

Bokslutskommuniké 1 januari-31 december 2022

Sammanfattning av bokslutskommunikén

Den 7 oktober meddelades beslutet att avbryta den planerade företrädesemission och att undersöka alternativa finansieringsmöjligheter. Studiestarten av den kliniska fas I/II-studien senarelägges till dess erforderligt kapital finns på plats.

Ectin har tagit beslut att förstärka bolagets affärsutvecklingskapacitet via samarbete med M S&C Nordics AB för att de skall bistå bolaget i den pågående översyn av strategi och finansieringsmöjligheter framgent.

Ectin kommer parallellt att inleda en serie prekliniska studier med syftet att vidareutveckla produktportföljen och potentiellt utöka patentportföljen. Dessa prekliniska studier är till fullo finansierade med befintligt kapital. Vidare har Ectin engagerat Kevan Cassidy för att leda bolagets arbete inom Clinical Manufacturing and Control (CMC) och formulering.

Fjärde kvartalet 2022 (okt-dec)

- Nettoomsättning 0 tkr (0)
- Rörelseresultat -3 275 tkr (-1 789)
- Resultat per aktie före och efter utspädning -0,26 SEK (-0,14)

Rapportperioden (jan-dec 2022)*

- Nettoomsättning 0 tkr (2 233)
- Rörelseresultat -13 339 tkr (-11 593)
- Resultat per aktie före och efter utspädning -1,05 SEK (-1,56)

Utvalda finansiella data

	2022 Okt-dec	2021 Okt-dec	2022 Jan-dec	2020/2021* Sep-dec
Nettoomsättning, tkr	0	0	0	2 233
Rörelseresultat, tkr	-3 275	-1 789	-13 339	-11 593
Resultat efter finansiella poster, tkr	-3 262	-1 800	-13 341	-12 726
Balansomslutning, tkr	23 756	36 208	23 756	36 208
Periodens kassaflöde, tkr	-3 596	-702	-13 384	23 373
Periodens kassaflöde per aktie (SEK)	-0,28	-0,06	-1,05	2,87
Likvida medel, tkr	13 427	26 811	13 427	26 811
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,26	-0,14	-1,05	-1,56
Eget kapital per aktie (SEK)	1,69	2,74	1,69	2,74
Soliditet, %	90%	96%	90%	96%

*Jämförelseperioden omfattar sexton månader, sep 2020 - dec 2021.

Se även Alternativa nyckeltal och Finansiella definitioner på sidorna 15 och 16.

Företaget i korthet

Ectin Research AB, org. nr. 556948-1566 är ett publikt bolag med säte i Mölndal. Bolagets räkenskapsår är kalenderår.

Bolaget befinner sig i klinisk fas och utvecklar ett nytt läkemedel för behandling av metastaserad urotelial blåscancer baserat på en kombination av två befintliga läkemedel (sk repositionering).

Väsentliga händelser under det fjärde kvartalet (okt-dec) 2022

- Den 7 oktober meddelades beslutet att avbryta bolagets planerade företrädesemission och undersöka alternativa finansieringsmöjligheter. Vidare har styrelsen beslutat att senarelägga studiestarten av den kliniska fas I/II-studien till dess att erforderligt kapital finns på plats.
- Den 7 november meddelades att styrelsen beslutat att förstärka verksamhetens affärsutvecklingsresurser samt fördjupa den prekliniska valideringen av cancerterapi. Ectin har sedan tidigare prekliniska resultat som visar att MFA-370 potentiellt kan nyttjas för behandling av celler från andra cancertyper än blåscancer, såsom bröst-, kolorektal- och prostatacancer. Med syfte att ytterligare fördjupa kunskapen om MFA-370:s potential inleder bolaget en serie prekliniska studier för att vidareutveckla produktportföljen.
- Den 10 november meddelades att bolaget utsett en valberedning inför årsstämman 2023. Som representanter för Bolagets två största A-aktieägare har Hans Ivarsson och Peter Falk utsetts. Hans Ivarsson skall vara valberedningens ordförande. Som representanter för Bolagets två största B-aktieägarna har Marcus Andersson och Johan Möller utsetts.
- Den 25 november meddelades att bolaget har engagerat Kevan Cassidy som Director, Technical Operations för att leda bolagets utvecklingsarbete inom Clinical Manufacturing and Control (CMC) och formulering. Han är utbildad farmaceut samt disputerat i Läkemedelsmetabolism och Farmakokinetik med stort intresse och erfarenhet av formuleringsutveckling, farmakokinetik och regulatoriska frågor inom läkemedelsutveckling.
- Den 25 november meddelades att bolaget har slutit avtal med rådgivningsbolaget M S&C Nordics AB ("MSC Nordics"). Samarbetet med MSC Nordics syftar till att förstärka bolagets affärsutvecklingskapacitet i den översyn av strategi och finansieringsmöjligheter som pågår.

Väsentliga händelser tidigare under året

- Den 11 januari meddelar bolaget att Etikprövningsmyndigheten har beviljat Ectins etikansökan att genomföra en kombinerad fas I/II-studie med MFA-370 i patienter med metastaserad urotelial blåscancer.
- Den 26 januari utser Ectin Dr Austin Smith som bolagets Chief Medical Officer (CMO). Dr Austin Smith är läkare och specialiserad inom onkologi med stor erfarenhet av klinisk läkemedelsutveckling. Dr Austin Smith efterträder Dr Steven Glazer.
- Den 27 januari meddelar Ectin att bolaget ingått ett uppdragsforskningsavtal med Sahlgrenska akademien, Göteborgs Universitet. Syftet är att prekliniskt undersöka om Ectins cancerbehandling MFA-370 också kan användas för behandling av ytterligare cancerindikationer.

- Den 25 mars meddelar Ectin en uppdaterad tidslinje för starten av den kombinerade fas I/II-studien. Målsättningen var tidigare att initiera den kliniska studien av MFA-370 för behandling av metastaserad urotelial blåscancer under Q1 2022. Bolaget meddelar att initiering av studien istället planeras ske under Q2 2022. Anledningen är en ändring av studieprotokollet med anledningen av tillgång till ett av studieläkemedlen. Bolaget meddelar samtidigt att initiativ har tagits för att inkludera fler länder i studien (Danmark, Litauen och Tyskland). Målet att ha resultat från första delen av studien, fas I-delen, i slutet på Q4 2022 kvarstår.

- Den 12 april meddelar Ectin att bolaget lämnat in en formell ändring (amendment) i studieprotokollet till regulatoriska myndigheter. Huvudsaklig anledning till detta är en ändring av studieprotokollet beroende på att Tamro, bolagets leverantör av studieläkemedel, har behövt kontraktera en ny producent av ett av studieläkemedlen.

- Den 2 maj meddelar Ectin att bolaget slutit avtal med Simsens Diagnostics AB för att de skall hantera cirkulerande tumör-DNA (ctDNA) analyserna under fas I-delen av den kliniska fas I/II-studien för att explorativt försöka identifiera huruvida mängden ctDNA kan bestämmas i patientprover samt om det finns tecken på att behandling med MFA-370 kan ge upphov till klinisk effekt.

- Den 10 maj meddelar Ectin, som tidigare meddelat att bolaget lämnat en formell ändring (amendment) i studieprotokollet till regulatoriska myndigheter, att både Läkemedelsverket och Etiska prövningsmyndigheten har godkänt amendment.

- Den 23 juni meddelar Ectin att bolagets uppdragsforskning tillsammans med Sahlgrenska akademien, Göteborgs Universitet, visar positiva preliminära data. Syftet var att i human experimentella modeller undersöka om Ectins kombinationsterapi MFA-370 utöver behandling av metastaserad urotelial blåscancer också skulle kunna användas vid behandling av ytterligare cancerindikationer. Den aktuella studien utfördes i preklinisk modell för peritoneal carcinomatosis dvs cancer där spridning skett till bukhinnan.

- Den 29 juni meddelar Ectin att alla regulatoriska tillstånd har erhållits i Sverige för den kliniska studien. Två prövningsställen för bolagets kliniska fas I/II studie har kontrakterats i Sverige och ett i Danmark. Initiering av prövningsställe (SIV eller "site-initiation visit") är inplanerat i Sverige, och efter att SIV genomförts kommer patientrekrytering ske. Bolaget meddelar vidare att processen med att initiera prövningsställe i Sverige, som tidigare meddelats bedömdes kunna slutföras under det andra kvartalet 2022, har inletts i juni och kommer slutföras efter sommaren.

- Den 7 september meddelades att styrelsen beslutat om genomförande av en företrädesemission av B-aktier som högst kan tillföra Bolaget cirka 24,7 MSEK före emissionskostnader. Styrelse, grundare, ledning och utvalda befintliga ägare har ingått avtal om teckningsförbindelser motsvarande cirka 8,7 procent av det totala emissionsbeloppet. Styrelsens beslut om företrädesemission var föremål för godkännande av en extra bolagsstämma som var planerad att hållas den 10 oktober 2022.

- Den 7 september meddelades att styrelsen för Ectin beslutat att senarelägga studiestarten av den kliniska fas I/II-studien till dess att emissionskapital finns på plats.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

- Det har inte inträffat några väsentliga händelser efter rapportperioden

VD har ordet

Ectin uppnådde under 2022 flera viktiga milstolpar, men hade även utmaningar mot målet att utveckla en effektivare behandling av metastaserad urotelial blåscancer.

Året inleddes väl med att bolaget fick godkännande av Etikprövningsmyndigheten att genomföra fas I/II-studien i Sverige och under året har fullständiga regulatoriska tillstånd erhållits såväl även i Litauen och Danmark. Erforderlig finansiering genom utgivna teckningsoptioner eller avtalad lånefacilitet uteblev dock på grund av rådande börsklimat, vilket medförde att initieringen av prövningsställe har pausats.

I syfte att fullständigt finansiera genomförandet av fas I-delen av den kliniska fas I/II-studien beslutade styrelsen om en företrädesemission. Rådande marknadsförhållanden medförde dock att emissionen avbröts och i stället undersöks alternativa finansieringsmöjligheter. I väntan på kompletterande kapital har studien senarelagts och bolaget förbereder initiering fas I-delen när väl tillfälle ges.

För att utvärdera våra finansieringsmöjligheter har Ectin valt att samarbeta med MSC Nordics med syfte att skapa fler handlingsalternativ och långsiktigt värde för bolaget. MSC Nordics har lång erfarenhet av att stötta life science-bolag och vi ser fram emot att fördjupa samarbetet efter att anlitat dem till mindre affärsutvecklingsuppdrag tidigare.

Bolaget presenterade planenligt i juni resultatet från den prekliniska samverkan med Sahlgrenska Akademien som visade på positiva preliminära data avseende ytterligare tillämpningsområde för MFA-370. I detta fall användes experimentella prekliniska modeller för att simulera behandling av patienter med peritoneal carcinomatos (PC), en diagnos som idag är förknippat med dyster prognos. Forskningssamarbetet ämnas publiceras under 2023. Ectin har därefter beslutat att ytterligare utvärdera MFA-370:s potential i ytterligare cancerindikationer samt öka kunskapen om substansfamiljerna. Eventuellt för att kunna skicka in fler patentansökningar, men framför allt med syfte att utöka produktportföljen och stärka bolagets position. Prekliniska studier har inletts, vilka finansieras med befintligt kapital.

Kevan Cassidy har rekryterats som Director Technical Operations för att leda Ectins utvecklingsarbete inom Clinical Manufacturing and Control (CMC) och formulering. Kevan Cassidy har gedigen erfarenhet från seniora strategiska positioner inom primärt generikabolag, vilket kommer vara värdefullt då Ectin närmar sig CMC- och formuleringsutveckling av MFA-370.

Avslutningsvis är jag stolt över samtliga medarbetares ihärdighet under året och att jag ser fram emot att tillsammans med styrelse, kollegor och aktieägare fortsätta vår gemensamma resa för att erbjuda patienter effektiva cancerbehandlingar.

Möln dal den 21 februari 2023

Anna Sjöblom-Hallén

Verkställande direktör



Kort om Ectin

Bakgrund

Ectin är ett läkemedelsbolag som utvecklar behandlingsterapin MFA-370 mot metastaserad urotelial blåscancer. Ectin Reserach AB bildades i Sverige den 7 november 2013 och bolaget har sitt säte i Mölndals kommun.

MFA-370 består av redan etablerade läkemedel som var för sig har vetenskapligt dokumenterade anticancereffekter där Ectin har funnit att en kombination av de båda substanserna har visat potentiering av anticancereffekt med hämmad cancertillväxt och även cancercellöd.

De nuvarande behandlingarna av metastaserad blåscancer har en begränsad effekt och är associerade med svåra biverkningar som reducerar patientens livskvalitet. Behandlingarna som används i dagsläget är ofta associerade med frekventa och långa sjukhusbesök som genererar höga samhällskostnader. Idag är det den femte vanligaste cancerformen i Europa och USA, och drabbar globalt cirka 550 000 nya personer årligen. Under 2020 uppgick det totala dödsantalet för blåscancer till cirka 200 000.

MFA-370 är en patentskyddad kombinationsbehandling som har utvecklats baserat på en klinisk observation. Utvecklingen av läkemedelskandidaten initierades efter att en patient med metastaserad cancer i urinblåsan oväntat befriades från sjukdomen efter en orelaterad behandling mot en parasitsjukdom. Gedigen experimentell forskning har sedan lett fram till utvecklingen av den orala kombinationsterapin MFA-370. Behandlingen är flexibel och har potential att komplettera, förbättra eller ersätta redan etablerade terapier så som immunterapi, kirurgi, strålbehandling och kemoterapi. Behandlingen utgörs av oral dosering och kan tas varhelst patienten befinner sig. Fördelen som tillkommer är att behandlingen inte är beroende av sjukhusvistelse och minskar samhällets sjukvårdsutgifter markant.

Ectin har sedan tidigare även prekliniska resultat som visar att MFA-370 potentiellt kan nyttjas för behandling av celler från andra cancertyper än blåscancer, såsom bröst-, kolorektal- och prostatacancer. Bolaget kommer nu att inleda en serie prekliniska studier med syftet att vidareutveckla produktportföljen och potentiellt utöka patentportföljen.

Affärs- och intäktmodell

Ectins affärsmodell är att i egen regi driva utvecklingen av MFA-370 genom planerad klinisk fas I/II-studie och därefter eventuellt söka samarbetspartners för vidare utveckling och kommersialisering.

Bolagets intäktmodell bygger på engångsbetalningar vid ingående av partnerskap, milstolpebetalningar i samband med utvecklingsmässiga framsteg samt royalty-intäkter vid framtida försäljning av MFA-370.

Strategi och målsättningar

Bolaget drivs som ett modernt läkemedelsutvecklingsbolag med en stark organisation där ledning, styrelse och grundare besitter nyckelkompetens inom bolags- och projektledning och specialistkunskaper inom kliniska prövningar. Resultatet från prekliniska studier har visat att MFA-370 kan inducera cancercellöd utan tillägg av cytostatika läkemedel. Ectins vision är att kunna erbjuda patienter en effektiv behandling mot metastaserad urotelial blåscancer som ger färre och mildare potentiella biverkningar än vad aktuella etablerade behandlingar ger idag.

Marknadsöversikt

Behandlingen av blåscancer leder till höga kostnader för samhället och enbart i USA under år 2020 uppgick de totala sjukvårdskostnaderna i samband med blåscancer till cirka 173 miljarder USD. Exempelvis kostar en avklarad behandling för metastaserad blåscancer med Padcev® i USA cirka 110 000 USD.

De nuvarande behandlingarna har en begränsad effekt på metastaserade former av blåscancer och är associerade med svåra biverkningar som reducerar patientens livskvalitet. Det finns därför ett stort behov av att utveckla nya effektiva och mer tolererbara cancerbehandlingar för denna patientgrupp.

Marknaden för blåscancer är stor och samtidigt förväntas fler behandlingar introduceras på marknaden. Marknaden för USA och de fem största europeiska länderna värderas till omkring 4,23 miljarder USD och förväntas öka i snabb takt, med en årlig tillväxttakt (CAGR) på totalt omkring 22 procent till 2030. Enligt styrelsens bedömning beräknas Ectins initiala målmarknad 2020 uppgå till ett årligt värde av cirka 616 miljoner USD. Bolagets målpopulationer är patienter som ska genomgå tredje linjens behandling, vilket beräknas till cirka 8 100 patienter årligen. Marknadens beräknas att fortsätta växa och värderas till 769 miljoner USD år 2030.

	USA	EU5	Totalt
MFA-370 målpopulation 2020	3 300	4 800	8 100
Pris per avklarad behandling, i riktlinje med Padcev® (USD) (tredje linjens behandling i USA)	110 000	52 800	52 800-110 000
Årligt marknadsvärde (MUSD)	363	253	616

Förväntad framtida utveckling

Styrelsen i Ectin beslutade, i enlighet med vad som kommunicerats via pressmeddelande den 7 september 2022, om genomförande av en företrädesemission.

Skälen till avbruten företrädesemission

Den 7 oktober meddelades beslutet att avbryta bolagets planerade företrädesemission och undersöka alternativa finansieringsmöjligheter. Vidare har styrelsen beslutat att senarelägga studiestarten av den kliniska fas I/II-studien till dess erforderligt kapital finns på plats. Styrelsens beslut att avbryta företrädesemissionen har tagits med beaktande av rådande marknadsförhållanden och beslutat undersöka alternativa finansieringsmöjligheter.

Aktiviteter framåt

Framåt kommer Ectin fortsätta arbeta med förberedelserna för att underlätta inledandet av fas I-delen av fas I/II-studien samt prekliniskt stärka produktportföljen. Bolaget kommer också att arbeta med att skapa bästa möjliga förutsättningar för verksamheten i övrigt, och inleda den kliniska studien så snart bolaget bedömer att finansiella förutsättningar finns.

VD Anna Sjöblom-Hallén kommenterar

”Bolagets ledning ser fram emot att åter kunna öka farten i utvecklingen av MFA-370 för behandling av patienter med metastaserad urotelial blåscancer så fort en långsiktig finansiering finns på plats. Vi har i dagsläget en god finansiell situation, om än inte tillräckligt stark för att kunna slutföra fas I-delen av fas I/II-studien som planerat. Ledningen och jag kommer nu att fokusera på de fortsatta förberedelserna av fas I-delen samtidigt som vi stöttar arbetet med att skapa finansiellt utrymme för den fortsatta utvecklingen av detta viktiga läkemedel.”

Risker och osäkerheter i sammandrag

Ectins väsentliga risk- och osäkerhetsfaktorer omfattar såväl verksamhetsrelaterade risker såsom risker relaterade till marknads- och teknikutveckling, patent, konkurrenser och framtida finansiering. Bolagets värde är till stor del beroende av framgången för bolagets utvecklingsprojekt och förmåga att ingå partnerskap med större läkemedelsbolag. Ectin befinner sig i klinisk fas och det finns en risk att bolaget inte når tillräcklig lönsamhet.

Bolaget har inte genererat tillräckliga intäkter för att uppnå positivt kassaflöde vilket innebär att bolaget behöver tillgång till kapital innan dess kassaflöde blir positivt. Tillgången till kapital kan vara begränsad vid tillfällen då bolaget behöver det.

Rysslands invasion av Ukraina har försämrat det säkerhetspolitiska läget i vår omvärld och skapat stor osäkerhet på de finansiella marknaderna. Rådande marknadsförhållanden försvårar kapitalanskaffning.

Under det tredje kvartalet meddelades att styrelsen beslutat om genomförande av en företrädesemission av B-aktier som högst kan tillföra Bolaget cirka 24,7 MSEK före emissionskostnader. Den 7 oktober meddelades beslutet att avbryta bolagets planerade företrädesemission och undersöka alternativa finansieringsmöjligheter. Vidare har styrelsen beslutat att senarelägga studiestarten av den kliniska fas I/II-studien till dess erforderligt kapital finns på plats.

Bolaget har vid avgivandet av denna finansiella rapport en god finansiell situation, om än inte tillräckligt stark för att kunna inleda fas I-delen av fas I/II-studien som planerat. Bolaget kommer nu att fokusera på de fortsatta förberedelserna av fas I-delen samtidigt som vi stöttar arbetet med att skapa finansiellt utrymme för den fortsatta utvecklingen av detta viktiga läkemedel.

Ectin har skattemässiga underskott som kan gå förlorade om bolaget får en ny ägare som kontrollerar mer än 50% av rösterna i bolaget eller nya ägare som vardera kontrollerar minst 5% av rösterna och kollektivt kontrollerar mer än 50% av rösterna i bolaget. Förlust av dessa underskottsavdrag skulle innebära att framtida skattemässiga överskott inte kan kvittas mot ackumulerade skattemässiga underskott.

Finansiell utveckling

Rörelsens intäkter

Ectin har inga intäkter.

Resultat och finansiell ställning - fjärde kvartalet (okt-dec) 2022

Rörelsens nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0).

Rörelsens kostnader uppgick till 3 275 tkr (1 789) varav personalkostnader uppgick till 786 tkr (560). Personalkostnader avser lön till verkställande direktören samt styrelsearvoden.

Övriga externa kostnader uppgick till 2 488 tkr (1 232) huvudsakligen avseende konsult- och utvecklingskostnader för bolagets pågående projekt, kapitalanskaffningskostnader, extern kommunikation samt administrationskostnader.

Rörelseresultatet uppgick till -3 275 (-1 789) tkr och resultat efter finansiella poster uppgick till -3 262 (-1 800) tkr.

Resultat efter skatt uppgick till -3 262 (-1 800) tkr. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,26 (-0,14) kronor.

Kassaflödet under perioden uppgick till -3 596 (702) tkr. Kassaflöde per aktie uppgick till -0,28 (-0,06) kronor.

Resultat och finansiell ställning - rapportperioden (jan-dec) 2022

Rörelsens nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0) och övriga rörelseintäkter uppgick till 0 tkr (2 233).

Rörelsens kostnader uppgick till 13 339 tkr (13 826) varav personalkostnader uppgick till 2 789 tkr (1 510). Personalkostnader avser lön till verkställande direktören samt styrelsearvoden.

Övriga externa kostnader uppgick till 10 548 tkr (12 314) huvudsakligen avseende konsult- och utvecklingskostnader för bolagets pågående projekt, kapitalanskaffningskostnader, extern kommunikation och marknadsföring, patentkostnader samt administrationskostnader. Kostnader under jämförelseperioden omfattade kapitalanskaffningskostnader och listningskostnader.

Rörelseresultatet uppgick till -13 339 (-11 593) tkr och resultat efter finansiella poster uppgick till -13 341 (-12 726) tkr.

Resultat efter skatt uppgick till -13 341 (-12 726) tkr. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -1,05 (-1,56) kronor.

Kassaflödet under perioden uppgick till -13 384 (23 373) tkr. I kassaflödet under jämförelseperioden ingick nyemission samt optionslikvider netto uppgående till 38 298 tkr. Kassaflöde per aktie uppgick till -1,05 (2,87) kronor. Kassaflöde per aktie före nyemission enligt ovan uppgick till -1,05 (-1,83) kronor.

Likvida medel per den 31 december 2022 uppgick till 13 427 tkr jämfört med 26 811 tkr den 31 december 2021.

Bolagets egna kapital uppgick per den 31 december 2022 till 21 428 tkr jämfört med 34 769 tkr den 31 december 2021. Eget kapital per aktie uppgick per den 31 december 2022 till 1,69 kronor jämfört med 2,74 kronor den 31 december 2021.

Bolagets soliditet uppgick per den 31 december 2022 till 90% jämfört med 96% den 31 december 2021.

Resultatutvecklingen följer förväntningar enligt budget avseende kostnaderna för pågående forskning och utveckling. Övriga externa kostnader har minskat jämfört med föregående år i huvudsak föranlett av att kostnader under jämförelseperioden omfattade kapitalanskaffningskostnader och listningskostnader samt att jämförelseperioden omfattar sexton månader.

Resultaträkning

tkr	2022 Okt-dec	2021 Okt-dec	2022 Jan-dec	2020/2021* Sep-dec
Rörelsens intäkter, mm.				
Aktiverat arbete för egen räkning	0	0	0	2 233
Summa intäkter	0	0	0	2 233
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-2 488	-1 232	-10 548	-12 314
Personalkostnader	-786	-560	-2 789	-1 510
Avskrivningar av materiella tillgångar	-1	3	-2	-2
Rörelseresultat	-3 275	-1 789	-13 339	-11 593
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	19	-	19	-
Räntekostnader och liknande resultatposter	-6	-11	-21	-1 133
Resultat före skatt	-3 262	-1 800	-13 341	-12 726
Skatt	0	0	0	0
PERIODENS RESULTAT	-3 262	-1 800	-13 341	-12 726
Resultat per aktie				
SEK	2022 Okt-dec	2021 Okt-dec	2022 Jan-dec	2020/2021 Sep-dec
Resultat per aktie				
före och efter utspädning**	-0,26	-0,14	-1,05	-1,56
Antal aktier, vägt genomsnitt***	12 690 348	12 690 348	12 690 348	8 156 451
Antal aktier vid periodens utgång***	12 690 348	12 690 348	12 690 348	12 690 348

*Jämförelseperioden omfattar sexton månader, sep 2020 - dec 2021.

**Det finns inga utspädningseffekter.

***Per den 31 december 2022 är fördelningen av utgivna aktier 1 673 408 av aktieslag A med röstvärde 10 och 11 016 940 aktieslag B med röstvärde 1

Balansräkning

tkr	Not	2022-12-31	2021-12-31
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	2	8 982	8 982
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer		13	15
Summa anläggningstillgångar		8 995	8 997
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar		515	233
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		819	167
Summa kortfristiga fordringar		1 334	400
Kassa och bank		13 427	26 811
Summa omsättningstillgångar		14 761	27 211
SUMMA TILLGÅNGAR		23 756	36 208
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		1 586	1 586
Fond för utvecklingsutgifter		7 036	7 036
Summa bundet eget kapital		8 622	8 622
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		40 379	40 379
Balanserat resultat		-14 232	-1 506
Årets resultat		-13 341	-12 726
Summa fritt eget kapital		12 806	26 147
Summa eget kapital		21 428	34 769
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Lån		730	730
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		729	288
Övriga kortfristiga skulder		121	64
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		748	357
Summa kortfristiga skulder		1 598	709
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		23 756	36 208

Eget kapital

tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Fond för utv. utg.	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
Ingående eget kapital 2020-09-01	158	4 830	5 240	172	-1 203	9 197
Omföring årets resultat				-1 203	1 203	
Årets resultat					-12 726	-12 726
Förändring fond utv. utg.		2 206	-2 206			-
Transaktioner med aktieägare						
Fondemission	475			-475		-
Nyemission	953		44 047			45 000
Kapitalanskaffningskostnader			-6 718			-6 718
Optionslikvider			16			16
Utgående eget kapital 2021-12-31	1 586	7 036	40 379	-1 506	-12 726	34 769
Ingående eget kapital 2022-01-01	1 586	7 036	40 379	-1 506	-12 726	34 769
Omföring årets resultat				-12 726	12 726	-
Årets resultat					-13 341	-13 341
Utgående eget kapital 2022-12-31	1 586	7 036	40 379	-14 232	-13 341	21 428

Kassaflödesanalys

tkr	2022 Okt-dec	2021 Okt-dec	2022 Jan-dec	2020/2021 Sep-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-3 275	-1 789	-13 339	-11 593
Finansiella poster, netto	13	-11	-2	-1 133
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet avskrivningar	1	3	2	2
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 261	-1 797	-13 339	-12 724
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Ökning/Minskning av kortfristiga fordringar	481	1 092	-934	-288
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-816	8	889	320
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 596	-697	-13 384	-12 692
Investeringsverksamheten				
Förvärv av anläggningstillgångar	-	-5	-	-2 233
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-5	0	-2 233
Finansieringsverksamheten				
Nyemission	-	-	-	45 000
Lån	-	-	-	0
Kapitalanskaffningskostnader	-	-	-	-6 718
Optionslikvider	-	-	-	16
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	38 298
Periodens kassaflöde	-3 596	-702	-13 384	23 373
Likvida medel vid periodens början	17 023	27 513	26 811	3 438
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	13 427	26 811	13 427	26 811

Noter

Not 1 Redovisningsprinciper

Bokslutskommunikén har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

För ytterligare redovisningsprinciper hänvisas till bolagets årsredovisning för 2020/2021.

Belopp anges i SEK alternativt tkr. Siffrorna inom parentes avser motsvarande period föregående år om ej annat anges.

Not 2 Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten, tkr	2022-12-31	2021-12-31
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	8 982	6 749
Periodens inköp	0	2 233
Totalt anskaffningsvärde	8 982	8 982
Ingående ackumulerade avskrivningar	-	-
Periodens avskrivningar	-	-
Totalt ackumulerade avskrivningar	0	0
Redovisat värde vid periodens slut	8 982	8 982

Bolaget har prövat tillgångarnas redovisade värden genom att prognosticera framtida kassaflöden varvid de aktiverade tillgångarnas värde inte har påvisat något nedskrivningsbehov.

Not 3 Väsentliga händelser efter rapportperioden

- Det har inte inträffat några väsentliga händelser efter rapportperioden

Transaktioner med närstående och ledande befattningshavare

Under rapportperioden har bolagets CMO, Dr. Austin Smith, via SwiftBio Consulting Ltd., fakturerat 647 tkr och bolagets CFO, Michael Owens, har fakturerat 160 tkr.

Styrelsearvoden har utbetalats enligt stämmobeslut. Fakturerade arvoden avser i huvudsak, lednings-, forsknings-, ekonomi- och administrationskostnader. Det har i övrigt inte skett några väsentliga transaktioner med närstående.

Aktier

Per den 1 januari 2022 respektive per balansdagen 2022-12-31 är fördelningen av utgivna aktier 1 673 408 av aktieslag A med röstvärde 10 och 11 016 940 aktieslag B med röstvärde 1.

Ectins B-aktier upptogs för handel på Spotlight Stock Market den 18 augusti 2021. Bolagets aktier handlas under kortnamnet "ECTIN" och ISIN-kod SE0015987714.

Ectins aktiekurs 2022-12-31 uppgick till 0,89 kronor.

Aktiekapitalets utveckling (SEK)

Tidpunkt	Transaktion	Antal serie A	Antal serie B	Aktiekapital	Investerat belopp
2013-11-07	Bildande	50 000	0	50 000	50 000
2014-01-07	Nyemission	1 000	0	51 000	1 000
2016-04-25	Nyemission	10 316	19 158	80 474	3 219 791
2017-09-21	Nyemission	0	13 674	94 148	1 493 748
2019-08-20	Nyemission	0	64 078	158 226	6 999 940
2021-04-15	Split 32:1	1 612 092	3 292 914	158 226	-
2021-04-21	Fondemission	-	-	632 904	-
2021-08-05	Nyemission	-	7 627 116	1 586 294	44 999 984
Totalt		1 673 408	11 016 940	1 586 294	56 764 463

Alternativa nyckeltal

Alternativa nyckeltal anges då de i sina sammanhang kompletterar de mått som definieras i tillämpliga regler för finansiell rapportering. Utgångspunkten för lämnade alternativa nyckeltal är att de används av företagsledningen för att bedöma den finansiella utvecklingen och därmed anses ge analytiker och andra intressenter värdefull information. Nedan lämnas definitioner på samtliga använda alternativa nyckeltal.

Härledning av vissa alternativa nyckeltal

	2022 Okt-dec	2021 Okt-dec	2022 Jan-dec	2020/2021 Sep-dec
Kassaflöde per aktie				
Periodens kassaflöde, tkr	-3 596	-702	-13 384	23 373
Genomsnittligt antal aktier	12 690 348	12 690 348	12 690 348	8 156 451
Kassaflöde per aktie (SEK)	-0,28	-0,06	-1,05	2,87
Eget kapital per aktie				
Eget kapital, tkr	21 428	34 769	21 428	34 769
Antal aktier vid periodens utgång	12 690 348	12 690 348	12 690 348	12 690 348
Eget kapital per aktie (SEK)	1,69	2,74	1,65	2,74
Soliditet				
Eget kapital, tkr	20 428	34 769	21 428	34 769
Summa eget kapital och skulder, tkr	23 756	36 208	23 756	36 208
Soliditet, %	90%	96%	90%	96%

Finansiella definitioner

Finansiella definitioner

Alternativa nyckeltal anges då de i sina sammanhang kompletterar de mått som definieras i tillämpliga regler för finansiell rapportering. Utgångspunkten för lämnade alternativa nyckeltal är att de används av företagsledningen för att bedöma den finansiella utvecklingen och därmed anses ge analytiker och andra intressenter värdefull information. Nedan lämnas definitioner på samtliga använda alternativa nyckeltal.

Nyckeltal	Definition	Motivering
Antal aktier	Antal aktier vid periodens slut	Relevant vid beräkning av eget kapital per enskild aktie
Balansomslutning	Summa tillgångar vid periodens slut	Relevant vid beräkning av soliditet
Eget kapital per aktie	Summa eget kapital genom antal aktier vid periodens slut	Mått för att beskriva eget kapital per aktie
Genomsnittligt antal aktier	Genomsnittligt antal utestående aktier under rapportperioden	Relevant vid beräkning av resultat per aktie
Nettoomsättning	Omsättning för perioden	Värdet av försäljning av varor och tjänster
Rapportperiod	1 januari-31 december 2022	Förklaring av period som delårsrapporten omfattar
Resultat per aktie	Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
Soliditet	Summa eget kapital som procent av summa tillgångar	Mått för att bedöma bolagets möjligheter att uppfylla sina finansiella åtaganden

Ägarförhållanden

Aktieägare den 31 december 2022

	Serie A	Serie B	Ägarandel, %
JRS Asset Management AB	0	1 248 449	9,84
Avanza Pension	0	515 697	4,06
Peter Falk	544 000	7 680	4,35
Ivarsson Medical Research*	544 000	5 436	4,33
Uronauten AB/Christer Edlund**	544 000	5 436	4,33
Wayamba AB***	41 408	179 988	1,74
Moll Invest AB	0	416 352	3,28
Nils Rickard Danielsson	0	357 518	2,82
GU Ventures AB	0	342 078	2,70
Ålandsbanken APB	0	200 120	1,58
Övriga aktieägare	0	7 738 186	60,98
Totalt	1 673 408	11 016 940	100,00

*Delägs av styrelseledamot Marie-Lois Ivarsson med närstående

**Ägs av styrelseledamot Christer Edlund

***Ägs av närstående till verkställande direktören Anna Sjöblom-Hallén

Ectin har två aktieslag: 1 673 408 A-aktier med röstvärde 10 och 11 016 940 B-aktier med röstvärde 1.

Kommande finansiella rapporter

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

Delårsrapport januari-mars 2022	23 maj 2023
Delårsrapport januari-juni 2022	24 augusti 2023
Delårsrapport januari-september 2022	21 november 2023

Årsstämma och årsredovisning

Årsstämma kommer att hållas den 30 maj 2023 i Göteborg. Årsredovisningen kommer att offentliggöras senast tre veckor innan årsstämman och finnas tillgänglig på bolagets hemsida (<https://www.ectinresearch.com/finansiella-rapporter/>).

Styrelsen föreslår att ingen aktieutdelning lämnas för räkenskapsåret 2022.

Denna finansiella rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Offentliggörande

Informationen lämnades genom VD:s försorg den 21 februari 2023, klockan 08:00.

Intygande

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

Möln dal den 21 februari 2023

Hans-Peter Ostler
Ordförande

Peter Falk
Ledamot

Marie-Lois Ivarsson
Ledamot

Anders Waas
Ledamot

Göran Gannedahl
Ledamot

Fredrik Andersson
Ledamot

Christer Edlund
Ledamot

Anna-Carin Sjöblom-Hallén
Verkställande direktör

Frågor kring rapporten besvaras av:

Anna Sjöblom-Hallén, VD.

Adress: C/o AstraZeneca BioVentureHub, Pepparedsleden 1, 431 83 Möln dal

Mobil: +46 (0)734 - 30 93 30

E-post: anna.sjoblom-hallen@ectinresearch.com