

AQILION

AQILION AB
Årsredovisning
2018

Innehållsförteckning

Verksamheten	3
VD har ordet	4
Väsentliga händelser under räkenskapsåret	5
Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut	5
Aqilions kärnvärderingar	6
Vision, mål och strategi	7
Affärsmodell	8
Scouting för att hitta rätt projekt	9
Projektöversikt vid periodens utgång	10
Investerat kapital i projektbolagen	10
Projektöversikt (2018-12-31)	11
Aktiva projektbolag	12
Innehav i noterade bolag vid periodens utgång	17
Avyttrade projekt	17
Organisation	18
Board of Directors	19
CEO and operational team	20
Advisors	21
Förvaltningsberättelse	24
Bolagsstyrning	27
Tilläggsupplysningar	33
Underskrifter	38
Revisionsberättelse	39
Ordlista	41
Nyckeltalsdefinitioner	41
Kontakt	42

"Vi identifierar unika life science idéer som har potential att bli nya läkemedel och förädlar dem till kommersiellt intressanta projekt".

Aqilion i korthet

Aqilion är ett svenskt bolag som utvecklar och säljer läkemedelsprojekt. Vi tror att den bästa källan till nya behandlingar och läkemedel är att identifiera, forma och stärka tidiga innovativa forskningsprojekt. Vi söker idéer som har potential att både förbättra livskvaliteten för patienten och skapa värde till hälso- och sjukvården och samhället.

Aqilion identifierar idéer som baseras på gedigen forskning där vi tydligt kan förstå underliggande biologi, klinisk relevans och patientnytta. Vi utvecklar idéerna från tidig fas. Målet är att leverera kliniskt proof-of-concept och ett intressant värdeerbjudande för en köpare eller partner som kan genomföra den fortsatta kliniska utvecklingen och ta produkten till marknaden. Varje utvecklingsprojekt drivs separat, och oftast som enskilda dotterbolag, med stöd av gemensamma centrala resurser. Denna bolagsstruktur möjliggör fokus på projektnivå men ger också möjlighet till övergripande diversifiering, riskhantering och ett opportunistiskt val av projekt.

Aqilions verksamhet utgår från bolagets huvudkontor i Helsingborg. Från Helsingborgskontoret sköts all administration i såväl Aqilion som projekten. Aqilion har dessutom kontor på Sahlgrenska Science Park i Göteborg för att ha en närvaro även i denna region. I Lund samarbetar Aqilion med SmiLe Incubator för life science start-ups. Aqilion har vidare tillgång till kontor i Danderyd, med syftet att stärka nätverket och samarbetsmöjligheterna i Stockholms- och Uppsala-regionen.

Partners för Utvecklingsinvesteringar inom Life Science AB, P.U.L.S. AB byter namn till AQILION AB

Under 2018 ändrade bolaget strategi och anpassade organisationen och verksamheten därefter. Samtidigt påbörjades en namnbytesprocess för att markera ett skifte i utvecklingen och positionera bolagets nya inriktning under ett mer unikt varumärke.

Namnet Aqilion är sprunget ur ordet Aquila, det latinska namnet på fågelsläktet, som bland annat omfattar örnar. Bolagets namn symboliserar en klarsynt och smidig organisation som med precision och en örns skarpsynta perspektiv kan hitta de tidiga life science projekt som passar just Aqilions affärsmodell. Aquila är också namnet på en stjärnkonstellation som är synlig på det norra halvklotet. Den nordiska konstellationen speglar potentialen i ett nära samarbete i nätverk. Det har PULS bevisat historiskt och det vill vi bära med oss framöver.

Kort historik

- Bolaget grundades 2002 i Helsingborg och har sedan dess genererat elva projektbolag samt skapat 23 patentfamiljer.
- Projektbolagen har tillförts en sammanlagd finansiering på över 500 MSEK. Därutöver har Aqilion finansierats med 216 MSEK och ytterligare 100 MSEK kan tillföras under våren 2019 via utställda teckningsoptioner.
- Av de elva projektbolagen har sju hittills tagits till klinisk fas och de övriga fyra är på väg mot klinik.
- Två projektbolag har avyttrats. Ambria Dermatology AB avyttrades 2009 till Natumin Pharma AB som har vidareutvecklat tekniken i ett flertal produkter. Den totala köpeskillingen om 32 MSEK beräknas inflyta över tid. Under 2011 såldes DuoCort Pharma AB till det amerikanska läkemedelsbolaget ViroPharma Inc. Vid slutförandet av affären erhöles 220 MSEK kontant och upp till 860 MSEK i form av tilläggsköpeskillingar som visat sig omöjliga att erhålla på den nya ägarens strategi. Totalt delades 205 MSEK ut till aktieägarna vilket motsvarade en IRR om 26% på investerat kapital.
- Två projektbolag har börsintroducerats. LIDDS AB noterades 2014 på Nasdaq First North Stockholm. AcuCort AB noterades 2017 på Aktietorget, numera Spotlight Stock Market.
- Ett av bolagen, Pharmapnea AB, har lagts ned.
- Laccures produkt utlicensierades i maj 2017 genom ett exklusivt och globalt licensavtal med amerikanska Combe Inc. Samarbetet avbröts under februari 2019 och Laccure fortsätter produktutvecklingen mot kommersialisering i egen regi.

VD har ordet



Vårvintern 2018 var en mycket intensiv och inspirerande period med fokus på finansieringen av den nya strategin framåt och en konkret treårsplan som ska ta bolaget igenom förändringsprocessen mot nya mål.

Förberedelserna inför emissionen om 100 MSEK plus 100 MSEK i teckningsoptioner som genomfördes i mars föregicks av många samtal både internt och externt för att diskutera och fastställa den framtänkta strategin. Att investera tidigt i läkemedelsprojekt innebär till sin natur både stor risk och ofta långa investeringscykler vilket i sin tur belönas med god avkastning då projektet lyckas. Vi är övertygade om att det finns stora möjligheter att skapa framtidens behandlingsmetoder genom att identifiera tidiga projekt i innovativa goda forskningsmiljöer och sedan forma och driva dem tillsammans med ett erfaret team med god kunskap inom hela näringskedjan från innovation till patient.

Vi vill vara med tidigt i projekten vilket innebär att vi också måste kunna sälja projekten under utvecklingen för att ha en realistisk möjlighet att skapa ett stabilt kassaflöde och utdelning över tid. Detta kräver i sin tur att vi har spetskompetens, mod och engagemang i affärsutvecklingen av varje unikt projekt. Det kräver också att vi har förmåga att matcha en portfölj av projekt som befinner sig i olika stadier och med en avvägd riskprofil

Med finansieringen på plats kunde vi under året rekrytera nya medarbetare till teamet för att säkerställa att organisationen kan driva både förändringsstrategin och nå uppsatta affärs mål. Jag är väldigt glad över att vi lyckades attrahera nya medarbetare med den profil vi sökte. Nu är två grundläggande pusselbitar på plats och arbetet är i full gång.

Vi har åtta till tio projekt löpande under utvärdering och vi arbetar nu också mer i de aktiva projektbolagen. Projektportföljens utveckling har under året både nått framgångar och stött på utmaningar. Framgångar ger energi och motgångar måste hanteras utan att tappa varken mod eller energi. Med tanke på projektens natur så är det givet att vi kommer att stänga eller lämna en del av projekten för att kunna strategiskt optimera utvecklingen av portföljen och därmed fokusera på de projekt som skapar störst värde och har störst potential att lyckas.

Belina (bröstcancer) startades i ett mycket tidigt preprojekt och bygger på en gedigen och spännande forskning. Affärsutvecklingen i projektet visar sig vara för svår och till en för hög risk för vår affärsmodell varför vi beslutat att låta projektet gå tillbaka till innovatörerna och skriva av innehavet.

Glactone Pharma (immunterapi och kastrationsresistent prostatacancer) i preklinisk fas har under året fokuserat på att optimera sin plattform av unika serier av molekyler för att under 2019 fortsätta den prekliniska utvecklingen. Tekniken har möjliga applikationer inom flera indikationer vilket innebär diversifierade utvecklingsmöjligheter. Glactone Pharma kommer i första hand att fokusera på onkologi och då särskilt inom prostatacancer där man också publicerat fina resultat under året.

Under 2018 har **Trophea** (hudatrofi) tagit steget in i den kliniska utvecklingsfasen vilket också **Oncorena Holding** (avancerad njurcancer) bedöms göra år 2020. Båda projektbolagen har genomfört finansieringsrundor under året och följer i stort sett plan dock med en del förseningar. Oncorena Holding har stärkt sin interna organisation och har rekryterat en heltidsanställd VD.

Adenovir Pharma (virusorsakad ögoninfektion) i klinisk fas har tyvärr inte nått ända fram och vi har tillsammans med övriga ägare beslutat att avyttra projektet alternativt låta annan part driva projektet vidare. Som en följd av detta beslut har vi valt att skriva ned värdet på tillgången med hänsyn tagen till den senaste emissionskursen i Adenovir Pharma.

Laccure (bakteriell vaginos) är det projektbolag som är närmast en kommersialisering. Laccure har i februari 2019 avbrutit samarbetet med licenstagaren Combe Inc. Vi tror fortsatt på Laccures receptfria produkt och Aqilion kommer att stötta Laccures fortsatta utveckling med de resurser som krävs för att hitta en snabb kommersialiseringstrategi framåt.

AcuCort (ny lättanvänd glukokortikoidprodukt) var tidigare ett projektbolag som vi som huvudägare givetvis fortfarande följer med stort intresse och engagemang. Då AcuCort numera är ett noterat bolag är vi inte engagerade i den operativa verksamheten.

Avslutningsvis vill jag tacka alla medarbetare som med gedigen arbetsinsats och mycket inspiration har en stor del i utvecklingen av Aqilions strategi, förändringsprocess, organisation och verksamhet. Tack också till våra ägare, rådgivare och konsulter vars insatser gör att vår relativt slimmade organisation kan agera så mycket större med bibehållen kvalitet. Jag gläds också åt att få vara med i nya projektidéer och att utveckla våra projekt och vår affärsmodell samt att leda det fortsatta förändringsarbetet.

Helsingborg i april 2019
Sarah Fredriksson
VD, AQILION AB

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

I mars genomfördes en riktad emission som kan medföra ett tillskott om totalt 200 MSEK, varav 100 MSEK säkrades genom en nyemittering av aktier, och ytterligare 100 MSEK kan tillföras vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner under första halvåret 2019.

I maj meddelades att Fredrik Lindgren rekryterats som Chief Business Officer, CBO. Fredriks nya roll innebär arbete med den strategiska och operativa affärsutvecklingen av portföljen samt att bidra med stöd till utvecklingen av respektive projektbolag.

I augusti rekryterades Jan Törnell som Chief Medical Scientist. Jan har sedan 2012 varit en sk PULS partner samt tidigare projektledare för projektbolaget Oncorena Holding. Han är styrelseordförande i Glactone Pharma och i LIDDS AB (publ).

Oncorena Holding tillfördes 14,5 MSEK genom en nyemission i november 2018 i vilken Aqilion deltog. Kapitaltillskottet ska användas för att stärka organisation och för alla de aktiviteter som krävs i förberedelsen inför den första kliniska studien.

I december tillträdde Susanna Dahlgren som Senior Project Leader. I rollen kommer Susanna att arbeta med den operativa projektledningen av projektportföljen.

03

05

06

08

10

11

12

I maj erhöll Glactone Pharma i stark konkurrens och efter extern granskning i samarbete med forskare från Karolinska Institutet och Lunds universitet ett anslag på 1 MSEK från Swelife och MedTech4Health, två nationella Vinnovafinansierade strategiska innovationsprogram inom life science. Glactone Pharmas projekt, STAT3 inhibition som immunterapi för behandling av prostatacancer, syftar till att undersöka mekanismen bakom kombinationseffekten av STAT3 blockering och immunterapi.

Oncorena Holdings styrelse meddelade i juni att Lars Grundemar rekryterats som VD på heltid. Lars har tidigare haft rollen som medicinskt ansvarig i bolaget.

I oktober fick Trophea klartecken till att starta den kliniska utvecklingen. Det danska Läkemedelsverket och etikkommittén för Region Själland godkände starten av den första kliniska studien, en Fas 1-studie, med en kombinationsprodukt mot hudatrofi.

I november publicerade Glactone Pharma i samarbete med forskare vid Vancouver Prostate Centre i Kanada sin gemensamma upptäckt kring ett nytt sätt att förstärka effekter av existerande prostatacancerbehandlingar. Forskningen publicerades i den vetenskapliga tidskriften Scientific Reports.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Combe Inc. meddelade i februari att de säger upp licensavtalet med Laccure på grund av att Combe har ändrat prioritering och strategi för sina utvecklingsprojekt. Laccure kommer att ta tillbaka produkten och driva det fortsatta arbetet mot kommersialisering med stöd från Aqilion-teamet.

Aqilion avyttrade sitt innehav i projektbolaget Belina till dess grundare.

02

03

04

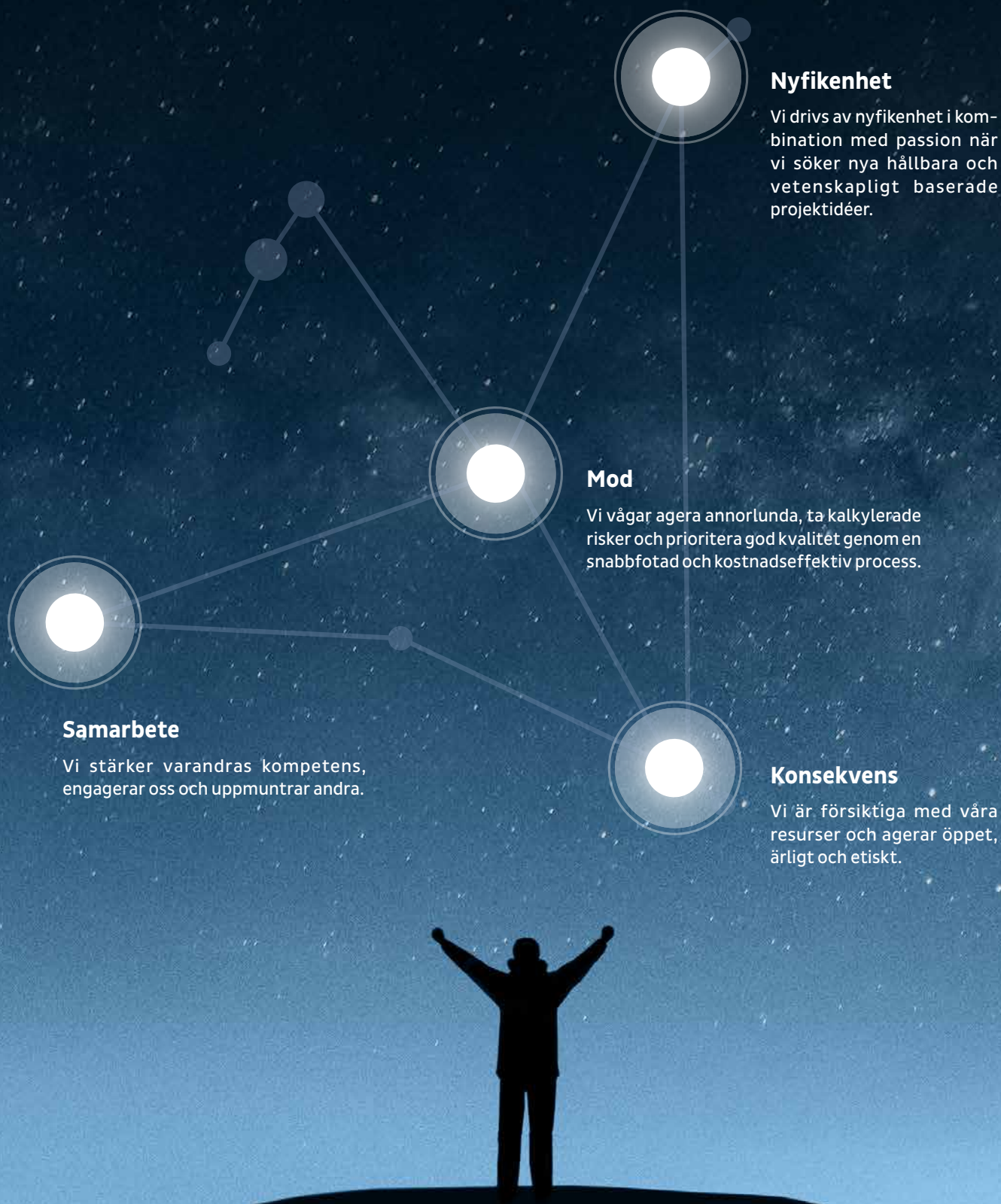
I februari beslutade en extra bolagsstämma att Partners för Utvecklingsinvesteringar inom Life Sciences, P.U.L.S. AB ska byta namn till AQILION AB.

I mars övertog Susanna Dahlgren rollen som projektledare i Trophea AB.

Aqilion inledde ett samarbete med Immunscape som utvecklar immunmodulerande läkemedel för behandling av cancer och autoimmuna sjukdomar.

Aqilions kärnvärderingar

Våra grundläggande värderingar formar Aqilion och vägleder oss när vi fattar beslut. Värderingarna genomsyrar våra tankar och handlingar. De skapar en gemenskap internt och bidrar till organisationskulturen samt visar vägen i vårt samarbete med rådgivare, specialister och innovatörer. De fyra hörnstenarna i Aqilions kärnvärderingar är nyfikenhet, mod, samarbete och konsekvens.



Vision, mål och strategi

Vision och affärsidé

Vår vision är att bidra till att skapa nya och effektiva behandlingar genom att utmana och tillämpa vetenskap i kombination med kreativitet och entreprenörskap för att förbättra patienternas liv och maximera hälsovårdsvärdet för samhället.

Vår affärsidé är att identifiera, utveckla och kliniskt bevisa nya medicinska innovationer för att attrahera industriella partners och köpare som i sin tur genomför de fortsatta kliniska studierna och tar produkten till marknaden. Vi strävar efter att utveckla ett robust, långsiktigt lönsamt bolag med fokus på effektiva behandlingar.

Mål

Aqilions långsiktiga mål är att:

- Bygga ett hållbart och konkurrenskraftigt bolag som utvecklar tidiga läkemedelsprojekt
- Kontinuerligt hantera 8-10 projekt i portföljen
- Generera en bra avkastning med målsättningen att nå en avkastning i nivå med ett läkemedelsföretag och skapa en kontinuerlig värdeökning över tiden
- Vara en attraktiv partner för samarbetspartners, förvärvare eller licenstagare som läkemedelsbolag eller andra aktörer inom life science industrin
- Vara en attraktiv partner för innovativa individer och organisationer som har skapat en unik och lovande innovation

Strategi

Förutsättningarna för att nå de finansiella målen såväl som att optimera Aqilions affärsmodell är att attrahera intressanta projekt samt att avyttra dem relativt tidigt under den kliniska utvecklingen. Val av projekt, optimering av projektportföljen över tid och in- och utflödet av projekt bestämmer hur väl detta lyckas. De övergripande delarna i strategin är i stora drag följande:

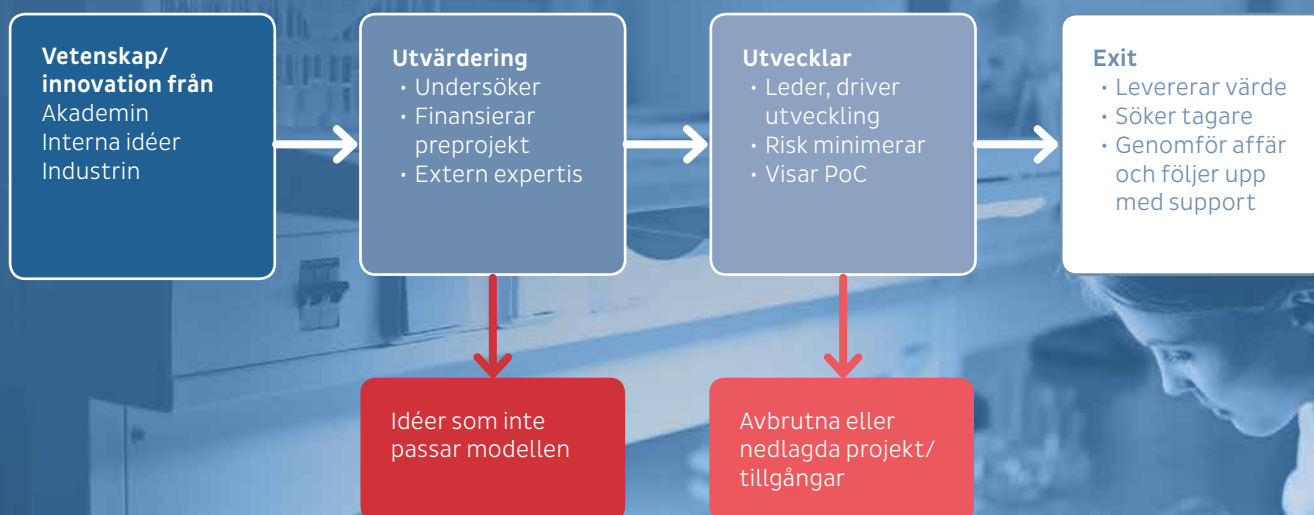
- Bygga en projektportfölj med diversifierad risk för att hantera kassaflödet över tiden
- Scouta industri och akademi för att identifiera de projekt som passar Aqilions affärsmodell
- Etablera och måna om ett mycket erfaret ledarskap och operativt team i kombination med ett kompletterande nätverk med specialister, experter, opinionsledare och intressenter
- Arbeta konsekvent med en proaktiv och transparent kommunikationsstrategi
- Stärka tilliten och nätverken med potentiella investerare och kunder för att öka intresset för ett finansiellt samarbete och Aqilions portfölj inför eventuell avyttring av projekt
- Säkerställa en finansiell plan för att stödja de långsiktiga målen

Affärsmodell

I Aqilions affärsmodell är det identifieringen av tidiga lovande läkemedelsprojekt och utvecklingen av dessa fram till proof-of-concept i kliniska studier som levererar värdet i erbjudandet till kunden. Det innebär att Aqilion väljer projekt som har stor potential att attrahera medelstora bioteknik eller större läkemedelsbolag att köpa eller licensiera projekten i tidig fas.

Affärsmodellen bygger på ett tidigt engagemang och nära samarbete med innovatören oavsett om det är en extern forskare, ett internt utvecklingsprojekt eller en industriell partner som är initiativtagaren till projektet. Modellen erbjuder ett unikt alternativ för en akademisk forskargrupp som vill fortsätta med karriären och samtidigt kunna vara med att ta sin idé från tidig upptäckt till ett kommersiellt läkemedelsprojekt. På samma sätt erbjuder vi som partner ett operativt team och en framtid för projekt som parkerats inom industrin av olika skäl, men som har en riktigt god potential i Aqilions regi.

Det är utvärderingen av nya projekt samt utvecklingen i sig av de projekt Aqilion väljer att investera i som driver kostnadssidan i modellen. En stor del av de kostnaderna täcks via investerade medel i de enskilda projekten medan driftskostnader, administration och ledning utgör rörelsekostnader i bolaget. Modellens intäkter och avkastning på gjorda nyinvesteringar genereras via samarbete med industriella partners, licensavtal eller genom försäljning av projekt. I enskilda fall kan det komma att krävas ytterligare investeringar från externt riskkapital innan projekten kan nå den mognad som genererar en avkastning.



Scouting för att hitta rätt projekt

Nya projektidéer genereras internt i Aqilions nätverk eller i samarbete med externa innovatörer. Vi letar efter och utforskar aktivt idéer genom att interagera med:

- Akademiska grupper med innovativa idéer baserade på framstående forskning
- Små nystartade bioteknikbolag
- Industrin då vi letar efter parkerade intressanta projekt som kan passa Aqilions affärsmodell

Aqilions projektkriterier baseras på fem hörnstenar:

1. Det är viktigt att förstå de bakomliggande biologiska principerna för projektet och det bör finnas en idé om en läkemedelskandidat, eller åtminstone en idé om en modellkandidat.
2. Vi söker efter projekt som riktar sig mot ett uttalat medicinskt behov som sannolikt också har möjlighet till en gynnsam prisbild och subvention från myndigheter/försäkringsbolag på en global marknad.
3. Det är avgörande att det finns ett gott IP-skydd, eller en mycket god möjlighet att bygga en stark IP-strategi kring projektet.
4. Eftersom Aqilion investerar i idéer i tidigt stadium är det nödvändigt att tydligt utgå från ett starkt industriellt fokus med avseende på potentiella utvecklingspartners och köpare av bolagets projekt. Aqilions projekt ska vara attraktiva för potentiella förvärvare.
5. Vi föredrar projekt som riktar sig mot nischmarknader. Specialistläkemedel eller läkemedel för sällsynta sjukdomar (orphan drug indikationer) är av särskilt intresse.

Utöver dessa fem hörnstenar utvärderas noggrant om projektet kan utvecklas på bästa sätt inom Aqilions affärsmodell och om bolaget kan tillföra betydande värde för projektet.

Utvärderingsprocessen, som bygger på de övergripande projektkriterierna, börjar vanligtvis med en preprojektfas, under vilken Aqilion-teamet blir bekant med projektet och får en ökad förståelse för de utmaningar och möjligheter som är specifika för projektet. I den här fasen kan Aqilion investera resurser för att ytterligare utvärdera potentialen och göra projektet mer moget för ett fullskaligt projekt eller projektbolag.

Preprojektfasen är viktig för att skapa förtroende och en gemensam vision av projektet med externa innovatörer, rådgivare, opinionsledare och intressenter. Alla tidiga projekt kommer att möta både framgångar och utmaningar. Mod och integritet, liksom nyfikenhet och intensiva samarbetsinsatser, är avgörande för framgång. Det är viktigt för Aqilion att skapa det optimala teamet runt projekten som kan hantera samspelet över tid. Alla projekt når inte hela vägen fram. Det är av stor vikt att teamet har tillräcklig kunskap och integritet att kunna lägga ned de projekt som inte når sina delmål och därmed inte långsiktigt kommer att skapa värde för Aqilion. Det är lika viktigt att ha förmågan att tillvarata de projekt fullt ut som har en god potential.

Projektöversikt vid periodens utgång

Bolaget har per den 2018-12-31 sex innovativa utvecklingsprojekt i portföljen som förväntas fylla en viktig plats i behandlingen av allvarliga sjukdomstillstånd där det idag inte finns tillräckligt effektiva behandlingsalternativ. Ett projekt befinner sig i uppstartsfas, två i preklinisk fas och två i klinisk fas.

Sedan starten 2002 har bolaget avyttrat två projekt (Ambria Dermatology AB, Pulsetten AB), börsintroducerat två projektbolag (LIDDS AB, AcuCort AB), utlicensierat ett (Laccure AB) samt avslutat ett (Pharmapnea AB).

Investerat kapital i projektbolagen

Per den 2018-12-31 har sex projektbolag, som aktivt drivs, totalt tillförts 236,9 MSEK i riskkapital, varav 82,3 MSEK har investerats av Aqilion, se tabellen nedan.

Tabell 1.

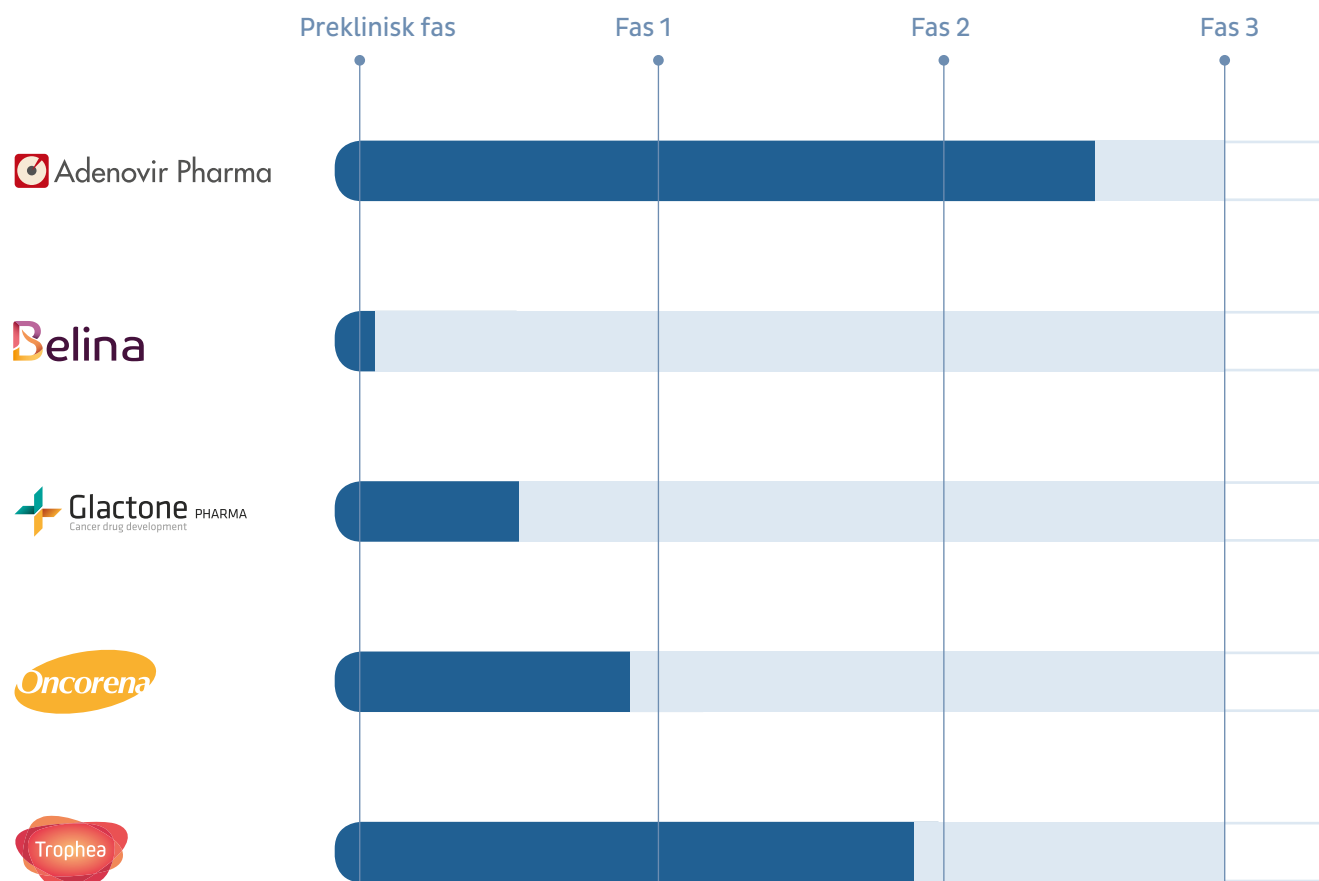
INVESTERAT KAPITAL I PROJEKTBOLAGEN

(MSEK)	Adenovir	Belina	Glactone	Laccure	Oncorena	Trophea
Tillfört kapital – Tot	73,3	3,1	32,5	56,1	57,1	14,8
Tillfört kapital – Aqilion	17,5	2,4	20,7	12,1	16,6	13,1
Värdering post-money	18,6	7,0	43,6	90,5	87,3	20,1

Största ägare	Adenovir	Belina	Glactone	Laccure	Oncorena	Trophea
	Aqilion: 39,2%	Håkan Olsson: 48,6%	Aqilion: 56,8%	Aqilion: 23,7%	Aqilion: 24,6%	Aqilion: 72,0%
	BWG Invest: 22,9%	Aqilion: 34%	Ulf Winberg: 4,2%	BWG Invest: 21,3%	Health Cap: 16,1%	Jan Faergemann: 4,1%
	Sparbanken Skånes RK stiftelse: 5,3%	Richard Einefors: 8,6%	Daniel Lifveredson: 3,4%	ALMI Invest: 10,0%	Börje Haraldsson: 7,0%	Gudmundur Johannsson: 3,8%

Projektöversikt (2018-12-31)

Aqilion utvecklar idéer från tidig fas med målet att leverera kliniskt proof-of-concept och ett intressant värdeerbjudande för en köpare eller partner som kan genomföra det fortsatta kliniska utvecklingen och ta produkten till marknaden.



Adenovir Pharma AB

– Virusorsakad ögoninfektion

Adenovir Pharma utvecklar ett antiviralt läkemedel för behandling och potentiellt även förebyggande av den smittsamma ögonsjukdomen epidemisk keratokonjunktivit (EKC) som orsakas av virus.

Forskarna bakom projektet har funnit att sialinsyra som finns i ögat är en receptor för de adenovirus som orsakar EKC. Forskning utförd vid Umeå universitet har visat att multivalent sialinsyra bundet till en bärare kan fånga upp dessa adenovirus och därmed hindra dem från att binda sig till ögat och orsaka infektion. Baserat på en bärare av multivalent sialinsyra, utvecklas ett nytt antiviralt läkemedel, som ögondroppar. En fördel med ett sådant läkemedel är att det verkar utanför cellen vilket torde minimera risken för resistensutveckling.

KOMMERSIELL POTENTIAL

Det finns för närvarande inga godkända läkemedel för att behandla eller förebygga EKC. Antal fall av adenovirusinfektioner i ögat kan vara så stort som mellan 15 – 20 miljoner fall per år i USA, varav virus som orsakar EKC utgör en betydande andel. Enbart i Japan, där man löpande registrerar antalet fall av EKC, drabbas över en miljon människor varje år. Det kan också finnas en betydande potential i förebyggande behandling. Försäljningspotentialen uppskattas till 1 – 2 miljarder SEK årligen.

STATUS FÖR PROJEKTET

Adenovirs läkemedelskandidat APD-209 har visat sig vara säker och väl tolererad i flera prekliniska toxicitetsstudier. Bolaget har tidigare i en klinisk Fas 1-studie visat att APD-209 är väl tolererad. En dubbelblindad multicenter Fas 2-studie på patienter med EKC har avslutats. Patientunderlaget i studien var otillräckligt för att nå statistisk signifikans.

I samband med årsstämman den 18 juni 2018 beslutade stämman om nyval av Sarah Fredriksson och Clas Runnberg och omval av Niklas Arnberg som ordinarie ledamöter, samt Göran Wadell som suppleant. Sarah Fredriksson valdes som styrelseordförande. Övriga ledamöter samt suppleant avböjde omval.

Med utgångspunkt i det faktum att Fas 2-prövningen av ADP-209 inte gav några konklusiva resultat har bolaget utrett handlingsalternativ för ett fortsatt utvecklingsarbete och strategi. Den prioriterade strategin är direkt försäljning av bolaget, alternativt delar av bolagets tillgångar. Andra affärsupplägg kan bli aktuella om man kan identifiera nya ägare som vill ta över huvudansvaret för bolagets utveckling framöver. Styrelsen driver projektet och en genomlysning av det som gjorts och paketering för att därefter avyttra projektet. Till sin hjälp har styrelsen stöd från Aqilions (tidigare PULS) team samt extern expertis. Efter upphandling har en finansiell rådgivare anlitats för exitprocessen. En kartläggning av potentiella köpare har gjorts och som kontaktats, ett investment memorandum har tagits fram samt datarum uppdaterats.

Kompletterande finansiering med 2,0 MSEK som bryggglån genomfördes under första delen av 2018. Under senare delen av 2018 genomfördes en företrädesemission på 4,0 MSEK, varav 2,0 MSEK återbetalades till långivarna. I samband med detta konverterades även ett bryggglån från 2017 om 1,2 MSEK till aktier. Bolaget är finansierat till mitten av 2019 för löpande patentkostnader, administration samt för att genomföra exitprocessen.

EXIT

Målsättningen är att avyttra projektet. Marknaden för ögonläkemedel är en väl utvecklad specialistmarknad med ett flertal globala och regionala aktörer. Kontakterna med potentiella partners intensifierades under året.

Adenovir Pharma AB		2018-12-31
Totalt antal aktier:		1 242 028 st
Aktieinnehav:		486 621 st (39,2%)
Värdering efter senaste nyemission:		18,6 MSEK
Värdering av aktien vid senaste nyemission:		15 SEK/st
Totalt tillfört kapital:	73,3 MSEK varav Aqilion investerat 17,5 MSEK	
Styrelse:	Sarah Fredriksson (ordförande), Niklas Arnberg, Clas Runnberg och Göran Wadell (suppleant)	
Projektledare:		Björn Dellgren



Belina AB

– Bröstcancer

Belina utvecklar en produkt för behandling av bröstcancer. Mångårig forskning vid Lunds universitet visar att en långtidsbehandling med en specifik läkemedelssubstans i kombination med dagens behandlingsregimer för bröstcancer kan leda till en signifikant bättre överlevnad. Innovationen har sin grund i forskningsarbete inom onkologi under professor Håkan Olssons ledning vid Lunds universitet. Forskargruppen har genom data- och registerstudier funnit att patienter som har medicinerats med ett godkänt läkemedel parallellt med bröstcancerbehandlingar har visat på en högre överlevnad.

Håkan Olsson är sedan tidigare engagerad i bolaget genom sin roll som rådgivare. Belina blev ett registrerat aktiebolag i maj 2017.

KOMMERSIELL POTENTIAL

Bröstcancer är den vanligaste cancersjukdomen hos kvinnor och drabbar årligen 1,7 miljoner kvinnor globalt. Marknaden växer med cirka 6% årligen och beräknas år 2023 nå 18 miljarder USD.

STATUS FÖR PROJEKTET

Redan vid uppstarten av projektbolaget Belina har höga krav på drug-delivery-teknologin ställts för att kunna uppnå kravspecifikationen på slutprodukten. Den nya produkten ska kunna leverera den aktiva substansen i tillräckligt hög dos och under lång tid för en optimal behandling. Projektet befinner sig i ett tidigt skede och för närvarande pågår diskussioner om den framåtriktade strategin samt projektplanen. Patentansökan har under året lämnats in i en internationell fas. Den omfattar substansens användning för behandling av bröstcancer.

EXIT

Belina är ett projekt i mycket tidig fas där arbetet med strategisk affärsutveckling och en mer detaljerad projektplan pågår.

Belina AB	2018-12-31
Totalt antal aktier:	70 000 st
Aktieinnehav:	23 830 st (34,0%)
Värdering efter senaste nyemission:	7 MSEK
Värdering av aktien vid senaste nyemission:	100 SEK/st
Totalt tillfört kapital:	3,1 MSEK varav Aqilion investerat 2,4 MSEK
Styrelse:	Cristina Glad (ordf), Helena Brisby, Jacob Kaluski och Håkan Olsson
Projektledare:	Susanna Dahlgren

Glactone Pharma AB

– Immunterapi och kastrationsresistent prostatacancer

Glactone Pharma utvecklar nya substanser som kan blockera ett signalprotein, STAT3, som är överaktivt i cancerceller.

Substanser som blockerar STAT3 kan användas i kombination med immunterapi och för behandling av spridd prostatacancer i sent stadium (kastrationsresistent prostatacancer). Då STAT3 är involverat i många av de centrala sjukdomsprocesserna i cancer anses STAT3-blockering vara en av de mest lovande nya metoderna för att behandla olika former av cancer. STAT3 aktivering är involverat i uppkomsten av behandlingsresistens och i hur tumörceller undviker att angripas av kroppens immunförsvar. I första hand kommer patienter med sena stadier av prostatacancer som slutat svara på existerande terapi att behandlas. Vid positiva effekter på patienter med prostatacancer kommer patienter att behandlas med STAT3-blockering i kombination med immunterapi. En naturligt förekommande substans som påverkar STAT3, galiellalactone, används som en kemisk utgångspunkt för att utveckla nya patenterbara substanser med goda läkemedelsliknande egenskaper. Detta är ett långsiktigt projekt i tidig fas, men som bygger på en stark vetenskaplig grund och där det medicinska behovet är stort liksom den kommersiella potentialen.

KOMMERSIELL POTENTIAL

Immunonkologi är behandlingar med läkemedel eller vacciner som har förmågan att aktivera immunförsvaret så att det känner igen cancerceller och kan angripa dem. Immunterapi kan komma att revolutionera cancersjukvården och kan komma att utgöra grunden för all cancerbehandling. En immunterapeutisk strategi innebär att man slår mot kontrollmolekyler som fungerar som bromsar för immunceller, t ex med antikroppar mot PD-1 och PD-L1, för att på så sätt stimulera ett kraftigare immunsvär. Men en majoritet av patienterna som behandlas med PD-1/PD-L1 terapi svarar inte fullt och de flesta tumörregressionerna är bara partiella. För att öka antalet patienter som svarar på denna typ av behandling krävs kombinationsterapi och flera prekliniska modeller har visat att STAT3 är en möjlig måltavla för kombinationsbehandling. Marknaden för immunterapi beräknas uppnå 20 miljarder USD år 2020 och en produkt som kan kombineras med immunterapi kan ta stora andelar. Cirka 400 000 patienter på de sju största marknaderna för läkemedelsförsäljning drabbas årligen av prostatacancer och av dem utvecklar cirka 165 000 (40%) kastrationsresistent prostatacancer och skulle därmed kunna behandlas med Glactones STAT3 blockerande läkemedel. Med en marknadsandel på 10% och en årskostnad i paritet med jämförbara cancerläkemedel skulle det uppskattningsvis finnas en försäljningspotential för denna produkt på cirka 5 miljarder SEK årligen. Om andra indikationer (t ex bröstcancer eller lungcancer) skulle bli godkända så kan denna försäljningspotential flerdubblas.

STATUS FÖR PROJEKTET

Med galiellalactone som en kemisk utgångspunkt har nya derivat med ökad selektivitet och potens identifierats. Dessa substanser är patentsökta och projektet utvärderar kontinuerligt möjligheterna att utöka patentskyddet. Då immunonkologi har utvecklats till den mest lovande behandlingsmetoden för cancer utvärderas substanserna i cell- och djurmodeller relevanta för immunterapi. Parallellt undersöks STAT3:s roll i utveckling av behandlingsresistens i avancerad prostatacancer. Dessa studier syftar till att undersöka hur Glactones STAT3 hämmande substanser bäst kan kombineras med olika terapi och identifiera substanserna med de mest lovande läkemedelsliknande egenskaper. Under 2017 nominerades en läkemedelskandidat som uppfyller uppsatta kriterier och som i kombination med andra läkemedel ska användas inom området immunonkologi med prostatacancer som första indikation. Glactone fick 2017 ett svenskt patent (GPA500) beviljat och ett anslag från Vinnova om 886 500 SEK (STAT3). Under 2018 tilldelades Glactone i samarbete med forskare från Karolinska Institutet och Lunds universitet ett anslag på 1 MSEK från Swelife och MedTech4Health, två nationella Vinnovafinansierade strategiska innovationsprogram inom life science. Glactone planerar för den prekliniska utvecklingen vilket inkluderar toxikologistudier som krävs för att påbörja kliniska studier och den kliniska utvecklingen. Ledningen utvärderar samtidigt aktivt möjligheten till en tidig exit i preklinisk fas då det finns ett mycket stort intresse kring immunonkologi och STAT3. Ledningen deltar i internationella konferenser och har diskussioner med ett flertal internationella läkemedelsbolag. Det finns idag inga godkända läkemedel som direkt blockerar STAT3. Glactone tillfördes under 2018 8,8 MSEK genom en nyemission och två konvertibla lån.

EXIT

Exit är möjligt i sen preklinisk- eller tidig klinisk fas. En analys av försäljningar av projekt/bolag inom cancerområdet visar att projekt som säljs i preklinisk fas har en struktur som avspeglar osäkerheten för köparen. Det primära målet är att göra en exit efter Fas 1 vilket skulle kunna vara 2021, men utvärdering av en tidig exit har fått ökad prioritet.

Glactone Pharma AB	2018-12-31
Totalt antal aktier:	357 488 st
Aktieinnehav:	203 203 st (56,8%)
Värdering efter senaste nyemission:	43,6 MSEK
Värdering av aktien vid senaste nyemission:	122 SEK/st
Totalt tillfört kapital:	32,5 MSEK varav Aqilion 20,7 MSEK
Styrelse:	Jan Törnell (ordförande), Jeanette Folking, Jacob Kaluski, Rebecca Hellsten och Anders Bjartell
Projektledare:	Martin Johansson



Oncorena Holding AB

– Avancerad njurcancer

Oncorena utvecklar en ny produkt för behandling av avancerad njurcancer. Projektet har sitt ursprung från observationen att en viss sorts svamp, toppig giftspindling, vid (oavsiktlig) förtäring leder till mycket specifika skador på njurarna hos människa.

Bestående skador på andra organ har inte observerats. Det är ämnet orellanin som finns i svampen som ger upphov till dessa mycket specifika njurskador. Experimentella studier har visat att syntetiserat orellanin har en liknande mycket effektiv avdödande effekt även på njurcancer celler. Målet är att med orellanin avsevärt förlänga överlevnaden för patienter med avancerad njurcancer i dialys. Endast 20 % av patienterna lever efter fem år. Det medicinska behovet är mycket stort liksom den kommersiella potentialen om effekten är så dramatisk som experimentella studier visar. En av de stora fördelarna är att orellaninet förefaller mycket specifikt för celler som har sitt ursprung från njurarna och eftersom patienterna redan dialyseras så förväntas inga ytterligare biverkningar till skillnad från andra läkemedel som används idag.

KOMMERSIELL POTENTIAL

Den primära indikationen för orellanin är patienter med metastaserad njurcancer i dialys. Anledningen till att välja denna indikation är att biverkningarna bedöms påverka endast njurarna och därmed kommer patienterna att dra nytta av den förväntade positiva behandlingseffekten utan ytterligare njurskada. En amerikansk konsultfirma har beräknat hur stor denna patientpopulation kan vara i USA där den beräknas vara betydligt större än i t ex Sverige. Beräkningarna är baserade på försäkringsdata (privat, Medicare, Medicaid) från 2013.

Antalet patienter med spridd njurcancer i kronisk dialys beräknas överstiga 8 000 i USA. Om denna siffra extrapoleras till Europa och Japan och hänsyn tas till att praxis varierar mellan olika länder är en konservativ uppskattning att det kan finnas 10 000 patienter på dessa tre marknader. En 30% marknadsandel och en årlig behandlingskostnad på 600 kSEK skulle resultera i en försäljning på 1,8 miljarder SEK i Peak Year Sales. Om effekten är dramatiskt positiv kan behandlingspopulation utvidgas till patienter som inte är i dialys vid behandlingsstart. Försäljningspotentialen skulle då utvidgas ytterligare.

STATUS FÖR PROJEKTET

Positiva data från prekliniska analyser av orellanin har erhållits och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket har genomförts. En systematisk analys av sjukhusjournaler gällande patienter som av misstag ätit svamp innehållande orellanin har utförts och inga specifika långtidseffekter kan påvisas förutom de kända och förväntade effekterna på njurceller.

Syntesen av orellanin har optimerats och material av hög kvalitet och i tillräcklig mängd för de regulatoriska säkerhetsstudierna har framställts. En lämplig formulering för de kliniska studierna har utvecklats och stabilitetstester visar att substansen är stabil. Tillräcklig mängd formulerat högkvalitativt orellanin av GMP (god tillverkningssed) kvalitet till de kliniska prövningarna har producerats. Protokoll för de kliniska prövningarna är klart.

Under året har arbetet fortsatt med de förberedande toxikologistudierna inför en första klinisk studie på patienter, vilket är en viktig milstolpe för Oncorena. Den nuvarande planen är att genomföra kliniska prövningar på kliniker i Sverige. Oncorenas prekliniska orellaninstudier pågår och kommer att slutföras under hösten 2019. Den kliniska studien beräknas starta under våren 2020. Oncorena tillfördes under hösten 14,5 MSEK för att bygga organisationen och resurser för att förbereda inför klinisk studie i avancerad njurcancer. Kapitalet tillfördes av Aqilion (PULS) och HealthCap och av andra tidigare aktieägare samt ett antal nya investerare.

EXIT

Detta projekt har en relativt kort exithorisont. Ett alternativ är att göra en exit efter en framgångsrik Fas 1-studie med data på säkerhet, farmakokinetik, att storlek på metastaser krymper och en tendens till förlängd överlevnad hos patienterna. Om effekterna blir så dramatiskt positiva som antyds av experimentella data kan troligen en registreringsstudie (Fas 3) påbörjas snabbt av en köpare. Detta bedöms påverka exitvärdet av projektet markant positivt. Många stora läkemedelsbolag prioriterar cancerområdet, vilket också är det sjukdomsområde där försäljningen bedöms öka mest de närmaste åren.

Oncorena Holding AB	2018-12-31
Totalt antal aktier:	186 546 st
Aktieinnehav:	45 884 st (24,6%)
Värdering efter senaste nyemission:	87,3 MSEK
Värdering av aktien vid senaste nyemission:	468 SEK/st
Totalt tillfört kapital:	57,1 MSEK varav Aqilion 16,6 MSEK
Styrelse:	Bengt Åke Bengtsson (ordf), Björn Odlander, Lena Mårtensson, Håkan Olsson, Börje Haraldsson, Klementina Österberg och Jenny Nyström (suppl)
Projektledare:	Lars Grundemar



Trophea AB

- Hudatrofi

Trophea utvecklar en topikal produkt för behandling av hudatrofi som uppstått efter långvarig steroidbehandling.

Ett känt problem vid långvarig behandling med starka steroidkrämer (glukokortikoider) är att patienterna kan få hudatrofi (förtunnad hud) som bieffekt. Det finns idag inte någon effektiv behandling mot hudatrofi. Innovatörsgruppen har visat att en kombination av två kända substanser ökar nybildningen av prokollagen i huden, vilket främjar återuppbyggnaden av den skadade atrofierade huden. Kombinationen av dessa substanser ger en synergistisk effekt vilket är basen för den patentansökan som är inlämnad. Bägge substanserna är väl kända och har var för sig studerats både vad gäller effekt och säkerhet, vilket utvecklingsmässigt innebär en enklare och snabbare väg framåt.

KOMMERSIELL POTENTIAL

Den största patientpopulationen som behandlas med starka glukokortikoider är vuxna som lider av svår atopisk dermatit (eksem) eller psoriasis. Totalt bedöms att ca 18 miljoner patienter behandlas med starka glukokortikoider för dessa åkommor på de sju största marknaderna. En moderat uppskattning om penetration av marknaden och pris på produkten ger en årlig försäljning på cirka en miljard SEK. Det finns även möjligheter för en köpare av projektet att expandera till sol- och åldersinducerad atrofi. Detta är marknader som är betydande, men svårare att uppskatta exakt i dagsläget. I ett senare skede kan även en kombination av Tropheas produkt och en glukokortikoid övervägas.

STATUS FÖR PROJEKTET

Trophea bildades 2016. En innovativ kombinationsprodukt, en topikal gel, mot hudatrofi har utvecklats. Efter ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i juni 2017 fastställdes Tropheas utvecklingsplan. Utvecklingsprogrammet har framskridit enligt plan. Tropheas kombinationsprodukt för lokalbehandling har utvecklats och tillverkats enligt Good Manufacturing Practice (GMP, god tillverkningssed), den prekliniska fasen har fullbordats och projektet går nu vidare in i klinisk fas. Det danska Läkemedelsverket och etikkommittén för Region Själland har båda beviljat Trophea Development godkännande att starta Fas 1-studien som initierades vid Själlands universitetssjukhus i Roskilde i Danmark under 2018. Därefter vidtar Fas 2-studien. Patentansökan har lämnats in i en internationell fas.

Trophea tillfördes under 2018 12,2 MSEK, varav Aqilion investerade 11,7 MSEK genom en nyemission.

EXIT

Avsikten är att utveckla projektet fram till och med en Fas 2-studie i vilken både effekt och säkerhet kan demonstreras. Potentiella köpare är bolag som är aktiva på marknaden inom dermatologi eller har produkter med starka glukokortikoider.

Trophea AB	2018-12-31
Totalt antal aktier:	234 000 st
Aktieinnehav:	168 509 st (72,0%)
Värdering efter senaste nyemission:	20,1 MSEK
Värdering av aktien vid senaste nyemission:	86 SEK/st
Totalt tillfört kapital:	14,8 MSEK varav Aqilion 13,1 MSEK
Styrelse:	Mats Lidgard (ordförande), Anna Törner, Jan Faergemann, Göran Kvist och Gudmundur Johannsson
Projektledare:	Jeanette Folking

Innehav i noterade bolag per den 31 december 2018

AcuCort AB - Ny lättanvänd glukokortikoidprodukt

AcuCort utvecklar en snabblöslig film (10 – 15 sekunder) att lägga på tungan baserad på en välkänd glukokortikoid, men i en ny smart och innovativ administrationsform för behandling av akuta allergiska reaktioner. Cirka 3% av befolkningen i västvärlden råkar varje år ut för en eller flera akuta allergiska reaktioner. Glukokortikoider används dagligen av miljontals människor runt om i världen. Akuta allergiska reaktioner och behandling av viral krupp samt illamående i samband med cellgiftsbehandling är exempel på indikationer för orala glukokortikoider. Dessa produkter är effektiva, men klumpiga att använda och bära med sig. AcuCort har därför utvecklat Dexa ODF; en tunn, snabbupplösande och användarvänlig film med en välkänd glukokortikoid. Samma effekt, men en revolutionerande

administrationsform i en liten och smidig förpackning anpassad för att alltid kunna finnas tillgänglig. AcuCort genomförde under mars 2017 en nyemission om 15 MSEK, som övertecknades. Bolaget noterades på Aktietorget (numera Spotlight Stock Market) i april 2017. Under hösten 2018 genomförde AcuCort ytterligare en nyemission som tillförde bolaget 10,8 MSEK efter emissionskostnader. Under året har AcuCort erhållit godkännande från den tjeckiska läkemedelsmyndigheten SUKL för att genomföra bioekvivalensstudier inför registreringsansökan av Dexa ODF i EU. AcuCort har också fått positiva svar från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA på frågor från bolaget beträffande utformningen av bioekvivalensstudier inför en registreringsansökan i USA. Totalt antal aktier i AcuCort vid årets slut var 9 798 266 stycken, varav Aqilions (PULS) innehav var 2 534 533 aktier (25,9%). www.acucort.se

Auyttrade projekt

Ambria Dermatology AB - Dermatologi

Ambria såldes 2009 till Natumin Pharma AB. Köpeskillingen utbetalas i takt med att Natumin säljer produkter baserade på Ambrias teknologi och är maximerad till 32 MSEK. PULS ägde 11,9% av bolaget vid försäljningen 2009 och kan därmed erhålla upp till 3,8 MSEK.

Under 2018 har en tilläggsköpeskillning om 653 kSEK för köpet av Ambria utbetalats, varav 11,9% av beloppet tillfallit PULS (numera Aqilion).

Pulsetten AB - Addisons sjukdom

Pulsetten AB (tidigare DuoCort AB) har drivit utvecklingen av Plenadren® i ett tidigare helägt dotterbolag, DuoCort Pharma AB. Under utvecklingsfasen investerades 90 MSEK i projektet. Under 2011 såldes projektet till det amerikanska läkemedelsbolaget ViroPharma Inc. Vid affären erhöll Pulsetten AB en köpeskillning om 220 MSEK och upp till 860 MSEK knutna mot milstolpar. 160 MSEK av tilläggsköpeskillningen är beroende på regulatoriska milstolpar i projektet och 700 MSEK baseras på försäljningen av Plenadren®. Under 2012 och 2013 har Pulsetten delat ut 205 MSEK, vilket gett PULS ett tillskott om 10,8 MSEK. Shire plc köpte under första kvartalet 2014 ViroPharma Inc. Denna affär påverkade inte i sak Pulsetten då avtalet med ViroPharma fortsatte att gälla. Det har dock visat sig att försäljningen av Plenadren® har gått betydligt långsammare än förväntat då ViroPharma valt en strategi med ett mycket högt pris på marknaden. ViroPharmas ändrade strategi har begränsat och visat sig omöjliggjort Pulsettens möjligheter till avtalade tilläggsköpeskillningar. Detta ledde till en rättslig process över milstolpsbetalningar, en process som Pulsetten förlorade. Kombinationen av uteblivna milstolpsbetalningar samt kostnader för den rättsliga processen gjorde att Pulsetten AB ansökte om konkurs den 22 augusti 2016. Konkursen avslutades under 2018.

LIDDS AB - Cancerbehandlingar

LIDDS AB - LIDDS (Local Intelligent Drug Delivery System) mål är att utveckla effektiva läkemedelsprodukter mot olika cancersjukdomar med den patenterade drug deliveryteknologin NanoZolid® som frisätter läkemedel lokalt i nära anslutning till tumören för optimal effekt och med mindre biverkningar. NanoZolid® ger en kontrollerad frisättning av läkemedlet som kan styras till kort eller längre tid,

vilket reducerar antalet doseringstillfällen. Eftersom NanoZolid® kan integrera läkemedelssubstanser som redan godkänts av myndigheterna, minskas utvecklingsrisken samt tiden och kostnaden för att nå fram till marknadsgodkännande. Bolagets längst framskridna projekt, prostatacancerprodukten Liproca® Depot med 2-hydroxyflutamid, har visat positiva resultat i kliniska prövningar i Fas 2 utan att ge de hormonella biverkningar som nuvarande tablettbehandling ger. Liproca® Depot är en injicerbar farmaceutisk depåprodukt som innehåller en antiandrogen substans, och behandlingen planeras till en till två injektioner årligen. Våren 2014 togs beslutet att genomföra ytterligare kliniska studier samt bredda utvecklingen mot fler terapiområden för att öka värdet i projektet. 2014 noterades LIDDS på Nasdaq First North Stockholm och lämnade därmed PULS som projektbolag. Under hösten 2017 såldes PULS hela sitt aktieinnehav om ca 860 000 aktier. www.lidds.se.

Laccure AB - Bakteriell vaginos

Laccure har utvecklat en vaginaltablett, Laccure® Pessary, för behandling och prevention av bakteriell vaginos, den vanligaste gynekologiska infektionen. Den påtagliga lukt som är förknippad med bakteriell vaginos påverkar kvinnors livskvalitet negativt. Prevalensen är 10–30%, vilket innebär att drygt 40 miljoner kvinnor i Europa och USA drabbas varje år. I hela världen är uppskattningsvis 300 miljoner drabbade. Cirka hälften av kvinnorna får återfall minst en gång per år. I maj 2017 tecknade Laccure ett exklusivt och globalt licensavtal med amerikanska Combe Inc. Licensavtalet gav Combe exklusiva globala rättigheter till Laccures egenvårdsprodukt för behandling av bakteriell vaginos. Utlicensieringen innebär att Laccure erhåller en betalning vid signering och delmålsbetalningar samt royalty. I början av 2019 meddelade Combe att de säger upp licensavtalet på grund av att bolaget har ändrat prioritering och strategi för sina utvecklingsprojekt. Laccure kommer att ta tillbaka produkten och driva det fortsatta arbetet mot kommersialisering med stöd från Aqilion-teamet. Enligt överenskommelsen kommer alla rättigheter och utvecklingsresultat att snarast återföras till Laccure. Ledningen för Laccure kommer därefter att genomföra en utvärdering av de resultat som Combe har genererat och sedan fortsätta arbetet mot en kommersialisering. Totalt antal aktier i Laccure vid årets slut var 723 691 stycken, varav Aqilions (PULS) innehav var 171 456 aktier (23,7%).

Organisation

Styrelse

Aqilions styrelse består av en gedigen bredd av kompetenser och erfarenheter för att säkerställa bolagets långsiktiga utveckling och strategiska styrningen av projektbolagen.

En kort presentation av styrelsemedlemmarna finns på sidan 19 (på engelska) och styrelsens arbete under året beskrivs i Förvaltningsberättelsen på sidan 24.

VD och operativt team

Bolaget drivs av ett operativt team under ledning av VD med stöd av nyckelkonsulter och samarbetspartnerna. De huvudsakliga uppgifterna innebär att utforska och utvärdera nya projektidéer och leda och driva projektutvecklingsprocessen. Det operativa teamet är sammansatt av individer med stor erfarenhet från läkemedelsindustrin. De har olika bakgrund och spetskompetenser som gör det möjligt att ge projekten både strategisk och praktisk support. Tillsammans med projektledare och utvalda specialister, arbetar teamet aktivt med projekten från idé till exit. Det operativa teamet samordnar också Aqilions och projektens administration, drift och kommunikation. Detta innebär en kostnadseffektiv fördelning av resurser och effektiv drift av bolaget och projektbolagen.

En kort presentation av VD och det operativa teamet finns på sidan 20 (på engelska).

Rådgivargrupp

Gruppen rådgivare består av professorer, affärsmän, jurister, läkare och ledande befattningshavare från läkemedelsindustrin. De representerar hela värdekedjan från kemisk, farmaceutisk och klinisk utveckling till immaterialrätt, finansiering, management och exit av projekt. Samtliga har en bred internationell förankring, vilket är av vikt då life science är en global bransch och alla Aqilions projekt har internationell potential. Några är medgrundare av ett eller flera Aqilionprojekt.

Rådgivarna hjälper till att hitta nya projektidéer och bidrar som specialister och rådgivare under utvärderings- och utvecklingsprocesserna. De har möjligheten att vara med som innovatörer i nya projekt. Gruppen, som består av omkring 30 personer, samarbetar med Aqilions VD och operativa team vid behov.

Två gånger om året bjuds alla i gruppen in att tillsammans med Aqilions styrelse, VD och operativa team delta i workshops med fokus på bolagets framtida affärsmöjligheter.

En kort presentation av rådgivarna under 2018 finns på sidan 21 (på engelska).

Board of Directors

JOHAN LUND MD, PhD
Chairman since 2018

An experienced scientific leader of drug discovery and development, Dr. Lund's most recent position was Vice President of Translational R&D, at Celgene, Cambridge, MA, USA, where he was responsible for discovery and early development of new therapies for diseases within Inflammation and Immunology. Prior positions include Chief Scientific Officer, Immunoscience Research Unit at Pfizer, Cambridge, MA, and 14 years with AstraZeneca in senior positions in both Sweden and the UK, VP CNS & Pain Innovative Medicines Science and VP Respiratory and Inflammation Research. Presently, he is a board member of Olink Proteomics, founder/co-founder of MBS Pharma AB and Kynexis Medicine Development AB.



MICHAEL OREDSSON MBA
Board member since 2017

A graduate of Lund University in International Business Administration, Mr. Oredsson has nearly twenty years of experience as CEO of life science companies in Sweden, Australia and Norway. He serves, or has served, as Chairman of the Board or board member for several companies. During the eighties and nineties, he worked in leading management positions in companies such as Pharmacia, M&M/Mars and Nestlé.



JÖRGEN JOHNSON MBA
Vice Chairman since 2011

Former CEO of Pharmacia Consumer Healthcare worldwide, Senior Vice President of Pharmacia Corporation and a member of Pharmacia's Executive Management Group from 1995-2000. Mr. Johnson is the founder of P.U.L.S. AB, and an advisor to Aqilion, a board member of Laccure AB and an innovator in multiple Aqilion (legacy PULS) project companies.



ANDREAS SEGERROS M.Sc., MBA
Board member since 2018

Mr Segerros has spent most of his career in global pharma, in executive positions (R&D, Marketing and Business Development) in the US, Europe and Japan, at Pharmacia Corporation, Pharmacia & Upjohn and Ferring. His venture capital experience comes from being Venture Partner and Partner at Sunstone Capital. Mr Segerros has made numerous investments in successful life science growth companies, and sits on the Board of a number of US and European biotechs.



ROLAND ANDERSSON MD, PhD
Board member since 2018

Professor of surgery, Faculty of Medicine, Lund University, Sweden. Professor Andersson's clinical practice and research focuses on malignancies of the pancreas, liver and biliary tract. He leads a translational research group focused on the development of new biomarker panels for diagnostics, forecasting, prediction, choice of therapy and outcomes, as well as the disease itself. He has published about 500 original articles, reviewed articles and book chapters, and has been a supervisor for 30 PhD students. He has an extensive international network and, as an entrepreneur, has founded six companies.



KARIN WINGSTRAND M.Sc. in Pharmacy
Board member since 2013

Ms. Wingstrand has extensive senior experience of pharmaceutical research and development from roles such as Global Head and Vice President Clinical Development at AstraZeneca, as well as Global Head and Vice President Pharmaceutical and Analytical R&D, AstraZeneca. Presently she serves as a board member and advisor in the life sciences.



MARIE LIDGARD LL.M
Board member since 2014

Senior Partner Lavindia AB, a lawyer by training with extensive experience in the financial services industry. Ms. Lidgard's background includes Managing Director of the Swedish Investment Fund Association and Senior Vice President of Nordea Investment Management. She has also been involved with recruitment and worked for the Swedish Ministry of Industry, where she was responsible for recruiting board members to state-owned companies. In recent years, she has been active as an investor and founder of several new enterprises, and currently serves on the board of six companies and organizations.



CEO and operational team

SARAH FREDRIKSSON

CEO

PhD and M.Sc. from Lund University. CEO of AQLION AB. She has a background as founder and CEO of Genovis AB (listed on First North, Nasdaq OMX Nordic) and most recently as CEO of Edvance AB. Currently she serves as chairman of Adenovir Pharma AB and board member of LU Holding, Edvance AB, Respiratorius AB and SwedenBIO.



CARINA ELDH

Director, Finance & Administration

She has provided financial and administrative support to Aqilion and its portfolio companies since 2011. An accountant with 20 years of experience in accounting, auditing and taxation matters, she has held previous positions at KPMG and other accounting firms, the Swedish Tax Agency and Öresundskraft.



MATS ARDEVALL

Vice President, CFO

M.Sc. Industrial Engineering and Management. He has worked in the pharma and POC diagnostic industry since 1984 in various positions within finance, most recently as CFO/Director of Finance of HemoCue.



JEANETTE FOLKING

(formerly Robertsson) – Vice President, Chief Development Officer

PhD, M.Sc. in Pharm., followed by post-doc studies in the US. She has gained broad experience from key international positions as medical director, project manager for drug development and head of clinical trials in the pharma industry at Novartis, Perstorp Pharma, Searle Scandinavia, Tigran Technologies and the CDC. Currently she is the Project Leader of Laccure AB and previously she was the Project Leader of Trophea AB and Belina Pharma AB. She is board member of Glactone Pharma AB.



SUSANNA DAHLGREN

Senior Project Leader

PhD in clinical immunology from Karolinska Institutet and B.Sc. in microbiology from Stockholm University. She has robust experience from academic research and pharmaceutical development, and is specialized in project management, medical affairs and scientific communications. Most recently she held the Global Market Intelligence Manager position at Polypeptide Group and previously international senior positions with ALK in Denmark and AstraZeneca in Sweden. Currently she is the Project Leader of Belina AB and since March 2019 she is also the Project Leader of Trophea AB.



FREDRIK LINDGREN

Vice President, Chief Business Officer

PhD, M.Sc. in chemistry from Umeå University. He has a background in the pharmaceutical industry with key positions in the area of business development processes at AstraZeneca and Umetrics AB among others. Most recently, he held the position of Senior Director, Head of Global Business Development at LEO Pharma.



BJÖRN DELLGREN

Vice President, New Project Investments

M.Sc. (BA). A former partner at BankInvest, Denmark, he has worked with international biotech venture investments and fund management since 2000. He is the previous Director of Business Development at Pharmacia and has held various international positions in sales, marketing and business management at Pharmacia and the US pharmaceutical company, Lederle. He is board member of Cernelle AB and he was previously board member of CMC Biologics, Denmark. He is at the Project Leader of Adenovir Pharma AB.



JAN TÖRNELL

Chief Medical Scientist

MD, PhD. He is the former global Vice President Strategy, AstraZeneca Oncology & Infection. Professor, Institute of Neuroscience and Physiology, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Chairman of Glactone Pharma AB and LIDDS AB. He serves on the Board of Directors at Diaprost AB and NeuroVive Pharmaceuticals AB, and is an innovator at Trophea AB.



Auditors

STEFAN APPELGREN

Former Senior Vice President Finance & Business Administration of Pharmacia Consumer Healthcare. Chairman of Adenovir Pharma AB. Former chairman of Ambria Dermatology AB and board member of LIDDs AB.



GREG BATCHELLER

B.Sc. (Econ), J.D, LL.M. Chairman of Xintela AB, Monocl AB, Saga Diagnostics AB and ImmuneBiotech Medical AB. Partner of Business Research Life Sciences Ltd. Advisor to pharmaceutical, biotech, medical device and other high technology companies. Former Project Leader of DuoCort AB and AcuCort AB. Innovator in Laccure AB and Trophea AB.



BENGT-ÅKE BENGTSSON

Professor of Endocrinology, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg and previous Head of Department of Internal Medicine, Sahlgrenska University Hospital. Co-founder of biotech company Tercica CA, US. Chairman of Oncorena Holding AB.



HELENA BRISBY

MD, PhD, Professor, Deputy Head of the Institute for Clinical Sciences and Head of the Orthopaedic Department at the Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Senior Consultant in orthopaedics, specializing in spine surgery, at the Department of Orthopaedics, Sahlgrenska University Hospital, Gothenburg. Author of more than 80 peer-reviewed articles mainly in the field of back and neck pain related conditions, including both laboratory, experimental, clinical and registry studies.



LENNART BRUCE

PhD, former Senior Vice President Corporate Development at Biovitrum and Vice President Global Licensing at Pharmacia Corp. Past and present board member in several European healthcare companies. Board member of AcuCort AB and Laccure AB.



ROBERT JM BRUMMER

MD, PhD, Professor of Gastroenterology and Clinical Nutrition, Director Nutrition-Gut-Brain Interactions Research Center. Pro-Vice-Chancellor Internationalisation, External Relations and Innovation at Örebro University since 2016. Engagement in several national and international board/expert/review functions within the domain of gastrointestinal and nutritional sciences, agro-food and nutritional innovation. Chairman of the Board of Örebro University Holding AB and representative of Örebro University in a number of national and international organisations.



JOVANNA DAHLGREN

MD, PhD, Professor in Pediatrics, Head of Pediatric Department at the Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg and senior consultant at the Queen Silvia Children's Hospital, where she holds a board member position at the board of the hospital.



Dahlgren is Director of the internationally well-known Gothenburg Pediatric Growth Research Center. Her research is focused towards non-conventional innovative treatment modalities and personalized medicine in the field of growth disorders, rare endocrine diseases and childhood obesity. Past and present board member of national as well as international quality registries.

ULF ELLERVIK

PhD, Professor in Bioorganic Chemistry at Lund Institute of Technology at Lund University. The research is focused towards the use of small sugar molecules in anti-tumor treatment as well as physical-organic aspects of carbohydrates. Past and present innovator and board member in startup companies. Author of textbooks in Organic Chemistry. Key contributor to Adenovir Pharma AB.



DAVID ERLINGE

MD, PhD, Professor/consultant in Cardiology/Interventional cardiology (PCI), Head of Department of Cardiology, Lund University Hospital. Head of the research unit Molecular Cardiology, a leading group in cardiovascular research focusing on extracellular nucleotides and their receptors.



JAN FAERGEMANN

MD, PhD, Professor in Dermatology at Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. World leading researcher in dermatology with a special interest in Mycology and Dermato-Pharmacology. Innovator and former board member of Ambria Dermatology AB and innovator in Trophea AB.



GUDMUNDUR JOHANNSSON

MD, PhD, Professor of Endocrinology, Institute of Medicine, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg and Senior consultant Department of Endocrinology, Sahlgrenska University Hospital. Editor of the European Journal of Endocrinology, president of the Growth Hormone Research Society. Board member of Trophea AB. Innovator of AcuCort AB, DuoCort Pharma AB and Trophea AB.



ÅKE FREDRIKSSON

M.Sc., chairman of Diaprost AB and Interket AS. Former CEO of Perstorp AB.



JACOB KALUSKI

M.Sc. (Pharm.) Solid experience from international marketing and drug development/clinical research. Leadership positions within Pharmacia, among others as Vice President and Business Manager for growth hormone. Former chairman of Jesterstrom Pharmaceuticals. Co-founder of TKT-Europe-SS. Board member of Centogene AG, Glactone Pharma AB and Belina AB.



MARIA ALQUIST HEGBRANT

MD, Medical Director, Global Renal Medical Affairs, Baxter Healthcare. Former Vice President Global Medical & Scientific Support, Gambro. Senior Nephrologist and Internist, broad experience from clinical medicine, medical device and healthcare industry. Served as expert member in the Swedish Foundation for Strategic Research life science grant committees.



GÖRAN KVIST

M.Sc. (Pharm) University of Uppsala. CEO of GMP consulting company, TQ Kvalitetskonsult AB. Licensed Qualified Person with focus on quality systems and auditing according to cGMP in EU, USA and Asia. Board member of AcuCort AB and Trophea AB. Co-founder and board member of QP Support AB. Co-founder of Dilafor AB.



OLOF ISAKSSON

MD, PhD, Professor emeritus of Endocrinology at Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Chairman of InternetMedicin AB.



MATS LIDGARD

LL.M, Senior Partner in the human venture capital company Lavindia AB. Former international experiences from i.a. the Pharmacia Group, Active Biotech AB and SBL Vaccin AB as general counsel and various other executive management positions. Board member of Scandinavian Biopharma Holding AB, Synphora AB, Lavindia AB, Trophea AB, Trophea Development AB and Redwood Pharma AB.



LARS JANSSON

M.Sc., in Biomedicine and Toxicology, has more than 30 years of professional experience from regulatory affairs, drug development and business development. Owner and CEO of Scandinavian Regulatory Services AB.



SOPHIE MANNER

PhD (organic synthesis, pharmaceutical science). Researcher at Lund Institute of Technology at Lund University. Involved in early development phase in Adenovir Pharma AB.



ANDERS JEPPSSON

MD, PhD, Professor and senior consultant in Cardiothoracic Surgery at the Institute of Medicine, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Research interest in haemostasis, thrombosis and cardiovascular epidemiology. Author of more than 150 peer-reviewed scientific papers. Previous chairman of the SWEDEHEART registry.



PETER MOLDEUS

Professor of Toxicology at Karolinska Institutet. Presently involved in establishing Swedish Toxicology Sciences Research Center (Swetox). Was until 2012 Vice President and Head of Safety Assessment at Astra and AstraZeneca globally being responsible for all preclinical safety. Was before joining Astra Professor of Biochemical Toxicology at Karolinska Institutet. Has more than 200 publications in the areas of drug metabolism and mechanistic toxicology.



LENA MÅRTENSSON

PhD, Associate Professor in Physiology, Lund University. Head Pipeline Sourcing Senior Director, LEO Pharma A/S. Former Director Strategic Planning and Business Development at AstraZeneca, several senior leadership positions at Pharmacia, Medical Director at Perstorp Pharma and Head of Preclinical R&D at Gambro. Board of Director of Genovis. Board member of Oncorena Holding AB.



CLAES OHLSSON

MD, PhD, Professor at the Department of Internal Medicine, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Internationally recognized and award-winning researcher in metabolic bone diseases and author of more than 500 peer-reviewed articles. Innovator in Trophea AB.



DANIEL S. OLSSON

M.Sc., MD, PhD. Associate Professor at the Department of Endocrinology at Sahlgrenska University Hospital, Gothenburg. Research field: Pituitary tumours, hormonal replacement therapy and discovering novel tumour markers connected to patient outcome. Board member of AcuCort AB.



HÅKAN OLSSON

MD, PhD, Professor of Oncology, Department of Oncology, Clinical Sciences, Lund University. Research interest in cancer epidemiology, cancer genetics, tumour biology, cancer prognosis and therapy. Published more than 500 scientific papers. Board member of Oncorena Holding AB.



CLAS RUNNBERG

Market economist. Runnberg has held senior executive positions in several medtech companies including Gambro and HemoCue in Sweden; Diatek Medical Technologies, Block Medical, HemoCue in the U.S. and Vidacare in the Netherlands. Presently he is an industrial advisor to the Swedish private equity fund Valedo, advisor to the EIT Health program and a board member at Monivent AB. Former chairman of P.U.L.S. AB (now known as AQLION AB).



CHRISTER SJÖGREN

DVM, PhD, former consulting professor in Experimental Obstetrics and Gynecology at Uppsala University, Associate Professor in Pharmacology at the Veterinary Faculty of SLU (Swedish University of Agricultural Sciences). Former research director at Pharmacia, Perstorp, Novo Nordisk, Head of Clinical Operations at Quintiles, Vice President at CDC, Director at the Centre for Research on Pharmaceuticals at Lund University and board member of Vinnova's national program for pharmaceuticals, biotechnology and medical technology.



OLOV STERNER

M.Sc, PhD, Professor in Organic Chemistry, Faculty of Science, Lund University. Major research fields are biologically active secondary metabolites and medicinal chemistry. Author or co-author of more than 420 publications in scientific journals, 30 patents/patent applications, and 5 text books in organic chemistry/chemical toxicology. Innovator in multiple Aqilion (legacy PULS) project companies.



HELENA STREVENS

MD, PhD, Senior Consultant and Medical Head of Antenatal Health Care, Department of Obstetrics & Gynecology, Skåne University Hospital, Lund, Sweden. Former Regional Maternal Health Care Consultant in the Region of Skåne. Developed national guidelines for antenatal health care. Clinical and Research interest in high risk pregnancy and pregnancy complications. Board member of "International Society of the Study of Hypertension in Pregnancy". Higher education in Health Economy. Innovator and board member in start-up company.



JAN TÖRNELL

MD, PhD. Chief Medical Scientist at AQLION AB. Former global Vice President Strategy, AstraZeneca Oncology & Infection. Professor, Institute of Neuroscience and Physiology, Sahlgrenska Academy, University of Gothenburg. Chairman of Glactone Pharma AB and LIDDS AB. He serves on the Board of Directors at Diaprost AB and NeuroVive Pharmaceuticals AB, and is an innovator at Trophea AB.



LOUISE WARME

MD, Clinical Innovations Fellow at Karolinska Institutet and KTH. Investment manager at Almi Invest. Experience from both clinical and preclinical research from Harvard Center for Health and the Global Environment and University of Gothenburg respectively.

Innovator and co-founder of LARA Diagnostics. Former vice president of The Swedish Society of Medicine for young MDs. Board member Epicyt pharma.



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AQLION AB (tidigare Partners för Utvecklingsinvesteringar inom Life Science AB, P.U.L.S. AB), organisationsnummer 556623-2095, med säte i Helsingborg avger härmed årsredovisning för räkenskapsåret 2018-01-01 till 2018-12-31.

Verksamhet

Aqilion är ett svenskt bolag som utvecklar och säljer läkemedelsprojekt. Bolagets bedömning är att den bästa källan till nya behandlingar och läkemedel är att identifiera, forma och stärka tidiga innovativa forskningsprojekt. Vi söker idéer som har potential att både förbättra livskvaliteten för patienten och skapa värde till hälso- och sjukvården och samhället.

Aqilion identifierar idéer som baseras på gedigen forskning där vi tydligt kan förstå underliggande biologi, klinisk relevans och patientnytta. Vi utvecklar idéerna från tidig fas och målet är att leverera kliniskt proof-of-concept och ett intressant värdeerbjudande för en köpare eller partner som kan genomföra den fortsatta kliniska utvecklingen och ta produkten till marknaden. Varje utvecklingsprojekt drivs separat, och oftast som enskilda aktiebolag, med stöd av gemensamma centrala resurser. Denna bolagsstruktur möjliggör fokus på projektnivå men ger också möjlighet till övergripande diversifiering, riskhantering och ett opportunistiskt val av projekt.

Aqilions verksamhet utgår från bolagets huvudkontor i Helsingborg. Från Helsingborgskontoret sköts all administration i såväl Aqilion som projekten. Aqilion har dessutom kontor på Sahlgrenska Science Park i Göteborg för att ha en närvaro även i denna region. I Lund samarbetar Aqilion med SmiLe Incubator för life science start-ups. Aqilion har vidare tillgång till kontor i Danderyd, med syftet att stärka nätverket och samarbetsmöjligheterna i Stockholms- och Uppsala-regionen.

Organisation

Aqilion är organiserat för att ha de nödvändiga kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bolag behöver. Organisationen består av högt utbildade medarbetare och konsulter med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling. Aqilions framgång och långsiktiga värdeutveckling är beroende av en hög vetenskaplig kompetens samt en effektiv och flexibel organisation.

Under året har ett antal nya medarbetare rekryterats och konsulter har kontrakterats. Det är viktigt att attrahera och behålla de bästa förmågorna inom de kompetensområden som bolaget har behov av. Av Aqilions totalt antal anställda vid årets slut, 7 personer, är 4 kvinnor och 3 män.

Hållbarhet

Aqilion bidrar till en hållbar utveckling genom läkemedelsutveckling av hög kvalitet, samverkan mellan akademi, hälso- och sjukvården och industrin. Bolagets långsiktiga värdeutveckling är beroende av hög vetenskaplig kompetens och innovationsförmåga inom områden där det idag saknas effektiv behandling.

Under året har en uppförandekod upprättats och är under implementering i verksamheten.

Aqilion har vidtagit de åtgärder som krävs för att möta kraven i den europeiska dataskyddsförordningen (GDPR) som trädde i kraft i maj 2018.

Aktieägarinformation

Den externa kommunikationen har fortsatt legat på en hög nivå under året. Aqilions målmedvetna och konsekventa kommunikation vad gäller framsteg i bolaget och projektbolagen syftar till att få genomslagskraft nationellt och internationellt för att bidra till en bra grund för såväl diskussioner kring nya projekt som exitarbetet. Aqilion har regelbundet publicerat pressmeddelanden och nyheter. VD Sarah Fredriksson har därutöver skrivit ett antal välbesökta inlägg kring aktuella frågor och händelser i life science-sektorn som har publicerats på hemsidan och i det externa nyhetsrummet på Mynewsdesk, www.mynewsdesk.com/se/puls.

Projektportfölj

Bolaget har vid utgången av året sex innovativa utvecklingsprojekt i portföljen som förväntas fylla en viktig plats i behandlingen av allvarliga sjukdomstillstånd där det idag inte finns tillräckligt effektiva behandlingsalternativ. Ett projektbolag befinner sig i uppstartsfas (Belina AB), två i preklinisk fas (Glactone Pharma AB och Oncorena Holding AB) och ett i klinisk fas (Trophea AB).

Sedan starten 2002 har bolaget avyttrat två projekt (Ambria Dermatology AB, Pulsetten AB), börsintroducerat två projektbolag (LIDDS AB, AcuCort AB), utlicenserat ett (Laccure AB) samt avslutat ett (Pharmapnea AB).

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

- I mars genomfördes en riktad emission som kan medföra ett tillskott om totalt 200 MSEK, varav 100 MSEK säkrades genom en nyemittering av aktier, och ytterligare 100 MSEK kan tillföras vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner under första halvåret 2019.
- I maj erhöll Glactone Pharma i stark konkurrens och efter extern granskning i samarbete med forskare från Karolinska Institutet och Lunds universitet ett anslag på 1 MSEK från Swelife och MedTech4Health, två nationella Vinnovafinansierade strategiska innovationsprogram inom life science. Glactone Pharmas projekt, STAT3 inhibition som immunterapi för behandling av prostatacancer, syftar till att undersöka mekanismen bakom kombinationseffekten av STAT3 blockering och immunterapi.
- I maj meddelades att Fredrik Lindgren rekryterats som Chief Business Officer, CBO. Fredriks nya roll innebär arbete med den strategiska och operativa affärsutvecklingen av portföljen samt att bidra med stöd till utvecklingen av respektive projektbolag.
- I augusti rekryterades Jan Törnell som Chief Medical Scientist. Jan har sedan 2012 varit en sk PULS partner samt tidigare projektledare för projektbolaget Oncorena Holding. Han är styrelseordförande i Glactone Pharma och LIDDS AB (publ).

- I oktober fick Trophea klartecken till att starta den kliniska utvecklingen. Det danska Läkemedelsverket och etikkommittén för Region Själland godkände starten av den första kliniska studien, en Fas 1-studie, med en kombinationsprodukt mot hudatrofi.
- Oncorena Holding tillfördes 14,5 MSEK genom en nyemission i november 2018 i vilken Aqilion deltog. Kapitaltillskottet ska användas för att stärka organisation och för alla de aktiviteter som krävs i förberedelsen inför den första kliniska studien.
- I november publicerade Glactone Pharma i samarbete med forskare vid Vancouver Prostate Centre i Kanada sin gemensamma upptäckt kring ett nytt sätt att förstärka effekter av existerande prostatacancerbehandlingar. Forskningen publicerades i den vetenskapliga tidskriften Scientific Reports.
- I december tillträdde Susanna Dahlgren som Senior Project Leader. I rollen kommer Susanna att arbeta med den operativa projektledningen av projektportföljen.

Finansiell utveckling

INTÄKTER

Bolagets intäkter uppgick till 3 612 (4 544) kSEK. Rörelseintäkterna för 2018 bestod främst av ersättning för utfört arbete såsom projektledning, administration, expertis och support på konsultbasis i projektbolagen vilket debiteras till självkostnadspris.

KOSTNADER

Bolagets totala kostnader under helåret uppgår till -14 849 (-11 371) kSEK. Rörelsekostnaderna fördelas på personalkostnader -10 642 (7 830) kSEK, övriga externa kostnader -3 896 (-2 826) kSEK och övriga rörelsekostnader -311 (-715).

Personalkostnaderna under 2018 har delvis ökat till följd av nyanställningar. 2018 hade Aqilion sju personer anställda jämfört med 2017 då bolaget hade fem anställda. Därutöver redovisades hela styrelsen arvoden 2018 som lön. Under 2017 och tidigare år valde flera i styrelsen att fakturera sina styrelsearvoden.

FINANSNETTO

Finansnettot uppgick till -9 548 (-2 949) kSEK.

SKATT

Aqilion redovisade förlust vid inkomstbeskattningen och betalar således för närvarande inte inkomstskatt. Uppskjutna skattefordringar på underskottsavdrag, uppgår i AQILION AB till 15,0 MSEK och har av försiktighetsskäl inte balanserats.

Årets resultat och resultat per aktie

RÖRELSERESULTAT (EBIT)

Bolagets rörelseresultat uppgick till -20 785 (-9 775) kSEK.

Resultat per aktie uppgick till -7,22 (-4,42) SEK. Resultat per aktie är framräknat genom att totalresultatet divideras med antalet aktier vid årets slut.

Investeringar i projektbolagen

Projektbolagen har under 2018 kapitaliserats genom nyemissioner med totalt 52,1 MSEK. I emissionerna har Aqilion tecknat aktier för motsvarande 27,2 MSEK, se tabell nedan. Därutöver har Belina AB erhållit ett ovillkorat aktieägartillskott om 1,0 MSEK från Aqilion.

INVESTERINGAR 2018 (MSEK)	Totalt	Varav Aqilion
AcuCort AB (publ)	11,4	2,5
Adenovir Pharma AB	5,2	3,1
Belina AB	1,0	1,0
Glactone Pharma AB	8,8	6,3
Laccure AB	0	0
Oncorena Holding AB	14,5	3,6
Trophea AB	12,2	11,7
Totalt	53,1	28,2

Utöver investeringar genom nyemission direkt i projektportföljen förvärvade Aqilion aktier i Adenovir Pharma AB, Glactone Pharma AB, Laccure AB och Oncorena Holding AB från Länsförsäkringar Skåne till ett sammanlagt värde om 9 MSEK.

Nedskrivningar

Då aktierna i AcuCort AB har ökat i värde har återföring av nedskrivning från föregående år om 4 382 kSEK gjorts så att innehavet är upptaget till anskaffningsvärdet.

Värdet på Belina AB har skrivits ned med 2 388 kSEK och värdet på Adenovir Pharma AB har skrivits ned med 11 933 kSEK.

Finansiering och finansiella risker

Under mars 2018 har bolaget tillförts 100 MSEK via en riktad nyemission av så kallade units. Varje tecknad unit i nyemission gav ägaren en aktie och två teckningsoptioner. Fullt utnyttjande av teckningsoptionerna tillför bolaget ytterligare 100 MSEK under det första halvåret 2019. Finansieringen ska täcka bolagets verksamhet under 2019 till 2021 samt stärka den operativa och strategiska förändring som bolaget genomgår under 2018 och 2019.

Drift och investeringar i projektbolag är säkerställd för 2019.

Aktiekapitalets utveckling

Aktiekapitalet i AQILION AB uppgick 2018-12-31 till 1 438 137,50 kronor fördelat på 2 876 275 aktier. Utvecklingen av aktiekapitalet över tid beskrivs i tabellen nedan.

Tidpunkt	Händelse	Antal aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde per aktie	Ökning av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Tillfört kapital	Pris/aktie
2002-02-01	Bolagsbildning	100 000	100 000	1:-	100 000	100 000	100 000	1
2003-10-31	Split	100 000	200 000	0,5		100 000		
2004-06-03	Nyemission	56 000	256 000	0,5	28 000	128 000	1 680 000	30
2004-10-23	Nyemission	200 000	456 000	0,5	100 000	228 000	6 000 000	30
2007-04-18	Nyemission	84 790	540 790	0,5	42 395	270 395	4 239 500	50
2007-05-30	Nyemission	12 000	552 790	0,5	6 000	276 395	600 000	50
2008-09-11	Nyemission	100 000	652 790	0,5	50 000	326 395	5 200 000	52
2009-11-02	Nyemission	36 852	689 642	0,5	18 426	344 821	1 916 304	52
2010-06-01	Nyemission	770 000	1 459 642	0,5	385 000	729 821	40 040 000	52
2013-07-03	Nyemission	289 855	1 749 497	0,5	144 927,50	874 748,50	19 999 995	69
2015-06-11	Nyemission	100 000	1 849 497	0,5	50 000	924 748,50	6 900 000	69
2016-06-09	Nyemission	360 410	2 209 907	0,5	180 205	1 104 953,50	28 832 800	80
2018-03-27	Nyemission	666 368	2 876 275	0,5	333 184	1 438 137,50	99 955 200	150

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- I februari beslutade en extra bolagsstämma att Partners för Utvecklingsinvesteringar inom Life Sciences, P.U.L.S. AB ska byta namn till AQILION AB.
- Combe Inc. meddelade i februari att de säger upp licensavtalet med Laccure på grund av att Combe har ändrat prioritering och strategi för sina utvecklingsprojekt. Laccure kommer att ta tillbaka produkten och driva det fortsatta arbetet mot kommersialisering med stöd från Aqilion-teamet.
- I mars övertog Susanna Dahlgren rollen som projektledare i Trophea AB.
- Aqilion avyttrade sitt innehav i projektbolaget Belina till dess grundare.
- Aqilion inledde ett samarbete med Immunscape som utvecklar immunmodulerande läkemedel för behandling av cancer och autoimmuna sjukdomar.

Framtidsutsikter

Aqilion kommer under 2019 att intensifiera arbetet med utvärdering av nya projektidéer, med målsättningen att starta minst två nya projekt. Stort fokus läggs också på den befintliga portföljen där den stödjande arbetsinsatsen ökas och genom att fortsatt löpande arbeta parallellt med analys av nyinvesteringsbeslut och riskhantering av portföljen. Aqilion förväntas att öka aktiviteten i de projekt som bedöms ha fortsatt god potential, medan bolaget kommer att avsluta engagemanget i de projekt där utvecklingen antingen inte når förväntade resultat eller där Aqilion bedömer att den fortsatta utvecklingen innebär en alltför hög risk framåtriktat.

Utdelning

Styrelsen föreslår årsstämman 2019 ingen utdelning för räkenskapsåret 2018.

Bolagsstyrning

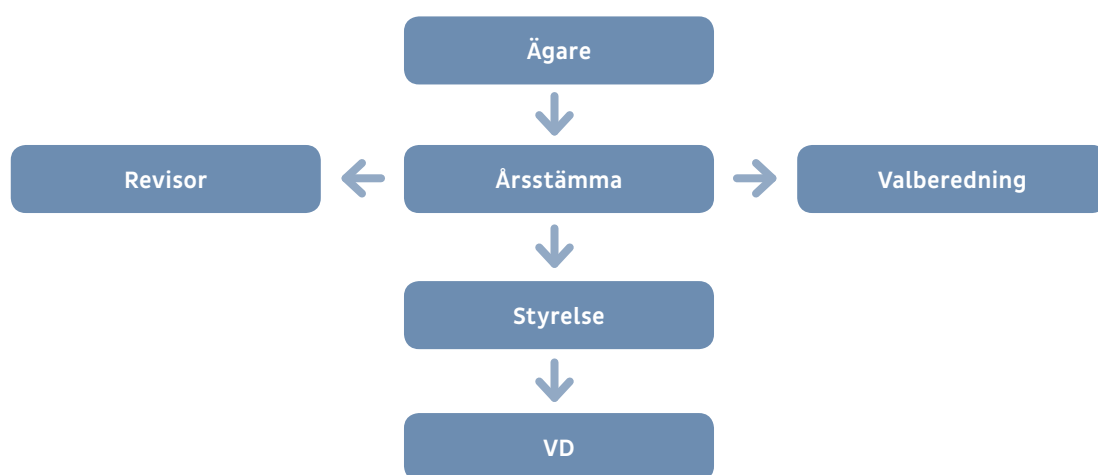
AQILION AB är ett privatägt svenskt bolag, organisationsnummer 556623-2095, med säte i Helsingborg, Sverige.

Bolagsstyrning hänvisar till regler och beslutsstrukturer som bidrar till en effektiv och kontrollerad förvaltning av ett bolags verksamhet med målet att uppfylla ägarens krav på avkastning på investerat kapital. Bolagsstyrning i Sverige har traditionellt reglerats enligt lag. Dessutom har branschens självreglerande organ kontinuerligt presenterat olika bestämmelser om bolagsstyrning.

Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") utgiven av Kollegiet för Svensk Bolagsstyrning är inte obligatorisk för Aqilion, men styrelsen följer noggrant de metoder som utvecklats för Koden och avser att tillämpa Koden i de delar som kan anses relevant för bolaget och dess aktieägare.

Begreppet bolagsstyrning beskriver de beslutssystem genom vilka företaget styrs. Styrningen av Aqilion ska hålla en hög standard genom tydlighet och enkelhet i ledningssystem och styrande dokument. Till grund för styrningen av bolaget ligger bolagsordningen, den svenska aktiebolagslagen samt andra tillämpliga lagar och regler.

I Aqilion har samtliga aktier samma rösträtt, vilket innebär att möjligheten att utöva inflytande som ägare överensstämmer med varje aktieägars kapitalandel i bolaget.



Ägarförhållanden

Ägarstrukturen enligt aktieboken per 2018-12-31 framgår av nedanstående tabell.

Ägare	Antal aktier	Innehav i %
Longbow Finance S.A.	595 473	20,70%
Länsförsäkringar Skåne	547 665	19,04%
Länsförsäkringar Göteborg och Bohuslän	246 530	8,57%
Länsförsäkringar Halland	143 800	5,00%
Parkander, Björn	136 580	4,75%
Henry Dunkers Förvaltnings AB	109 694	3,81%
Aktiebolag Grenspecialisten	83 334	2,90%
LMK Forward AB	83 334	2,90%
Grevermond Investments Ltd	70 736	2,46%
Wikow venture AB	55 064	1,91%
Backsell, Lars	52 858	1,84%
Swedocean AB	52 000	1,81%
Övriga	699 207	24,31%
Totalt	2 876 275	100,00%

Bolagsstämma

Bolagsstämman är det högsta beslutande organet i ett aktiebolag. Stämman utser styrelse och revisorer, samt fattar beslut om bland annat förändringar i bolagsordningen och av aktiekapitalet.

Svenska aktiebolag ska, enligt aktiebolagslagen, senast inom sex månader från utgången av varje räkenskapsår hålla en ordinarie bolagsstämma där styrelsen ska lägga fram årsredovisningen och revisionsberättelsen. Denna bolagsstämma benämns årsstämma.

EXTRA BOLAGSSTÄMMA

Den 27 mars 2018 hölls en extra bolagsstämma med anledning av styrelsens förslag om nyemission i bolaget. Stämman beslutade om en riktad nyemission av så kallade units, där varje unit består av en aktie och två teckningsoptioner. Emissionsvolymen uppgick till 200 MSEK, varav 100 MSEK i aktier och teckningsoptionerna omfattar ytterligare 100 MSEK. Emissionen riktades till en grupp om sju enskilda investerare; Longbow S/A, Länsförsäkringar Skåne, Länsförsäkringar Göteborg/Bohuslän, Länsförsäkringar Halland, Grevermond Investments Ltd, Grenspecialisten AB och LMK Forward AB. Teckning av units skedde i början av april och teckning av nya aktier genom utnyttjande av teckningsoptioner ska ske under perioden från och med den 1 januari 2019 till och med den 30 juni 2019.

ÅRSSTÄMMA 2018

Årsstämma hölls den 12 juni 2018 i Helsingborg där 32,5 procent av antalet aktier och röster var företrädade. Styrelseledamöterna Ragnar Lindkvist, Jörgen Johnson, Marie Lidgard och Karin Wingstrand var närvarande. Dessutom var VD och bolagets revisorer närvarande. Vid stämman omvaldes Jörgen Johnson, Marie Lidgard, Mikael Oredsson och Karin Wingstrand som ledamöter och Johan Lund, Roland Andersson och Andreas Segerros valdes in som nya ledamöter. Johan Lund valdes till styrelsens ordförande.

STÄMMANS BESLUT

- Fastställande av den framlagda balans- och resultaträkningen för moderbolaget och koncernen.
- Styrelsen och verkställande direktören beviljades ansvarsfrihet.
- Arvode till styrelsen beslutades att utgå med 200 000 SEK till ordföranden och 80 000 SEK per ordinarie ledamot under 2018.
- Fastställande av instruktioner till valberedningen.

VALBEREDNING

Valberedningens uppgift är att lägga fram förslag avseende val av ordförande vid årsstämma, val av ordförande och övriga ledamöter i styrelsen, revisorsval samt arvoden åt styrelsen och revisorerna. Vid årsstämman 2018 beslöt att valberedningen inför årsstämman 2019 ska bestå av representanter för de två största aktieägarna per den 30 september 2018, en representant för de mindre aktieägarna samt en representant för PULS partnerskap (numera rådgivare till Aqilion). Valberedningen ska utse ordförande inom sig. Det åligger styrelsens ordförande att sammankalla valberedningen.

Ledamöterna i valberedningen inför årsstämman 2019 är:

- Åke Fredriksson (ordförande), utsedd av aktieägaren Björn Parkander
- Helena Arcombe, utsedd av aktieägaren Länsförsäkringar
- Arvid Gierow, utsedd att representera övriga aktieägare
- Lena Mårtensson, utsedd av PULS partners (numera rådgivare till Aqilion)

Årsstämma 2019 kommer att hållas onsdagen den 12 juni 2019, kl. 17.00, i Aqilions lokaler på Kullagatan 8, i Helsingborg.

Styrelsens arbete och organisation

Styrelsen är bolagets högsta förvaltningsorgan under bolagsstämman. Styrelsen svarar för bolagets organisation och förvaltningen av dess angelägenheter. Styrelsen har vidare att se till att organisationen beträffande bokföringen och medelsförvaltningen även innefattar en tillfredsställande kontroll. Styrelsen i Aqilion ska enligt bolagsordningen bestå av noll till tio ledamöter med högst tio suppleanter. Ledamöterna väljs årligen på årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Årsstämman utser även styrelsens ordförande. Riktlinjerna för styrelsens arbete utgår från arbetsordningen vilken även reglerar arbetsfördelningen mellan styrelse, styrelsens ordförande och VD.

Den 12 juni 2018 höll styrelsen ett konstituerande möte. Under 2018 har styrelsen hållit fem protokollförda fysiska sammanträden. Styrelsens ledamöter har under året varit sju stycken. Styrelsen har under året etablerat ett ersättningsutskott bestående av två ledamöter från styrelsen, Johan Lund och Karin Wingstrand. Andra bolagsrepresentanter deltar vid behov under styrelsens sammanträden som föredragande eller i administrativa funktioner. Bolagets revisor rapporterar till styrelsen varje år avseende granskningen av räkenskaperna och verksamheten.

Ersättning till styrelsen utgår med ett arvode om 200 000 SEK till ordföranden och 80 000 SEK per ordinarie ledamot under 2018. Arvudet fastställs av årsstämman efter beredning och rekommendation från valberedningen.

Verkställande direktör

VD ansvarar för att den löpande verksamheten hanteras i enlighet med de riktlinjer och anvisningar som styrelsen meddelar vilket förtydligas i en särskild vd-instruktion. VD ska genom tillfredsställande kontrollsystem förvissa sig om att bolaget efterlever lagar och förordningar. VD ska vidare tillse att styrelsen får ett så sakligt, utförligt och relevant informationsunderlag som erfordras för att styrelsen ska kunna fatta väl underbyggda beslut. Dessutom har VD en kontinuerlig dialog med styrelsens ordförande och håller denne informerad om bolagets utveckling och finansiella ställning.

Revisorer

Bolaget ska ha en eller två revisorer med eller utan suppleant. Uppdraget som revisor gäller till slutet av den årsstämma som hålls under det fjärde räkenskapsåret efter revisorsvalet. På årsstämman 2018 valdes Mazars SET revisionsbyrå i Helsingborg till revisor, med Andreas Brodström som huvudansvarig revisor och Bertil Toreson som revisor.

Kassaflöde

(MSEK)	2018	2017
Kassa vid årets ingång	1,9	9,6
Försäljning aktier/andelar, utdelningar	0,1	8,4
Investeringar i projektbolagen	-36,4	-6,4
Lån projektbolagen (netto)	3,3	-2,8
Emission	100,0	0,0
Operationella kostnader	-11,3	-6,7
Övrigt inkl ändring av rörelsekapital	1,6	-0,2
Kassa vid årets utgång	59,4	1,9
Årets kassaflöde	57,4	-7,7

Ekonomisk översikt

(kSEK)	2018	2017	2016	2015
Resultat efter finansiella poster	-20 785	-9 776	-6 623	-8 625
Balansomslutning	135 810	55 252	65 135	42 174
Soliditet	98%	97%	97%	98%

Resultatdisposition

Till årsstämman förfogande står följande fria medel (SEK):

Överkursfond	99 622 015
Balanserat resultat	51 006 007
Årets resultat	-20 785 268
Till årsstämmans förfogande:	129 842 754

Styrelsen föreslår att hela beloppet balanseras i ny räkning. Vad beträffar bolagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat - och balansräkning med tillhörande noter.

Resultaträkning

(SEK)	NOT	2018-01-01 – 2018-12-31	2017-01-01 – 2017-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	12	3 300 509	3 829 066
Övriga rörelseintäkter	1	311 216	714 868
Summa rörelsens intäkter		3 611 725	4 543 934
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	3	-3 895 534	-2 826 146
Personalkostnader	4	-10 642 095	-7 829 564
Övriga rörelsekostnader	1	-311 216	-714 868
Summa rörelsens kostnader		-14 848 845	-11 370 578
Rörelseresultat		-11 237 120	-6 826 644
Resultat från finansiella investeringar			
Resultat från intresseföretag	5	-14 321 342	-5 291 465
Resultat från övriga företag som det finns ett ägarintresse i	6	4 524 890	2 220 181
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	7	248 921	123 845
Räntekostnader och liknande resultatposter		-619	-1 591
Summa resultat från finansiella investeringar		-9 548 150	-2 949 030
Resultat efter finansiella poster		-20 785 269	-9 775 674
Årets resultat		-20 785 269	-9 775 674

Balansräkning

TILLGÅNGAR

(SEK)	NOT	2018-12-31	2017-12-31
Anläggningstillgångar			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	8	32 979 258	0
Andelar i intresseföretag och gemensamt styrda företag	9	29 284 608	41 795 581
Fordringar hos intresseföretag och gemensamt styrda företag	10	0	4 319 500
Ägarintresse i övriga företag	11	13 410 964	6 463 610
Summa finansiella anläggningstillgångar		75 674 830	52 578 691
Summa anläggningstillgångar		73 674 830	52 578 691
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		0	59 000
Fordringar hos koncernbolag	12	78 968	0
Fordringar hos intresseföretag och gemensamt styrda företag	12	374 738	346 438
Fordringar hos övriga företag som det finns ett ägarintresse i	12	4 224	11 345
Övriga fordringar		38 157	60 922
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		255 104	252 427
Summa kortfristiga fordringar		751 191	730 132
Kassa och bank		59 383 499	1 942 758
Summa omsättningstillgångar		60 134 690	2 672 890
Summa tillgångar		135 809 520	55 251 581

Balansräkning

EGET KAPITAL OCH SKULDER

(SEK)	NOT	2018-12-31	2017-12-31
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		1 438 138	1 104 954
Reservfond		1 472 000	1 472 000
Summa bundet eget kapital		2 910 138	2 576 954
Fritt eget kapital			
Överkursfond		99 622 015	0
Balanserat resultat		51 006 007	60 781 682
Årets resultat		-20 785 269	-9 775 674
Summa fritt eget kapital		129 842 754	51 006 008
Summa eget kapital		132 752 892	53 582 962
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		194 612	257 274
Övriga skulder		469 969	292 774
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		2 392 047	1 118 571
Summa kortfristiga skulder		3 056 628	1 668 619
Summa eget kapital och skulder		135 809 520	55 251 581

Förändring av eget kapital

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat
Belopp vid årets ingång	1 104 954	1 472 000	0	60 781 682	-9 775 674
Nyemission	333 184		99 622 015		
Beslut enligt årsstämma					
balanseras i ny räkning			0	-9 775 674	9 775 674
Årets förlust					-20 785 269
Belopp vid årets utgång	1 438 138	1 472 000	99 622 015	51 006 008	20 785 269

Upplysningar om aktiekapital

(SEK)	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	2 209 907	0,50
Antal/värde vid årets utgång	2 876 275	0,50

Tilläggsupplysningar

Not 1

REDOVISNINGSPRINCIPER OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNR 2012:1 (K3) tillämpas vid upprättandet av finansiella rapporter.

REDOVISNINGSVALUTA

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor och beloppen anges i kronor (SEK) om inget annat anges. Uppgifter inom parentes avser föregående år.

KLASSIFICERING AV ANDELAR I KONCERN- OCH INTRESSEFÖRETAG OCH GEMENSAMT STYRDA FÖRETAG

Innehav överstigande 50% klassificeras som koncernföretag, övriga innehav klassificeras som intresseföretag, förutom AcuCort AB, som sedan april 2017 är noterat på Spotlight Stock Market.

Bestämmande inflytande finns i vissa av bolagen som framgår av not 12.

Koncernredovisning upprättas inte med hänvisning till ÅRL 7 kap 3§.

VÄRDERINGSPRINCIPER

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges.

Fordringar

Fordringar har efter individuell värdering upptagits till belopp var- med de beräknas inflyta.

Avsättningar och skulder

Skulder har, om inte annat anges nedan, upptagits till anskaffningsvärden med sedvanliga reservationer för upplupna kostnader. Avsättningar har gjorts för kända eller befarade risker efter individuell prövning.

Försäljning av tjänster

Intäkter avseende försäljning av tjänster redovisas i takt med att arbetet utförs.

Nedskrivningar

Skulle en indikation om en värdenedgång beträffande en tillgång föreligga fastställs dess återvinningsvärde. Överstiger tillgångens bokförda värde återvinningsvärdet skrivs tillgången ner till detta värde. Återvinningsvärdet definieras som det högsta av marknadsvärdet och nyttjandevärdet. Nyttjandevärdet definieras som nuvärdet av de uppskattade framtida betalningar som tillgången genererar. Nedskrivningar redovisas över resultaträkningen.

Leasing

Samtliga leasingavtal klassificeras som operationell leasing vilket innebär att leasingavgiften fördelas linjärt över leasingperioden.

Ersättning till anställda - pensioner

Samtliga pensionsplaner redovisas som avgiftsbestämda planer vilket innebär att avgiften redovisas som kostnad i takt med att pensionen tjänas in.

Andelar i koncernföretag

Andelar i koncernföretag redovisas initialt till anskaffningsvärdet, vilket inkluderar eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av andelarna. Emissionslikvider och aktieägar-tillskott läggs till anskaffningsvärdet. Skulle det verkliga värdet vara lägre än det redovisade värdet skrivs andelarna ned till det verkliga värdet om värdenedgången kan antas vara bestående.

Andelar i intresseföretag och gemensamt styrda företag

Intresseföretag är de företag där bolaget har ett betydande men inte bestämmande inflytande, vilket i regel gäller för aktieinnehav som omfattar minst 20% av rösterna. I gemensamt styrda företag bedrivs verksamheten avtalsmässigt gemensamt av två eller flera parter. Andelar i intresseföretag redovisas initialt till anskaffningsvärdet, vilket inkluderar eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av aktierna. Emissionslikvider och aktieägar-tillskott läggs till anskaffningsvärdet. Skulle det verkliga värdet vara lägre än det redovisade värdet skrivs andelarna ned till det verkliga värdet om värdenedgången kan antas vara bestående.

Ägarintresse i övriga företag

Långsiktiga innehav av andelar i ett annat företag där innehavet är avsett främja verksamheten som bedrivs i företaget men där bolaget saknar betydande eller bestämmande inflytande redovisas under rubriken ägarintresse i övriga företag. Normalt uppgår den ägda kapitalandelen i dessa företag till minst 20%. Dessa innehav redovisas med tillämpning av anskaffningsvärdemetoden, vilket innebär att andelarna initialt redovisas till anskaffningsvärdet, vilket inkluderar eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av andelarna.

Emissionslikvider och aktieägar-tillskott läggs till anskaffningsvärdet. Skulle det verkliga värdet vara lägre än det redovisade värdet skrivs andelarna ned till det verkliga värdet om värdenedgången kan antas vara bestående.

Inkomstskatter

Redovisning av inkomstskatt inkluderar aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom i de fall den avser poster som redovisas direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i eget kapital. Uppskjuten skatt redovisas enligt balansräkningsmetoden på alla väsentliga temporära skillnader. En temporär skillnad finns när det bokförda värdet på en tillgång eller skuld skiljer sig från det skattemässiga värdet.

Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av den skattesats som har beslutats eller aviserats per balansdagen vilken för närvarande är 20,6%.

Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas.

Not 2

UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR

Bolagsledningen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kommer sällan att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värderingen av andelar och fordringar i koncern- och intresseföretag samt andra företag med ägarintresse i.

Slutmålet för bolagets verksamhet är att framgångsrikt avyttra andelarna i koncern- och intresseföretag.

Styrelsen följer fortlöpande resultaten av koncern- och intresseföretagens resultat av utvecklingsinsatser och därtill knutna riskanalyser. Styrelsen har att vid varje tidpunkt bedöma värdet av de balanserade utvecklingskostnaderna i koncern- och intresseföretagen.

Uppskjutna skattefordringar på underskottsavdrag, uppgår i AQILION AB till 15,0 MSEK och har av försiktighetsskäl inte balanserats.

Not 3

LEASINGAVGIFTER

(SEK)	2018	2017
Operationell leasing		
Leasingavgifter inkl hyreskostnad för lokal, årets kostnad	572 744	443 116
Återstående leasingavgifter inkl hyreskostnad för lokal	293 843	232 035
Summa	866 587	675 151
<i>Leasingavgifter förfaller enligt följande:</i>		
Inom ett år	282 123	209 055
Senare än ett år men inom fem år	11 720	22 980
Senare än fem år	-	-
Summa	293 843	232 035

Hela leasingavgiften avser hyresavtal för kontor i Helsingborg och Göteborg. Leasingavgiften fördelas linjärt över leasingperioden.

Not 4

MEDELTALET ANSTÄLLDA

	2018	2017
Medeltalet anställda	6	5

Not 5

RESULTAT FRÅN INTRESSEFÖRETAG

(SEK)	2018	2017
Nedskrivningar	-14 321 342	-5 291 465
Summa	-14 321 342	-5 291 465

Not 6

RESULTAT FRÅN ÖVRIGA FÖRETAG SOM DET FINNS ETT ÄGARINTRESSE I

(SEK)	2018	2017
Nedskrivningar	0	-4 381 690
Återföring av nedskrivningar	4 381 690	0
Tilläggsköpeskillning avyttrade bolag	143 750	680 000
Realisationsförlust vid konkursavslut	-550	0
Realisationsvinst vid försäljning	0	5 921 871
Summa	4 524 890	2 220 181

Då aktierna i AcuCort AB har ökat i värde har återföring av nedskrivning från föregående år gjorts så att innehavet är upptaget till anskaffningsvärdet.

Not 7

ÖVRIGA RÄNTEINTÄKTER OCH LIKANDE RESULTATPOSTER

(SEK)	2018	2017
Ränteintäkter koncern-/intressebolag	228 671	123 845
Ränteintäkter övriga	20 250	0
Summa	248 921	123 845

Not 8

ANDELAR KONCERNFÖRETAG

(SEK)	2018	2017
Ingående anskaffningsvärde	0	0
Omklassificering till koncernföretag	32 979 258	0
Utgående anskaffningsvärde	32 979 258	0

Nedskrivningar

Ingående nedskrivningar	0	0
Årets nedskrivningar	0	0
Utgående nedskrivningar	0	0
Redovisat värde	32 979 258	0

(SEK)	Säte	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde	*Värde senaste emissionskurs
Glactone Pharma AB, 556900-2495 *	Helsingborg	56,84%	203 203	19 926 956	24 790 766
Trophea AB, 559043-0616	Helsingborg	72,01%	168 509	13 052 302	14 491 774
				32 979 258	39 282 540

* Varav 2 500 st aktier förvaltas av Aqilion, men utgör inte en del av Aqilions egentliga innehav.

(SEK)		Resultat enligt senaste bokslut	Eget kapital enligt senaste bokslut
Glactone Pharma AB (inkl dotterbolag)	2018-12-31	-4 122 277	4 861 790
Trophea AB (inkl dotterbolag)	2018-12-31	-5 743 105	5 832 521

Not 9

ANDELAR I INTRESSEFÖRETAG OCH GEMENSAMT STYRDA FÖRETAG

(SEK)	2018	2017
Ingående anskaffningsvärde	47 087 046	51 586 516
Förvärv under året	33 789 626	6 365 280
Lämnat ovillkorat aktieägarutskott	1 000 000	0
Avyttringar under året	0	-20 000
Omklassificering till koncernföretag	-32 979 258	0
Omklassificering till ägarintresse i övriga företag	0	-10 844 750
Utgående anskaffningsvärde	48 897 414	47 087 046
Nedskrivningar		
Ingående nedskrivningar	-5 291 465	0
Årets nedskrivningar	-14 321 342	-5 291 465
Utgående nedskrivningar	-19 612 807	-5 291 465
Redovisat värde	29 284 608	41 795 581

(SEK)	Säte	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde	*Värde senaste emissionskurs
Belina AB, 556928-0778	Helsingborg	34,04%	23 830	1	2 383 000
Laccure AB, 556725-2076	Göteborg	23,69%	171 456	12 709 207	21 432 000
Adenovir Pharma AB, 556745-9986 **	Helsingborg	39,18%	486 621	1	7 299 315
Oncorena Holding AB, 556925-5192	Helsingborg	24,60%	45 884	16 575 399	21 473 712
				29 284 608	52 588 027

* Avser AQLION AB:s andel inklusive de aktier som förvaltas per 2018-12-31.

** Varav 1 915 st aktier förvaltas av Aqilion, men utgör inte en del av Aqilions egentliga innehav.

(SEK)		Resultat enligt senaste bokslut	Eget kapital enligt senaste bokslut
Laccure AB	2018-12-31	-28 312 843	9 970 176
Adenovir Pharma AB	2018-12-31	-3 355 011	4 853 975
Belina AB (inkl dotterbolag)	2018-12-31	-4 656 511	148 883
Oncorena Holding AB (inkl dotterbolag)	2018-12-31	-8 699 307	16 621 723

Not 10

FORDRINGAR HOS INTRESSEFÖRETAG OCH GEMENSAMT STYRDA FÖRETAG

(SEK)	2018	2017
Ingående anskaffningsvärde	4 319 500	1 500 000
Årets utlåning	0	4 319 500
Årets amortering	-4 319 500	-1 500 000
Utgående anskaffningsvärde	0	4 319 500

Not 11

ÄGARINTRESSEN I ÖVRIGA FÖRETAG

(SEK)	2018	2017
Ingående anskaffningsvärde	10 845 300	1 822 441
Förvärv under året	2 566 214	0
Avyttringar under året	-550	-1 821 891
Årets omklassificering från andelar i intresseföretag och gemensamt styrda företag (netto)	0	10 844 750
Utgående anskaffningsvärde	13 410 964	10 845 300
Nedskrivningar		
Ingående nedskrivningar	-4 381 690	0
Årets nedskrivningar	0	-4 381 690
Återföring av nedskrivning	4 381 690	0
Utgående nedskrivningar	0	-4 381 690
Redovisat Värde	13 410 964	6 463 610

Not 12

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Aqilion har via aktieägaravtal ett bestämmande inflytande i Glactone Pharma AB, Trophea AB, Belina AB samt Oncorena Holding AB.

Ingen styrelseledamot eller ledande befattningshavare i Aqilion har själv, eller via bolag eller närstående, haft någon direkt delaktighet i affärstransaktion gjord av Aqilion under 2018, som är ovanlig till sin karaktär eller villkor.

(SEK)	Försäljning till närstående	Vidarefakt utlägg	Inköp från närstående	Fordran på närstående 2018-12-31	Skuld till närstående 2018-12-31
Koncernföretag	1 173 249	134 205		98 968	20 000
Intresseföretag och gemensamt styrda företag	2 038 779	171 911		414 738	40 000
Övriga företag	83 680	5 100		8 224	4 000
Ränteintäkter koncern-/intressebolag	228 671				
Övriga närstående			792 169		

Transaktioner med närstående har gjorts till marknadsmässiga villkor. Inköp från övriga närstående avser Partners m fl i Aqilion-sfären. Vidarefakturerade utlägg görs av administrativa kostnader som fakturerats till Aqilion, men avser andra närstående företag.

Underskrifter

Helsingborg den 29 april 2019

Johan Lund
Ordförande

Roland Andersson
Ledamot

Jörgen Johnsson
Vice Ordförande

Marie Lidgard
Ledamot

Michael Oredsson
Ledamot

Andreas Segerros
Ledamot

Karin Wingstrand
Ledamot

Sarah Fredriksson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats 2019-04-29

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Andreas Brodström
Huvudansvarig revisor
Auktoriserad revisor

Bertil Toresson
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Aqilion AB

Org. nr 556623-2095

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Aqilion AB för år 2018.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Aqilion AB:s finansiella ställning per den 31 december 2018 och av dess finansiella resultat för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till Aqilion AB 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.

Annan information än årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna 1–23 i den publicerade årsredovisningen. Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifierats ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. 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 avseende detta.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den 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 som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets 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 som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på 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.

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, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på 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. 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 om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. 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, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

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 har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Aqilion AB för år 2018 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 Aqilion AB enligt god revisionssed 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 verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets 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 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 ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- 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 revisionssed 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 revisionssed 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.

Helsingborg, 2019-04-29

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Andreas Brodström
Auktoriserad revisor

Bertil Toreson
Auktoriserad revisor

Ordlista

Adenovirus

Tillhör virusläktet Adenoviridae. Viruset står för 10% av akuta luftvägsinfektionerna hos barn och är en vanlig orsak till diarre. Adenovirus delas upp i 6 kategorier beroende på vilket organ som det infekterar; ögon, njure, luftvägar, tarm, hjärta och det lymfatiske systemet.

Dialys

Dialys är en behandling som innebär att man renar blodet från slaggprodukter och olika toxiska ämnen, avlägsnar överskottsvatten samt reglerar elektrolyter. Dialysbehandling ordineras vid svår njursvikt, uremi, som kan vara akut eller kronisk.

Immunterapi

Immunterapi är ett sätt att förmå kroppens immunförsvar att angripa t.ex. cancerceller så som immunförsvaret skyddar oss mot andra smittämnen.

Kastrationsresistent prostatacancer

Om tumören blir immun mot hormonell behandling kallas den för kastrationsresistent cancer vilket oftast uppstår efter ett till två år om den spridit sig.

Klinisk studie

En klinisk studie med läkemedel genomförs i enlighet med ett i förväg bestämt studieprotokoll. En studie kan pågå från några veckor och upp till ett år eller mer beroende på frågeställning, sjukdom, behandlingens art och hur lätt eller svårt det är att rekrytera studiedeltagare. Resultaten från kliniska studier utgör en viktig del av den dokumentation som krävs för att få ett läkemedel godkänt för försäljning.

Orphan drug

För att stimulera utvecklingen av läkemedel för patienter som har sällsynta sjukdomar med otillfredsställda medicinska behov har myndigheter runt om i världen introducerat klassificeringen sällsynta läkemedel (orphan drug).

Särläkemedelslagen (Orphan Drug Act) från 1983 introducerade flera incitament för läkemedelsföretag som utvecklar läkemedel att förebygga, diagnostisera eller behandla så kallade sällsynta sjukdomar. Europaparlamentet antog den 16 december 1999 förordningen om särläkemedel att fastställa EU:s procedur för särläkemedelsstatus och stimulera utvecklingen av särläkemedel.

Proof-of-concept i klinisk fas

Ett konceptbevis för läkemedlets effekt i människa, vilket oftast genomförs i tidig klinisk utveckling under så kallade Fas 1 och Fas 2 studier.

Topikal administration/beredning

Applisering av läkemedel direkt på den plats där de ska verka. Används till exempel när läkemedel används på huden, i ögonen eller i öronen.

Nyckeltalsdefinitioner

Antal anställda

Medelantal anställda under räkenskapsåret.

Balansomslutning

Företagets samlade tillgångar.

Nettoomsättning

Rörelsens huvudintäkter, fakturerade kostnader, sidointäkter samt intäktskorrigeringar.

Resultat efter finansiella poster

Resultat efter finansiella intäkter och kostnader, men före skatter.

Rörelseresultat

Resultat efter avskrivningar och jämförelsestörande poster, men före finansiella intäkter och kostnader.

Soliditet (%)

Justerat eget kapital (eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt) i procent av balansomslutning.

Kontakt

VD

Sarah Fredriksson

+46 (0)70 261 4575

sarah.fredriksson@aqilion.com

AQILION AB

Kullagatan 8

SE-252 20 Helsingborg

Sweden



An abstract graphic on a blue background featuring a network of white lines and dots. The lines connect various points, creating a complex web-like structure that suggests a network or a molecular structure. The dots are small and white, serving as nodes in the network.

We scout and unlock life
science potential

www.aqilion.com