



LIPIGON
PHARMACEUTICALS

Q1

Delårsrapport

1 januari–31 mars 2024

Rapporten i korthet

Ansökan om fas II-prövning godkänd, patientrekrytering pågående.

Väsentliga händelser under kvartalet

- Den 1 februari meddelades att CombiGene AB (publ) har beslutat att avsluta sitt licensavtal gällande projekt 2 (P2), vilket kommer att återgå till Lipigon senast den 5 augusti 2024.
- Den 7 februari erhöles Läkemedelsverkets och Etikprövningsmyndighetens godkännande om att genomföra en fas II-studie med Lipisense®.

Finansiell översikt

tkr	2024 Jan-mar	2023 Jan-mar	2023 Jan-dec
Nettoomsättning	-	-	16 407
Rörelseresultat	-7 414	-6 844	-12 371
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	-0,06	-0,34	-0,19
Likvida medel	24 003	4 272	31 927

Väsentliga händelser efter rapportperioden

- Den 14 maj rapporterades att Lipigon har inlett ett forskningsprojekt om lungskador tillsammans med University of Washington.
- Den 17 maj meddelades att Lipigon har nått finalsteget i EIC Accelerator-utvärderingen, vilket kan innebära upp till €17,5 miljoner i stöd för fas IIa/b-studier med läkemedelskandidaten Lipisense®.

VD har ordet

Vår ansökan om fas II-prövning av Lipisense® godkändes i februari efter en snabb handläggning av Läkemedelsverket. Beskedet stärker vår position som det enda bolaget med en ANGPTL4-hämmare i kliniska prövningar. För närvarande har tre prövningssites godkänts och fler planeras att inkluderas. Efter initiala förseningar i samband med uppstarten av klinikerna är patientrekryteringen nu igång.

Lipigons framsteg bygger på mer än forskning och utveckling. Vårt engagemang och förmåga att skapa värdefulla partnerskap reflekteras i det arbete som vårt erfarna affärsutvecklingsteam utför. Genom strategiska samarbeten och regionala licensavtal, som avtalet med Leaderna för Lipisense®-projektet, breddar vi vägen mot marknad och ökar möjligheterna till framgång.

Vår samarbetspartner Leaderna planerar att starta en fas I-bryggstudie med friska frivilliga i Kina, vilket är ett första viktigt steg i deras utvecklingsprocess. Den kinesiska myndigheten för medicinska produkter (National Medical Products Administration, NMPA) godkände nyligen studiedesignen, och Leaderna förväntar sig att påbörja studien under andra kvartalet 2024.

Vår satsning på genetiskt validerade målproteiner är central i vår forskningsstrategi och ökar signifikant möjligheterna för positiva utfall i kliniska studier. Den omfattande genetiska forskningen kring ANGPTL4 har inte bara stärkt vår övertygelse om Lipisense® utan också minskat utvecklingsrisken. Genom att tydligt koppla ANGPTL4 till de sjukdomstillstånd vi avser behandla, lägger vi en stabil grund för projektets framtid.

Erfarenhet och kunskap är avgörande inom läkemedelsutveckling. Vårt utvecklingsteam, där alla har mer än 15 års erfarenhet inom



läkemedelsindustrin, utgör ryggraden i Lipigons verksamhet. Deras samlade expertis möjliggör en smidig navigering genom läkemedelsutvecklingens komplexa faser, vilket effektivt för Lipisense® närmare målet.

Under kvartalet kom beslutet att Combigene valt att säga upp licensavtalet för P2. Som tidigare meddelats förväntas inte denna händelse ha någon inverkan på bolagets långsiktiga verksamhet.

För en djupare förståelse av läkemedelsutveckling och vårt arbete på Lipigon rekommenderar jag [Nyckelpersoner förklarar](#) på vår webbplats, där våra experter delar sina kunskaper. Läs även om [samarbetet med Leaderna](#) och [intervjun med life science-meriterade Fredrik Lindgren](#), som är nyvald styrelseledamot.

Under nästa kvartal vill jag särskilt flagga för teckningsoption 3 (TO3) där optionsägare får en bra chans att öka sitt innehav i bolaget och tillföra värdefullt kapital till bolaget.

Umeå, maj 2024

Stefan K. Nilsson, VD

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 SEK¹. 2032 uppskattas försäljningen i dessa marknader ha stigit till 166 miljarder SEK¹

Hjärt-kärlsjukdomar har länge varit den största orsaken till dödlighet och sjuklighet i västvärlden. Även i utvecklingsländer noteras en ökning av dessa så kallade vällivnadssjukdomar, 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 försämrade 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 globalt². I många länder orsakar hjärt-kärlsjukdomar den enskilt största sjukvårdsutgiften³. 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 sär läkemedelsstatus eller på nischindikationer. Lipigons läkemedelsutveckling fokuserar på fyra läkemedelsprojekt. Samtliga projekt har, baserat på verkningsmekanismen, potential att även rikta sig mot bredare indikationer, främst inom området blodfetter, deras hantering och relaterade sjukdomar.

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

² mb.cision.com/wp/yfs/00/00/00/00/00/0A/FC/71/wkr0020.pdf

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

PRE-CLINICAL PHASE					CLINICAL PHASE				
Project	Identification	Optimization	Validation	Safety	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Market	Partner
P1	Lipisense Lipisense is a GalNAc-conjugated (liver targeted) LNA ANGPTL4 ASO								Leaderna 先声生物 *
P2	Lipodystrophy Gene therapy								CombiGene **
P3	Dyslipidemia Small molecules (DEL screening)								HITGEN
P4	CAP ANGPTL4 ASO								NANYANG TECHNOLOGICAL UNIVERSITY

* China, Hong Kong, Taiwan and Macau

** Combigene samarbetet avslutas under augusti 2024.

Om projekten

Projekt 1 – Lipisense®, (P1)

Lipisense® är det projekt som kommit längst i utvecklingen mot ett färdigt läkemedel. För närvarande är fas I-studien på väg att avslutas och resultaten visar att Lipisense® tolereras väl av försökspersonerna, med en mycket positiv biverkningsprofil. Dessutom har studien visat att Lipisense® fungerar farmokodynamiskt och interagerar med mRNA för målproteinet ANGPTL4 för att förhindra att proteinet tillverkas i levercellerna. I februari 2024 godkändes Lipigons ansökan om klinisk prövning avseende fas II-studie och målet är att påbörja studien under första kvartalet 2024. Studien kommer att genomföras i Sverige vid tre till fyra olika prövningskliniker och inkludera upp till 26 patienter med kraftigt förhöjda blodfetter av typen triglycerid och underliggande typ 2-diabetes. Patienterna kommer att behandlas med fyra doser av Lipisense® under en månad och därefter följas upp under sex månader där säkerhetsparametrar, blodfetter och andra viktiga metabola faktorer studeras.

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.⁴ 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-hämmare⁵) och en uppnådd marknadsandel för Lipisense® om fem procent av antalet patienter med mycket höga triglyceridnivåer (SHTG).

Lipigon har ett samarbets- och licensavtal med Leaderna avseende utveckling av Lipisense® för Kina, Hong Kong, Taiwan samt Macau. Samarbetet bedöms kunna ge intäkter bestående

⁴ Global Data. Database:Epidemiology Market Size Search.

⁵ BRIDGEWATER, N.J. and TARRYTOWN, N.Y., Feb. 11, 2019 /PRNewswire/ -- Praluent® (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.>

av milstolpsbetalningar motsvarande ca 90 miljoner USD samt royalties på nettoförsäljningen. Bolaget erhöll en första förskottsbetalning motsvarande 1,5 miljoner USD under våren 2023. Leaderna förbereder nu en klinisk studie med Lipisense® i Kina.

Projekt 2 – Lipodystrofi, (P2)

Målmarknaden för läkemedlet är de patienter som lider av partiell lipodystrofi. Enligt Lipigons samarbetspartner CombiGenes marknadsanalys beräknas det i dag finnas cirka 500 patienter i USA och 300 patienter i EU. Det finns i dag inga verksamma behandlingsmöjligheter för dessa patienter. För att uppskatta den potentiella marknaden för Lipigons läkemedel kan man anta att läkemedlet kan behandla mellan 25 och 50 procent av patienterna. För närvarande bedömer Lipigon att behandlingskosten per patient ligger på 1,5 miljoner USD i USA och 1,3 miljoner USD i Europa.⁶ Detta ger en total försäljningspotential på mellan 700 och 14 500 miljoner USD per år. Den 1 februari 2024 meddelade Lipigon att CombiGene beslutat att avsluta licensavtalet, vilket innebär att Lipigon återtar ansvaret för utvecklingen av P2 Lipodystrof. Projektet ska, efter återtagandet från CombiGene i augusti 2024 utvärderas för att se om förutsättningar finns för fortsatt utveckling.

Projekt 3 – Dyslipidemi, (P3)

Projekt 3 syftar till att behandla patienter med dyslipidemi, allmänna blodfettssrubbningsar. 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 tablett det föredragna administrerings sättet. 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.⁷

Studier har visat att ANGPTL4-nivåerna är förhöjda hos patienter med ARDS och att dessa nivåer korrelerar med sjukdomens svårighetsgrad och dödlighet. Liksom P1, Lipisense®, är målproteinet i CAP-projektet ANGPTL4, och man använder samma typ av nukleinsyraläkemedel, vilket förväntas ge effekt. ANGPTL4 bidrar till ökat läckage i lungornas blodkärl, vilket leder till inflammationsdriven lungskada.⁸ Denna effekt är oberoende av inflammationens ursprungliga orsak, vilket gör behandling med detta målprotein möjlig för patienter med lunginflammation oavsett infektkälla. Att hämma ANGPTL4 förväntas kunna förbättra överlevnaden hos drabbade patienter.

⁶ https://issuu.com/pub10/docs/combigene_annualreport_2019?fr=sZGY4MjE3ODcwNQ.

⁷ Diamond, M. Acute Respiratory Distress Syndrome. 2022. StatPearls. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing.

⁸ 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.

I USA, Europa och Japan drabbas årligen 4–5 miljoner människor av CAP⁹ och ungefär 900 000 personer av ARDS¹⁰. För behandling av CAP används främst antibiotika vid bakteriell lunginflammation, där dödligheten bland sjukhusinlagda patienter ligger på ungefär 8 procent. För ARDS är motsvarande siffra cirka 40 procent.¹¹ För närvarande finns det ingen godkänd läkemedelsbehandling för patienter med ARDS.

Baserat på Bolagets analys representerar CAP-projektet en marknadsmöjlighet värd flera miljarder USD.

⁹ GlobalData. (2024). Epidemiology database. Retrieved April 15, 2024.

¹⁰ GlobalData. (2024). Epidemiology database. Retrieved April 15, 2024.

¹¹ 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 mars 2024 uppgick det totala antal aktier till 126 422 281 med ett kvotvärde om cirka 0,11 SEK. Aktiekapitalet uppgick till 14 246 235 kronor. Samtliga aktier har röstetal 1.

Största aktieägare per 31 mars 2024

Namn	Antal aktier	%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	12 504 410	9,9%
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	8 384 386	6,6%
Rekonstructa AB	6 125 005	4,8%
Ålandsbanken Abp (Finland), svensk filial	5 568 171	4,4%
Magbaleo AB	4 500 000	3,6%
HANDELSBANKEN LIV FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAG	3 791 980	3,0%
Fort Knox Förvaring AB	3 679 218	2,9%
RJAN Holding AB	2 646 880	2,1%
Tuvedalen Limited	2 254 734	1,8%
SIP 203, YOUPLUS ASSURANCE	1 372 397	1,1%
Övriga	75 595 100	59,8%
Totalt antal aktier	126 422 281	100,0%

Kommentarer till finansiella rapporterna

Omsättning och resultat

Januari–mars

Under kvartalet uppgick rörelsens nettoomsättning till 0 tkr (0). Övriga rörelseintäkter uppgick till 300 tkr (25) och avser valutavinster.

Personalkostnaderna under perioden uppgick till -1 910 tkr (-2 022).

Övriga externa kostnader under kvartalet uppgick till -5 741 tkr (-4 807). Ökningen beror huvudsakligen på högre kliniska kostnader i samband med uppstarten av fas II-studien, jämfört med föregående år.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -7 415 tkr (-6 836).

Finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden januari till mars uppgick till -8 577 tkr (-5 365). Förändringen beror på ökade rörelsekostnader i form av milstolpsbetalningar i samband med uppstarten av fas II-studien.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 387tkr (0) för perioden januari till mars. Förändringen beror på personalens inbetalningar i samband med förvärvet av teckningsoptioner i programmet 2023/2027.

Likvida medel per den 31 mars 2024 uppgick till 24 003 tkr (4 272).

Bolagets eget kapital per den 31 mars 2024 uppgick till 21 416 tkr (-2 965). Förändringen förklaras av de nyemissioner som genomfördes under våren och hösten 2023. Se not 5 för mer information om Bolagets eget kapital. Bolagets eget kapital per aktie före utspädning uppgick den 31 mars 2024 till 0,17 kr (-0,15).

Per den 31 mars 2024 uppgick Bolagets soliditet till 83,1 % (-62,1 %).

Resultaträkning

tkr	2024 Jan-mar	2023 Jan-mar	2023 Jan-dec
Nettoomsättning	-	-	16 407
Övriga intäkter	300	25	1 074
Summa intäkter	300	25	17 481
Övriga externa kostnader	-5 741	-4 807	-21 524
Personalkostnader	-1 910	-2 022	-7 436
Övriga rörelsekostnader	-58	-34	-869
Avskrivningar	-6	-6	-24
Rörelseresultat	-7 414	-6 844	-12 371
Ränteintäkter	0	8	246
Räntekostnader och liknande resultatposter	-1	-	-3
Resultat före skatt	-7 415	-6 836	-12 128
Inkomstskatt	-	-	-
ÅRETS RESULTAT	-7 415	-6 836	-12 128
Resultat per aktie			
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	-0,06	-0,34	-0,19
Resultat per aktie efter full utspädning, kr	-0,05	-0,33	-0,08
Antal aktier, vägt genomsnitt	126 422 281	20 244 424	64 121 185
Antal aktier vid full utspädning	159 418 519	20 830 924	160 005 019
Antal aktier vid rapportperiodens slut	126 422 281	20 244 424	126 422 281

Balansräkning

tkr	Not	31 mars 2024	31 mars 2023	31 december 2023
Tillgångar				
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		43	67	49
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Summa anläggningstillgångar		43	67	49
<i>Omsättningstillgångar</i>				
Övriga fordringar		1 161	366	1 247
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		559	67	379
Summa kortfristiga fordringar		1 721	433	1 627
Kassa och bank		24 003	4 272	31 927
Summa omsättningstillgångar		25 724	4 705	33 553
SUMMA TILLGÅNGAR		25 766	4 772	33 602
Eget kapital				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		14 246	2 281	14 246
Ej registrerat aktiekapital				
Summa bundet eget kapital		14 246	2 281	14 246
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		127 553	102 817	127 553
Balanserat resultat		-112 968	-101 227	-101 227
Periodens resultat		-7 415	-6 836	-12 128
Summa fritt eget kapital		7 170	-5 246	14 198
Summa eget kapital	5	21 416	-2 965	28 445
Skulder				
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		1 863	2 494	2 433
Övriga kortfristiga skulder		919	892	959
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 569	4 351	1 766
Summa kortfristiga skulder		4 350	7 737	5 158
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		25 766	4 772	33 602

Eget kapital

tkr	Not	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		Totalt eget kapital
		Aktiekapital	Överkurs fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
Ingående eget kapital 2024-01-01		14 246	127 553	-101 227	-12 128	28 445
Omföring föregående års resultat		-	-	-12 128	12 128	0
Periodens resultat		-	-	-	-7 415	-7 415
Transaktioner med aktieägare						
Inbetalning teckningsoptionsprogram personal		-	-	387	-	387
Utgående eget kapital 2024-03-31		14 246	127 553	-112 968	-7 415	21 416
Ingående eget kapital 2023-01-01		2 281	102 817	-63 522	-37 705	3 871
Omföring föregående års resultat		-	-	-37 705	37 705	0
Periodens resultat		-	-	-	-6 836	-6 836
Utgående eget kapital 2022-03-31		2 281	102 817	-101 227	-6 836	-2 965
Ingående eget kapital 2023-01-01		2 281	102 817	-63 522	-37 705	3 871
Omföring föregående års resultat		-	-	-37 705	37 705	0
Periodens resultat		-	-	-	-12 128	-12 128
Transaktioner med aktieägare						
Nyemission	5	11 965	29 364	-	-	41 329
Emissionskostnader		-	-4 628	-	-	-4 628
Utgående eget kapital 2023-12-31		14 246	127 553	-101 227	-12 128	28 445

Kassaflödesanalys

tkr	Not	2024 Jan-mar	2023 Jan-mar	2023 Jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat		-7 414	-6 844	-12 371
Erhållna/Betalda räntor		-1	8	244
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>				
Värdeförändring valutakonton		-267	-	93
Avskrivningar		6	6	24
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-7 676	-6 830	-12 011
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Ökning/Minskning av kortfristiga fordringar		-94	674	-520
Ökning/minskning av kortfristiga skulder		-808	791	-1 788
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-8 577	-5 365	-14 319
Investeringsverksamheten				
Förvärv av anläggningstillgångar		-	-	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-	-	0
Finansieringsverksamheten				
Nyemission		-	-	29 343
Lösen av aktieoptioner		-	-	13 922
Kapitalanskaffningskostnader		-	-	-6 564
Inbetalning teckningsoptioner personal	5	387	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		387	-	36 701
Periodens kassaflöde		-8 191	-5 365	22 382
Valutakursdifferens i likvida medel		267	-	-91
Likvida medel vid periodens början		31 928	9 637	9 637
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT		24 003	4 272	31 928

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 222 tkr. Fakturerade arvoden avser i huvudsak arbete med klinisk utveckling. Cordator AB, ett närstående bolag till Lars Öhman, fakturerade 130 tkr under kvartalet för affärsutvecklingsarbete.

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

Not 3 Utvalda finansiella data i sammandrag

	2024 Jan-mar	2023 Jan-mar	2023 Jan-dec
Nettoomsättning, tkr	-	-	16 407
Övriga intäkter	300	25	1 074
Resultat efter skatt, tkr	-7 415	-6 836	-12 128
Balansomslutning, tkr	25 766	4 772	33 602
Periodens kassaflöde, tkr	-8 191	-5 365	22 382
Periodens kassaflöde per aktie, kr	-0,06	-0,27	0,35
Likvida medel, tkr	24 003	4 272	31 927
Eget kapital per aktie, kr	0,17	-0,15	0,22
Soliditet, %	83,12%	-62,13%	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[®] 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

Bolagets egna kapital var på balansdagen av Q1 2023 negativt. Under det första kvartalet genomfördes en företrädesemission om cirka 35,4 MSEK som avslutades den 24 april 2023.

Under kvartalet har Lipigons personal och nyckelpersoner förvärvat optioner i programmet 2023/2027 till ett värde av 387 tkr.

Not 6 Teckningsoptioner

Nedan följer en sammanfattning av bolagets utestående optioner per den 31 mars 2024. Vid fullt utnyttjande av samtliga optioner blir utspädningen av nuvarande aktieägare 21 %.

Program	Innehavare	Antal optioner	Lösen pris	Värde per tilldelad option	Volatilitet, %	Risikfri ränta, %	Teckningsrätt per option	Teckning, år
TO3	Övriga aktieägare	25 616 238	(I)	-	-	-	1	Maj-jun 2024
Teckningsoptioner 2023/2027	Personal och andra nyckelpersoner	7 380 000	0,82	0,08	58,9	-0,23	1	Sep 2026 -feb 2027
Totalt		32 996 238	-	-	-	-	-	-

(I) 70 procent av den volymvägda genomsnittskursen för Bolagets aktie under en period om 10 handelsdagar från och med dagen efter att Bolaget genom pressmeddelande informerat om det sista patientbesöket i fas II-studien för Bolagets läkemedelskandidat Lipisense®, eller vid frånvaro av sådant meddelande, under perioden från och med den 6 maj 2024 till och med den 20 maj 2024, dock lägst aktiens kvotvärde och högst 0,8 kr.

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 Jan-mar	2023 Jan-mar	2023 Jan-dec
Kassaflöde per aktie			
Periodens kassaflöde, tkr	-8 191	-5 365	22 382
Genomsnittligt antal aktier	126 422 281	20 244 424	64 121 185
Kassaflöde per aktie (SEK)	-0,06	-0,27	0,35
Eget kapital per aktie			
Eget kapital, tkr	21 416	-2 965	28 445
Antal aktier vid periodens utgång	126 422 281	20 244 424	126 422 281
	0,17	-0,15	0,22
Soliditet			
Eget kapital, tkr	21 416	-2 965	28 445
Summa eget kapital och skulder, tkr	25 766	4 772	33 602
Soliditet, %	83,12%	-62,13%	84,65%

Definitioner

Nyckeltal	Definition	Motivering
Antal aktier	Antal aktier vid periodens slut	Relevant vid beräkning av eget kapital per enskild aktie
Balansomslutning	Summa tillgångar vid periodens slut	Relevant vid beräkning av soliditet
Eget kapital per aktie	Summa eget kapital genom antal aktier vid periodens slut	Mått för att beskriva eget kapital per aktie
Genomsnittligt antal aktier	Genomsnittligt antal utestående aktier under rapportperioden	Relevant vid beräkning av resultat per aktie
Nettoomsättning	Omsättning för perioden	Värdet av försäljning av varor och tjänster
Rapportperiod	Januari–december 2023	Förklaring av period som delårsrapporten omfattar
Resultat per aktie före utspädning	Periodens resultat dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
Resultat per aktie efter utspädning	Periodens resultat dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier inklusive, vid aktuell tidpunkt, utspädning på grund av aktie-relaterade instrument	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
Resultat per aktie efter full utspädning	Periodens resultat dividerat med antalet aktier vid full utspädning	Mått för att beskriva resultat per enskild aktie
Soliditet	Summa eget kapital som procent av summa tillgångar	Mått för att bedöma bolagets möjligheter att uppfylla sina finansiella åtaganden

Övriga upplysningar

Kontaktuppgifter

Lipigon Pharmaceuticals AB (Org. Nr. 556810-9077)
Stefan K. Nilsson, VD
Telefon: +46 (0) 70-578 17 68
E-post: stefan@lipigon.se
Tvistevägen 48 C, 907 36 Umeå

Finansiell kalender

Delårsrapport april-juni 2024	27 augusti 2024
Delårsrapport juli-september 2024	21 november 2024
Bokslutskommuniké 2024	19 februari 2025
Delårsrapport januari-mars 2025	27 maj 2025

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 maj 2024

Lars Öhman
Ordförande

Johannes Hulthe
Ledamot

Eva Pinotti Lindqvist
Ledamot

Jessica Martinsson
Ledamot

David Westberg
Ledamot

Fredrik Lindgren
Ledamot

Stefan K. Nilsson
Verkställande direktör