


Coegin Pharma AB (publ)

Årsredovisning 2020



**A novel therapeutic
approach to combat
cancer and
inflammation**

COEGIN
PHARMA

Innehållsförteckning

Innehållsförteckning	2
Coegin Pharma har lagt grunden för ett händelserikt 2021	3
VD har ordet	4
Om Coegin Pharma AB	5
Det vetenskapliga konceptet	6
Projektöversikt & milestoneplan	7
Aktinisk keratos	8
Basalcellscancer	9
Projekt inom systemisk administration	10
Patentportfölj	12
Historik	13
Styrelse & ledande befattningshavare	14
Förvaltningsberättelse	16
Koncernens resultaträkning	23
Koncernens balansräkning	24
Koncernens förändring i eget kapital	25
Koncernens kassaflödesanalys	26
Moderbolagets resultaträkning	27
Moderbolagets balansräkning	28
Moderbolagets förändring i eget kapital	29
Moderbolagets kassaflödesanalys	30
Noter	31
Övriga upplysningar	39
Styrelsens underskrifter	40
Revisionsberättelse	41
Finansiell kalender & kontakt	45

Coegin Pharma har lagt grunden för ett händelserikt 2021

- Utarbetande av ny ambitiös strategi med fokus på hudcancer.
- Notering på NGM Nordic SME genom omvänt förvärv av GoldBlue AB.
- Etablerande av rätt expertis för genomförande av kliniska studier inom aktinisk keratos och en kommande klinisk fas IIa-studie inom basalcellscancer.
- Etablerat samarbete med Studies&Me och Bispebjerg Hospital för en kombinerad klinisk fas I/II-studie inom aktinisk keratos med AVX001 som planeras att genomföras och avslutas under 2021.
- Inlämnad klinisk ansökan för genomförande av fas I/II-studie inom aktinisk keratos.
- Breddad pipeline och utökade ambitioner med utvärdering av projekt inom sjukdomar såsom leukemi, trippelnegativ bröstcancer och kronisk njursjukdom.
- Planerade spinouts genom två separata dotterbolag inom systemiska cancersjukdomar respektive kronisk njursjukdom.
- Genomförd kapitalisering om sammanlagt 31,4 MSEK.

VD har ordet

Det är med stor glädje jag kan presentera Coegin Pharmas årsredovisning för räkenskapsåret 2020 och vårt arbete med att bygga värde genom utveckling av nya innovativa läkemedel för ett flertal sjukdomar där behovet av bättre behandlingsmetoder är stort.

Coegin Pharma bygger på en unik terapeutisk plattform baserad på årtionden av framgångsrik forskning av det kliniskt validerade målenzymet cPLA₂α, som spelar en nyckelroll i många sjukdomar associerade med cancer, inflammation och fibros.

Vi har etablerat ett solitt samarbete med Studies&Me och Bispebjerg Hospital om en kombinerad klinisk fas I/II-studie inom aktinisk keratos med AVX001 som vi planerar att avsluta under 2021. Vi arbetar med att digitalisera den kliniska studien och göra den patientfokuserad genom att patienterna monitorerar sin sjukdom hemifrån via digitala hjälpmedel i form av en app särskilt utvecklad för studien. Den digitala tillgången till studien gör att patienterna inte behöver ta sig till kliniken för fysiska kontroller lika ofta som vid traditionella studier. Det gör det enklare att hitta tid för studien i en hektisk vardag och samtidigt kunna bidra till forskning och utveckling av ny sjukdomsbehandling, trots COVID-19-restriktioner. Vår innovativa metod för kliniska studier fungerar perfekt ihop med Coegin Pharmas innovativa läkemedelskandidat för aktinisk keratos. Aktinisk keratos är en mycket vanlig sjukdom som riskerar att utvecklas till allvarlig hudcancer. I dagsläget är patienter med aktinisk keratos hänvisade till tidskrävande och relativt ineffektiva behandlingsformer. De medicinska behoven är därför omfattande. Vår ambition är att utveckla en attraktiv behandling som är mindre tidskrävande och mer effektiv än de befintliga behandlingsalternativen.

Vi har lämnat in ansökan till den danska vetenskapliga etikkommittén och till det danska läkemedelsverket, och förväntar oss att kunna genomföra studien under 2021. Resultaten av studien är planerade att presenteras i början av 2022. Därefter är vår ambition att inleda samarbete med ett större internationellt läkemedelsbolag för den fortsatta utvecklingen och marknadsföring av vår läkemedelskandidat.

Coegin Pharma kommer under det kommande året att fokusera på att skapa större värde i bolaget och reducera risken för aktieägarna genom att utnyttja den förmånliga positionen med ett begränsat kapitalbehov. Under våren

“Vi är redo att utnyttja den terapeutiska potentialen i vår plattform till att utveckla läkemedel för flera indikationer där behovet av nya behandlingar är stort”

2021 har Coegin Pharma meddelat att man tagit beslut om att bredda sin utveckling av läkemedelskandidater baserat på målenzymet cPLA₂α för möjliga indikationer inom leukemi och trippelnegativ bröstcancer samt för kronisk njursjukdom. Som ett led i detta arbete avser Coegin Pharma bilda två dotterbolag, där det ena dotterbolaget kommer att inrikta sig på systemiska behandlingar av cancerformer som leukemi och bröstcancer, och det andra dotterbolaget kommer att fokusera på kroniska njursjukdomar. Coegin Pharma har därefter som avsikt att dela ut dessa dotterbolag till Coegin Pharmas aktieägare genom så kallade Lex ASEA-utdelningar, vilket innebär att aktieägarna får utdelningar i form av aktier i de nya dotterbolagen.

För att täcka Bolagets kapitalbehov för skapandet av dotterbolagen samt för genomförandet av den kommande studien inom basalcellscancer, har Coegin Pharma i mars 2021 genomfört två nyemissioner om totalt ca 31,4 MSEK, en företrädesemission och en riktad nyemission. Företrädesemissionen blev fulltecknad och tillförde Bolaget ca 16,4 MSEK, och den riktade nyemission till nederländska investmentbolaget Nyenburgh Holding (NYIP), som är ett bolag som specialiserar sig på bioteknik- och läkemedelsbolag i Europa, tillförde Bolaget ca 15 MSEK.

Vi har idag byggt upp rätt expertis för vårt pågående projekt inom aktinisk keratos och kommande projekt inom basalcellscancer. Genom den planerade uppdelningen av Bolagets övriga projekt i separata dotterbolag ger vi oss bättre förutsättningar att knyta specifik kompetens till respektive projekt för att driva samtliga projekt framåt med bibehållet fokus. Även om det kommer att krävas hårt arbete anser jag att det finns goda möjligheter att genomföra planen. Den solida vetenskapliga grunden som skapats under ledning av professor Berit Johansen och hennes samarbetspartners, kombinerat med ett begränsat kapitalbehov under den kommande tvåårsperioden, gör att jag ser med tillförsikt på Coegin Pharmas framtid.

Tore Duvold

Lund, maj 2021

Tore Duvold



Om Coegin Pharma AB

Coegin Pharma är ett bioteknikföretag som fokuserar på utveckling av små molekylbaserade läkemedelskandidater för behandling av cancer. Den terapeutiska plattformen är baserad på selektiv hämning av nyckelenzymet cPLA₂α som spelar en central roll vid inflammationer och okontrollerad celltillväxt. Enzymet har såväl prekliniskt som kliniskt erhållit en grundlig validering och är ett relevant terapeutiskt mål för en rad cancer- och inflammationssjukdomar. Bolaget driver utvecklingen från identifiering av lovande läkemedelskandidater till fas IIa alternativt till fas IIb, för att därefter utlicensiera utvecklingsprojekten till större internationella aktörer.

Affärsmodell och strategi

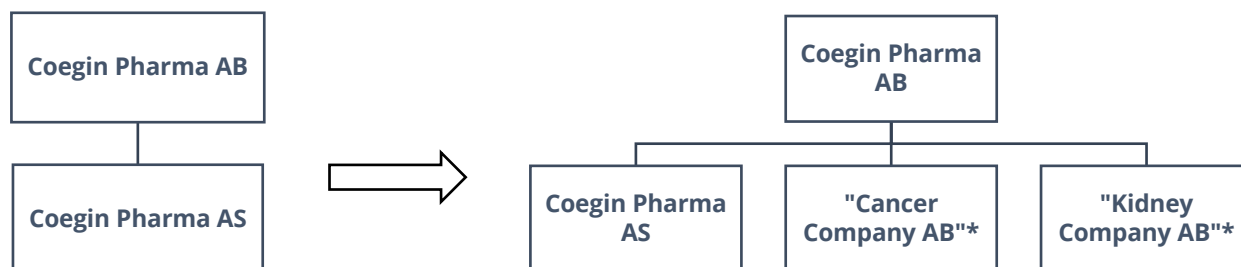
Coegin Pharmas affärsmodell bygger på att effektivt och genom en väldokumenterad metod utveckla nya innovativa läkemedelskandidater för sjukdomar där det medicinska behovet är stort och där det viktiga enzymet cPLA₂α spelar en avgörande roll i sjukdomsutvecklingen. Bolaget driver utvecklingen från identifiering av verksamma läkemedelskandidater till fas IIa alternativt till fas IIb. Ambitionen är att utlicensiera läkemedelskandidaterna till internationella aktörer med sedvanliga betalningsupplägg innefattandes milestonesbetalningar och royaltyintäkter när läkemedlet når marknaden. Genom att utlicensiera projekt i fas IIa/IIb uppnår Bolaget en god balans mellan framtida intäkter och risk samt kan fokusera verksamheten på sin kärnkompetens.

Bolagisering av utvecklingsprojekt

Bolaget avser att genom två separata dotterbolag fokusera på fortsatt utveckling av läkemedel för systemisk administration för reglering av cPLA₂α-enzymet inom utvalda sjukdomsindikationer såsom leukemi och trippelnegativ bröstcancer ("TNBC") respektive fibrotiska sjukdomar kopplade till kronisk njursjukdom. Den pre-kliniska utvecklingen bedöms kunna genomföras gemensamt för dotterbolagen, vilket skapar synergier och kostnadseffektivitet. Coegin Pharma avser att finansiera den pre-kliniska utvecklingen för dotterbolagen fram till klinik och det sammanlagda kapitalbehovet bedöms uppgå till ca 15 MSEK. Därefter bedöms de aktuella projekten/bolagen inte belasta Coegin Pharma finansiellt.

Förutsatt goda resultat från de pre-kliniska studierna, som beräknas inledas under tredje kvartalet 2021, planerar Bolaget att genomföra en första spinout av dotterbolaget kopplat till ovan nämnda cancerindikationer under Q1 2022 genom en så kallad Lex Asea utdelning med en efterföljande IPO under Q3 2022 i det utskiftade bolaget. En motsvarande spinout av dotterbolaget kopplat till fibrotiska sjukdomar bedöms kunna initieras under Q3 2022. Styrelsen gör bedömningen att respektive projektområde har goda förutsättningar för att attrahera både specialistkompetens och kapital för fortsatt utveckling och kliniska studier.

Strukturförändring under 2021



* Enbart projektnamn. Namnen på bolagen kommer kommuniceras separat.

Det vetenskapliga konceptet

- Det terapeutiska målet är ett nyckelenzym (cPLA₂α) som orsakar frisättning av arakidonsyra som leder till aktivering av multipla inflammatoriska och proliferativa förlopp som spelar en avgörande roll för en lång rad sjukdomar.
- Att hämma cPLA₂α förutses ha en terapeutisk effekt på cancer och inflammatoriska sjukdomar via en ny terapeutisk interventionspunkt.
- Bolagets läkemedelskandidater är potenta och selektiva inhibitorer av cPLA₂α och har uppvisat "proof of efficacy" i flertalet prekliniska sjukdomsindikationer.
- Bolagets läkemedelskandidater är inriktade på indikationer med stora ouppfyllda kliniska behov som har en stor marknadspotential.
- Proof of concept inom psoriasis med en mycket god säkerhetsprofil.

Coegin Pharma äger en sammansatt forskningsportfölj bestående av två kemiska substansfamiljer och ett antal aktiva föreningar som skyddas av flera patentfamiljer. Bolaget har erhållit "proof of concept" i en första klinisk fas IIa-studie vilket har givit en bra validering av verkningsmekanismen. Denna mekanism leder till sänkt inflammatoriskt tillstånd på cellnivå och i förlängningen minskad fibros, det vill säga en lägre celledelningstakt, vilket bland annat är en av de relevanta orsakerna till negativ utveckling av inflammatoriskt drivna cancerformer och kroniska njursjukdomar.

Bolaget har dessutom uppnått signifikanta effekter på djurmodeller samt andra data som stödjer användning av cPLA₂α-hämmare vid sjukdomar inom cancer samt vid fibrotiska sjukdomar i njure och lunga. Dessa resultat lovar gott för utvecklingen av nya cPLA₂α-inriktade, systemiska behandlingar av cancerindikationer där det finns ett stort ouppfyllt medicinskt behov. Detta bedöms också vara områden som är av stort intresse för läkemedelsföretag som vill utveckla nya innovativa behandlingar inom cancer och kroniska njursjukdomar.

Projektöversikt & milestoneplan

Genom tillämpad grundforskning utförd av Coegin Pharma och genom internationella samarbeten med erkända forskare har cPLA₂ konstaterats vara ett relevant terapeutiskt mål för flera inflammatoriska- och cancersjukdomar; exempelvis psoriasis, aktinisk keratos, basalcellscancer, leukemi, trippelnegativ bröstcancer och kronisk njursjukdom.

I linje med Bolagets strategi att fokusera på områden med stort medicinskt behov kommer Coegin Pharma att fokusera utvecklingen av läkemedel till behandling av hudcancersjukdomar såsom aktinisk keratos och basalcellscancer. De två nya dotterbolagen som avses bildas under 2021, "Cancer Company AB" samt "Kidney Company AB", kommer att fokusera på systemiska behandlingar inom leukemi och trippelnegativ bröstcancer respektive njursjukdomar.

Projektöversikt

Projekt/Indikation	Kandidat	Administrationsväg	2021	2022	2023
Aktinisk keratos	AVX001	Topikal	Fas I/II		
Basalcellscancer	AVX001	Topikal		Fas IIa	
Leukemi/bröstcancer	Ej vald*	Systemisk		Pre-klinik	Fas I
Kronisk njursjukdom	Ej vald*	Systemisk		Pre-klinik	Fas I

* Systemisk administration väljs under andra kvartalet 2021.

Väsentliga milestones under 2021 – 2022

År	Aktinisk keratos (Fas I/II)	Basalcellscancer (Fas IIa)	Cancer (Klar till fas I)	Kroniska njursjukdomar (Klar till fas I)	Spinout
2021	Inlämnande av klinisk ansökan Q1 ✓ Patientrekrytering inleds Q3 Sista patient behandlad och uppföljd Q4		Val av kandidat Q2 Start av pre-klinik Q3	Val av kandidat Q2 Start av pre-klinik Q3	
2022	Topline resultat Q1	Inlämnande av klinisk ansökan Q1 Patientrekrytering inleds Q3 Sista patient behandlad och uppföljd Q4 Topline resultat Q1 2023	Pre-klinik kompletterad Q2 Klar till fas I Q4	Pre-klinik kompletterad Q2 Klar till fas I Q4	"Cancer Company" Q1 "Kidney Company" Q3

Aktinisk keratos

Om aktinisk keratos

Aktinisk keratos är solskador i huden som beror på att huden har exponerats för mycket sol genom livet. Det är ett mycket vanligt förekommande förstadie till hudcancer. Aktinisk keratos anses vara en kronisk störning där majoriteten av patienterna upplever att lesionerna återkommer över tid. Aktinisk keratos ökar risken för att utveckla hudcancer eftersom den kan utvecklas till skivepitelcancer, en vanligt förekommande och ibland invasiv form av hudcancer. Förekomsten korrelerar väl med den sammanlagda exponeringen för solens ultraviolettera (UV) strålar under livet, och även om den kan förekomma vid 20-30 års ålder är det betydligt vanligare hos patienter över 50 år.

Aktinisk keratos är tidiga förstadier till skivepitelcancer, en malign hudtumör som uppstår ur de keratiniserande cellerna (keratinocyterna) i epidermis eller hudadnexen. På grund av risken för att aktinisk keratos övergår i skivepitelcancer är behandling den allmänna rekommendationen. Det finns ett stort ouppfyllt behov av bättre behandlingsalternativ för aktinisk keratos när det gäller effekt, biverkningar och behandlingstid. Sjukdomen behandlas huvudsakligen upprepade gånger med kryoterapi, fotodynamisk terapi eller topikala läkemedel.

Fas I/II-studie inom aktinisk keratos

Coegin Pharma kommer i samarbete med Studies&Me att utföra en dubbelblindad, placebokontrollerad, kombinerad fas I/II klinisk studie ledd av professor Merete Hædersdal, forskningsansvarig läkare vid Bispebjerg Hospital.

Till studien rekryteras patienter med aktinisk keratos för topikal behandling med läkemedelskandidaten AVX001 i olika styrkor. Syftet med studien är att undersöka produktens säkerhet och effekt under en kortare behandlingsperiod där också digitala metoder med patienten i centrum används. Coegin Pharma har under mars 2021 skickat in en ansökan till den danska vetenskapsetiska kommittén och det danska läkemedelsverket med målsättningen att påbörja de kliniska studierna i augusti 2021. Studien förväntas slutföras under 2021 och resultaten kan då presenteras i början av 2022. Målet med studien är att utveckla ett nytt topikalt läkemedel som uppfyller alla krav på säkerhet och med en behandlingseffekt som tillfredsställer patienternas behov av en säker, effektiv och praktisk behandling av deras sjukdom.

Marknadsöversikt

Den globala marknaden för aktinisk keratos var värd över 6 miljarder USD 2018 med en beräknad CAGR-tillväxt på ca 4 procent fram mot 2026. Av denna marknad utgör kryoterapi och fotodynamisk terapi för närvarande ca 40 procent. Coegin Pharma vill positionera sig på marknaden med en säkrare och effektivare behandling där behandlingstiden är betydligt kortare än tillgängliga metoder. En sådan produktprofil förväntas kunna ta en betydande marknadsandel från de befintliga produkterna men också till stor del från den traditionella kryoterapien med en uppskattad årlig global försäljning på mellan 200-400 MUSD.

Studies&Me

Studies&Me är en organisation för virtuell klinisk kontraktsforskning (V-CRO) med fokus på att digitalisera och individanpassa klinisk forskning, bland annat genom att göra det möjligt för patienter att bekvämt kunna delta i kliniska studier via digitala hjälpmedel från sina egna hem. Studies&Me lanserades 2016 som en digital plattform för att förenkla online-rekrytering av patienter till LEO Pharmas digitala innovationsenhet, LEO Innovation Lab. I augusti 2020 knoppades Studies&Me av till en självständig verksamhet med målet att sätta en ny standard för klinisk forskning genom att utnyttja potentialen inom ny hälsoteknik och den ökande mängden data som vi alla genererar. Studies&Me samarbetar med partners över hela världen för att uppnå globalt genomslag och för att bidra till en hälsorevolution inom läkemedelsutvecklingen.

Basalcellscancer

Om basalcellscancer

Basalcellscancer är den vanligaste formen av hudcancer och den vanligaste av alla cancerformer. Endast i USA diagnostiseras årligen fyra miljoner patienter med basalcellscancer. Basalcellscancer finns i många olika former och kan vara både ytliga och mer invasiva. Den vanligaste orsaken är, liksom för aktinisk keratos, exponering av solljus och involverar onormal och okontrollerad celltillväxt. Även om basalcellscancer sällan utvecklas till melanom, är det en stor olägenhet för patienter eftersom det kan utvecklas till stora lesioner i form av öppna sår, röda prickar eller som större sfärer i huden. Basalcellscancer behandlas huvudsakligen med kirurgi, men även topikala läkemedel används i de fall där lesionen är yttlig.

Planering av fas IIa-studie inom basalcellscancer

Bolaget planerar att ta till vara på möjligheten att utveckla topikal behandling för yttlig basalcellscancer genom en fortsättning på aktinisk keratos-studierna, och härfter genomföra en fas IIa-studie inom basalcellscancer under andra hälften av 2022. Styrelsen bedömer att kapitalbehovet för den aktuella studien uppgår till ca 20 MSEK under 2022, vilket enligt styrelsen, anses vara begränsat mot den potentiella värdeförädling detta innebär för aktieägarna i bolaget.

Marknadsöversikt

Den globala marknaden uppskattas till nästan 5,4 miljarder USD i 2017 med en CAGR-tillväxt fram till 2024 på knappt 9 procent. Bolaget utvärderar möjligheten att utveckla samma aktuella behandling för yttlig basalcellscancer genom en fortsättning på aktinisk keratos-studierna.

Projekt inom systemisk administration

”Cancer Company AB”

Trippelnegativ bröstcancer

Bröstcancer är den vanligaste cancerdiagnosen bland kvinnor världen över (Källa: World Cancer Research Fund) och är den cancerform som orsakar flest dödsfall. Trippelnegativ bröstcancer är en aggressiv form av sjukdomen som kännetecknas av frånvaron av östrogen- och progesteronreceptorer och involverar inte överuttryck av human epidermal tillväxtfaktor 2 (HER2).

På grund av brist på specifika receptorer behandlas trippelnegativ bröstcancer vanligtvis med kirurgi, strålbehandling och kemoterapi. I början av 2018 har en första PARP-hämmare godkänts av FDA och kommer att bli tillgänglig för behandling av ca tio procent av patienter med trippelnegativ bröstcancer som är BRCA-mutationspositiva. Flera immuno-onkologiska läkemedel är också under utveckling med Atezolizumab som nyligen godkänts som förstahandsbehandling i kombination med Abraxane.

Att döma av hur TNBC svarar på andra riktade terapier och framgångsgraden för immunonkologiska medel vid andra cancerindikationer, är det uppenbart att behovet av innovation kommer att förbli högt även inom detta område. Därför kan Coegin Pharma skapa sig en egen position för TNBC-patienter eller alternativt ingå i kombinationsterapier med andra substanser såsom PI-3K-hämmare för att tillgodose det höga innovationsbehovet.

Marknadsöversikt

Försäljningen av bröstcancerbehandlingar kommer att öka från ett värde på 9,8 miljarder USD 2013 till 18,2 miljarder USD år 2023 (Källa: IMS Health). Datamonitor Healthcare uppskattar att det år 2018 fanns 2,1 miljoner fall och 8,6 miljoner med fem års prevalens av bröstcancer över hela världen. År 2027 förväntas incidenter och vanliga fall av bröstcancer öka till 2,3 miljoner respektive 9,3 miljoner fall.

Leukemi

Leukemi är en allmän term som inkluderar akut och kronisk lymfoblastisk leukemi (ALL, CLL) och akut och kronisk myeloid leukemi (AML, CML). Beroende på indikation behandlas dessa sjukdomar idag med en kombination av terapier inklusive kemoterapi (till exempel cytarabin, decitabin), riktade medel (till exempel PI3K, BTK, BcrAbhämmare), monoklonala antikroppar och nyligen utvecklade CARTbehandlingar. Immuno-onkologiterapier är också på gång.

Sammantaget och beroende på olika subindikationer är dock fortfarande det medicinska behovet stort, där stora förhoppningar sätts till utvecklingen av nya innovativa terapier. 2016 fanns ca 12 310 fall av CML i USA, Japan och på de fem större EU-marknaderna (Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien och Storbritannien). Antalet incidentfall beräknas att öka med 32,7 procent för att nå 16 330 till 2036 (källa: Datamonitor).

Marknadsöversikt

AML-marknaden värderades till ca 700 MUSD 2018 och beräknas uppgå till 1 540 MUSD 2024, vilket motsvarar en CAGR på 14 procent. Försäljningen av viktiga CLL-läkemedel i USA, Japan och fem stora EU-marknader uppgick 2017 till 4,2 miljarder USD. Värdet på dessa marknader förväntas öka till 8,0 miljarder USD till 2026 (källa: Datamonitor).

”Kidney Company AB”

Kronisk njursjukdom (CKD)

Kronisk njursjukdom (CKD) är slutresultatet av en serie sjukdomar som påverkar njurfunktionen negativt vilket i slutändan kan leda till njursvikt och död. Vanligtvis är kronisk njursjukdom associerad med metaboliska och hjärt-kärlsjukdomar till exempel som ett resultat av diabetes, fetma och högt blodtryck och sjukdomen är alltså obotlig då nuvarande behandlingar bara kan sakta sjukdomsförloppet utan att påverka de bakomliggande orsakerna. En av de typiska orsakerna till njursvikt vid kronisk njursjukdom är fibros, det vill säga den progressiva bildningen av ärrvävnad som utlöses av ett komplext samspel mellan olika celltyper och som leder till ackumulering av stel bindväv.

Att cPLA₂α har en funktionell roll vid kronisk njursjukdom och fibros stöds av två huvudsakliga bevis; genetiska studier på möss visar att dessa djur är resistent mot CKD och fibros när cPLA₂α saknas på grund av genetisk manipulation samt att cPLA₂α-genen är överuttryckt i olika prover erhållna från CKD-patienter. Det sistnämnda är en stark indikation på att cPLA₂α-genen spelar en viktig roll också för patienter med CKD och fibros.

Coegin Pharma har ackumulerat betydande valideringsdata i prekliniska modeller av CKD och visat att farmakologisk inhibering av cPLA₂α-enzymet liknar de genetiska resultaten som beskrivits ovan, nämligen att inhibering av enzymet resulterar i funktionell förbättring av njurfunktionen genom att bland annat påverka flertalet fibrotiska och inflammatoriska förlopp.

Nuvarande behandlingsalternativ för kronisk njursjukdom inkluderar generiska läkemedel som antingen fokuserar på diabeteshantering (för att förhindra njurkomplikationer) eller antihypertensiva medel. Emellertid fördröjer dessa läkemedel enbart sjukdomsförloppet utan att kunna erbjuda verkliga sjukdomsmodifierande fördelar.

Marknadsöversikt

Kronisk njursjukdom är en växande global hälsoutmaning som i dagsläget påverkar ca tio procent av världens befolkning. De årliga kostnaderna för CKD överstiger en biljon USD och mot bakgrund av det faktum att världens befolkning blir allt äldre och fler patienter lider av diabetes och fetma förväntas dessa kostnader stiga ytterligare framöver. Nya läkemedel med verkningsmekanismer som angriper själva kärnproblemen och visar nytta hos patienterna förväntas kunna ta stora marknadsandelar.

Patentportfölj

Coegin Pharma har en solid IP-portfölj med 20 patentfamiljer inkluderande substanspatent, användarpatent, kombinationspatent och formuleringspatent. Patentfamiljerna i tabellen nedan har lämnats in i USA, Europa, Kanada, Japan, Australien och även i andra områden såsom Kina, Hongkong, Korea, Indien, Israel, Nya Zeeland och Norge.

Utvalda patentfamiljer		Beviljade	Pending
PCT/GB03/000364	AVX001 type ketones for the treatment of psoriasis AVX001 type ketones in a pharmaceutical composition	Multiple granted United States patents	
PCT/2010/064687	Oxothiazole compounds and their use for the treatment of certain chronic inflammatory conditions	Europe, United States, United States Continuation, Australia, Australia (divisional), Canada, China, China (Divisional), Japan, Republic of Korea, Republic of Korea (divisional), Hong Kong	
PCT/EP2010/003384	AVX001 type ketones for the treatment of glomerulonephritis	Europe, Europe (Divisional), United States, Australia, Canada, Japan	
PCT/EP2014/051655	Oxothiazole compounds and their use in the treatment of chronic inflammatory disorders and proliferative disorders such as cancer	Europe, United States, Australia, China, India, Japan	Republic of Korea, Canada, China (divisional)
PCT/EP2015/067836	Oxothiazole compounds and their use for the treatment of chronic inflammatory disorders and proliferative disorders such as cancer	Europe, United States, Australia, Japan	Canada, China, India, Republic of Korea, Hong Kong, United States (continuation)
PCT/EP2015/061534	AVX001 type ketones for the treatment of skin cancer	Europe, United States, Australia	Canada, China, Republic of Korea
PCT/EP2017/056022	AVX001 and AVX002 in combination with BEZ235	Australia	Europe, United States, Canada, China, Japan, Republic of Korea, New Zealand, Hong Kong
PCT/EP2017/056016	AVX235 and AVX420 in combination with BEZ235	Australia	Europe, United States, Canada, China, Japan, New Zealand, Republic of Korea, Hong Kong
PCT/EP2017/073951	Formulation comprising AVX001 type ketones and silicone	Australia	Europe, United States, Canada, China, India, Israel, Japan, New Zealand, Republic of Korea
PCT/EP2017/078169	Oxothiazole compounds in combination with a secosteroid	Australia	Europe, United States, China, Israel, New Zealand
PCT/EP2017/078162	Oxothiazole compounds in combination with a corticosteroid	Australia	Europe, United States, Canada, China, Israel, New Zealand
PCT/EP2018/066028	AVX001 type ketones for the treatment of fibrotic diseases		Europe, United States, Australia, Canada, China, Japan
PCT/EP2019/060544	Oxothiazole compounds for the treatment of fibrotic diseases		United States, China, Japan, Europe

Historik

Nedan presenteras en översiktlig bild av Coegins historik i korthet. Dotterbolaget Coegin Pharma AS (då Avexxin AS) grundades 2007. Koncernens moderbolag Coegin Pharma AB (publ), tidigare GoldBlue AB (publ), grundades 2016. Moderbolaget namnändrades i samband med det omvända förvärvet av Coegin Pharma AS under 2020.

1998

Professor Berit Johansen med kollegor publicerar för första gången att enzymet cPLA₂α är en central regulator av cytokininducerad proinflammatorisk transkriptionsfaktor NF-κB-aktivering i mänskliga hud keratinocyter.

2001

Verkningsstudier för cPLA₂α medierad NF-κB-aktivering tillämplig på flera olika celltyper – grundläggande för identifiering och dokumentation av cPLA₂α som ett mycket intressant terapeutiskt mål.

2005

Avexxin AS grundas med mål om att tillhandahålla en ny generation av läkemedel för behandling av allvarliga medicinska tillstånd som kroniska inflammatoriska sjukdomar och cancer.

2014

Potenta terapeutiska kandidater identifieras för behandling av cancer, inklusive hudcancer och trippel negativ bröstcancer.

2015

”Proof of Concept” (PoC) hos människa för sin ledande molekyl vid en topisk behandling för patienter som lider av mild till måttlig psoriasis.

2016 – 2018

Framgångsrik behandling med cPLA₂α-hämmare av fibrotiska sjukdomar i djurmodeller av njure och lunga.

2019

Avexxin AS namnändras till Coegin Pharma AS.

2020

- Ny strategisk inriktning i Coegin Pharma AS med fokus på utveckling av ny cancerbehandling.
- GoldBlue AB (nu namnändrat till Coegin Pharma AB) genomför ett omvänt förvärv av Coegin Pharma AS.
- Vid extra bolagsstämma i Bolaget den 29 september 2020 beslutas om namnändring av GoldBlue AB till Coegin Pharma AB samt beslutades bland annat om att utse en ny styrelse. I samband med den extra bolagsstämman utsågs Tore Duvold till ny VD i Bolaget.

2021

Coegin Pharma slutförde omnoteringsprocessen på Nordic SME efter det omvända förvärvet.

Styrelse & ledande befattningshavare

Styrelse

Niclas Lundqvist

Född 1965.

Styrelseordförande sedan september 2020.

Utbildning och erfarenhet: Niclas Lundqvist är utbildad jur.kand. och har tidigare varit verksam vid Domstolsverket och på advokatbyrå som affärsjurist med huvudsaklig inriktning på avtalsrätt och corporate finance juridik. Entreprenör som startat en mängd verksamheter bl.a. ett svenskt värdepappersbolag med tillstånd från Finansinspektionen. Lång erfarenhet av styrelsearbete i noterade bolag (bland annat i Cantargia AB och Rhovac AB) och bolag som står under tillsyn av Finansinspektionen samt av finansiell rådgivning och legal rådgivning inom bolagsrätt, börs- och värdepappersrätt gentemot bolag som är noterade eller står inför en notering.

Innehav: Niclas Lundqvist äger inte, privat eller genom bolag, några aktier i Coegin Pharma AB.

Tore Duvold

Född 1968.

Styrelseledamot och verkställande direktör sedan september 2020.

Utbildning och erfarenhet: Tore Duvold har mer än tjugo års erfarenhet från läkemedels- och bioteknikindustrin med grundlig erfarenhet av dermatologiska sjukdomar, antibiotika och njure. Tore Duvold var VD för Aker Biopharma AS och Senior Vice President och en del av koncernledningen på LEO Pharma. Tore Duvold kommer senast från Innovation Fund Denmark där han tillträdde som vice verkställande direktör och utsågs till verkställande direktör. Tore Duvold har suttit i styrelser och advisory boards hos både Danmarks Tekniske Universitet och Köpenhamns Universitet. Tore Duvold har utbildning som organisk kemist från universitet i Bergen och Oslo och har en doktorsgrad inom bioorganisk kemi från Université Louis Pasteur, Frankrike.

Innehav: Tore Duvold äger 1 000 000 teckningsoptioner i Coegin Pharma AB.

Jesper Kihl

Född 1958.

Styrelseledamot sedan september 2020.

Utbildning och erfarenhet: Jesper Kihl har en Master of Science i Chemical Engineering från Danmarks Tekniske Universitet och har 40 års erfarenhet från arbete inom Life Science och Med Tech, främst i ledande befattningar. Han tillbringade 14 år som bl.a. Vice President Global Regulatory Affairs i LEO Pharma A/S. Innan dess var han 22 år på Novo Nordisk inom bl.a. tillverkning, kvalitet, utveckling, marknadsföring och logistik. Jesper Kihl är och har varit medlem i flera Advisory Boards, bland annat för Biogenity, och arbetar med fonder, universitet och andra institutioner.

Innehav: Jesper Kihl äger inte, privat eller genom bolag, några aktier i Coegin Pharma AB

Lars Persson

Född 1955.
Styrelseledamot sedan september 2020.

Utbildning och erfarenhet: Lars Persson har en MSc i kemi och har över 25 års erfarenhet från seniora positioner inom MedTech och Venture Capital. Han har bland annat arbetat på Atos Medical AB, Stiftelsen Industrifonden och senast som VD för Almi Invest Syd AB. Han har även erfarenhet som styrelseordförande och styrelseledamot i flera bolag, bland annat Invent Medic Sweden AB.

Innehav: Lars Persson äger privat 385 000 aktier, och 3 249 400 aktier genom Mandelträdet AB vilket ägs till 50 procent av Lars Persson, i Coegin Pharma AB.

Erlend Skagseth

Född 1955.
Styrelseledamot sedan september 2020.

Utbildning och erfarenhet: Erlend Skagseth har en MBA-examen och har 30 års erfarenhet från FoU-baserad projektledning och affärsutveckling samt 15 års erfarenhet av VC-investeringar i tidigt skede. Erlend Skagseth är Managing Partner på Sarsia Seed och har medverkat vid flera turnarounds och förhandlat fram flera internationella kontrakt, licenser och exits. Har lång erfarenhet från styrelsearbete i utvecklings- och tillväxtbolag.

Innehav: Sarisa Seed AS äger 14 483 802 aktier i Coegin Pharma AB. Erlend Skagseth äger indirekt genom bolag ca 5 procent av aktierna i Sarisa Seed AS.

Ledande befattningshavare**Tore Duvold**

Verkställande direktör sedan september 2020. Tore Duvold är styrelseledamot i Bolaget, för mer information om Tore se avsnitt "Styrelse", ovan.

Berit Johansen

Född 1958.
CSO sedan 2020.

Utbildning och erfarenhet: Berit Johansen varit verksam i Coegin Pharma sedan starten 2005 och är professor i molekylär genetik vid Norska universitetet för vetenskap och teknik (NTNU) och huvuduppfinnaren av Bolagets antiinflammatoriska behandlingsmetod. Berit Johansens internationella akademiska karriär omfattar positioner vid Molecular Biology Institute vid UCLA, vid Biomedical Center vid University of Uppsala, Sweden, vid NTH, Institutionen för bioteknik och vid Institute of Molecular Genetics, University of Göttingen, Germany. Berit Johansen har också haft positioner som gästforskare vid Biogen Research Corporation, Cambridge, MA och vid Institutionen för kemi och biokemi, University of California, San Diego, CA, och Brigham & Womens Hospital / Harvard University, Boston, USA.

Innehav: Berit Johansen äger genom det helägda bolaget Bejo Holding AS 3 873 611 aktier samt privat 1 000 000 teckningsoptioner i Coegin Pharma AB.

Övriga upplysningar om styrelse och ledande befattningshavare

Samtliga ledamöter är valda till nästa årsstämma. En styrelseledamot äger rätt att när som helst frånträda sitt uppdrag. Styrelsens arbete följer styrelsens fastställda arbetsordning. Verkställande direktörens arbete regleras genom instruktioner för VD. Såväl arbetsordning som VD-instruktion fastställs årligen av Bolagets styrelse. Det finns inga familjeband mellan styrelseledamöter och ledande befattningshavare. Samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare kan nås via Bolagets adress.

Förvaltningsberättelse

Om rapporten

Härmed avger styrelsen och VD årsredovisning för räkenskapsåret 2020 för koncernen Coegin Pharma AB (publ), org nr 559078-0465 med säte i Lund. Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor (SEK). Samtliga redovisade belopp är i tusentals kronor (TSEK) om inget annat anges.

Kort om verksamheten

Coegin Pharma har både i egen regi och genom ett långvarigt internationellt samarbete alltsedan starten 2005 bedrivit omfattande forskning och utveckling av läkemedelssubstanser med fokus på att hämma nyckelenzymet cPLA₂α som ingår i fosfolipas A₂-familjen. Teknologin som Bolagets forskning grundar sig på baseras på det arbete som professor Berit Johansen och hennes forskargrupp under tre decennier bedrivit på Norges teknisk-naturvitenskapelige Universitet (NTNU). Hon var den första att identifiera cPLA₂α enzymets unika egenskaper.

Enzymet spelar en central roll vid inflammationer och okontrollerad celltillväxt och har såväl prekliniskt som kliniskt erhållit en grundlig validering som ett mycket lovande terapeutiskt mål för en rad inflammatoriska sjukdomar, cancer och fibros. Bolagets verksamhet bedrivs kostnadseffektivt genom en semi-virtuell organisation med en mix av forskning i egen regi tillsammans med outsourcad kompetens hos externa CRO:er.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Väsentliga händelser under första kvartalet 2020

- 2020-02-21 GoldBlue AB publicerade sin bokslutskommuniké för januari-december 2019.
- 2020-03-03 Aktieägarna i GoldBlue AB (publ) kallades till årsstämma torsdagen den 2 april 2020.
- 2020-03-13 GoldBlue AB publicerade årsredovisningen för 2019 på bolagets hemsida.
- 2020-03-25 GoldBlue lade upp ett dokument på hemsidan som förklarar hur ett automatiskt inlösenförfarande kommer gå till.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2020

- 2020-04-02 Enligt beslut på årsstämman genomfördes en aktiesplit.
- 2020-06-10 GoldBlue AB ingick avsiktsförklaring avseende omvänt förvärv med Coegin Pharma AB.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2020

- 2020-07-03 GoldBlue AB delade ut ca 15,3 Mkr i inlösenprogrammet pro rata till alla aktieägare.
- 2020-07-30 GoldBlue AB genomförde villkorat omvänt förvärv av Coegin Pharma AS.
- 2020-09-10 Tore Duvold utsågs till ny VD för Coegin Pharma AS.
- 2020-09-14 Coegin Pharma AS planerade att genomföra en fas IIa proof-of-concept studie under 2021 inom aktinisk keratos alternativt basalcellscancer.
- 2020-09-14 GoldBlue offentliggjorde en informationsbroschyr inför extra bolagsstämma den 29 september 2020.
- 2020-09-29 Extra bolagsstämma hölls där beslut om kvittningsemission och erforderliga bolagsordningsändringar fattades.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2020

- 2020-10-09 GoldBlue AB bytte namn till Coegin Pharma AB.
- 2020-10-23 Avstämningsdag för utdelning av aktierna i GB Dividend AB fastställdes till den 5 november 2020.
- 2020-11-11 Tilläggsköpeskilling till säljaren av Coegin Pharma AS betalades samt beslut om kvittningsemission fattades av styrelsen.
- 2020-12-18 BioStock publicerade nulägesrapport om Coegin Pharma AB.

Väsentliga händelser efter räkenskapens årets utgång

- 2021-01-18 Omnoteringsprocessen på Nordic SME slutfördes.
- 2021-01-26 Coegin Pharma AB inledde ett samarbete med Studies&Me för utveckling av innovativ medicinsk behandling för patienter med aktinisk keratos.
- 2021-01-27 Valberedning utsågs inför årsstämma 2021.
- 2021-02-26 Statusuppdatering gällande Coegin Pharma AB.
- 2021-02-26 Coegin Pharma AB genomför en riktad emission och en företrädesemission om totalt ca 31,4 MSEK.
- 2021-02-26 Coegin Pharma AB publicerade bokslutskommuniké för perioden januari – december 2020.
- 2021-03-08 Coegin Pharma AB upphandlar teckningsförbindelse och garanti till 100% i den kommande företrädesemissionen.
- 2021-03-09 Coegin Pharma AB inleder företrädesemission och offentliggör investeringsmemorandum.
- 2021-03-10 BioStock publicerar artikel om Coegin Pharmas nya strategier och nyemissioner.
- 2021-03-11 Coegin Pharma meddelade att ansökan om klinisk studie inom aktinisk keratos med läkemedelskandidaten AVX001 har lämnats in till danska läkemedelsverket och etiska kommittén.
- 2021-03-17 Coegin Pharma meddelade att torsdagen den 18 mars 2021 var sista dagen för handel i teckningsrätter i den pågående företrädesemissionen samt publicerade ett aktieägarbrev.
- 2021-03-21 DI Invest Talks publicerade en intervju med VD Tore Duvold om Coegin Pharmas angreppssätt i kampen mot cancer.
- 2021-03-25 Coegin Pharma AB meddelade att företrädesemissionen blev fulltecknad och att bolaget därmed tillförs ca 16,4 MSEK genom företrädesemissionen.
- 2021-04-14 Coegin Pharma AB genomför en riktad emission till en garant i samband med den nyligen genomförda företrädesemissionen samt meddelar att företrädesemissionen nu är registrerad.
- 2021-04-19 Coegin Pharma AB publicerar kallelse till årsstämma.
- 2021-04-19 BioStock publicerar artikel om Coegin Pharmas decentraliserade strategi för kliniska prövningar.
- 2021-04-26 Framflyttad årsstämma i Coegin Pharma AB.

Flerårsjämförelse

NYCKELTAL FÖR KONCERNEN	2020	2019
Nettoomsättning, TSEK	0	0
Rörelseresultat, TSEK	-46 276	-13 084
Resultat efter skatt, TSEK	-46 242	-13 364
Antal aktier före full utspädning ¹	513 436 363	3 752 001
Antal aktier efter full utspädning ^{1,2}	513 436 363	3 752 001
Resultat per aktie, före utspädning, SEK	-0,09	-3,56
Resultat per aktie, efter utspädning, SEK	-0,09	-3,56
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning ¹	130 656 272	1 928 112
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning ^{1,2}	130 656 272	1 928 112
Periodens kassaflöde, TSEK	16 080	1 293
Likvida medel, TSEK	16 647	1 768
Soliditet	87,3	35,2

¹ Antal aktier för 2019 avser Coegin Pharma AS.

² Då Bolagets utestående teckningsoptioner inte var in the money per 2020-12-31, har de potentiella aktierna inte beaktats i ovan uppgifter om antal aktier efter utspädning. För information om utestående teckningsoptioner, se vidare under avsnitt "Teckningsoptioner".

Den finansiella utvecklingen

Koncernen

Omsättning och rörelseresultat

Koncernen hade en nettoomsättning på 0 (0) TSEK under hela året, vilket motsvarar nettoomsättningen samma period föregående år. Rörelseresultatet för helåret 2020 uppgick till - 46 276 (-13 084) TSEK.

Kostnader

Övriga externa kostnader för koncernen uppgick till -45 215 (- 14 735) TSEK under hela året. Koncernens kostnader för personal uppgick under hela året till -1 781 (-1 590) TSEK.

Balansräkning

Koncernens likvida medel per den 31 december 2020 uppgick till 16 647 (1 768) TSEK. Förutbetalda kostnader uppgick till 142 (0) TSEK. Koncernens leverantörsskulder uppgick till 1 772 (2 567) TSEK. Eget kapital uppgår till 16 713 (2 284) TSEK av en total balansomslutning på 19 145 (6 481) TSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet för hela året uppgick till 16 080 (1 293) TSEK.

Moderbolaget

Moderbolagets nettoomsättning under 2020 utgörs av försäljning av management-tjänster till dotterbolaget, och uppgick till 260 (540) TSEK. Moderbolagets rörelseresultat för 2020 uppgick till -2 995 (-4 302) TSEK. Kostnaderna är huvudsakligen relaterade till administration samt till aktiviteter som understödjer det norska dotterbolagets verksamhet.

Verksamhetsrelaterade risker

Inga lanserade läkemedel

Bolaget har ännu inte några avtal som trätt i kraft gällande ut licensiering av läkemedelskandidater och har därför inte ännu genererat några intäkter. Det kan därför vara svårt att utvärdera Bolagets försäljningspotential avseende dessa ut licensieringsavtal, och det finns risk att intäkter helt eller delvis uteblir.

Finansieringsbehov och kapital

Coegins utvecklingsplaner innebär ökade kostnader för Bolaget. För att Coegin ska kunna verkställa sina framtidsplaner krävs det att Bolaget tillförs kapital. Det föreligger en risk att eventuellt kapital inte kan anskaffas. Detta kan medföra att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att Bolaget tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat, vilket kan leda till försenad eller utebliven kommersialisering och intäkter. Tids- och kostnadsaspekter kan vara svåra att på förhand fastställa med exakthet i ett utvecklingsperspektiv. Detta medför en risk att planerad utveckling blir mer kostnadskrävande än planerat. Eventuella resultatmässiga motgångar och/eller förseningar i kliniska studier kan komma att förskjuta tiden till då Bolaget kan börja generera intäkter eller resultera i ett utökat finansieringsbehov.

Kliniska studier

Innan läkemedel kan lanseras på marknaden måste säkerhet och effektivitet vid behandling av människor säkerställas vilket görs genom kliniska studier. Det föreligger risk att resultaten i Coegins planerade studier inte blir tillfredsställande och det finns risk för att Bolagets läkemedelskandidater av säkerhets- och/eller effektivitetsskäl inte är tillräckligt bra för att kunna lanseras. Noterbart är att utfall från prekliniska studier inte alltid korrelerar med resultat som uppnås vid kliniska studier i människa. Resultat från mindre kliniska studier överensstämmer inte heller alltid med resultat i mer omfattande studier, varpå det finns flera risker på vägen mot en lansering av läkemedel. I det fall Coegin inte kan påvisa att Bolagets läkemedelskandidater är tillräckligt säkra och effektiva kan Bolaget komma att påverkas negativt, vilket kan komma att påverka Bolagets intäkter och resultat.

Nyckelpersoner och medarbetare

Coegins nyckelpersoner har stor kompetens och lång erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområde. En förlust av en eller flera nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet och resultat. Även svårigheter att rekrytera nya nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser för Bolaget.

Konkurrenser

En del av Coegins konkurrenser är multinationella företag med stora ekonomiska resurser. En omfattande satsning och läkemedelsutveckling från en konkurrent kan medföra risker i form av utebliven lansering eller försämrade försäljning. Vidare kan företag med global verksamhet som i dagsläget arbetar med närliggande områden bestämma sig för att etablera sig inom Coegins verksamhetsområde. Ökad konkurrens kan innebära negativa försäljnings- och resultat effekter för Bolaget i framtiden.

Biverkningar och produktansvar

Beaktat att Coegin är verksam inom läkemedelsbranschen aktualiseras risker med produktansvar. Det föreligger risk att patienter som deltar i Coegins kliniska studier drabbas av biverkningar. Potentiella biverkningar kan försena eller stoppa den fortsatta utvecklingen samt begränsa eller förhindra den kommersiella användningen och därmed påverka Coegins omsättning, resultat och finansiella ställning negativt. Även om kliniska studier skulle göras av extern part finns det risk för att Coegin kan komma att hållas ansvarigt vid eventuella tillbud i kliniska studier. Om Bolaget skulle hållas ansvariga finns det risk att Bolagets försäkringsskydd inte är tillräckligt för att täcka eventuella framtida rättsliga krav. Detta skulle kunna påverka Bolaget väsentligt negativt, såväl anseendemässigt som finansiellt.

Samarbetspartners

Bolaget har och kommer framöver att ha samarbeten med olika samarbetspartners. Det kan inte uteslutas att en eller flera av dessa väljer att bryta samarbetet med Coegin, vilket skulle kunna ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet i form av förseningar. Det finns vidare risk att relevanta avtal inte kan uppnås eller att samarbetspartners inte uppfyller sina åtaganden på ett framgångsrikt sätt. Uteblivna relevanta avtal eller samarbetspartners som inte lyckas i sitt arbete kan komma att föranleda begränsade eller uteblivna intäkter för Coegin.

Tillstånd från myndigheter m.m.

För att kunna utföra studier i människa (kliniska studier), marknadsföra och sälja läkemedel måste i normalfallet tillstånd erhållas och registrering ske hos berörd myndighet på respektive marknad, till exempel Food and Drug Administration (FDA) i USA och European Medicine Agency (EMA) i Europa. I det fall Coegin, direkt eller via samarbetspartners, inte lyckas erhålla nödvändiga tillstånd och registreringar från myndigheter, kan Coegin komma att påverkas negativt. Även synpunkter på Bolagets upplägg för kommande studier kan komma att innebära förseningar och/eller ökade kostnader för Bolaget. Myndighetsbeslut ligger utanför Bolagets kontroll och det finns risk för att Coegin, direkt eller via samarbetspartners, inte erhåller nödvändiga tillstånd och registreringar hos myndigheter. Vidare kan erhållna tillstånd och registreringar dras tillbaka efter att dessa har erhållits. Således kan även förändringar i regler och tolkningar samt indragna tillstånd och registreringar utgöra framtida riskfaktorer, vilka kan komma att ha en väsentlig negativ inverkan på Coegins verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Immateriella rättigheter

Patent och andra immateriella rättigheter har en begränsad livslängd. Det finns en risk att Bolagets patentansökningar inte kommer att godkännas. Det föreligger också risk att befintlig och/eller framtida patentportfölj och övriga immateriella rättigheter som innehas av Bolaget inte kommer att utgöra ett fullgott kommersiellt skydd vilket kan komma att påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Om Bolaget tvingas försvara sina patenträttigheter mot en konkurrent kan detta medföra omfattande kostnader för Coegin vilket kan komma att påverka verksamheten, resultatet och den finansiella ställningen negativt. Vidare är det alltid en risk i denna typ av verksamhet att Coegin kan komma att göra eller påstås göra intrång i patent innehavda av tredje part. Ett eventuellt intrång i tredje parts patent kan följaktligen också komma att begränsa möjligheterna för en eller flera av Bolagets eventuella framtida samarbetspartners att fritt använda Coegin läkemedelskandidater. Den osäkerhet som är förenad med patentskydd medför att utfallet av sådana tvister är svåra att förutse. Negativa utfall av tvister om immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta nyttja aktuell rättighet eller skyldighet att utge skadestånd. Dessutom kan kostnaderna för en tvist, även vid ett för Bolaget fördelaktigt utfall, bli betydande, vilket skulle kunna ha en väsentlig negativ inverkan på Coegins verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Know-how och affärshemligheter

Utöver registrerade immateriella rättigheter har Coegin utvecklat betydande know-how i sin verksamhet, vilket inte är skyddat genom registrering på samma sätt som andra immateriella rättigheter. Bolaget strävar efter att skydda sådan know-how genom sekretessavtal med dess anställda, konsulter, rådgivare och nuvarande och framtida samarbetspartners. Det finns en risk att Bolagets anställda, konsulter, rådgivare eller samarbetspartners agerar i strid med sekretessåtaganden avseende konfidentiell information, eller att konfidentiell information inte kan upprätthållas med rättsliga medel eller på annat sätt blir känt på grund av omständigheter Bolaget inte kan råda över. Dessutom skulle konkurrenter eller andra utomstående självständigt kunna utveckla liknande know-how, vilket skulle kunna ha en väsentlig negativ inverkan på Coegins verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Värdepappersrelaterade risker

Likviditetsrisk

Omsättningen i Coegins aktie samt avståndet mellan köp- och säljkurser kan variera under perioder. Om en effektiv och likvid marknad inte utvecklas eller upprätthålls finns det en risk att aktieägare inte kan avyttra aktier, snabbt eller överhuvudtaget. Avståndet mellan köp- och säljkurser kan medföra att det är oförmånligt både att köpa och sälja Coegins aktie.

Fluktuationer i aktiens pris

Kursen i Coegins aktie kan fluktuera över tid och det finns inga garantier för att aktiekursen kommer att ha en positiv utveckling. Aktiemarknadens generella utveckling och utvecklingen för Coegins aktie beror delvis på en rad faktorer som ligger utanför Bolagets kontroll. Även om Bolagets verksamhet utvecklas positivt finns det en risk att en investerare drabbas av en förlust vid avyttringen av sitt innehav.

Risker relaterade till marknadsplatsen

Aktierna i Coegin handlas på Nordic SME. Nordic SME är en tillväxtmarknad för små och medelstora företag i enlighet med MiFID II (Markets in Financial Instruments Directive II) som drivs av Nordic Growth Market AB. Nordic SME har inte samma juridiska status som en reglerad marknad och ställer inte lika höga krav på Coegin avseende bland annat informationsgivning, genomlysning och bolagsstyrning som för bolag vid en reglerad marknad. En investering i ett bolag som handlas på Nordic SME kan därför vara mer riskfylld än en investering i ett bolag vars aktier är noterade på en reglerad marknad.

Framtida utdelning

Eventuella framtida utdelningar, och storleken på sådana, är beroende av bland annat Bolagets framtida resultat, finansiella ställning, rörelsekapitalbehov och likviditet. Eventuell utdelning beslutas av bolagsstämman efter förslag från styrelsen. Det finns en risk att Coegin i framtiden inte kommer att lämna aktieutdelning.

Utspädning till följd av framtida emissioner

Bolaget kan i framtiden komma att besluta om nyemission av aktier eller andra värdepapper för att anskaffa kapital. Alla sådana erbjudanden kan minska det proportionella ägandet och röstandelen för innehavare av aktier samt vinst per aktie och få en negativ effekt på aktiens marknadspris.

Covid-19-pandemins potentiella påverkan på bolagets verksamhet

Till följd av spridningen av Covid-19 har ett stort antal länder infört restriktioner avseende bland annat resande och möjligheten till större sammankomster. Pandemin har även medfört en hög belastning på sjukvården, vilket, i kombination med riktlinjer från bland annat den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) och lokala myndigheter, negativt påverkat patientrekryteringen till kliniska studier med följden att flertalet kliniska studier skjutits fram. Bolaget meddelade i ett pressmeddelande den 11 mars 2021 att en ansökan om klinisk fas I/II-studie inom aktinisk keratos med läkemedelskandidaten AVX001 lämnats in till danska läkemedelsverket och den vetenskapliga etikkommittén. Beroende på den fortsatta utvecklingen av Covid-19-pandemin bedömer Bolaget att det finns risk för att patientrekryteringen till studien kan ta längre tid eller bli dyrare än vad Bolaget planerat och att resultaten därmed fördröjs. Sådana förseningar kan innebära ytterligare kostnader för Bolaget och leda till att förväntade försäljningsintäkter relaterade till AVX001 skjuts på framtiden, vilket kan ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet och framtidsutsikter.

Aktien

Aktien i Coegin Pharma är listad på Nordic SME under handelsbeteckningen "COEGIN". Aktiekapitalet i Coegin Pharma AB (publ) uppgick per den 31 december 2020 till 23 104 636,335 (13 752 162,36) SEK. Det totala antalet utestående aktier uppgick till 513 436 363 (152 801 804) aktier, envar med ett kvotvärde om 0,045 kr per aktie. Samtliga aktier har lika röstvärde och andel i kapitalet.

Aktieägarförteckning per den 30 december 2020

Ägare	Antal aktier	Andel kapital och röster, %
Nordnet Pensionsförsäkring AB	52 606 036	10,25%
Almi Invest Syd AB	47 568 085	9,26%
Arctic Securities AS*	41 838 285	8,15%
Sparebank 1 Markets AS*	37 648 686	7,33%
Rune Löderup (privat och via bolag)	33 385 234	6,50%
Olle Stenfors	18 500 000	3,60%
Nord Fondkommission AB*	18 397 335	3,58%
Gerhard Dal	16 250 000	3,16%
Modelio Equity AB	14 344 938	2,79%
MK Capital Invest AB	13 293 000	2,59%
Summa tio största ägarna	293 831 599	57,23%
Övriga aktieägare	219 604 764	42,77%
Totalt	513 436 363	100,00%

*Avser innehav för underliggande kunders räkning.

Nyemissioner under 2021

I mars 2021 genomförde Coegin Pharma en riktad nyemission om 15 MSEK och en nyemission av aktier med företrädesrätt för befintliga aktieägare om ca 16,4 MSEK, varefter antalet aktier ökade med totalt 98 218 636 stycken.

I april 2021 genomförde Coegin Pharma en riktad nyemission om ca 0,3 MSEK, varefter antalet aktier ökade med 938 932 stycken. Per den 6 maj 2021 hade bolaget 612 593 931 utestående aktier.

Teckningsoptioner

Bolaget har 10 000 000 utestående teckningsoptioner av serie 2020/2024 varav 3 000 000 har tilldelats nyckelpersoner till bolaget. Varje teckningsoption 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 0,26 SEK per aktie.

Fullt utnyttjande av samtliga teckningsoptioner innebär en utspädningseffekt om högst 1,6 procent av antalet aktier och röster i bolaget.

Förslag till vinstdisposition

Till årsstämmans förfogande står följande vinstmedel i kronor:

Balanserad vinst	88 890 689
Årets resultat	-3 112 116
	SEK 85 778 573

Styrelsen föreslår att vinstmedlen disponeras så att:
i ny räkning överförs

85 778 573
SEK 85 778 573

Koncernens resultaträkning

	Not 1	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
Nettoomsättning		0	0
Övriga rörelseintäkter		743	3 361
Summa rörelsens intäkter		743	3 361
Rörelsens kostnader:			
Övriga externa kostnader	1, 2, 3	-45 215	-14 735
Personalkostnader	4	-1 781	-1 590
Avskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-22	-120
		-47 018	-16 445
Rörelseresultat		-46 275	-13 084
Finansiella poster			
Ränteintäkter och liknande poster	6	155	112
Räntekostnader och liknande poster	7	-121	-392
		34	-280
Resultat efter finansiella poster		-46 241	-13 364
Resultat före skatt		-46 241	-13 364
Skatt på årets resultat	8	0	0
Årets resultat		-46 241	-13 364

Koncernens balansräkning

Tillgångar	Not	2020-12-31	2019-12-31
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	9		
Inventarier, verktyg och installationer		2	8
Summa materiella anläggningstillgångar		2	8
Summa anläggningstillgångar		2	8
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		2 354	4 705
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	142	0
Summa kortfristiga fordringar		2 496	4 705
Kassa och bank		16 647	1 768
Summa omsättningstillgångar		19 143	6 473
Summa tillgångar		19 145	6 481
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		23 105	3 969
Summa bundet kapital		23 105	3 969
Fritt eget kapital			
Fria reserver		39 850	11 679
Årets resultat		-46 241	-13 364
Summa fritt eget kapital		-6 391	-1 685
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare		16 714	2 284
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 772	2 567
Övriga skulder		158	142
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13	501	1 488
Summa kortfristiga skulder		2 431	4 197
Summa eget kapital och skulder		19 145	6 481

Koncernens förändring i eget kapital

	Aktiekapital	Fria reserver	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 2019-01-01	1 323	16 412	-18 663	-928
Nyemission	2 646	14 174		16 820
Omföring föregående års resultat		-18 663	18 663	0
Omräkningsdifferens		-244		-244
Årets resultat			-13 364	-13 364
Utgående balans 2019-12-31	3 969	11 679	-13 364	2 284
Ingående balans 2020-01-01	3 969	11 679	-13 364	2 284
Apportemission	19 136	24 566		43 702
Omföring föregående års resultat		-13 364	13 364	0
Kapitaltillskott/emission		16 933		16 933
Omräkningsdifferens		36		36
Årets resultat			-46 241	-46 241
Utgående balans 2020-12-31	23 105	39 850	-46 241	16 714

Koncernens kassaflödesanalys

		2020-01-01	2019-01-01
	Not	2020-12-31	2019-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-46 241	-12 965
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	15	37 160	7
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital			
		-9 081	-12 958
Förändring i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning (-) av rörelsefordringar		2 363	-231
Ökning(+)/minskning (-) av rörelseskulder		-1 060	-2 337
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
		-7 778	-15 526
Investeringsverksamhet			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		0	0
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten			
		0	0
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		16 933	16 819
Likvida medel i apporterat bolag		6 925	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
		23 858	16 819
Årets kassaflöde			
		16 080	1 293
Likvida medel vid årets början		1 768	162
Omräkningsdifferens		-1 201	313
Likvida medel vid årets slut	16	16 647	1 768

Moderbolagets resultaträkning

	Not	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
Nettoomsättning	5	260	540
Övriga rörelseintäkter		4	34
Summa rörelsens intäkter		264	574
Rörelsens kostnader:			
Övriga externa kostnader	2, 3	-2 871	-4 487
Personalkostnader	4	-388	-389
Summa rörelsens kostnader		-3 259	-4 876
Rörelseresultat		-2 995	-4 302
Finansiella poster			
Räntekostnader och liknande poster	7	-117	-22 366
Summa Finansiella poster		-117	-22 366
Resultat efter finansiella poster		-3 112	-26 668
Resultat före skatt		-3 112	-26 668
Skatt på årets resultat	8	0	0
Årets resultat		-3 112	-26 668

Moderbolagets balansräkning

Tillgångar	Not	2020-12-31	2019-12-31
Anläggningstillgångar			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	10, 11	103 141	0
Summa finansiella anläggningstillgångar		103 141	0
Summa anläggningstillgångar		103 141	0
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		310	5 710
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	403	33
Summa kortfristiga fordringar		713	5 743
Kassa och bank		5 548	19 466
Summa omsättningstillgångar		6 261	25 209
Summa tillgångar		109 402	25 209
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		23 105	13 752
Summa bundet eget kapital		23 105	13 752
Fritt eget kapital			
Överkursfond		261 628	174 778
Balanserad vinst eller förlust		-172 738	-137 615
Årets resultat		-3 112	-26 668
Summa fritt eget kapital		85 778	10 495
Summa eget kapital		108 883	24 247
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		284	60
Övriga skulder		22	292
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13	213	610
Summa kortfristiga skulder		519	962
Summa eget kapital och skulder		109 402	25 209

Moderbolagets förändring i eget kapital

	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 2019-01-01	5 691	172 164	-414	-137 201	40 240
Nyemission	8 061	2 614			10 675
Omföring resultat föregående år			-137 201	137 201	0
Årets resultat				-26 668	-26 668
Utgående balans 2019-12-31	13 752	174 778	-137 615	-26 668	24 247
Ingående balans 2020-01-01	13 752	174 778	-137 615	-26 668	24 247
Split/inlösen	-6 876		-8 405		-15 281
Omföring resultat föregående år			-26 668	26 668	0
Kvittningsemission	16 229	86 850			103 079
Utdelning			-50		-50
Årets resultat				-3 112	-3 112
Utgående balans 2020-12-31	23 105	261 628	-172 738	-3 112	108 883

Moderbolagets kassaflödesanalys

	Not	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-3 112	-26 668
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	15		21 702
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital			
		-3 112	-4 966
Förändring i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning (-) av rörelsefordringar		4 918	-14 003
Ökning(+)/minskning (-) av rörelseskulder		-444	1 876
Förändring i rörelsekapital		4 474	-12 127
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
		1 362	-17 093
Investeringsverksamhet			
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		0	22 432
Försäljning av finansiella anläggningstillgångar		0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten		0	22 432
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		0	13 611
Emissionskostnad		0	-3 656
Förändring långfristiga skulder		-15 280	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-15 280	9 955
Årets kassaflöde			
		-13 918	15 294
Likvida medel vid årets början		19 466	4 172
Likvida medel vid årets slut	16	5 548	19 466

Noter

Not 1 – Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna årsredovisning har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen. (1995:1554) Tillämpade redovisnings- och värderingsprinciper överensstämmer med K3-regelverket och är, förutom införande av koncernredovisning fr o m denna årsredovisning, oförändrade jämfört med senast avlämnade årsredovisning samt Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3).

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar de företag i vilket moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än hälften av rösterna för samtliga andelar, eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande enligt ÅRL 1:4. Det förvärvade företagets resultat ingår i koncernens resultat från och med förvärvstidpunkten fram till och med det avyttras. Utländska dotterföretags bokslut har omräknats enligt dagskursmetoden. Samtliga poster i balansräkningen har omräknats till balansdagskurs. Alla poster i resultaträkningen har omräknats till genomsnittskurs under räkenskapsåret. Differenser som uppkommer redovisas direkt i eget kapital.

Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden. Detta innebär att förvärvade verksamheters identifierbara tillgångar och skulder redovisas till marknadsvärde enligt upprättad förvärvsanalys. En analys av Coegin Pharma AB:s förvärv av Coegin Pharma AS har visat att förvärvet skall redovisas enligt reglerna för omvända förvärv, vilket innebär att Coegin Pharma AS i konsolideringssammanhang betraktas som förvärvare.

Omvänt förvärv av Coegin Pharma AS

Den 29 juli 2020 ingick Coegin Pharma AB ett villkorat förvärv av samtliga aktier i Coegin Pharma AS. Köpeskillingen för dessa aktier uppgick enligt avtal till 29 946 TSEK vartill kom en tilläggsköpeskillning på 347 TSEK. Sålunda en total köpeskillning för detta dotterbolag på 30 293 TSEK att regleras som en kvittningsemission.

Efter det att de olika villkoren förenade med detta förvärv infriats kunde förvärvet slutföras den 29 september 2020 genom att den tidigare ägaren av aktierna i Coegin Pharma AS som ett resultat av kvittningsemissionen blev ägare av 360 634 559 nyemitterade aktier i Coegin Pharma AB motsvarande en ägarandel, tillika rösträttsandel, i Coegin Pharma AB på 70,24 %. Detta antal aktier inkluderar även de aktier som nyemitterades i anledning av tilläggsköpeskillingen.

Börskursen för Coegin Pharma AB-aktien den 29 september 2020 var 0,286 kr per aktie vilket innebär att aktierna i Coegin Pharma AS upptas i räkenskaperna baserat på denna börskurs till ett bokfört värde på 103 141 TSEK att jämföra med den avtalade köpeskillingen för aktierna på 30 293 TSEK. Mellanskillnaden har tillförts överkursfond i Coegin Pharma AB. Styrelsen i Coegin Pharma AB prövar regelbundet det bokförda värdet av aktier i dotterbolag och i situation där en värdenedgång bedöms vara bestående görs nedskrivning. Styrelsen har bedömt att det inte föreligger något nedskrivningsbehov avseende aktier i dotterbolag per 31 december 2020.

Konsolidering som inkluderar Coegin Pharma AB sker från och med tillträddandet av aktierna den 29 september 2020. I samband med förvärvet uppkom ingen koncernmässig goodwill eller andra koncernmässiga övervärden avseende tillgångar eller skulder som kunde relateras till det redomässigt förvärvade bolaget, Coegin Pharma AB.

Den skillnad om -37 160 TSEK mellan värdet på Coegin Pharma AB som det åsattes i det omvända förvärvet, 43 701 TSEK och Coegin Pharma AB:s redovisade egna kapital vid förvärvstillfället om 6 541 TSEK, har resultatförts i koncernen för helåret 2020.

För jämförelseperioder i denna finansiella rapport, samt för perioden 1 januari – 29 september 2020, presenteras, för koncernen, finansiell information för Coegin Pharma AS, omräknat till koncernens redovisningsprinciper. Den skillnad som finns mellan lokala norska redovisningsprinciper och koncernens

redovisningsprinciper avser redovisning av egenupparbetade immateriella tillgångar, där en anpassning skett till K3-regelverket i denna koncernredovisning där de egenupparbetade immateriella tillgångarna i Coegin Pharma AS inte redovisas som en tillgång. Alla jämförelseperioder har justerats i enlighet härmed. Notupplysningar avseende koncernen år 2019 avser härmed också Coegin Pharma AS.

Intäkter

Intäkter redovisas till det verkliga värdet av den ersättning som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för mervärdesskatt, rabatter, returer och liknande avdrag.

Leasingavtal

Ett finansiellt leasingavtal är ett avtal enligt vilket de ekonomiska risker och fördelar som förknippas med ägandet av en tillgång i allt väsentligt överförs från leasegivaren till leasetagaren. Övriga leasingavtal klassificeras som operationella leasingavtal. Koncernen har enbart leasingavtal som klassificeras som operationella leasingavtal.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda i form av löner, bonus, betald semester, betald sjukfrånvaro m m samt pensioner redovisas i takt med intjänandet. Beträffande pensioner och andra ersättningar efter avslutad anställning klassificeras dessa som avgiftsbestämda eller förmånsbestämda pensionsplaner. Koncernen har endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Det finns inga övriga långfristiga ersättningar till anställda.

För avgiftsbestämda planer betalar koncernen fastställda avgifter till en separat oberoende juridisk enhet och har ingen förpliktelse att betala ytterligare avgifter. Koncernens resultat belastas för kostnader i takt med att förmånerna intjänas vilket normalt sammanfaller med tidpunkten för när premier erläggs.

Utländska valuta

Moderföretagets redovisningsvaluta är svenska kronor (SEK).

Omräkning av poster i utländsk valuta

Vid varje balansdag räknas monetära poster i utländsk valuta om till balansdagens kurs. Ickemonetära poster, som värderas till historiskt anskaffningsvärde i en utländsk valuta, räknas inte om. Valutakursdifferenser redovisas i rörelseresultatet eller som finansiell post utifrån den underliggande affärshändelsen, i den period de uppstår, med undantag för transaktioner som utgör säkring och som uppfyller villkoren för säkringsredovisning av kassaflöden eller av nettoinvesteringar.

Omräkning av dotterföretag och utlandsverksamhet

Vid upprättande av koncernredovisning omräknas utländska dotterföretags tillgångar och skulder till svenska kronor enligt balansdagens kurs. Intäkts- och kostnadsposter omräknas till periodens genomsnittskurs, om inte valutakursen fluktuerat väsentligt under perioden då istället transaktionsdagens valutakurs används. Eventuella omräkningsdifferenser som uppstår redovisas direkt mot eget kapital. Vid avyttring av ett utländskt dotterföretag redovisas sådana omräkningsdifferenser i resultaträkningen som en del av realisationsresultatet. Goodwill och justeringar av verkligt värde som uppkommer vid förvärv av en utlandsverksamhet behandlas som tillgångar och skulder hos denna verksamhet och omräknas till balansdagens kurs.

Immateriella tillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbete

Koncernen bedriver forskning och utveckling kring nya produkter. Risken i pågående utvecklingsprojekt är sammantaget hög. Risken består bland annat av tekniska och tillverkningsrelaterade risker, säkerhets- och effekterrelaterade risker som kan uppstå i kliniska studier, regulatoriska risker relaterade till ansökningar om godkännande av patentansökningar och upprätthållande av patent. Allt utvecklingsarbete anses därför vara forskning (eftersom arbetet inte möter de kriterier som listas nedan) fram till dess att produkten erhållit marknadsgodkännande. Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår.

Utgifter som är direkt hänförliga till utveckling och testning av identifierbara och unika produkter som kontrolleras av koncernen, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt möjligt att färdigställa produkten så att den kan användas,
- företagets avsikt är att färdigställa produkten och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar att använda eller sälja produkten,
- det kan visas hur produkten genererar troliga framtida ekonomiska fördelar,
- adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja produkten finns tillgängliga, och att utgifter som är hänförliga till produkten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Balanserade tillgångar som mött aktiveringskriterierna ovan har en begränsad nyttjandeperiod och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar. Avskrivningar påbörjas då tillgången är färdig för användande. Avskrivning görs linjärt för att fördela kostnaden för de egenutvecklade immateriella tillgångarna över deras bedömda nyttjandeperiod, vilken sammanfaller med den återstående patentperioden för produkten och uppgår till mellan 10-15 år.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras innefattar utvecklingsutgifter, utgifter för anställda samt en skälig andel av indirekta kostnader. Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller ovan kriterier, kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången. Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång, beroende på vilket som är lämpligt, endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska förmåner som är förknippade med tillgången kommer att komma koncernen tillgodo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt. Redovisat värde för en ersatt del tas bort från balansräkningen. Alla andra former av reparationer och underhåll redovisas som kostnader i resultaträkningen under den period de uppkommer.

Avskrivningar görs linjärt enligt följande: Inventarier 5-8 år.

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperiod prövas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs omgående ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde. Vinster och förluster vid avyttring av en materiell anläggningstillgång fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkten och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Finansiella tillgångar

Finansiella tillgångar värderas vid första redovisningstillfället till anskaffningsvärde, inklusive eventuella transaktionsavgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av tillgången. Finansiella omsättningstillgångar värderas efter första redovisningstillfället till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet på balansdagen. Kundfordringar och övriga fordringar som utgör omsättningstillgångar värderas individuellt till det belopp som beräknas inflyta. Finansiella anläggningstillgångar värderas efter första redovisningstillfället till anskaffningsvärde med avdrag för eventuella nedskrivningar och med tillägg för eventuella uppskrivningar.

Likvida medel

Likvida medel inkluderar bankmedel och disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut samt andra kortfristiga likvida placeringar som lätt kan omvandlas till kontanter och är föremål för en obetydlig risk för värdefluktuationer. För att klassificeras som likvida medel får löptiden inte överskrida tre månader från tidpunkten för förvärvet.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen visar koncernens förändringar av företagets likvida medel under räkenskapsåret. Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- och utbetalningar.

Viktiga uppskattningar och bedömningar

Utvecklingsarbete

Koncernen bedriver utvecklingsarbete av läkemedel och tillämpar K3 aktiveringsmodellen. De kriterier för aktivering som K3 anger kräver uppskattningar och bedömningar. Styrelsen för Coegin Pharma AB har dock fastställt att aktivering av utvecklingsarbete aktualiseras först när produkten erhållit marknadsgodkännande.

Aktier i dotterbolag

För moderbolagets redovisning bedöms posten aktier i dotterbolag också inkludera uppskattningar och bedömningar där styrelsen bl a bedömer värdet utifrån börsvärdet. Vid förekomst av att börsvärdet understiger bokfört värde görs en bedömning av huruvida en sådan värdenedgång är att anse som bestående.

Redovisningsprinciper för moderföretaget

Moderföretaget tillämpar K3. Alla jämförelsetal 2019 inklusive notupplysningar avser den legala enheten Coegin Pharma AB (tidigare GoldBlue AB).

Not 2 Leasingavtal – leasetagare	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
Avgifter som förfaller				
Inom 1 år	158	97	70	73
Inom 2-5 år	633	388	280	292
Årets leasingavgifter uppgår till	156	97	68	73
Not 3 Ersättning till revisorerna	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
Revisionsuppdraget				
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB	278	135	128	0
Mazars SET revisionsbyrå AB	112	0	112	224
Revisionsverksamhet relaterade till revisionsuppdraget				
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB	109	0	79	0
Mazars SET revisionsbyrå AB	0	0	0	0
Övriga tjänster				
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB	8	23	0	0
Mazars SET revisionsbyrå AB	0	0	24	0
	507	158	343	224

Not 4 Personal	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
<i>Medelantalet anställda:</i>				
Män	1	1	0	0
Kvinnor	3	4	0	0
Summa	4	5	0	0
<i>Löner och andra ersättningar:</i>				
Styrelsen och verkställande direktör (varav tantiem)	342 -	0 -	342 -	325 -
Övriga anställda	1 307	1 202	0	0
Summa	1 649	1 202	342	325
<i>Sociala kostnader:</i>				
Pensionskostnader för styrelsen och verkställande direktör	0	0	0	0
Pensionskostnader övriga anställda	34	60	0	0
Sociala avgifter enligt lag och avtal	308	326	47	62
Summa	342	386	47	62

Coegin Pharma AB har ingått ett konsultavtal med Duvold Consulting där Duvold Consulting tillhandhåller Tore Duvold som verkställande direktör i Bolaget och dess dotterbolag. Konsultavtalet löper tillsvidare med 6 månaders ömsesidig uppsägningstid. Avtalet är ingånget på marknadsmässiga villkor. För konsulttjänsterna ska Bolaget till Duvold Consulting erlägga EUR 15 000 per månad under perioden januari 2021 till och med juni 2021, och EUR 10 000 per månad från och med juli 2021.

Coegin Pharma AS har ingått ett konsultavtal med Bejo Holding AS där Bejo Holding AS tillhandahåller Berit Johansen som Chief Scientific Officer (CSO). Konsultavtalet löper tillsvidare med 6 månaders ömsesidig uppsägningstid. Avtalet är ingånget på marknadsmässiga villkor. För tjänsterna fakturerar Bejo Holding AS Coegin Pharma AS ca NOK 60 000 per månad.

Not 5 Inköp och försäljning mellan koncernbolag	Moderbolaget	
	2020	2019
Andel av nettoomsättningen som avser koncernbolag	100%	100%
Andel av årets totala inköp som skett från koncernbolag	0%	0%

Not 6 Ränteintäkter och liknande poster	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
Ränteintäkter	155	112	0	0
Summa	155	112	0	0

Not 7 Räntekostnader och liknande poster	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
Räntekostnader	-121	-392	-117	-1 250
Resultat andelar i dotterbolag	-	-	0	-21 086
Summa	-121	-392	-117	-22 336

Not 8 Skatt på årets resultat	Koncernen		Moderbolaget	
	2020	2019	2020	2019
Aktuell skattekostnad	0	0	0	0
Summa redovisad skatt	0	0	0	0
Avstämning av årets redovisade skatt				
Resultat före skatt	-46 241	-13 364	-3 112	-26 668
Skatt på redovisat resultat enligt gällande skattesats 21,4%	9 896	2 860	666	5 707
Skatteeffekt av				
Övriga ej avdragsgilla kostnader	-247	0	-19	-5 860
Övriga ej skattepliktiga intäkter	0	9 840	0	0
Skattemässiga underskott för vilka ingen uppskjuten skattefordran redovisas	-9 649	-12 700	-647	153
Aktuell skatt	0	0	0	0
Underskottsavdrag				
Taxerade underskottsavdrag inklusive årets preliminära	131 326	116 542	17 573	14 480

Not 9 Inventarier, verktyg och installationer	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Inventarier, verktyg och installationer				
Ingående anskaffningsvärde	70	70	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	70	70	0	0
Ingående avskrivningar	-62	-56	0	0
Årets avskrivningar	-6	-6	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar	-68	-62	0	0
Utgående balans	2	8	0	0

Not 10 Finansiella anläggningstillgångar	Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31
Andelar i koncernföretag		
Ingående bokfört värde	0	0
Årets anskaffning	103 141	0
Utgående bokfört värde	103 141	0

Not 11 Andelar i koncernföretag	Antal andelar	Eget kapital	Årets resultat	Moderbolaget	
				Kapital andel	Bokfört värde
Moderbolaget					
Coegin Pharma AS	5 002 668	23 817	-10 164	100%	103 141
Coegin Pharma AS		Organisationsnummer 988 071 854		Säte Norge	

Not 12 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Övriga poster	142	0	403	33
Summa	142	0	403	33

Not 13 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Övriga poster	501	1 488	213	610
Summa	501	1 382	213	759

Not 14 Transaktioner med närstående	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Rune Löderup via Raging Bull	679	0	679	1 026

Alla transaktioner med närstående har skett enligt marknadsmässiga villkor. Se även not 4.

Not 15 Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Avskrivningar	22	120	0	0
Förlust försäljning andelar i koncernföretag	0	0	0	14 226
Nedskrivning fordran koncernföretag				9 471
Resultatpåverkan av omvänt förvärv	37 138	0	0	0
Valutakursdifferenser	0	-113	0	-1 995
Summa justeringar	37 160	7	0	21 702

Not 16 Likvida medel	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-12-31	2019-12-31	2020-12-31	2019-12-31
Banktillgodohavande	16 647	1 768	5 548	19 466
Likvida medel i kassaflödesanalysen	16 647	1 768	5 548	19 466

Not 17 Förslag till vinstdisposition

Till årsstämman förfogande står följande vinstmedel i kronor:

Balanserad vinst	88 890 689
Årets resultat	-3 112 116
	85 778 573

Styrelsen föreslår att vinstmedlen disponeras så att:

i ny räkning överförs	85 778 573
	85 778 573

Not 18 – Väsentliga händelser efter periodens utgång

- 2021-01-18 Omnoteringsprocessen på Nordic SME slutfördes.
- 2021-01-26 Coegin Pharma AB inledde ett samarbete med Studies&Me för utveckling av innovativ medicinsk behandling för patienter med aktinisk keratos.
- 2021-01-27 Valberedning utsågs inför årsstämma 2021.
- 2021-02-26 Statusuppdatering gällande Coegin Pharma AB.
- 2021-02-26 Coegin Pharma AB genomför en riktad emission och en företrädesemission om totalt ca 31,4 MSEK.
- 2021-02-26 Coegin Pharma AB publicerade bokslutskommuniké för perioden januari – december 2020.
- 2021-03-08 Coegin Pharma AB upphandlar teckningsförbindelse och garanti till 100% i den kommande företrädesemissionen.
- 2021-03-09 Coegin Pharma AB inleder företrädesemission och offentliggör investeringsmemorandum.
- 2021-03-10 BioStock publicerar artikel om Coegin Pharmas nya strategier och nyemissioner.
- 2021-03-11 Coegin Pharma meddelade att ansökan om klinisk studie inom aktinisk keratos med läkemedelskandidaten AVX001 har lämnats in till danska läkemedelsverket och etiska kommittén.
- 2021-03-17 Coegin Pharma meddelade att torsdagen den 18 mars 2021 var sista dagen för handel i teckningsrätter i den pågående företrädesemissionen samt publicerade ett aktieägarbrev.
- 2021-03-21 DI Invest Talks publicerade en intervju med VD Tore Duvold om Coegin Pharmas angreppssätt i kampen mot cancer.
- 2021-03-25 Coegin Pharma meddelade att företrädesemissionen blev fulltecknad och att bolaget därmed tillförs ca 16,4 MSEK genom företrädesemissionen.
- 2021-04-14 Coegin Pharma AB genomför en riktad emission till en garanti i samband med den nyligen genomförda företrädesemissionen samt meddelar att företrädesemissionen nu är registrerad.
- 2021-04-19 Coegin Pharma AB publicerar kallelse till årsstämma.
- 2021-04-19 BioStock publicerar artikel om Coegin Pharmas decentraliserade strategi för kliniska prövningar.
- 2021-04-26 Framflyttad årsstämma i Coegin Pharma AB.

Övriga upplysningar

Definition av nyckeltal

Nettoomsättning, TSEK

Avser periodens nettoomsättning

Soliditet, %

Eget kapital per angiven balansdag dividerat med totala tillgångar vid samma tidpunkt. Soliditet visar hur stor andel av totala tillgångar som finansieras av Aktieägarna med eget kapital.

Revisor

Bolagets revisor är Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB (Torsgatan 21, 113 97 Stockholm) med Ola Bjärehäll som huvudansvarig revisor. Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB valdes till revisor på extra bolagsstämma den 29 september 2020. Ola Bjärehäll är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige.

Styrelsens underskrifter

Lund den 6 maj 2021

Niclas Lundqvist
Styrelseordförande

Tore Duvold
Verkställande direktör och styrelseledamot

Jesper Kihl
Styrelseledamot

Lars Persson
Styrelseledamot

Erlend Skagseth
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats in den 6 maj 2021

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor, huvudansvarig

Koncernens resultat- och balansräkning samt moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställande på årsstämman den 27 maj 2021.

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Coegin Pharma AB, org.nr 559078-0465

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Coegin Pharma AB för år 2020. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 16-44 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2020 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisions sed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisors sed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Övrig upplysning

Revisionen av årsredovisningen för räkenskapsåret 2019 har utförts av en annan revisor som lämnat en revisionsberättelse daterad 13 mars 2020 med omodifierade uttalanden i Rapport om årsredovisningen.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-15 samt 45. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och

koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

- inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Coegin Pharma AB för år 2020 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningskyldighet mot bolaget
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisions sed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisions sed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Stockholm den 6 maj 2021

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Finansiell kalender & kontakt

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

Kommande finansiella rapporter	Datum
Årsredovisning	v. 17 2021
Delårsrapport Q1 2021	2021-05-20
Halvårsrapport 2021	2021-08-19
Delårsrapport Q3 2021	2021-11-25
Bokslutskommuniké 2021	2022-02-24

Frågor gällande årsredovisningen kan ställas till CFO Anders Andreasson, info@coeginpharma.com.

Årsstämma 2021

Årsstämman planeras äga rum den 27 maj 2021. Med anledning av den pågående Covid-19 pandemin kommer årsstämman att genomföras via förhandsröstning (sk poströstning) enligt 22 § lagen (2020:198) om tillfälliga undantag för att underlätta genomförande av bolags- och föreningsstämmor och de regler som trätt i kraft den 18 maj 2020. Någon stämma med möjlighet att närvara personligen eller genom ombud kommer därmed inte att genomföras.

Bolagsinformation

Coegin Pharma AB – moderbolag

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	Lund kommun, Skåne län, Sverige
Organisationsnummer	559078-0465
Datum för bolagsbildning	2016-09-06
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen
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

Coegin Pharma AS – dotterbolag

Land för bolagsbildning	Norge
Land var dotterbolag driver verksamhet	Norge
Organisationsnummer	988 071 854
Ägarandel	100 %

Coegin Pharma AB

Organisationsnummer 559078-0465

Telefon: +45 61 90 50 66
c/o Medicon Village
223 81 Lund