

# Bokslutskommunikén

1 januari – 31 december 2024

# Rapporten i korthet

## Väsentliga händelser under kvartalet

- Den 14 december meddelades att styrelsen utsett Johan Liwing till ny verkställande direktör. Han tillträdde positionen den 16 december.

## Finansiell översikt

tkr	2024 Okt-dec	2023 Okt-dec	2024 Jan-dec	2023 Jan-dec
Nettoomsättning	1 318	0	10 287	16 407
Rörelseresultat	-11 083	-7 793	-25 576	-12 371
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	-0,07	-0,09	-0,18	-0,19
Likvida medel	11 775	31 927	11 775	31 927

## Väsentliga händelser efter rapportperioden

- Den 27 mars meddelades att styrelsen beslutat, villkorat av godkännande vid extra bolagsstämma den 28 april, om en fullt garanterad företrädes emission om ca 37,4 msek.
- Den 27 mars meddelades att styrelsen kallar till extra bolagsstämma den 28 april.
- Den 20 mars meddelade Lipigons kommersiella samarbetspartner positiva resultat från sin kliniska fas I-studie med Lipisense®.

# VD har ordet

## På plats i Lipigon Pharmaceuticals

Under mitt första kvartal som vd för Lipigon Pharmaceuticals har det blivit allt tydligare för mig vilken stor potential läkemedelskandidaten Lipisense® har på den globala marknaden. För att förverkliga detta värde är min främsta uppgift som vd att säkerställa en snabb progress i den pågående fas II-studien med Lipisense®. Parallellt har jag intensifierat bolagets affärsutveckling för att vi ska kunna dra full nytta av de kommande studieresultaten.

## Säkrad finansiering stärker den fortsatta utvecklingen av Lipisense®

Nyligen kunde vi meddela att Lipigon kommer att genomföra en 100% garanterad nyemission om 37,4 miljoner kronor, före emissionskostnader. Kapitaltillskottet säkerställer att vi kan nå vår viktigaste milstolpe, att slutföra och rapportera resultaten från den pågående fas II-studien med Lipisense®. Finansieringen gör det dessutom möjligt för oss att delta vid viktiga partneringsmöten och öka bolagets exponering mot potentiella partners för den fortsatta utvecklingen av Lipisense®.

## Ökad rekryteringstakt i fas II-studien

Vårt arbete med att slutföra den pågående kliniska fas II-studien av Lipisense® fortgår. Studien syftar primärt till att dokumentera läkemedelskandidatens säkerhetsprofil i patienter som har förhöjda blodfetter men kommer även ge signaler för behandlingseffekter. Efter den initiala försening i studien som kommunicerades i höstas har flera åtgärder tagits som lett till en ökad rekryteringstakt. Viktiga ändringar i studieprotokollet har genomförts och kliniker med ett högt patientflöde har identifierats. På dessa kliniker har

informationsinsatserna intensifierats. Redan under årets första månader har vi sett en tydlig skillnad och i samband med en presentation på Stora Aktiesparadagarna kunde vi ge uppdateringen att tio patienter fått sin första dos. Vi förväntar oss därmed att kunna inkludera den sista patienten under första halvan av 2025 och presentera studiens preliminära resultat under andra halvan av 2025 – efter att den sista patienten genomgått sin uppföljande behandlingskontroll.

Förutom säkerhet utvärderar studien Lipisense® effekter på nivåerna av triglycerider och remnant-kolesterol i blodet. Sänkta nivåer av triglycerider är mycket eftersträvarvärt eftersom det minskar risken för att få akut pankreatit vilket är den indikation som har vårt initiala fokus. I den pågående studien utvärderas även Lipisense® effekt på remnant-kolesterol, en biomarkör som speglar blodnivåerna av skadligt kolesterol. Om studiens resultat visar en märkbar effekt på både triglycerider och remnant-kolesterol stärks bolagets kommersiella potential ytterligare eftersom det skulle öppna upp möjligheten att expandera läkemedelsutvecklingen till det bredare behandlingsområdet hjärt-kärlsjukdomar.

## Kliniska fas I-resultat från Leaderna Therapeutics

I mitten av mars rapporterade bolagets utvecklings- och kommersialiseringspartner Leaderna Therapeutics positiva resultat från sin kliniska fas I-studie i friska individer i Kina. Studien syftade till att utvärdera behandlingssäkerheten, tolerabiliteten och den farmakokinetiska profilen hos Lipisense® efter administration av enstaka och ökande doser i totalt 24 friska

individer, där 18 har fått Lipisense® och 6 placebo. Resultaten som vi nu tagit del av bekräftar de säkerhetsdata Lipigon observerade i vår egen kliniska fas I-studie med Lipisense®. Det nya underlaget stöder därmed behandlingens gynnsamma säkerhetsprofil vid administrering inom det studerade dosintervallet. Detta stärker

bolaget regulatoriska dokumentation då det nu finns data från två oberoende fas I-studier i olika populationer. I nästa skede inväntar vi ytterligare data från Leaderna för att genomföra fördjupade analyser som kan vara av vikt för den fortsatta kliniska utvecklingen av Lipisense®, och därefter fortsätta dialogen om utvecklingen i Kina.

### **Den globala industrin lyfter ANGPTL-4 som höginträsant läkemedelsmål**

Intresset för ANGPTL-4 som en del av nya innovativa behandlingar mot kardiometabola sjukdomar fortsätter att vara stort hos den globala läkemedelsindustrin. Vid Global CardioVascular Clinical Trialists Forum 2024, där Lipigon närvarade, presenterades nya övertygande resultat från genetiska och kliniska studier som bekräftar proteinets centrala roll i kardiometabola sjukdomar och dess terapeutiska relevans. Några veckor efter denna konferens rapporterade det amerikanska bolaget Marea Therapeutics positiva resultat från en nyligen avslutad fas II-studie, där patienter med förhöjda blodfetter behandlats med en antikroppsbehandling mot ANGPTL-4. Det positiva utfallet är en stark validering av Lipigons val av ANGPTL-4 som

läkemedelsmål och demonstrerar potentialen att bredda användningen av läkemedelskandidaten till prevention av hjärt-kärlsjukdomar. Med vår leverspecifika RNA-läkemedelskandidat, som hämmar kroppens egen produktion av ANGPTL-4, har vi en tydlig differentiering när läkemedelssektorn nu börjar få upp ögonen för potentialen i detta läkemedelsmål.

### **Ökad synlighet och större fokus på affärsutveckling**

I takt med att den kliniska fas II-studien närmar sig sitt mål ökar intresset från läkemedelsindustrin för Lipisense®. Parallellt med den kliniska utvecklingen är det därför viktigt att bolaget medverkar i viktiga och relevanta forum. I mitten av mars hade vi ett par aktiva mötesdagar på partneringskonferensen BIO-Europe och jag ser fram emot att delta vid fler strategiskt utvalda investerarmöten och konferenser där vi får möjligheter att knyta nya affärskontakter och presentera vårt kliniska utvecklingsprogram. Jag ser med glädje och tillförsikt fram emot att leda Lipigon Pharmaceuticals på den fortsatta resan framåt med målet att förverkliga Lipisense® fulla potential.

Stockholm, 28 mars

Johan Liwing,

Verkställande Direktör

# Verksamheten

I många länder utgör hjärt-kärlsjukdomar den enskilt största kostnaden inom sjukvården. Lipigon adresserar ett antal nischmarknader inom den totala marknaden för läkemedel inriktade på reglering av fetter. Dessa marknader utgörs av mindre patientgrupper där det finns ett stort behov av nya läkemedel. På grund av det betydande medicinska behovet av nya läkemedel på de marknader som Lipigon riktar sig till är priserna för denna typ av läkemedel generellt sett högre jämfört med läkemedel för vanligare folksjukdomar.

## Marknad

Marknaden för läkemedel inriktade på reglering av fetter i USA, Japan och de fem största marknaderna i Europa (Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien och Storbritannien) uppgick 2022 enligt GlobalData till ett värde om cirka 60 miljarder SEK<sup>1</sup>. 2032 uppskattas försäljningen i dessa marknader ha stigit till 166 miljarder SEK<sup>1</sup>

Hjärt-kärlsjukdomar har länge varit den största orsaken till dödlighet och sjuklighet i västvärlden. Även i utvecklingsländer noteras en ökning av dessa så kallade välvärdssjukdomar, allt i takt med en förhöjd levnadsstandard. Hjärt-kärlsjukdomar, typ 2-diabetes och fettrelaterade leversjukdomar är alla förknippade med störningar i kroppens hantering av fett, beroende på försämrad nedbrytning eller ofördelaktig fördelning av fetter mellan kroppens organ.

Hjärt-kärlsjukdomar orsakar 45 procent av alla dödsfall i Europa och är den sjukdom som orsakar flest dödsfall globalt<sup>2</sup>. I många länder orsakar hjärt-kärlsjukdomar den enskilt största sjukvårdsutgiften<sup>3</sup>. Lipigon adresserar ett antal nischmarknader inom den totala marknaden för läkemedel inriktade på reglering av fetter. Dessa marknader utgörs av mindre patientgrupper där behovet av nya läkemedel är stort.

## Lipigons projektportfölj

Lipigon kombinerar spets inom lipidforskning med expertis inom läkemedelsutveckling. Initialt inriktar sig Bolaget på ovanliga sjukdomar som kan ge särjäkemedelsstatus eller på nischindikationer. Lipigons läkemedelsutveckling fokuserar för närvarande på tre läkemedelsprojekt. Samtliga projekt har, baserat på verkningsmekanismen, potential att även rikta sig mot bredare indikationer, främst inom området blodfetter, deras hantering och relaterade sjukdomar.


<sup>1</sup> Global Data. Dyslipidemia: Seven-Market Drug Forecast and Market Analysis | July 2023

<sup>2</sup> [mb.cision.com/wp-content/uploads/2017/10/Cardiovascular-Disease-A-Costly-Burden.pdf](https://www.cision.com/wp-content/uploads/2017/10/Cardiovascular-Disease-A-Costly-Burden.pdf)

<sup>3</sup> <https://healthmetrics.heart.org/wp-content/uploads/2017/10/Cardiovascular-Disease-A-Costly-Burden.pdf>



## Om projekten

PRE-CLINICAL PHASE					CLINICAL PHASE			
Project	Identification	Optimization	Validation	Safety	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Licensee
P1	<b>Lipisense</b> Lipisense is a GalNAc-conjugated (liver targeted) LNA ANGPTL4 ASO							
P3	<b>Dyslipidemia</b> Small molecules (DEL screening)							
P4	<b>CAP</b> ANGPTL4 ASO							

\* China, Hong Kong, Taiwan and Macau

### Projekt 1 – Lipisense® (P1)

Lipisense® är det projekt som kommit längst i utvecklingen mot ett färdigt läkemedel. Den avslutade fas I-studien har visat att Lipisense® tolereras väl av försökspersonerna, med en gynnsam biverkningsprofil. Dessutom har studien visat att Lipisense® fungerar farmokodynamiskt och interagerar med mRNA för målproteinet ANGPTL-4 för att förhindra att proteinet tillverkas i levercellerna. Sedan 2024 genomför bolaget en dubbelblind, placebokontrollerad, randomiserad klinisk fas II-studie som syftar till att bekräfta den tidigare dokumenterade säkerhetsprofilen hos Lipisense® hos patienter med måttligt till kraftigt förhöjda nivåer av blodfetter (HTG respektive SHTG). Totalt inkluderar studien 26 patienter som behandlas vid svenska prövningskliniker. Under behandlingsperioden erhåller patienten fyra doser Lipisense® eller placebo, en injektion per vecka i fyra veckor, och följs sedan upp under sex månader. Studien kommer även att utvärdera en rad sekundära effektmått med hjälp av biomarkörer. Fokus ligger på effekt på triglycerider och remnant-kolesterol.

Lipisense® riktar initialt in sig på behandling av sjukdomar där kraftigt förhöjda triglycerider i blodet är centralt. En av dessa sjukdomar är svår hypertriglyceridemi (SHTG), vilket innebär att triglyceridnivåerna är högre än eller lika med 500 mg/dL. I dag lider cirka fem miljoner patienter av SHTG på de sju största marknaderna och antalet patienter förväntas öka i framtiden som ett resultat av ökad fetma, metabolt syndrom och typ 2-diabetes.

Av de patienter som behandlas med de triglyceridsänkande läkemedel som i dag finns tillgängliga når endast hälften av patienterna sina behandlingsmål. Trots dessa begränsningar har två av dessa läkemedel uppnått en toppförsäljning om över 1 miljard USD.<sup>4</sup> Försäljningspotentialen för Lipisense® uppskattas till cirka 1,5 miljarder USD, baserad på ett pris om 6 000 USD per år (vilket motsvarar priset för Repatha, en lipidsänkande PCSK9-

<sup>4</sup> Global Data. Database:Epidemiology Market Size Search.

hämmare<sup>5</sup>) och en uppnådd marknadsandel för Lipisense<sup>®</sup> om fem procent av antalet patienter med mycket höga triglyceridnivåer (SHTG).

Lipigon har ett samarbets- och licensavtal med Leaderna avseende utveckling av Lipisense<sup>®</sup> för Kina, Hong Kong, Taiwan samt Macau. Samarbetet bedöms kunna ge intäkter bestående av milstolpsbetalningar motsvarande ca 91 miljoner USD samt royalties på nettoförsäljningen. Bolaget erhöll en första förskottsbetalning motsvarande 1,5 miljoner USD under våren 2023 samt milstolpebetalning motsvarande 1 miljon USD i juli 2024 i samband med att Leadernas fas I bryggstudie med Lipisense<sup>®</sup> i Kina godkändes. Den 20e mars meddelade Leaderna positiva resultat från deras Fas I-studie.

### Projekt 3 – Dyslipidemi (P3)

Projekt 3 syftar till att behandla patienter med dyslipidemi, allmänna blodfettssrubbnings. Behandlingen fokuserar på att hjälpa patienter som inte svarar på konventionell behandling, vilket utgör cirka 70 procent av de som drabbas. En småmolekyl gör det möjligt att ge behandlingen i tablettform. För indikationer där flera miljoner patienter behöver livslång behandling för att minska risken för hjärt-kärlsjukdom är tabletter det föredragna administreringssättet. Enligt Lipigons bedömning, som är baserad på liknande läkemedel, har detta läkemedel så kallad blockbuster-potential, det vill säga kan generera en årlig försäljning på minst 1 miljard USD.

### Projekt 4 – CAP (Community Acquired Pneumonia) (P4)

Projekt 4 avser att behandla och förebygga lungskador i samband med samhällsförvärd lunginflammation, CAP. Lunginflammation, en ledande orsak till sjukhusinläggning, kan leda till allvarliga komplikationer såsom andnödssyndrom (ARDS), ett livshotande tillstånd som orsakar lågt syreinhåll i blodet.<sup>6</sup>

Studier har visat att ANGPTL-4 nivåerna är förhöjda hos patienter med ARDS och att dessa nivåer korrelerar med sjukdomens svårighetsgrad och dödlighet. Liksom P1, Lipisense<sup>®</sup>, är målprotein i CAP-projektet ANGPTL-4, och man använder samma typ av nukleinsyraläkemedel, vilket förväntas ge effekt. ANGPTL-4 bidrar till ökat läckage i lungornas blodkärl, vilket leder till inflammationsdriven lungskada.<sup>7</sup> Denna effekt är oberoende av inflammationens ursprungliga orsak, vilket gör behandling med detta målprotein möjlig för patienter med lunginflammation oavsett infektiöskälla. Att hämma ANGPTL-4 förväntas kunna förbättra överlevnaden hos drabbade patienter.

I USA, Europa och Japan drabbas årligen 4–5 miljoner människor av CAP<sup>8</sup> och ungefär 900 000 personer av ARDS<sup>9</sup>. För behandling av CAP används främst antibiotika vid bakteriell lunginflammation, där dödligheten bland sjukhusinlagda patienter ligger på ungefär 8 procent.

<sup>5</sup> BRIDGEWATER, N.J. and TARRYTOWN, N.Y., Feb. 11, 2019 /PRNewswire/ -- Praluent<sup>®</sup> (alirocumab) will be made available at a new reduced U.S. list price of \$5,850 annually, a 60% reduction from the original price, for both the 75 mg and 150 mg doses, beginning in early March. <http://www.news.sanofi.us/2019-02-11-Sanofi-and-Regeneron-offer-Praluent-R-alirocumab-at-a-new-reduced-U-S-listprice#:~:text=BRIDGEWATER%2C%20N.J.%20and%20TARRYTOWN%2C%20N.Y.,doses%2C%20beginning%20in%20early%20March>.

<sup>6</sup> Diamond, M. Acute Respiratory Distress Syndrome. 2022. StatPearls. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing.

<sup>7</sup> Li L, et al. Angiopoietin-like 4 Increases Pulmonary Tissue Leakiness and Damage during Influenza Pneumonia. Cell Reports. 10. 5. 654–663. February 2015. 25660016. 10.1016/j.celrep.2015.01.011.

<sup>8</sup> GlobalData. (2024). Epidemiology database. Retrieved April 15, 2024.

<sup>9</sup> GlobalData. (2024). Epidemiology database. Retrieved April 15, 2024.

För ARDS är motsvarande siffra cirka 40 procent.<sup>10</sup> För närvarande finns det ingen godkänd läkemedelsbehandling för patienter med ARDS. Baserat på Bolagets analys representerar CAP-projektet en marknadsmöjlighet värd flera miljarder USD.

Lipigon samarbetar i detta projekt med University of Washington (UW). Samarbetet innebär att UW kommer att ta emot material från Lipigon för att genomföra avancerade studier i modeller för lungskador.

---

<sup>10</sup> Torres, A., & Rello, J. (2010). Update in Community-acquired and Nosocomial Pneumonia 2009. *American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine*, 181(2), 782.



# Aktien

På balansdagen den 31 december uppgick det totala antal aktier till 148 330 518 med ett kvotvärde om cirka 0,004 SEK. Aktiekapitalet uppgick till 586 647 kronor. Samtliga aktier har röstetal 1.

## Största aktieägare per 31 december 2024

Namn	Antal aktier	%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	15 294 526	10,3%
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	9 257 423	6,2%
Rekonstructa AB	6 950 005	4,7%
Ålandsbanken Abp (Finland)	5 903 976	4,0%
Magbaleo AB	5 400 000	3,6%
RJAN Holding AB	4 175 454	2,8%
HANDELSBANKEN LIV FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAG	4 080 082	2,8%
NORRLÄNDSKA INVESTERINGAR AB	3 679 218	2,5%
Kanio AB	2 600 000	1,8%
Loof Andreas	2 324 035	1,6%
Övriga	88 665 799	59,8%
<b>Totalt antal aktier</b>	<b>148 330 518</b>	<b>100,0%</b>

# Kommentarer till finansiella rapporterna

## Omsättning och resultat

### Oktober - december

Under kvartalet uppgick rörelsens nettoomsättning uppgick till 1 318 tkr (0). Omsättningen avser främst ersättning för konsulttjänster till Leaderna. Övriga rörelseintäkter uppgick till 839 tkr (148) och avser valutavinster.

Personalkostnaderna under perioden uppgick till -2 418 tkr (-1 619). Ökningen jämfört med förra året förklaras till merparten av ökningen av antalet anställda.

Övriga externa kostnader under kvartalet uppgick till -10 741 tkr (-5 799). Ökningen jämfört med föregående år beror huvudsakligen på ökad aktivitet i den pågående fas II-studien med Lipisense®.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -10 710tkr (-7 556).

### Januari - december

Rörelsens nettoomsättning för perioden januari till december uppgick till 10 287 tkr (16 407). Omsättningen härrör sig främst från samarbetet med Leaderna. Övriga rörelseintäkter uppgick till 1 348 tkr (1 074) och avser valutavinster.

Personalkostnaderna under perioden uppgick till -7 813 tkr (-7 436). ökningen jämfört med samma period förra året beror på en ökning av antalet anställda.

Övriga externa kostnader uppgick under året till -28 701 tkr (-21 524). Ökningen beror huvudsakligen på högre kliniska kostnader relaterade till den pågående fas II-studien med Lipisense®, jämfört med föregående år.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -25 264tkr (-12 128).

## Finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden januari till december uppgick till -24 780 tkr (-14 319). Förändringen beror främst på ökade rörelsekostnader i samband med fas II-studien för Lipisense®.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 4 581 tkr (36 701) för perioden januari till december. Förändringen förklaras av att Lipigon under 2023 genomförde en nyemission som inbringade 43,2 msek före emissionskostnader.

Likvida medel per den 31 december 2024 uppgick till 11 775 tkr (31 927).

Bolagets eget kapital per den 31 december 2024 uppgick till 7 760 tkr (28 445). Se not 5 för mer information. Bolagets eget kapital per aktie före utspädning uppgick den 31 december 2024 till 0,05 kr (0,22).

Per den 31 december 2024 uppgick bolagets soliditet till 52,3 % (84,6 %).

## Fortsatt drift

Styrelsen bedömer att bolaget vid tidpunkten för denna rapport har ett kapitalbehov för att kunna bedriva verksamheten under de kommande 12 månaderna. Därför beslutade styrelsen den 27 mars, villkorat av godkännande av extra bolagsstämman den 28 april, om att genomföra en företrädesemission som omfattas till 100 procent av tecknings- och garantiåtaganden. Företrädesemissionen kommer att tillföra bolaget 37,4 msek före emissionskostnader. Emissionslikviden bedöms säkerställa tillräckligt rörelsekapital för de närmaste 12 månaderna.

# Resultaträkning

tkr	2024 Okt-dec	2023 Okt-dec	2024 Jan-dec	2023 Jan-dec
Nettoomsättning	1 318	0	10 287	16 407
Övriga intäkter	839	148	1 348	1074
<b>Summa intäkter</b>	<b>2 157</b>	<b>148</b>	<b>11 636</b>	<b>17 481</b>
Övriga externa kostnader	-10 741	-5 799	-28 701	-21 524
Personalkostnader	-2 418	-1 619	-7 813	-7 436
Övriga rörelsekostnader	-39	-517	-639	-869
Avskrivningar	-42	-6	-59	-24
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-11 083</b>	<b>-7 793</b>	<b>-25 576</b>	<b>-12 371</b>
Ränteintäkter	382	238	382	246
Räntekostnader och liknande resultatposter	-10	-1	-71	-3
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-10 710</b>	<b>-7 556</b>	<b>-25 264</b>	<b>-12 128</b>
<b>Bokslutsdispositioner</b>				
Erhållna koncernbidrag				
Resultat före skatt	-10 710	-7 556	-25 264	-12 128
Inkomstskatt	0	0	0	0
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-10 710</b>	<b>-7 556</b>	<b>-25 264</b>	<b>-12 128</b>
<b>Resultat per aktie</b>				
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	-0,07	-0,09	-0,18	-0,19
Resultat per aktie efter full utspädning, kr	-0,07	-0,05	-0,16	-0,08
Antal aktier, vägt genomsnitt	148 330 518	85 687 568	138 410 955	64 121 185
Antal aktier vid full utspädning	155 174 662	160 005 019	155 174 662	160 005 019
Antal aktier vid rapportperiodens slut	148 330 518	126 422 281	148 330 518	126 422 281

# Balansräkning

tkr	Not	31 december 2024	31 december 2023
<b>Tillgångar</b>			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		225	49
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		225	49
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar		1 089	-
Övriga fordringar		962	1 247
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		771	379
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>2 823</b>	<b>1 627</b>
Kassa och bank		11 775	31 927
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>14 598</b>	<b>33 553</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>14 823</b>	<b>33 602</b>
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		587	14 246
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>587</b>	<b>14 246</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		131 588	127 553
Balanserat resultat		-99 150	-101 227
Periodens resultat		-25 264	-12 128
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>7 174</b>	<b>14 198</b>
<b>Summa eget kapital</b>	5, 6	<b>7 760</b>	<b>28 445</b>
<b>Skulder</b>			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		4 772	2 433
Övriga kortfristiga skulder		239	959
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		2 051	1 766
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>7 062</b>	<b>5 158</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>14 823</b>	<b>33 602</b>

# Eget kapital

tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Not	Aktiekapital	Överkurs fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>		<b>14 246</b>	<b>127 553</b>	<b>-101 227</b>	<b>-12 128</b>	<b>28 445</b>
Omföring föregående års resultat				-12 128	12 128	0
Nedsättning aktiekapital		-13 746		13 746		0
<b>Transaktioner med aktieägare</b>						
Lösen aktieoptioner (TO3)		87	4 295			4 382
Emissionskostnader			-261			-261
Periodens resultat					-25 264	-25 264
Inbetalning teckningsoptionsprogram personal				459		459
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>		<b>587</b>	<b>131 587</b>	<b>-99 150</b>	<b>-25 264</b>	<b>7 760</b>
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>		<b>2 281</b>	<b>102 817</b>	<b>-63 522</b>	<b>-37 705</b>	<b>3 871</b>
Omföring föregående års resultat				-37 705	37 705	0
Periodens resultat					-12 128	-12 128
<b>Transaktioner med aktieägare</b>						
Nyemission	5	6 735	22 608			29 343
Lösen aktieoptioner (TO2)		5 230	8 692			13 922
Emissionskostnader			-6 564			-6 564
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>		<b>14 246</b>	<b>127 553</b>	<b>-101 227</b>	<b>-12 128</b>	<b>28 445</b>



# Kassaflödesanalys

tkr	Not	2024 Okt-dec	2023 Okt-dec	2024 Jan-dec	2023 Jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Rörelseresultat		-11083	-7 793	-26 511	-12 371
Erhållna/Betalda räntor		372	237	370	244
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Värdeförändring valutakonton		26	92	-283	93
Avskrivningar		42	6	59	24
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>					
		<b>-11 578</b>	<b>-7 459</b>	<b>-26 365</b>	<b>-12 011</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>					
Ökning/Minskning av kundfordringar		7 881	357	-1 089	-
Ökning/Minskning av kortfristiga fordringar		-676	-393	-107	-520
Ökning/minskning av kortfristiga skulder		4 503	1 015	2 780	-1 788
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>					
		<b>1 065</b>	<b>-6 480</b>	<b>-24 780</b>	<b>-14 319</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Förvärv av anläggningstillgångar		-	-	-235	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>					
		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-235</b>	<b>-</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemission		-	-	-	29 343
Teckning aktieoptioner	5	-	13 922	4 382	13 922
Kapitalanskaffningskostnader		-	-642	-260	-6 564
Emission av teckningsoptioner		-	-	459	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>					
		<b>-</b>	<b>13 281</b>	<b>4 581</b>	<b>36 701</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>					
		<b>1 064</b>	<b>6 801</b>	<b>-20 435</b>	<b>22 382</b>
Valutakursdifferens i likvida medel		-26	-91	283	-91
Likvida medel vid periodens början		10 737	25 218	31 927	9 637
<b>LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT</b>					
		<b>11 775</b>	<b>31 928</b>	<b>11 775</b>	<b>31 927</b>

# Noter

## Not 1 Redovisningsprinciper

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

För ytterligare redovisningsprinciper hänvisas till bolagets årsredovisning för 2023. Siffrorna inom parentes avser motsvarande period föregående år om ej annat anges.

## Not 2 Transaktioner med närstående

Under kvartalet har Stefan Pierrou, bolagets utvecklingschef och medlem av bolagets ledningsgrupp, via det egna bolaget ESP Life Science AB, debiterat 252 tkr. Fakturerade arvoden avser i huvudsak arbete med klinisk utveckling. Cordator AB, ett närstående bolag till Lars Öhman, styrelsens ordförande, fakturerade 194 tkr under kvartalet för affärsutvecklingsarbete. Petit Consulting AB, ett närstående bolag till Lipigons CFO Hugo Petit, medlem av bolagets ledningsgrupp, fakturerade 268 tkr under kvartalet.

Det har i övrigt ej förekommit några väsentliga transaktioner med närstående.

## Not 3 Utvalda finansiella data i sammandrag

	2024 Okt-dec	2023 Okt-dec	2024 Jan-dec	2023 Jan-dec
Nettoomsättning, tkr	1 318	0	10 287	16 407
Övriga intäkter	839	148	1 348	1 074
Resultat efter skatt, tkr	-10 710	-7 556	-25 264	-12 128
Balansomslutning, tkr	14 822	33 602	14 822	33 602
Periodens kassaflöde, tkr	1 064	6 801	-20 435	22 382
Periodens kassaflöde per aktie, kr	0,01	0,08	-0,15	0,35
Likvida medel, tkr	11 775	31 927	11 775	31 927
Eget kapital per aktie, kr	0,05	0,22	0,05	0,22
Soliditet, %	52,36%	84,65%	52,36%	84,65%

## Not 4 Risker och osäkerheter i sammandrag

Lipigons väsentliga risk- och osäkerhetsfaktorer omfattar såväl verksamhetsrelaterade risker såsom risker relaterade till marknads- och teknikutveckling, patent, konkurrenter och framtida finansiering. Bolagets värde är till stor del beroende av framgången för bolagets utvecklingsprojekt och förmåga att ingå partnerskap med större läkemedelsbolag. Lipigons främsta läkemedelskandidat Lipisense<sup>®</sup> befinner sig i klinisk utvecklingsfas och det finns en risk att bolaget inte når uppsatta mål i kliniska studier eller erhåller marknadsgodkännande och därför inte når tillräcklig lönsamhet.

Bolaget har inte genererat tillräckliga intäkter för att uppnå positivt kassaflöde vilket innebär att bolaget behöver tillgång till kapital innan dess kassaflöde blir positivt. Tillgången till kapital kan vara begränsad vid tillfällen då bolaget behöver det. För mer information avseende riskerna kopplade till Bolaget och dess verksamhet hänvisas till Bolagets årsredovisning för 2023.

## Not 5 Eget kapital

Under andra kvartalet 2024 avslutades teckningsperioden för TO3. Totalt utnyttjades 21 908 237 teckningsoptioner, motsvarande cirka 85,5 procent av antalet utestående teckningsoptioner, för teckning av 21 908 237 aktier till teckningskursen 0,20 kr per aktie. Genom utnyttjandet av teckningsoptionerna tillförs Lipigon cirka 4,4 mkr före emissionskostnader uppgående till 0,3 mkr.

Under andra kvartalet har Lipigons personal och nyckelpersoner fått möjlighet till en övertilldelning i enlighet med tidigare stämmobeslut och förvärvat ytterligare optioner i programmet 2023/2027 till ett värde av 72 tkr.

## Not 6 Teckningsoptioner

Nedan följer en sammanfattning av bolagets utestående optioner per den 31 december 2024. Vid fullt utnyttjande av samtliga optioner blir utspädningen av nuvarande aktieägare cirka 4,2 %.

Program	Innehavare	Antal optioner	Lösen pris	Värde per tilldelad option	Volatilitet, %	Risikfri ränta, %	Tecknings rätt per option	Teckning , år
Tecknings optioner 2023/2027	Personal och andra nyckelpersoner	4 834 858	0,82	0,07	58,9	-0,23	1	Sep 2026 -feb 2027
Tecknings optioner 2023/2027	Personal och andra nyckelpersoner	2 009 286	0,82	0,06	58,9	-0,23	1	Sep 2026 -feb 2027
<b>Totalt</b>		<b>6 844 144</b>	-	-	-	-	-	-

# Alternativa nyckeltal

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

## Härledning av alternativa nyckeltal

	2024 Okt-dec	2023 Okt-dec	2024 Jan-dec	2023 Jan-dec
<b>Kassaflöde per aktie</b>				
Periodens kassaflöde, tkr	1 064	6 801	-20 435	22 382
Genomsnittligt antal aktier	148 330 518	85 687 568	138 410 955	64 121 185
Kassaflöde per aktie (SEK)	0,01	0,08	-0,15	0,35
<b>Eget kapital per aktie</b>				
Eget kapital, tkr	7 760	28 445	7 760	28 445
Antal aktier vid periodens utgång	148 330 518	126 422 281	148 330 518	126 422 281
Eget kapital per aktie (SEK)	0,05	0,22	0,05	0,22
<b>Soliditet</b>				
Eget kapital, tkr	7 760	28 445	7 760	28 445
Summa eget kapital och skulder, tkr	14 823	33 602	14 823	33 602
Soliditet, %	52,36%	84,65%	52,36%	84,65%

# Definitioner

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

Nyckeltal	Definition	Motivering
<b>Antal aktier</b>	Antal aktier vid periodens slut	Relevant vid beräkning av eget kapital per enskild aktie
<b>Balansomslutning</b>	Summa tillgångar vid periodens slut	Relevant vid beräkning av soliditet
<b>Eget kapital per aktie</b>	Summa eget kapital genom antal aktier vid periodens slut	Mått för att beskriva eget kapital per aktie
<b>Genomsnittligt antal aktier</b>	Genomsnittligt antal utestående aktier under rapportperioden	Relevant vid beräkning av resultat per aktie
<b>Nettoomsättning</b>	Omsättning för perioden	Värdet av försäljning av varor och tjänster
<b>Rapportperiod</b>	Januari-december 202x	Förklaring av period som delårsrapporten omfattar
<b>Resultat per aktie före utspädning</b>	Periodens resultat dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
<b>Resultat per aktie efter utspädning</b>	Periodens resultat dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier inklusive, vid aktuell tidpunkt, utspädning på grund av aktierelaterade instrument	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
<b>Resultat per aktie efter full utspädning</b>	Periodens resultat dividerat med antalet aktier vid en teoretisk maximal utspädning	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
<b>Soliditet</b>	Summa eget kapital som procent av summa tillgångar	Mått för att bedöma bolagets möjligheter att uppfylla sina finansiella åtaganden

# Övriga upplysningar

## Kontaktuppgifter

Lipigon Pharmaceuticals AB (Org. Nr. 556810-9077)  
Johan Liwing, VD  
Telefon: +46 (0) 70-670 36 75  
E-post: johan.liwing@lipigon.se  
Tvistevägen 48 C, 907 36 Umeå

## Finansiell kalender

Delårsrapport januari-mars 2025	22 maj 2025
Årsstämma 2025	26 juni 2025
Delårsrapport april-juni 2025	26 augusti 2025
Delårsrapport juli-september 2025	20 november 2025
Bokslutskommuniké 2025	18 februari 2026

## Revision

Denna rapport har ej granskats av bolagets revisor.



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

Umeå den 28 mars 2025

Lars Öhman  
Ordförande

Johannes Hulthe  
Ledamot

Eva Pinotti Lindqvist  
Ledamot

Jessica Martinsson  
Ledamot

David Westberg  
Ledamot

Fredrik Lindgren  
Ledamot

Johan Liwing  
Verkställande direktör