

2024

AQILION

ÅRSREDOVISNING

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

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	12
Vår patentportfölj	20

ORGANISATION

Hållbarhet	22
Vår historia	24
5 snabba frågor	25
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 2024
65	Kalender
66	Nyckeltalsdefinitioner
66	Ordlista



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 2024

- Förbereder AQ280 för Fas 2-studier. Genomför pre-IND-möte med FDA och rådgivande möte med Läkemedelsverket. Producerar läkemedelskandidaten och utvecklar en ny formulering inför Fas 2-studien
- Utökar sin pipeline genom att nominera ett nytt immunologiprojekt med kinaset PKCtheta som läkemedelstarget. PKCtheta är ett kinas som har en central roll inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t.ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit
- Återfår rättigheterna till TAK1-programmet. Merck har återlämnat alla rättigheter enligt det licens- och samarbetsavtal som ingicks mellan de två parterna i februari 2023

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 genom utlicensiering av läkemedelskandidater. Det gäller samtliga fyra program i Aqilions pipeline som förväntas nå flera värdeskapande milstolpar under de närmsta tre åren.



Redo för IPO

Privatägt företag som är redo för IPO. Under 2024 säkerställde Aqilion att bolaget är börsfähiht både vad gäller bolagsstyrning och finansiell rapportering.



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

Aqilions projekt AQ280 redo för Fas 2 i den kliniska utvecklingen

Studien planeras att genomföras som en kombinerad Fas 2a- och 2b-studie. Förberedande toxkologistudier, produktion av studieläkemedel enligt GMP och utveckling av en ny formulering är slutförda. Bolaget har vidare genomfört ett pre-IND-möte med FDA i USA och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige.

Utökar sin pipeline genom att nominera ett nytt immunologiprojekt med kinaset PKCtheta som läkemedelstarget

PKCtheta är ett kinas som spelar en avgörande roll i T-cellsreceptorsignalering och antas vara central i patogenesen av T-cellsmedierade inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t.ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit. PKCtheta har väckt intresse inom läkemedelsindustrin och med hjälp av Aqilions drug discovery-process siktar bolaget på att ta fram en ledande PKCtheta-hämmande småmolekyl.

Presenterar AQ280 för behandling av eosinofil esofagit och AQ312 för behandling av ulcerös kolit på flera vetenskapliga konferenser

Pipelineprogrammen AQ280 och AQ312 presenterades på Digestive Disease Week (DDW) 2024 i Washington, USA. AQ280 och AQ312 presenterades även på the Annual Conference of International Drug Discovery and Science Technology (IDDST) i Osaka, Japan.

Återfår rättigheterna till TAK1-programmet

Aqilion och Merck avslutar den gemensamma utvecklingen av TAK1-programmet. Data som genererats under samarbetet har förändrat risk-nytta-profilen inom de avsedda indikationerna. Merck har återlämnat alla rättigheter enligt det licens- och samarbetsavtal som ingicks mellan de två parterna i februari 2023.

Händelser efter årets utgång

Återupptar utvecklingen av sitt TAK1-program

Efter att ha återfått samtliga rättigheter och genomgång samt analys av datapaket beslutade Aqilion att återuppta utvecklingen av programmet. Mekanismen bakom TAK1 är en central regulator av inflammation och målet är att utveckla en ny behandling för allvarliga sjukdomar orsakade av kronisk inflammation och dysfunktionellt immunsvär.

Avyttrar hela sitt innehav i Oncorena Holding AB

Aqilion avyttrar hela sitt innehav i Oncorena Holding AB. Beslutet är i linje med Aqilions strategi att renodla verksamheten till de interna pipelineprogrammen inom kronisk inflammation. Aqilion har sålt sitt innehav till befintliga ägare i Oncorena Holding AB för 13,7 MSEK.

Genomför en företrädesemission om cirka 11,1 MSEK

Nyemissionslikviden ska finansiera de slutliga förberedelserna inför starten av Fas 2-studien för AQ280. Det inkluderar specifikt att genomföra farmakokinetikstudien, att säkerställa tillgången till studieläkemedel i Fas 2-studien samt att förbereda och verkställa bolagets Investigational New Drug (IND)-ansökan till FDA. Utöver de förberedande aktiviteterna för Fas 2-studien med AQ280 skall emissionslikviden finansiera affärsutvecklingsarbetet med målsättningen att teckna avtal med partners för fortsatt finansiering av den kliniska utvecklingen och bidra till att utveckla det potentiella värdet i samtliga program i projektportföljen.

Aqilion presenterar resultat från studie av biomarkörer hos patienter med eosinofil esofagit

Studien genomfördes tillsammans med professor Evan Dellon och kommer att presenteras, efter att forskningsgruppens abstrakt blivit godkänt, på årets Digestive Disease Week, 3-6 maj i San Diego. Studien syftar till att undersöka markörer i blod hos patienter med eosinofil esofagit (EoE) för att i en framtid hitta enklare metoder för att diagnostisera och följa upp behandling.

Vd har ordet

Aqilion har under de senaste åren utvecklats snabbt genom att bygga en stark pipeline, attrahera kompetenta medarbetare och visa vår förmåga att driva prekliniska och kliniska program med goda resultat. Vi har fortsatt att positionera oss inom kronisk inflammation och avancerat våra läkemedelsprogram med tydligt affärsfokus. Samtidigt verkar vi i en omvärld präglad av osäkerhet, inte minst det finansiella klimatet är fortsatt utmanande, vilket påverkar oss som utvecklingsbolag. Våra planer för framtiden bygger på de starka resultat vi har uppnått, attraktionskraften i vår pipeline och vår förmåga att identifiera och agera på strategiska möjligheter.

Eosinofil esofagit (EoE) – ett stort medicinskt behov

Nya studier visar att EoE-prevalensen i USA har ökat femfaldigt på tio år, vilket skapar en betydande ekonomisk och medicinsk utmaning. Antalet besök på akuten har trefaldigats av EoE-patienter som måste få hjälp med att avlägsna mat som fastnat i matstrupen. Denna trend förväntas fortsätta och fördubblas till 2030. De årliga kostnaderna för samhället uppskattas till 1,3 miljarder USD. Trenden ser likadan ut i Europa och på senare tid har det rapporterats att antalet patienter ökar även i Asien.

Det tydliga medicinska behovet, kombinerat med få konkurrenter i klinisk utveckling, gör AQ280 till en strategiskt viktig satsning för Aqilion. Vi är övertygade om att vår läkemedelskandidat har potential att göra verklig skillnad för EoE-patienter. Därför har vi valt att genomföra en kombinerad Fas 2a- och 2b-studie för att på ett tidseffektivt sätt nå viktiga kliniska milstolpar och ta ett väsentligt steg mot att skapa bättre livsförutsättningar för EoE-patienter.

Klinisk Fas 2 studie i patienter med EoE

Under året har vi uppnått flera viktiga milstolpar inför starten av Fas 2-studien för AQ280:

- Slutrapport från Fas 1: studien på friska deltagare visade mycket positiva resultat, vilka presenterats på DDW 2024 samt UEG Week 2024.
- Rådgivande möte med Läkemedelsverket: positiv feedback stärkte vår strategi.
- Förberedande Fas 2-specifika tox- och säkerhetsstudier: slutförda med goda resultat.
- Doseringsmodellering: nya insikter för optimal Fas 2-design.
- GMP tillverkning av läkemedelskandidaten: färdigställd och redo för Fas 2.
- Ny formulering: en tablett som löses upp i vatten har utvecklats och ska testas i en farmakokinetisk (PK) studie.
- Pre-IND-möte med FDA: gav starkt stöd för vår planering.

Fortsätter på nästa sida



VD HAR ORDET

Efter vårt möte med den amerikanska myndigheten FDA i höstas tog vi det strategiskt viktiga beslutet att genomföra en PK-studie i friska studiedeltagare för att säkerställa att den nya formuleringen, en tablett som löses upp i vatten, har liknande farmakokinetisk profil som den kapsel med läkemedelskandidaten som vi använde i Fas 1. Ansökan om att starta PK-studien, en så kallad IND, har nu lämnats in till FDA och vi beräknar att studien kan genomföras i juni i år. När studieresultaten har rapporterats är vi redo att fortsätta med den planerade Fas 2-studien i patienter som diagnostiserats med EoE. Studien kommer att genomföras i Kanada, USA och Europa.

Vi planerar att rekrytera de första patienterna till Fas 2-studien i början av nästa år förutsatt att vi har finansierat hela denna del av den kliniska utvecklingen.

Vetenskapliga insikter driver innovation

Vårt engagemang för forskning inom EoE är viktigt eftersom Aqilion vill bidra till en ökad kunskap om sjukdomen och förstå hur vi kan differentiera AQ280 gentemot konkurrenter i den kliniska pipeline med nya behandlingsmetoder. Det är också en väldigt viktig komponent i samarbetet med vårt engagerade Scientific Advisory Board (SAB). För att förstå ny data och använda den på ett effektivt vis är det viktigt att utbyta kunskap med forskare och behandlande läkare. Målsättningen är att bidra till att förstå sjukdomsmekanismen bättre och underlätta patientens vardag.

Vi arbetar för närvarande med två forskningsprojekt med Aqilions SAB utöver deras aktiva arbete med råd och konkreta förslag till design av de kliniska studierna med AQ280. Det första projektet är ett samarbete med professor Evan Dellon med målsättningen att undersöka markörer i blod hos EoE-patienter för att i en framtid hitta enklare verktyg att diagnostisera och följa upp behandling. Resultatet från studien presenteras på konferensen Digestive Disease Week, 3-6 maj 2025 i San Diego.

Det andra projektet har som mål att positionera AQ280 rent mekanistiskt i jämförelse med andra behandlingar. Tillsammans med professor Arjan Breedenord undersöker vi hur AQ280 påverkar till exempel epitelbarriären i matstrupen i jämförelse med redan godkända läkemedel. Den primära funktionen hos epitelbarriären i matstrupen är att skydda vävnaden från infektioner, miljögifter och allergener. Men i EoE-patienter störs den barriären, vilket gör att matallergener kan passera genom epitelet och inducera inflammation. Det andra projektet har som mål att positionera AQ280 rent mekanistiskt i jämförelse med andra behandlingar.

TAK1-programmet – mål och strategisk utveckling

Aqilion har utvecklat unika småmolekylära hämmare av TAK1, och samarbetet med Merck KGaA har bidragit med ytterligare molekyllära tillgångar. Efter avslutat samarbete med Merck KGaA har vi återfått samtliga immateriella rättigheter och data som genererats under samarbetet. Under hösten har vi genomfört en strategisk analys av TAK1 programmet. Vår slutsats är att det finns ett unikt vetenskapligt värde med en stor kommersiell potential inom ett flertal indikationer för TAK1-programmet.

Under 2025 är vår målsättning att presentera vår utvecklingsplan och generera data som stödjer den vägen framåt. Därefter kommer vi att söka nya potentiella partners för den kliniska utvecklingen av programmet.

Pipelineframsteg och nya möjligheter

I AQ312-programmet har vi under hösten kunnat presentera nya data från en proof of concept-studie som visar att behandling lokalt i tarmen ger god effekt. Programmet har tagit stora steg mot en första klinisk studie och vi planerar för att inleda en Fas 1-studie under 2026. Resultaten från vår prekliniska utveckling av AQ312 har presenterats på två vetenskapliga konferenser och kontinuerligt på partnermöten under förra året. Projektet har väckt intresse och positiva dialoger, vilket är vår målsättning gällande alla projekt i vår pipeline oavsett utvecklingsmognad.

Vi arbetar kontinuerligt med att identifiera nya intressanta läkemedelsprojekt med fokus på T-celler och den biologi som driver kronisk inflammation. Det ger resultat och i somras startade vi vårt fjärde pipelineprogram som fokuserar på enzymet PKCtheta och dess roll i sjukdomar som till exempel ulcerös kolit och Chrohns sjukdom. Under hösten har den tidiga läkemedelskemin gjort fina framsteg och under 2025 är målsättningen att kunna presentera en kandidat med goda läkemedelsegenskaper och en unik profil för selektiv hämning av PKCtheta.

Finansiering och affärsutveckling

Aqilion arbetar intensivt och parallellt med olika strategier för att finansiera våra strategiska prioriteringar, med AQ280 i fokus. Vi är tacksamma för det fortsatta stödet från våra befintliga aktieägare, som delar vår tro på potentialen i vår pipeline. Företrädesemissionen som meddelandes i februari 2025 tecknades till 41,53% och tillförde 11,1 MSEK, före emissionskostnader. Försäljningen av Oncorena och kapitaltillskottet från företrädesemissionen samt hård

kostnadskontroll möjliggör att vi kan slutföra PK-studien för AQ280 och de sista förberedelserna för Fas 2 studiestarten. Givet det rådande finansiella klimatet prioriteras finansiering genom att attrahera nya investerare såsom family offices och specialistinvestorer i Europa före en traditionell IPO för finansiering av den fortsatta utvecklingen av vår pipeline och inför start av Fas 2-studien för AQ280.

Parallellt med den strategi där Aqilion ska finansiera hela studien med hjälp av nya och befintliga investerare lägger vi stor vikt vid att säkra en strategisk partner som helt eller delvis kan finansiera Fas 2-studien via ett samarbetsavtal. En affär som kan bidra med finansiering och extern validering är också viktigt för att stärka vår position inför en framtida IPO.

En spännande tid framför oss

Jag vill rikta ett varmt tack till vårt engagerade och innovativa team för era fantastiska insatser. Er passion och drivkraft, tillsammans med ett engagerat styrelsearbete, ger Aqilion de bästa förutsättningarna för att lyckas. Det hade heller inte varit möjligt att driva och utveckla ett svenskt bioteknikbolag utan engagerade ägare. Det tar tid och kräver nära samarbete mellan ägare, styrelse och ledning. Vi vill därför tacka Aqilions ägare för en aktiv dialog, support och finansiell uppbäckning.

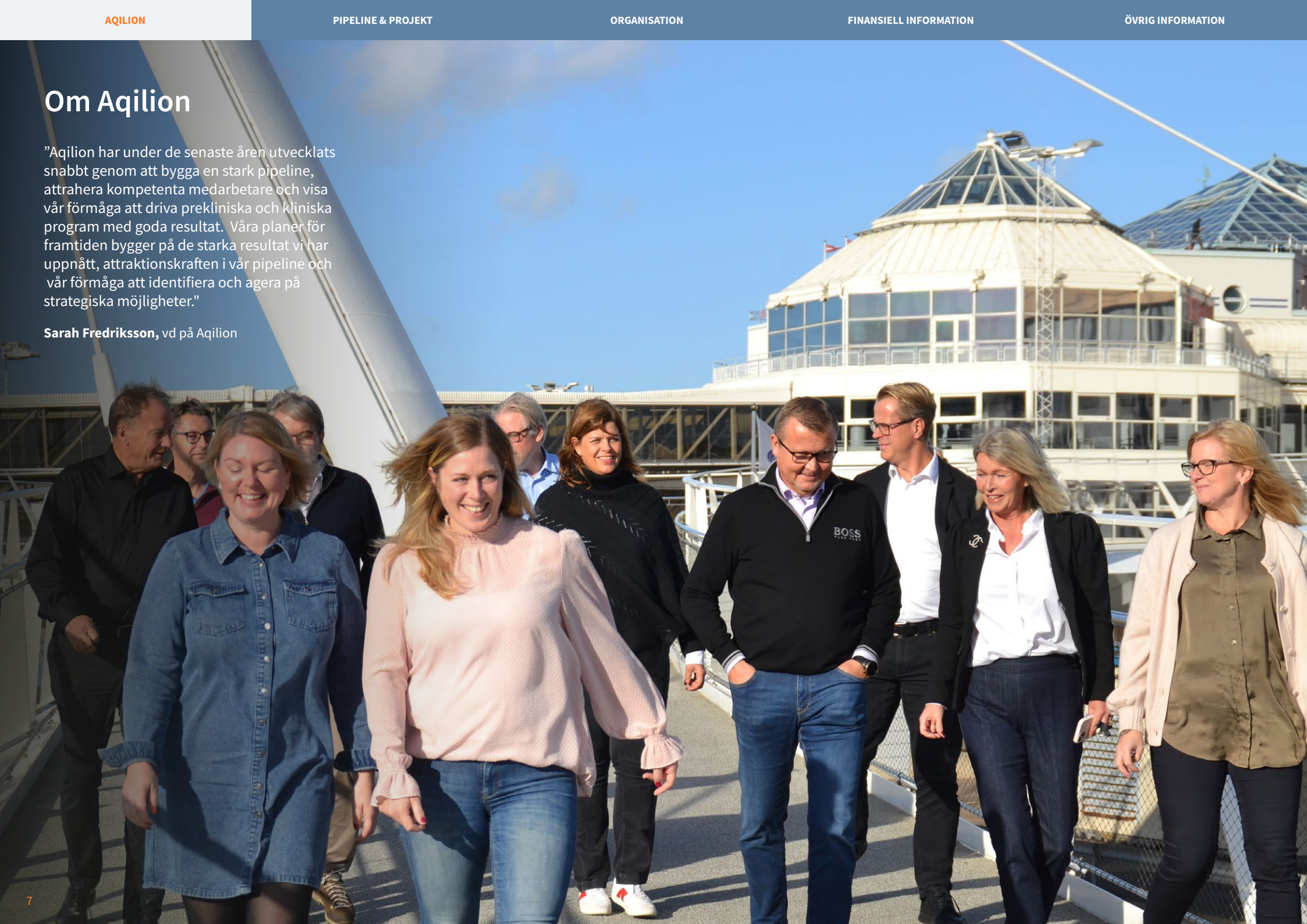
Vi ser fram emot ett framgångsrikt 2025 där vi tillsammans fortsätter att skapa värde för patienter, partners och aktieägare.

Sarah Fredriksson
Verkställande direktör

Om Aqilion

"Aqilion har under de senaste åren utvecklats snabbt genom att bygga en stark pipeline, attrahera kompetenta medarbetare och visa vår förmåga att driva prekliniska och kliniska program med goda resultat. Våra planer för framtiden bygger på de starka resultat vi har uppnått, attraktionskraften i vår pipeline och vår förmåga att identifiera och agera på strategiska möjligheter."

Sarah Fredriksson, vd på Aqilion



Vision

Aqilions vision är att kronisk inflammation inte längre ska vara ett hot mot ett hälsosamt liv.

Affärsidé

Vi skapar förutsättningar för 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 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.

Vår strategis nyckelområden:

- 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 upprätthålla 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 intresse för Aqilions pipeline och potentiella finansiella samarbeten.
- 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 fram till proof of concept i kliniska studier, som skapar värdet för potentiella samarbetspartners, köpare eller licenstagare. Det innebär att Aqilion väljer projekt med stor potential att attrahera läkemedels- och bioteknikbolag att samarbeta, köpa eller licensiera projekten i tidig fas.

Aqilions team initierar och driver varje nytt projekt. Om de data som genereras under preprojektfasen 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.
- Skapa ett konkurrenskraftigt bioteknikbolag i tillväxt med möjlighet till en framgångsrik IPO som kan ge en god avkastning på våra ägares investering och samtidigt skapa en hållbar utveckling över tid.

Målsättningar för 2025:

- **Finansiering av utvecklingen av bolagets pipeline**
Säkerställa full finansiering av verksamheten under 2026 och 2027.
- **AQ280-programmet**
Genomföra farmakokinetisk studie i juni för att därefter ansöka om Fas 2-studier i USA, Kanada och fem europeiska länder med målet att starta Fas 2-studien vid årsskiftet 2025/2026.
- **AQ312-programmet**
Planering och förberedelser, säkerhetsstudier, för att inleda en Fas 1-studie under 2026.
- **TAK1-programmet**
Presentera utvecklingsplan och generera data som stödjer den vägen framåt samt söka nya potentiella partners för den kliniska utvecklingen av programmet.
- **PKCtheta-programmet**
Ambition att presentera en lead-kandidat med goda läkemedelsegenskaper och unik profil för selektiv hämning av PKCtheta under 2025 för att därefter nominera en läkemedelskandidat och påbörja förberedelser för kliniska studier.

Aqilions måluppfyllelse under året

Mål	Beskrivning
Finansiering av bolagets pipeline 2024-2026	Aqilions företrädesemission och försäljningen av innehavet i Oncorena under det första kvartalet 2025 säkerställer verksamhetens viktigaste prioriteringar under 2025 medan arbetet med en mer långsiktig finansiering fortgår.
Starta Fas 2-studie med AQ280 i EoE	Samtliga förberedelser inför en Fas 2-studie har genomförts och utveckling av en ny formulering är redan slutförda. Efter rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige och ett så kallat pre-IND-möte med FDA togs ett strategiskt beslut att genomföra en en farmakokinetisk studie i friska innan ansökan om Fas 2-studie initieras.
Initiera Fas 1-förberedande säkerhetsstudier för AQ312	Under 2024 valde Aqilion att genomföra en toxikologisk pilotstudie och arbeta med en ny formulering av läkemedelsmolekylen inför de Fas 1 toxikologi-förberedande studierna. Resultaten från denna proof of concept-studie visade att behandling lokalt i tarmen med AQ312 ger god effekt.
Offentliggöra ytterligare ett program ur bolagets Dx-verksamhet	Aqilion utökade sin pipeline genom att nominera ett nytt immunologi-projekt med kinaset PKCtheta som läkemedelstarget.

HUR VI ARBETAR

Vikten av att välja rätt projekt

Läkemedelsprogram ska vara i centrum med bolagets intressentgrupper i åtanke. Intressentgrupperna inkluderar specifikt patienter, investerare och ägare samt bolagets 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 en 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 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. Aqilion investerar dedikerad

personal och resurser för att både testa våra antaganden externt och för att i laboratorium ta fram de första prototyperna av molekylerna och testa deras effekter i olika biokemiska-, cell- och sjukdomsmodeller.

Vår tidiga idégenerering och forskningsverksamhet 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 fullt ut tillvarata de projekt 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.

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.

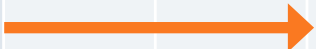
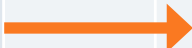
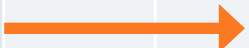
Aqilion är ett mindre svenskt bioteknikbolag med begränsade resurser att tillgängliggöra de läkemedel, vars forskning bolaget bidragit till, på en global marknad. Det är därför en uttalad strategi att söka partners med en redan etablerad infrastruktur för att ta läkemedlet hela vägen till patienten.

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 gäller biologisk och medicinsk rational och patientbehov.

Aqilion har vid årets utgång fyra utvecklingsprogram, i olika utvecklingsskeden, i sin pipeline. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar mot 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.

Vår pipeline

I slutet av 2024 har Aqilion fyra 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.

Program	Målprotein	Läkemedels-kandidat	Forskningsfas	Utveckling av läkemedels-substans	Preklinisk utveckling	Klinisk Fas 1	Klinisk Fas 2	Partner
AQ280	JAK1	AQ280						
AQ312	AhR	AQ312						
PKCtheta	PKCtheta	Ej publicerad						
TAK1	TAK1	Ej publicerad						

AQ280

AQ280 är en innovativ läkemedelskandidat som Aqilion utvecklar för en potentiell behandling av eosinofil esofagit (EoE), en inflammatorisk sjukdom i matstrupen, även kallad för "allergisk matstrup", 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 och planering framåt

I oktober 2023 rapporterade Aqilion positiva resultat från Fas 1-studien, ARIA-1, i friska försökspersoner i Storbritannien. AQ280 tolererades väl och den uppnådda exponeringen, i enstaka och multipla doser, var i linje med uppskattningar om ett terapeutiskt effektivt dosintervall baserat på prekliniska modeller vad gäller säkerhet, farmakokinetik, farmakodynamik och selektivitet.

Nästa steg har redan påbörjats genom att planera och förbereda en kombinerad Fas 2a och 2b-studie i patienter. Förberedande toxikologistudier, produktion av studieläkemedel enligt GMP-tillverkning och utveckling av en ny formulering är redan slutförda. Bolaget har också genomfört ett pre-IND-möte med FDA i USA och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige. Det som återstår är att genomföra en farmakokinetisk studie i friska personer för att säkerställa att den formulering som ska användas i studien har liknande farmakokinetisk profil som kapseln som användes i Fas 1-studien.

Ansökan om att starta Fas 2-studien i Europa och Nordamerika planeras därefter att lämnas in i under hösten 2025. Bolagets Scientific Advisory Board arbetar nära Aqilions ledning i planeringen av kommande Fas 2a och 2b-studien på patienter med EoE.

Marknadsbeskrivning

De senaste tio åren har prevalensen ökat från att cirka 1 av 2 000 drabbas till 1 på 700 i befolkningen under 65 år, och den beräknas att öka ytterligare. Uppskattningsvis kommer det finnas cirka 900 000 diagnostiserade EoE-patienter i USA och de fyra största länderna i Europa år 2038 (Clin Gastroenterol Hepatol. 2024 Oct 31:S1542-3565(24)00977-7. doi: 10.1016/j.cgh.2024.09.031.).

I dagsläget finns det ett mycket stort medicinskt behov av 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 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.

Dupixent har öppnat upp marknaden för behandling av EoE vilket leder till att fler patienter nu får en korrekt diagnos och behandling. Den underliggande frekvensen av nya fall av EoE visar även den på en starkt ökande trend, det är ett tydligt incitament för att utveckla nya behandlingar mot sjukdomen. Aqilion har en tydlig biologisk rational för varför AQ280 potentiellt skulle kunna fungera väl som behandling och siktar på att vara först med en selektiv JAK1-hämmare för behandling av patienter med EoE.

Aqilions utvärdering av marknaden för AQ280 bygger på ett antagande om en marknadspenetration på 10 % av den steroidrefraktära EoE-populationen i USA, Storbritannien och de fyra största europeiska marknaderna. Baserat på ett sådant antagande beräknas marknadspotentialen (peak year sales) till cirka 1,6 miljarder USD för USA. Marknadsanalysen och värdering av ett antal olika marknadsscenarion för AQ280 har genomförts av externa parter. Målsättningen med analyserna var att utvärdera investeringen i den planerade Fas 2-studien både vad gäller return on investment och riskprofil. Marknadsanalysen stödjer beslutet att investera i nästa steg i utvecklingen.

Mål

Aqilion strävar efter att identifiera en industriell partner för att utlicensiera AQ280-programmet efter avslutad kombinerad Fas 2a- och Fas 2b-studie, alternativt efter Fas 3-studier. Den planerade Fas 2-studien initieras sannolikt i början av 2026 och beräknas avslutas under andra halvåret 2027.

AQ280

Eosinofil esofagit (EoE) är en allvarlig sjukdom som ofta leder till akuta svårigheter att svälja

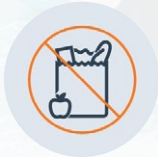
Kort om eosinofil esofagit

- EoE är en kronisk och progressiv inflammatorisk sjukdom i matstruppen
- Allergener i mat eller miljö utlöser inflammation i matstruppen, vilket orsakar ett inflöde av eosinofila celler som ytterligare förvärrar tillståndet
- Majoriteten av patienterna är barn, tonåringar och vuxna under 50 år. I USA drabbas cirka 1 av 700 av EoE
- Det finns ett stort medicinskt behov med tanke på de långsiktiga riskerna för strikturer/förträngningar i matstruppen och allvarligt försämrad livskvalitet för de drabbade

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 anpassning av livsmedel för att göra det lättare att svälja.



Felaktigt diagnostiserad som GERD (gastroesofageal refluxsjukdom).



Kirurgiskt ingrepp vid svår fibros i matstruppen.



Scientific Advisory Board för AQ280

Aqilions Scientific Advisory Board arbetar nära Aqilions ledning i utvecklingen av AQ280-programmet inför planering av Fas 2-studier i patienter med den inflammatoriska sjukdomen eosinofil esofagit (EoE). Aqilion arbetar aktivt tillsammans med rådgivarna med andra forskningsprojekt. Dels en studie avseende biomarkörer för EoE och dels en studie för att studera AQ280 och hur den påverkar sjukdomsförloppet i 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) genom att hämma inflammationen lokalt i tjocktarmen.

Target

Den aktiva substansen AQ312 är en småmolekylär läkemedelskandidat, 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-signalering vid inflammatoriska och autoimmuna gastrointestinala störningar (ulcerös kolit och Crohns sjukdom). Genom att påverka AhR-receptorn påverkas kroppens eget immunförsvar till 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 och planering framåt

Under hösten 2024 presenterade Aqilion nya data från en proof of concept-studie som visade att behandling lokalt i tarmen ger god effekt. Planering för en första klinisk studie är på god väg med ambitionen att inleda en Fas 1-studie under 2026. Målsättningen är att genomföra en Fas 1a-studie med friska studiedeltagare följt av en Fas 1b-studie i patienter diagnostiserade med ulcerös kolit.

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 sjukdomen. 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 Kina 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, det vill säga ett läkemedel som når en årlig försäljningsvolym om 1 miljard USD eller mer.

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.

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 2026/27.



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 sena tonåren upp till 30 års ålder och återkommer i skov
- Orsakerna är ännu inte klargjorda men allt pekar på att sjukdomen är ett samspel mellan arv och miljö. Sjukdomen misstänks också utlösas av yttre faktorer, exempelvis infektioner som leder till att immunförsvaret aktiveras och angriper tarmen
- Det finns ett stort medicinskt behov med tanke på de långsiktiga riskerna för följsjukdomar och allvarligt försämrad livskvalitet för patienter

Symtom och utmaningar för patienten



Magsmärtor, kortare eller längre perioder med daglig diarré, feber, viktninskning 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.



TAK1

TAK1 är ett enzym, ett kinas, som aktiverar ett flertal inflammatoriska mediatorer (cytokiner). Genom att dämpa dess aktivitet är det möjligt att bromsa och fördröja utvecklingen av allvarliga och kroniska sjukdomar. TAK1 och dess aktivitet har identifierats som en nyckelmekanism av både akademi och industri och har väckt stort intresse inom flera indikationsområden.

Target

TAK1-programmet bygger på en hämmare av TAK1. Enzymet är en central förmedlare för olika inflammatoriska signaler och för aktivering av flertalet inflammatoriska mediatorer (cytokiner).

Aktiviteter och planering framåt

2023 signerade Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck KGaA (Merck) för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av TAK1. Samarbetet avslutades 2024 på grund av nya data som påverkar risk-nytta-profilen inom de då tänkta sjukdomsindikationerna.

Aqilion startade TAK1-programmet under 2018 och utvecklade fram till 2023 ett flera selektiva TAK1 hämmare och karakteriserade dem i ett omfattande prekliniskt program. Därefter utvecklade Aqilion och Merck tillsammans ny kunskap inom ramen för det gemensamma utvecklingsprojektet.

Efter genomgång och analys av hela datapaketet har Aqilion beslutat att återuppta utvecklingen av programmet då bolaget nu åter äger och kontrollerar rättigheterna till programmet. Aqilions interna läkemedelsutveckling har lett till unika småmolekylära hämmare, och samarbetet med Merck har bidragit med ytterligare molekyllära tillgångar. Den nya projektstrategin för TAK1-programmet baseras på bolagets egen data i kombination med den kunskap och de resultat som genererats i samarbetet.

PKCtheta

Aqilion utforskar nya möjliga projekt som kan stärka Aqilions pipeline på sikt och under våren 2024 resulterade det i ett nytt pipelineprogram, PKCtheta. Projektet är döpt efter det enzym som är målet för den tänkta läkemedelskandidaten och behandlingen.

PKCtheta har fått stor uppmärksamhet från läkemedelsindustrin och med hjälp av drug discovery-process siktar Aqilion på att ta fram de bästa PKCtheta-hämmarna. Aqilion har identifierat mycket potenta och selektiva PKCtheta-hämmare med hjälp av avancerad strukturbaserad design. Detta har resulterat i en unik uppsättning av molekyler med utmärkta läkemedelsliknande egenskaper.

Target

PKCtheta är ett kinas som spelar en avgörande roll i T-cellsreceptorsignalering och är ett mycket relevant mål för T-cells drivna inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t.ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit.

Aktiviteter och planering framåt

Under 2025 kommer målsättningen vara att ta fram en väl dokumenterad serie av molekyler och att nominera en så kallad lead candidate. Studier som beskriver biologin och verkningsmekanismen i flera in vitro- och in vivo-studier kommer att vara en prioriterad aktivitet under utvecklingen 2025.

Dx-verksamheten

För att säkerställa framtida nya projekt utforskar Aqilion nya möjligheter att dämpa och motverka kronisk inflammation.. 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 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 och planering framåt

Under 2024 resulterade arbetet inom Dx-verksamheten i nomineringen av PKCtheta som ett eget pipelineprojekt med tydlig utvecklingsplan, milstolpar och budget. Under 2025 och 2026 kommer Aqilion att prioritera pipelineprojekten och avvakta med att nominera nya program.



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 2024 fem patentfamiljer enligt tabell nedan.

Bolaget har framgångsrikt etablerat ett starkt immaterialrättsligt substansskydd för tre patentfamiljer (AQ280 genom förvärv från LEO Pharma, AQ312-, TAK1- och PKCtheta-programmen) på samtliga stora geografiska marknader, inklusive USA, EU, Japan och Kina.

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, Kina, Israel, Indien, Sydkorea, Taiwan, Ukraina, Mexico, Malaysia, Kina och Japan	Godkänt	20380110
	Kanada, Hongkong, Egypten, Brasilien, Singapore, Gulf Cooperation Council och Nya Zeeland	Ansökan	20380110
Patentfamilj 2: Substans AQ312			
	Storbritannien och Kina	Godkänt	20410430
	EPO, Australien, USA, Kanada, Hongkong, Indien, Japan och Sydkorea	Ansökan	20410430
Patentfamilj 3: Metod AQ312			
	EPO, Australien, USA, Kanada, Kina, Hongkong, Indien, Japan och Sydkorea	Ansökan	20410430
Patentfamilj 4: Substans TAK1			
	Australien, Brasilien, Kanada, Kina, Egypten, Hong Kong, EPO, Indonesien, Israel, Japan, Sydkorea, Mexico, Nya Zeeland, Taiwan, Singapore, USA och Sydafrika	Granted	20410630
Patentfamilj 5: Substans PKCtheta			
	Ansökan inlämnad	Ansökan	Konfidentiell

* Godkänt i följande länder inom EU: Österrike, Belgien, Bulgarien, Spanien, Finland, Frankrike, Storbritannien, Grekland, Kroatien, Schweiz, Cypern, Tjeckien, Tyskland, Danmark, Estland, Serbien, Sverige, Slovenien, Slovakien, Turkiet, Malta, Nederländerna, Norge, Portugal, Polen, Rumänien, Ungern, Irland, Island, Italien, Litauen och Lettland. 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 fokuserade på att utveckla program i egen regi. Som ett resultat av tidigare verksamhet var Aqilion aktieägare i tre projektbolag vid början av 2024. Under 2024 likviderades Eruccal AB (fd LaccureAB). Vid slutet av 2024 var Aqilion huvudägare i det noterade bolaget AcuCort och större delägare i det privata bolaget Oncorena Holding AB. I februari 2025 avyttrade Aqilion samtliga aktier i Oncorena Holding AB till befintliga aktieägare i bolaget.

**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, främst för behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner.

Ägande

Aqilion ägde 9,5% av aktierna i AcuCort per den 31 december 2024. www.acucort.se

Oncorena – onkologi

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

Ägande

Aqilion ägde 18,78% av aktierna i Oncorena Holding AB per den 31 december 2024. www.oncorena.com
Under det första kvartalet 2025 avyttrades samtliga aktier i Oncorena Holding AB.

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**.

Nyfikenhet

Vi drivs av nyfikenhet i kombination med passion när vi söker nya hållbara och vetenskapligt baserade projektidéer.

Mod

Vi vågar agera annorlunda, ta kalkylerade risker och prioritera god kvalitet genom en snabbfotad och kostnadseffektiv process.

Samarbete

Vi stärker varandras kompetens, engagerar oss och uppmuntrar andra.

Konsekvens

Vi är försiktiga med våra resurser och agerar öppet, ärligt och etiskt.

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 och långsiktigt lönsamt bolag med fokus på effektiva behandlingar.

Vårt arbete

Att förverkliga vår affärsidé kräver att vi inkluderar hållbar utveckling 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 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. Vårt utvecklingsarbete börjar med primärt digitala metoder, som till exempel mjukvarustöd för kemisk design och karaktärisering av substanser samt databaser och virtuella metoder. När programmets utveckling framskridit testas de nya substanserna i mer avancerade och laboratorieintensiva modeller.



Delmål FN:s Agenda 2030	AQILIONs mål	Uppfylld
Delmål 3.4 Minska antalet dödsfall till följd av icke smittsamma sjukdomar och främja mental hälsa.	Vårt övergripande mål är att bidra med läkemedelskandidater som kan utvecklas till nya behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar.	I dagsläget har Aqilion fyra läkemedelskandidater under utveckling.
Delmål 5.5 Säkerställ fullt deltagande för kvinnor i ledarskap och beslutsfattande.	Vi verkar för att jämställdhet ska vara en självklarhet på alla beslutsnivåer. Målsättningen är att öka antalet kvinnor i team, ledningsgrupp och styrelse för en jämställd organisation på alla nivåer.	Aqilions team består av fem kvinnor och sju män. Styrelsen består av fyra män och två kvinnor. Ledningsgruppen består av fyra män och två kvinnor varav vd är en av dem.
Delmål 12.4 Ansvarfull hantering av kemikalier och avfall.	Vi skall använda våra resurser på ett sätt som främjar hållbar utveckling avseende laborativt och kliniskt utvecklingsarbete. Då Aqilion inte handhar laborativt arbete i egen regi är vår målsättning att säkerställa att våra underleverantörer arbetar enligt våra mål samt att vi som uppdragsgivare säkerställer att protokoll och studier följer målet.	Aqilion har under 2023 och 2024 infört ett kvalitetssystem som skall hjälpa oss att säkerställa upphandling enligt uppsatt mål.

HÅLLBARHET

Medarbetare

Vår personal är en nyckel till framgång. Vårt hållbarhetsarbete utveckling skapar möjlighet att attrahera och behålla mycket kompetenta och engagerade medarbetare som kan vidareutveckla bolaget. Aqilion försöker 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 vi 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 dataskyddslag
- 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.

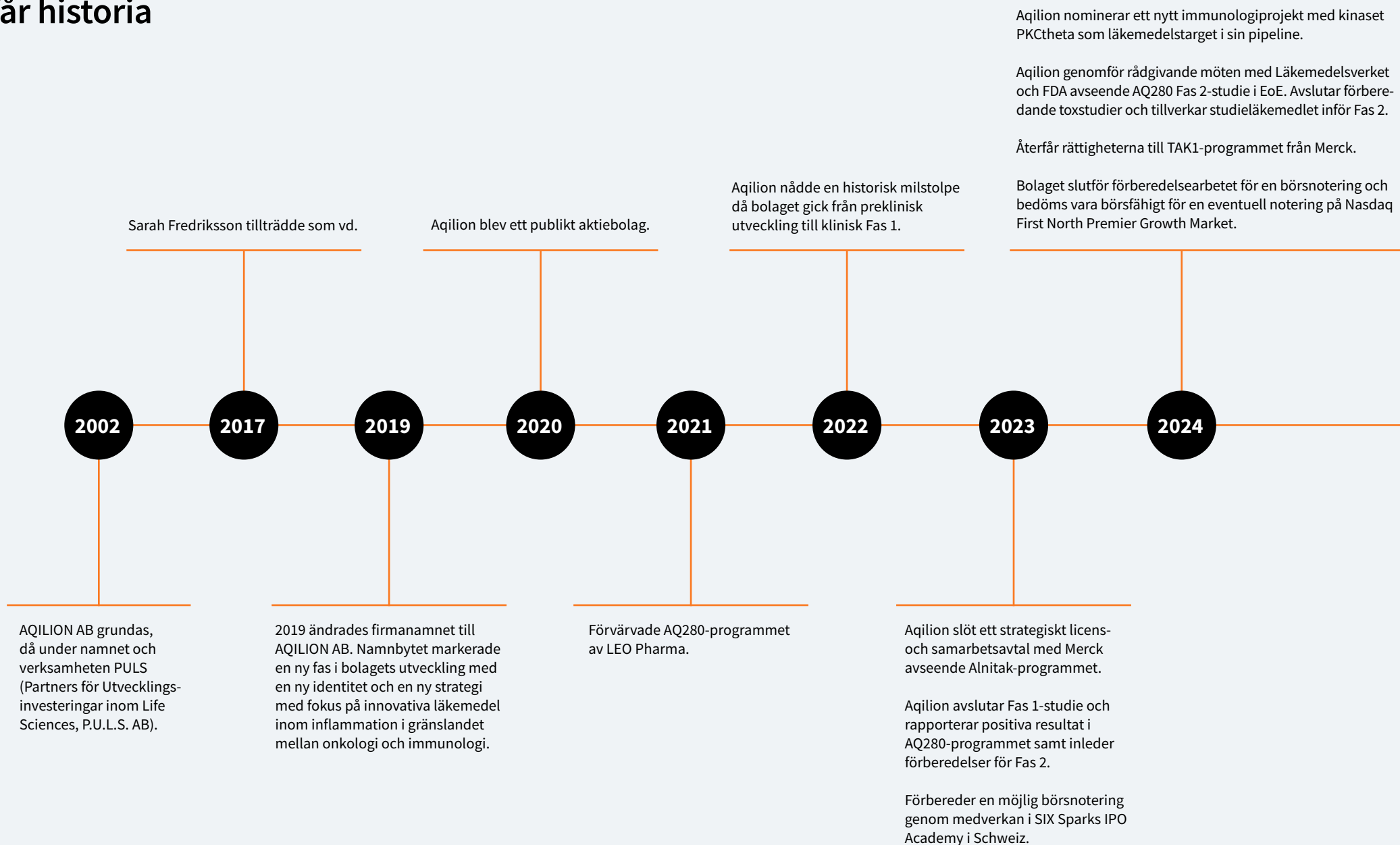
Vi stöder arbetet med att hitta fungerande alternativ till djurförök enligt de djuretiska ”3R-principerna” som utgår från att inget onödigt experiment ska utföras och att inga djur får användas vid experiment om det inte är nödvändigt.

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





5 snabba frågor

Bertil Lindmark, styrelsens ordförande

1

Vilken händelse under 2024 var, som du ser det, viktigast för Aqilions framtida utveckling?

Vi fick tillbaka alla rättigheter till TAK1-programmet vilket ger oss nya möjligheter att återstarta detta program in-house. Vi har nu ny kemi att arbeta med och har lärt oss mycket om biologin som vi kan bygga på.

2

Finansieringsfrågan är ofta avgörande för mindre bioteknikbolag och det varit tuffare att resa kapital det senaste året i Sverige. Hur ser du på utländskt kapital, kan svenska bolag attrahera mer kapital från till exempel europeiska investerare?

Med rätt teknologi och med värdefulla targets så kommer det alltid att finnas riskvilligt kapital. Just nu är det risk off, men med tiden så kommer aptiten tillbaka och man börjar se möjligheter igen. Utländskt kapital är bra men det svenska duger utmärkt väl. Vi har flera svenska aktörer och med rätt prisbild finns det fynd att göra.

3

**Vad skulle behövas för att lyfta svensk bioteknikbranschen när det gäller möjligheten att bygga hållbara bolag på hemmaplan?
Är det bara finansiering eller finns det andra viktiga aspekter?**

Man måste se till att vi kan skapa en brygga från tidiga projekt till klinisk Fas 2 så att vi undviker valley of death. Det måste till politisk vilja att satsa på innovation, bioteknik och deep-tech i allmänhet. Vi kan inte leva på skog och malm! Vi har fantastiska universitet och goda forskare och massor av ideer som kan leda till läkemedel, men tillgången till riskvilligt kapital är begränsad och dessutom finns det många zombieföretag som har fastnat i omöjliga sitsar. Man måste både ha kompetens och mod att avsluta omöjliga projekt och att satsa på de livskraftiga delarna av svensk bioteknikbranschen till fullo.

4

Aqilion har tre program i sin pipeline utöver AQ280 och alla är i relativt tidig fas. Finns det möjlighet att sluta avtal med industriella partners trots att de är tidiga i sin utvecklingsfas?

Kort sagt - ja. Vi har valt targets med omsorg och har pejat industri-intresset innan vi valde att satsa resurser. Vi såg ju att Merck KGA kände att de kunde starta sitt TAK1-projekt från en betydligt mera framskjuten position när de valde att samarbeta med oss, och vi ser vår roll som att effektivt ta projekt till en nivå som ger industrin en head start.

5

Vad ser du mest fram emot under 2025 om du tänker dels på Aqilion, dels i ett bredare perspektiv när det gäller nya och bättre läkemedel?

Att vi får resultaten från vår PK-brygga för AQ280 så att vi kan sjösätta nästa fas i utvecklingen av ett läkemedel för eosinofil esofagit.



5 snabba frågor

Johan Lund, forskningsansvarig

1

Varför tror du på Aqilions läkemedelskandidat AQ280 i just eosinofil esofagit?

Eosinofil esofagit (EoE) är en allvarlig kronisk allergisk sjukdom i matstrupen. Den kännetecknas av att allergener i maten leder till frisättning av ett stort antal s.k. cytokiner som driver på inflammation och fibros i slemhinnan vilket obehandlat på sikt leder till förträngning av matstrupen. AQ280 hämmar flertalet av dessa cytokiners sjukdomsdrivande signallering genom att specifikt blockera ett centralt enzym som förmedlar deras verkan. Aqilion har redan i en fas 1-studie visat att AQ280 är säkert att ge till friska frivilliga och att det då hämmar detta centrala enzym. Därmed har en del av den risk som kännetecknar utvecklingen av alla läkemedel tagits bort och vi kan nu gå vidare till Fas 2 i patienter med EoE med ökad sannolikhet att framgångsrikt lyckas behandla sjukdomen.

3

TAK1-programmet är ju numera tillbaka i Aqilions ägo, vad är det som är så spännande med det projektet?

Aqilion har lyckats med det som många stora läkemedelsbolag gått bet på, att ta fram en riktigt selektiv TAK1-hämmare som har oerhört potent anti-inflammatorisk effekt i djurmodeller. Det ger oss nu möjligheten att utforska hur vi på bästa och säkraste sätt kan utnyttja denna mycket potenta mekanism.

2

Varför är det enligt dig viktigt att hålla rådgivande möte med myndigheter i Europa och USA innan man ansöker om att få köra igång Fas 2-studier i AQ280?

Det ger oss en möjlighet att ställa specifika frågor om t.ex. studiedesign och de pre-kliniska data/Fas 1-data som ligger till grund för fortsatt klinisk utveckling. Därmed får vi oerhört värdefull återkoppling som gör att vi kan planera bästa möjliga Fas 2-studie.

4

I ulcerös kolit har det testats en hel del olika immunosuppressiva läkemedel, men inget av dem har väl lyckats jättebra. Hur skiljer sig ert angreppssätt i programmet för AQ312 från de befintliga behandlingsformerna som finns på marknaden idag?

Istället för att mer brett och oselektivt trycka ner immunsystemet så utövar AQ312 sina effekter genom att stimulera kroppens egna naturliga reglering av immuncellers aktivitet via s.k. T-regulatoriska celler (Tregs) och genom att stärka tarmslemhinnans barriärfunktion. På det sättet hoppas vi få god effekt på ulcerös kolit utan att se biverkningarna av bredare immunsuppression.

5

Vad ser du mest fram emot under 2025 om du tänker dels på Aqilion, dels i ett bredare perspektiv när det gäller nya och bättre läkemedel?

Under 2025 ser jag fram emot att Aqilion flyttar fram sina positioner i alla våra spännande inflammationsprojekt – med AQ280 i spetsen på väg in i en Fas 2-studie i patienter med en svårbehandlad och allt mer vanlig sjukdom med stort behov av nya och effektiva mediciner. I ett bredare perspektiv ser jag fram emot att vi som industri oförtrutet bidrar till ökad förståelse av sjukdomsmekanismer, så att vi i ökad omfattning kan skraddarsy nya läkemedel med bättre effekt och mindre biverkningar. I det avseendet är jag stor optimist i att vi under 2025 tar ytterligare steg mot visionen av rätt läkemedel till rätt patient vid rätt tid.

ORGANISATION

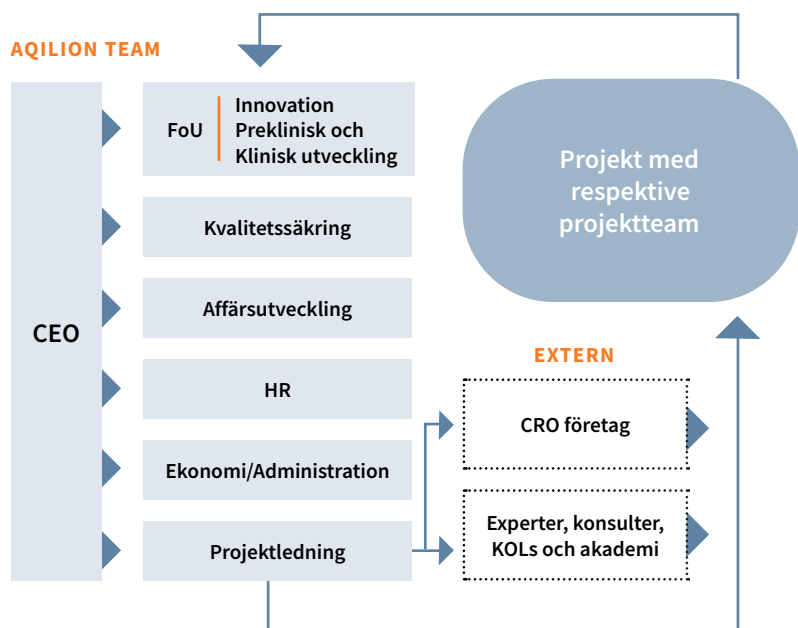
En virtuell organisation gynnar forskningsframsteg

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 de fattar också beslut om vilka samarbetspartners som ska engageras. En virtuell organisation innebär att vi kan arbeta 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 högt utbildade medarbetare med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling, affärsutveckling och entreprenörskap. Sju av tolv medarbetare har disputerat inom biokemi, biologi, kemi och medicin. Aqilion team bestod vid årets slut av totalt sju (sex) anställda och fem (fyra) konsulter varav fem kvinnor och sju män.

Aqilion anlitat konsulter på längre avtal för specifika roller inom bolaget och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis behöver.



7 av 12

medarbetare hos Aqilion
är disputerade

42 %

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

< 2 %

sjukfrånvaro under 2024

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 i 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: Chief Investor Relations Officer i aXichem AB samt seniorkonsult i eget bolag. Styrelseledamot 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 Roland Andersson 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 cancer i sig. Han har publicerat cirka 650 originalartiklar, granskat artiklar och bokkapitel samt varit handledare för 34 doktorander. Han har också ett omfattande internationellt nätverk och har i rollen som entreprenör grundat sex bolag.

Andra pågående uppdrag: Styrelseordförande och grundare i Reccan AB, Nordic Biotechnology AB, Foresight Pharma AB och styrelseledamot i ApoGlyx 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 utlicensieringar 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 är noterat 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 2024. *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), Edvin AB, Geccodots AB, Respiratorius AB (publ) samt i Lunds universitetsstyrelse och i branschorganisationen SwedenBIO.

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:



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 Neuvantis Therapeutics 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, Massachusetts, 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 Pelago AB, Mesenkia Therapeutics AB, Neuvantis Therapeutics AB och MBS Pharma AB.

Innehav per den 31 december 2024. *Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. ** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

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 en roll som rådgivande klinisk projektledare på SDS Life Science, inriktat på mindre läkemedels- och bioteknikföretag. Annelis kompetens inom klinisk verksamhet omfattar utvecklingen från första gången ett läkemedel provas 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, Göteborgs universitet 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 per den 31 december 2024. *Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. ** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

Aqilion team



Malin Hultqvist

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 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. Malin har gedigen erfarenhet inom immunologi och prekliniska modeller inom inflammation och autoimmunitet.

Andra pågående uppdrag: –



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-pipelinan från identifiering av nya projekt till klinisk utveckling och extern innovations-

utvärdering. 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: –



Fredrik Zetterberg

Vice President Head Of Medicinal Chemistry
I nuvarande befattning sedan 2024.

Född: 1968

Innehav: -

Utbildning: Doktorsexamen i organisk kemi från Uppsala universitet 1998.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Fredrik har 25 års erfarenhet från läkemedelsindustrin, senast som VP och Director of Medicinal Chemistry på Galecto Biotech, där han utvecklat flera läkemedelskandidater, inklusive den första

oralt tillgängliga galectin-3-hämmaren, GB1211, som för närvarande befinner sig i fas 2-studier. Han började sin karriär på Astra 1994 och har haft olika roller på Astra/AstraZeneca och bidragit till flera kliniska kandidater inom kardiovaskulär medicin, inklusive ticagrelor. Fredrik har 46 vetenskapliga publikationer, 26 patentansökningar och samarbetar med Lunds universitet där han handleder doktorander och föreläser i läkemedelskemi.

Andra pågående uppdrag: Styrelseledamot och vd för BIOZET AB.



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

kvalitetschef 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 per den 31 december 2024. *Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. ** Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AQILION AB (publ), organisationsnummer 556623-2095, med säte i Helsingborg avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för verksamhetsåret 2024.

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 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. 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 mer agilt och flexibelt utifrån våra utvecklingsprogramms 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 totalt partners i Europa, USA och Indien.

Aqilion är organiserat för att ha de nödvändigaste kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bioteknikbolag behöver. Organisationen består av högt utbildade medarbetare med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling, affärsutveckling och entreprenörskap. Aqilions framgång och långsiktiga värdeutveckling är beroende av en hög vetenskaplig kompetens och industriell erfarenhet samt en kostnadseffektiv och flexibel organisation. Sex av tolv medarbetare har disputerat inom biokemi, biologi, kemi eller medicin.

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 2024 hade bolaget en sjukfrånvaro under 1,95 %.

Aqilion anlitar konsulter på längre avtal för specifika roller inom Aqilion och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis behöver. Aqilions team består vid periodens utgång av 12 medarbetare fördelat på sju (sex) anställda och fem (fyra) konsulter varav fem kvinnor och sju män.

Aktieägarinformation

Aqilions målmedvetna, relevanta och transparenta kommunikation vad gäller framsteg och andra händelser i bolaget och projekten syftar till att få en spridning nationellt och internationellt för att bidra till en bra grund för såväl diskussioner kring nya projekt som exitarbetet. Under året har vd och representanter från Aqilion-teamet presenterat bolaget på ett flertal partneringsmöten och konferenser som JP Morgan/Biotech Showcase i San Francisco, BioEurope i Stockholm, DDW i Chicago, UEG Week i Köpenhamn samt NLS Days i Köpenhamn. Bolaget har även presenterats vid ett flertal tillfällen genom intervju av vd på BIOSStock's YouTube-kanal samt via presentation på Biostocks event i Sverige.

Aktiekapitalet i Aqilion AB (publ) uppgår till 3 430 TSEK. Det totala antalet aktier och röster i bolaget per den 31 december 2024 uppgår till 6 860 166. Samtliga aktier är stamaktier och har lika rätt till en röst på årsstämman. Vid utgången av 2024 hade bolaget drygt 100 aktieägare; de tio största aktieägarna ägde cirka 78 procent av de utestående aktierna och övriga ägare cirka 22 procent.

Miljö, hållbarhet och socialt ansvar

Aqilions verksamhet medför inga särskilda miljörisiker 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 2024.

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 policyer 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 2024 fyra 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.

De fyra programmen är; AQ280, AQ312, TAK1 och PKCtheta. Utöver de fyra 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:

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 tillstånd. Aqilion utvecklar AQ280 initialt som en potentiell behandling av eosinofil esofagit (EoE), en inflammatorisk sjukdom i matstrupen. Inga läkemedel med samma verkningsmekanism har hittills utvecklats mot EoE och det finns ett stort medicinskt behov.

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 metoder vad gäller dos, säkerhet, farmakokinetik, farmakodynamik och selektivitet.

Nästa steg är en Fas 2-studie i patienter. Bolaget har under 2024 genomfört ett pre-IND-möte med FDA i USA och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige. Det som återstår att genomföra inför Fas 2 är en farmakokinetik studie bland friska personer för att säkerställa att den orala formulering som ska användas i studien har liknande farmakokinetisk profil som den kapsel som användes i Fas 1-studien. Ansökan om att starta Fas 2-studien i Europa och Nordamerika planeras därefter att lämnas in i början av 2026.

AQ312:

Målet med AQ312-programmet är att utveckla ett läkemedel som kan minska besvären för patienter med ulcerös kolit genom att hämma inflammationen lokalt i tjocktarmen. AQ312-programmet baseras på läkemedelskandidaten AQ312 som binder in till en transkriptionsfaktor som heter AhR (ArylHydrocarbonReceptor). Genom att påverka AhR-receptorn till att öka uttrycket av vissa gener så signalerar det i sin tur till kroppens eget immunförsvar att öka de antal celler i tarmens slemhinna som har förmåga att dämpa inflammationen.

Under 2024 genomfördes ytterligare en lyckad proof of concept-studie med AQ312 en sjukdomsmodell. Studien visade att behandling lokalt i tarmen ger god effekt. Dessa resultat stöder målsättningen om att skapa en oral tablett som frisätter läkemedlet i tarmen. Andra studier som genomförts under året har också visat att den design av AQ312 som ger lokal effekt i tarmen också tydligt minimerar effekterna av läkemedlet i övriga delar av kroppen. Vidare har ett pilotprojekt avseende säkerhet- och toxikologistudier genomförts och arbetet med att skala upp produktionen av AQ312 har inletts. Programmet har tagit stora steg mot en första klinisk studie och vi planerar för att inleda en Fas 1-studie under 2026. Målsättningen är att genomföra en Fas 1a-studie med friska studiedeltagare följt av en Fas 1b-studie i patienter diagnostiserade med ulcerös kolit.

TAK1:

Tak1 är en central förmedlare, eller en slags växel, för olika inflammatoriska signaler som aktiverar ett flertal inflammatoriska mediatörer (cytokiner). Genom att dämpa dess aktivitet finns möjligheten att bromsa och fördröja utvecklingen av allvarliga och kroniska sjukdomar. TAK1 och dess aktivitet har identifierats som en nyckelmekanism av både akademi och industri och har väckt stort intresse inom flera indikationsområden. Aqilion har som mål att under 2025 presentera en utvecklingsplan för programmet baserat på den kunskap som genererades i samarbetet med Merck KGaA.

PKCtheta:

PKCtheta är ett kinas som spelar en avgörande roll i reglering av T-celler och är därför ett mycket relevant mål vid behandling av T-cells drivna inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t.ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit. PKCtheta har fått stor uppmärksamhet från läkemedelsindustrin och med hjälp av vår drug discovery-process siktar Aqilion på att ta fram de bästa PKCtheta-hämmarna. Aqilion har identifierat mycket potenta och selektiva PKCtheta-hämmare med hjälp av avancerad sturkturbaserad design. Nästa milstolpe i projektet är att välja ut och karaktärisera en läkemedelskandidat som därefter skall förberedas för kliniska studier. Målsättningen är att kunna presentera den optimerade läkemedelskandidaten under 2026.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER RÄKENSKAPSÅRET

Maj 2024

Aqilion utökar sin pipeline genom att nominera ett nytt immunologiprojekt med kinaset PKCtheta som läkemedelstarget. Aqilion presenterar resultat på vetenskapliga konferenser. Presentationerna omfattade pipelineprogrammen AQ280 för behandling av eosinofil esofagit och AQ312 för behandling av ulcerös kolit på The Annual Conference of International Drug Discovery and Science technology (IDDT) i Osaka, Japan den 22-24 maj.

Juni 2024

På årsstämman den 10 juni 2024 beslutade stämman i enlighet med styrelsens och valberedningens framlagda förslag. Årstämman beslutade:

Att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om emission av aktier, konvertibler och/eller teckningsoptioner. Emissionen ska kunna ske mot kontant betalning och/eller med bestämmande om apport eller kvittning eller annars med villkor i Aktiebolagslagen. Genom beslut med stöd av bemyndigandet ska antalet aktier kunna ökas med ett antal som motsvarar högst trettio (30) procent av utestående aktier i bolaget vid den tidpunkt då styrelsen första gången utnyttjar bemyndigandet.

För övriga beslut på årsstämman hänvisas till pressrelease den 10 juni 2024, vilken finns tillgänglig på bolagets hemsida, www.aqilion.com.

Aqilion återfår rättigheterna till TAK1-programmet då Aqilion och Merck beslutade att avsluta den gemensamma utvecklingen av TAK1-programmet. Data som genererats under samarbetet har förändrat risk-nytta-profilen inom de avsedda indikationerna. Merck har återlämnat alla rättigheter enligt det licens- och samarbetsavtal som ingicks mellan de två parterna i februari 2023. Aqilion genomför en intern analys av alternativen för att vidareutveckla programmet, antingen inom inflammationsområdet eller inom andra terapiområden.

Oktober 2024

Aqilion presenterar nya resultat från AQ312-programmet (oral AhR agonist) på UEG Week i Wien. Bolaget presenterade prekliniska resultat som beskriver läkemedelskandidaten AQ312 i flera gastrointestinala sjukdomsmodeller. AQ312 erbjuder en ny terapeutisk mekanism som har potential till en påtaglig förbättring av den terapeutiska effekten vid ulcerös kolit.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRETS UTGÅNG

Februari 2025

Aqilion återupptar utvecklingen av sitt TAK1-program, efter genomgång och analys av hela datapaketet. Mekanismen bakom TAK1 är en central regulator av inflammation och målet är att utveckla en ny behandling för allvarliga sjukdomar orsakade av kronisk inflammation och dysfunktionella immunsvär.

Aqilion avyttrar sitt innehav i Oncorena Holding AB. Beslutet är i linje med Aqilions strategi att renodla verksamheten till de interna pipelineprogrammen inom kronisk inflammation. Aqilion har sålt sitt innehav till befintliga ägare i Oncorena Holding AB och erhåll en försäljningslikvid om 13,7 MSEK.

Aqilions styrelse har beslutat att genomföra en företrädesemission på cirka 26,8 MSEK.

Mars 2025

Aqilion tillkännagav i februari 2025 att bolaget kommer att genomföra en företrädesemission i februari och mars 2025. Den avslutade företrädesemissionen medförde att bolaget erhöll ett kapitalsillskott om 11,1 MSEK (brutto) före emissionskostnader.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

AKTIEKAPITALET'S UTVECKLING

Aktiekapitalet i AQILION AB uppgick per den 31 december 2024 till 3 430 083 SEK fördelat på 6 860 166 aktier. Utvecklingen av aktiekapitalet över tid beskrivs i tabellen nedan.

Aktieägare	Antal aktier	Innehav i %
LMK Forward AB	1 284 470	18,7
Quantum Leben AG	1 244 468	18,1
Longbow	966 473	14,1
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
Mikael Lönn	106 928	1,6
Grevermond Investments Ltd	102 176	1,5
Totalt tolv största aktieägarna	5 527 381	80,6
Övriga aktieägare	1 332 785	19,4
Totalt	6 860 166	100,0

Källa: Euroclear 31 december 2024

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
2022-06-15	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 2024 - KONCERNEN

Intäkter och rörelseresultat

Per den 31 december 2024 ingick dotterbolaget AQILION FILIA AB i koncernen. All verksamhet drivs i moderbolaget AQILION AB.

Under 2024 var koncernens totala intäkter 3 805 TSEK (122 171) och övriga intäkter 0 TSEK (0). Minskningen är i allt väsentligt hänförligt till den upfront-betalning för utlicensieringsavtalet med Merck som erhöles under första kvartalet 2023, samt att ingen ersättning för nedlagda kostnader eller utförande av uppdrag erhöles i fjärde kvartalet 2024 jämfört med samma kvartal 2023.

Koncernens driftskostnader under 2024 uppgick till 71 173 TSEK (61 927) varav administrationskostnader 12 298 TSEK (10 212) och forsknings- och utvecklingskostnader 58 875 TSEK (51 715). Koncernens forsknings- och utvecklingskostnader inkluderar egna forskningsresurser samt kostnader för externa utvecklingsleverantörer. Ökningen i koncernens driftskostnader är i huvudsak hänförligt till kostnader relaterade till förberedelser och planering av Fas 2-studien för AQ280-programmet, nomineringen av PKCtheta och fler anställda och konsulter under 2024.

Koncernen redovisade ett rörelseresultat om -67 368 TSEK (60 244) för 2024.

Finansnetto under 2024 uppgick till 6 702 TSEK (-2 807). Finansiella intäkter uppgick till 8 104 TSEK (4 907) under 2024 hänförligt till ränteintäkter 2 600 TSEK, positiv värdeförändring i AcuCort AB 3 774 TSEK och utdelning i Eruccal AB (f.d. Laccure AB) 1 308 TSEK.

Koncernens resultat före och efter skatt uppgick till -60 666 TSEK (-57 437) för 2024.

KASSAFLÖDE

Koncernens kassaflöde för den löpande verksamheten uppgick 2024 till -63 805 TSEK (57 125). Kassaflödet från investeringsverksamheter var 1 508 TSEK (-2 500) och kassaflöde från finansieringsverksamheter uppgick till -572 TSEK (20 632).

Likviditet och finansiell ställning

Koncernens likvida tillgångar uppgick per den 31 december till 40 368 TSEK (103 015). Totala tillgångar per den 31 december uppgick till 78 302 TSEK (140 168), varav omsättningstillgångar uppgick till 42 370 TSEK (106 126) och anläggningstillgångar till 35 932 TSEK (34 042). De immateriella anläggningstillgångarna var vid periodens slut 13 488 TSEK (13 488).

Eget kapital per den 31 december 2024 uppgick till 70 350 TSEK (131 042) och koncernens soliditet var 90 % (93).

Styrelsen och verkställande direktören ser löpnade över olika alternativ för bolagets finansiering för att säkerställa fortsatt drift och finansiering av den planerade Fas 2-studien med läkemedelskandidaten AQ280 bland patienter med eosinofil esofagi. Finansieringsstrategin inkluderar såväl affärsutveckling med målsättningen att teckna nya partneravtal infor Fas 2-studien som avyttring av finansiella innehav och rekrytering av nya finansierare infor en framtida IPO.

Vi är tacksamma för det fortsatta stödet från våra befintliga aktieägare, som delar vår tro på potentialen i vår pipeline. Företrädesemissionen som meddelades i februari 2025 tecknades till 41,53 % och tillförde 11,1 MSEK, före emissionskostnader. Försäljningen av Oncorena Holding AB som genomfördes i februari 2025 tillförde bolaget 13,7 MSEK. Dessa två kapitaltillskott tillsammans med hård kostnadskontroll och strategiska prioriteringar möjliggör att vi kan slutföra PK-studien för AQ280 och slutföra de sista förberedelserna för Fas 2-studiestarten. Det är styrelsens och ledningens bedömning att det finns finansiering och rörelsekapital för 2025. För att initiera Fas 2-studien för AQ280 kommer det krävas ytterligare finansiering.

FÖRSLAG TILL DISPOSITION BETRÄFFANDE BOLAGETS VINSTMEDEL

Till årsstämmans förfogande finns följande belopp i kronor:

Balanserat resultat	126 113 572
Årets resultat	-60 628 317
Summa	65 485 255

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel disponeras enligt följande:

Överföres i ny räkning	65 485 255
Summa	65 485 255

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 detta.

FINANSIELL ÖVERSIKT - koncernen

Resultaträkning, TSEK	2024	2023
Nettoomsättning	3 805	122 171
Övriga rörelseintäkter	-	-
Rörelsens kostnader	-71 173	-61 927
Rörelseresultat	-67 368	60 244
Finansnetto	6 702	-2 807
Resultat före skatt	-60 666	57 437
Inkomstskatt	-	-
Årets resultat	-60 666	57 437
Balansräkning, TSEK		
Anläggningstillgångar	35 932	34 042
Kortfristiga fordringar	2 002	3 111
Likvida medel	43 368	103 015
Summa tillgångar	78 302	140 168
Eget kapital	70 350	131 042
Lång- och kortfristiga skulder	7 952	9 126
Summa eget kapital och skulder	78 302	140 168
Kassaflöde, TSEK		
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-63 805	57 125
Kassaflöde från investeringsverksamheten	1 508	-2 500
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-572	20 632
Årets kassaflöde	-60 869	75 257
Nyckeltal		
Rörelsekapital, TSEK	35 043	98 209
Kassalikviditet, %	578	1 340
Soliditet, %	90	93
Skuldsättningsgrad, %	11	7
Aktiedata, SEK		
Eget kapital per aktie	10,25	19,1
Utdelning	-	-
Antal aktier		
Genomsnittligt antal utestående aktier	6 860 166	6 664 908
Antal aktier vid periodens utgång	6 860 166	6 860 166

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 är det eventuellt inte 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 skulle kunna uppkomma konkurrerande forskningsprojekt som uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare och då riskerar 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 lagstiftning och tillstånd förändras kan detta leda till förseningar och högre kostnader, samt att kommersialisering senareläggs.

Nyckelpersoner

Aqilions nyckelpersoner och medarbetare besitter en hög kompetens och deras långa erfarenheter är viktig för bolagets fortsatta utveckling. För anställda är uppsägningstiden generellt 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 kostsamma tvister. Dessutom finns risk att Aqilion anklagas för att göra intrång i konkurrents 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. Därför 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. 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

Aqilion har inte varit part i några rättsliga förfaranden, skiljedomsförfaranden eller myndighetsförfaranden (inklusive ännu ej avgjorda ärenden eller sådana som bolaget är medveten om kan uppkomma) under de senaste tolv månaderna som har haft, eller skulle kunna få, betydande effekter på bolagets ställning eller lönsamhet. Bolaget har inte heller informerats om anspråk som kan leda till att Aqilion blir part i sådan process eller skiljeförfarande.

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.

VÄSENTLIGA AVTAL

I december 2021 förvärvade Aqilion programmet AQ280 av LEO Pharma. Aqilion har förvärvat hela programmet som omfattar kunskap, data och immateriella tillgångar bakom en helt ny läkemedelskandidat. Genom detta avtal har Aqilion förvärvat alla rättigheter till all potentiell användning av AQ280-tillgången. Vidare kommer Aqilion erlagga ytterligare tilläggsbetalningar som genereras antingen från produktförsäljning eller via intäkter från utlicensiering. Aqilion ska dock inte betala några utvecklingsbaserade milstolpar.

I februari 2023 ingick koncernen ett exklusivt licens- och strategiskt forskningssamarbete med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av Transforming Growth Factor- β (TGP- β)-aktiverad kinas 1 (TAK1). Enligt avtalet ("Merck-avtalet") fick Merck en exklusiv världsomspännande licens för att forska, utveckla, tillverka och kommersialisera terapier som identifierats genom samarbetet. Enligt villkoren i Merck-avtalet betalade Merck en icke återbetalningsbar up-front-betalning om 10 miljoner euro (110 miljoner kronor) under första kvartalet 2023.

Koncernen bedrev fram till tredje kvartalet forskningsaktiviteter inom ramen för forskningssamarbetet med Merck. Vissa kostnader förknippade med nämnda forskningsaktiviteter ersattes av Merck baserat på en gemensamt överenskommen forskningsplan. Externa kostnader som koncernen ådragit sig i genomförandet av forskningssamarbetet debiterades Merck och inkluderades i intäkterna, utförande av tjänsteuppdrag.

Den 20 juni 2024 meddelade Aqilion och Merck att de beslutat att avsluta den gemensamma utvecklingen av TAK1-programmet. Merck har återlämnat alla rättigheter enligt det licens- och samarbetsavtalet och denna återlämning var slutförd under första kvartalet 2025. Vidare innebar detta att ersättningen från Merck för vissa kostnader upphörde under tredje kvartalet 2024.

BOLAGSSTYRNING

BOLAGSSTYRNINGSRAPPORT

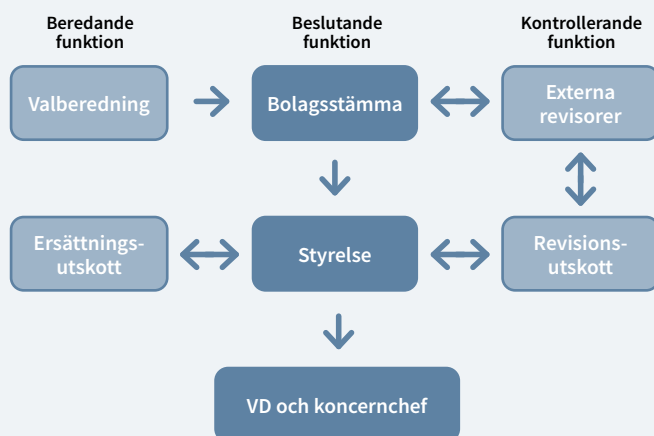
Bolagsstyrning inom Aqilion AB (publ) ("Aqilion") definierar beslutsystem, tydliggör roller och ansvarsfördelning mellan styrelse-, lednings- och kontrollorganen samt säkerställer öppenhet mot koncernens intressenter.

Bolagsstyrning

Aqilion är ett svenskt publikt aktiebolag. Bolagets styrning 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 ledning 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 affärsmöjligheter ges.

Aqilion har under 2024 inte varit skyldig att följa Koden, men har frivilligt valt att upprätta denna bolagsstyrningsrapport som utformats i enlighet med årsredovisningslagen och Koden och redogör för Aqilions bolagsstyrning under räkenskapsåret 2024. Eftersom Aqilion inte är skyldig att följa Koden redovisas dock inte avvikelser från Koden i denna bolagsstyrningsrapport.

Övergripande struktur för bolagsstyrning



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.

ÅRSSTÄMMA 2024

Aqilions årsstämma hölls den 10 juni 2024 i Helsingborg där 46,8 % av antalet aktier och röster var företrädade. 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 2023. Stämman beslutade att hela beloppet till stämmans förfogande ska balanseras i ny räkning.

Ansvarsfrihet

Årsstämman beviljade styrelseledamöterna och verkställande direktören ansvarsfrihet för verksamhetsåret 2023.

Utdelning

Årsstämman beslutade att ingen utdelning ska lämnas för räkenskapsåret 2023.

Fastställande av antalet styrelseledamöter och val av styrelse

Stämman beslutade att styrelsen ska bestå av sex ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Kristina Masson (omval) och Anders Kronborg (omval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark.

Fastställande av styrelse- och revisionsarvoden

Årsstämman beslutade att arvode intill slutet av nästa ordinarie årsstämma ska utgå med 210 000 SEK till styrelsens 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

Forvis Mazars AB Helsingborg valdes till revisor för tiden till nästa årsstämma, med auktoriserade revisorn Andreas Brodström som huvudansvarig revisor.

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 bemyndigande för styrelsen att besluta om emission av aktier, konvertibler och/eller teckningsoptioner

Årsstämman beslutade att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma, med eller utan företrädesrätt, besluta om emission av aktier, konvertibler och/eller teckningsoptioner. Emission ska kunna ske mot kontant betalning och/eller med bestämmande om apport eller kvittning eller annars med villkor enligt Aktiebolagslagen. Genom beslut med stöd av bemyndigandet ska antalet aktier kunna ökas med ett antal som motsvarar högst trettio (30) procent av utestående aktier i bolaget vid den tidpunkt då styrelsen första gången utnyttjar bemyndigandet.

Fastställande av föreslagna ändringar i bolagsordningen

Årsstämman beslutade enligt styrelsens förslag om ändringar i bolagsordningen.

Aktien och aktieägare

Antalet registrerade aktier i Aqilion uppgick den 31 december 2024 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.

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 2023 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 Grenspecia-listen 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 tio suppleanter.

Enligt Koden ska styrelsens ordförande väljas av bolagsstämman och se till att styrelsens arbete bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina åligganden. Bolagets styrelse består av sex ordinarie ledamöter. Vid bolagets årsstämma 2024 beslutade stämman att styrelsen ska bestå av sex ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Kristina Masson (omval) och Anders Kronborg (omval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark.

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 2024 haft 14 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	13/14		2/2
Roland Andersson	Ledamot	2018	Ja/Ja	13/14	5/5	
Gunilla Savring	Ledamot	2021	Ja/Ja	13/14		2/2
Kristina Masson	Ledamot	2023	Ja/Ja	12/14		
Anders Kronborg	Ledamot	2023	Ja/Ja	11/14	5/5	
Martin Olovsson	Ledamot	2021	Ja/Ja	14/14		2/2

* Avser oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning respektive i förhållande till större aktieägare i bolaget.

Presentation av styrelsen återfinns på sidan 28 och styrelsens ersättning under 2024 återfinns i not 9.

BOLAGSSTYRNING**Ersättningsutskottet**

Styrelsen etablerade 2018 ett ersättningsutskott. Under året har utskottet haft två möten. Ersättningsutskottet består av Bertil Lindmark, ordförande, Martin Olovsson och Gunilla Savring och de 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. Under 2024 har utskottet haft fem möten. Revisionsutskottet består 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 2024 återfinns i not 9.

Revision

Revisorerna 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 (1) revisor med eller utan revisorssuppleanter. Bolagets revisor är Forvis Mazars, med Andreas Brodström som huvudansvarig revisor. Utöver revisionsuppdraget har Forvis Mazars under räkenskapsåret 2024 anlitats 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 bygger på interna riktlinjer, ansvarsfördelningar och arbetsfördelningar som följs upp för efterlevnad och 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 2024 fortsatt att omfatta utökad dokumentation av processer, rutiner, uppdatering av riskrapportering.

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 genomfört 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 dess potentiella effekt samt bolagets

nuvarande kontrollmiljö och rutiner för att hantera risken. Resultatet av riskanalysen utvärderas sedermera för att fastställa huruvida identifierade risker är inom bolagets riskapitit och accepterade risktolerans.

Baserat på riskutvärderingen strävar Aqilion efter att hantera risker som överskrider bolagets riskapitit 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 för 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 bolagets hantering och kommunikation av väsentlig information. Aqilions 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 hantering av eventuella brister, liksom uppföljning av förslag på åtgärder som uppmärksammas 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	2024	2023
TSEK			
Nettoomsättning	5	3 805	122 171
Bruttoresultat		3 805	122 171
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-58 875	-51 715
Adminstrationskostnader	6,7,8,9	-12 298	-10 212
Rörelseresultat		-67 368	60 244
Finansiella intäkter	10	8 104	4 907
Finansiella kostnader	10	-1 402	-7 714
Resultat efter finansiella poster		-60 666	57 437
Resultat före skatt		-60 666	57 437
Skatt på årets resultat	11	-	-
ÅRETS RESULTAT		-60 666	57 437
Årets resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare		-60 666	57 437
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-
Antal utestående aktier vid periodens utgång		6 860 166	6 860 166
Genomsnittligt antal aktier		6 860 166	6 664 908

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	2024-12-31	2023-12-31
TSEK			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
Nyttjanderättstillgångar	13	1 170	1 754
Finansiella tillgångar			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	15	21 274	18 800
Summa anläggningstillgångar		35 932	34 042
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		-	1 433
Övriga fordringar		710	960
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	16	1 292	718
Likvida medel	17	40 368	103 015
Summa omsättningstillgångar		42 370	106 126
SUMMA TILLGÅNGAR		78 302	140 168

FORTSÄTTER

	NOT	2024-12-31	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	18		
Aktiekapital		3 430	3 430
Övrigt tillskjutet kapital		372 736	372 762
Balanserat resultat		-245 150	-302 587
Årets resultat		-60 666	57 437
Summa eget kapital		70 350	131 042
Långfristiga skulder			
Leasingskulder	19	625	1 209
Summa långfristiga skulder		625	1 209
Kortfristiga skulder			
Leasingskulder	19	583	545
Leverantörsskulder		1 424	1 706
Övriga skulder		1 343	623
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	20	3 977	5 043
Summa kortfristiga skulder		7 327	7 917
Summa skulder		7 952	9 126
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		78 302	140 168

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 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
Ingående eget kapital 1 januari 2024	3 430	372 762	-245 150	131 042	131 042
Teckningsoptioner, återköp		-26			-26
Årets totalresultat			-60 666	-60 666	-60 666
Utgående eget kapital 31 december 2024	3 430	372 736	-305 816	70 376	70 350

Koncernens kassaflödesanalys

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	NOT	2024-12-31	2023-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-67 368	60 244
Erhållen ränta		2 600	3 263
Erlagd ränta		-102	-262
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	22	584	-740
Betald inkomstskatt		-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-64 286	62 505
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet			
Förändring av rörelsefordringar		1 109	-1 743
Förändring av rörelseskulder		-628	-3 637
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-63 805	57 125
Investeringsverksamheten			
Erhållen utdelning		1 508	-
Investering i immateriella tillgångar		-	-
Investering i övriga finansiella innehav		-	-2 500
Kassaflöde från investeringsverksamheten		1 508	-2 500
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		-	20 247
Erhållna optionspremier		-	910
Teckningsoptioner, återköp		-26	-
Amortering leasingsskuld	19	-546	-525
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-572	20 632
Periodens kassaflöde		-62 869	75 257
Periodens kassaflöde		-62 869	75 257
Valutakurseffekt i likvida medel		222	1 659
Likvida medel vid periodens början		103 015	26 099
Likvida medel vid periodens slut	17	40 368	103 015

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets resultaträkning

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

	NOT	2024	2023
TSEK			
Nettoomsättning	5	3 805	122 171
Bruttoresultat		3 805	122 171
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-58 875	-51 715
Administrationskostnader	6,7,8,9	-12 362	-10 250
Rörelseresultat		-67 432	60 206
Resultat från finansiella poster			
Nedskrivningar av värdepapper som är finansiella anläggningstillgångar	10	-1 300	-7 452
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	10	8 656	4 907
Räntekostnader och liknande resultatposter	10	-552	-226
<i>Summa finansiella poster</i>		<i>6 804</i>	<i>-2 771</i>
Resultat efter finansiella poster		-60 628	57 435
Resultat före skatt		-60 628	57 435
Skatt på årets resultat	11	-	-
ÅRETS RESULTAT		-60 628	57 435

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	2024-12-31	2023-12-31
TSEK			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	14	25	25
Andra långfristiga värdepappersinnehav	15	21 274	18 800
Summa anläggningstillgångar		34 787	32 313
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		-	1 433
Övriga fordringar		710	960
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	16	1 292	718
Summa kortfristiga fordringar		2 002	3 111
Kassa och bank	17	40 343	102 990
Summa omsättningstillgångar		42 345	106 101
SUMMA TILLGÅNGAR		77 132	138 414

FORTSÄTTER

	NOT	2024-12-31	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	18		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		3 430	3 430
Reservfond		1 472	1 472
<i>Summa bundet eget kapital</i>		<i>4 902</i>	<i>4 902</i>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		0	20 752
Balanserat resultat		126 114	47 953
<i>Årets resultat</i>		<i>-60 628</i>	<i>57 435</i>
<i>Summa fritt eget kapital</i>		<i>65 486</i>	<i>126 140</i>
Summa eget kapital		70 388	131 042
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 424	1 706
Övriga skulder		1 343	623
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	20	3 977	5 043
Summa kortfristiga skulder		6 744	7 372
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		77 132	138 414

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 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
Belopp vid årets ingång 1 januari 2024	3 430	1 472	20 752	47 953	57 435	131 042
Teckningsoptioner, återköp			-26			-26
Beslut enligt årsstämma balanseras i ny räkning			-20 726	78 161	-57 435	
Årets totalresultat					-60 628	-60 628
Utgående balans 31 december 2024	3 430	1 472	0	126 114	-60 628	70 388

FINANSIELLA RAPPORTER

Moderbolagets kassaflödesanalys

MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS

	NOT	2024-12-31	2023-12-31
TSEK			
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-67 432	60 206
Erhållen ränta		2 600	3 263
Erlagd ränta		-	-
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	22	-	-1 197
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-64 832	62 272
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet			
Förändring av rörelsefordringar		1 109	-1 970
Förändring av rörelseskulder		-628	-3 358
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-64 351	56 944
Investeringsverksamheten			
Erhållen utdelning		1 508	-
Investering i immateriella tillgångar		-	-
Investering i joint ventures och intresseföretag		-	-2 500
Kassaflöde från investeringsverksamheten		1 508	-2 500
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		-	20 247
Erhållna optionspremier		-	910
Teckningsoptioner, återköp		-26	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-26	21 157
Periodens kassaflöde		-62 869	75 601
Periodens kassaflöde		-62 869	75 601
Valutakurseffekt i likvida medel		222	1 315
Likvida medel vid periodens början		102 990	26 074
Likvida medel vid periodens slut	17	40 343	102 990

NOTER

Tilläggsupplysningar

Not 1

Allmän information

Noter till årsbokslut 2024 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 2025 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.

Skilnaderna 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 2024 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 2025 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 företagets 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 verksamt (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.

NOTER

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, rabatter 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 prestationsåtagande 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 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 godkännande har erhållits.

Utförande av tjänsteupdrag

Erhållna arvoden för forsknings- och utvecklingstjänster redovisas successivt över den period som de avser. Om ingen sådan relation finns sker intäktsredovisning baserad 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 resultat i linjärt 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:

NOTER

- 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.

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. Övanstående 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 leasingskuld 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 leasingskulden och nyttjanderättstillgången sker. Leasingavgifter fördelas mellan amortering på leasingskulden 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.

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, 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 18.

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 i 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.

NOTER

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 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 av-

gångsvederlag 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 realiseras 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 förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillingar. 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.

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 2024 varit 1 000 TSEK (664) 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 leasingkulder.

Beräknat utifrån finansiella räntebärande tillgångar och skulder som löper med rörlig ränta per den 31 december 2024 skulle en procentenhetsförändring av marknadsräntan påverka koncernens resultat med 392 TSEK (1 013 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 1 716 TSEK (961 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 kreditrisker avseende finansiella tillgångar uppgick till den 31 december 2024 till 68 513 TSEK (129 779 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 2024 har Aqilion en likviditet om 40 368 TSEK (103 015 TSEK). Aqilion tillfördes i mars 2023 20,1 miljoner SEK genom konvertering av de utestående teckningsoptionerna av serien TO1. Likviden från emissionen i kombination med uppförda betalningen 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 2024 förfaller till betalning:

TSEK	Inom 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 2 år	Senare än 2 år
Leasingskuld	162	486	648	-
Leverantörs- skulder	1 424	-	-	-
Övriga skulder och upplupna kostnader	1 209	-	-	-
Summa	2 795	486	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 till exempel 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 generera 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 TSEK	2024-12-31	2023-12-31
Totalt räntebärande skulder	1 208	1 754
Avgår: räntebärande tillgångar	-40 368	-103 015
Nettoskuld	-39 160	-101 261
Totalt eget kapital	70 350	131 042
Nettoskuldsättningsgrad	-56 %	-77 %

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

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 den 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, 21 274 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 212 054 TSEK (147 480). 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 43 683 TSEK (30 381). 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 TSEK	2024	2023
Europa	3 805	122 171
Totalt	3 805	122 171

Intäkter fördelade per intäktslag

Koncern och moderbolag TSEK	2024	2023
Utlicensiering	-	110 157
Utförande av tjänsteuppdrag	3 805	12 014
Totalt	3 805	122 171

Kontraktstillgångar och kontraktsskulder

Koncern och moderbolag TSEK	2024	2023
Kundfordringar	-	1 433
Totalt	-	1 433

Av koncernens 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.

NOTER

Not 6

Rörelsens kostnader fördelade på kostnadsslag

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

Koncernen TSEK	2024	2023
Forsknings- och utvecklingskostnader		
Personalkostnader	14 600	13 465
Externa kostnader	44 275	38 250
Totala kostnader för forskning & utveckling	58 875	51 715
Administrationskostnader		
Personalkostnader	5 278	4 285
Externa kostnader	6 435	5 352
Avskrivningar	585	575
Totala administrationskostnader	12 298	10 212
<i>Moderbolaget</i>		
Forsknings- och utvecklingskostnader		
Personalkostnader	14 600	13 465
Externa kostnader	44 275	38 250
Totala kostnader för forskning & utveckling	58 875	51 715
Administrationskostnader		
Personalkostnader	5 278	4 286
Externa kostnader	7 084	5 964
Totala administrationskostnader	12 362	10 250

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 2024.

Koncernen TSEK	2024	2023
Avskrivningar på nyttjanderättstillgångar	585	575
Räntekostnader för leasingkulder	102	36
Moderbolagets kostnader och åtaganden avseende leasingavtal framgår nedan.		
Leasingavtal i moderbolaget		
Leasingavgifter inkl. hyreskostnad för lokal, årets kostnad	650	711
<i>Leasingavgifter förfaller enligt följande:</i>		
Inom ett år	583	545
Senare än ett år men inom fem år	625	1 209
Senare än fem år	-	-
Totala leasingavgifter	1 208	1 754

Hela leasingavgiften avser hyresavtal för kontor i Helsingborg. Tillkommande nyttjanderätter i slutet av året utgör 1 208 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 TSEK	2024	2023
<i>Forvis Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	170	159
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	57	67
Skatterådgivning	30	-
Övriga rådgivningstjänster	-	-
Summa	257	226
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Forvis Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	170	159
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	57	67
Skatterådgivning	30	-
Övriga rådgivningstjänster	-	-
Summa	257	226

NOTER

Not 9

Ersättningar till anställda samt upplysningar om personal

Koncernen och moderbolaget TSEK	2024	2023
Kostnader för ersättningar till anställda		
Löner och ersättningar	11 073	9 656
Sociala kostnader	3 507	1 986
Pensionskostnader - avgiftsbestämda planer	2 394	2 860
Summa	16 974	14 502
<i>Moderbolaget</i>	2024	2023
Ersättningar till styrelsen		
Styrelsearvoden	723	764
Sociala kostnader	161	157
Summa	884	921
Summa moderbolaget	17 858	15 423
Medelantalet anställda	2024	2023
Moderbolaget, Sverige	8	7
Summa	8	7
Könsfördelning i Koncernen för för styrelseledamöter och övriga ledande befattningshavare, antal på balansdagen (varav kvinnor)	2024	2023
Styrelseledamöter	6(2)	6 (2)
Vd och övriga ledande befattningshavare	6(2)	7(2)
Styrelser inom koncernen	-	-
Totalt	12(4)	13(4)

**Moderbolaget
Styrelsearvode**

Styrelsearvode till ordföranden har utgått med 210 TSEK (210 TSEK) och till övriga styrelseledamöter med 100 TSEK (100 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, CMO och DCO. I denna not ingår endast de ledande befattningshavare som har anställningsförhållande, vilket är vd samt fyra (tre) ytterligare personer. 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	Options-program	Pensions-premie	Total kom-pensation	Andel fast kompensation
Sarah Fredriksson, vd							
Total 2024	1 791 800	16 400	176 100	0	568 000	2 552 300	70 %
Total 2023	1 721 600	11 600	1 050 000	0	599 000	3 382 200	51 %
Övriga ledande befattningshavare							
Total 2024	6 164 700	49 100	478 600	0	1 128 900	7 821 300	79 %
Total 2023	3 595 700	15 100	2 156 400	0	594 800	6 362 000	57 %

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. Under 2024 beslutade styrelsen 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 TSEK	2024	2023
Finansiella intäkter		
Ränteintäkter	2 600	3 263
Värdeförändring andra långfristiga värdepappersinnehav	3 774	1 300
Valutakursförändringar	222	344
Utdelning	1 508	–
Summa finansiella intäkter	8 104	4 907
Finansiella kostnader		
Räntekostnader	-102	-36
	-102	-36
Värdeförändring finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen		
Verklig värdeförlust	-1 300	-7 678
Summa finansiella kostnader	-1 402	-7 714
Summa finansiella poster, netto	6 702	-2 807

FORTSÄTTER

Moderbolaget	2024	2023
Resultat från övriga värdepapper som är anläggningstillgångar		
Nedskrivning av värdepapper	-1 300	-7 452
Summa resultat	-1 300	-7 452
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		
Ränteintäkter	2 600	3 263
Valutakursförändringar	774	344
Utdelning	1 508	–
Återföring gjorda nedskrivningar av värdepapper	3 774	1 300
Summa övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	8 656	4 907
Räntekostnader och liknande resultatposter	2024	2023
Valutakursförluster	-552	-226
Summa räntekostnader och liknande resultatposter	-552	-226
Summa finansiella poster, netto	6 804	-2 771

NOTER

Not 11

Skatt på årets resultat

Koncernen TSEK	2024	2023
Aktuell skatt för året	0	0
Uppskjuten skatt	0	0
Summa skatt på årets resultat	0	0
Resultat före skatt	-60 666	57 437
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6%	12 497	-11 832
Skatteeffekter av:		
Nedskrivningar av finansiella poster	-268	-1 535
Ej skattepliktiga intäkter	1 093	268
Ej avdragsgilla kostnader	-10	-196
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	-13 302	13 295
Skatt på årets resultat	0	0
Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:		
Moderbolaget	2024	2023
Aktuell skatt för året	-	-
Uppskjuten skatt	-	-
Summa skatt på årets resultat	-	-

FORTSÄTTER

Moderbolaget	2024	2023
Resultat före skatt	-60 628	57 437
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6 %	12 489	-11 832
Skatteeffekter av:		
Nedskrivning av finansiella poster	-268	-1 535
Ej skattepliktiga intäkter	1 093	268
Ej avdragsgilla kostnader	-2	-196
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	-13 302	13 295
Skatt på årets resultat	0	0

Koncernens ackumulerade utnyttjade underskottsavdrag uppgick 31 december 2024 till 212 054 (147 480) MSEK. Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdragen. Det är dock osäkert när i tiden dessa underskottsavdrag kommer kunna utnyttjas för avräkning mot beskattningsbara vinster. Uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget upptas därför inte till något värde.

NOTER

Not 12

Immateriella anläggningstillgångar

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	13 488	13 488
Förvärv av utvecklingsprojekt	-	-
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.

Not 13

Nyttjanderättstillgångar

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	1 754	1 687
Avslutade avtal	-584	-1 687
Tillkommande avtal	-	1 754
Utgående ackumulerade anskaffningsvärde	1 170	1 754
Ingående avskrivningar	0	-1 112
Avslutade avtal	585	1 687
Årets avskrivningar	-585	-575
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	0
Redovisat värde	1 170	1 754

Not 14

Andelar i koncernföretag

Moderbolaget	2024-12-31	2023-12-31
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.

NOTER

Not 15

Andra långfristiga värdepappersinnehav

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Ingående redovisat värde	18 800	22 452
Årets investering	-	2 500
Verkligt värdeförändring	2 474	-6 152
Redovisat värde	21 274	18 800

	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde	Verkligt värde 2024-12-31
AcuCort AB, 556715-5113	9,5	11 319 062	8 580	8 580
AcuCort AB (teckningsoptioner)	-	24 100	-	-
Oncorena Holding AB, 556925-5192	15,2	91 476	12 694	12 694

Moderbolaget	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	73 029	70 529
Årets investering	-	2 500
Utgående anskaffningsvärde	73 029	73 029
Ingående nedskrivningar	-54 229	-48 077
Årets nedskrivning & återläggning av tidigare gjorda nedskrivningar	2 474	-6 152
Utgående nedskrivningar	-51 755	-54 229
Redovisat värde	21 274	18 800

Not 16

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Förutbetald hyra	184	54
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	1 067	410
Övriga poster	41	254
Redovisat värde	1 292	718

Moderbolaget	2024-12-31	2023-12-31
Förutbetald hyra	184	54
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	1 067	410
Övriga poster	41	254
Redovisat värde	1 292	718

NOTER

Not 17

Likvida medel

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	40 368	103 015
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	40 343	102 990

Not 18

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 2024 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 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 19

Leasingskuld

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Ingående leasingskuld	1 754	525
Tillkommande avtal	-	1 754
Amortering under året, kassaflödespåverkande	-546	-525
Utgående leasingskuld	1 208	1 754
Varav långfristig	625	1 209
Varav kortfristig	583	545

Not 20

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc. avg.	739	921
Upplupna styrelsearvoden inkl. sociala avgifter	544	643
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	633	2 100
Upplupen preliminär teambonus	1 485	1 309
Upplupna patentkostnader	222	-
Övrigt	354	70
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 977	5 043
<i>Moderbolaget</i>		
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc. avg.	739	921
Upplupna styrelsearvoden inkl. sociala avgifter	544	643
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	633	2 100
Upplupna preliminära teamsbonus	1 485	1 309
Upplupna patentkostnader	222	-
Övrigt	354	70
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 977	5 043

NOTER

Not 21

Finansiella instrument uppdelade på kategorier

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultatet		
Andra långfristiga värdepappersinnehav	21 274	18 800
	21 274	18 800
Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde		
Kundfordringar	-	1 433
Övriga fordringar	12	13
Likvida medel	40 368	103 015
	40 380	104 461
Summa finansiella tillgångar	61 654	123 261

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	2024-12-31	2023-12-31
Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde		
Leverantörsskulder	1 424	1 706
Upplupna kostnader	1 209	2 170
Summa finansiella skulder	2 633	3 876

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 22

Ej kassaflödespåverkande poster

Koncernen	2024-12-31	2023-12-31
Avskrivningar	584	575
Valutakursdifferenser	-	-1 315
Summa	584	-740

Moderbolaget	2024-12-31	2023-12-31
Valutakursdifferenser	-	-1 197
Summa	-	-1 197

Not 23

Transaktioner med närstående

Ersättning till styrelse, verkställande direktör och ledande befattningshavare 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. Nedan avser 2 (3) stycken personer med konsultuppdrag som ingår i gruppen ledande befattningshavare.

2024-12-31	Försäljning av tjänster	Inköp av tjänster	Skuld per 31 dec	Fordran per 31 dec
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	-	1 641	164	-
2023-12-31				
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	-	2 348	200	-

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. Upplupna 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.

NOTER

Not 24

Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

Det finns inga ställda säkerheter eller eventalförpliktelser.

Not 25

Väsentliga händelser efter balansdagen**Februari 2025**

Aqilion återupptar utvecklingen av sitt TAK1-program. Efter genomgång och analys av hela datapaketet beslutade Aqilion att återuppta utvecklingen av programmet. Mekanismen bakom TAK1 är en central regulator av inflammation och målet är att utveckla en ny behandling för allvarliga sjukdomar orsakade av kronisk inflammation och dysfunktionella immunsvär.

Aqilion avyttrar sitt innehav i Oncorena Holding AB. Beslutet är i linje med Aqilions strategi att renodla verksamheten till de interna pipelineprogrammen inom kronisk inflammation. Aqilion har sålt sitt innehav till befintliga ägare i Oncorena Holding AB och erhöll en försäljningslikvid om 13,7 MSEK.

Mars 2025

Aqilion tillkännagav i februari 2025 att Aqilion kommer att genomföra en företrädesemission i februari och mars 2025. Den avslutade företrädesemissionen medförde att bolaget erhöll ett kapitalsillskott om 11,1 MSEK (brutto) före emissionskostnader.

Not 26

Dispositon av vinst

Vid årsstämman den 3 juni 2025 kommer styrelsen föreslå att fritt eget kapital disponeras enligt nedan:

Till årsstämmans förfogande står följande fria medel (SEK):

Balanserat resultat	126 113 572
Årets resultat	-60 628 317
	65 485 255

Styrelsen föreslår att vinstmedlen disponeras så att:

I ny räkning balanseras	65 485 255
	65 485 255

Not 27

Godkännande av finansiella rapporter

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande av styrelsen den 6 maj 2025. Koncernens resultat och balansrapport över finansiell ställning samt moderföretagets resultaträkning och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 3 juni 2025.

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 företags ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av företags 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 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.

Signatursida följer.

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 2025

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 2025, Forvis Mazars AB

Andreas Brodström
Huvudansvarig revisor
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 2024.

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 2024-12-31 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 2024-12-31 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 miss-

tag, 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 och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- planerar och utför vi koncernrevisionen för att inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för företag eller affärsenheter inom koncernen som grund för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och genomgång av det revisionsarbete som utförts för koncernrevisionens syfte. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

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

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 2024 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 förlöpan- de bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, med- elförvaltningen 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 medelförvaltningen 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 styrelsele- damot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försum- melse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsre- dovisningslagen 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 för- anleda 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 inställ- ning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande gransk- ningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi foku- serar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdel- ser 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 ansvars- frihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Vår revisionsberättelse har lämnats i Helsingborg den dag som framgår av vår elektroniska underskrift.

Helsingborg, 6 maj 2025
Forvis Mazars AB

Andreas Brodström
Auktoriserad revisor

Inbjudan till årsstämma 2025

Årsstämma i AQILION AB kommer att hållas tisdagen **den 3 juni 2025, 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 26 maj 2025, dels anmäla sitt deltagande så att anmälan är bolaget tillhanda senast den 27 maj 2025.

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

6 maj 2025

Delårsrapport för perioden januari-mars 2025

3 juni 2025, kl 17.00

Årsstämma i Helsingborg

22 augusti 2025

Delårsrapport för perioden januari-juni 2025

21 november 2025

Delårsrapport för perioden januari-september 2025

20 februari 2026

Bokslutskommuniké 2025

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

FDA Food and Drug Administration (FDA) är den myndighet i USA som ansvarar för att skydda folkhälsan genom att säkerställa säkerheten, effektiviteten och säkerheten för humana och veterinära läkemedel, biologiska produkter, medicinsk utrustning, vår nations livsmedelsförsörjning, kosmetika och produkter som avger strålning

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

Friska frivilliga 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 tarm-sjukdom och samlingsbegrepp för ulcerös kolit och Crohns sjukdom. Därutöver förekommer s.k. oklassificerad kolit. Gemensamt för sjukdomarna är att de kännetecknas av att kroppens immunförsvar angriper den egna tarmslemhinnan vilket orsakar en kronisk inflammation

IFRS International Financial Reporting Standards (IFRS) är en internationell standard för redovisning av företags och organisationers ekonomi. IFRS regleras av International Accounting Standards Board

IND Investigational New Drug (IND)-program är det sätt på vilket ett läkemedels-företag får tillstånd att starta kliniska prövningar på människor och att skicka ett experimentellt läkemedel över delstatsgränser innan en marknadsföringsansökan för läkemedlet har godkänts

Inflammation Inflammation är enkelt beskrivet kroppens försvar mot skadevållande faktorer. Det är en del av den komplexa reaktion från blodet som uppkommer då kringliggande vävnader utsätts för skada. En sådan skada kan uppkomma från till exempel bakterier eller virus som trängt in i vävnaden, mekaniska skador på cellerna eller irriterande ämnen. Inflammationen är organismens ansträngning att ta bort de störande faktorerna och påbörja läkningsprocessen. En inflammation har en akut fas och ibland följs den av en kronisk inflammation som i stället för läkning kan bidra till flera sjukdomstillstånd som till exempel cancer, neuroinflammation och IBD.

IFRS International Financial Reporting Standards (IFRS) är en internationell standard för redovisning av företags och organisationers ekonomi. IFRS regleras av International Accounting Standards Board

JAK1 Janus kinas 1, ett enzym, som accelererar inflammatoriska processer och genom att hämma dess verkan dämpas inflammationen

Kinaser Kinaser är en grupp enzymer som katalyserar (påskyndar) fosforylering av proteiner. Särskilt betydelsefulla är de reaktioner där det protein som fosforyleras är ett enzym. Fosforyleringen kan då sätta igång eller stänga av enzymet

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

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

Målprotein Ett läkemedelstarget som är ett protein. Proteiner är äggviteämnen 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

PKCtheta Protein Kinase C theta är ett enzym inom PKC familjen. Det uttrycks främst i blodceller och det har en viktig roll för bland annat T-cells signalering

Preklinisk fas Förberedande studier inför kliniska prövningar av läkemedelskandidater

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

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