

2023

AQILION

ÅRSREDOVISNING

Innehållsförteckning

AQILION

Aqilion i korthet	3
Året i korthet	4
Vd har ordet	5
Vision, affärsidé och strategi	8
Vår affärsmodell	9
Våra mål	10
Hur vi arbetar	11

PIPELINE & PROJEKT

Aqilions pipeline	13
Vår patentportfölj	21

ORGANISATION

Hållbarhet	23
Vår historia	25
Ordföranden har ordet	26
Styrelse	28
Ledningsgrupp	29
Medarbetare	30

FINANSIELL INFORMATION

32	Förvaltningsberättelse
37	Bolagsstyrning
40	Finansiella rapporter
47	Noter
62	Styrelsens och verkställande direktörens intygande
63	Revisionsberättelse

ÖVRIG INFORMATION

65	Inbjudan till årsstämma 2023
65	Kalender
66	Nyckeltalsdefinitioner
66	Ordlista

Kontakt

Sarah Fredriksson, vd AQILION AB (publ)
sarah.fredriksson@aqilion.com
+46 (0)702-614 575

Gustaf Albèrt, CFO
gustav.albert@aqilion.com
+46 (0)709-168 302

AQILION AB (publ), organisationsnummer 556623-2095, är ett svenskt publikt aktiebolag med huvudkontor i Helsingborg.

AQILION AB
Besöksadress: Henckels Torg 3, Helsingborg
Postadress: c/o HETCH AB, Redaregatan 48,
SE-252 36 Helsingborg

www.aqilion.com · info@aqilion.com



Aqilion i korthet

Aqilion är ett bioteknikbolag som fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för sjukdomar orsakade av kronisk inflammation och dysfunktionella immunologiska reaktioner som till exempel autoimmuna sjukdomar.

Vi identifierar innovativa idéer som har potential att bli nya läkemedel och förädlar dem till kommersiellt intressanta projekt. De idéer som vi väljer är baserade på solid vetenskaplig grund där vi med rimliga antaganden tydligt kan förstå underliggande biologi, klinisk relevans och patientnytta. Bolaget är främst aktivt i de tidiga faserna av läkemedelsutveckling, från idéstadiet till proof-of-concept i kliniska studier.

Aqilion driver sina utvecklingsprogram i en delvis virtuell organisation i nära samarbete med utvalda partners med särskild spetskunskap inom läkemedelsutveckling.

Viktiga händelser 2023

- Genomförde licensaffär till ett värde av 950 MEURO till Merck
- Genomförde Fas 1-studie med lyckat resultat
- Utökade teamet med fyra nyckelpositioner; CFO, Kvalitetsansvarig, Produktionsansvarig och Specialist i gränslandet mellan inflammation och translationell forskning
- Deltog som enda Svenska bolag i SIX Sparks IPO Academy i Schweiz
- Finalist i LSX European Lifestars Awards och Scrip awards

Värdeskapande för framtiden



Redo för Fas 2

Redo att initiera Fas 2-studier för ny behandling av eosinofil esofagit (EoE), med marknadspotential överstigande 1 miljard USD.



Fokus på affären

Affärsutveckling är högsta prioritet. Etablerat track record.



Redo för IPO

Privatägt företag som är redo för IPO.



Team

Erfarenhet från forskning till klinik. Etablerat track record inom globala läkemedelsbolag av att få läkemedel FDA-godkända.

AQILION

Bolagets namn symboliserar en klarsynt och smidig organisation som med en örns skarpa syn och precision kan hitta de tidiga life science-projekten som passar just Aqilions affärsmodell.

Året i korthet

Aqilion tecknar prekliniskt licens- och strategiskt forsknings-samarbetsavtal med Merck KGaA, Darmstadt Germany (Merck)

Avtalet omfattar upptäckt, utveckling och kommersialisering av småmolekylära hämmare av proteinet TAK1 (tillväxtfaktor β -aktiverad kinas 1) med en kontant förskotts betalning om 10 MEUR och milstolpsersättningar för utveckling och kommersialisering överstigande 950 MEUR samt royalties på den globala nettoförsäljningen.

Aqilion utser Scientific Advisory Board för Regulus-programmet

Dr Luc Michel Biederman, Professor Albert J Bredenoord och Professor Evan S. Dellon kommer att arbeta nära Aqilions ledning i utvecklingen av Regulus-programmet och den kommande planering av Fas 2-studier på patienter med den inflammatoriska sjukdomen Eosinofil Esofagit (EoE).

Aqilion tillförs 20,1 miljoner SEK genom konvertering av utestående teckningsoptioner för befintliga ägare

Samtliga teckningsoptioner (100%) i teckningsserien TO1 har nu konverterats till aktier och antalet aktier i bolaget uppgår efter konverteringen till 6 860 166 aktier och aktiekapitalet uppgår till 3 430 083 SEK. Kapitaltillskottet ska främst användas till tidiga forskningsprojekt.

Aqilion utser ny styrelse vid årsstämman

Den nya styrelsen utgörs av Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Gustaf Albèrt (nyval), Kristina Masson (nyval) och Anders Kronborg (nyval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark och till vice ordförande valdes Gustaf Albèrt.

Aqilion slutför fas 1-studie av AQ280 i Regulus-programmet

Studien ARIA-1 genomfördes för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik för läkemedelskandidaten AQ280 hos friska vuxna deltagare, vid singeldos och med upprepad dosering med syftet att ta fram en behandling av den kroniska sjukdomen Eosinofil Esofagit.

Aqilions intressebolag Laccure säljer alla immateriella tillgångar

Laccure AB, i vilket Aqilion äger 23,1%, har avyttrat samtliga IP-rättigheter och know-how till Combe Inc.

Aqilion rapporterar positiva resultat från fas 1-studien i Regulus-programmet

Data som beskriver läkemedelskandidatens, AQ280, farmakokinetiska profil, säkerhet och farmakodynamiska biomarkörer har nu avblindats och utvärderats med positiva resultat. Resultaten ligger till grund för planering av Fas 2-studie.

Aqilion tecknar del av pro-rata i Acucorts företrädesemission

Aqilion tecknade halva sin pro-rata-andel, cirka 2,5 MSEK, i intressebolaget AcuCorts AB:s förträdesemission av units som genomfördes under oktober.

Aqilion utser Gustaf Albèrt till ny CFO

Gustaf har gedigen finanserfarenhet från både mindre och större noterade koncerner och har arbetat som CFO i noterad miljö inom life science-branschen. Gustaf Albèrt ingår i koncernledningen.

Ny valberedningen inför årsstämman 2024 har utsetts

Valberedningen inför årsstämman utgörs av följande ledamöter: Christian Ewe, utsedd av aktieägaren LMK Forward AB; Linus Wiebe, utsedd av aktieägaren Fähræus Start Up and Growth Fund AB och Katarina Berggren, utsedd av aktieägaren Grenspecialisten AB.

Händelser efter årets utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter årets utgång.

Vd har ordet

Hur stoppas en inre fiende?

I Aqilions utvecklingsverksamhet kretsar i princip all tankeverksamhet kring utmaningen: Hur kan man, utan för stora biverkningar, stoppa människans immunförsvar när det inte längre skyddar oss utan utlöser kronisk inflammation och sjukdomstillstånd? Det finns fortfarande mycket kvar att lära kring varför ett naturligt inboende försvar så snabbt kan vändas mot den egna kroppen - och med kraft ger livslångt lidande och försämrad livskvalitet. Med kronisk inflammation kommer även följsjukdomar som kräver ständig behandling. Det finns ett stort medicinskt behov - och det behovet är vår drivkraft.

Nya innovationer att lägga till i pipeline

Vi har valt att söka efter helt nya sätt att inte bara dämpa ett immunförsvar som löper amok utan också hitta sätt att bryta de onda cirkelorna och försöka återställa mer av det naturliga tillståndet. Under 2023 har vi i våra så kallade Dx (Discovery)-program fortsatt fokusera på så kallade T-celler och deras roll i kronisk inflammation. Vi har valt att skapa innovativa läkemedelsprototyper med potential att stoppa eller dämpa kronisk inflammation i mag-tarmkanalen då vi gärna vill utnyttja de kompetenser och kunskap vi byggt upp genom arbete inom Eosinofil esofagi (EoE) och ulcerös colit (UC) med AQ280 och AQ312. Dx-teamets ansträngningar har gett riktigt bra resultat. Vissa idéer går helt enkelt inte att genomföra medan andra klara testerna och det finns nu goda möjligheter att lägga till ett nytt spännande program i vår pipeline inom kort.

Ett affärsdrivet team

2023 var året då vi kunde presentera en första licensaffär. Vi utlicensierade samtliga rättigheter inom Alnitak-programmet, ett program vars ursprung är en intern innovation. Det tog oss tre år tills att vi hade tecknat ett stort antal CDA med intresserade partners och fick ett erbjudande om licensaffär. Affären med Merck utgör en stor milstolpe. Enbart up-frontbetalningen om 10 MEURO gav oss en god return on investment. Det gav oss förutom glädjen i att generera intäkter också en validering av vår Dx-verksamhet. Det sporrar oss att försöka igen. Nu med nya värdefulla kunskaper.

Affären med Merck skedde i ett väldigt tidigt skede i utvecklingen och det totala värdet om cirka 950 MEURO är helt i paritet med de 20 största affärerna i samma utvecklingsstadium som gjorts i världen under de senaste två åren. Med det sagt återstår fortfarande en stor utvecklingsrisk, som alltid i detta tidiga skede. Vi arbetar fortsatt tillsammans med Merck i projektet och utöver själva affären skapar samarbetet värdefulla erfarenheter för oss som team.

Fortsätter på nästa sida



VD HAR ORDET

Ett av Aqilions mål under de senaste tre åren har varit att bredda vår pipeline och inte enbart bygga värde i nystartade program. Valet av förvärv av AQ280-programmet från LEO Pharma låg därmed helt i linje med vår strategi att balansera risken i vår pipeline genom ett program som var moget för klinisk utveckling. Kombinationen av en nästa generations JAK-1 hämmare med utmärkta läkemedelsegenskaper och behovet av nya behandlingar inom EoE avgjorde beslutet om förvärvet av AQ280. Knappt två år senare har Aqilion nu ett Fas 2-redo-program i pipeline.

Klinisk utveckling lovande inför framtiden

Fas 1-studien med AQ280 i friska frivilliga som vi genomfört under 2023 med väldigt fina resultat innebar ytterligare värdeskapande för oss som bolag. Det var också ett kvitto på att vi byggt en organisation som har förmåga att även driva klinisk utveckling effektivt med hög kvalitet. Stärkta av resultaten har vi fortsatt att investera i förberedelser för Fas 2-studien i patienter med EoE.

Förberedelserna innebär bland annat att vi startat utveckling av en snabbupplösande tablett då patienter med EoE har svårt att svälja. I början av året genomförde vi ett positivt rådgivande möte med Läkemiddelsverket angående studieplanen och vi har valt det CRO (Contract Research Organisation) som ska utföra studien både i Nordamerika och Europa. Vi håller vår planerade tidplan och siktar på att starta Fas 2-studien till årsskiftet med beräknat avslut under första halvåret 2027. Studiestart är beroende av att finansieringen i förväg är säkrad för hela studien.

AQ312 med potential att återskapa balans

Under 2023 kunde vi sammanfatta en rad positiva resultat från den tidiga utvecklingen av AQ312. Vi har inlett arbetet med formulering av läkemedelskandidaten så att vi ska kunna erbjuda patienter med UC en oral behandling med lokal verkan i tarmen. Det som är särskilt intressant med AQ312 är att substansen har potential att verka både genom att återskapa en balans mellan de immuncellerna i tarmen och genom positiva effekter på barriärfunktionen i slemhinnan.

Parallellt med programutvecklingen arbetar vi aktivt med affärsutveckling för att säkerställa att AQ312 och våra fortsatta planer uppfattas positivt av potentiella partners. Vi har fått bra respons så här långt och ser med tillförsikt fram emot nästa steg i utvecklingsfasen under 2024.

Börsfäihighet och finansiering

En växande pipeline med ett Fas 2-program som ska genomföras både i Nordamerika och Europa kräver finansiering. Vi har under året arbetat med flera scenarior och arbetet fortsätter intensivt under våren. IPO i Sverige har varit ett huvudspår, men vi arbetar även parallellt med att undersöka förutsättningarna för en privat finansieringsrunda till specialinvestorer. Dessutom deltar vi i en IPO Academy med SIX i Schweiz för att få perspektiv på den nordiska marknaden och skapa nätverk med europeiska investerare och rådgivare.

Med en spännande pipeline av projekt i olika faser, en välbalanserad riskprofil och stora utvecklingsmöjligheter framgent har vi under året landat i att Aqilion, så snart det finansiella klimatet tillåter, är redo för en IPO. Vi har nått vårt interna mål om börsfäihighet. Inte endast baserat på att vi uppfyller de formella kraven på bolagsstyrning, administration och compliance utan kanske viktigast av allt; även med tanke på bolagets tillgångar och utvecklingspotential.

Fördelar med skalbar pipeline

Varje program bygger på sin egen unika patentfamilj och de är oberoende av varandra. Det är därför fullt möjligt att välja olika strategier för när vi söker partner och vilken typ av affär som är bäst för varje program. Det går dessutom att bygga en skalbar pipeline då varje program kan appliceras inom mer än en indikation. Vi vet att alla program när som helst riskerar att gå i stå i utvecklingen av ett nytt läkemedel. För att hantera denna risk på bästa sätt som ett noterat biotech bolag tror vi att det är viktigt med en skalbar och långsiktig pipeline av projekt.

Det är tack vare ett otroligt kompetent, lojalt, modigt och nyfiskt team med massor av erfarenhet som gör det möjligt att framgångsrikt driva Aqilions affärsidé. Det är en glädje varje dag, oavsett utmaning, att få vara en del av det teamet. Jag vill rikta ett stort tack till team, styrelse och ägare för ett fantastiskt år och ser fram emot att tillsammans skapa ytterligare värden i Aqilion.

Sarah Fredriksson, vd



Om Aqilion

”Vi arbetar kontinuerligt med att optimera vår pipeline för att bygga värde och skapa en skalbar affärsmöjlighet. Vår målsättning är att skapa potential som ett tillväxtbolag och samtidigt hantera riskprofilen över tid genom att välja projekt som är helt oberoende av varandra både vad det gäller innovation och immateriella rättigheter i respektive program. Vi siktar på en pipeline som är skalbara i betydelsen att det finns potential för ett och samma program, i flera indikationer. Genom att driva program med varierande mognadsgrad, från upptäckt till tidig klinisk utveckling, och genom att öppna upp för affärer i olika skede i utvecklingen kan vi hantera program med varierande riskprofil. Det blir en kombination av välavvägd risk och fler intäktsströmmar.”

Sarah Fredriksson, vd på Aqilion



Vision

Vår vision är att kronisk inflammation inte längre är ett hot mot ett hälsosamt liv.

Affärsidé

Vår affärsidé är att bidra till nya behandlingar av kronisk inflammation genom att identifiera, utveckla och kliniskt bevisa nya medicinska innovationer för att attrahera industriella partners och köpare som i sin tur genomför fortsatta kliniska studier och tar läkemedlet till marknaden och patienten.

Strategi

Aqilion ska driva en väl riskavvägd och innovativ pipeline av projekt samt avyttra dem relativt tidigt innan eller under den kliniska utvecklingen, i syfte att optimera affärsmodellen och skapa förutsättningar för att nå våra mål. Val av projekt, optimering av vår pipeline över tid och in- och utflödet av projekt bestämmer hur väl detta lyckas. Vi fokuserar på innovativa läkemedel inom inflammatoriska sjukdomar.

De övergripande delarna i strategin är följande:

- Bygga en pipeline med tydligt fokus på innovation med timing och risk i balans för att proaktivt och varsamt hantera finansiering och kassaflöde över tid.
- Vårda och aktivt bygga upp kontakter och nätverk inom industri och akademi för att validera de projekt med potential att utvecklas inom 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.
- Prioritera en aktiv och kontinuerlig affärsutveckling för att öka intresset för ett finansiellt samarbete och för Aqilions pipeline generellt.
- Arbeta konsekvent med en proaktiv och transparent kommunikationsstrategi.
- Stärka tilliten till Aqilions affärsmodell genom att aktivt utveckla långsiktiga relationer med potentiella investerare och finansiella rådgivare

VISION, AFFÄRSIDÉ OCH STRATEGI

Vår affärsmodell

I Aqilions affärsmodell är det identifieringen av lovande innovativa 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 innovativa projekt med stor potential att attrahera läkemedels- och bioteknikbolag att samarbeta, köpa eller licensiera projekten i tidig fas.

Aqilions team initierar och driver varje projekt. Om de data som genereras under preprojektsfasen visar sig bekräfta idén bakom projektet utvecklas det vidare till ett läkemedelsprogram. Affärsmodellen bygger på ett tydligt fokus på biologin bakom kronisk inflammation, patientbehov och en tydlig rational baserad på vetenskapliga och gärna kliniskt verifierade data som visar på varför en viss läkemedelskandidat kan göra effektiv skillnad i en viss sjukdom. Varje projekt verifieras också med hjälp av externa experter, opinionsledare inom respektive indikation och framtida industriella partners.

Aqilions utvecklingsprogram driver kostnadssidan i modellen, medan intäkter och avkastning genereras via samarbete med industriella partners, licensavtal eller genom försäljning av projekt. I enskilda fall kan det komma att krävas ytterligare riskkapital innan projekten kan nå den mognad som genererar en avkastning.



VÅRA MÅL

Aqilions långsiktiga mål är att:

- Skapa ett kreativt och resurseffektivt bioteknikbolag med spetskompetens som utvecklar och säljer tidiga läkemedelsprojekt med fokus på kroniska inflammatoriska sjukdomar.
- Vara en konkurrenskraftig aktör på marknaden med förmåga att attrahera partners som har resurser att ta projekten vidare till färdig produkt till nytta för patienterna.
- Vara en attraktiv arbets- och uppdragsgivare för innovativa, kreativa och kunniga individer och organisationer som har förmåga att tillsammans med Aqilion skapa nya behandlingar för sjukdomar där det finns ett stort medicinskt behov och kommersiellt intresse.
- Målsättningen är att skapa ett konkurrenskraftigt bioteknikbolag i tillväxt med tillräcklig attraktionskraft för en framgångsrik IPO, generera en god avkastning på våra ägares investering med målsättningen att samtidigt skapa en kontinuerlig och hållbar värdeökning över tid.

Målsättningar för 2024

De viktigaste målsättningarna för Aqilion under 2024 är:

- Finansiering av Bolagets utveckling av pipeline 2024 - 2026
- Starta Fas 2-studie med AQ280 i EoE
- Initiera Fas 1-förberedande säkerhetsstudier för AQ312
- Offentliggöra ytterligare ett program ur bolagets Dx-verksamhet

Aqilions måluppfyllelse under året

Mål	Beskrivning	Uppfyllelse
Avsluta Regulus Fas 1-studie och förbereda Fas 2-studie i patienter med EoE	I juli avslutade Aqilion Fas1 studien och under hösten presenterades positiva data från studien. Under 2023 har vi förberett Fas 2 studien som beräknas kunna starta vid årsskiftet 2024/2025.	
Bygga en balanserad och över tid hållbar pipeline	Efter licensaffären avseende Alnitak programmet har Aqilion ökat takten i utvecklingen av AQ312. Vi är redo att nominera ytterligare ett projekt till vår pipeline. Beslutet är avhängigt finansiering.	
Stötta tidigare projektbolag	Vi har under 2023 bistått Laccure vid försäljningen av samtliga immateriella rättigheter till Combe Inc, USA. Aqilion har även stärkt AcuCort genom att som huvudägare delta i bolagets företrädesemission under hösten 2023.	
Finansiering av Regulus Fas 2-studie	Intäkter i form av pfrontbetalning i kombination med att samtliga utestående teckningsoptioner utnyttjades under 2023 har finansierat förberedelserna av Fas 2-studien. Ytterligare medel krävs för att finansiera själva studien samt för att bibehålla utvecklingstakten i övriga program i pipeline. Under 2024 är det högsta prioritet att säkerställa det behovet.	

HUR VI ARBETAR



Vikten av att välja rätt projekt

Våra läkemedelsprogram ska vara i centrum för bolagets image med våra intressegrupper i åtanke. Intressentgrupperna inkluderar specifikt de patienter vi har i fokus, våra investerare och ägare samt våra nuvarande och framtida partners. Vi ska bygga en pipeline av innovativa utvecklingsprogram med väl avvägd riskprofil, ett tydligt fokus, skalbar potential och intressanta konkurrensfördelar som ökar möjligheterna till långsiktigt värdeskapande.

Val av projekt är nyckeln till framgång för Aqilions affärsmodell. För att göra rätt val har Aqilion tagit fram en rad kriterier som länkar fokus på kronisk inflammation till de effektmål som krävs för att ta fram ett nytt läkemedel som gör tydlig skillnad för patienten.

Nya projektidéer genereras både internt i bolaget och ibland i samarbete med externa aktörer. Vi bevakar och analyserar kontinuerligt internationella patentbaser, nyheter inom kliniska prövningar och forskningen inom kronisk inflammation för att identifiera potentiella projekt. Dessutom utforskar vi aktivt idéer genom att interagera med akademiska grupper och experter inom inflammation och autoimmuna sjukdomar.

Vår strategi för val av projekt baseras på biologin bakom inflammation. Aqilion har valt att fokusera på cytokiner som är kroppens budbärare av inflammation. Genom att hindra den signal som sätts i gång i våra celler som ett svar på cytokiner går det att dämpa inflammationen. Vi har valt att använda små molekyler som effektivt tas upp av cellerna och når sitt mål där de ska verka.

Aqilion fokuserar då särskilt på kinaser som det mål våra läkemedel ska interagera med. Kinaser är en grupp av enzymer som verkar i den typ av signalvägar som triggas av cytokiner. Genom att välja rätt kinas kan effekten, inte bara av ett cytokin utan grupper av cytokiner, dämpas kraftigt. Flera inflammatoriska sjukdomar drivs av en grupp cytokiner och genom att matcha cytokinmönster i en viss sjukdom med rätt kinas så ökar sannolikheten att ta fram effektivare läkemedel.

Redan i preprojektfasen, som i vår pipeline benämns som Dx-program, ingår en utvärdering som bygger på de övergripande projektkriterierna. Här går Aqilion-teamet på djupet för att få en ökad förståelse för de utmaningar och möjligheter som är specifika för projektet. Här investerar Aqilion dedikerad personal och resurser för att både testa våra antagande externt och att i laboratorium ta fram de första prototyperna av molekylerna och testa deras effekter i olika biokemiska-, cell- och sjukdomsmodeller.

Fortsätter på nästa sida

HUR VI ARBETAR

Vår Dx-verksamhet är viktig för att skapa en gemensam vision med rådgivare, experter och intressenter på marknaden. Tidiga läkemedelsprojekt möter både framgångar och utmaningar. Mod och integritet, liksom nyfikenhet och intensiva samarbetsinsatser, stärker förutsättningar för utveckling och bedömningen av projektens förutsättningar att lyckas. Alla projekt når inte hela vägen fram.

Det är viktigt att teamet har tillräcklig kunskap och integritet för att tillvarata de projekt fullt ut som har en god potential, samtidigt som dessa egenskaper är nödvändiga för att ta beslut om att avsluta de projekt som inte når sina delmål och därmed inte långsiktigt kommer att skapa värde för Aqilion.

Aqilions projektkriterier baseras på fyra hörnstenar:

1. Uttalat medicinskt behov och gynnsam marknadspotential

Vi söker efter projekt som riktar sig mot ett uttalat medicinskt behov inom kronisk inflammation.

2. Vetenskap och innovation

Det ska finnas en tydlig datadriven vetenskaplig grund bakom valet av det målprotein som vår nya läkemedelskandidat ska verka på. Vidare bör det finnas en stark idé om en innovativ kemisk struktur som kan vara en startpunkt att utgå ifrån när vi ska utveckla nya molekyler, eller en idé om hur man kan ta fram en modellkandidat inom en realistisk tidsram och budget.

3. Patentskydd

Det är avgörande att det finns möjlighet till ett gott IP-skydd (intellectual property) och mycket goda möjligheter att bygga en stark IP-strategi kring projektet.

4. Fokus på industriella partners

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.

Dessa fyra hörnstenar utvärderas noggrant om projektet kan utvecklas på bästa sätt inom Aqilions affärsmodell.

VÅR PATENTPORTFÖLJ

Strategiska mål bakom nya program

Aqilions viktigaste bidrag till en global hållbar framtid ligger i att bidra till innovation och utveckling av effektiva och säkra läkemedel mot sjukdomar orsakade av kronisk inflammation.

Aqilion är ett mindre svenskt bioteknikbolag med begränsade resurser att tillgängliggöra de läkemedel, vars forskning bolaget bidragit till, på en global marknad. Det är därför en uttalad strategi att söka partners med en redan etablerad infrastruktur för att ta läkemedlet hela vägen till patienten.

Aqilion utvecklar idéer från tidig fas med målet att leverera kliniskt proof-of-concept och ett intressant värdeerbjudande för en köpare eller samarbetspartners som kan genomföra det fortsatta kliniska utvecklingsprogrammet. Alla program i Aqilions pipeline följer en väl definierad strategi både vad det gäller biologisk och medicinsk rational och patientbehov.

Aqilion har vid årets utgång tre utvecklingsprogram, i olika utvecklingsskeden, i sin pipeline. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar där det idag finns ett uttalat patientbehov men få behandlingar. Aqilion driver kontinuerligt Dx-programmet där nya projektidéer testas innan ett projekt eventuellt nomineras till ett eget program.

Under 2023 var de viktigaste resultaten i Aqilions pipeline program:

- Aqilion tecknade strategiskt licensavtal och forsknings-samarbete med Merck avseende Alnitak-programmet
- Vi avslutade framgångsrikt Fas 1-studie i AQ280-programmet med positiva data och nu pågår förberedelser inför Fas 2-studie
- Genomförde lovande studier med AQ312 som stärker hypotesen om en effektiv lokal frisättning av substansen i tjocktarmen



Program	Målprotein	Läkemedels-kandidat	Forsknings-fas	Utveckling av läkemedels-substans	Preklinisk utveckling	Klinisk Fas 1	Klinisk Fas 2	Partner	
AQ280	JAK1	AQ280	→						
AQ312	AhR	AQ312	→						
Alnitak	TAK1	Ej publicerad	→						Merck
Dx	Ej publicerad	Ej publicerad	→						

AQ280

AQ280 är en innovativ läkemedelskandidat som Aqilion utvecklar som en potentiell behandling av Eosinofil Esofagit (EoE), en inflammatorisk sjukdom i matstrupen, även kallad för "allergisk matstrupe", som gör det svårt att svälja. Aqilion förvärvade AQ280-programmet från Leo Pharma i slutet av 2021.

Target

AQ280 är en oral, småmolekylär selektiv JAK1-hämmare. JAK1 är ett enzym, ett kinas, som accelererar inflammatoriska processer, som bland annat styr allergiska sjukdomar och fibros. Genom att hämma dess mekanism har man möjlighet att minska symptom och sjukdomsutveckling i kroniskt inflammatoriska sjukdomstillstånd. En selektiv substans har potential att optimera effektiviteten och att minimera biverkningar. Läkemedel med liknande verkningsmekanism har visat god klinisk effekt vid autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar.

Aktiviteter 2023 och framåt

I augusti 2022 inledde Aqilion den första kliniska studien i människa med AQ280 i Storbritannien. Studien, ARIA-1, avslutades framgångsrikt i augusti 2023. I oktober 2023 rapporterade Aqilion positiva resultat från Fas 1-studien i friska försökspersoner. AQ280 tolererades väl och den uppnådda exponeringen, i enstaka och multipla doser, är i linje med uppskattningar om ett terapeutiskt effektivt intervall baserat på prekliniska modeller vad gäller dos, säkerhet, farmakokinetik, farmakodynamik och selektivitet.

Marknadsbeskrivning

Ungefär 1 av 2 000 drabbas i dagsläget av EoE och prevalensen beräknas öka. Uppskattningsvis kommer det finnas cirka 900 000 diagnostiserade EoE patienter i USA och de fyra största länderna i Europa 2038¹.

Redan i dagsläget finns det ett mycket stort medicinskt behov att behandla EoE, men inga godkända läkemedel har idag samma verkningsmekanism som AQ280. Det finns endast ett biologiskt läkemedel, Dupixent, som är godkänd för behandling i USA och Europa sedan 2022, medan det i både i Europa och USA även finns en lokal behandling med kortikosteroider sedan 2018. Cirka 30 procent av patienterna får ingen effekt av kortikosteroider och för Dupixent uppgår den siffran i de första mätningarna till cirka 40 procent.

Dupixient har öppnat upp marknaden för behandling av EoE vilket leder till att fler patienter nu får en korrekt diagnos och behandling. Även den underliggande frekvensen av nya fall av EoE visar på en starkt ökande trend. Det finns alltså ett tydligt incitament för att utveckla nya behandlingar av EoE. Aqilion har en tydlig biologisk rational för varför AQ280 potentiellt skulle kunna fungera väl som behandling och siktar på att vara först med en JAK1-hämmare för behandling av patienter med EoE.

Aqilions utvärdering av marknaden för Regulus-programmet bygger på ett antagande om en marknadspenetration på 15% av den steroidrefraktära EoE-populationen i USA, EU samt Storbritannien. Baserat på ett sådant antagande beräknas marknadspotentialen till cirka 1,3 miljarder USD. Marknadsanalysen och värdering av ett antal olika marknadsscenarioer för Regulus-programmet har genomförts av externa parter. Målsättningen med analyserna var att utvärdera investeringen i den planerade Fas 2-studien både vad det gäller return-on-investment och riskprofil. Resultatet stödjer beslutet att investera i nästa steg i utvecklingen.

Mål

Aqilion strävar efter att identifiera en industriell partner för att licensiera AQ280-programmet efter avslutade Fas 2-studier alternativt efter Fas 3-studier. Den planerade Fas 2-studien initieras sannolikt i slutet av 2024 med beräknat avslut under första halvåret 2027.

Kort om Aria-1

Sammanfattning av resultaten från ARIA-1-studien 2023

- Dos: De uppnådda exponeringarna i kohorterna Single Ascending
- Dose (SAD) och Multiple Ascending Dose (MAD) är i linje med uppskattningar av ett terapeutiskt effektivt intervall baserat på prekliniska modeller och kommer att ligga till grund för dosvalet för den kommande fas 2-studien
- Säkerhet: Inga allvarliga biverkningar förekom och dosökningarna i SAD och MAD begränsades inte av biverkningar
- Farmakokinetik: Exponeringen och halveringstiden för AQ280 överensstämde väl med de prekliniska förutsägelseerna och stödjer dosering en gång dagligen. Födointag hade ingen signifikant påverkan på farmakokinetiken
- Farmakodynamik: AQ280 hämmade CXCL10 på ett dosberoende sätt. CXCL10 är en etablerad biomarkör för JAK-hämning
- Selektivitet: JAK1-effekterna var tydliga och dosrelaterade och det fanns endast minimala effekter på retikulocytvärden, en markör för JAK2-hämning

Nästa steg i AQ280-programmet har påbörjats genom att planera och förbereda en Fas 2-studie i patienter. Ansökan om att starta studien i Europa och Nordamerika planeras att lämnas in under slutet av 2024. Bolagets Scientific Advisory Board kommer att arbeta nära Aqilions ledning i planeringen av kommande Fas 2-studier på patienter med den inflammatoriska sjukdomen EoE.

¹Global Life Sciences 2023

AQ280

Eosinofil esofagi (EoE) kallas ibland för ”eksem i matstrupen”

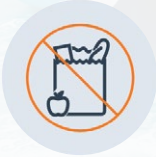
Kort om Eosinofil esofagi

- EoE är en kronisk och progressiv inflammatorisk sjukdom i matstrupen
- Allergener i mat eller miljö utlöser inflammation i matstrupen, vilket orsakar ett inflöde av eosinofila celler som ytterligare förvärrar tillståndet
- Majoriteten av patienterna är barn, tonåringar och vuxna under 50 år
- Stort medicinskt behov med långsiktiga risker för matstrupstriktur och allvarligt försämrad livskvalitet för patienter

Symtom och utmaningar för patienten



Svårigheter att svälja mat, bröstsmärtor, uppstötningar eller matpåverkan. Stor negativ inverkan på livskvalitet och social samverkan.



Undvikande av mat som utlöser symtom eller modifiering av livsmedel för att göra det lättare att svälja.



Felaktigt diagnostiserad som GERD (gastroesofageal refluxsjukdom).



Kirurgiskt ingrepp vid svår fibros i matstrupen.



Scientific Advisory Board

Under våren 2023 utsåg Aqilion ett nytt Scientific Advisory Board som ska arbeta nära Aqilions ledning i utvecklingen av AQ280-programmet inför planering av Fas 2-studier på patienter med den inflammatoriska sjukdomen Eosinofil Esofagit (EoE). De tre erkända forskarna som ingår i teamet är:

Luc Michel Biedermann, MD, PhD

Head of the Department of Inflammatory Bowel Diseases (IBD)
Senior Physician Gastroenterology & Hepatology, USZ, Zurich

Professor Albert J (Arjan) Bredenoord, MD, PhD

Consultant Gastroenterologist at the Amsterdam University Medical Center Amsterdam, Professor of Neurogastroenterology & Motility at the University of Amsterdam

Professor Evan S. Dellon, MD, MPH

Dept. of Medicine, Division of Gastroenterology and Hepatology,
Adjunct Professor of Epidemiology, Director, Center for Esophageal Diseases and Swallowing Director, CGIBD Biostatistics and Clinical Research Core School of Medicine, University of North Carolina at Chapel Hill.

AQ312

Aqilion har utvecklat AQ312 internt och äger samtliga immateriella rättigheter. Målsättningen är att med AQ312 som läkemedelskandidat utveckla en ny behandling för ulcerös kolit (UC).

Target

Den aktiva substansen är en småmolekylär läkemedelskandidat, AQ312, som verkar genom att hjälpa kroppens eget immunförsvar att dämpa inflammation i tarmen. Substansen verkar på aryl hydrocarbon receptorer (AhR) hos de T-celler som är aktiva i immunförsvaret.

Omfattande prekliniska och kliniska studier tyder på en central roll för AhR-signaler vid inflammatoriska och autoimmuna gastrointestinala störningar (ulcerös kolit och Crohns sjukdom). Genom att påverka AhR-receptorn påverkas kroppens eget immunförsvar att öka de antal celler i tarmens slemhinna som har förmåga att dämpa inflammationen. Dessutom finns det studier som visar att man kan förbättra barriärfunktionen i tarmens slemhinna genom att påverka AhR-receptorn. Potentiellt kan ett läkemedel som dämpar inflammationen lokalt i tjocktarmen minska besvären för patienter med UC.

Aktiviteter 2023 och framåt

Under 2023 beslutade bolaget att öka takten i utvecklingen och därför inleddes arbetet med att skala upp produktion av substansen och formulering för studieläkemedlet. Formuleringen ska uppfylla de kriterier som krävs för att erbjuda patienter med UC en oral behandling med lokal verkan i tarmen.

Vidare har substansen karaktäriserats mer i detalj och förberedelser för prekliniska säkerhetsstudier har inletts. Det förberedande arbetet kommer att intensifieras de närmaste 12 månaderna med målsättningen att därefter genomföra tox- och säkerhetsstudier inför de första kliniska studierna.

Marknadsbeskrivning

UC är en livslång sjukdom som har en djupgående känslomässig och social inverkan på patienterna. UC är något vanligare hos kvinnor än hos män och cirka 0,2 procent av världens befolkning lider av UC. Antalet personer som lever med sjukdomen (prevalensen) förväntas öka med 0,8 procent varje år.

Marknaden för läkemedel för behandling av UC uppskattades år 2021 till över 7 miljarder USD i USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Kina² och den förväntas växa med en CAGR på över 2% fram till år 2031.

Några av de viktigaste läkemedelsklasserna på den amerikanska marknaden för UC är aminosalicylater, steroider, immunmodulatorer, anti-TNF-biologiska läkemedel, anti-interleukin biologiska läkemedel, antiintegriner, biosimilarer, JAK-hämmare, S1P1-receptormodulator och LANCL2-agonister. AQ312 tillhör inte någon av de klasserna och i dagsläget finns inget liknande läkemedel godkänt för UC. Jämfört med befintliga behandlingar utvecklas läkemedelskandidaten AQ312 i en form som ska frisättas lokalt i tjocktarmen för att inte påverka hela kroppen och på så sätt minimera eventuella bieffekter. Denna mekanism i kombination med den lokala behandlingen i tjocktarmen ger en möjlighet att behandla både akuta skov och att använda AQ312 som underhållsbehandling för att förhoppningsvis även minska antalet skov. Det ger AQ312 en unik positionering och marknadspotentialen för ett sådan läkemedel uppgår till så kallad blockbuster-potential, dvs ett läkemedel som når en årlig försäljningsvolym om 1 miljard USD eller mer.

Mål

Aqilion strävar efter att identifiera en industriell partner för att utlicensiera AQ312-programmet efter avslutade Fas 1-studier. Den planerade Fas 1a-studien i friska frivilliga följt av en Fas 1b-studie i patienter med UC beräknas starta under 2026.

² Ulcerative Colitis Market Size, Drug Analysis, Epidemiology, Disease Management, Pipeline Assessment, Unmet Needs and Forecast 2031, Globaldata March 31, 2023 Report Code: GDHC271PIDR-ST

AQ312

Ulcerös kolit (UC) eller sårig tjocktarmsinflammation

Kort om ulcerös kolit

- UC är en kronisk inflammation i slemhinnan i tjocktarmen och ändtarmen.
- Bryter vanligtvis ut från sen tonår upp till 30 års ålder och återkommer i skov.
- Orsakerna är ännu inte klargjorda. Allt pekar på att sjukdomen är ett samspel mellan arv och miljö och man tror också den kan utlösas av yttre faktorer till exempel en infektion som leder till att immunförsvaret aktiveras och angriper tarmen.
- Stort medicinskt behov med långsiktiga risker för följsjukdomar och allvarligt försämrad livskvalitet för patienter.

Symtom och utmaningar för patienten



Magsmärtor, kortare eller längre perioder med daglig diarré, feber, viktnedgång och eventuellt blod i avföringen.



Både barn och vuxna med UC löper en högre risk för psykisk ohälsa.



Kan utlösa inflammationer i andra delar av kroppen. Man kan få ledbesvär, inflammation ögonen och hudbesvär.



Kirurgiskt ingrepp vid svår sjukdom.



Alnitak

Alnitak-programmet startades hösten 2019 och under 2021 och 2022 var det uttalade målet att inleda konkreta avtalsdiskussioner angående förvärv eller licens för Alnitak.

Den 15 februari 2023 signerade Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av TAK1. I samarbetet kommer Aqilion att ansvara för design och syntes av nya småmolekylära TAK1-hämmare, medan Merck kommer att leda arbetet inom preklinisk farmakologi och biologi.

Target

Alnitak-programmet bygger på en hämmare av TAK1, som är en central förmedlare, eller en slags växel, för olika inflammatoriska signaler och till aktivering av ett flertal inflammatoriska mediatorer (cytokiner).

Aktiviteter 2023 och framåt

I samband med signeringen av det strategiska licensavtalet i februari 2023 betalade Merck en kontant upfront-betalning om 10 MEUR till Aqilion i anslutning till ingånget avtal. Aqilion är dessutom berättigat att erhålla milstolpsersättningar för utveckling och kommersialisering som tillsammans överstiger 950 MEUR samt royalties på den globala nettoförsäljningen.

I det strategiska forskningssamarbetet ansvarar Aqilion för design och syntes av nya småmolekylära TAK1-hämmare, medan Merck kommer att leda arbetet inom preklinisk farmakologi och biologi.

Dx-verksamheten

Aqilion utforskar nya möjliga projekt som kan stärka pipeline på sikt. Det arbetet sker kontinuerligt i Discovery(Dx)-verksamheten. Målet är att identifiera nya projekt med stor potential både ur ett medicinskt och ur ett affärsutvecklingsperspektiv. Aqilions fokus under 2023 har varit att studera T-cellers roll i kronisk inflammation och dysfunktionella autoimmuna reaktioner. Vi har valt att fortsätta med indikationer i mag-tarmkanalen för att ta tillvara den kunskap som genererats internt inom EoE och UC. All innovation sker internt och verifieras så snart det är möjligt i externa dialoger med möjliga framtida partners.

Aktiviteter 2023 och framåt

Aqilion har tidigare drivit denna verksamhet, med flera möjliga läkemedelskandidater, inom projektet Polaris men har sedan en tid tillbaka valt att inte längre namnge något av dessa utvecklingsmässigt tidiga projekt. Målsättningen är att ett av projekten inom Dx verksamheten under 2024 skall nomineras som ett eget pipelineprojekt med tydlig utvecklingsplan, milstolpar och budget. Då presenteras även specifikt vilket läkemedelstarget som är i fokus samt den biologiska och medicinska motiveringen bakom projektet.



VÅR PATENTPORTFÖLJ

Patentportföljen skyddar Aqilions vetenskapliga framsteg

En aktiv patentstrategi är en förutsättning för att kunna skydda värdena av de vetenskapliga framsteg som Aqilion levererar i egen regi eller i förvärvade program. Aqilions ambition är att ha ett brett internationellt patentskydd.

Patentportföljen omfattar per den 31 december 2023 tre patentfamiljer enligt tabell nedan.

Bolaget har framgångsrikt etablerat ett starkt immaterialrättsligt substansskydd för tre patentfamiljer (AQ280 genom förvärv från LEO Pharma, AQ312- och Alnitak programmen) på samtliga stora geografiska marknader, inklusive USA, EU, Japan och Kina. Samtliga patent i Alnitak-programmet ägs av Aqilion men är ut-licenserat i sin helhet till Merck KGaA Darmstadt, Germany.

Bolaget har registrerat ett nationellt varumärke med nummer 551279 för "AQILION" i klass 5 (omfattar bland annat medicinsk och farmakologisk forskning).

Patentfamilj	Länder	Status	Utgångsdatum*
Patentfamilj 1: Substans AQ280			
	EU, Australien, USA, Sydafrika, Algeriet, Israel, Indien, Sydkorea, Taiwan, Ukraina, Mexico, Malaysia och Japan	Godkänt	20380110
	Kanada, Kina, Hongkong, Egypten, Brasilien, Singapore, Gulf Cooperation Council och Nya Zeeland	Ansökan	20380110
	Hongkong, Kina och Sydkorea	Publicerad ansökan	20380110
Patentfamilj 2: Substans AQ312			
	Storbritannien och Kina	Godkänt	20410430
	Kanada, Kina, Hongkong, Egypten, Brasilien, Singapore, Gulf Cooperation Council och Nya Zeeland	Ansökan	20410430
Patentfamilj 3: Metod AQ312			
	EPO, Australien, USA, Kanada, Kina, Hongkong, Indien, Japan och Sydkorea	Ansökan	20410430
Patentfamilj 4: Substans Alnitak			
	Ansökan i PCT fas	Ansökan	20410630

* Patenttiden för uppfinningar är 20 år från patentansökans inlämningsdag. För patent avseende läkemedel kan skyddstiden under vissa förutsättningar förlängas med högst 5 år inom EPO och USA.

VÅR PATENTPORTFÖLJ

Aktieinnehav i tidigare projektbolag

Under 2019 ändrade Aqilion strategi och bolaget kom att fokusera på att utveckla program i egen regi. Som ett resultat av tidigare verksamhet är Aqilion aktieägare i tre projektbolag. Vid årets slut var Aqilion större delägare i det noterade bolaget AcuCort AB samt i de privata bolagen Laccure AB och Oncorena Holding AB och kommer att fortsätta följa utvecklingen i bolagen.



AcuCort – allergi

Aqilion är huvudägare i AcuCort AB, ett publikt bolag noterat sedan 2017 på Spotlight Stock Market, Sverige. AcuCort har utvecklat Zeqmelit™, en snabblöslig munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason, för främst behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner.

Aktiviteter 2023

Aqilion tecknade halva sin pro-rata-andel, cirka 2,5 MSEK, i intressebolaget AcuCorts AB:s förträdesemission av units som genomfördes under oktober i syfte att inleda kommersialiseringen av Zeqmelit™.

Ägande

Aqilion ägde 13,5% av aktierna i AcuCort per den 31 december 2023.

www.acucort.se

Laccure – infektion

Laccure har utvecklat en ny innovativ produkt för engångsbehandling av bakteriell vaginos för att möta kvinnors behov av effekt, säkerhet och användarvänlighet.

Aktiviteter 2023

I september avyttrade Laccure AB samtliga IP-rättigheter och know-how till Combe Inc. i USA. Under mars 2024 beslutades vid årsstämman i Laccure att dela ut likviden från affären med Combe Inc. och att därefter sätta bolaget i frivillig likvidation.

Ägande

Aqilion ägde 23,1% av aktierna i Laccure AB per den 31 december 2023.

www.laccure.com

Oncorena – onkologi

Oncorena utvecklar en ny och potentiellt banbrytande behandling för patienter med avancerad njurcancer.

Aktiviteter 2023

I september meddelade Oncorena att en första patient har behandlats med ONC175 (orellanin) i en klinisk fas I/II-studie för patienter med metastaserande njurcancer och dialys vid Karolinska Universitetssjukhuset.

Ägande

Aqilion ägde 18,78% av aktierna i Oncorena Holding AB per den 31 december 2023.

www.oncorena.com

Hållbarhet

Värderingar

Våra värderingar genomsyrar våra tankar, beslut och handlingar. De skapar en gemenskap och stärker vår företagskultur samt visar vägen i samarbete med rådgivare, specialister, innovatörer och CRO-bolag. Aqilions kärnvärden är: **nyfikenhet**, **mod**, **samarbete** och **konsekvens**.



Uppförande

I uppförandekoden vi beskriver hur Aqilion tar ansvar och bidrar på ett hållbart sätt.

Aqilion vill skapa mervärde för partners, kunder, anställda, leverantörer och aktieägare. Vi skapar värde genom att identifiera life science-idéer som potentiellt kan leda till nya läkemedel och förädla dem till kommersiellt intressanta projekt för våra kunder, som representerar nästa steg i vårdkedjan. Vårt mål är att detta ska leda till innovativa behandlingar som gör skillnad för de patienter som idag saknar en effektiv behandling och som vi alltid prioriterar när vi väljer vilka program vi ska lägga resurser på.

Grundläggande princip

Nästa generations läkemedelsutveckling är beroende av den vetenskapliga utvecklingen. Genom att respektera integritet samtidigt som vi värnar och upprätthåller våra värderingar i all interaktion, gynnar vi vår forskning, upprätthåller ett gott rykte och inspirerar allmänhetens förtroende. Vi bedriver innovativ forskning och utveckling med samma höga etik- och integritetsstandarder var vi än bedriver verksamhet. Vi följer lagar, förordningar, koder och riktlinjer för bästa praxis relaterade till säkerhet, kvalitet, hållbarhet och arbetsmiljö.

HÅLLBARHET

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 läkemedlet till marknaden. Vi strävar efter att utveckla ett robust, långsiktigt lönsamt bolag med fokus på effektiva behandlingar.

Vårt arbete

Att förverkliga vår affärsidé kräver att vi inkluderar hållbar utveckling som en del i vår affär. Vår organisationskultur bygger på grundläggande värderingar om ett hållbart samhälle. Vårt viktigaste bidrag till en global hållbar framtid är innovation som kan bidra till bättre hälsa.

För att nå målsättningen om en hållbar affärsmodell så har vi valt att fokusera på de områdena inom FN:s Agenda 2030 där vi kan göra störst skillnad, se nedan.

Genom att låta de målen genomsyra vårt dagliga arbete i form av beslutsprocesser, kvalitetssystem, arbetsmiljö, rekrytering, riskhantering och investeringsbedömningar stärker vi Aqilions värdeutveckling.

Forskning och utveckling är kärnpunkten i allt vi gör och har därmed en central betydelse för vår verksamhet. Vi strävar efter att flytta fram forskningen för att utveckla innovativa läkemedel som kan göra skillnad i behandlingen av sjukdomar där kroppens inflammationsprocesser spelar en stor roll.

Forskning tar tid och kan kräva stora resurser och vårt utvecklingsarbete börjar med primärt digitala metoder, som till exempel mjukvarustöd för kemisk design och karakterisering av substanser samt databaser och virtuella metoder. När programets utveckling framskridit testas de nya substanserna i mer avancerade och laboratorieintensiva modeller.



Delmål	Aqilion
Delmål 3.4 Minska antalet dödsfall till följd av icke smittsamma sjukdomar och främja mental hälsa	Vi utgår från datadriven och innovativ forskning för att ta fram nya läkemedel till de patienter som idag saknar en bra behandling.
Delmål 5.5 Säkerställ fullt deltagande för kvinnor i ledarskap och beslutsfattande	Vi verkar för att jämställdhet är en självklarhet på alla beslutsnivåer.
Delmål 12.4 Ansvarfull hantering av kemikalier och avfall	Vi använder databaserad design, AI, databaser och ny teknik för att minska miljöpåverkan. Vi använder resurserna rätt ur ett etiskt perspektiv samt främjar hållbar utveckling avseende laborativt och kliniskt utvecklingsarbete.

HÅLLBARHET**Medarbetare**

Vår personal är en nyckel till framgång. Vårt arbete med en hållbar utveckling skapar möjlighet att attrahera och behålla mycket kompetenta och engagerade medarbetare som kan vidareutveckla bolaget. Aqilion försöker att skapa det mest optimala teamet för samtliga projekt i portföljen.

Lika viktigt är att teamet har tillräcklig kunskap och integritet för att kunna lägga ned de projekt som inte når sina delmål och därmed inte långsiktigt bidrar till en hållbar utveckling eller värde för Aqilion.

Aqilion strävar efter att kontinuerligt erbjuda en stimulerande miljö och hälsosamma arbetsformer. Vi värnar om en hållbar arbetsmiljö där vi tillsammans med andra organisationer kan bidra till att vi aktivt minskar vårt avtryck på miljön och främjar ett aktivt ansvarstagande i stort som smått. Det genomsyrar vårt val av lokaler, hantering av material, tjänsteresor och IT-stöd som underlättar distansarbete och skapar flexibilitet för våra medarbetare i vardagen. Vi är måna om att skapa en miljö som värnar om våra medarbetares hälsa.

Efterlevnad

Vår ambition är att ta fram nya högkvalitativa produkter som inte bara följer lagstadgade föreskrifter utan också är etiskt motiverade. Vår verksamhet regleras av högt ställda lagkrav inom en rad olika områden, vilka vi är noga med att efterleva. Genom att följa lagar, regelverk, koder, riktlinjer och standarder

för god praxis relaterade till säkerhet, kvalitet, forskning och bioetik förbinder oss att:

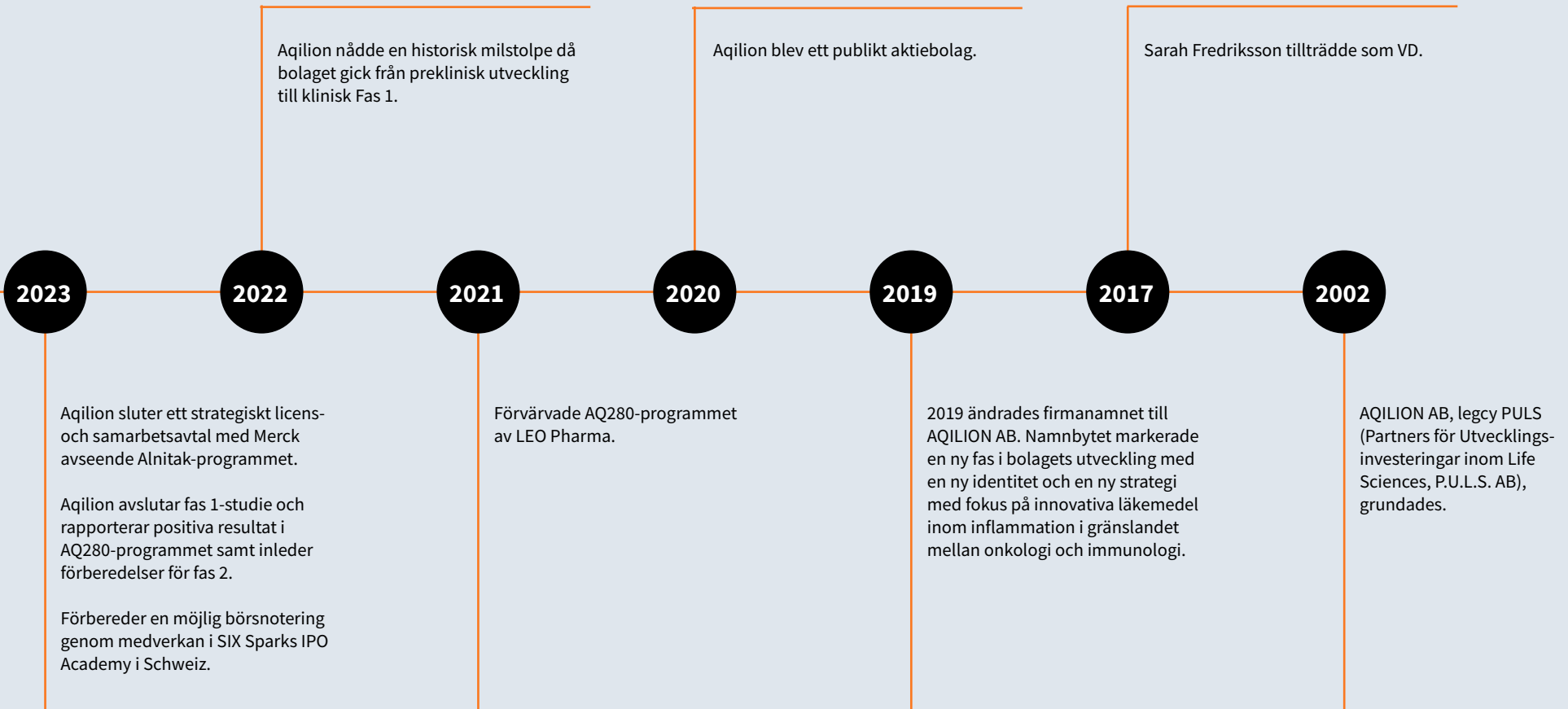
- Upprätthålla etiska, vetenskapliga och kliniska standarder och efterleva alla lagar och förordningar i alla forsknings- och utvecklingsaktiviteter.
- Upprätthålla säkerheten för patienter och försökspersoner som deltar i kliniska studier, skydda deras integritet och efterleva dataskyddslagar.
- Följa lagar och förordningar som reglerar hur vi får godkännande för att sälja våra produkter och hur vi interagerar med beslutsfattare och andra tjänstemän.

Aqilion uppfyller de riktlinjer, krav och lagstiftning kring etik och det som är tillämpligt vid forskning och läkemedelsutveckling. Det betyder att vi följer de strikta djuretiska principer och regelverk som finns fastställda för behandling av försöksdjur.

Vi stöder arbetet med att hitta fungerande alternativ till djurför-sök enligt de djuretiska "3R principerna" som utgår från att inget onödigt experiment ska utföras och att inga djur får användas vid experiment om det inte är nödvändigt. 3R-principerna står för:

- **Ersätt** (replace) djur med alternativa metoder när så är möjligt
- **Förfina** (refine) metoder och utförande så att smärta och obehag undviks
- **Minska** (reduce) antalet djur

Vår historia



Intervju med Bertil Lindmark, styrelsens ordförande

Avtalet med Merck 2023 var ett kraftbesked för Aqilion, vad betyder det för bolaget och för den svenska bioteknik-branschen?

– Som litet biotech-bolag så är det alltid en fjäder i hatten att teckna ett sådant avtal. Den kombinerade expertisen i bolaget (från att välja rätt target, uppfinna bra molekyler, övertyga en farmapartner och driva ett avtal i hamn) visar på bolagets styrka. Alla bolag klarar inte detta och vårt avtal sätter Aqilion i en unik ställning men visar också att det är möjligt att åstadkomma värden med de virtuella organisationer som de flesta i svensk biotech arbetar med.

Hur ser du på Aqilions möjligheter att på sikt etablera fler industriella samarbeten?

– Aqilion arbetar fortlöpande med att finna läkemedelstargets och att se möjligheter till innovation där andra har strandat. Vi arbetar konsekvent med vår modell som har visat sig framgångsrik och som, om vi väljer rätt, kan ge positiva resultat i framtiden.

Vad betyder de positiva resultaten i Fas 1-studien med AQ280?

– Vi blev positivt överraskade av de förnämliga resultaten i Fas 1-studien för AQ280 (tidigare kallat Regulus). För det mesta så ser man Fas 1 som ett stadium där man letar efter show-stoppers i form av bristande tolerabilitet eller mankerande farmakokinetik. Med AQ280 såg vi en tolerabel förening som uppförde sig väl ur farmakokinetisk synpunkt. Som grädde på moset visade studien på biomarköreffekter som talar för att man kan nå de eftersträvade effekterna inom det dosintervall och exponeringsintervall som vi testade. Detta är ovanligt och ger oss en helt annan känsla för vad som kan vara medicinskt meningsfullt för patienter med eosinofil esofagit.

Hur tror du att behandlingen av inflammatoriska sjukdomar kommer att se ut om tio år?

–Generellt sett förbättras förmågan att förstå specifika mekanismer som driver sjukdomsmanifestationer för individuella patienter. De medicinska effekterna kommer att bli mera påtagliga men det kommer också att kräva precision för att bestämma vem som har nytta. En del mekanismer kommer att vara bas-mekanismer såsom Jak1 hämning och andra liknande, och de kommer att vara de som man testar i först hand, och speciellt om de har god tolerabilitet. Orala mediciner kommer att vara att föredra eftersom de lätt kan tas av patienten och eftersom behandlingen lätt kan varieras efter grad av sjukdom och symtom.

Vad finns det för utmaningar och möjligheter inom området inflammatoriska sjukdomar?

–När det gäller inflammation så är det alltid en fin balans mellan att dämpa inflammationen och att dämpa det immunologiska försvaret. Om man tar i för mycket kan man få problem med infektionsförsvar och försvar mot cancer. Därför letar man efter mekanismer som på ett kontrollerbart sätt ger inflammationsdämpning utan att öka risken för immunhämning. En sådan mekanism är hämning av Jak1 och vi har lyckan av att ha hittat en tolerabel molekyl som snabbt ger inflammationshämning. Eftersom mekanismen till viss del känd är så ser vi att risken för immunhämning är kontrollerbar och hanterbar. Därför tror vi mycket på AQ280 som en potentiell kandidat för ett effektivt läkemedel.

Vad ser du mest fram emot under 2024?

–Jag hoppas att vi kan få igång den kliniska studien med AQ280 i patienter med eosinofil esofagit och att vi på sikt kan bidra till ett nytt läkemedel för dessa patienter. Jag hoppas också att samarbetet med Merck ger positiva resultat och att detta också på sikt skapar ett nytt läkemedel som Aqilion har varit med om att uppfinna och utveckla.



ORGANISATION

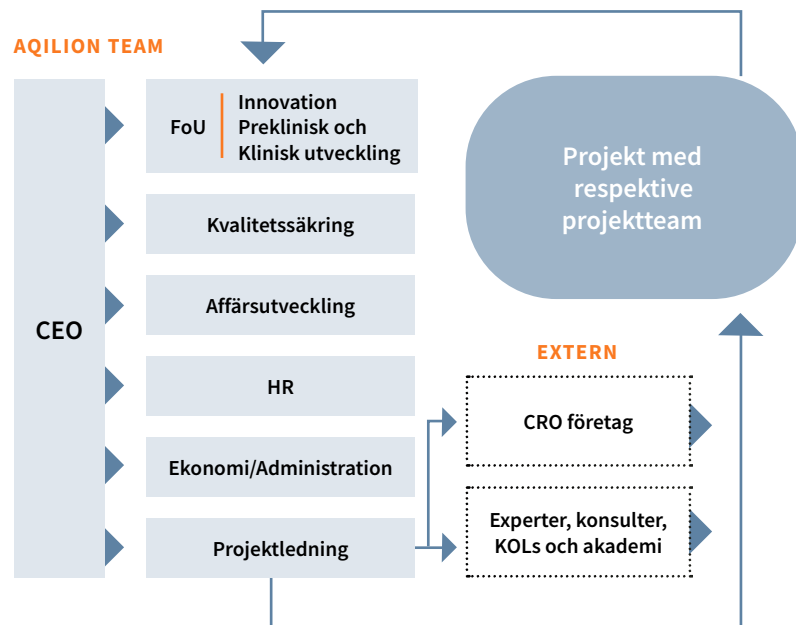
En virtuell organisation gynnar forskningsframsteg

Aqilion fungerar som en virtuell organisation med ett internt lednings- och operativt team som samarbetar med de laboratorier i världen som bäst passar vår modell. Våra medarbetare arbetar i olika roller i våra projekt och ansvarar för projektledning och planering, analys av resultat och fattar också beslut om vilka samarbetspartners som ska engageras. En virtuell organisation innebär att vi kan arbeta agilt och flexibelt utifrån våra utvecklingsprogramns behov och tidsplaner.

Varje program i vår pipeline kräver specifik expertis och kunskap och våra partners kontrakteras baserat på dessa behov. Aqilion arbetar med ett tiotal partners i Europa, USA och Indien.

Lika centralt är arbetet med affärsutveckling kopplat till varje program. För att säkerställa en tydlig differentiering och god positionering hos potentiella samarbetspartners i läkemedelsindustrin krävs aktiv omvärldsbevakning i kombination med identifiering och precisering av presumtiva intressenter.

Aqilions operativa organisation

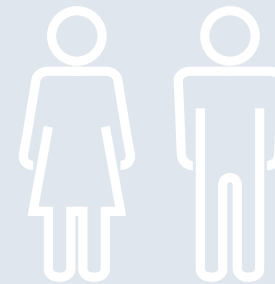


Vårt team

Vår framgång och utveckling är avhängig våra medarbetares spetskompetens och starka engagemang. Vi eftersträvar att attrahera, rekrytera, utveckla och behålla kompetenta och kreativa medarbetare.

Aqilion är organiserat för att ha de nödvändiga kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bioteknikbolag behöver. Organisationen består av högutbildade medarbetare med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling, affärsutveckling och entreprenörskap. Sju av elva medarbetare har disputerat inom biokemi, biologi, kemi, och medicin. Aqilion team bestod vid årets slut av totalt 8 (6) anställda och 4 (4) konsulter varav 5 kvinnor och 7 män.

Aqilion anlitar konsulter på längre avtal för specifika roller inom Aqilion och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis behöver. Per den 31 december 2023 uppgick antalet konsulter som är anlitade på långtidsavtal till motsvarande 1,4 (1,2) heltidstjänst.



6 av 12

medarbetare hos Aqilion
är disputerade

42%

Aqilion är ett jämställt bolag med
42% kvinnor och 58% män

< 5

sjukdagar per år
och anställd

Styrelsen

Aqilions styrelse består av ledamöter med en gedigen bredd av kompetenser och erfarenheter för att säkerställa bolagets långsiktiga utveckling och strategiska styrning.



Bertil Lindmark

Styrelseordförande sedan 2022,
Ledamot i Ersättningsutskottet sedan 2022

Född: 1955

Innehav: 23 688 aktier* och 24 010 teckningsoptioner**.

Utbildning: Med. Dr. 1986 vid Lunds universitet, Ph.D. 1991 vid Lunds universitet, Professor 2019 vid Göteborgs universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Professor Bertil Lindmark har en lång och framgångsrik karriär inom biopharma i ledande globala befattningar på

AstraZeneca och Almirall samt i flera bioteknikbolag. Hans fokus på andningsorganen, immunologi och cancer har bidragit till globala godkännanden av läkemedel och framgångsrika produktlanseringar. Han har också varit involverad i ett flertal börsintroduktioner, större kapitalanskaffningar och förvärv.

Andra pågående uppdrag: Medicinsk chef (CMO) på Vicore Pharma, styrelseledamot och ordförande i vetenskapskommittén ALK-Abelló A/S., styrelseledamot i Cellevate.



Gunilla Savring

Styrelseledamot sedan 2021,
Ledamot i Ersättningsutskottet sedan 2021

Född: 1962

Innehav: 2 364 aktier*.

Utbildning: Executive MBA, EFL (Executive Foundation Lund) samt utbildning inom marknadsföring och kommunikation från Lunds universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Gunilla Savring har många års erfarenhet av

företagsledning och investor relations, i utvecklings- och tillväxtbolag inom data-, medicin- och kemiteknik så som Axis Communications, Precise Biometrics och Clinical Laserthermia Systems. Hon har även erfarenhet av styrelsearbete i flera noterade bolag.

Andra pågående uppdrag: Vd och seniorkonsult i eget bolag. Styrelseledamot i aXichem AB och Incendia AB.



Anders Kronborg

Styrelseledamot sedan 2023
Ledamot i Revisionsutskottet sedan 2023

Född: 1964

Innehav: 17 150 teckningsoptioner**.

Utbildning: Examen i nationalekonomi från Köpenhamns universitet 1989.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Anders Kronborg är tidigare COO på Kinnevik Investments AB. 2015-2022 CFO/ interim VD på LEO Pharma. Erfarenhet från transaktioner inom läkemedelsindustrin, både i tidiga och sena skeden.

Andra pågående uppdrag: Verksam som VD på Resother Pharma, styrelseordförande i SynAct AB (publ)



Roland Andersson

Styrelseledamot sedan 2018

Född: 1955

Innehav: 40 718 aktier* och 17 150 teckningsoptioner**.

Utbildning: Läkarexamen 1981 vid Lunds universitet, Specialistkompetens i allmän kirurgi 1987, Professor i kirurgi 2000, medicinska fakulteten, vid Lunds universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Professor Anderssons kliniska arbete och forskning är fokuserat på maligniteter i bukspottkörteln, levern och gallvägarna.

Han leder också en translationell forskargrupp med inriktning på utveckling av nya biomarkörpaneler för diagnostik, prognos, bedömningar, behandlingsval och resultat samt på att öka kunskapen om sjukdomen i sig. Han har publicerat cirka 600 originalartiklar, granskat artiklar och bokkapitel samt varit handledare för 30 doktorander. Han har också ett omfattande internationellt nätverk och har i rollen som entreprenör grundat sex bolag.

Andra pågående uppdrag: Styrelseordförande i Reccan Diagnostics AB, Nordic Biotechnology AB och styrelseledamot i Lumito AB.



Martin Olovsson

Styrelseledamot sedan 2019,
Ordförande i Ersättningsutskottet sedan 2020

Född: 1967

Innehav: 21 108 aktier* och 17 150 teckningsoptioner**.

Utbildning: Civilekonom, Lunds universitet 1992.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Martin Olovsson är vd för OnDosis, ett medicin-/hälsoteknikbolag vilket han medgrundade 2017. Martin har mångårig erfarenhet från läkemedelsindustrin, med ansvar för portfölj- och produkt-

strategier, livscykelhantering, samverkan mellan FoU & marknad och kommersialisering. Martin har bred erfarenhet från in- och ut licensieringar av såväl läkemedel som teknologier. Under åren 1992-2017 hade han ett flertal internationella ledande befattningar inom AstraZeneca, bland annat som vd för bolagets nordiska/baltiska marknadsbolag samt Vice President för affärsområdet "Inhaled Respiratory".

Andra pågående uppdrag: Vd för OnDosis AB.



Kristina Masson

Styrelseledamot sedan 2023

Född: 1980

Innehav: 17 150 teckningsoptioner**.

Utbildning: Doktorsexamen i molekylär signalering från Lunds universitet, postdoc-utbildning från Broad Institute of MIT och Harvard, lång erfarenhet av läkemedelsforskning inom cancer och entreprenörskap samt Executive MBA vid MIT Sloan School of Management, 2023.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Kristina Masson är medgrundare, styrelseledamot och EVP Business Operations för Acrivon Therapeutics Inc., ett amerikanskt bioteknikbolag som nyligen börsnoterats på NASDAQ-USA (ACRV). Hon är grundare och VD för dess svenska dotterbolag Acrivon AB.

Andra pågående uppdrag: Verksam som VD för Acrivon AB samt styrelseledamot och EVP Business Operations för Acrivon Therapeutics Inc.

Innehav per den 31 december 2023. *Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. ** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

Ledningsgrupp

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE



Sarah Fredriksson

Verkställande direktör
I nuvarande befattning sedan 2017.

Född: 1968

Innehav: 33 030 aktier* och 68 602 teckningsoptioner**.

Utbildning: Doktorsexamen i biokemi 1999 och civilingenjörsexamen i kemi 1993 vid Lunds Tekniska Högskola.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Sarah Fredriksson grundade Genovis AB och under hennes mer än 15 år som vd utvecklades och lanserades Genovis

produktkoncept och bolaget noterades på First North, Nasdaq OMX Nordic. Sarah Fredriksson har mångårig erfarenhet från forsknings- och utvecklingsarbete inom bioteknik både från akademien och näringslivet. Hon har sedan flera år tillbaka verkat som entreprenör, vd och styrelseledamot i onoterade och noterade life science-bolag som Genovis AB (publ), Edvince AB, Geccodots AB, Respiratorius AB (publ) samt i Lunds universitets styrelse och i branschorganisationen SwedenBIO AB.

Andra pågående uppdrag: Styrelseledamot i styrelsen för Lunds Tekniska Högskola (LTH).



Gustaf Albèrt

Vice President Chief Financial Officer
I nuvarande befattning sedan 2023.

Född: 1968

Innehav: 24 010 teckningsoptioner**.

Utbildning: Civilekonom och Master of Science in International Accounting and Auditing från Handelshögskolan Göteborgs Universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Gustaf Albèrt har mer än 25 års erfarenhet från att arbeta med ekonomi och finansiell rapportering. Senaste åren har Gustaf arbetat som CFO och vice VD för börsnoterade bolag inom olika branscher, inklusive läkemedelsutveckling, med fokus på kapitalanskaffning och affärsutveckling. Gustaf arbetade under många år för Deloitte som auktoriserad revisor och erhöll omfattande kunskap avseende redovisning, finansiell rapportering (IFRS) and Due Diligence.

Andra pågående uppdrag: -

ÖVRIGA MEDLEMMAR I LEDNINGSGRUPPEN:



Martin Johansson

Vice President Chief Discovery Officer
I nuvarande befattning sedan 2019.

Född: 1971

Innehav: 21 000 aktier* och 24 100 teckningsoptioner**.

Utbildning: Doktorsexamen i organisk kemi 2002, docent i organisk kemi och masterexamen 1997 i kemiteknik vid Lunds universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Martin Johansson har varit engagerad i Aqilion sedan 2012 i rollen som projektledare för det tidigare projektbolaget Glactone

Pharma AB. Han har 20 års erfarenhet av läkemedelskemi och preklinisk läkemedelsforskning och utveckling. Tidigare har han haft rollen som Chief Scientific Officer på Respiratorius AB och Senior Research Scientist på AstraZeneca, Discovery R&D.

Andra pågående uppdrag: -



Fredrik Lindgren

Vice President Chief Business Officer
I nuvarande befattning sedan 2018.

Född: 1967

Innehav: 26 000 aktier* och 24 100 teckningsoptioner**.

Utbildning: Doktorsexamen i kemi 1994 och kandidatexamen i kemi 1989 från Umeå universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Fredrik Lindgren har en bakgrund inom

läkemedelsindustrin med erfarenhet från nyckelpositioner inom bland annat affärsutvecklingsprocesser på AstraZeneca och LEO Pharma. Senast hade han befattningen som Senior Director, Head of Global Business Development, på LEO Pharma.

Andra pågående uppdrag: -



Johan Lund

Vice President Chief Scientific Officer
I nuvarande befattning sedan 2021.

Född: 1957

Innehav: 41 160* och 21 010 teckningsoptioner**.

Utbildning: Med. Dr. 1986 Karolinska Institutet, Post-doktorala studier 1987-1989 UT Southwestern Medical Center, Texas, Docent 1990 Karolinska Institutet, Professor 1996 Universitetet i Bergen.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Dr. Johan Lund har mångårig erfarenhet från ledande befattningar inom forskning och utveckling av läkemedel. Han är vd och grundare av Neuentis AB och grundare av MBS Pharma AB, KyNexis B.V och Mesenkia Therapeutics AB. Han har varit Vice President Translational R&D vid Celgene, i Cambridge, Massachusetts, USA, med ansvar för tidig forskning och utveckling inom inflammation och immunologi. Tidigare befattningar inkluderar Chief Scientific Officer, Immunoscience Research Unit på Pfizer, Cambridge, MA, samt 14 år på AstraZeneca i ledande befattningar i Sverige och Storbritannien som Vice President CNS & Pain Innovative Medicines Science och Vice President Respiratory and Inflammation Research.

Andra pågående uppdrag: Styrelseordförande i NEOGAP Therapeutics AB och styrelseledamot i Olink Proteomics AB, Pelago AB, Neuentis Therapeutics AB och MBS Pharma AB.

Innehav uppdaterat per 31 december 2023.

*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget.

** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027-A.

Ledningsgrupp

ÖVRIGA MEDLEMMAR I LEDNINGSGRUPPEN:



Anneli Tinnerholm

Senior Director, Clinical Operations
I nuvarande befattning sedan 2022.

Född: 1986

Innehav: 4 550 aktier* och 21 010 teckningsoptioner**.

Utbildning: Bachelor of Medical Science in Medical Biology vid Linköpings universitet och studier i klinisk läkemedelsutveckling vid Uppsala universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Anneli Tinnerholm har mer än 10 års erfarenhet från kliniska studier som Clinical Research Associate och Clinical Trial

Project Manager. Hon har haft operativa roller i CRO-bolagen NORMA och LINK Medical, följt av roll som rådgivande klinisk projektledare på SDS Life Science, inriktat på mindre läkemedels- och biotechföretag. Annelis kompetens inom klinisk verksamhet omfattar utvecklingen från första gången ett läkemedel prövas i mänskliga (FIH, first in humans) till kliniska studier i Fas I – IV, inom olika indikationer och sjukdomsområden.

Andra pågående uppdrag: -



Jan Törnell

Vice President Chief Medical Scientist
I nuvarande befattning sedan 2018.

Född: 1960

Innehav: 7 644 aktier* och 21 011 teckningsoptioner**.

Utbildning: Läkarexamen 1985 vid Göteborgs universitet, doktorsexamen i fysiologi 1990 vid Medicinska Fakulteten, Göteborg och docent i fysiologi 1992.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Jan Törnell har sedan 2012 varit engagerad i Aqilion/PULS via styrelseuppdrag i portföljbolag, projektledare/vd och som innovatör. Han har även

mångårig erfarenhet från ledande befattningar inom läkemedelsindustrin internationellt. Han har tidigare haft rollen som Global Vice President Strategy, Oncology & Infection samt Global VP Translational Science på AstraZeneca och varit professor vid Institutionen för neurovetenskap och fysiologi, Sahlgrenska akademien, Göteborgs universitet.

Andra pågående uppdrag: Ordförande i Glactone Pharma AB och Innoext AB; styrelseledamot i Abliva AB (publ).

Aqilion team



Carina Eldh

Chief Controlling Officer

I nuvarande befattning sedan 2019, anställd sedan 2011.

Född: 1970

Innehav: 9 900 aktier* och 20 000 teckningsoptioner**.

Utbildning: Gymnasieekonom 1989, diplomerad redovisningsekonom 1999, certifierad controller 2021.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Carina Eldh har mer än 20 års erfarenhet från redovisnings-, revisions- och beskattningsfrågor och har tidigare haft befattningar på KPMG och andra revisions- och rådgivningsföretag, Skatteverket och Öresundskraft.

Andra pågående uppdrag: -



René Egebro

Senior Director of CMC (Chemical, Manufacturing & Control)

I nuvarande befattning sedan 2023.

Född: 1974

Innehav: -

Utbildning: M.Sc. i farmaci från fakulteten för farmaceutiska vetenskaper, Köpenhamns universitet 2000.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: René Egebro har mer än 23 års erfarenhet av ledande befattningar inom Chemical, Manufacturing & Control från preklinisk

utveckling till sen klinisk utveckling. René har bred erfarenhet som Senior Director och CMC-outsourcingchef och har ansvarat för utveckling, tillverkning, formulering och analys av cGMP-läkemedelssubstanter och läkemedelsprodukter från tidig till sen fas på internationella CMO:er. René har haft befattningar på Novo Nordisk, Lundbeck, NeuroSearch samt flera små bioteknikföretag där han har lett CMC-utvecklingen, säkerställt framsteg och övervakning av flera utvecklingsprogram, gett strategisk rådgivning om CMC-utveckling och representerat företaget inför FDA och andra tillsynsmyndigheter.

Andra pågående uppdrag: -

Innehav uppdaterat per 31 december 2023.

*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget.

** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027-A.

Aqilion team



Malin Hultqvist Hopkins

Senior Director, Biology Discovery
I nuvarande befattning sedan 2022.

Född: 1979

Innehav: 7 950 aktier*.

Utbildning: Master of Medicine in Pharmaceutical Bioscience vid Göteborgs universitet och PhD in Medical Inflammation Research vid Lunds universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Malin Hultqvist Hopkins har mer än 15 års erfarenhet från forskning & utveckling och tidig läkemedelsforskning. Hon har haft

ett flertal operativa roller på Redoxis AB, bland annat som Project Leader Drug Discovery, Director of CRO Studies och är sedan 2016 bolagets vd. Redoxis erbjuder prekliniska tjänster. Malin har gedigen erfarenhet inom immunologi och prekliniska modeller inom inflammation och autoimmunitet.

Andra pågående uppdrag: Styrelseledamot och vd i Redoxis AB och styrelseledamot i ProNoxis AB.



Wayne Russell

Senior Director Translational Biology and Innovation
I nuvarande befattning sedan 2023.

Född: 1972

Innehav: 21 010 teckningsoptioner**.

Utbildning: Ph.D. in Biokemi/Immunology 1998 från Imperial College, London.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Wayne Russell har mer än 18 års erfarenhet från läkemedelsindustrin, som täcker alla aspekter av FoU-pipelinen från

identifiering av nya projekt till klinisk utveckling och extern innovationsutvärdering. Han har haft befattningar på AstraZeneca, LEO Pharma och Zealand Pharma och arbetat inom dermatologi, gastrointestinala och metaboliska, inflammations- och respiratoriska terapiområden. På senare tid har Wayne arbetat på Innovationskontoret vid Lunds universitet.

Andra pågående uppdrag: -



Anna-Mia Åkerblom

Senior Director Quality Assurance
I nuvarande befattning sedan 2023.

Född: 1984

Innehav: 21 011 teckningsoptioner**.

Utbildning: Civilingenjör i medicinsk biologi, Linköpings universitet, studier i klinisk läkemedelsutveckling vid Uppsala universitet.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Anna-Mia har mer än 10 års erfarenhet inom kvalitetsområdet. Hon började sin karriär på ett litet läkemedelsföretag som kva-

litetschef och blev senare medlem i Swedish Clinical Team på det globala läkemedelsföretaget Novo Nordisk. Under sina år på Novo Nordisk fick hon en bred erfarenhet inom klinisk verksamhet med fokus på kliniska Fas 3-prövningar inom flera indikationer och terapiområden. Hon har tidigare haft tjänsten som projektledare på Samordningsrådet Neurologi, Västra Götalandsregionen.

Andra pågående uppdrag: -

Innehav uppdaterat per 31 december 2023.

*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget.

** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027-A.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AQLION AB (publ), organisationsnummer 556623-2095, med säte i Helsingborg avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för verksamhetsåret 2023.

VERKSAMHET

Koncernen består av moderbolaget Aqilion AB (publ) och dotterbolaget Aqilion Filia AB med säte och huvudkontor i Helsingborg i Skåne län, Sverige. Verksamheten bedrivs i moderbolaget medan dotterbolaget varit vilande under verksamhetsåret. Aqilions verksamhet utgår från bolagets huvudkontor i Helsingborg.

Aqilion fokuserar på forskning, utveckling och kommersialisering av läkemedelsprojekt. Bolagets bedömning är att den bästa källan till nya behandlingar och läkemedel är att identifiera, forma och stärka tidiga innovativa forskningsprojekt. Vi söker efter och arbetar med idéer som har potential att både förbättra livskvaliteten för patienten samt skapa värde till hälso- och sjukvården och samhället.

Aqilion identifierar idéer som baseras på datadriven forskning från vilken vi med rimliga avväganden 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 framtida partner som kan genomföra den fortsatta kliniska utvecklingen och ta läkemedlet till marknaden.

Aqilion bygger inte upp en stor fast organisation utan anpassar organisationen efter varje projekt vilket ger förmågan och möjligheten till goda samarbeten vilket är en viktig del i Aqilions modell. Affärsmodellen bygger därför på ett tidigt engagemang och nära samarbete mellan Aqilions team och externa akademiska forskare, industriella partners samt experter för att driva projektet effektivt både vad det gäller tid och budget. Varje nytt projekt initieras och drivs av Aqilions team.

Organisation och personal

Aqilion fungerar som en virtuell organisation med ett internt lednings- och operativt team som samarbetar med de laboratorier i världen som bäst passar vår modell. Vår organisation skall säkerställa de nödvändiga kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bioteknikbolag behöver. Organisationen består av högutbildade medarbetare och konsulter med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling. Aqilions framgång och långsiktiga värdeutveckling är beroende av en hög vetenskaplig kompetens och industriell erfarenhet samt en kostnadseffektiv och flexibel organisation.

Aqilion strävar efter att kontinuerligt utveckla en stimulerande miljö och hälsosamma arbetsformer. Vi värnar om en arbetsplats i god hållbar miljö där vi tillsammans med andra organisationer kan bidra till att vi aktivt minskar Aqilions avtryck på miljön och främjar ett aktivt ansvarstagande i stort som smått. Det genomsyrar vårt val av lokaler, hantering av material, tjänsteresor och vår satsning på IT-stöd som underlättar för medarbetare med långa pendlingsavstånd att arbeta på distans och skapar flexibilitet för våra medarbetare i vardagen. Vi är måna om att skapa en miljö och kultur som värnar om våra medarbetares hälsa. Under 2023 hade bolaget 100% frisknärvaro (mindre än fem sjukdagar per person och år) och vår målsättning är att uppnå minst 98%.

Under året har två medarbetare tillträtt nyinrättade tjänster och konsulter kontrakterats för att fylla bolagets behov av tjänster, support och spetskompetenser. Det är viktigt att attrahera och behålla de bästa förmågorna inom de områden som bolaget har behov av. Aqilions team bestod vid årets slut av totalt 8 (6) anställda och 3 (3) långtidskontrakterade konsulter, totalt 11 personer, varav 5 kvinnor och 6 män.

Aktieägarinformation

Aqilions målmedvetna, relevanta och transparenta kommunikation vad gäller framsteg och andra händelser i bolaget och projekten syftar till att få genomslagskraft nationellt och internationellt för att bidra till en bra grund för såväl diskussioner kring nya projekt som exitarbetet. Aqilion distribuerar pressmeddelanden som publiceras på bolagets webbplats och information via sociala kanaler som LinkedIn. Under året har Vd och representanter från Aqilion-teamet presenterat bolaget på ett flertal partnering-möten och konferenser som BioEurope i Munchen, DDW i Chicago, UEG Week i Köpenhamn samt NLS Days i Köpenhamn. Vd har i samband med distribution av kvartalsrapporter presenterat bolagets utveckling via en kort film på Aqilions hemsida. Vd har även vid ett flertal tillfällen presenterat Aqilion bland annat genom intervju på BIOStock's YouTube kanal samt via presentation på Biostocks event i Sverige, LSX i London och på Redeye's temadag om bolag som utvecklar behandlingar inom inflammation och autoimmuna sjukdomar.

Aktiekapitalet i Aqilion AB (publ) uppgår till 3 430 TSEK. Det totala antalet aktier och röster i bolaget per den 31 december 2023 uppgår till 6 860 166. Samtliga aktier är stamaktier och har lika rätt till en röst på årsstämman. Vid utgången av 2023 hade bolaget drygt 100 aktieägare och de tio största aktieägarna ägde ca 79 procent av de utestående aktierna och övriga ägare ca 21 procent.

Miljö, hållbarhet och socialt ansvar

Aqilions verksamhet medför inga särskilda miljörisker och kräver inte några särskilda miljörelaterade tillstånd eller beslut från myndigheter. Aqilion bedömer att bolaget bedriver sin verksamhet i enlighet med tillämpliga hälso- och säkerhetsregler. Inga arbetsplatsolyckor har rapporterats till Arbetsmiljöverket under 2023.

Aqilion ska inom ramen för sitt hållbarhetsarbete bedriva forskning av högsta kvalitet som bidrar med hållbara och innovativa lösningar på rådande hälsoutmaningar. Vår ambition är att utveckla innovativa läkemedel till de patienter som idag saknar en bra behandling inom de områden där vi har erfarenhet och kompetens att lyckas bidra med nya och effektiva läkemedel.

Vi följer aktivt förändringar vad gäller etiska frågeställningar i samband med ny vetenskap och nya teknologier. Ett etiskt, socialt och miljömässigt ansvarstagande är en integrerad del av Aqilions dagliga verksamhet. Vi eftersträvar att integrera ekonomisk och social hållbarhet på alla nivåer i verksamheten, att ständigt förbättra våra processer, kvalitetssystem och arbetsmiljö samt vidta åtgärder för att förebygga miljöpåverkan från den egna verksamheten. Vår ambition är att erbjuda en arbetsmiljö som främjar hälsa och välbefinnande samt en sund balans mellan arbetsliv och privatliv.

Aqilion är en ansvarsfull arbetsgivare och samarbetspartner och följer miljö- och arbetsmiljölagstiftning samt övrig relevant lagstiftning för bolagets verksamhet. Därutöver har Aqilion interna policier som ska stötta ett hållbart företagande och bidra till ett kort- och långsiktigt värdeskapande. Vi samarbetar endast med partners vars anläggningar och verksamheter följer relevant lagstiftning.

Aqilion har valt att förlägga sin verksamhet till Oceanhamnen i Helsingborg i kontorshuset Prisma som är en miljöcertifierad byggnad, enligt Miljöbyggnad Guld.

Pipeline

Bolaget har per den 31 december 2023 tre utvecklingsprogram, i olika utvecklingskedan, i sin pipeline. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar där det idag finns ett uttalat patientbehov men få behandlingar.

De tre programen är; AQ280, Alnitak och AQ312. Utöver de tre programmen i pipeline driver Aqilion kontinuerligt Dx-programmet där nya projektidéer testas innan det är moget att investera i som ett nytt pipeline program.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

AQ280:

Aqilion utvecklar läkemedelskandidaten AQ280 som en potentiell behandling av Eosinofil Esofagit (EoE), en inflammatorisk sjukdom i matstrupen, även kallad för ”allergisk matstrupe”, som gör det svårt att svälja. AQ280 är en oral, småmolekylär selektiv JAK1-hämmare. JAK1 är ett enzym, ett kinas, som accelererar inflammatoriska processer, som bland annat styr allergiska sjukdomar och fibros. Genom att hämma dess mekanism har man möjlighet att minska symptomen.

AQ280 programmet befinner sig i klinisk utveckling. Efter avslutad Fas 1-studie i friska frivilliga under 2023 förbereder Aqilion nu en Fas 2-studie i patienter med EoE. Fas 2-studien planeras starta vid årsskiftet 2024/2025. Studiestart är beroende av att finansieringen i förväg är säkrad för hela studien.

ALNITAK:

Alnitak-programmet bygger på en hämmare av TAK1, som är en central förmedlare, eller en slags växel, för olika inflammatoriska signaler som aktiverar ett flertal inflammatoriska mediatorer (cytokiner) och ett lyckat projekt skulle kunna leda till behandling av ett flertal sjukdomar inom kronisk inflammation. Alnitak-programmet startades hösten 2019 och den 15 februari 2023 signerade Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av TAK1. I samarbetet kommer Aqilion att ansvara för design och syntes av nya småmolekylära TAK1-hämmare, medan Merck kommer att leda arbetet inom preklinisk farmakologi och biologi.

AQ312:

Läkemedelskandidaten AQ312 utvecklas för behandling av den inflammatoriska tarmsjukdomen ulcerös colit (UC). I dagsläget finns inget liknande läkemedel med en liknande mekanism godkänt för UC. Jämfört med befintliga behandlingar utvecklas vidare läkemedelskandidaten AQ312 i en form som ska frisättas lokalt i tjocktarmen för att inte påverka hela kroppen och på så sätt minimera eventuella bieffekter. UC är en livslång sjukdom som har en djupgående känslomässig och social inverkan på patienterna.

Under 2023 var de viktigaste resultaten i Aqilions pipeline program:

- Aqilion tecknade strategiskt licensavtal och forskningssamarbete med Merck avseende Alnitak-programmet
- Vi avslutade framgångsrikt fas 1-studie i AQ280-programmet med positiva data och nu pågår förberedelser inför Fas 2-studie
- Genomförde lovande studier med AQ312 som stärker hypotesen om en effektiv lokal frisättning av substansen i tjocktarmen

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER RÄKENSKAPSÅRET

Februari

Aqilion tecknar prekliniskt licens- och strategiskt forskningssamarbetsavtal med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av proteinet TAK1 (tillväxtfaktor β -aktiverad kinas 1) med en kontant uppfrentbetalning om 10 MEUR och milstolpsersättningar för utveckling och kommersialisering överstigande 950 MEUR samt royalties på den globala nettoförsäljningen.

Mars**Aqilion utser Scientific Advisory Board för Regulus-programmet**

Dr Luc Michel Biederman, Professor Albert J Bredenoord och Professor Evan S. Dellon kommer att arbeta nära Aqilions ledning i utvecklingen av Regulus-programmet och den kommande planering av Fas 2-studier på patienter med den inflammatoriska sjukdomen Eosinofil Esofagit (EoE).

Aqilion tillförs 20,1 miljoner SEK genom konvertering av utestående teckningsoptioner för befintliga ägare.

Samtliga teckningsoptioner (100%) i teckningsserien TO1 har nu konverterats till aktier och antalet aktier i bolaget uppgår efter konverteringen till 6 860 166 aktier och aktiekapitalet uppgår till 3 430 083 SEK. Kapitaltillskottet ska främst användas till tidiga forskningsprojekt.

Juni

Aqilion utser ny styrelse vid årsstämman.

Den nya styrelsen utgörs av Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Gustaf Albèrt (nyval), Kristina Masson (nyval) och Anders Kronborg (nyval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark och till vice ordförande valdes Gustaf Albèrt.

Augusti

Aqilion slutför Fas 1-studie av AQ280 i Regulus-programmet.

Studien ARIA-1 genomfördes för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik för läkemedelskandidaten AQ280 hos friska vuxna deltagare, vid singeldos och med upprepad dosering med syftet att ta fram en behandling av den kroniska sjukdomen Eosinofil Esofagit.

September

Aqilions intressebolag Laccure säljer alla immateriella tillgångar.

Laccure AB, i vilket Aqilion äger 23,1%, har avyttrat samtliga IP-rättigheter och know-how till Combe Inc.

Oktober

Aqilion rapporterar positiva resultat från fas 1-studien i Regulus-programmet.

Data som beskriver läkemedelskandidatens, AQ280, farmakokinetiska profil, säkerhet och farmakodynamiska biomarkörer har nu avblindats och utvärderats med positiva resultat. Resultaten ligger till grund för planering av Fas 2-studie.

Aqilion tecknar del av pro-rata i Acucorts företrädesemission.

Aqilion tecknade halva sin pro-rata-andel, cirka 2,5 MSEK, i intressebolaget AcuCorts AB:s förträdesemission av units som genomfördes under oktober.

November

Aqilion utser Gustaf Albèrt till ny CFO och därmed lämnar han sin roll som styrelseledamot i Aqilion.

Gustaf har gedigen finanserfarenhet från både mindre och större noterade koncerner och har arbetat som CFO i noterad miljö inom life science-branschen. Gustaf Albèrt ingår i koncernledningen.

December

Valberedningen inför årsstämman 2024 har utsetts och utgörs av ledamöterna Christian Ewe, Linus Wiebe och Katarina Berggren.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRET UTGÅNG

Inga väsentliga händelser har inträffat efter rapportperiodens utgång.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

AKTIEKAPITALET UTVECKLING

Aktiekapitalet i AQLION AB uppgick per den 31 december 2023 till 3 430 083 SEK fördelat på 6 860 166 aktier. Utvecklingen av aktiekapitalet över tid beskrivs i tabellen nedan.

Vid årsstämman 1 juni 2023 beslutade stämman att emittera högst 464 851 teckningsoptioner till ledande befattningshavare, anställda samt bolagets styrelse. Under september månad har 358 477 (varav 185 222 till styrelse och verkställande direktör) teckningsoptioner tilldelats, tecknats och betalningar av dessa har slutförts under oktober månad. Några ytterligare optioner kommer inte att tilldelas. Optionerna emitterades mot betalning av motsvarande teckningsoptionens verkliga värde vid tilldelningstidpunkten. Det verkliga värdet har beräknats med hjälp av Black-Scholes värderingsmodell. Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna 1 aktie i bolaget till ett lösenpris uppgående till 50 kr/aktie under perioden 1 september 2027- 30 september 2027. I det fall samtliga teckningsoptioner nyttjas för teckning av aktier kommer antal aktier i bolaget att öka med 358 477 stycken motsvarande 179 238 kr i aktiekapital och en utspädning om cirka 5 procent baserat på nuvarande antal aktier.

Aktieägare	Antal aktier	Innehav i %
LMK Forward AB	1 284 470	18,7
Fåhraeus Startup & Growth AB	1 244 468	18,1
SIX SIS AG	1 068 649	15,6
Aktiebolag Grenspecialisten	416 670	6,1
Länsförsäkringar Gbg Bohuslän	400 130	5,8
Nocroc Venture AB	304 865	4,4
Länsförsäkringar Halland	233 400	3,4
LEO Pharma A/S	221 527	3,2
Parkander, Björn	136 580	2,0
Henry Dunkers Förvaltnings AB	109 694	1,6
Totalt tio största aktieägarna	5 420 453	79,0
Övriga aktieägare	1 439 713	21,0
Totalt	6 860 166	100,0

Källa: Euroclear 31 december 2023.

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
2019-06-30	Nyemission	1 332 736	4 209 011	0,5	666 368	2 104 505,50	99 955 200	75
2021-06-14	Apportemission	221 527	4 430 538	0,5	110 763 50	2 215 269	-	-
2022-09-05	Nyemission	1 619 752	6 050 290	0,5	809 876 00	3 025 145	30 775 288	19
2023-03-24	Nyemission	809 876	6 860 166	0,5	404 938 00	3 430 083	20 246 900	25

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

FINANSIELL ÖVERSIKT FÖR 2023 - KONCERNEN

INTÄKTER OCH RÖRELSERESULTAT

Per den 31 december 2023 ingick dotterbolaget AQILION FILIA AB i koncernen. All verksamhet drivs i moderbolaget AQILION AB.

Under 2023 var koncernens totala intäkter 122 171 TSEK (0) och övriga intäkter 0 TSEK (0). Ökningen i nettointäkter kan i sin helhet hänföras till uppfront-betalning för utlicensieringsavtalet med Merck som signerades under första halvåret samt den ersättning för forsknings- och utvecklingsaktiviteter som erhållits via samarbetet med Merck.

Koncernens driftskostnader under 2023 uppgick till 61 927 TSEK (59 834) varav administrationskostnader 10 212 TSEK (8 616) och forsknings- och utvecklingskostnader 51 715 TSEK (51 218). Koncernens forsknings- och utvecklingskostnader inkluderar koncernens egna forskningsresurser samt kostnader för externa utvecklingsleverantörer. Ökningen i koncernens forsknings- och utvecklingskostnader är i huvudsak hänförligt till kostnader relaterade till den genomförda fas 1-studien i Regulus-programmet.

Koncernen redovisade ett rörelseresultat om 60 244 TSEK (-52 507) för 2023.

Finansnetto under 2023 uppgick till -2 807 TSEK (-4 855). Finansiella intäkter uppgick till 4 907 TSEK (136) under 2023 hänförligt till ränteintäkter 3 263 TSEK, värdeförändring Laccure AB 1 300 TSEK och valutakursförändringar på likvida medel 344 TSEK. Finansiella kostnader uppgick till -7 714 TSEK (-4 991) under 2023 hänförligt till nedskrivningar av andra långfristiga värdepapper -7 452 TSEK, valutakursförluster -226 TSEK och räntekostnader -36 TSEK.

Koncernens resultat före och efter skatt uppgick till 57 437 TSEK (-57 362) för 2023.

KASSAFLÖDE

Koncernens kassaflöde för den löpande verksamheten uppgick 2023 till 57 125 TSEK (-51 593). Kassaflödet från investeringsverksamheter var -2 500 TSEK (-4 531) och kassaflöde från finansieringsverksamheter uppgick till 20 632 TSEK (30 133), som en följd av att TO1 tecknades fullt under första kvartalet.

Likviditet och finansiell ställning

Koncernens likvida uppgick per den 31 december till 103 015 TSEK (26 099). Totala tillgångar per den 31 december uppgick till 140 168 TSEK (63 982), varav omsättningstillgångar uppgick till 106 126 TSEK (27 467) och anläggningstillgångar till 34 042 TSEK (36 515). De immateriella anläggningstillgångarna var vid periodens slut 13 488 TSEK (13 488).

Eget kapital per den 31 december 2023 uppgick till 131 042 TSEK (52 448) och koncernens soliditet var 93% (82).

Styrelsen och verkställande direktören bedömer fortlöpande koncernens likviditet och finansiella resurser på kort och lång sikt. Styrelsens och verkställande direktörens bedömning är att koncernen kommer att ha nödvändig likviditet och kassaflöde för en fortsatt drift av verksamheten under den kommande 12 månaders perioden.

FÖRSLAG TILL DISPOSITION BETRÄFFANDE BOLAGETS VINSTMEDEL

Till årsstämmans förfogande finns följande belopp i kronor:

Överkursfond	20 752 494
Balanserat resultat	47 953 747
Årets resultat	57 435 841
Summa	126 140 082

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel disponeras enligt följande:

Överföres i ny räkning	126 140 082
Summa	126 140 082

Vad beträffar företagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande finansiella rapporter med tillhörande bokslutskommentarer.

UTDELNINGSPOLICY

Enligt styrelsens utdelningspolicy lämnas ingen utdelning förrän bolagets finansiella ställning tillåter.

FINANSIELL ÖVERSIKT - koncernen

Resultaträkning, TSEK	2023	2022
Nettoomsättning	122 171	-
Övriga rörelseintäkter	-	-
Rörelsens kostnader	-61 927	-59 834
Rörelseresultat	60 244	-52 507
Finansnetto	-2 807	-4 855
Resultat före skatt	57 437	-57 362
Inkomstskatt	-	-
Årets resultat	57 437	-57 362
Balansräkning, TSEK		
Anläggningstillgångar	34 042	36 515
Kortfristiga fordringar	3 111	1 368
Likvida medel	103 015	26 099
Summa tillgångar	140 168	63 982
Eget kapital	131 042	52 448
Lång- och kortfristiga skulder	9 126	11 534
Summa eget kapital och skulder	140 168	63 982
Kassaflöde, TSEK		
Kassaflöde från den löpande verksamheten	57 125	-51 593
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 500	-4 531
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	20 632	30 133
Årets kassaflöde	75 257	-25 991
Nyckeltal		
Rörelsekapital, TSEK	98 209	15 933
Kassalikviditet, %	1 340	238
Soliditet, %	93	82
Skuldsättningsgrad, %	7	22
Aktiedata, SEK		
Eget kapital per aktie	19,1	8,67
Utdelning	-	-
Antal aktier		
Genomsnittligt antal utestående aktier	6 664 908	4 854 648
Antal aktier vid periodens utgång	6 860 166	6 050 290

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Aqilions huvudsakliga verksamhet är forskning och utveckling av läkemedel vilket är en verksamhet som är både riskfylld och kapitalkrävande. Verksamheten är förenad med risker som kan ha väsentligt negativ inverkan på koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat. Riskerna kan delas upp i operativa risker och finansiella risker, som kan påverka bolaget negativt. Såsom:

Kliniska studier

Aqilion driver ett antal egenutvecklade projekt i olika långt gångna stadier. Samtliga projekt måste genomgå fortsatta kliniska studier för att uppvisa god säkerhets- och effektivitetsresultat innan dessa kan kommersialiseras. Skulle studierna i ett eller flera projekt inte uppvisa erforderliga säkerheter och effekter kanske det inte är möjligt att kommersialisera dessa. Kliniska studier sker i samarbete med konsulter. Skulle samarbete med dessa fallera kan detta leda till försening eller sämre resultat.

Det finns en risk att de planerade studierna försenas. Förseningar kan uppstå av en rad olika anledningar, däribland till följd av svårigheter att nå överenskommelser med kliniker om deltagande under godtagbara villkor, problem att identifiera patienter till studier, att patienter inte slutför en studie eller inte återvänder till uppföljning.

Det uppkommer konkurrerande forskningsprojekt som uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare och då kan det framtida värdet av läkemedlet bli lägre än förväntat.

Finansieringsbehov

Aqilions forsknings- och utvecklingsarbete är kapitalkrävande. Således är bolaget beroende av sin förmåga att anskaffa kapital för att finansiera planerade aktiviteter. Förseningar, avbrutna samarbetsavtal och liknande kan komma att påverka kassaflödet negativt. Detta tillsammans med risken att inte kunna anskaffa relevant kapital kan medföra att den kliniska utvecklingen tillfälligt försenas, eller stoppas och att Aqilions verksamhet i förlängningen går långsammare, vilket påverkar verksamheten negativt.

Lagstiftning och tillstånd

Skulle tillståndsgivning eller lagstiftning förändras kan detta leda till förseningar och högre kostnader, samt att kommersialisering senareläggs.

Nyckelpersoner

Aqilions nyckelpersoner och medarbetare besitter en hög kompetens och dess långa erfarenheter är viktig för bolagets fortsatta utveckling. För anställda är uppsägningstiden generell 3 månader, därmed kan viktiga nyckelpersoner vara svåra att ersätta med detta korta varsel och i förlängningen kan det vara en risk för projekten i form av förseningar och kanske en sämre utveckling.

Patent

Centralt för Aqilion är att via patent skydda sina innovationer. Risk finns att även om patentskydd finns kanske dessa inte är fullgoda skydd i framtiden. I den mån konkurrenter kringgår, gör intrång, i bolagets patent kan detta leda till tvister som i är kostsamma. Dessutom finns risk att Aqilion anklagas för att göra intrång i konkurrens patent. Andra bolags patent kan också komma att begränsa framtida samarbeten att i dessa fritt använda berörda patent. Alla former av negativa utfall av tvister kring immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta utnyttja aktuell rättighet, skadestånd och dryga rättegångskostnader.

Skydd av företagshemligheter och know-how

Aqilion är beroende av företagshemligheter och know-how som inte kan skyddas på samma vis som andra immateriella tillgångar som kan skyddas med patent. För att skydda företagshemligheter och know-how använder sig Aqilion av sekretessavtal, men bolaget är väl medvetet om att det inte är fullt möjligt att skydda sig helt för obehörig spridning.

Finansiella risker

Med finansiella risker avses den negativa inverkan på bolagets finansiella ställning till följd av de finansiella riskfaktorerna. Styrelsen är ytterst ansvarig för exponering, hantering och övervakning av koncernens finansiella risker och sätter därför ramarna för exponering, förvaltning och övervakning av de finansiella riskerna och dessa ramar utvärderas och revideras årligen.

FÖRSÄKRINGAR

Aqilion har regelbundna genomgångar med mäklare och rådgivare vilket säkerställer att verksamheten och ansvarsområdet är relevant försäkrade.

RÄTTSLIGA TVISTER

Bolaget var under 2023 inte inblandande i några rättsliga tvister.

MODERBOLAGET

Moderföretagets verksamhet överensstämmer i allt väsentligt med koncernens då all verksamhet bedrivs i moderbolaget. Årets resultat och den finansiella ställningen för moderföretaget överensstämmer i allt väsentligt med motsvarande poster för koncernen, förutom avseende redovisning av nyttjanderättstillgångar, varför kommentarer för koncernen i hög utsträckning gäller även för moderföretaget.

Aqilionaktien

Under första kvartalet 2023 tillfördes Bolaget 20,1 miljoner SEK genom konvertering av utestående teckningsoptioner. Samtliga teckningsoptioner (100%) i teckningsserien TO1 har konverterades till aktier. Antalet aktier i bolaget uppgår efter konverteringen av teckningsoptionerna till 6 860 166 aktier och aktiekapitalet uppgår till 3 430 083 SEK.

Vid årsstämman 1 juni 2023 beslutade stämman att emittera högst 464 851 teckningsoptioner till ledande befattningshavare, anställda samt bolagets styrelse. Under september månad har 358 477 (varav 185 222 till styrelse och verkställande direktör) teckningsoptioner tilldelats, tecknats och betalningar av dessa har slutförts under oktober månad. Några ytterligare optioner kommer inte att tilldelas. Optionerna emitterades mot betalning av motsvarande teckningsoptionens verkliga värde vid tilldelningstidpunkten. Det verkliga värdet har beräknats med hjälp av Black-Scholes värderingsmodell. Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna 1 aktie i bolaget till ett lösenpris uppgående till 50 kr/aktie under perioden 1 september 2027- 30 september 2027. I det fall samtliga teckningsoptioner nyttjas för teckning av aktier kommer antal aktier i bolaget att öka med 358 477 aktier motsvarande 179 238 kr i aktiekapital och en utspädning om cirka 5% baserat på nuvarande antal aktier.

VÄSENTLIGA AVTAL

I februari 2023 tecknar Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av proteinet TAK1 (tillväxtfaktor β -aktiverad kinas 1). Aqilion erhöi en kontant förskotts betalning om 10 MEUR. Aqilion är dessutom berättigad att erhålla milstolpsersättningar för utveckling och kommersialisering som tillsammans överstiger 950 MEUR samt royalties på den globala nettoförsäljningen. Samarbetet bygger på Aqilions omfattande erfarenhet och kunnande i upptäckten av selektiva TAK1-hämmare (Alnitak-programmet) tillsammans med Mercks branschledande expertis inom drug discovery och utveckling. De egenutvecklade hämmarna är resultatet av Aqilions interna drug discovery-arbete. TAK1 anses vara huvudregulator för olika inflammatoriska signaler. Forskningssamarbetet syftar till att utveckla "first-in-class" och differentierade TAK1-läkemedel för ett brett spektrum av autoimmuna och inflammatoriska sjukdomsindikationer, inklusive neurologiska sjukdomar. I samarbetet kommer Aqilion att ansvara för design och syntes av nya småmolekylära TAK1-hämmare, medan Merck kommer att leda arbetet inom preklinisk farmakologi och biologi.

BOLAGSSTYRNING

BOLAGSSTYRNINGSRAPPORT

Bolagsstyrning inom Aqilion AB (publ) ("Aqilion") definierar beslutsystem, tydliggör roller och ansvarsfördelning mellan styrelse-, lednings- och kontrollorganen samt säkerställer öppenhet mot koncernens intressenter.

Bolagsstyrning

Aqilion är ett svenskt publikt aktiebolag. Bolagets bolagsstyrning grundar sig på svenska lagar och interna regler och riktlinjer för sin bolagsstyrning. Aqilion har upprättat den här bolagsstyrningsrapporten i enlighet med årsredovisningslagen och Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden"). Bolagsstyrningen i Aqilion syftar till att säkerställa att rättigheter och skyldigheter är fördelade mellan bolagets organ i enlighet med tillämpliga lagar, regler och processer. En effektiv och transparent bolagsstyrning ger ägarna möjlighet att hävda sina intressen gentemot bolagets lednings samtidigt som ansvarsfördelningen mellan ledningen och styrelsen, men även i övrigt inom bolaget, är tydlig. Aqilion eftersträvar en sådan effektiv och transparent bolagsstyrning som resulterar i att beslut kan fattas effektivt vilket möjliggör för Aqilion att agera snabbt när nya affärs-möjligheter ges.

Aqilion har under 2023 inte varit skyldig att följa Koden, men har under räkenskapsåret 2023, vidtagit åtgärder för att förbereda sig för att kunna uppfylla kraven i Koden. Under 2023 har bolaget bland annat inrättat ett revisionsutskott och uppdaterat policyer och riktlinjer. Aqilion har frivilligt valt att upprätta denna bolagsstyrningsrapport som utformats i enlighet med årsredovisningslagen och Koden och redogör för Aqilions bolagsstyrning under räkenskapsåret 2023. Eftersom Aqilion inte är skyldig att följa Koden redovisas dock inte avvikelser från Koden i denna bolagsstyrningsrapport. Från och med den 1 januari 2024 följer Aqilion Koden.

Bolagsstämma

Bolagsstämman är bolagets högsta beslutande organ. Aktierna i bolaget är av samma slag och varje aktie ger en röst. Årsstämman väljer styrelse, revisor och fattar beslut i enlighet med aktiebolagslagen och bolagsordningen. Vid årsstämman lägger styrelsen fram årsredovisning och koncernredovisning. Revisorerna lägger fram revisionsberättelse och koncernrevisionsberättelse. I kallelse till bolagsstämma, som offentliggörs genom pressmeddelande samt på webbplatsen, informeras om ärenden inför stämman. Beslut fattade på stämman offentliggörs genom pressmeddelande och finns på webbplatsen. Årsstämman 2023 hölls den 1 juni.

ÅRSSTÄMMA 2023

Aqilions årsstämma hölls den 1 juni 2023 i Helsingborg där 45,1% av antalet aktier och röster var företrädare. På stämman fattades bland annat följande beslut:

Fastställande av resultat- och balansräkning samt resultatdisposition

Årsstämman fastställde den i årsredovisningen intagna resultat- och balansräkningen för verksamhetsåret 2022. Stämman beslutade att hela beloppet till stämmans förfogande ska balanseras i ny räkning.

Ansvarsfrihet

Årsstämman beviljade styrelseledamöterna och verkställande direktören ansvarsfrihet för verksamhetsåret 2022.

Utdelning

Årsstämman beslutade att ingen utdelning ska lämnas för räkenskapsåret 2022.

Fastställande av antalet styrelseledamöter och val av styrelse

Stämman beslutade att styrelsen ska bestå av sju ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (nyval), Martin Olovsson (omval) och Gunilla Savring (omval). Marie Lidgard och Andraes Segerros avböjde omval. Nyval av Gustaf Albèrt, Anders Kronborg och Kristina Masson.

Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark och till vice ordförande Gustaf Albèrt.

Fastställande av styrelse- och revisionsarvoden

Årsstämman beslutade att arvode intill slutet av nästa ordinarie årsstämma ska utgå med 210 000 SEK till styrelsens ordförande, 150 000 SEK till vice ordförande och 100 000 SEK per styrelseledamot som inte är anställd i bolaget, samt att det ska utgå ersättning till revisorn enligt godkänd räkning.

Val av revisor

Mazars AB Helsingborg med huvudansvarig revisor Andreas Brodström och Bertil Toreson som medrevisor till revisorer för tiden fram till nästa årsstämma.

Fastställande om principer för utseende av valberedning och valberedningens uppdrag

Årsstämman beslutade enligt styrelsens förslag. Beslutet om instruktioner för valberedning ska gälla till dess att bolagsstämman beslutar något annat.

Beslut om riktad emission av teckningsoptioner, Serie 2023/2027:A och 2023/2027:S

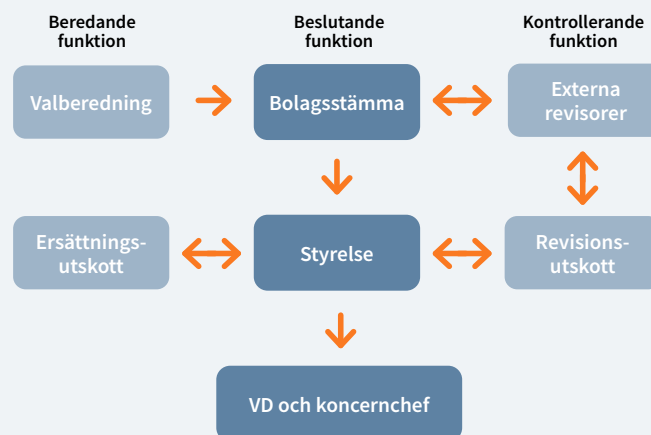
Årsstämman beslutade enligt förslag från ägare, som tillsammans representerar ett innehav om 43,1 % av aktier och röster i Bolaget, om två riktade emissioner av teckningsoptioner med rätt till teckning av nya aktier i bolaget. Emissionerna ska ske med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt på följande. Teckningsoptioner av Serie 2023/2027:A är riktad till nyckelpersoner i Bolaget och teckningsoptioner av Serie 2023/2027:S är riktad till styrelsen i Bolaget.

Protokoll från årsstämman 2023 samt övrig information finns tillgänglig på bolagets hemsida www.aqilion.com

Aktien och aktieägare

Antalet registrerade aktier i Aqilion uppgick den 31 december 2023 till 6 860 166 med ett kvotvärde på 0,5 SEK. Varje aktie är förenad med en röst och varje röstberättigad får rösta för sitt fulla antal aktier.

Övergripande struktur för bolagsstyrning



BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrning

Vid årsstämman den 16 juni 2022 beslöts att valberedningen ska bestå av fyra ledamöter. Styrelsens ordförande är sammankallande för valberedningen. Ingen ersättning skall utgå till valberedningens ledamöter. Valberedningens ledamöter utser ordförande sig emellan. Valberedningens sammansättning från och med November 2022 bestod av Christian Ewe, utsedd av aktieägaren LMK Forward AB, Linus Wiebe, utsedd av aktieägaren Fähræus Start Up and Growth Fund AB och Katarina Berggren, utsedd av aktieägaren Grenspecialisten AB.

Styrelsen

Styrelsen är, efter bolagsstämman, Bolagets högsta beslutsfattande organ. Styrelsens arbetsuppgifter anges i Aktiebolagslagen, Bolagets bolagsordning och Koden. Styrelsens arbete styrs även av en skriftlig arbetsordning som fastställs årligen. Arbetsordningen reglerar bland annat arbetsfördelning och ansvarsfördelning mellan styrelsen, styrelsens ordförande och den verkställande direktören. Styrelsen fastställer även instruktioner för styrelsens utskott / kommittéer, för verkställande direktören och för finansiella rapporteringen. Styrelseledamöter utses normalt av årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Enligt Bolagets bolagsordning ska antalet styrelseledamöter som väljs av bolagsstämman vara lägst tre och högst tio med högst 10 suppleanter.

Enligt Koden ska styrelsens ordförande väljas av bolagsstämman och ska se till att styrelsens arbete bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina åligganden. Bolagets styrelse består av sex ordinarie ledamöter. Vid bolagets årsstämma 2023 beslutade stämman att styrelsen ska bestå av sju ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Gustaf Albèrt (nyval), Kristina Masson (nyval) och Anders Kronborg (nyval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark och till vice ordförande valdes Gustaf Albert. Ordföranden för stämman tackade Marie Lidgard och Andreas Segerros, som båda avböjt omval, för förtjänstfulla insatser i styrelsen. I november 2023 anställdes Gustaf Albèrt som CFO för Bolaget och i anslutning därefter lämnade han sitt styrelseuppdrag.

Styrelsens uppgifter och arbetsformer

Styrelsen svarar för Bolagets organisation och förvaltningen av Bolagets angelägenheter, vilket bland annat innefattar ansvar för upprättande av övergripande, långsiktiga strategier och mål, budget och affärsplaner, fastställande av riktlinjer för att säkerställa att Bolagets verksamhet är långsiktigt värdeskapande, granskning och godkännande av bokslut, beslutsfattande i frågor rörande investeringar och försäljningar, kapitalstruktur och utdelningspolicy, utveckling och avveckling av centrala policyer, tillse att det finns kontrollsystem för uppföljning av att policyer och riktlinjer efterlevs, tillse att det finns system för uppföljning och kontroll av Bolagets verksamhet och risker, betydande förändringar i Bolagets

organisation och verksamhet, utseende av Bolagets verkställande direktör och fastställande av lön och andra anställningsförmåner för Bolagets verkställande direktör och andra ledande befattningshavare, i enlighet med av bolagsstämman antagna riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.

Styrelsen träffas enligt ett årligt förutbestämt schema. Utöver dessa möten kan det kallas till ytterligare styrelsemöten för att hantera frågor som inte kan skjutas upp till nästa ordinarie styrelsemöte. Utöver styrelsemötena har styrelsens ordförande och den verkställande direktören en fortlöpande dialog rörande ledningen av Bolaget.

Utvärdering av styrelsens arbete

Styrelsen utvärderar, i enlighet med arbetsordningen, styrelsearbetet. Detta sker genom diskussioner inom styrelsen och genom en årlig skriftlig utvärdering.

Sammandrag av styrelsens möten under året

Styrelsen har under 2023 haft 12 möten. Vid varje mer omfattande styrelsemöte behandlades affärsläge och finansiell rapportering. De externa revisorerna deltog vid ett styrelsemöte. Frågor som behandlats, förutom återkommande punkter, omfattar bland annat uppdaterad långsiktig strategi, framtagande av läkemedelskandidater, omvärldsanalys, samarbetsmöjligheter, budget och finansiering. Styrelsens medlemmar återfinns i tabellen nedan.

Namn	Titel	Invald, år	Oberoende*	Styrelsemöten	Revisionsutskottsmöten	Ersättningsutskottsmöten
Bertil Lindmark	Ordförande	2022	Ja/Ja	12/12		4/4
Gustaf Albèrt	Vice ordförande	2023	Ja/Ja	5/6	1/1	
Roland Andersson	Ledamot	2018	Ja/Ja	12/12		
Gunilla Savring	Ledamot	2021	Ja/Ja	12/12		4/4
Kristina Masson	Ledamot	2023	Ja/Ja	6/6		
Anders Kronborg	Ledamot	2023	Ja/Ja	6/6	1/1	
Martin Olovsson	Ledamot	2021	Ja/Ja	10/12		4/4
Marie Lidgard	Ledamot		Ja/Ja	6/6		
Andreas Segerros	Ledamot		Ja/Ja	5/6		

* Avser oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning respektive i förhållande till större aktieägare i bolaget. Gustaf Albèrt lämnade styrelsen i januari 2024. Marie Lidgard och Andreas Segerros avböjde omval 2023.

Presentation av styrelsen återfinns på sidan 28 och styrelsens ersättning under 2023 återfinns i not 9.

BOLAGSSTYRNING

Ersättningsutskottet

Styrelsen etablerade 2018 ett ersättningsutskott. Ersättningsutskottet består av Bertil Lindmark, ordförande, Martin Olovsson och Gunilla Savring. Ersättningsutskottet ska bland annat bereda förslag avseende ersättningsprinciper, ersättningar och andra anställningsvillkor för bolagsledningen. Ersättningsutskottet ska även följa och utvärdera pågående och under året avslutade program för rörliga ersättningar till bolagsledningen, tillämpningen av de riktlinjer för ersättningar till ledande befattningshavare som bolagsstämman enligt lag ska fatta beslut om samt gällande ersättningsstruktur och ersättningsnivåer i Bolaget.

Revisionsutskottet

Bolaget har under 2023 inrättat ett revisionsutskott. Vilket består av Gustaf Albèrt, ordförande och Anders Kronborg. Från december 2023 består revisionsutskottet av Anders Kronborg, ordförande, och Roland Andersson. Revisionsutskottet ska, utan att det påverkar styrelsens ansvar och uppgifter i övrigt, bland annat övervaka Bolagets finansiella rapportering, övervaka effektiviteten i Bolagets interna kontroll och riskhantering, hålla sig informerat om revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen, granska och övervaka revisorns opartiskhet och självständighet och därvid särskilt uppmärksamma om revisorn tillhandahåller Bolaget andra tjänster än revision, samt biträda valberedningen vid upprättande av förslag till bolagsstämmans beslut om revisorsval.

Verkställande direktören och ledande befattningshavare

Den verkställande direktören är underordnad styrelsen och ansvarar för Bolagets löpande förvaltning och den dagliga driften av Bolaget. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och den verkställande direktören framgår av arbetsordningen för styrelsen och instruktionen för den verkställande direktören. Den verkställande direktören ansvarar även för att upprätta rapporter och sammanställa information från bolagsledningen inför styrelsemöten och är föredragande av materialet på styrelsemöten.

I enlighet med instruktionen för finansiell rapportering är den verkställande direktören ansvarig för finansiell rapportering i Bolaget och ska följaktligen säkerställa att styrelsen erhåller tillräcklig information för att fortlöpande kunna utvärdera Bolagets finansiella ställning.

Presentation av ledande befattningshavare återfinns på sidan 29 och ledningens ersättning under 2023 återfinns i not 9.

Revision

Revisorn ska granska Bolagets årsredovisning och räkenskaper samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning. Revision av Aqilions finansiella rapporter och räkenskaper samt styrelsens och den verkställande direktörens förvaltning utförs i enlighet med god revisionssed i Sverige. Efter varje räkenskapsår ska Bolagets revisor lämna en revisionsberättelse och en koncernrevisionsberättelse till årsstämman.

Enligt Bolagets bolagsordning ska Bolaget ha en till två revisorer med eller utan revisorssuppleanter. Bolagets revisor är Mazars, med Andreas Brodström som huvudansvarig revisor och Bertil Toreson som medrevisor. Utöver revisionsuppdraget har Mazars under räkenskapsåret 2023 anlåtits för ytterligare tjänster. Se vidare not 8. Sådana tjänster har alltid och endast tillhandahållits i den utsträckning som är förenlig med bestämmelserna i revisorslagen och FAR:s yrkesetiska regler avseende revisors opartiskhet och självständighet. Ersättningar till revisorn framgår av not 8.

Intern kontroll över finansiell rapportering och riskhantering

Den interna kontrollen har som utgångspunkt att reglera ansvarsfördelningen mellan styrelsen och den verkställande direktören och bolagsledningen och bygger på interna riktlinjer, ansvarsfördelningar och arbetsfördelningar som följs upp för efterlevnad och som utvärderas kontinuerligt. Rapportering och kontroll av ekonomiskt utfall sker regelbundet. Aqilion har inrättat ett ramverk för intern kontroll som syftar till att uppnå en effektiv organisation som når de målsättningar som har satts upp av styrelsen. Detta ramverk inbegriper ett arbete med att säkerställa att Bolagets verksamhet bedrivs korrekt och effektivt, att lagar och regler efterlevs samt att den finansiella rapporteringen är korrekt, tillförlitlig och i enlighet med tillämpliga lagar och regler.

Styrelsen har gjort bedömningen att Bolaget, utöver befintliga processer och funktioner för intern styrning och kontroll, inte har behov av en formaliserad internrevisionsfunktion. En årlig bedömning görs huruvida en internrevisionsfunktion anses nödvändig för att bibehålla god intern kontroll inom Aqilion. Bolagets förbättringsarbete har under 2023 omfattat utökad dokumentation av processer, rutiner, uppdatering av riskrapportering och anställning av heltids CFO.

Kontrollmiljö

Aqilions kontrollmiljö är baserad på arbetsfördelningen mellan styrelse, styrelsens utskott, verkställande direktör och andra ledande befattningshavare samt de värderingar som styrelsen och bolagsledningen kommunicerar och arbetar utifrån. I syfte att behålla och utveckla en väl fungerande kontrollmiljö samt att efterleva tillämpliga lagar och regler har Bolagets styrelse, som ytterst ansvarigt organ, fastställt ett antal grundläggande dokument av betydelse för intern kontroll och riskhantering vilka består av styrdokument, policyer och instruktioner, innefattande bland annat arbetsordningen för styrelsen och revisionsutskottet, instruktioner för verkställande direktör, finanspolicy och kommunikationspolicy.

Riskbedömning

Aqilion har inrättat ett ramverk för riskbedömning som innebär att Bolaget kvartalsvis genomför en riskanalys och riskutvärdering.

Genom riskanalysen ökar Bolagets uppfattning om och förståelse för identifierade risker. Det huvudsakliga syftet med analysen är att

utreda orsaken till risken och riskens potentiella effekt samt Bolagets nuvarande kontrollmiljö och nuvarande rutiner för att hantera risken. Resultatet av riskanalysen utvärderas sedermera för att fastställa huruvida identifierade risker är inom Bolagets riskaptit och accepterade risktolerans.

Baserat på riskutvärderingen strävar Aqilion efter att hantera risker som överskrider Bolagets riskaptit och accepterade risktolerans genom att överföra, eliminera eller kontrollera risken genom föreslagna riskhanteringsåtgärder. Potentiella riskhanteringsåtgärder bedöms genom en utvärdering av effekten på risknivån i jämförelse med investeringen i tid och finansiella medel. Varje föreslagna riskhanteringsåtgärd har en utsedd ägare och ett förväntat slutdatum för att säkerställa ansvaret för riskhanteringen.

Kontrollaktiviteter

Aqilion har inrättat en riskhanteringsprocess som innefattar ett antal nyckelkontroller av sådant som ska upprättas och fungera i riskhanteringsprocesserna. Kontrollkraven utgör ett viktigt verktyg som möjliggör för styrelsen att leda och utvärdera information från bolagsledningen samt att ta ansvar rör identifierade risker. Bolaget har utsett olika befattningshavare som ansvariga för olika riskkategorier. Kontinuerlig kommunikation och rapportering av risker är väsentliga delar av Bolagets riskhantering.

Information och kommunikation

Aqilions styrelse har antagit en kommunikationspolicy som styr Aqilions hantering och kommunikation av väsentlig information. Bolagets kommunikation ska vara långsiktig och förenlig med Bolagets varumärke, vision, affärsidé, strategier, mål och värderingar.

Kommunikationen ska vara öppen, saklig, välstrukturerad och välplanerad. Bolaget ska lämna korrekt, relevant och fullständig information i enlighet med tillämpliga lagar och regler.

Övervakning och uppföljning

Bolaget avser att årligen genomföra en självutvärdering av den interna kontrollens effektivitet. Ändringar i Bolagets kontrollramverk ska godkännas av styrelsen.

Uppföljning, utvärdering och rapportering

Styrelsen utvärderar kontinuerligt den information som ledningen lämnar. Styrelsen erhåller regelbundet uppdaterad finansiell information om Aqilions utveckling. Styrelsen följer upp effektiviteten i den interna kontrollen och detta arbete innefattar att bland annat säkerställa att åtgärder vidtas för att hantera eventuella brister, liksom uppföljning av förslag på åtgärder som uppmärksammats i samband med den externa revisionen. Bolaget avser även att genomföra en årlig självutvärdering av den interna kontrollens effektivitet. Styrelsen träffar årligen Bolagets revisor varvid den interna kontrollen och den finansiella rapporteringen blir föremål för diskussion.

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernens resultaträkning

KONCERNENS RESULTATRÄKNING	NOT	2023	2022
TSEK			
Nettoomsättning	5	122 171	-
Bruttoresultat		122 171	-
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-51 715	-51 218
Administrationskostnader	6,7,8,9	-10 212	-8 616
Resultat från andelar i joint ventures och intresseföretag	15	-	7 327
Rörelseresultat		60 244	-52 507
Finansiella intäkter	10	4 907	136
Finansiella kostnader	10	-7 714	-4 991
Resultat efter finansiella poster		57 437	-57 362
Resultat före skatt		57 437	-57 362
Skatt på årets resultat	11	-	-
ÅRETS RESULTAT		57 437	-57 362
Årets resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare		57 437	-57 362
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-
Antal utestående aktier vid periodens utgång		6 860 166	6 050 290
Genomsnittligt antal aktier		6 664 908	4 854 648

I koncernen finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför totalresultat för året stämmer överens med årets resultat

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernens balansräkning

KONCERNENS BALANSRÄKNING	NOT	2023-12-31	2022-12-31
TSEK			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
Nyttjanderättstillgångar	13	1 754	575
Finansiella tillgångar			
Kapitalandelar i joint ventures och intresseföretag	15	-	-
Andra långfristiga värdepappersinnehav	16	18 800	22 452
Summa anläggningstillgångar		34 042	36 515
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		1 433	-
Övriga fordringar		960	1 093
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	718	275
Likvida medel	18	103 015	26 099
Summa omsättningstillgångar		106 126	27 467
SUMMA TILLGÅNGAR		140 168	63 982

FORTSÄTTER

	NOT	2023-12-31	2022-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	19		
Aktiekapital		3 430	3 025
Övrigt tillskjutet kapital		372 762	352 010
Balanserat resultat		-302 587	-245 225
Årets resultat		57 437	-57 362
Summa eget kapital		131 042	52 448
Långfristiga skulder			
Leasingskulder	20	1 209	-
Summa långfristiga skulder		1 209	-
Kortfristiga skulder			
Leasingskulder	20	545	525
Leverantörsskulder		1 706	2 173
Övriga skulder		623	330
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21	5 043	8 506
Summa kortfristiga skulder		7 917	11 534
Summa skulder		9 126	11 534
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		140 168	63 982

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernens rapport över förändring av eget kapital

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat vinstmedel inkl. årets resultat	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 1 januari 2022	2 105	313 314	-245 225	70 194	70 194
Apportemission	110	8 795		8 905	8 905
Nyemission	810	29 965	-	30 775	30 775
Emissionskostnader		-64		-64	-64
Årets totalresultat			-57 362	-57 362	-57 362
Utgående eget kapital 31 december 2022	3 025	352 010	-302 587	52 448	52 448
Ingående eget kapital 1 januari 2023	3 025	352 010	-302 587	52 448	52 448
Nyemission	405	19 842	-	20 247	20 247
Erhållna optionspremier		910		910	910
Årets totalresultat			57 437	57 437	57 437
Utgående eget kapital 31 december 2023	3 430	372 762	-245 150	131 042	131 042

Koncernens kassaflödesanalys

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	NOT	2023-12-31	2022-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		60 244	-52 507
Erhållen ränta		3 263	84
Erlagd ränta		-262	-48
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	23	-740	-6 771
Betald inkomstskatt		-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		62 505	-59 242
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet			
Förändring av rörelsefordringar		-1 743	45
Förändring av rörelseskulder		-3 637	7 604
Kassaflöde från den löpande verksamheten		57 125	-51 593
Investeringsverksamheten			
Erhållen utdelning		-	52
Investering i immateriella tillgångar		-	-4 583
Investering i övriga finansiella innehav		-2 500	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-2 500	-4 531
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		20 247	30 775
Emissionskostnader		-	-64
Erhållna optionspremier		910	-
Amortering leasingsskuld	20	-525	-578
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		20 632	30 133
Periodens kassaflöde		75 257	-25 991
Periodens kassaflöde		75 257	-25 991
Valutakurseffekt i likvida medel		1 659	-
Likvida medel vid periodens början		26 099	52 090
Likvida medel vid periodens slut	18	103 015	26 099

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets resultaträkning

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING	NOT	2023	2022
TSEK			
Nettoomsättning	5	122 171	-
Bruttoresultat		122 171	-
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-51 715	-51 218
Administrationskostnader	6,7,8,9	-10 250	-8 684
Rörelseresultat		60 206	-59 902
Resultat från finansiella poster			
Nedskrivningar av värdepapper som är finansiella anläggningstillgångar och joint ventures & intresseföretag	10	-7 452	-21 680
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	10	4 907	516
Räntekostnader och liknande resultatposter	10	-226	-
<i>Summa finansiella poster</i>		<i>-2 771</i>	<i>-21 164</i>
Resultat efter finansiella poster		57 435	-81 066
Resultat före skatt		57 435	-81 066
Skatt på årets resultat	11	-	-
ÅRETS RESULTAT		57 435	-81 066

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför totalresultat för året överensstämmer med årets resultat.

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets balansräkning

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING	NOT	2023-12-31	2022-12-31
TSEK			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	14	25	25
Andelar i joint ventures och intresseföretag	15	-	-
Andra långfristiga värdepappersinnehav	16	18 800	22 452
Summa anläggningstillgångar		32 313	35 965
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 433	-
Övriga fordringar		960	814
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	718	327
Summa kortfristiga fordringar		3 111	1 141
Kassa och bank	18	102 990	26 074
Summa omsättningstillgångar		106 101	27 215
SUMMA TILLGÅNGAR		138 414	63 180

	NOT	2023-12-31	2022-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	19		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		3 430	3 025
Reservfond		1 472	1 472
<i>Summa bundet eget kapital</i>		<i>4 902</i>	<i>4 497</i>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		20 752	38 696
Balanserat resultat		47 953	90 323
<i>Årets resultat</i>		<i>57 435</i>	<i>-81 066</i>
<i>Summa fritt eget kapital</i>		<i>126 140</i>	<i>47 953</i>
Summa eget kapital		131 042	52 450
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 706	2 173
Övriga skulder		623	329
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21	5 043	8 228
Summa kortfristiga skulder		7 372	10 730
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		138 414	63 180

FORTSÄTTER

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets rapport över förändring av eget kapital

MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

TSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
Belopp vid årets ingång 1 januari 2022	2 105	1 472	-	151 974	-61 651	93 900
Apportemission	110		8 795			8 905
Nyemission	810		29 965			30 775
Emissionskostnader			-64			-64
Beslut enligt årsstämma						
balanseras i ny räkning				-61 651	61 651	
Årets totalresultat					-81 066	-81 066
Utgående balans 31 december 2022	3 025	1 472	38 696	90 323	-81 066	52 450
Belopp vid årets ingång 1 januari 2023	3 025	1 472	38 696	90 323	-81 066	52 450
Nyemission	405		19 842			20 247
Erhållna optionspremier			910			910
Beslut enligt årsstämma						
balanseras i ny räkning			-38 696	-42 370	81 066	
Årets totalresultat					57 435	57 435
Utgående balans 31 december 2023	3 430	1 472	20 752	47 953	57 435	131 042

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets kassaflödesanalys

MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS	NOT	2023-12-31	2022-12-31
TSEK			
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		60 206	-59 902
Erhållen ränta		3 263	84
Erlagd ränta		-	-
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	23	-1 197	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		62 272	-59 818
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet			
Förändring av rörelsefordringar		-1 970	321
Förändring av rörelseskulder		-3 358	7 326
Kassaflöde från den löpande verksamheten		56 944	-52 171
Investeringsverksamheten			
Erhållen utdelning		-	52
Investering i immateriella tillgångar		-	-4 583
Investering i joint ventures och intresseföretag		-2 500	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-2 500	-4 531
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		20 247	30 775
Erhållna optionspremier		910	-
Emissionskostnader		-	-64
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		21 157	30 711
Periodens kassaflöde		75 601	-25 991
Periodens kassaflöde		75 601	-25 991
Valutakurseffekt i likvida medel		1 315	-
Likvida medel vid periodens början		26 074	52 065
Likvida medel vid periodens slut	18	102 990	26 074

NOTER

Tilläggsupplysningar

Not 1

Allmän information

Noter till årsbokslut 2023 för Aqilion koncernen och dess moderbolag, Aqilion AB (publ), org nr 556623-2095, med säte i Helsingborg i Sverige, Besöksadress och postadress är Henckels torg 3, 252 36 Helsingborg.

Styrelsen har den 6 maj 2024 godkänt denna årsredovisning och koncernredovisning för offentliggörande.

Not 2

Redovisningsprinciper

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) samt tolkningsuttalanden så som de antagits av EU. Vidare har RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner tillämpats.

Moderbolagets årsredovisning har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rekommendationen innebär att moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen förutom i de fall årsredovisningslagen eller gällande skatteregler begränsar möjligheten att tillämpa IFRS.

Skillnaderna mellan moderbolagets och koncernens redovisningsprinciper redogörs för under moderbolagets redovisningsprinciper nedan.

Värderingsgrunder tillämpade vid upprättandet av de finansiella rapporterna

Koncernens funktionella valuta är svenska kronor (SEK) som även utgör rapporteringsvalutan för moderbolaget och koncernen. Finansiella rapporter presenteras alltid i tusental svenska kronor (TSEK) såvida inget annat anges.

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden, förutom vissa finansiella tillgångar och skulder, som värderas till verkligt värde. De balansposter som rubriceras omsättningstillgångar och kortfristiga skulder förväntas återvinnas eller betalas inom 12 månader. Alla andra balansposter förväntas återvinnas eller betalas senare.

Upprättande av de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS förutsätter att styrelsen och företagsledningen gör bedömningar och antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Dessa bedömningar och antaganden är baserade på historiska erfarenheter och kunskaper om den bransch som Aqilion verkar inom samt som under rå-

dande förhållanden synes vara rimliga. Resultatet av bedömningarna och antagandena används sedan för att bestämma de redovisade värdena på tillgångar och skulder som inte annars framgår tydligt från andra källor. Det verkliga utfallet kan komma att avvika från dessa bedömningar och antaganden. Bedömningarna och antagandena ses över regelbundet och effekten av förändrade bedömningar redovisas i resultaträkningen. Bedömningar gjorda av styrelsen och företagsledningen vid tillämpningen av redovisningsprinciper enligt IFRS som kan ha en betydande inverkan på de finansiella rapporterna samt bedömningar som kan medföra väsentliga justeringar i påföljande års finansiella rapporter beskrivs närmare i not 4.

De nedan angivna redovisningsprinciperna för koncernen har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i koncernens finansiella rapporter, om inte annat framgår nedan.

Nya och ändrade standarder som tillämpas av koncernen

Nya och ändrade standarder samt förbättringar som trätt i kraft 2023 har inte haft någon väsentlig påverkan på koncernens finansiella rapporter för räkenskapsåret.

Nya och ändrade standarder och tolkningar som ännu ej trätt i kraft

De nya och ändrade standarder och tolkningar som givits ut men som träder i kraft för räkenskapsår som börjar efter den 1 januari 2023 har ännu inte börjat tillämpas av koncernen. Det är företagsledningens bedömning att dessa, när de tillämpas första gången, inte kommer att få någon väsentlig effekt på koncernens finansiella rapporter.

Koncernredovisning

Dotterföretag är alla företag över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Förvärvsmetoden används för redovisning av koncernens rörelseförvärv. Köpeskillingen för förvärvet av ett dotterföretag utgörs av verkligt värde på överlåtna tillgångar och skulder som koncernen ådrar sig till tidigare ägare av det förvärvade bolaget och de aktier som emitterats av koncernen. I köpeskillingen ingår även verkligt värde på alla tillgångar eller skulder som är en följd av en överenskommelse om villkorad köpeskillning.

Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen. Förvärvsrelaterade kostnader kostnadsförs när de uppstår.

För varje förvärv avgör koncernen om innehav utan bestämmande inflytande i det förvärvade företaget redovisas till verkligt värde eller till

innehavets proportionella andel i det redovisade värdet av det förvärvade företagens identifierbara nettotillgångar.

Koncerninterna transaktioner, balansposter samt orealiserade vinster och förluster på transaktioner mellan koncernföretag elimineras. Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

Innehav utan bestämmande inflytande

Transaktioner med innehavare utan bestämmande inflytande som inte leder till förlust av kontroll redovisas som transaktioner i eget kapital, det vill säga som transaktioner med ägarna i deras roll som ägare. En förändring i ägarandel redovisas genom en justering av de redovisade värdena för innehaven med och utan bestämmande inflytande så att de återspeglar förändringarna i deras relativa innehav i dotterföretaget.

Vid förvärv från innehavare utan bestämmande inflytande redovisas skillnaden mellan verkligt värde på erlagd köpeskillning och den faktiska förvärvade andelen av det redovisade värdet på dotterföretagets nettotillgångar i eget kapital. Vinster och förluster på avyttringar till innehavare utan bestämmande inflytande redovisas också i eget kapital.

Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapportvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika enheterna i koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksam (funktionell valuta).

I koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är koncernens rapportvaluta. Samtliga belopp är om inte annat anges, angivna och avrundade till närmsta tusental (TSEK).

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen eller den dag då posterna omvärderas. Valutakursvinster och valutakursförluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs redovisas i resultaträkningen.

Valutakursvinster och valutakursförluster som hänför sig till lån och likvida medel redovisas i resultaträkningen som finansiella intäkter eller kostnader. Alla övriga valutakursvinster och valutakursförluster redovisas netto i posterna Övriga rörelseintäkter eller Övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Intäkter

Intäkter redovisas till verkligt värde av den ersättning som kommer att erhållas exklusive mervärdesskatt, rabatter och andra prisavdrag.

Transaktionspriset uppskattas till det värde som Aqilion bedömer skall tillfalla bolaget vid avtalets ingång med avdrag för mervärdesskatt, ra-

NOTER

batter och andra prisavdrag. Transaktionspriset uppdateras löpande om förutsättningarna som ligger till grund för uppskattningen har ändrats.

Licensavtal

Intäkter från licensavtal redovisas utifrån avtalets ekonomiska innebörd. Intäkter från licensavtal kan bestå av engångsbetalningar, licens-, royalty- och milstolpersättningar för nyttjande av Aqilions immateriella rättigheter. Aqilion kan enligt licensavtal ha rätt att erhålla ersättning för nedlagda kostnader. Intäktsredovisningen avspeglar intjänandet av intäkter utifrån de utförda åtagandena enligt de specifika avtalsvillkoren.

Aqilion tillämpar kriterierna för intäktsredovisning på varje separat identifierat åtagande för att den ekonomiska innebörden i transaktionen ska återges i redovisningen. Det medför att avtalets olika transaktioner delas upp i distinkta prestationsåtaganden vilka redovisas separat. Avtalen innehåller ofta ersättning för användandet av Aqilions immateriella rättigheter som licensieras till motparten eller överläts fullt ut till motparten samt kan även innehålla ersättning för nedlagda kostnader avseende fortsatt utveckling eller en studie. Dessa åtaganden analyseras för att avgöra om de utgör distinkta prestationsåtaganden som ska redovisas vart och ett för sig eller om de ska ses som ett åtagande.

Nedan beskrivs principerna för intäktsredovisning av prestationsåtagandena hänförliga till licensavtal.

Utlicensiering

Initiala engångsbetalningar är till sin natur fasta och licens- och milstolpersättningar, ersättning för utvecklingsarbete och försäljningsbaserade royalties är rörliga.

I de fall Aqilion erhåller en initial engångsbetalning vid avtalets ingående intäktsredovisas den när motparten har erhållit kontroll över licensen samt i enlighet med eventuella avtalsspecifika villkor är uppfyllda.

Tillkommande potentiella licens- och milstolpersättningar, d.v.s. rörliga ersättningar, som beror av att vissa milstolpar i framtida läkemedelsutveckling inträffar, intäktsredovisas först när det bedöms att det är mycket sannolikt att en väsentlig återföring av ackumulerade intäkter som redovisats inte uppstår. Denna tidpunkt bedöms inträffa först när det har bekräftats av motparten att milstolpen uppnåtts. Delmålsersättningar som inte är inom Aqilions eller licenstagarens kontroll, så som regulatoriska godkännanden, intäktsredovisas först när dessa godkännanden har erhållits.

Utförande av tjänsteuppdrag

Erhållna arvoden för forsknings- och utvecklingstjänster redovisas successivt över den period som de avser. Om ingen sådan relation finns sker intäktsredovisning baserat på färdigställandegrad i respektive projekt eller avtal. Färdigställandegrad fastställs på basis av nedlagd tid i förhållande till bedömd total tid för projektet eller avtalet eller baserat på klausuler i avtal med kunden.

Royalty

En motpart kan även ersätta Aqilion för nyttjandet av en IP-rätt eller för en förvärvat IP-rätt genom att betala royalties på framtida försäljning av ett läkemedel baserat på IP-rätten. Intäkter för försäljningsbaserad royalty som utlovas i utbyte mot en licens för immateriell egendom redovisas endast när den efterföljande försäljningen sker.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter och kostnader består av ränteintäkter på bankmedel, fordringar, räntekostnader på skulder, omvärdering av finansiella tillgångar. Valutakursvinster och valutakursförluster redovisas netto.

Immateriella anläggningstillgångar

Immateriella tillgångar som förvärvats separat redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Avskrivningar redovisas i årets resultatlinjärt över immateriella tillgångens beräknade nyttjandeperioder, såvida inte sådana nyttjandeperioder är obestämbara. Bedömda nyttjandeperioder och avskrivningsmetoder omprövas om det finns en indikation på att dessa har förändrats jämfört med uppskattningen vid föregående balansdag. Effekten av eventuella ändringar i uppskattningar och bedömningar redovisas framåtriktat. Immateriella tillgångar med bestämbara nyttjandeperioder skrivs av från den tidpunkt då de är tillgängliga för användning, det förvärvade utvecklingsprojektet, Regulus, löper ännu inte med några avskrivningar då utvecklingen inte är färdigställd. Utvecklingsprojektet är föremål för nedskrivningsprövning minst en gång årligen. Något nedskrivningsbehov har inte identifierats.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas i koncernen till anskaffningsvärde efter avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår inköpspriset samt utgifter direkt hänförliga till tillgången för att bringa den på plats och i skick för att utnyttjas i enlighet med syftet med anskaffningen. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Koncernens materiella anläggningstillgångar består i sin helhet av nyttjanderättstillgång avseende lokaler, se nedan "Leasingavtal".

Nedskrivningar

Vid varje rapporttillfälle görs en bedömning av om det föreligger någon indikation på en värdeminskning utöver de avskrivningar som redovisats avseende koncernens materiella och immateriella tillgångar.

Nedskrivning av materiella och immateriella tillgångar

Om indikation på nedskrivningsbehov finns beräknas tillgångens återvinningsvärde. Om det inte går att fastställa väsentligen oberoende kassaflöden till en enskild tillgång och dess verkliga värde minus försäljningskostnader inte kan användas, grupperas tillgångarna vid prövning av nedskrivningsbehov till den lägsta nivå där det går att identifiera väsentligen oberoende kassaflöden – en så kallad kassagenererande enhet.

Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde minus försäljningskostnader och nyttjandevärde. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida beräknade kassaflöden med en diskonteringsfaktor som beaktar riskfri ränta och den risk som är förknippad med den specifika tillgången.

Nedskrivning av finansiella tillgångar

Vid varje rapporttillfälle utvärderar företaget om det finns objektiva bevis på att en finansiell tillgång eller grupp av tillgångar är i behov av nedskrivning. Objektiva bevis utgörs dels av observerbara förhållanden som inträffat och som har en negativ inverkan på möjligheten att återvinna anskaffningsvärdet, dels betydande eller utdragen minskning av det verkliga värdet för en investering i en finansiell placering klassificerad som en finansiell tillgång som kan säljas.

Återföring av nedskrivningar

En tidigare nedskrivning återförs när det har inträffat en förändring i de antaganden som låg till grund för att fastställa tillgångens återvinningsvärde när den skrevs ned och som innebär att nedskrivningen ej längre bedöms som erforderlig. Återföringar av tidigare gjorda nedskrivningar prövas individuellt och redovisas i resultaträkningen.

Forskning och utveckling

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som en kostnad då de uppkommer. Utgiften för utveckling och testning, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma identifierbara och unika läkemedelskandidater, redovisas som immateriell tillgång när specifika kriterier varit uppfyllda som relaterar till den tekniska möjligheten att färdigställa en läkemedelskandidat samt att bolaget har kunnat identifiera ett tydligt kommersiellt intresse och därmed ett sannolikt ekonomiskt värde. De kriterier som ska vara uppfyllda är:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa läkemedelskandidaten så att den kan användas.
- Företagets avsikt är att färdigställa läkemedelskandidaten och att använda eller sälja den.
- Det finns förutsättningar att använda eller sälja läkemedelskandidaten.
- Det kan visas hur läkemedelskandidaten sannolikt kan generera ett framtida ekonomiskt värde och kassaflöde.
- Adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja läkemedelskandidaten finns tillgängliga.
- De utgifter som är hänförliga till läkemedelskandidaten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

NOTER

Perioden när forsknings- och utvecklingsprojekt förväntas bli registrerade som läkemedel ligger långt fram i tiden, varför osäkerheten är hög när eventuella sannolika framtida ekonomiska fördelar tillfaller företaget. Ovanstående kriterier bedöms normalt vara uppfyllda när utvecklingsprojekten uppnår marknadsgodkännande.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras som en del av läkemedelskandidaten, innefattar utgifter för anställda och en skäligen andel av indirekta kostnader. Utvecklingskostnader som kostnadsförts i tidigare perioder redovisas inte som tillgång i efterföljande period. Balanserade utvecklingskostnader redovisas som immateriella tillgångar och skrivs av från den tidpunkt då tillgången är färdig att användas.

Styrelsen gör regelbundet en bedömning om fortsatt aktivering eller om det föreligger behov av nedskrivning. Beslut tas baserat på en nyttjandevärdebedömning som baseras på progress i projekten, status avseende patent och pågående kommersiella diskussioner som tillämpas. Detta ger en samlad bild avseende möjligheten att kunna utlicensiera/sälja projekten samt uppskattning kring möjligt marknadsvärde.

Koncernen har för närvarande inga balanserade utvecklingsutgifter.

Leasingavtal

Vid tecknandet av nya leasingavtal redovisas en nyttjanderättstillgång samt en leasingkulda i balansräkningen. Anskaffningsvärdet utgörs av de diskonterade återstående leasingavgifterna för icke uppsägningsbara leasingperioder. Möjliga förlängningsperioder inkluderas om koncernen är rimligt säker på att dessa kommer att nyttjas. Vid diskontering används bolagets marginella låneränta som för närvarande beräknas uppgå till 6,8%.

Leasingavtalet kan komma att förändras under leasingperioden varvid omvärdering av leasingkulden och nyttjanderättstillgången sker. Leasingavgifter fördelas mellan amortering på leasingkulden och betalning av ränta.

Koncernens väsentliga leasingavtal utgörs av avtal avseende hyra av kontorslokaler. Bolaget tillämpar lätttnadsreglerna avseende leasingavtal där den underliggande tillgången har ett lågt värde samt kortidsleasingavtal.

Dessa leasingavtal redovisas som kostnad den period som nyttjandet sker.

Andelar i joint ventures och intresseföretag

Joint ventures och intresseföretag är företag i vilka koncernen har ett betydande men inte bestämmande inflytande, vilket i regel gäller för aktieinnehav som omfattar mellan 20-50 procent av rösterna. Innehav i joint ventures och intresseföretag redovisas enligt kapitalandelsmetoden. Enligt kapitalandelsmetoden värderas innehavet initialt till anskaffningsvärde. Det redovisade värdet ökas och minskas därefter för att beakta koncernens andel av resultat och övrigt totalresultat efter förvärvstidpunkten.

Tillskott ökar redovisat värde och utdelningar redovisas som en minskning av investeringens redovisade värde.

Andel i intresseföretagets resultat efter skatt redovisas som "Resultat från andelar i intresseföretag och joint ventures" i koncernens resultaträkning.

Förändringar i innehavet

Förvärvat ytterligare andelar i ett företag som såväl före som efter förvärvet är intresseföretag, värderas de andelar som ägdes före förvärvet inte om. Avyttras andelar i ett intresseföretag så att betydande inflytande inte längre föreligger anses samtliga andelar som avyttrade, och vinst eller förlust vid avyttringen redovisas i koncernresultaträkningen. Finns andelar kvar efter avyttringen redovisas de till verkligt värde med det verkliga värdet vid försäljningstidpunkten som anskaffningsvärde.

Finansiella tillgångar

En finansiell tillgång redovisas i balansräkningen när bolaget blir part i instrumentets avtalsenliga villkor. En finansiell tillgång eller en del av en finansiell tillgång bokas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserar, förfaller eller när bolaget förlorar kontrollen över den.

Klassificering och värdering

Bolagets principer för klassificering och värdering av finansiella tillgångar baseras på en bedömning av både företagets affärsmodell för förvaltningen av finansiella tillgångar och egenskaperna hos de avtalsenliga kassaflödena från den finansiella tillgången. Finansiella instrument redovisas initialt till verkligt värde inklusive transaktionskostnader, förutom derivat och instrument som tillhör kategorin finansiell tillgång som redovisas till verkligt värde via resultaträkningen, vilka redovisas exklusive transaktionskostnader. För redovisade räkenskapsår har bolaget följande kategorier av finansiella instrument.

Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde

Här redovisar bolaget de tillgångar vilka innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att inneha finansiella tillgångar i syfte att inkassera avtalsenliga kassaflöden samt att de avtalade villkoren för de tillgångarna ger vid bestämda tidpunkter upphov till kassaflöden som bara är betalningsbara av kapitalbelopp och ränta på de utestående beloppen. Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde ingår i omsättningstillgångar med undantag för de poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Värdering efter anskaffningstidpunkten sker till upplupet anskaffningsvärde, minskat med eventuell reservering för kreditförluster.

Förväntade kreditförluster redovisas löpande under innehavstiden, normalt med beaktande av kreditförlustrisk inom de närmaste 12 månaderna. I det fall kreditrisken ökat väsentligt reserveras för de kreditförluster som förväntas inträffa under hela tillgångens löptid. Aqilion tillämpar den förenklade metoden för beräkning av kreditförluster som bygger på historiska data gällande betalningsmönster och betalningsförmåga hos motparten. Utifrån historiska data bedöms de förväntade kreditförlusterna vara ytterst begränsade.

Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen

Andra långfristiga värdepappersinnehav värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehav i noterade företag värderas till verkligt värde i Nivå 1, värderingen baseras på noterade marknadspriser på balansdagen.

Onoterade värdepappersinnehav värderas till verkligt värde i Nivå 3 i värderingshierarkin. Detta innebär att flera väsentliga indata inte baseras på observerbar marknadsinformation.

Likvida medel

I likvida medel ingår, i såväl balansräkningen som i rapporten över kassaflöden, kassa, banktillgodohavanden och övriga kortfristiga placeringar med förfallodag inom tre månader från anskaffningstidpunkten, som är utsatta för en obetydlig risk för värdefluktationer.

Eget kapital

Eget kapital motsvarar aktieägarnas inbetalda kapital, justerat för vinst eller förlust från tidigare år med avdrag för emissionskostnader och eventuell utdelning. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden. När teckningsoptioner utnyttjas emitterar företaget nya aktier. Mottagna betalningar krediteras aktiekapitalet (kvotvärde) och övrigt tillskjutet kapital.

Optionsprogram

Aktiebaserade incitamentsprogram redovisas enligt IFRS 2. Det finns två utestående incitamentsprogram baserat på teckningsoptioner riktat till vd och anställda och styrelsen. De som tecknade teckningsoptioner har erlagt en premie som motsvarar marknadsvärdet av teckningsoptionen beräknat genom Black & Scholes formel. Eftersom marknadsvärdet har erlagts uppkommer ingen effekt på företagets resultat för perioden eller dess finansiella ställning. En beskrivning av teckningsoptionsprogrammen återfinns under not 19.

Finansiella skulder

Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde Koncernen har endast finansiella skulder som klassificeras och värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden. Redovisning sker inledningsvis till verkligt värde, netto efter transaktionskostnader. En finansiell skuld redovisas i balansräkningen när bolaget blir part till instrumentets avtalsenliga villkor.

En finansiell skuld eller en del av en finansiell skuld bokas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks.

Avsättningar

Som avsättning redovisas legala och informella förpliktelser som är hänförliga till räkenskapsåret eller tidigare räkenskapsår och som på balansdagen är säkra eller sannolika till sin förekomst men ovissa till belopp eller den tidpunkt då de ska infrias. Om utflödet av resurser

NOTER

bedöms ske långt fram i tiden diskonteras det förväntade framtida kassaflödet och avsättningen redovisas till ett nuvärde. Diskonteringsräntan motsvarar marknadsräntan före skatt samt de risker som är förknippade med skulden.

Eventualförpliktelser

En eventualförpliktelse redovisas när det finns ett möjligt åtagande som härrör från inträffade händelser och vars förekomst bekräftas endast av en eller flera osäkra framtida händelser eller när det finns ett åtagande som inte redovisas som en skuld eller avsättning på grund av att det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

Statliga stöd

Statliga stöd redovisas när företaget uppfyller de villkor som är förknippade med bidragen samt att det med säkerhet kan fastställas att bidragen kommer att erhållas. Inbetalda bidrag redovisas i balansräkningen som förutbetalda intäkter och resultatförs i den period då kostnaden som bidraget avser redovisas. Statliga bidrag redovisas som en övrig intäkt när det står klart att de villkor som är förknippade med bidragen är uppfyllda. Koncernen har inte erhållit några statliga stöd.

Lån

Koncernen har inga lån.

Ersättningar till anställda

Kortfristiga ersättningar till anställda såsom lön, sociala avgifter, bonus, semesterersättning, betald sjukfrånvaro och annat samt pensioner redovisas i den period när de anställda utför tjänsterna.

Koncernen har endast avgiftsbestämda pensionsåtaganden. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Företaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader allteftersom de intjänas. Bolagets förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i årets resultat i den takt de intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt företaget.

Ersättningar vid uppsägning utgår när en anställds anställning sagts upp av företaget före normal pensionstidpunkt eller då en anställd accepterar frivillig avgång i utbyte mot sådana ersättningar. Företaget redovisar avgångsvederlag när företaget bevisligen är förpliktiga endera att säga upp anställda enligt en detaljerad formell plan utan möjlighet till återkallande, eller att lämna ersättningar vid uppsägning som resultat av ett erbjudande som gjorts för att uppmuntra till frivillig avgång. Förmåner som förfaller mer än 12 månader efter balansdagen diskonteras till nuvärde.

Låneutgifter

Låneutgifter redovisas i resultatet i den period de uppkommer då det inte finns några tillgångar i koncernen som kan vara föremål för aktivering av ränta.

Inkomstskatter

Redovisning av inkomstskatt inkluderar aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom i de fall den avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat eller 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 och som förväntas gälla när den berörda skattefordran realiserar eller skatteskulden regleras. Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen är upprättad enligt den indirekta metoden, vilket innebär att nettoresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in- eller utbetalningar under perioden, samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden. I likvida medel ingår kassa och omedelbart tillgängliga tillgodohavanden hos bank.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen förutom i de avseenden som framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna för moderbolaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenterats i moderbolagets finansiella rapporter. Principerna är oförändrade mot föregående år.

Klassificering och uppställningsformer

Moderföretagets resultat- och balansräkningar är uppställda enligt Årsredovisningslagens scheman. Skillnaden mot IAS 1, Utformning av finansiella rapporter, som tillämpas vid utformningen av koncernens finansiella rapporter är främst redovisning av finansiella intäkter och kostnader, anläggningstillgångar samt rubriceringar i eget kapital.

Andelar i koncernföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvävsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillningar. När det finns indikation på att andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning

av återvinningsvärdet. Är återvinningsvärdet lägre än det redovisade värdet görs nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posten Resultat från andelar i koncernföretag.

Andelar i joint ventures och intresseföretag och andra långfristiga värdepappersinnehav

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

Finansiella instrument

Moderbolaget tillämpar inte IFRS 9 förutom vad gäller reglerna för bedömning och beräkning av nedskrivningsbehov för finansiella tillgångar. I moderbolaget värderas finansiella anläggningstillgångar till anskaffningsvärde minus eventuella nedskrivningar och finansiella omsättningstillgångar till det lägsta av anskaffningsvärdet och verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader.

Leasingavtal

Moderbolaget använder undantaget gällande tillämpning av IFRS 16 Leasingavtal, vilket innebär att all leasing redovisas som kostnad linjärt över leasingperioden.

Koncernbidrag och aktieägartillskott

Moderbolaget redovisar både erhållna och lämnade koncernbidrag som bokslutsdispositioner. Lämnade aktieägartillskott redovisas som en ökning av värdet på aktier. En bedömning görs därefter av huruvida det föreligger ett behov av nedskrivning av värdet på aktierna i fråga.

NOTER

Not 3
Finansiell riskhantering**Finansiell riskhantering**

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker så som marknadsrisk (omfattande valutarisk, ränterisk samt prisrisk), kreditrisk och likviditetsrisk. Koncernens övergripande riskhanteringspolicy, vilken fastställts av styrelsen, är att eftersträva minimala ogynnsamma effekter på finansiellt resultat och ställning. Styrelsen upprättar riktlinjer och principer såväl för den övergripande riskhanteringen som för specifika områden såsom likviditetsrisk, marknadsrisk, kredit- och motpartsrisk, refinansieringsrisk och utvecklingsrisk. Nedanstående information avser koncernen, vilken i allt väsentligt överensstämmer med motsvarande information för moderbolaget.

Marknadsrisk*Valutarisk*

Valutarisk är risken för fluktuationer i värdet på ett finansiellt instrument på grund av förändringar i valutarisker. Denna risk är relaterad till förändringar i förväntade och kontrakterade betalningsflöden (transaktionsexponering), omvärdering av skulder i utländsk valuta (omräkningsexponering) och finansiell exponering i form av valutarisker i betalningsflöden för placeringar. Koncernen påverkas av variationer i valutakurser och koncernens målsättning är att minimera påverkan av dessa förändringar där så är praktiskt och kostnadseffektivt möjligt. Störst påverkan har förändringar av EUR och USD. Bolaget använder svenska kronor som såväl funktionell valuta som rapporteringsvaluta.

Om den svenska kronan hade försvagats eller förstärkts med 10%, med alla andra variabler konstanta, skulle det omräknade resultatet efter skatt per den 31 december 2023 varit 664 TSEK (158) högre eller lägre, till största delen som en följd av vinster och förluster vid omräkning av kortfristiga fordringar och skulder.

Ränterisk

Ränterisk är risken att värdet på finansiella instrument varierar på grund av förändringar i marknadsräntor. Koncernen har för närvarande endast räntebärande finansiella tillgångar i form av banktillgodohavanden samt räntebärande skulder i form av leasingskulder.

Beräknat utifrån finansiella räntebärande tillgångar och skulder som löper med rörlig ränta per den 31 december 2023 skulle en procentförändring av marknadsräntan påverka koncernens resultat med 1 013 TSEK (256 TSEK).

Prisrisk

Koncernens långfristiga värdepappersinnehav värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehavet är utsatt för prisrisk. Företagsledningen följer löpande utvecklingen och planerar så att annan likviditet finns tillgänglig för den löpande verksamheten.

En förändring av marknadsvärdet gällande AcuCort AB på 20 % motsvarar 961 TSEK (1 952 TSEK).

Kredit- och motpartsrisk

Kreditrisken är risken att en part i en transaktion med ett finansiellt instrument inte kan fullgöra sitt åtagande och därmed förorsaka koncernen en finansiell förlust. Koncernens exponering för kreditrisk är för närvarande begränsad. Likvida medel placeras endast på likvidkonto eller liknande och koncernen använder endast kreditinstitut med hög kreditrating för att minimera kreditrisken. Den maximala exponeringen för kreditrisk avseende finansiella tillgångar uppgick till den 31 december 2023 till 129 779 TSEK (51 598 TSEK).

Bolagets Placeringspolicy anger att placering av överskottslikviditet får ske i form av inlåning i bank eller motsvarande kreditinstitut. Dessutom får placering ske i räntebärande papper enligt angivna riktlinjer i Placeringspolicyen.

Refinansieringsrisk

Refinansieringsrisken är risken för att likvida medel inte finns tillgängliga och att finansiering bara delvis eller inte alls kan erhållas alternativt till en förhöjd kostnad. I dagsläget finansieras koncernens verksamhet helt med eget kapital och är därmed inte utsatt för risker relaterade till extern lånefinansiering. De främsta riskerna avser därför risken att inte erhålla ytterligare kapital tillskott och investeringar från ägare när så skulle behövas. Emissioner av eget kapitalinstrument är koncernens primära finansieringskälla och även den dominerande källan för planerade studier.

Likviditetsrisk

Likviditetsrisken är risken för att bolaget får svårigheter att fullgöra sina förpliktelser som sammanhänger med finansiella skulder. Koncernen hanterar likviditetsrisken genom att löpande följa upp kassaflödet och upprätta likviditetsplanering för att säkerställa att medel finns tillgängliga för planerad verksamhet och därmed reducera likviditetsrisken och säkerställa betalningsförmågan. Styrelsen och ledningen bedriver ett långsiktigt arbete med ägare och oberoende investerare för att säkerställa att likviditet finns tillgängligt för bolaget när behov uppstår. Per den 31 december 2023 har Aqilion en likviditet om 103 015 TSEK (26 099 TSEK). Aqilion tillfördes i mars 2023 20,1 miljoner SEK genom konvertering av de utestående teckningsoptionerna av serien TO1. Likviditen från emissionen i kombination med upfrontbetalningen om 10 MEUR vid tecknandet av licensavtalet med Merck ger Aqilion goda förutsättningen att fortsätta driva verksamheten framåt enligt den nuvarande affärsplanen.

Förfallostrukturen för koncernens finansiella skulder framgår nedan. Beloppen är nominella belopp.

Finansiella skulder per 31 december 2023 förfaller till betalning:

	Inom 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 2 år	Senare än 2 år
Leasingskulld	165	482	648	648
Leverantörs- skulder	1 706	–	–	–
Övriga skulder och upplupna kostnader	3 896	2 258	–	–
Summa	5 767	2 740	648	648

Utvecklingsrisk

Aqilion bedriver ett antal utvecklingsprojekt med syfte att identifiera läkemedelskandidater som har potential att genomgå kliniska studier och, i förlängningen, godkännas som nya läkemedel. Det är inte säkert att Aqilion kan identifiera läkemedelssubstanser som av potentiell samarbetspartner bedöms ha en tillräcklig effekt och säkerhetsprofil för att motivera en fortsatt utveckling. Det finns en risk att projekt där samarbetsavtal har ingåtts måste avbrytas och därmed går potentiella intäktsmöjligheter förlorade. Aqilions strategi är att utveckla projekt fram till kliniska studier påbörjas och därefter ingå avtal med större läkemedelsbolag som ansvarar för den kliniska utvecklingen. Även om Aqilion lyckas ta fram läkemedelskandidater är det inte säkert att bolaget lyckas ingå avtal med kommersiella parter för den fortsatta utvecklingen eller att sådana avtal kan ingås till för bolaget attraktiva villkor. Det finns också en risk att framtida kommersiella parter väljer att avbryta pågående samarbeten ex på grund av förändrade marknadsutsikter eller ändrad konkurrenssituation. Uteblivna eller avbrutna samarbeten kan medföra uteblivna intäkter för bolaget, som i sin tur skulle påverka bolagets finansiella ställning negativt.

Hantering av kapitalrisk

Koncernens mål avseende kapitalstruktur, definierad som eget kapital, är att trygga bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet för att kunna genererar avkastning till aktieägarna och nytta till andra intressenter samt att kapitalstrukturen är optimal med hänsyn till kostnaden för kapitalet. Utdelning till aktieägarna, inlösen av aktier, utfärdande av nya aktier eller försäljning av tillgångar är exempel på åtgärder som bolaget kan använda sig av för att justera kapitalstrukturen. Koncernen kan även fortsättningsvis komma att behöva betydande kapital för forskning och utveckling i syfte att genomföra studier och framtagande av läkemedelskandidater.

NOTER

Förändringar i koncernens kapital framgår av Koncernens rapport över förändringar i eget kapital.

Koncernens skuldsättningsgrad	2023-12-31	2022-12-31
Totalt räntebärande skulder	1 754	525
Avgår: räntebärande tillgångar	-103 015	-26 099
Nettoskuld	-101 261	-25 574
Totalt eget kapital	131 042	52 448
Nettoskuldsättningsgrad%	-77%	-49%

<i>Nettoskuld</i>	<i>Nettoskuldsättningsgrad i procent</i>
Räntebärande skulder minskat räntebärande tillgångar (inkl. likvida medel)	Nettoskuld i förhållande till eget kapital

Not 4 Viktiga uppskattningar och bedömningar

När styrelsen och företagsledningen upprättar finansiella rapporter i enlighet med tillämpade redovisningsprinciper måste vissa uppskattningar göras som kan påverka de redovisade värdena av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader.

Uppskattningarna och antagandena utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder. Osäkerheter i uppskattningar innebär en betydande risk för att tillgångars eller skulders värden kan komma att behöva justeras i väsentlig grad under det kommande räkenskapsåret.

Nedan redogörs för de viktigaste antagandena om framtiden, och andra viktiga källa till osäkerhet i uppskattningar per balansdagen, som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår. Den största osäkerheten återfinns i de finansiella anläggningstillgångarna.

Intäkter

Företaget har komplexa licensavtal och ledningen måste göra bedömningar och uppskattningar vid tillämpningen av intäktsredovisningsprinciperna. I avsnittet redovisningsprinciper avseende intäkter anges de områden där bedömningar och uppskattningar behöver göras. Områden som är viktiga i bedömningen är uppdelningar och identifieringar av de olika åtagandena i kontrakten, hur priset på dessa åtaganden ska

allokeras, när i tiden och på vilket sätt åtagandena skall redovisas (vid ett tillfälle eller över tiden). Företaget måste också avgöra om ett avtal som innehåller en licens att nyttja företagets immateriella rättighet är en rättighet att använda, vilken redovisas vid en given tidpunkt, eller om det är en rättighet till åtkomst, vilken redovisas över tid.

Andra långfristiga värdepappersinnehav

Koncernens långfristiga värdepappersinnehav redovisas till verkligt värde, 18 800 TSEK, i koncernens balansräkning. Noterade innehav värderas till den noterade kursen på balansdagen (nivå 1), onoterade innehav värderas till verkligt värde i nivå 3 vilket innebär att flera väsentliga indata inte baseras på observerbar marknadsinformation. Bristfälliga och/eller felaktiga antagande kan påverka värderingen i dessa innehav.

Insatsvaror

Insatsvaror kostnadsförs i samband med inköp då dessa inte är avsedda för försäljning eller vid tillhandahållande av tjänster. Det är företagsledningens bedömning att insatsvaror såsom egentillverkad läkemedelskandidat eller insatsvaror som ingått i studie skall kostnadsförs löpande.

Uppskjuten skattefordran

Koncernens skattemässiga underskottsavdrag uppgår till 144 975 TSEK (212 015). Beaktat bolagets nuvarande ställning och med hänsyn till att det inte finns några skattemässiga temporära skillnader som kan möta de skattemässiga underskottsavdraget görs bedömningen att ingen uppskjuten skattefordran skall redovisas.

I det fall koncernen haft möjlighet att redovisa en uppskjuten skattefordran för hela underskottsavdraget skulle resultat och eget kapital öka med 29 865 TSEK (43 675). Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdragen.

Not 5 Rörelsesegment och intäkter

Rörelsesegment

Verksamheten består av utveckling av läkemedelskandidater och verksamheten är organiserad som en sammanhållen verksamhet. Den finansiella information som rapporterats till den verkställande högste beslutsfattaren, som underlag för fördelning av resurser och bedömning av koncernens resultat, delas inte upp på olika rörelsesegment. Därmed utgör hela koncernens verksamhet ett rörelsesegment. Rörelsesegmentet följs upp på ett sätt som överensstämmer med den interna rapporteringen och koncernen har identifierat den högste verkställande beslutsfattaren som vd.

Intäkter

Aqilions nettoomsättning härrör till intäkter från licensavtal avseende licensrätt till Aqilions immateriella tillgångar för läkemedelskandidater. Intäkter från licensavtal kan bestå av engångsbetalningar (ex

signing-fee), licens-, royalty- och milstolpersättningar för nyttjande av Aqilions immateriella rättigheter och Aqilion kan enligt licensavtal även ha rätt att erhålla ersättning för nedlagda kostnader eller utförande av tjänsteuppdrag.

Intäkter fördelade per geografiskt område

Koncern och moderbolag	2023	2022
Europa	122 171	-
Totalt	122 171	-

Intäkter fördelade per intäktslag

Koncern och moderbolag	2023	2022
Utlicensiering	110 157	-
Utförande av tjänsteuppdrag	12 014	-
Totalt	122 171	-

Kontraktstillgångar och kontraktsskulder

Koncern och moderbolag	2023	2022
Kundfordringar	1 433	-
Totalt	1 433	-

Av koncerns tillgångar finns 100 procent i Sverige.

Samtliga intäkter kommer från en kund och fakturering har gjorts till Schweiz vilken är kundens faktureringsadress. Inga intäkter har redovisats i Sverige.

Bolagets bedömning är att samtliga intäkter från licensavtal är att hänföra till bolagets huvudverksamhet och att samtliga dessa intäkter skall redovisas som Nettoomsättning. Baserat på detta har bolaget valt att för de första tre kvartalen 2023 ändra redovisning av intäkter för utförande av tjänsteuppdrag från Övrig omsättning till Nettoomsättning.

NOTER

Not 6

Rörelsens kostnader fördelade på kostnadslag

Rörelsens kostnader presenteras i resultaträkningen med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings- och utvecklingskostnader" samt "Administrationskostnader".

Koncernen	2023	2022
Forsknings- och utvecklingskostnader		
Personalkostnader	13 465	10 234
Externa kostnader	38 250	40 984
Totala kostnader för forskning & utveckling	51 715	51 218
Administrationskostnader		
Personalkostnader	4 285	3 691
Externa kostnader	5 352	4 369
Avskrivningar	575	556
Totala administrationskostnader	10 212	8 616
<i>Moderbolaget</i>		
Forsknings- och utvecklingskostnader		
Personalkostnader	13 465	10 234
Externa kostnader	38 250	40 984
Totala kostnader för forskning & utveckling	51 715	51 218
Administrationskostnader		
Personalkostnader	4 286	3 691
Externa kostnader	5 964	4 993
Totala administrationskostnader	10 250	8 684

Forsknings- och utvecklingskostnader utgörs främst av ersättningar till personal och externa kostnader relaterade till kliniska och prekliniska forsknings- och utvecklingsaktiviteter samt kostnader relaterade till immateriella rättigheter.

Administrationskostnader avser huvudsakligen ersättningar till anställda och externa kostnader relaterade till juridiska rådgivare, finansiella konsulter, revisorer och andra administrativa tjänster.

Not 7

Leasingavtal

Koncernens leasingavtal som utgör nyttjanderättstillgångar avser kontorslokaler och gäller från 1 januari 2023.

Koncernen	2023	2022
Avskrivningar på nyttjanderättstillgångar	575	556
Räntekostnader för leasingkulder	36	48
Moderbolagets kostnader och åtaganden avseende leasingavtal framgår nedan.		
Leasingavtal i moderbolaget		
Leasingavgifter inkl. hyreskostnad för lokal, årets kostnad	711	742
<i>Leasingavgifter förfaller enligt följande:</i>	-	-
Inom ett år	545	525
Senare än ett år men inom fem år	1 209	-
Senare än fem år	-	-
Totala leasingavgifter	1 754	525

Hela leasingavgiften avser hyresavtal för kontor i Helsingborg. Tillkommande nyttjanderätter i slutet av året utgör 1 754 TSEK, vilket motsvarar en hyresperiod om 3 år. Leasingavgiften fördelas linjärt över leasingperioden. Hyresavgifterna är kopplade till KPI och varierar med marknaden som helhet.

Not 8

Revisionsarvoden

Med revisionsarvoden avses granskning av årsredovisningar och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på företagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Allt annat är andra uppdrag.

Koncernen	2023	2022
<i>Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	159	171
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	67	54
Skatterådgivning	-	-
Övriga rådgivningstjänster	-	-
Summa	226	225
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	159	171
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	67	54
Skatterådgivning	-	-
Övriga rådgivningstjänster	-	-
Summa	226	225

NOTER

Not 9

Ersättningar till anställda samt upplysningar om personal

<i>Koncernen och moderbolaget</i>	2023	2022
Kostnader för ersättningar till anställda		
Löner och ersättningar	9 656	8 264
Sociala kostnader	1 986	1 306
Pensionskostnader - avgiftsbestämda planer	2 860	1 147
Summa	14 502	10 717
<i>Moderbolaget</i>	2023	2022
Ersättningar till styrelsen		
Styrelsearvoden	764	660
Sociala kostnader	157	169
Summa	921	829
Summa moderbolaget	15 423	11 546
Medelantalet anställda	2023	2022
Moderbolaget, Sverige	7	4
Summa	7	4
Könsfördelning för styrelseledamöter och övriga ledande befattningshavare	2023	2022
Moderbolagets styrelse	6	4
Vd och övriga ledande befattningshavare	5	1
Styrelser inom koncernen	-	-
Totalt	8	5

*Moderbolaget***Styrelsearvode**

Ersättningsarvode till ordföranden har utgått med 210 TSEK (210 TSEK) och till övriga styrelseledamöter med 100 TSEK (90 TSEK).

Ersättningar till ledande befattningshavare

Ersättning till den verkställande direktören och andra ledande befattningshavare utgörs av grundlön, rörlig ersättning (bonus) och pensionsförmåner. Bonusprogram finns på individnivå baserat på företagsövergripande mål, maximalt två månadslöner. Ledande befattningshavare avser CEO, CFO, CBO, CSO, CDO, CMO och DCO. Vissa av koncernens ledande befattningshavare fakturerar sitt arvode, se not 24.

Koncernen har endast pensionsförsäkringsförpliktelser enligt avgiftsbestämda planer. Bolaget betalar fastställda avgifter till försäkringsbolag. Pensionsålder är 65 år.

Ersättningar till ledande befattningshavare

Namn	Fast kompensation		Variabel kompensation				
	Grundlön	Annat	Bonus	Optionsprogram	Pensionspremie	Total kompensation	Andel fast kompensation
Sarah Fredriksson, VD							
Total 2023	1 721 600	11 600	1 135 100	0	599 000	3 467 300	50%
Total 2022	1 661 800	9 600	225 000	0	332 000	2 228 400	75%
Övriga ledande befattningshavare							
Total 2023	3 499 200	11 200	2 302 200	0	598 600	6 411 200	64%

Avgångsvederlag

Vid uppsägning av verkställande direktören gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Under uppsägningstiden ska verkställande direktören stå till bolagets förfogande för sådana arbetsuppgifter som denne tidigare utfört eller åläggas i befattningen som verkställande direktör. Oavsett vem av parterna som vidtar uppsägningen har bolaget rätt att skilja verkställande direktören från sin befattning hela eller del av uppsägningstiden. Efter räkenskapsårets utgång har styrelsen fattat beslut om att det vid uppsägning från bolagets sida (undantaget grovt avtalsbrott) utgår avgångsvederlag om 12 månadslöner. Anställningen regleras i ett vd-avtal.

NOTER

Not 10

Finansiella poster

Koncernen	2023	2022
Finansiella intäkter		
Ränteintäkter	3 263	84
Värdetförändring andra långfristiga värdepappersinnehav - Laccure AB	1 300	-
Valutakursförändringar	344	-
Utdelning	-	52
	4 907	136
Finansiella kostnader		
Räntekostnader	-36	-48
	-36	-48
Värdetförändring finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen		
Verklig värdeförlust	-7 678	-4 943
Summa finansiella kostnader	-7 714	-4 991
Summa finansiella poster, netto	-2 807	-4 855
<i>Moderbolaget</i>		
Resultat från joint ventures och intresseföretag		
Nedskrivning	-	-
	-	-
Resultat från övriga värdepapper som är anläggningstillgångar		
Nedskrivning av värdepapper	-7 452	-21 680
	-7 452	-21 680
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		
Ränteintäkter	3 263	84
Valutakursförändringar	344	-
Utdelning	-	52
Återföring gjorda nedskrivningar av värdepapper	1 300	380
	4 907	516

Räntekostnader och liknande resultatposter	2023	2022
Valutakursförluster	-226	-
	-226	-
Summa finansiella poster	-2 771	-21 164

FORTSÄTTER

NOTER

Not 11
Skatt på årets resultat

Koncernen	2023	2022
Aktuell skatt för året	0	0
Uppskjuten skatt	0	0
Summa skatt på årets resultat	0	0
Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:		
Resultat före skatt	57 437	-57 362
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6%	-11 832	11 817
Skatteeffekter av:		
Återföring av nedskrivningar av finansiella poster	-1 535	-1 096
Ej skattepliktiga intäkter	268	89
Ej avdragsgilla kostnader	-196	-1
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	13 295	-10 809
Skatt på årets resultat	0	0
Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:		
Moderbolaget	2023	2022
Aktuell skatt för året	-	-
Uppskjuten skatt	-	-
Summa skatt på årets resultat	-	-

FORTSÄTTER

Moderbolaget	2023	2022
Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:		
Resultat före skatt	57 437	-81 066
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6%	-11 832	16 700
Skatteeffekter av:		
Nedskrivning av finansiella poster	-1 535	-4 466
Ej skattepliktiga intäkter	268	89
Ej avdragsgilla kostnader	-196	-1
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	13 295	-12 322
Skatt på årets resultat	0	0

Accumulerade skattemässiga underskottsavdrag för vilken ingen uppskjuten skattefordran har redovisats uppgår i moderbolaget vid periodens slut till 144 975 TSEK (212 015 TSEK). Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdrag. Ingen skatt har redovisats i övrigt totalresultat eller eget kapital.

Not 12**Immateriella anläggningstillgångar**

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Ingående anskaffningsvärde	13 488	-
Förvärv av utvecklingsprojekt	-	13 488
Utgående ackumulerade anskaffningsvärde	13 488	13 488

Koncernens immateriella anläggningstillgångar består i sin helhet av Regulus projektet som köptes under 2022 för totalt 13 488 TSEK genom en kontantbetalning om 0,5 MUSD, motsvarande 4 583 TSEK, och en aktiebetalning på 8 905 TSEK via en apportemission av 221 527 aktier till en aktiekurs på 40,20 SEK per aktie.

Utvecklingen är ännu inte färdigställd varför avskrivningar ej har inletts. Projektet har testats för nedskrivningsprövning per balansdagen.

NOTER

Not 13

Nyttjanderättstillgångar

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Ingående anskaffningsvärde	1 687	1 687
Avslutade avtal	-1 687	-
Tillkommande avtal	1 754	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärde	1 754	1 687
Ingående avskrivningar	-1 112	-556
Avslutade avtal	1 687	-
Årets avskrivningar	-575	-556
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	-1 112
Redovisat värde	1 754	575

Not 14

Andelar i koncernföretag

Moderbolaget	2023-12-31	2022-12-31
Redovisat värde	25	25

	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde
AQILION FILIA AB, 559293-2718 -Säte Helsingborg	100	25 000	25

Kapitalandelen överensstämmer med röstandelen.

Not 15

Andelar i joint ventures och intresseföretag

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Kapitalandelar i joint ventures och intresseföretag		
Ingående redovisat värde	0	0
Årets investering	0	0
Justering för likviderade bolag	0	0
Årets resultateffekt	0	7 327
Årets omklassificering till långfristiga värdepappersinnehav	0	-7 327
Redovisat värde	0	0

I fg års resultateffekt ingår ett reareultat uppgående till 8 522 tkr. Resultatet var föranlett av att koncernen, genom att inte delta i nyemissioner i Oncorena Holding, har minskat sitt innehav i intressebolaget från 20,7% till 18,8% och därmed redovisas dessa andelar som avyttrade. Under 2022 bedömdes att Aqilion inte längre har ett betydande inflytande i Oncorena Holding AB och då omklassificerades innehavet till långfristigt värdepappersinnehav.

Moderbolaget	2023-12-31	2022-12-31
Andelar i joint ventures och intresseföretag		
Ingående redovisat värde	0	41 106
Årets investering	0	0
Avyttringar/årets nedskrivningar	0	0
Omklassificering till koncernföretag långfristiga värdepappersinnehav	0	-41 106
Utgående anskaffningsvärde	0	0
Ingående nedskrivningar	0	-17 421
Återföring av nedskrivningar	0	0
Årets nedskrivningar/omklassificering långfristiga värdepappersinnehav	0	-17 421
Utgående nedskrivningar	0	0
Redovisat värde	0	0

NOTER

Not 16
Andra långfristiga värdepappersinnehav

<i>Koncernen</i>	2023-12-31	2022-12-31		
Ingående redovisat värde	22 452	14 700		
Årets investering	2 500	5 367		
Årets omklassificering från andelar i joint ventures och intressebolag	0	7 327		
Verkligt värdeförändring	-6 152	-4 942		
Redovisat värde	18 800	22 452		
	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde	Verkligt värde 2023-12-31
AcuCort AB, 556715-5113	13,5	11 319 062	4 698	4 698
AcuCort AB (tekningsoptioner)	-	4 166 664	108	108
Laccure AB, 556725-2076	23,1	217 337	1 300	1 300
Oncorena Holding AB, 556925-5192	18,8	91 476	12 694	12 694

<i>Moderbolaget</i>	2023-12-31	2022-12-31		
Ingående anskaffningsvärde	70 529	24 056		
Årets investering	2 500	5 367		
Årets omklassificering från andelar i joint ventures och intresseföretag	0	41 106		
Utgående anskaffningsvärde	73 029	70 529		
Ingående nedskrivningar	-48 077	-9 356		
Årets omklassificering från andelar i joint ventures och intresseföretag	0	-17 421		
Årets nedskrivning & återläggning av tidigare gjorda nedskrivningar	-6 152	-21 300		
Utgående nedskrivningar	-54 229	-48 077		
Redovisat värde	18 800	22 452		

Nedskrivning av Oncorena Holding ABs värde har gjorts i moderbolaget till 12 694 MSEK, vilket också motsvarar värdet i koncernen. Anledningen är dels att Oncorena befinner sig i tidig utvecklingsfas och dels, även om Oncorena är ett onoterat bolag, har liknande bolags index fallit stort under senare tid.

Not 17
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

<i>Koncernen</i>	2023-12-31	2022-12-31		
Förutbetald hyra	54	55		
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	410	195		
Övriga poster	254	25		
Redovisat värde	718	275		
<i>Moderbolaget</i>				
Förutbetald hyra	54	55		
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	410	195		
Övriga poster	254	77		
Redovisat värde	718	327		

NOTER

Not 18
Likvida medel

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	103 015	26 099
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	102 990	26 074

Not 19
Eget kapital

Antalet aktier uppgår till 6 860 166, vardera med en röst. Kvotvärdet uppgår till 0,50 SEK per aktie.

Per den 31 december 2023 omfattade det registrerade aktiekapitalet 6 860 166 stamaktier med ett kvotvärde på 0,50 kr/aktie, samtliga aktier berättigar till 1 röst och samtliga aktier är fullt betalda. Inga aktier innehas av bolaget självt eller dess dotterbolag

Teckningsoptionsprogram 2023

Vid årsstämman den 1 juni 2023 beslutades att inrätta två långsiktiga incitamentsprogram (Serie 2023/2027A och 2023/2027-S) riktade till ledande befattningshavare, anställda samt bolagets styrelse. Programmen har utformats i syfte att stimulera bolagets personal och ledande befattningshavare på längre sikt samt främja investeringar i och ägande av bolagets aktier.

Teckningsoptionerna har överlåtits till marknadsvärde enligt en Black & Scholes beräkning utförd av extern part. Verkligt värde per teckningsoption uppgick till 2,54 SEK per teckningsoption. Under september månad tecknades 358 477 (varav 161 212 till styrelse och verkställande direktor) teckningsoptioner och betalningar av dessa har slutfördes under oktober månad. Några ytterligare optioner kommer inte att tilldelas.

Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna 1 aktie i bolaget till ett lösenpris uppgående till 50 kr/aktie under perioden 1 september 2027 – 30 september 2027. I det fall samtliga teckningsoptioner nyttjas för teckning av aktier kommer antal aktier i bolaget att öka med 358 477 stycken motsvarande 179 238 kr i aktiekapital och en utspädning om cirka 5% baserat på nuvarande antal aktier. För ytterligare information om gällande incitamentprogram hänvisas till Bolagets hemsida.

Not 20
Leasingskuld

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Ingående leasingskuld	525	1 103
Tillkommande avtal	1 754	0
Amortering under året, kassaflödespåverkande	-525	-578
Utgående leasingskuld	1 754	525
Varav långfristig	1 209	0
Varav kortfristig	545	525

Not 21
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc avg	921	698
Upplupna styrelsearvoden inkl sociala avgifter	643	506
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	2 100	5 530
Upplupna preliminär teamsbonus	1 309	1 369
Övrigt	70	403
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	5 043	8 506
<i>Moderbolaget</i>		
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc avg	921	698
Upplupna styrelsearvoden inkl sociala avgifter	643	506
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	2 100	5 530
Upplupna preliminär teamsbonus	1 309	1 369
Övrigt	70	125
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	5 043	8 228

NOTER

Not 22

Finansiella instrument uppdelade på kategorier

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultatet		
Andra långfristiga värdepappersinnehav	18 800	22 452
	18 800	22 452
Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde		
Kundfordringar	1 433	-
Övriga fordringar	1 448	1 093
Likvida medel	103 015	26 099
	105 896	27 192
Summa finansiella tillgångar	124 696	49 644

Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultatet

Koncernens andra långfristiga värdepappersinnehav värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehav i noterade företag värderas till verkligt värde i Nivå 1, värderingen baseras på noterade marknadspriser på balansdagen.

Onoterade värdepappersinnehav värderas till verkligt värde i Nivå 3 i värderingshierarkin. Detta innebär att flera väsentliga indata inte baseras på observerbar marknadsinformation.

Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde

Effektivräntemetoden har tillämpats vid värdering av finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde. Koncernen tillämpar den förenklade metoden för beräkning av förväntade kreditförluster. Metoden innebär att förväntade förluster under fordringarnas hela löptid används som utgångspunkt för förlustriskreservering. Koncernen har för närvarande mycket begränsat med kundfordringar och övriga fordringar varför ingen förlustriskreserv beräknats. Redovisat värde på finansiella tillgångar bedöms i allt väsentligt överensstämma med verkligt värde.

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde		
Leverantörsskulder	1 706	2 173
Övriga skulder	417	330
Upplupna kostnader	5 737	8 506
Summa finansiella skulder	7 860	11 009

Koncernen har endast finansiella skulder som klassificeras och värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden. Redovisat värde på finansiella skulder bedöms i allt väsentligt överensstämma med verkligt värde.

Not 23

Ej kassaflödespåverkande poster

Koncernen	2023-12-31	2022-12-31
Avskrivningar	575	556
Resultat från andelar i joint ventures och intresseföretag	-	-7 327
Valutakursdifferenser	-1 315	-
Summa	-740	-6 771
Moderbolaget		
Valutakursdifferenser	-1 197	-
Summa	-1 197	-

NOTER

Not 24**Transaktioner med närstående**

Ersättning till styrelse och verkställande direktör redovisas i not 9. Aqilions transaktioner med koncernföretag elimineras i koncernredovisningen. Aqilions transaktioner med intresseföretag, närstående samt ersättningar till nyckelpersoner framgår nedan. Inköp från styrelseledamöter och ledningsfunktioner enligt nedan har gjorts via fakturering från bolag.

	Försäljning av tjänster	Inköp av tjänster	Skuld per 31 dec	Fordran per 31 dec
2023-12-31				
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	0	2 824	200	0
2022-12-31				
Laccure AB	0	0	0	0
Johan Lund, styrelsens ordförande t.o.m. 22.06.16	0	650	77	0
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	0	2 078	208	0

Ersättningar till ledningsfunktioner avser företagets införskaffande av tjänster som brukar utföras av nyckelpersoner i ledande ställning. Styrelseledamotens fakturering avser nedlagd tid för konsultationer inom forskning och utveckling.

Det har inte skett några försäljningar till närstående och det finns inte några utgivna lån till närstående.

Upplysningar om ersättningar till ledande befattningshavare presenteras i not 9.

Moderbolagets fordran på koncernföretag uppgår till 0 TSEK (0). Av övriga rörelseintäkter i moderbolaget utgör 0 TSEK (0 TSEK) fakturering till koncernföretag. Några inköp från koncernföretag har inte gjorts.

Not 25**Ställda säkerheter och eventalförpliktelser**

Det finns inga ställda säkerheter eller eventalförpliktelser.

Not 26**Väsentliga händelser efter balansdagen**

Inga väsentliga händelser har inträffat efter rapportperiodens utgång.

Not 27**Dispositon av vinst**

Vid årsstämman den 10 juni 2024 kommer styrelsen föreslå att fritt eget kapital disponeras enligt nedan:

Till årsstämmans förfogande står följande fria medel (SEK):

Överkursfond	20 752 494
Balanserat resultat	47 952 747
Årets resultat	57 434 841
	126 140 082

Styrelsen föreslår att vinstmedlen disponeras så att:

I ny räkning balanseras	126 140 082
	126 140 082

Not 28**Godkännande av finansiella rapporter**

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande av styrelsen den 6 maj 2024. Koncernens resultat och balansrapport över finansiell ställning samt moderföretagets resultaträkning och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 10 juni 2024.

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen har upprättats enligt Årsredovisningslagen samt RFR 2 Redovisning för juridiska personer och ger en rättvisande bild av företagets ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av företagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står inför. Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att koncernredovisningen har upprättats enligt Internation Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen för koncernen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

STYRELSENS OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖRENS INTYGANDE

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att koncernredovisningen har upprättats enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen för koncernen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Helsingborg den 6 maj 2024

Bertil Lindmark
Ordförande

Roland Andersson
Ledamot

Anders Kronborg
Ledamot

Kristina Masson
Ledamot

Martin Olovsson
Ledamot

Gunilla Savring
Ledamot

Sarah Fredriksson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den 6 maj 2024, Mazars AB

Andreas Brodström
Huvudansvarig revisor
Auktoriserad revisor

Bertil Toreson
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Aqilion AB
Org. nr 556623-2095

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Aqilion AB för år 2023.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2023 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2023 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna 1–31 i den publicerade årsredovisningen och koncernredovisningen. Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifierats ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid

denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter. Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera avseende detta.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller 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 och koncernredovisningen.

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

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller 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. Risken för att

inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.

- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvarig för våra uttalanden.

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

REVISIONSBERÄTTELSE

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Aqilion AB för år 2023 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försumelse 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, 6 maj 2024
Mazars AB

Andreas Brodström
Auktoriserad revisor

Bertil Toreson
Auktoriserad revisor

Inbjudan till årsstämma 2024

Årsstämma i AQILION AB kommer att hållas måndagen **den 10 juni 2024**, klockan **17:00**, på bolagets kontor, **Henckels Torg 3** i Helsingborg.

Kallelsen samt beslutsunderlag till de på årsstämman förekommande ärendena meddelas genom brev till aktieägarna under maj månad, på bolagets hemsida samt genom annonsering i Post och Inrikes Tidningar och Dagens Industri.

DELTAGANDE PÅ ÅRSSTÄMMAN

För att delta på årsstämman ska aktieägaren dels vara införd i aktieägarboken per den 30 maj 2024, dels anmäla sitt deltagande så att anmälan är bolaget tillhanda senast den 3 juni 2024.

Anmälan kan göra visa e-post till carina.eldh@aqilion.com, per telefon 070-664 94 77 vardagar mellan klockan 09.00 och 17.00 eller per post till: AQILION AB, HETCH, Redaregatan 48, SE-252 36 Helsingborg.

Vid anmälan ska uppges aktieägarens namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer (dagtid), aktieinnehav, uppgift om eventuella biträden (högst två), samt i förekommande fall uppgift om ställföreträdare eller ombud.

Om aktieägaren deltar genom ombud ska fullmakt i original (tillsammans med eventuella behörighetshandlingar såsom registreringsbevis) vara Aqilion tillhanda före årsstämman.

Kalender

7 maj 2024

Delårsrapport för perioden januari-mars 2024

10 juni 2024, kl 17.00

Årsstämma i Helsingborg

23 augusti 2024

Delårsrapport för perioden januari-juni 2024

22 november 2024

Delårsrapport för perioden januari-september 2024

21 februari 2025

Bokslutskommuniké 2024

DEFINITIONER OCH ORDLISTA

Nyckeltalsdefinitioner

Antal anställda Medelantal anställda under räkenskapsåret

Balansomslutning Bolagets samlade tillgångar

Nettoomsättning Rörelsens huvudentäkter, 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 (%) Eget kapital i procent av balansomslutning

Rörelsekapital Omsättningstillgångar exkl. likvida medel och skattefordringar, minus räntefria skulder exkl. skatteskuld

Kassalikviditet Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

Skuldsättningsgrad Räntebärande skulder i procent av eget kapital

Ordlista

AhR Aryl Hydrocarbon Receptor, ett protein som reglerar uttryck av vissa gener

Centrala nervsystemet (CNS) Den del av kroppens nervsystem som består av hjärnan och ryggmärgen

Cytokiner När immunförsvaret känner av ovälkomna inkräktare i kroppen, som ett virus eller en bakterie, producerar kroppen cytokiner vars uppgift är att bekämpa inkräktaren. Cytokiner är små proteiner som skickar signaler till cellerna att agera mot viruset eller bakterien

Eosinofil esofagit (EoE) EoE är en eosinofil inflammation i matstrupen. Det huvudsakliga symptomet är sväljningssvårigheter. Både barn och vuxna kan drabbas. Insjuknande är vanligast i åldern 20-50 år. Sjukdomen är vanligare bland män än hos kvinnor (3:1)

Fas 1-studie Studier främst av ett läkemedels säkerhet och tolerabilitet. Görs på ett begränsat antal friska frivilliga personer eller patienter

Fas 1-säkerhetsstudie Studier främst av ett läkemedels säkerhet och tolerabilitet. Görs på ett begränsat antal friska, frivilliga försökspersoner

Fas 2-studie Studier av ett läkemedels säkerhet och effekt i den kliniska verkligheten. Görs på ett stort antal patienter

Forskningsfas Tidig forskning inriktas på att studera och klarlägga de underliggande molekylära sjukdomsmekanismerna och ta fram läkemedelskandidater

Friska frivilliga Alla läkemedel måste genomgå djurstudier innan det kan ges till försökspersoner. Fas 1-studier görs på ett fåtal friska, frivilliga försökspersoner för att se om läkemedlet tolereras av människor och för att få en aning om lämplig dos. I denna grupp ingår oftast inte fertila kvinnor

IBD IBD, Inflammatory Bowel Disease, är en autoimmun inflammatorisk tarmsjukdom och samlingsbegrepp för ulcerös kolit och Crohns sjukdom. Därutöver förekommer s.k. oklassificerad kolit. Gemensamt för sjukdomarna är att de kännetecknas av att kroppens immunförsvaret angriper den egna tarmslemhinnan vilket orsakar en kronisk inflammation

Inflammation Bland de viktigaste inflammatoriska processerna är bildandet av ett proteinkomplex som kallas inflammatorisk komplex. Inflammatoriska komplexen är en del av det medfödda immunsystemet och de spelar en viktig roll genom att hjälpa till att rekrytera immunceller till områdena av infektion och inflammation. Dysfunktionella inflammatoriska komplex är involverade i skadliga inflammationer som kan bli kroniska i flera olika sjukdomar 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

Läkemedelstarget Den struktur eller molekyl som är läkemedlets mål i kroppen och som läkemedlet påverkar på ett eller annat vis

MHRA Den brittiska läkemedelsmyndigheten Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency, MHRA

Målprotein Ett läkemedelstarget som är ett protein. Proteiner är ägg- viteämnen och de bygger upp flera viktiga komponenter i kroppens celler som till exempel enzymer

PCT-ansökan Patent Cooperation Treaty, internationell patentansökan. En PCT-ansökan omfattar de flesta länder, dock med undantag för vissa länder i Sydamerika, Mellanöstern och Asien.

Preklinisk fas Förberedande studier inför kliniska prövningar av läkemedelskandidater

Preklinisk studie Studier utförda i modellsystem, det vill säga inte på människor

Preprojekt Aqilions benämning på utredande studier som syftar till att förbereda start av nya projekt

Proof-of-concept i klinisk fas Ett konceptbevis för läkemedlets effekt i människa, vilket oftast genomförs i tidig klinisk utveckling under s.k. Fas 1- och Fas 2-studier

TAK1 Transforming growth factor- β -activated kinase 1 (TAK1) är ett enzym, även kallat MAP3K7. TAK1 fungerar som en huvudregulator för inflammatorisk signalering

Tolerabilitet Hur en person reagerar på ett läkemedel

Tox-studie Förkortning av säkerhets- och toxikologistudie. Ett läkemedel som ska utvärderas i människa i en klinisk prövning ska dessförinnan testas i icke-kliniska försök vad gäller effekt (farmakologi) och säkerhet (säkerhetsfarmakologi och toxikologi)

PRODUKTION: Aspekta AB

GRAFISK FORMGIVNING: Windh & Design

FOTOGRAFER: Anders Ebefeldt, Staffan Lycke och Rebecca Gustafsson

AQILION

AQILION AB

Besöksadress: Henckels Torg 3, Helsingborg
Postadress: c/o HETCH AB, Redaregatan 48, SE-252 36 Helsingborg

www.aqilion.com · info@aqilion.com