



DexTech
Know-how in Translational Research

DexTech Medical AB
Halvårsrapport 1 juli - 31 december 2019

Med "Bolaget" eller "DexTech" avses DexTech Medical AB med organisationsnummer 556664-6203.

Sammanfattning av halvårsrapport

Första halvåret (2019-07-01 – 2019-12-31)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -3,9 (-4,2) MSEK
- Resultat per aktie* -0,26 (-0,29) SEK
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 7,4 (0,0) MSEK

* Före och efter utspädning. Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier 14 920 478. För jämförelseperioden var genomsnittligt antal aktier 14 752 833. Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år.

Sammanfattning av andra kvartalet (oktober - december 2019)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -1,9 (-2,3) MSEK
- Resultat per aktie** -0,13 (-0,16) SEK

** Före och efter utspädning. Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier 14 904 078. För jämförelseperioden var genomsnittligt antal aktier 14 752 833. Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år.

VD:s kommentar

DexTech arbetar planerligt mot bolagets primära mål dvs. att ingå avtal med en licenstagare för bolagets läkemedelskandidat OsteoDex för behandling av skelettmetastaser vid avancerad prostatacancer (mCRPC). Samarbetet med det amerikanska bolaget CYTO Consulting LLC, som inleddes i augusti 2019, fortlöper mycket tillfredställande. CYTO fokuserar på potentiella licenstagare i USA och Kina.

OsteoDex fas IIb studie avslutas när resultatet av den 24 månader långa uppföljningen föreligger. Patienterna följs 24 månader efter avslutad OsteoDex-behandling. Resultatet avser information om patienten lever eller har avlidit (s.k. OS, overall survival). Delresultat per den 14:e oktober visar att av de patienter som vid avslutad behandling hade stabil (oförändrad) sjukdom avseende skelettmetastaser lever 58%, av patienter som avbrutit eller avslutat behandlingen med progressiv sjukdom (fortskridande sjukdomsutveckling) lever 48%, och av de patienter som vid avslutad behandlingen hade objektiv regress av skelettmetastaser (minskning av befintliga skelettmetastaser) lever 86%. Resultaten indikerar förlängd överlevnad efter OsteoDex behandling. Självfallet är detta mått på total överlevnad av stor vikt för potentiella intressenter och kan vara avgörande för möjligheten att genomföra en licensaffär. Våra delresultat så här långt ses som mycket positiva. Färdiga uppföljningsresultat beräknas kunna presenteras i maj 2020, något tidigare än vad som tidigare meddelats.

Den formella kliniska studierapporten (clinical study report, CSR) för fas IIb-studien förelåg i December 2018. Resultaten visar att OsteoDex fungerar som bromsmedicin vid mCRPC. Sjukdomsförloppet i

DexTech Medical

skelettet bromsades hos en majoritet av de patienter som fullgjort hela behandlingen. Studien bekräftade också resultaten från fas I dvs. OsteoDex har en mycket hög tolererbarhet med frånvaro av allvarliga biverkningar.

Den under sommaren 2019 genomförda företrädesemissionen i juli 2019, som tillförde bolaget 9,2 MSEK efter emissionskostnader ger bolaget en solid kapitalbas som finansierar licensförhandlingarna inklusive juridiska kostnader, samt tryggar bolagets fortsatta FoU.

Anders R Holmberg
Verkställande direktör

Väsentliga händelser under andra kvartalet (oktober – december 2019)

- Den 14 oktober 2019 meddelade DexTech om lovande uppföljningsresultat från DexTechsfas IIb-studie avseende OsteoDex för behandling av avancerad prostatacancer, kastrationsresistent metastaserande prostatacancer (mCRPC), Patienterna följs 24 månader efter avslutad OsteoDex-behandling. End point är information om patienten lever eller har avlidit (dead/alive). De sista patienterna redovisas i juni 2020. Resultaten per den 14:e oktober visar följande: av de patienter som vid avslutad behandling hade stabil (oförändrad) sjukdom avseende skelettmetastaseringen lever 58%, av de patienter som avbrutit behandlingen eller avslutat behandlingen med progressiv sjukdom (fortskridande sjukdomsutveckling) lever 48%, och av de patienter som vid avslutad behandlingen hade objektiv regress av skelettmetastaser (minskning av befintliga skelettmetastaser) lever 86%. Resultaten indikerar förlängd överlevnad efter OsteoDex-behandling.
- Den 17 oktober 2019 hölls årsstämma i DexTech. För ytterligare information om de beslut som fattades hänvisas till pressmeddelande publicerat den 17 oktober. Pressmeddelandet finns tillgängligt på DexTechs hemsida (www.dextechmedical.com).

Händelser efter periodens utgång

Inga väsentliga händelser efter periodens utgång finns att rapportera.

Ekonomisk översikt

	Kvartal 2		Första halvåret	
	2019-10-01 2019-12-31	2018-10-01 2018-12-31	2019-07-01 2019-12-31	2018-07-01 2018-12-31
Nettoomsättning, TSEK	–	–	–	–
Resultat efter finansnetto, TSEK	-1 906	-2 291	-3 909	-4 217
Resultat per aktie SEK*	-0,13	-0,16	-0,26	-0,29
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK			-1 313	-1 024
Kassaflöde från investeringsverksamheten, TSEK			-254	-1 512
Kassaflöde från finansieringsverksamheten, TSEK			8 937	–
Periodens kassaflöde, TSEK			7 370	-2 536
* före och efter utspädning				
	2019-12-31	2019-06-30		
Likvida medel TSEK	7 381	11		
Balansomslutning TSEK	17 036	22 431		
Soliditet %	99	93		

Resultat, andra kvartalet, oktober – december 2019

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under andra kvartalet. Rörelseresultatet uppgick till -1,9 (-2,3) MSEK. Under det andra kvartalet har kostnader på 0,2 (0,9) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 2,1 (3,2) MSEK och består av personalkostnader 0,2 (0,2) MSEK, övriga externa kostnader 0,5 (1,2) MSEK och avskrivningar 1,4 (1,8) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat patent 0,1 och sjukhuskostnader 0,2 MSEK avseende fas IIb-studien. Resultat efter skatt uppgick till -1,9 (-2,3) MSEK.

Resultat, första halvåret, juli – december 2019

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under det första halvåret. Rörelseresultatet uppgick till -3,9 (-4,2) MSEK. Under det första halvåret har kostnader på 0,3 (1,5) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 4,2 (5,7) MSEK och består av personalkostnader 0,3 (0,3) MSEK, övriga externa kostnader 1,1 (2,0) MSEK och avskrivningar 2,8 (3,4) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat, patentkostnader 0,2 MSEK och sjukhuskostnader 0,2 MSEK avseende fas IIb-studien. Resultat efter skatt uppgick till -3,9 (-4,2) MSEK.

Likviditet och finansiering

Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 7,4 (0,0) MSEK. I juli 2019 tillfördes bolaget 10 MSEK före emissionskostnader om 0,8 MSEK efter den i juni fulltecknade nyemissionen. I augusti 2019 återbetalades det kortfristiga vederlagsfria lånet om 0,3 MSEK till bolagets huvudägare.

Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 7,4 (0,0) MSEK.

Kassaflödet för första halvåret uppgick till 7,4 (-2,5) MSEK.

Finansiering sker med eget kapital. Eget kapital uppgick vid periodens utgång till 16,9 (20,8) MSEK vilket motsvarade 1,13 (1,41) SEK per aktie. Soliditeten uppgick till 99 (93) procent.

Rörelsekapital

DexTech genomförde under sommaren 2019 en företrädesemission som tillförde bolaget 9,2 MSEK. Företrädesemissionen uppgick till 10 MSEK och emissionskostnaderna uppgick till 0,8 MSEK. Emissionslikviden är huvudsakligen avsedd att användas för att ge bolaget en solid kapitalbas och finansiera licensförhandlingar samt för att trygga bolagets fortsatta forsknings- och utvecklingsarbete. Företrädesemissionen säkerställer fortsatt drift till utgången av 2022. Målsättningen är att licensintäkter ska finansiera driften därefter.

Verksamheten

DexTech Medical, org.nr 556664-6203 med säte i Stockholm, utvecklar läkemedelskandidater med tillämpning inom urologisk onkologi, främst prostatacancer. Verksamheten inleddes 9 augusti 2004 och Bolaget noterades på Spotlight Stock Market 19 juni 2014.

Bolaget har en stark klinisk förankring med värdefull specialistkompetens, från forskningslaboratorium och tillverkning till klinisk onkologi. Forskning och utveckling bedrivs kostnadseffektivt genom samarbeten i ett globalt nätverk.

Utifrån en egenutvecklad patenterad teknologiplattform, GuaDex, har Bolaget utvecklat fyra olika läkemedelskandidater, OsteoDex, SomaDex, CatDex & GuaDex och ett PSMA-bindande konjugat, med patent/patentansökningar på flera nyckelmarknader.

- Bolagets huvudkandidat, *OsteoDex*, för behandling av skelettmetastaser vid kastrationsresistent prostatacancer, CRPC, har efter omfattande prekliniska studier visat stark tumördödande effekt och potent hämning av bennedbrytning. Efter en framgångsrik fas I/IIa-studie där resultatet visar hög tolererbarhet med endast lindriga biverkningar och tydlig effekt i den högsta dosgruppen inleddes under hösten 2014 en klinisk fas IIb-studie (effektstudie). Den fullständiga kliniska studierapporten (CSR) från fas IIb-studien för OsteoDex blev klar i december 2018. Studien som bedrivits i Sverige, Finland, Estland och Lettland omfattade 55 väldefinierade patienter med kastrationsresistent prostatacancer med skelettmetastaser (mCRPC).

DexTech Medical

- *SomaDex* för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling vid avancerad prostatacancer. *SomaDex* är en läkemedelskandidat baserad på ett kroppseget hormon, somatostatin för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling vid avancerad prostatacancer. *SomaDex* har genomgått en klinisk fas I-studie (i Sverige/Finland) samt en fas II-pilotstudie i Mexiko. Studierna visade att *SomaDex* har få och lindriga biverkningar (fas I) samt har en lindrande effekt (palliativ) vid avancerad prostatacancer (pilotstudie).
- *CatDex* & *GuaDex*: *GuaDex* utgör den s.k. teknologiplattformen och är en laddningsmodifierad dextranmolekyl med tumörtoxiska egenskaper (dödar tumörceller) och är en utveckling av *CatDex*.
- *PSMA-bindande konjugat*, för målspecifik behandling av mCRPC som överuttrycker PSMA (prostata specifikt membran antigen). Föreningen är baserad på plattformen, *GuaDex*.

DexTechs mål är att senast efter genomförd fas II-studie utlicensiera respektive läkemedelskandidat. Även teknologiplattformen, som kan liknas vid en "legolåda" med multipla möjligheter att bygga nya molekyler, kan utlicensieras.

Följande parametrar har varit viktiga för DexTechs positiva utveckling till dags datum:

- modifierat generika med väldokumenterade verkningsmekanismer som patenteras, innebärande en lägre risk vid klinisk utveckling;
- tidiga proof-of-concept-data;
- stark klinisk förankring med daglig kontakt inom klinisk onkologi;
- arbetat i nätverk, akademiskt och kommersiellt;
- minimerade fasta kostnader;
- kapital har dedikerats till läkemedelsutveckling och patent.

Prostatacancer

- Prostatacancer är den vanligaste cancerformen hos män i västvärlden.
- Cirka 25% av de som har prostatacancer utvecklar obotlig kastrationsresistent prostatacancer (CRPC) med skelettmetastaser.
- Idag finns endast en handfull godkända läkemedel som kan förlänga livet hos dessa patienter. Samtliga av dessa läkemedel har mer eller mindre allvarliga biverkningar. Vart och ett av dessa läkemedel har idag, eller förväntas uppnå, en försäljning på över 1 miljard USD årligen, så kallade block-busters.
- CRPC blir efter en begränsad tid resistent mot respektive läkemedel vilket innebär att behovet av nya kompletterande livsförlängande läkemedel är stort.
- DexTechs huvudkandidat, *OsteoDex*, har potentialen att bli ett sådant kompletterande läkemedel.

Fas IIb-studien

Det ursprungliga studieprotokollet med ID ODX-002, godkändes av Svenska och Danska Läkemedelsverken i oktober 2014 (en placebokontrollerad randomiserad multicenter fas II-studie) avseende *OsteoDex* för behandling av kastrationsresistent prostatacancer med skelettmetastaser (CRPC). Den 27 oktober 2015 beslutade DexTech att ändra studiedesignen och ge samtliga studiepatienter aktiv substans (*OsteoDex*). Detta som ett resultat av diskussioner med Läkemedelsverket i Uppsala samt råd från "BigPharma". Studiedesignen ändrades till aktiv behandling för samtliga patienter. DexTech vinner därmed snabbare kunskap om den tumörbromsande effekten i relation till dos, den effektparameter som efterfrågas av presumtiva licenstagare. DexTech hörsammade även patienternas önskemål om tillgång till aktiv substans och därmed slippa att riskera randomisering till placebogruppen. Beslut om godkännande av det nya studieprotokollet med ID ODX-003, gavs av Läkemedelsverket i Uppsala den 28/2 2016.

Fas II-studiens primära syfte är att dokumentera effekten av *OsteoDex* vid behandling av CRPC. Studien omfattar 55 väl definierade CRPC-patienter. Patienterna fördelas mellan tre behandlingsarmar (blindad fördelning, 3 stigande dosnivåer av *OsteoDex*). Behandlingen ges under 5 månader där

DexTech Medical

OsteoDex ges varannan vecka. Studien bedrivs i Sverige (Norrlands Universitetssjukhus i Umeå, Södersjukhuset i Stockholm och Universitetssjukhuset i Örebro), i Finland (Tampere University Hospital), i Estland (East Tallin Central Hospital och Tartu University Hospital) samt i Lettland (Riga East University Hospital och Daugavpils Regional Hospital). Den första patienten fick sin första behandling i september 2016 vid Södersjukhuset i Stockholm.

I samband med dessa förändringar valde bolaget att ändra studieorganisationen genom att rekrytera Crown-CRO Oy som GCP ansvarig (good clinical practice) för OsteoDex-studien. Crown-CRO Oy är specialiserat på onkologistudier i Norden och Baltikum. Crown-CRO Oy ersätter bolagets tidigare partner SynteractHCR.

I juni 2018 blev de sista patienterna i DexTechs fas IIb-studie för OsteoDex färdigbehandlade. Arbetet har därefter fokuserats på färdigställandet av den formella studierapporten.

I början av oktober 2018 kunde DexTech presentera de första resultaten från den avslutade fas IIb-studien för Osteodex. Resultaten uppfyller protokollets primära målsättning (primary objective).

Delar av resultaten, som tidigare meddelats, presenterades på BioEuropekonferensen i Köpenhamn i november 2018 och mottogs med stort intresse.

I december 2018 blev den fullständiga CRO-rapporten från fas IIb-studien för Osteodex klar. Femtioen procent av patienterna fullgjorde behandlingen (5 månader, dos varannan vecka). Av dessa uppvisade 52 % stabil sjukdom (förbättrad/oförändrad) avseende skelettmetastaseringen. 35 % av de patienter som fullgjorde behandlingen erhöll reducerad tumörbörda i skelettet. Flertalet av de patienter som erhöll reducerad tumörbörda i skelettet hade innan rekrytering till studien behandlats med, och ej längre svarat på, två eller flera av de idag tillgängliga läkemedlen (docetaxel, cabazitaxel, abirateron, enzalutamid, radium-223 diklorid). Detta fynd är av stor betydelse för den fortsatta kliniska utvecklingen av OsteoDex då den aktuella patientgruppen representerar en signifikant s.k. "unmet medical need". Resultaten visar att OsteoDex har en betydelsefull hämmande effekt på vicious cycle ("onda cirkeln") i skelettet, dvs. den biologiska process som driver på denna sjukdom och därmed också till förkortad överlevnad. Mer än 50% av patienterna uppvisade påtagligt sänkta nivåer för markörer relaterade till benmetabolism och särskilt markant sänkning noterades hos 67 % av patienterna för markören CTX vilken avspeglar bennedbrytning. Effekten på denna markör samt övriga markörer som är relaterade till skelettmetastaseringen avspeglar OsteoDex-molekylens biologiska effekt. Tolerabiliteten var påfallande god med endast få biverkningar. Inga patienter behövde avbryta behandlingen på grund av bieffekter och inga OsteoDex-relaterade allvarliga biverkningar (drug related serious adverse events, SAE:s) kunde noteras. De tre dosarmarna i protokollet uppvisar likvärdig behandlingseffekt. Tolkningen är att även de lägre doserna är tillräckliga för att mätta metastasområdena i skelettet. Resultaten uppfyller väl protokollets primära målsättning (primary objective).

Den 14 oktober 2019 rapporterade DexTech lovande uppföljningsresultat från företagets fas IIb-studie avseende OsteoDex för behandling av kastrationsresistent metastaserande prostatacancer (mCRPC), Patienterna följs under 24 månader efter avslutad OsteoDex-behandling. End point är information om patienten lever eller har avlidit (dead/alive). Färdiga uppföljningsresultat beräknas kunna presenteras i Maj 2020. Resultaten per den 14:e oktober visar följande: av de patienter som vid avslutad behandling hade stabil (oförändrad) sjukdom avseende skelettmetastaseringen lever 58%, av de patienter som avbrutit behandlingen eller avslutat behandlingen med progressiv sjukdom (fortskridande sjukdomsutveckling) lever 48%, och av de patienter som vid avslutad behandlingen hade objektiv regress av skelettmetastaser (minskning av befintliga skelettmetastaser) lever 86%. Resultaten indikerar förlängd överlevnad efter OsteoDex-behandling.

Den fortsatta kliniska utvecklingen av OsteoDex kommer att genomföras av eller tillsammans med en presumtiv licenstagare.

Utvidgat prekliniskt program

Bröstcancer

DexTech utvidgade i november 2014 det prekliniska programmet med OsteoDex till att också innefatta bröstcancer. Det finns signifikanta likheter mellan kastrationsresistent prostatacancer och avancerad bröstcancer gällande benägenhet att metastasera till skelettet. DexTechs hittills genomförda prekliniska studier har tydligt visat att OsteoDex har lovande potential för behandling av också denna cancerform. Genom Bolagets internationella nätverk genomförs nu utvidgade prekliniska studier avseende OsteoDex-behandling vid bröstcancer. DexTech kommer att äga alla rättigheter till erhållna data. Med ytterligare positiva prekliniska resultat kommer Bolaget affärsmässigt att stärka OsteoDex i

DexTech Medical

ett utlicensieringsperspektiv. Värden av marknaden för bröstcancerläkemedel (total försäljning) i USA, Västeuropa och Japan beräknas vara mer än 15 miljarder USD år 2022 (Decision Resources 2013). Det utvidgade prekliniska programmet är en del i bolagets strategi att visa OsteoDex potential utöver indikationen kastrationsresistent prostatacancer.

Lungcancer

DexTech har tidigare meddelat data från prekliniska studier avseende OsteoDex´ effekt på den vanligaste formen av lungcancer, s.k. icke småcellig lungcancer (NSCLC). I genomförda in vitro-försök vid Karolinska Institutet, uppvisar OsteoDex en robust celldödande effekt vid icke-småcellig lungcancer (NSCLC). Den celldödande effekten visade sig vara helt i paritet med den som ses vid kastrationsresistent prostatacancer och bröstcancer.

Lungcancer indelas i två huvudgrupper; icke-småcellig lungcancer och småcellig lungcancer. Ungefär 80 procent av alla lungcancerfall är icke-småcellig lungcancer (NSCLC), vilken i sin tur delas in i flera undergrupper. Globalt insjuknar årligen >1,5 miljoner personer i lungcancer och den stora majoriteten av dessa dör av densamma. Bristen på aktiva och väl tolererbara läkemedel är påfallande.

Det finns idag ingen kurativ (botande) behandling vid metastaserande lungcancer och behovet av nya aktiva läkemedel är därför mycket stort.

PSMA-bindande förening

DexTech lämnade i juni 2016 in patentansökan för viktig innovation avseende diagnos (s.k. companion diagnostics) och målspecifik behandling av prostatacancer.

Det är välkänt att prostatacancer celler på sin yta överuttrycker (finns i större mängd) proteinet PSMA (prostata-specifikt membranantigen, dvs att PSMA finns i större mängd på ytan av tumörcellen). En omfattande internationell forskningsaktivitet pågår att framställa molekyler som kan binda sig specifikt till PSMA och därmed utnyttjas som bärare av cancercellsdödande substanser (radioaktiva isotoper, cytostatika etc.) för s.k. målspecifik behandling av prostatacancer. Sådana molekyler (inklusive antikroppar mot PSMA) har framställts i flera laboratorier men fortfarande föreligger utmaningar avseende produktion för kliniskt bruk, hållbarhet, patentskydd, regulatoriska krav etc.

DexTech har med hjälp av bolagets teknologiplattform utvecklat en ny PSMA-bindande förening. Den nya substansen har unika egenskaper i det att den har multipla PSMA-bindande delar samt kan bära större last av celldödande substanser än vad som varit möjligt med hittills framställda PSMA-specifika molekyler. Produktionen av den nya substansen kan relativt enkelt anpassas till bolagets GMP-plattform (dvs. tillverkning som är godkänd för kliniskt bruk). Den aktuella patentansökan kompletterar och förstärker bolagets övriga patent. DexTech avser att söka en utvecklingspartner för den nya läkemedelskandidatens pre-kliniska/kliniska utveckling.

DexTech lämnade i juni 2016 in patentansökan för en viktig innovation (patentfamilj 4) avseende diagnos (s.k. companion diagnostics) och målspecifik behandling av prostatacancer, PSMA. Denna ansökan blev i juni 2018 godkänd för patent i Finland. DexTech lämnade under hösten 2017 in en internationell patentansökan (s.k. PCT-ansökan).

Patent

DexTechs patentportfölj omfattar fyra patentfamiljer innehållande godkända patent och patentansökningar som ger ett bra skydd till Bolagets läkemedelskandidater samt Bolagets teknologiplattform. Portföljen har en, för DexTech, relevant geografisk spridning. Bolagets fyra patentfamiljer/patentansökningar är starkt besläktade och varje patentfamilj är därför relevant för alla Bolagets läkemedelskandidater samt för plattformen, GuaDex. Patentansökningar lämnas in i länder där det förekommer framskriden läkemedelsforskning och utveckling samt i de länder som utgör större marknader för läkemedelsprodukter.

Patentfamilj 1 - inlämnad 1999

Patentfamilj 1 beskriver hur den positivt laddade substansen, CatDex, selektivt anrikas i tumörvävnaden, d.v.s. selektivt relativt normal vävnad.

Patentfamilj 1 inkluderar godkända patent i Australien, Kanada, USA, och Europa (registrerat i Belgien, Schweiz, Tyskland, Frankrike, Storbritannien, Italien och Sverige). Patentet är giltigt till den 12 oktober 2019.

DexTech Medical

Patentfamilj 2 inlämnat 2008

Patentfamilj 2, GuaDex-patentet, en vidareutveckling av patentfamilj 1, beskriver dess tumörcellsdödande egenskaper mot ett flertal olika tumörer, tumörcellskulturer.

Patentfamilj 2 inkluderar godkända patent i Kina, Finland, Israel, USA, Mexiko, Kanada, Japan och Europa (registrerade i Schweiz, Tyskland, Frankrike Storbritannien, Italien och Sverige). Patentet är giltigt till den 6 mars 2028.

Patentfamilj 3 - inlämnat 2008

Patentfamilj 3, OsteoDex-patentet, är en GuaDex-molekyl med en ytterligare komponent, en bisfosfonat, som har selektivitet för skelettet d.v.s. där metastasen finns.

Patentfamilj 3 inkluderar godkända patent i Kina, Japan, Kanada, Israel, Mexiko, Brasilien och Europa (registrerade i Schweiz, Tyskland, Frankrike Storbritannien, Italien och Sverige). Patenten gäller till den 7 april 2028.

Patentfamilj 4 - inlämnat 2016

DexTech lämnade i juni 2016 in patentansökan för en viktig innovation (patentfamilj 4) avseende diagnos (s.k. companion diagnostics) och målspecifik behandling av prostatacancer, PSMA. Denna ansökan blev i juni 2018 godkänd för patent i Finland. DexTech lämnade under hösten 2017 in en internationell patentansökan (s.k. PCT-ansökan).

Framtidsutsikter

DexTech genomförde under sommaren 2019 en företrädesemission som i juli 2019 tillförde bolaget 9,2 MSEK efter emissionskostnader. Företrädesemissionen uppgick till 10 MSEK och emissionskostnaderna uppgick till 0,8 MSEK. Emissionslikviden är huvudsakligen avsedd att användas för att ge bolaget en solid kapitalbas och finansiera licensförhandlingar samt för att trygga bolagets fortsatta forsknings- och utvecklingsarbete.

Den fortsatta kliniska utvecklingen av OsteoDex kommer att genomföras av eller tillsammans med en presumtiv licenstagare.

Fortsatt drift (Going concern)

Forskning och utveckling av nya läkemedel är en kapitalintensiv verksamhet och som framgår av resultaträkningen har Bolaget inga intäkter. Företrädesemissionen 2019 säkerställer fortsatt drift till utgången av 2022. Målsättningen är att licensintäkter ska finansiera driften därefter.

Organisation

Styrelsen består av styrelseordförande Svante Wadman och av styrelseledamöterna Per-Olov Asplund, Rolf Eriksson, Anders R Holmberg (VD och grundare) och Sten Nilsson (grundare).

Aktien

DexTech-aktien noterades på Spotlight Stock Market 19 juni 2014. Handel sker under beteckning DEX.

Antalet utestående aktier vid delårsperiodens början uppgick till 14 752 833. Företrädesemissionen registrerades i juli 2019 och antalet aktier ökade då med 167 645. Antalet utestående aktier vid delårsperiodens utgång uppgick till 14 920 478.

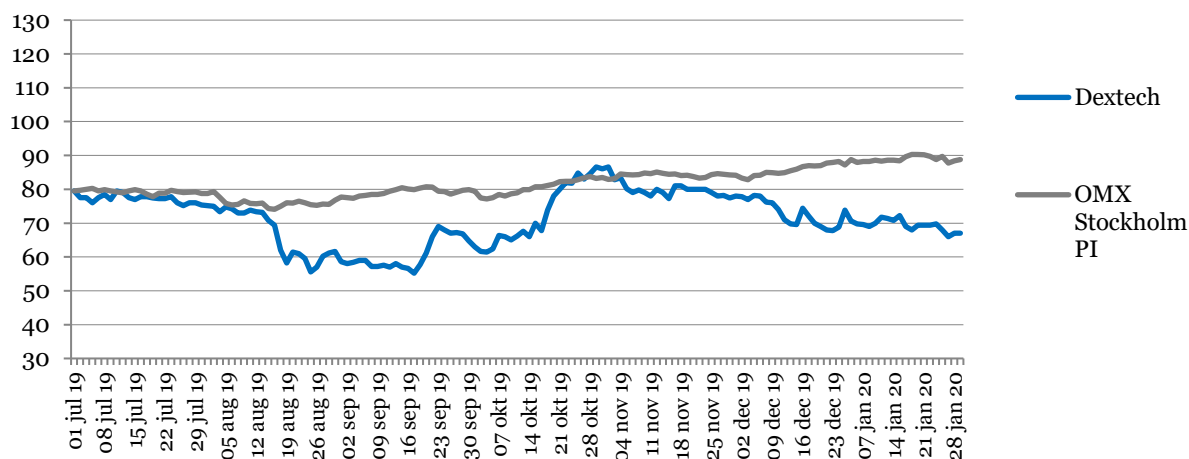
Genomförd företrädesemission

Extra bolagsstämma i DexTech beslutade den 28 maj 2019 att godkänna styrelsens beslut från den 9 maj 2019 att genom företrädesemission öka Bolagets aktiekapital med högst 7 544,025 kronor genom nyemission av högst 167 645 aktier envar med ett kvotvärde om 0,045 kronor till en teckningskurs om 60,00 kronor per aktie. Nyemissionen övertecknades och bolaget tillfördes i juli hela emissionsbeloppet 10 058 700 kronor med avdrag för emissionskostnader om 821 332 kronor. Företrädesemissionen ökade antalet aktier med 167 645. Totalt antal aktier i bolaget uppgår därefter till 14 920 478. Kvotvärdet är 0,045 SEK.

Vid delårsperiodens utgång var aktiekursen för DexTech Medical 73,80 SEK och det redovisade egna kapitalet per aktie 1,13 SEK efter utspädning från företrädesemissionen. Marknadsvärdet uppgick till 1 101 MSEK. Antalet aktieägare uppgick till 1 009.

DexTech Medical

Utveckling av aktiepris per aktie sedan 1 juli 2019



Närståendetransaktioner

DexTech erhöll i maj 2019 ett räntefritt lån om 0,3 MSEK från bolagets styrelseordförande och huvudägare som återbetalades efter den i juli 2019 genomförda teckningsemissionen. Förutom ovan nämnda närståendetransaktion, lön till verkställande direktören och arvode till CFO finns inga närståendetransaktioner att rapportera.

Redovisningsprinciper

Denna bokslutskommuniké har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med senaste årsredovisning.

Ekonomisk information

Halvårsrapport 2019/2020:	31 januari 2020
Q3-rapport 2019/2020:	6 maj 2020
Bokslutskommuniké 2019/2020:	28 augusti 2020

Kontaktpersoner

Anders Holmberg, verkställande direktör, +46 73 324 27 82
Gösta Lundgren, CFO, +46 70 710 47 88

Denna information är sådan information som DexTech Medical AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 31 januari 2020.

Denna rapport har inte blivit granskad av Bolagets revisor.

DexTech Medical

Stockholm 31 januari 2020

DexTech Medical AB

Styrelsen

DexTech Medical AB
Dag Hammarskjölds Väg 34A, Uppsala
Postadress:
Box 389, 751 06 Uppsala
www.dextechmedical.com

DexTech Medical

RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	Kvartal 2		Första halvåret	
	2019-10-01 2019-12-31	2018-10-01 2018-12-31	2019-07-01 2019-12-31	2018-07-01 2018-12-31
Nettoomsättning	-	-	-	-
Aktiverat arbete för egen räkning	206	892	255	1 512
Rörelsens kostnader	-2 112	-3 183	-4 164	-5 729
Rörelseresultat	-1 906	-2 291	-3 909	-4 217
Finansnetto	-	-	-	-
Resultat före skatt	-1 906	-2 291	-3 909	-4 217
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-1 906	-2 291	-3 909	-4 217
Resultat per aktie, kronor *	-0,13	-0,16	-0,26	-0,29
Genomsnittligt antal aktier, tusen *	14 920 478	14 752 833	14 904 078	14 752 833

* Före och efter utspädning.

BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	2019-12-31	2019-06-30
Tillgångar		
Tecknat men ej inbetalt kapital	-	10 059
Immateriella anläggningstillgångar	9 469	11 989
Finansiella anläggningstillgångar	1	1
Kortfristiga fordringar	185	371
Likvida medel	7 381	11
Summa tillgångar	17 036	22 431
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	16 895	20 805
Kortfristiga skulder	141	1 626
Summa eget kapital och skulder	17 036	22 431

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

TSEK	2019-07-01 2019-12-31	2018-07-01 2018-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 313	-1 024
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-254	-1 512
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	8 937	0
Periodens kassaflöde	7 370	-2 536
Likvida medel vid årets början	11	3 648
Likvida medel vid periodens slut	7 381	1 112