,44	-2,85	-5,14
Resultat per aktie, före utspädning, SEK ³	-0,70	-0,02	-1,44	-0,03	-0,05
Resultat per aktie, efter utspädning, SEK ³	-0,70	-0,02	-1,44	-0,03	-0,05
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning, justerat för jämförelseändamål för omvänd split efter stämmobeslut 2023 ⁴	9 298 996	6 942 920	9 042 988	6 772 716	6 857 818
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning, justerat för jämförelseändamål för omvänd split efter stämmobeslut 2023 ⁴	9 328 996	6 972 920	9 072 988	6 802 716	6 887 818
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning, baserat på registrerat antal aktier	9 298 996	694 292 035	9 042 988	677 271 597	685 781 816
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning, baserat på registrerat antal aktier	9 328 996	697 292 035	9 072 988	680 271 597	688 781 816
Periodens kassaflöde, TSEK	-5 314	-15 220	7 054	-16 366	-22 224
Likvida medel, TSEK	10 870	9 645	10 870	9 645	3 816
Soliditet, %			89,44 %	92,73 %	71,85 %

1) Beaktat 3 000 000 tilldelade teckningsoptioner av serie 2020/2024.

2) Företaget har under Q2 2023 genomfört en omvänd split 100:1. För jämförelseändamål har jämförelsetalen för 2022 räknats om med avseende på denna split. Basen i beräkningen resultat per aktie utgörs av antal aktier efter omvänd split.

3) Basen i beräkningen resultat per aktie utgörs av registrerat antal aktier.

4) Företaget har under Q2 2023 genomfört en omvänd split 100:1. För jämförelseändamål har jämförelsetalen för 2022 räknats om med avseende på denna split.

VD har ordet

Vårt fokus den senaste tiden har varit att, tillsammans med BioPharma Connections, identifiera licensieringspartners för FOL005 och AVX001. Vi har haft flera positiva möten med potentiella partners och vi har pågående diskussioner, förhandlingar och datautbyte med flera företag som visar stort intresse. I vår dialog med potentiella partners har det framkommit starka önskemål om en snabb lansering av FOL005 med direktförsäljning till slutanvändare som lider av håravfall och vill stimulera hårväxt. Efter att noga ha analyserat möjligheten att lansera FOL005 som en kosmetisk produktserie, så har vi kommit fram till att det är en möjlighet med stor potential. Detta kommer att minimera utvecklingsrisken, minska kapitalbehovet avsevärt och styrka de kommersiella möjligheterna på kort och lång sikt. Vi har därför reviderat vår strategi och siktar nu på att lansera FOL005 som en kosmetisk produktserie redan 2025 med USA som första marknad.

Det har varit en händelserik sommar. Vi har ingått flera sekretessavtal, så att potentiella partners kan få tillgång till vår omfattande dokumentation och fler är på väg. De länder vi upplevt mest intresse från är Sydkorea, Brasilien, Japan och USA. Vi har kommit så långt att vi har inlett förhandlingar om att ingå licensavtal. Det är en intensiv och tidskrävande process där viktiga strategiska och affärsmässiga beslut måste fattas på båda sidor. Därför råder osäkerhet om och när vi kan ingå avtal.

Den nya strategin för FOL005 ger oss en ännu bättre position i förhållande till licenspartners som

har uttryckt en önskan om att nå marknaden snabbare och med direktförsäljning till slutanvändare. Betydande fördelar med denna strategi är bl.a. att vi minskar kapitalbehovet med upp till 90 %, minimerar utvecklingsrisken och kan lansera nya kosmetiska produkter tillsammans med partners minst 6 år tidigare jämfört med om vi skulle lansera ett nytt läkemedel. Vi har även planer på att utöka affärsområdet inom kosmetisk dermatologi med andra produktlinjer och kommer att kommunicera detta när dessa planer är klara. Vi kommer att kommunicera konkreta planer och milstolpar inför lansering av FOL005 inom en snar framtid. Nu fokuserar

vi på att göra partneravtal med ledande kommersiella aktörer och få produkterna registrerade, producerade, lanserade, distribuerade och marknadsförda.

I och med revideringen av vår strategi för FOL005, så har vi nu två betydande affärsområden, varav det ena är fortsatt utveckling av banbrytande nya läkemedel för behandling av cancer och diabeteskomplikationer, och det andra är produkter inom kosmetisk dermatologi med FOL005 som första produktserie. FOL005 är väldokumenterat, säkert och effektivt och vi är övertygade om att produkterna har stor potential att ta betydande andelar av en stor



Foto: Maiken Kestner

och växande marknad. Miljontals män och kvinnor världen över är i behov av effektiva och säkra lösningar som kan stimulera deras hårväxt. Jag vill understryka att våra projekt inom cancer och diabeteskomplikationer fortsatt är en viktig del av vår strategi. Vi besitter unik kompetens och teknologi med stor potential att kunna behandla patienter som drabbats av cancer eller allvarliga komplikationer till följd av diabetes, exempelvis ökad risk för kardiovaskulära komplikationer. Jag ser fram emot att berätta mer om dessa projekt framöver.

Med den nya strategin minskar vi, som nämnts, vårt kapitalbehov

väsentligt för FOL005-projektet jämfört med tidigare, vilket förväntas minska de finansiella riskerna. Vi arbetar med en finansieringsplan med olika finansieringslösningar där intäkter från licens- och distributionsavtal är en betydande komponent. En del av dessa kommer att vara förskottsintäkter vid avtalslut, medan andra intäkter kommer på längre sikt genom royalties på försäljning av produkter.

Vi står inför en mycket händelserik period där vi siktar på flera licensavtal och lanseringen av den första kosmetiska produktserien baserad på FOL005. Det minskade kapitalbehovet och

produktlanseringar av FOL005 redan 2025 kommer att stärka Coegin Pharmas kommersiella möjligheter, vilket jag är övertygad om kommer att gynna våra aktieägare.

Avslutningsvis vill jag också passa på att välkomna Jens Eriksson och Eva Sjökvist Saers till styrelsen. De tillför båda viktig, ny kompetens till bolaget och jag ser fram emot samarbetet.

Tore Duvold

Tore Duvold, VD

Lund, augusti 2023

Affärsmodell och strategi

med tydligt fokus på identifiering och värdeförädling av nya banbrytande projekt

Identifiering



Finansiering



Värdeförädling

Identifiering av nya projekt

Genom en bred tillgång till de akademiska nätverken i Norden, har vi unika kompetenser att identifiera och förvärva externa projekt med potential för värdeförädling genom adderande av specifika resurser och expertis. Nedan följer exempel på de krav som vi ställer på potentiella nya projekt:

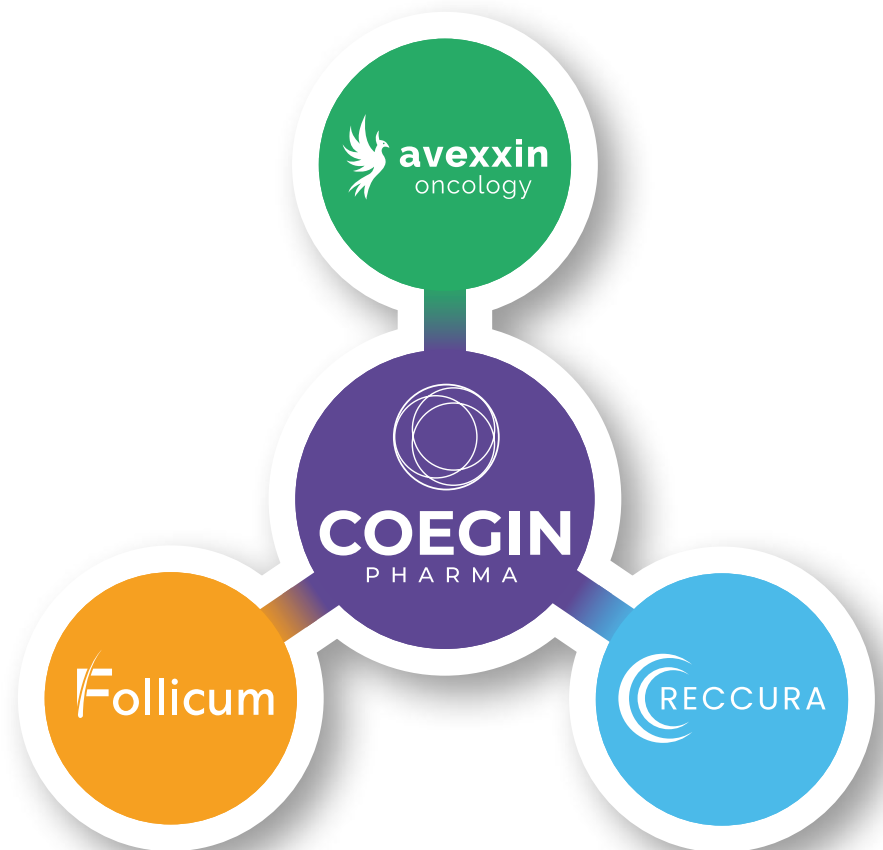
- Projekt med starka forskningsdata och patentskydd.
- Projekt med betydande kommersiell potential.
- Projekt med potential för nya banbrytande behandlingsmetoder.
- Projekt inriktade mot ett klart definierat marknadsbehov och definierbara milstolpar.
- Projekt som kan gagnas av våra kompetenser, struktur och resurser.
- Projekt med hanterbara kapitalbehov.
- Projekt med potential för tidig exit.

Finansiering av portföljbolagen

Coegin Pharma har goda förutsättningar för att identifiera, värdeutveckla och finansiera läkemedelsprojekt på ett kostnadseffektivt och skalbart sätt. Detta då styrelse och ledning har en bred och lång erfarenhet av finansiering i kombination med en fokuserad och effektiv affärsmodell.

Coegin Pharmas status som noterat bolag medför tillgång till en bred aktieägarbas och publikt kapital. Modellen med portföljbolag skapar även möjligheter att attrahera specialistinvestorer med ett direkt intresse av ett specifikt utvecklingsprojekt i ett portföljbolag. Finansieringsmodellen kan således anpassas efter respektive portföljbolags och investerares behov. Coegin Pharmas totala kapitalbehov reduceras då de nya portföljbolagen kan finansieras separat, samtidigt som det är en kostnadseffektiv modell.

Coegin Pharmas strategi är att genom en mix av finansieringsmodeller, kostnadseffektiv struktur och möjligheten till externa direktinvesteringar i portföljbolag kunna driva en bred portfölj av projekt utan att



Exit

väsentligt accelerera Coegin Pharmas kapitalbehov. Coegin Pharma kan på så sätt kombinera fördelarna av att vara ett noterat bolag med möjligheten att kunna attrahera specialiserade investerare eller potentiella framtida partners att direktinvestera i Coegin Pharmas onoterade portföljbolag. Finansieringsstrategin som kan skräddarsys för varje portföljbolags behov, möjliggör för Coegin Pharma att aktivt kunna bredda sin projektportfölj med ett begränsat finansieringsbehov.

Värdeförädling och skalbarhet

Bland Coegin Pharmas styrkor finns att bolaget har ett starkt nätverk av experter över hela värdekedjan för läkemedelsutveckling, från forskning och klinisk utveckling till kommersiell positionering och exit. Bolaget kan på ett flexibelt sätt använda rätt resurser vid rätt tidpunkt och kostnadseffektivt värdeförädla portföljbolagens projekt. Coegin Pharmas team säkerställer att projekten drivs av rätt personer med erfarenheter och kompetenser inom det relevanta terapeutiska området, att projekten har en väldefinierad strategi för regulatoriska godkännanden samt en väldefinierad strategi för kommersialisering

av läkemedelskandidaten. En annan viktig del för att kunna driva portföljbolagen kostnadseffektivt, är den välutvecklade plattformen för projekt- och bolagsstyrning samt administration som Coegin Pharma byggt upp. Portföljbolagen kan ta del av gemensamma administrations- och forskningsresurser och inarbetade bolagsstyrningsrutiner vilket ger synergier genom bl.a. minskade overheadkostnader och en effektiv styrning.

Exit

Portföljen ska ha väldefinierade exitstrategier med en balans mellan en rimlig kostnadsprofil, attraktiva kommersiella förutsättningar och potential för tidig exit efter att Coegin Pharma värdeförädlat projekten. Coegin Pharmas definierar exit som en utlicensiering i till internationella industriella aktörer men exit-begreppet kan även innefatta spinout med efterföljande notering alternativt försäljning av ett portföljbolag till ett större life science bolag där Coegin Pharmas projekt/portföljbolag kompletterar förvärvarens befintliga verksamhet. Coegin Pharmas portföljbolag har därför löpande dialoger med bl.a. potentiella industripartners inom bioteknik- och läkemedelsindustrin samt kosmetik.

Vår forskning

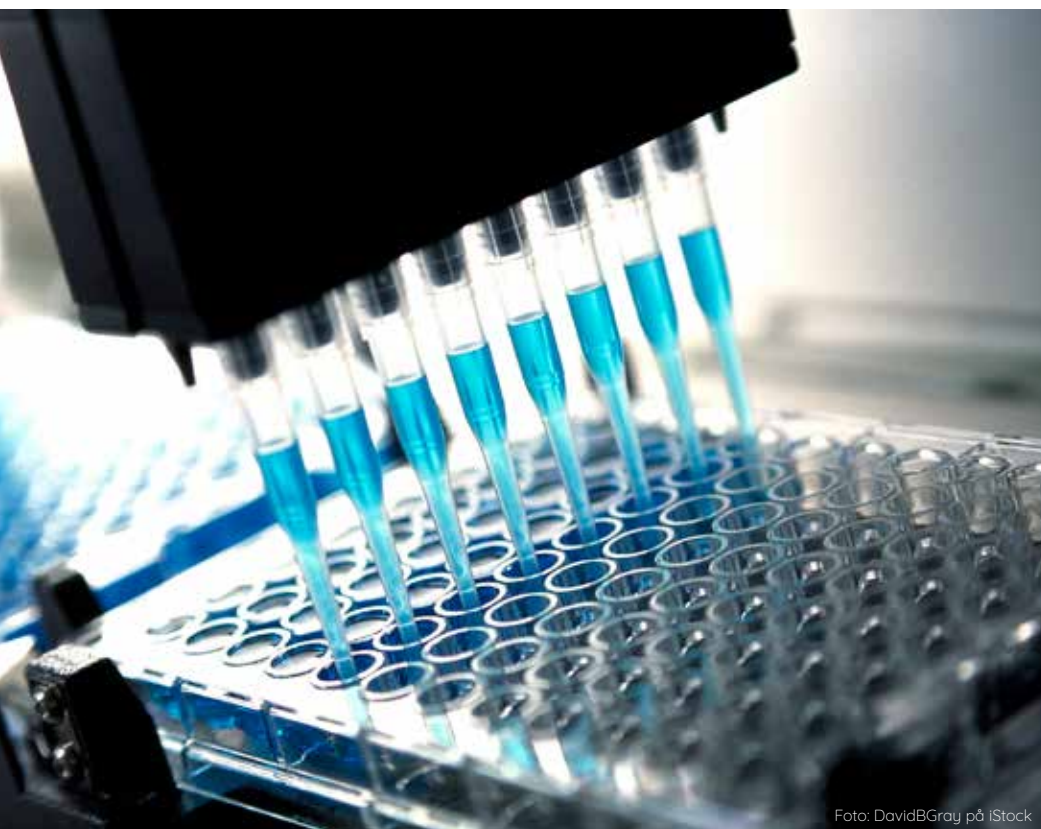


Foto: DavidBGray på iStock



Vetenskapliga synergier

Coegin Pharmas teknologier har sin grund i gedigen forskning och samarbeten med banbrytande och internationellt erkända forskare och akademiker. Coegin Pharma grundades ursprungligen i Norge och bygger på årtionden av forskning utförd av professor Berit Johansen vid University of Technology and Science (NTNU) i Trondheim, Norge. Professor Berit Johansen är forskaren bakom upptäckten av cytosoliska fosfolipas A₂ hämmare, en av

nyckelteknologierna inom Coegin Pharma, och samarbetet med professor Berit Johansen och NTNU utgör en hörnsten i Coegin Pharmas fortsatta utveckling.

Med förvärvet av det ursprungliga noterade bolaget Follicum AB har Coegin Pharma fått tillgång till nya och lovande peptider som bl.a. har visat sig effektiva för att stimulera celler att regenerera genom cellstimulering och skydda mänskliga celler mot metabolisk stress i samband med diabetes,

vilket har en potential att minska organskador hos diabetespatienter med fokus på att motverka fibros. Verksamheten är baserad på gedigen forskning utförd av professor Jan Nilsson och professor Anna Hultgårdh vid Lunds universitet i Sverige. Detta är ytterligare ett nyckelsamarbete för Coegin Pharma i arbetet med att utveckla nya terapier för patienter som lider av diabeteskomplikationer.



Foto: skynesher på Getty Images



Foto: janiecbros på iStock

Teknologiplattformar

cPLA₂α-teknologin

cPLA₂α-teknologin består av en serie egenutvecklade småmolekylära hämmare av det cytosoliska fosfolipas A2-enzymet (cPLA₂α) involverat i inflammation och okontrollerad celltillväxt. Detta ger en rad potentiella attraktiva indikationer för de patenterade molekyllämnarna av cPLA₂α inklusive hud-, cancer-, lever- och njursjukdomar. Tekniken kommer i första hand från Norges Teknisk-Naturvetenskapliga Universitet (NTNU).

Portföljbolagen Avexin Oncology AS och Reccura Therapeutics AS utvecklingsprojekt baseras på denna teknologi.

FOL-peptidteknologin

FOL-peptidteknologin består av en serie patenterade vävnadsskyddande peptider ("små proteiner") som är baserade på en modifierad del av det naturliga mänskliga proteinet osteopontin. Osteopontin är ett glykoprotein som uttrycks i många typer av vävnader, bland annat hårsäcken och ben, och spelar en nyckelroll i cellstimuleringsprocesser. Tekniken kommer i första hand från Lunds universitet i Sverige.

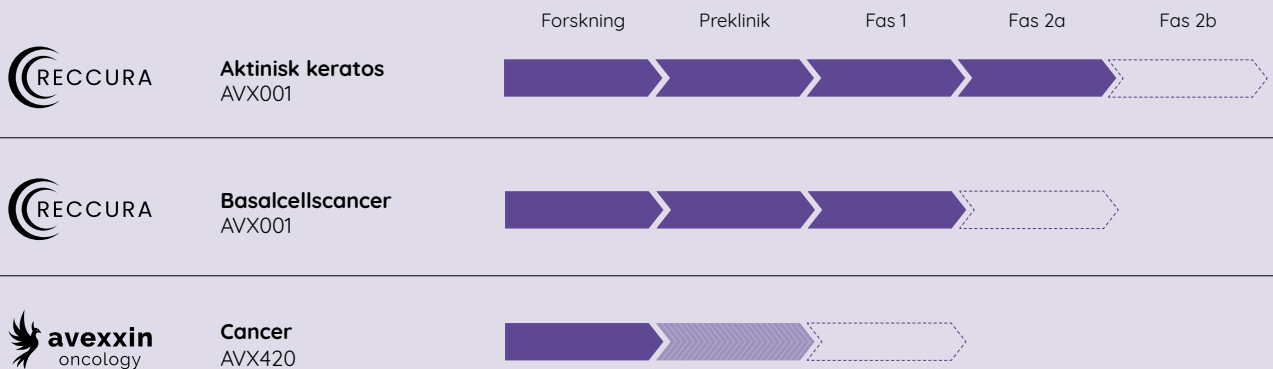
Portföljbolaget Follicum AB:s utvecklingsprojekt baseras på denna teknologi.

Portföljöversikt

Coegin Pharma koncernens totala projektportfölj består av både receptbelagda och kosmetiska produktkandidater. Gemensamt för projekten är att de har sin grund i två unika patenterade teknologiplattformar som bygger på gedigen forskning och samarbeten med banbrytande och internationellt erkända forskare och akademiker.

Läkemedel

Avslutad ● Pågående ● Planerad ○



Kosmetiska produkter

Avslutad ● Pågående ● Planerad ○



Projekt i forskningsfas

Utöver ovan beskrivna projekt i portföljbolagen, drivs två av utvecklingsprojekten fortsatt i moderbolaget Coegin Pharma. Projekten befinner sig i tidig preklinisk fas och kan i nuläget drivas med begränsade resurser, bl.a. då de delfinansieras genom ett partnerskap med Lund University Diabetes Centre (LUDC).

AVX420/FOL026 (njur- och leverfibros)

Både AVX420 och FOL026 har visat lovande egenskaper för behandling

av fibros, till exempel vid kronisk njursjukdom och leversjukdom. För närvarande befinner sig projektet i tidig preklinisk fas där planen är att testa AVX420 och FOL026 i sjukdomsmodeller för lever- och njurfibros.

FOL056 (kardiovaskulära komplikationer associerade med diabetes)

FOL056 är en peptidbaserad läkemedelskandidat som har nya och lovande egenskaper som potentiella innovativa terapier inom hjärt- och kärlsjukdom associerat

med diabetes. Målet är att utforska dessa nya koncept ytterligare och detta arbete kommer att ske i nära samarbete med Lunds universitet. Coegin Pharma har nyligen etablerat ett forskningssamarbete med de internationellt erkända forskarna inom diabetes och diabeteskomplikationer, professor Jan Nilsson och professor Anna Hultgårdh.

Så här utvecklar man läkemedel

FORSKNING Forsknings- och utvecklingsaktiviteter som bedrivs i laboratorier. Potentiella målstrukturer identifieras. Kemiska eller biologiska substanser med förmåga att påverka dessa målstrukturer karakteriseras, produceras i liten skala och testas i olika försöksmodeller. Syftet är att utse en eller flera läkemedelskandidater med de önskade egenskaperna för fortsatt utveckling.

PREKLINIK Myndighetsreglerade prekliniska försök för att säkerställa att en läkemedelskandidat har de egenskaper som krävs för att det ska vara lämpligt att ta den vidare till kliniska studier på människa. Det är ytterst viktigt att säkerställa att substansen har en god säkerhetsprofil.

FAS 1 Genomförs i friska försökspersoner för att undersöka om läkemedelskandidaten uppträder i kroppen på samma sätt som de prekliniska försöken indikerat. Viktigt även i denna process är dokumentationen av substansens säkerhetsprofil.

FAS 2 Genomförs i ett begränsat antal patienter med den sjukdom som läkemedelskandidaten är tänkt att lindra eller bota. Fokus ligger på att studera effekten och säkerheten, samt att få ett underlag för val av de doser som ska användas i fas 3-studierna.

FAS 3 Studier i ett betydligt större antal patienter. Resultaten från fas 3-studierna utgör en viktig del av underlaget för att erhålla marknadsgodkännande från läkemedelsmyndigheterna.

FAS 4 Fas 4 innebär studier av läkemedlets terapeutiska användning. Fas 4-studier syftar till att studera och övervaka dos- och effektförhållandet, påverkan av annan samtidig läkemedelsbehandling och eventuella biverkningar som uppkommer efter lansering på marknaden.

**REGISTRERINGS-
PROCESS** En ansökan lämnas in till en eller flera läkemedelsmyndigheter. Behandlingstiden för en ansökan är i normalfallet ungefär ett år.

**MARKNADS-
LANSERING** Förutsatt att läkemedelsmyndigheten godkänner ansökan kan lanseringen av produkten påbörjas. I de flesta länder måste dock först prispförhandlingar genomföras med de instanser som kommer att betala för läkemedlet.



Foto: agrobacter på iStock

Follicum AB

Follicum AB är ett svenskt bioteknikbolag med primärt fokus på utveckling av nya banbrytande behandlingar för stimulering av hårväxt.

FOL005 har i tre kliniska studier visat sig vara både säker och tolererbar med effekt i tillväxten av antalet hårstrån. För patienter med väsentligt nedsatt hårväxt har FOL005, efter 4 månaders behandling, visat på jämbördig hårtillväxt och en högre svarsfrekvens än för ledande produkter på marknaden. Dialoger med potentiella globala och regionala partners pågår och målsättningen är att ingå ett eller flera licensavtal, parallellt med att identifiera en eller

flera partners för finansiering av förmarknadsaktiviteter.

Behov och marknad

Data visar att så stor andel som 80% av kaukasiska män och 40-50% av kaukasiska kvinnor drabbas av håravfall under sin livstid, där förekomsten ökar med åldern. Endast ett fåtal behandlas för sitt tillstånd.

För närvarande finns det bara ett fåtal produkter på marknaden som faktiskt kan visa att de stimulerar

hårväxt. Många produkter har begränsad effekt i stimuleringen av hårväxt och liten andel som svarar på behandlingen.

Den globala marknaden för stimulering av hårväxt hos både män och kvinnor är stor, men det finns stor potential att expandera den befintliga marknaden med säkra och effektiva produkter som stimulerar hårväxt.

Banbrytande forskning

FOL005 har utvecklats av professor Anna Hultgårdh Nilsson, Lunds universitet i samarbete med Lund University Bioscience AB. Vidare är professor Jan Nilsson aktiv och har lett forskningen för att kartlägga verkningsmekanismen för FOL005 vid Lunds universitet och i samarbete med Shanghai Changzheng Hospital, Kina. Över tid har flera världsledande forskare varit involverade i arbetet med FOL005. Utvecklingen stöds av starka globala patent med skydd till 2039.

FOL005 är en peptid baserad på en modifierad del av det endogena osteopontin, ett glykoprotein som uttrycks i många vävnader, bland dessa även hårsäckarna. En egenutvecklad unik formulering har utvecklats för optimal penetration och leverans av FOL005 in i huden och hårsäckarna.

Tre kliniska studier i människor har genomförts med FOL005. Substansen har i studierna visat sig vara både säker och tolererbar, och visade också, i samtliga studier, effektiv stimulering av hårväxt.

Affärsutveckling och exitplan

Bolagets strategi är att ingå ett eller flera licensavtal, parallellt med att identifiera en eller flera partners för finansiering av pre-market aktiviteter. Bolaget analyserar för närvarande förutsättningarna för indikationen inom kroniska sår.

Kommande milstolpar

Målet för FOL005 är primärt att utveckla produktkandidaten för stimulering av hårväxt och lansera den som en kosmetisk dermatologisk produkt 2025. Beroende på lämplig finansiering bedöms för närvarande följande milstolpar kunna genomföras till mitten av 2025:

Stimulering av hårväxt:

- 2023:** Nyckelpartners identifierade för finansiering och utveckling av FOL005 som en kosmetisk dermatologisk produkt.
- 2024:** Nödvändiga tillstånd erhållna för försäljning i de viktigaste länderna och regionerna.
- 2025:** Produktionsuppskalning slutförd och lansering av produkten i de viktigaste länderna.



Foto: AlexRaths på iStock

Reccura Therapeutics AS

Reccura Therapeutics AS är ett norskt bioteknikföretag med fokus på att kunna erbjuda en unik och vältolererad behandling för både aktinisk (sol) keratos och basalcellscancer.

Under sommaren 2022 presenterades slutliga data från COAK-studien, en klinisk fas I/II studie med AVX001 inom aktinisk keratos (AK). Resultaten visade att AVX001 är säker och tolereras väl i behandlingen av patienter med AK, där det uppnåddes en tydlig tendens till effekt och sammanfattningsvis bedöms AVX001 ha potential att kunna bli ett framtida behandlingsalternativ till

patienter med aktinisk keratos. Nya studier i AK med tillämpning under en längre tid bedöms som motiverat för att kunna mäta sig gentemot befintliga behandlingsalternativ på marknaden. Vidare visar resultaten att AVX001 ger en bättre responsiv vid allvarligare AK (grad 2), vilket indikerar att AVX001 är särskilt relevant för behandling av hudcancer såsom basalcellscancer (BCC).

Nästa steg i bolagets utvecklingsprogram är en fas IIa studie med AVX001 inom BCC och en fas IIb studie inom AK. Målsättningen är att genomföra en utlicensiering alternativt att identifiera en pharma- eller venture capital partner för finansiering innan de kliniska studierna inleds.



Medicinskt behov och marknad

Marknaderna för behandling av AK och BCC är betydande och det finns ett stort behov av bättre behandlingsalternativ.

AK är ytliga solskador i hudens yttre lager som beror på att huden har utsatts för mycket sol genom livet. Det är den vanligaste förekommande hudsjukdomen och enbart i USA uppskattas att det finns cirka 60 miljoner människor som lider av AK, ett antal som förväntas öka. AK anses vara en kronisk störning där de flesta patienter upplever att lesionerna återkommer över tid. Det finns betydande bevis för att AK kan utvecklas till skivepitelcancer, och AK kan ses som en markör för risken att utveckla BCC och även malignt melanom i samma område. Aktuella läkemedelsterapier för AK inkluderar topikal kemoterapi såsom 5-Fluorouracil (5-FU) och

immunmodifieraren imiquimod som båda är associerade med allvarliga lokala hudreaktioner. Dessutom finns diklofenak 3 %, som kräver behandling av AK två gånger dagligen i upp till 3 månader. Den globala marknaden för aktinisk keratos uppskattas till 8 miljarder USD 2022.

Basalcellscancer är den vanligaste formen av hudcancer och endast i USA diagnostiseras årligen 4 miljoner patienter med BCC. BCC finns i många olika former och kan vara både ytliga och mer invasiva. Den vanligaste orsaken är även här exponering för solljus och involverar onormal och okontrollerad celltillväxt. Det finns ett begränsat antal terapier tillgängliga för BCC och de flesta tumörer avlägsnas genom kirurgi som kan orsaka smärta och ärrbildning. Få läkemedelsbehandlingar finns tillgängliga för BCC och dessa är ofta förknippade med betydande biverkningar. Det finns därför en

marknadsmöjlighet för en säker och effektiv behandling av BCC. Den globala marknaden för BCC uppskattas till 6,7 miljarder USD 2021.

Marknaden för förvärv och licensaffärer

Reccura Therapeutics AS har genomfört en fas 1/2-studie med AVX001 och nästa steg är en fas 2a-studie inom BCC och en fas 2a-studie inom AK. Den senaste transaktionen som genomfördes inom detta terapeutiska område är tirbanibulin, ett projekt i fas 3 för behandling av aktinisk keratos, för ett sammanlagt värde om 275 miljoner USD. Idag finns tirbanibulin som läkemedel på marknaden och är föremål för ytterligare övervakning för biverkningar. Dessutom har ett antal transaktioner genomförts för andra liknande projekt med topikala behandlingar inom psoriasis och atopisk dermatit.

Exempel på förvärv och licensaffärer

Parter	Tillgång	År	Indikation	Fas	Transaktionsvärde
Almirall - Athenez	Tirbanibulin	2017	Aktinisk keratos	3	275 MUSD
LEO - Peplin	Ingenol mebutate	2009	Aktinisk keratos	3	287,5 MUSD
Dermavent - GSK	Tapinarof	2018	Atopisk dermatit/psoriasis	3	298 MUSD
Union - LEO	UNI500	2020	Atopisk dermatit/psoriasis	2	200 MUSD
Dermavent - Portola	Cerdulatinib	2016	Atopisk dermatit/psoriasis	2	145 MUSD
Arcutis - JHM	Ivamacitinib	2018	Atopisk dermatit/psoriasis	1	223 MUSD

Källa: GlobalData, Pressmeddelanden



Banbrytande forskning

AVX001 är en mycket potent och selektiv molekyl som blockerar aktiviteten hos nyckelenzymet cPLA₂α. Molekylen efterliknar enzymets naturliga substrat och tillhör en kemisk klass av modifierade fleromättade fettsyror. AVX001 är utvecklad av professor Berit Johansen vid NTNU i Trondheim i nära samarbete med professor Lars Skattebøl vid Universitetet i Oslo.

AVX001 blockerar effektivt och selektivt cPLA₂α-enzymaktiviteten, vilket leder till signifikant reducerade nivåer av arakidonsyra, vilket i sin tur minskar tumörtillväxt genom att påverka flera viktiga kännetecken för cancerutveckling,

inklusive programmerad celldöd, antitumörinflammation, hämning av angiogenes och antitumör spridning.

AVX001 har genomgått tre kliniska studier inom psoriasis, atopisk dermatit och aktinisk keratos. Resultaten från dessa kliniska studier har visat att AVX001 är säker, tolereras väl av patienterna och visade proof-of-concept i psoriasis och tydliga tendenser till effekt i AK efter endast 4 veckors behandling. I AK observerades tydligare effekt i AK grad 2, som har en högre risk att utveckla hudcancer, vilket indikerar att AVX001 också kan vara effektivt vid behandling av BCC.

Den okontrollerade cancer-celltillväxten inom BCC är starkt

beroende av den så kallade Hedgehog-signalvägen, och det marknadsförda läkemedlet vismodegib har utvecklats för att blockera denna väg. AVX001 har undersökts i humana BCC-cellinjer och resultaten visade en potent dosberoende effekt, som var mer än fem gånger så potent jämfört med vismodegib i samma cellinje. Dessa data utgör en stark motivering för den planerade kliniska studien i basalcancerscancer.

Sammanfattningsvis har AVX001 potential att bli en "first in class" terapi med tydligt definierade potentiella fördelar för patienterna:

- Behandling med väldefinierad och ny verkningsmekanism;
- Säker behandling med inga eller



få hudreaktioner;

- En kosmetiskt tilltalande gelformulering;
- Minimala biverkningar och bra formulering säkerställer följsamhet till behandlingen och därmed effekt;
- Effektiv minskning av AK och BCC lesioner och därmed potential att adressera två stora marknader.

Affärsutveckling och exitplan

Reccura Therapeutics AS har pågående diskussioner med potentiella investerare och har initierat partnerdiskussioner med målsättning att ingå avtal för utlicensiering och/eller samutvecklingsavtal.

Kommande milstolpar

2023: Partnerdiskussioner pågår med sikte på utlicensiering och samutveckling.

2024: Ytterligare hudtolerabilitetsstudier för att förlänga behandlingsperioden, producera studiemedicin och förbereda ansökningarna för kliniska prövningar.

2025: Första patienten i fas 2b-studie i AK och 2a-studie i BCC kliniska prövningar.

2026: Nyckelresultat från de kliniska prövningarna.



Foto: Fly View Productions på iStock

Avexxin Oncology AS

Avexxin Oncology AS är ett norskt bioteknikföretag som utvecklar ett unikt behandlingskoncept specifikt för blockering av $cPLA_2\alpha$, ett enzym känt för att spela en nyckelroll i tumörutvecklingen och i synnerhet vävnaden som omger tumören.

Läkemedelskandidaten AVX420 har visat lovande resultat i ett flertal prekliniska modeller för blodcancer (leukemi) och andra cancertyper såsom bröstcancer. Nästa steg är att färdigställa den prekliniska fasen och även om substansen har potential inom olika typer

av cancer, görs bedömningen utifrån de forskningsresultat som hittills uppnåtts, att leukemi skall vara bolagets fokus som den första cancerindikationen för AVX420. Bolaget utesluter dock inte att substansen i ett senare stadiet kan utvecklas inom

andra cancersjukdomar. Ur ett regulatoriskt perspektiv görs bedömningen att orphan drug klassificering och så kallad fast-track designation kan erhållas, vilket ger en väsentligt kortare utvecklingstid.

Medicinskt behov och marknad

Trots tillgängliga och effektiva cancerläkemedel kvarstår ett stort otillfredsställt behov av nya cancerbehandlingar som är både säkra och effektiva. Existerande behandlingar verkar ofta endast på en faktor i tumörutvecklingen, till exempel verkar kemoterapi främst genom att gener bryts ned inne i cellkärnan och förhindrar därmed celledelning. Ett annat exempel är immunterapi som stimulerar immunsystemet till att angripa och förstöra cancerceller. Många cancerbehandlingar angriper också friska celler och ger allvarliga biverkningar. Trots tillgängliga läkemedel som kemoterapi och immunterapi kvarstår ett stort behov av nya cancerbehandlingar som är både effektiva och säkra. AVX420 bedöms ha en god säkerhetsprofil baserat på

prekliniska och kliniska studier med andra cPLA₂ hämmare.

AVX420 har potential att kunna användas för behandling av ett flertal olika cancerformer och har visat särskilt lovande resultat inom blodcancer och AVX-analoger vid trippelnegativ bröstcancer. Blodcancer är den vanligaste cancersjukdomen hos barn och är bland de tio mest förekommande cancerformerna hos vuxna, varav cirka 4 av 10 inte överlever mer än fem år. Förutom hudcancer är bröstcancer den vanligaste cancerformen hos kvinnor och trippelnegativ bröstcancer, som är en särskilt allvarlig form av bröstcancer, står för 15 % av fallen, varav cirka 1 av 5 inte överlever mer än fem år.

Den globala leukemimarknaden förväntas växa från 13,21 miljarder USD 2021 till 19,52 miljarder USD 2026, med en CAGR på 6,52 %

från 2021 till 2026. Den globala marknaden för trippelnegativ bröstcancerbehandling värderas till 648,33 miljarder USD 2021 och den förväntas växa med en CAGR på 4,37 % från 2022 till 2030.

Marknaden för förvärv och licensaffärer

AVX420 är i preklinisk fas med potential inom flera olika typer av cancer. Många projekt inom cancer har potential inom flera cancersjukdomar vilket ofta ger mycket höga transaktionsvärden och det är inte ovanligt med värden långt över 100 miljarder USD fördelat på kontantbetalningar, milstolpsbetalningar och royalties. I tabellen nedan framgår de licensavtal med högst transaktionsvärde för prekliniska projekt inom leukemi respektive bröstcancer sedan 2018.

Exempel på förvärv och licensaffärer inom leukemi

Transaktion	Licensinnehavare	Licensgivare	Transaktionsvärde (MUSD)
Ipsen Enters ingår licensavtal med BAKX Therapeut	Ipsen SA	BAKX Therapeut	852
TG Therapeutics ingår licensavtal med Jiangsu Hengrui	TG Therapeutics Inc	Jiangsu Hengrui Medicine Co Ltd	350
Zai Lab Enters ingår licensavtal med Deciphera Pharma	Zai Lab Ltd	Deciphera Pharmaceuticals Inc	205
Apollomics ingår licensavtal med GlycoMimetics	Apollomics Inc	GlycoMimetics Inc	189
Rafael Pharma ingår licensavtal med Ono Pharmaceutical	Ono Pharmaceutical Co Ltd	Cornerstone Pharmaceuticals Inc	163

Källa: GlobalData, Pressmeddelanden

Exempel på förvärv och licensaffärer inom bröstcancer

Transaktion	Licensinnehavare	Licensgivare	Transaktionsvärde (MUSD)
Pyramid Biosciences ingår licensavtal med Voronoi	Pyramid Biosciences Inc	Voronoi Group	846
Celgene Enters ingår licensavtal med Ikena Oncology	Celgene Corp	Ikena Oncology Inc	545
LianBio ingår licensavtal med BridgeBio Pharma	LianBio	BridgeBio Pharma Inc	531
Bayer Enters ingår licensavtal med Systems Oncology	Bayer AG	Systems Oncology LLC	370
Apollomics ingår licensavtal med GlycoMimetics	Apollomics Inc	GlycoMimetics Inc	189

Källa: GlobalData, Pressmeddelanden

Banbrytande forskning

Avexxin Oncology har genom professor Berit Johansen och hennes forskargrupp på Norges Teknisk-Naturvitenskapelige Universitet (NTNU) bedrivit omfattandeforskning och utveckling av läkemedelssubstanser med fokus på att hämma nyckelenzymet cPLA₂α som ingår i fosfolipas A₂-familjen. cPLA₂α-enzymet orsakar frisättning av arakidonsyra, vilket

resulterar i aktivering av flera inflammatoriska och proliferativa signalvägar. Det finns betydande bevis för att cPLA₂α spelar en nyckelroll i utvecklingen av cancer och inflammation. Dessutom korrelerar höga cPLA₂α-nivåer med metastaser och dålig prognos för flera cancerformer. Även dåliga behandlingsresultat av befintliga behandlingar har visat sig vara korrelerade med höga cPLA₂α-

nivåer, och blockering av cPLA₂α i kombination med befintliga standardbehandlingar, till exempel strålning, ökar behandlingssvaret i prekliniska modeller.

Det som gör AVX420 unik är att molekylen angriper cPLA₂α och sålunda canceren på flera olika sätt genom aktivering av programmerad celledöd, antitumörinflammation, hämning av nya blodkärl (angiogenes) och



således hämning av tumörtillväxt på ett mångfacetterat effektivt sätt.

AVX420 är en andra generationens molekyl i AVX-familjen av potenta och selektiva cPLA₂α-hämmare och AVX420 är tio gånger mer biologiskt aktiv än vissa tidigare AVX-analoger (t.ex. AVX235). Verkningsmekanismen som baseras på hämning av cPLA₂α-enzymet är kliniskt validerad genom AVX001, en annan cPLA₂α-hämmare inom AVX familjen, som i kliniska studier visat effekt med en övertygande säkerhetsprofil.

Affärsutveckling och exitplan

Initialt är målsättningen att identifiera en venture capital eller samutvecklingspartner för finansiering av den kommande fas I studien. Om fas 1-studien når positiva säkerhetsresultat och visar tecken på effekt, görs bedömningen att en tidig och attraktiv exit är genomförbar.

Kommande milstolpar

- 2025:** Slutför utvecklingen av intravenös formulering för klinisk användning och initiera obligatoriska prekliniska tester för att visa att AVX420 är säker för testning på människor.
- 2025:** Beslut om den första cancerindikationen att fokusera de första kliniska utvecklingsinsatserna på (t.ex. leukemi eller bröstcancer).
- 2025:** Första patienten i fas 1 klinisk testning på människor hos cancerpatienter.
- 2027:** Nyckelresultat av fas 1-studie.



Aktieägarinformation

Aktien

Aktiekapitalet i Coegin Pharma uppgick per den 30 juni 2023 till 42 250 945,50 (31 243 141) SEK. Företaget har under Q2 2023 registrerat en minskning av aktiekapital till 4 694 549,5 SEK. Denna registrerades slutligen den 24 augusti 2023. Det totala antalet utestående aktier uppgick till 9 389 099 (694 292 035) aktier, envar med ett kvotvärde om 0,05 (0,045) SEK per aktie. Samtliga aktier har lika röstvärde och andel i kapitalet.

Tickersymbol och lista

Coegin Pharmas aktier handlas under tickersymbolen COEGIN. Aktien är listad på Nordic SME. ISIN-kod är SE0020357754.

Teckningsoptioner

Bolaget har 10 000 000 utestående teckningsoptioner av serie 2020/2024 varav 3 000 000 har tilldelats nyckelpersoner till bolaget. Varje nittiofemtal (95) teckningsoptioner berättigar till teckning av en ny aktie i bolaget under perioden från och med den 1 oktober 2024 till den 31 december 2024 till ett pris om 24 SEK per aktie.

Fullt nyttjande av samtliga teckningsoptioner innebär en utspädningseffekt om högst 0,3 procent av antalet aktier och röster i bolaget per dagen för avgivandet av rapporten.

Aktieägarförteckning per den 30 juni 2023

Aktieägare	Antal aktier	Andel %
Alveco Invest AB	909 091	9,68
Arctic Securities AS	492 417	5,24
Avanza pension	359 328	3,83
Nordnet Pensionsförsäkring AB	354 719	3,78
SpareBank 1 Markets AS	298 043	3,17
Almi Invest Syd AB	210 241	2,24
Adexsi Holdings Limited	120 357	1,28
Raging Bull Invest AB	113 313	1,21
Anwar Al-Dulaimi	104 000	1,11
Mattias Ulriksson	86 011	0,92
Övriga	6 341 579	67,54
Totalt	9 389 099	100,0

Kommentarer till den finansiella informationen

Koncernen

Omsättning och rörelseresultat

Koncernen hade en nettoomsättning på 0 (0) TSEK under det andra kvartalet 2023. Rörelseresultatet under det andra kvartalet 2023 uppgick till -6 562 (-11 869) TSEK.

Kostnader

Övriga externa kostnader för koncernen uppgick till -5 442 (-11 719) TSEK under det andra kvartalet 2023. Koncernens kostnader för personal uppgick under det andra kvartalet 2023 till -549 (-1 061) TSEK.

Likviditet och finansiell ställning

Koncernen hade per den 30 juni 2023 en kassabehållning om 10 870 (9 645) TSEK. Eget kapital uppgick vid periodens utgång till 21 753 (28 369) TSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 24 321 (30 593) TSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet uppgick för det andra kvartalet 2023 till -5 314 (-15 220) TSEK.

Moderbolaget

Moderbolagets nettoomsättning för det andra kvartalet 2023 utgörs av försäljning av management-tjänster till dotterbolaget och uppgick till 329 (379) TSEK. Moderbolagets rörelseresultat för det andra kvartalet 2023 uppgick till -5 356 (-5 998) TSEK.

Övrig information

Tvister

Bolaget är inte involverat i någon pågående tvist.

Medarbetare

Antalet anställda i koncernen vid periodens utgång var 3 (3).

Finansiell kalender

Coegin Pharma upprättar och offentliggör en ekonomisk rapport vid varje kvartalsskifte. Kommande rapporter är planerade enligt följande:

Rapport	Datum
Delårsrapport Q3 2023	2023-11-23
Bokslutskommuniké 2023	2024-02-29

Delårsrapporter samt årsredovisningar finns tillgängliga på www.coeginpharma.com.

Redovisningsprinciper

Denna rapport har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3).

Koncernförhållande och aktieinnehav

Coegin Pharma AB är moderbolag i en koncern som omfattar de helägda verksamhetsdrivande dotterbolagen Follicum AB, Reccura Therapeutics AS och Avexin Oncology AS. Utöver ovanstående har Coegin Pharma AB de passiva dotterbolagen Coegin Cancer AB och Coegin Fibrosis AB. Inga andra aktieinnehav finns.

Verksamhetsrelaterade risker och osäkerhetsfaktorer

De risker och osäkerhetsfaktorer som Coegin Pharmas verksamhet exponeras mot är sammanfattningsvis relaterade till bland annat investeringar i portföljbolag, beroende av nyckelarbetare, portföljbolagens utvecklingsarbete, värderingsrisker, samarbete med portföljbolagen och medinvestorare, behov av strategiska partners, framtida finansieringsbehov för Coegin Pharma och dess portföljbolag, konkurrenter, biverkningar och produktansvar, immateriella rättigheter, know-how och affärshemligheter, erhållande av tillstånd från myndigheter och den ökade inflationen i omvärlden.

Specifikt i relation till risken relaterad till finansieringsbehov för Coegin Pharma och dess portföljbolag pågår för närvarande ett intensivt arbete för att säkerställa separat finansiering inom de kommande månaderna. Beroende på tidpunkten för detta kan det bli aktuellt att ta in ytterligare kapital under 2023 i Coegin Pharma.

För detaljerad redovisning av risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till bolagets senaste publicerade investeringsmemorandum.

För mer information, vänligen kontakta:

Tore Duvold, VD

Tel: +45 61 90 50 66

E-post: info@coeginpharma.com

Koncernens resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
	2023-06-30	2022-06-30	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Övriga rörelseintäkter	227	1 695	302	2 818	3 127
Summa rörelsens intäkter	227	1 695	302	2 818	3 127
Rörelsens kostnader:					
Råvaror och förnödenheter	-5	0	-8	0	0
Övriga externa kostnader	-5 442	-11 719	-10 276	-18 518	-31 630
Personalkostnader	-549	-1 061	-1 305	-1 838	-3 312
Av/nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-755	-761	-1 512	-1 200	-2 723
Övriga rörelsekostnader	-38	-23	-84	-39	-154
Summa rörelsekostnader	-6 789	-13 564	-13 185	-21 595	-37 819
Rörelseresultat	-6 562	-11 869	-12 883	-18 777	-34 692
Finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter*	1	52	1	485	792
Räntekostnader och liknande resultatposter*	39	-986	-122	-1 000	-1 339
Summa finansiella poster	40	-934	-121	-515	-547
Resultat efter finansiella poster	-6 522	-12 803	-13 004	-19 292	-35 239
Resultat före skatt	-6 522	-12 803	-13 004	-19 292	-35 239
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-6 522	-12 803	-13 004	-19 292	-35 239
Resultat per aktie, SEK**	-0,70	-1,84	-1,44	-2,85	-5,14

* I posterna ingår finansiella kursdifferenser.

** Basen i beräkningen resultat per aktie utgörs av antal aktier efter omvänd split i Q2 2023. För jämförelseändamål har jämförelsetalen för 2022 räknats om med avseende på denna split.

Koncernens balansräkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Tillgångar			
Tecknat ej inbetalt kapital	0	0	10 000
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	10 356	13 226	11 791
Materiella anläggningstillgångar	386	559	485
Finansiella anläggningstillgångar	0	0	0
Summa anläggningstillgångar	10 742	13 785	12 276
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar	4	4	4
Övriga fordringar	2 471	6 901	2 751
Förutbetalda kostnader	234	258	399
Kassa och bank	10 870	9 645	3 816
Summa omsättningstillgångar	13 579	16 808	6 970
Summa tillgångar	24 321	30 593	29 246
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Aktiekapital*	42 251	31 243	35 334
Övrigt tillskjutet kapital	101 608	88 849	94 758
Annat eget kapital inklusive årets resultat	-122 106	-91 723	-109 078
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	21 753	28 369	21 014
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 301	1 235	1 996
Skatteskuld	179	0	179
Övriga kortfristiga skulder	134	223	4 194
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	953	766	1 863
Summa kortfristiga skulder	2 568	2 224	8 232
Summa eget kapital och skulder	24 321	30 593	29 246

*Företaget har under Q2 2023 registrerat en minskning av aktiekapital till 4 694 549,5 SEK. Denna registrerades slutligen den 24 augusti 2023.

Koncernens förändring i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital	Totalt
Ingående balans 2022-01-01	27 567	66 382	-73 877	20 072
Ej registrerat aktiekapital	4 091	5 909	0	10 000
Fusion	3 676	22 467	0	26 143
Omräkningsdifferens	0	0	38	38
Årets resultat	0	0	-35 239	-35 239
Eget kapital 2022-12-31	35 334	94 758	-109 078	21 014
Ingående balans 2023-01-01	35 334	94 758	-109 078	21 014
Ej registrerat aktiekapital	0	0	0	0
Nyemission	6 917	9 912	0	16 829
Emissionskostnader	0	-3 062	0	-3 062
Omräkningsdifferens	0	0	-24	-24
Periodens resultat	0	0	-13 004	-13 004
Eget kapital 2023-06-30	42 251	101 608	-122 106	21 753

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
	2023-06-30	2022-06-30	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster	-6 522	-12 803	-13 004	-19 292	-35 239
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflöde	753	761	1 510	1 200	2 723
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-5 769	-12 042	-11 494	-18 092	-32 516
Förändring i rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning (-) av rörelsefordringar	1 305	-1 173	445	-1 035	1 523
Ökning(+)/minskning (-) av rörelseskulder	-885	-2 005	-1 664	-9 244	-7 236
Förändring i rörelsekapital	420	-3 178	-1 219	-10 279	-5 713
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 349	-15 220	-12 713	-28 371	-38 229
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	0	0	0	0	0
Förvärv/avyttring av finansiella tillgångar	0	0	0	0	0
Kapitaltillskott vid fusion	0	0	0	12 005	12 005
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	12 005	-12 005
Finansieringsverksamhet					
Nyemissioner	55	0	26 829	0	0
Emissionskostnader	-20	0	-3 062	0	0
Utgivande av teckningsoptioner	0	0	0	0	0
Upptagna lån	0	0	0	0	4 000
Amortering lån	0	0	-4 000	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	35	0	19 767	0	4 000
Periodens kassaflöde	-5 314	-15 220	7 054	-16 366	-22 224
Likvida medel vid periodens början	16 125	24 374	3 816	25 657	25 657
Omräkningsdifferens	59	491	0	354	383
Likvida medel vid periodens slut	10 870	9 645	10 870	9 645	3 816

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
	2023-06-30	2022-06-30	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	329	379	662	697	1 351
Övriga rörelseintäkter	50	57	125	196	234
Summa rörelsens intäkter	378	436	787	893	1 585
Rörelsens kostnader:					
Råvaror och förnödenheter	-5	0	-8	0	0
Övriga externa kostnader	-4 639	-4 897	-8 554	-7 296	-14 798
Personalkostnader	-351	-753	-768	-1 019	-1 770
Av/nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-718	-761	-1 435	-1 198	-2 677
Övriga rörelsekostnader	-20	-23	-86	-39	-86
Summa rörelsekostnader	-5 734	-6 434	-10 851	-9 552	-19 331
Rörelseresultat	-5 356	-5 998	-10 064	-8 659	-17 746
Finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter*	1	0	1	247	501
Räntekostnader och liknande resultatposter*	0	-711	-38	-712	-931
Summa finansiella poster	1	-711	-37	-465	-430
Resultat efter finansiella poster	-5 355	-6 709	-10 101	-9 124	-18 176
Resultat före skatt	-5 355	-6 709	-10 101	-9 124	-18 176
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-5 355	-6 709	-10 101	-9 124	-18 176

* I posterna ingår finansiella kursdifferenser.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Tillgångar			
Tecknat ej inbetalt kapital	0	0	10 000
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	10 356	13 226	11 791
Materiella anläggningstillgångar	0	559	0
Finansiella anläggningstillgångar	132 720	119 410	129 759
Summa anläggningstillgångar	143 076	133 195	141 550
Omsättningstillgångar			
Fodringar hos koncernföretag	2 219	6 345	1 590
Övriga fordringar	546	394	453
Förutbetalda kostnader	234	258	399
Kassa och bank	7 655	9 308	1 189
Summa omsättningstillgångar	10 654	16 305	3 631
Summa tillgångar	153 730	149 500	155 181
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital*	42 251	31 243	31 243
Pågående nyemission	0	0	4 091
Summa bundet eget kapital	42 251	31 243	35 334
Fritt eget kapital			
Överkursfond	321 737	308 978	314 887
Balanserad vinst eller förlust	-201 816	-183 641	-183 641
Periodens resultat	-10 101	-9 124	-18 176
Summa fritt eget kapital	147 376	116 213	113 070
Summa eget kapital	152 070	147 456	148 404
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 042	1 277	1 416
Skatteskuld	179	0	179
Övriga kortfristiga skulder	39	112	4 081
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	400	655	1 101
Summa kortfristiga skulder	1 660	2 044	6 777
Summa eget kapital och skulder	153 730	149 500	155 181

* Företaget har under Q2 2023 registrerat en minskning av aktiekapital till 4 694 549,5 SEK. Denna registrerades slutligen den 24 augusti 2023.

Moderbolagets förändring i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktiekapital	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 2022-01-01	27 567	286 511	-175 850	-7 791	130 437
Omföring föregående års resultat	0	0	-7 791	7 791	0
Ej registrerat aktiekapital	4 091	5 909	0	0	10 000
Fusion	3 676	22 467	0	0	26 143
Utgivande av teckningsoptioner	0	0	0	0	0
Årets resultat	0	0	0	-18 176	-18 176
Eget kapital 2022-12-31	35 334	314 887	-183 641	-18 176	148 404
Ingående balans 2023-01-01	35 334	314 887	-183 641	-18 176	148 404
Omföring föregående års resultat	0	0	-18 176	18 176	0
Nyemission	6 917	9 912	0	0	16 829
Emissionskostnader	0	-3 062	0	0	-3 062
Minskning av aktiekapital	0	0	0	0	0
Periodens resultat	0	0	0	-10 101	-10 101
Eget kapital 2023-06-30	42 251	321 737	-201 817	-10 101	152 070

Moderbolagets kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i TSEK	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
	2023-06-30	2022-06-30	2023-06-30	2022-06-30	2022-12-31
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster	-5 355	-6 709	-10 101	-9 124	-18 176
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflöde	718	761	1 435	1 198	2 677
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-4 637	-5 948	-8 666	-7 926	-15 499
Förändring i rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning (-) av rörelsefordringar	146	-5 819	-556	-15 184	490
Ökning(+)/minskning (-) av rörelseskulder	234	1 016	-1 118	-810	-76
Förändring i rörelsekapital	380	-4 803	-1 674	-15 994	414
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 257	-10 751	-10 340	-23 920	-15 085
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-2 930	-75	-2 961	-75	-21 029
Förvärv/avyttring av finansiella tillgångar	0	0	0	0	0
Kapitaltillskott vid fusion	0	0	0	12 005	12 005
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 930	-75	-2 961	11 930	-9 024
Finansieringsverksamhet					
Nyemissioner	55	0	26 829	0	0
Emissionskostnader	-20	0	-3 062	0	0
Upptagna lån	0	0	0	0	4 000
Amortering lån	0	0	-4 000	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	35	0	19 767	0	4 000
Periodens kassaflöde	-7 152	-10 826	6 466	-11 990	-20 109
Likvida medel vid periodens början	14 807	20 134	1 189	21 298	21 298
Likvida medel vid periodens slut	7 655	9 308	7 655	9 308	1 189

Bolagsinformation

Moderbolag

Coegin Pharma AB

Firmanamn	Coegin Pharma AB
Handelsbeskrivning	Bolagets aktier handlas på Nordic SME under kortnamnet COEGIN. Handeln i Bolagets aktier kan följas i realtid på www.ngm.se som drivs av Nordic Growth Market NGM AB, vilket inte är en reglerad marknad.
Säte och hemvist	Lunds kommun, Skåne län, Sverige
Organisationsnummer	559078-0465
Datum för bolagsbildning	2016-09-06
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt
Adress	Coegin Pharma AB, c/o Medicon Village, 223 81 Lund
Telefon	+45 61 90 50 66
Hemsida	www.coeginpharma.com
Revisor	Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB, huvudansvarig revisor Ola Bjärehäll

Portföljbolag

Follicum AB

Land för bolagsbildning	Sverige
Land var portföljbolag driver verksamhet	Sverige
Organisationsnummer	559384-4276
Ägarandel	100 %
Hemsida	www.follicum.com

Reccura Therapeutics AS

Land för bolagsbildning	Norge
Land var portföljbolag driver verksamhet	Norge
Organisationsnummer	988 071 854
Ägarandel	100 %
Hemsida	www.reccuratherapeutics.com

Avexxin Oncology AS

Land för bolagsbildning	Norge
Land var portföljbolag driver verksamhet	Norge
Organisationsnummer	928 002 136
Ägarandel	100 %
Hemsida	www.avexxinoncology.com

Avlämnande av delårsrapport

Denna delårsrapport har godkänts av styrelsen och verkställande direktören för publicering. Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Lund den 24 augusti 2023

Styrelsen i Coegin Pharma AB (publ)



www.coeginpharma.com