



DexTech
Know-how in Translational Research

DexTech Medical AB
Bokslutskommuniké 1 juli 2015 – 30 juni 2016

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

Sammanfattning av bokslutskommuniké

Helår (2015-07-01 – 2016-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,5 (0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -6,1 (-5,6) MSEK
- Resultat per aktie* -0,43 (-0,39) SEK
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 8,4 (16,8) MSEK

Fjärde kvartalet (2016-04-01 – 2016-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,2 (0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -1,6 (-2,2) MSEK
- Resultat per aktie* -0,11 (-0,15) SEK

* Före och efter utspädning. Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 14 162 720 aktier per 2016-06-30. Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Första kvartalet

- Den 4 augusti meddelades preliminära resultat från Bolagets in vivo-studie avseende OsteoDex effekt på bröstcancer. Behandling med OsteoDex visade en viss tillväxthämmande effekt vid vald dos jämfört med den obehandlade gruppen. Sammantaget med övriga resultat samt med hänsyn till att den in vivo testade typen av bröstcancer är notoriskt behandlingsresistent, s.k. trippelnegativ bröstcancer, ser DexTech mycket positivt på resultaten av OsteoDex effekt på bröstcancer.
- Den 8 september meddelades att nytt datum för årsstämma var den 3 november 2015.

Andra kvartalet

- Den 12 oktober utgavs Bolagets årsredovisning (2014-07-01 – 2015-06-30). Samtidigt utgav DexTech ett förtydligande avseende att huvudkostnaderna för respektive deltagande sjukhus i Bolagets studie, det vill säga patientkostnader, förskjutits till andra halvåret 2016 vilket medförde att DexTechs finansieringsbehov uppstår först under andra halvåret 2016.
- Den 27 oktober meddelades att DexTech kommer att ge samtliga studiepatienter aktiv substans, OsteoDex.
- Den 2 november meddelades att DexTech tecknat ett avtal med Roche avseende ett forskningssamarbete där målsättningen är att DexTech ska dela med sig av sin kunskap samt sin patentskyddade teknologi för tillämpning inom ett av Roches onkologiprojekt som baseras på monoklonala antikroppar.

DexTech Medical

- Den 3 november hölls årsstämma i DexTech. För ytterligare information om de beslut som fattades hänvisas till pressmeddelande publicerat den 4 november. Pressmeddelandet finns tillgängligt på DexTechs hemsida (www.dextechmedical.com).
- Den 8 december meddelades att DexTech har initierat prekliniska studier avseende OsteoDex effekt på den vanligaste formen av lungcancer, s.k. icke småcellig lungcancer (NSCLC). I nyligen 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.

Tredje kvartalet

- Den 2 mars meddelades att DexTech fått godkänt av Läkemedelsverket i Uppsala att ge samtliga studiepatienter aktiv substans, OsteoDex.

Fjärde kvartalet

- Den 23 juni meddelades att lämnar in patentansökan för viktig innovation avseende diagnos (s.k. companion diagnostics) och målspecifik behandling av prostatacancer

Händelser efter årets utgång

- Den 26 augusti meddelades att styrelsen i DexTech beslutat – villkorat av godkännande vid extra bolagsstämma – att genomföra en företrädesemission. Fulltecknad företrädesemission tillför bolaget cirka 15,3 MSEK före emissionskostnader. Totalt har bolaget erhållit teckningsförbindelser och garantiteckning motsvarande hela emissionsvolymen.
- Den 26 augusti meddelades att DexTech kallar till extra bolagsstämma tisdagen den 13 september 2016 för beslut om företrädesemission.
- Den 30 augusti meddelades nytt datum för den extra bolagsstämman. Extra bolagsstämman flyttas fram till torsdagen den 15 september 2016.

VD:s kommentar

DexTech har idag en patenterad teknologiplattform som möjliggör utveckling av nya läkemedelskandidater. DexTechs huvudfokus är riktat mot att fortsätta utvecklingen av OsteoDex, en av DexTechs fyra läkemedelskandidater. OsteoDex är en potentiellt aktivt sjukdomsbromsande läkemedelskandidat mot obotlig prostatacancer. Med en framgångsrik fas I/IIa-studie bakom oss ser bolaget med tillförsikt fram emot att slutföra den pågående internationella effektstudien, fas IIb, med OsteoDex. Vi är realistiskt optimistiska att kunna konfirmera att OsteoDex kan bromsa sjukdomen.

Potentialen för OsteoDex är betydande, dels för att behovet av nya aktiva läkemedel är mycket stort, dels för att OsteoDex till skillnad från exempelvis andra cytostatika, visat sig ha få och lindriga biverkningar. Den sistnämnda egenskapen är mycket viktig för att preparatet skall kunna ges till patienter med då CRPC (kastrationsresistent prostatacancer) patienter ofta är skör och känslig för behandlingsbiverkningar. DexTechs prekliniska studier har även tydligt visat att OsteoDex har potential för behandling av avancerad bröstcancer med skelettmetastaser. Prekliniska resultat i djur indikerar att OsteoDex även har betydande aktivitet mot tumörer i mjukdelar, trots sin specificitet till skelettmetastaser.

Värdet av en licensieringsaffär efter en fas IIb-studie där resultatet visar behandlingseffekt som bedöms påverka patientens överlevnadstid är mycket betydande.

Under det gångna året har DexTechs verksamhet tagit flera viktiga steg framåt. Under det andra kvartalet har DexTech initierat prekliniska studier avseende OsteoDex effekt på den vanligaste formen av lungcancer, s.k. icke småcellig lungcancer (NSCLC). I nyligen genomförda in vitro-försök vid

DexTech Medical

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.

Det finns idag ingen kurativ (botande) behandling vid metastaserande lungcancer och behovet av nya aktiva läkemedel är därför mycket stort. OsteoDex är en läkemedelskandidat som uppvisar en potent tumörcellsödande effekt in vitro och in vivo vid prostatacancer samt såväl in vitro som in vivo vid bröstcancer.

Resultaten från DexTechs bröstcancerstudier är mycket positiva och intressanta särskilt med tanke på att även trippelnegativ bröstcancer svarar på OsteoDex behandling. DexTech kommer att undersöka samband mellan dos och effekt då vi tror att en högre dos kan ge en ännu starkare behandlingseffekt.

OsteoDex är därför en läkemedelskandidat med potential för behandling av tre av de globalt vanligaste cancersjukdomarna. Det stärker ytterligare OsteoDex-caset i ett utlicensieringsperspektiv.

Utöver DexTechs kliniska och prekliniska studier tecknade DexTech under det andra kvartalet tecknat ett avtal med Roche avseende ett forskningssamarbete. Vi är mycket glada för detta samarbete med Roche där DexTech bistår med expertis och DexTechs teknologi införlivas i ett av Roches onkologiprojekt

Under hösten 2015 beslutade DexTech, efter diskussioner med Läkemedelsverket samt råd från stora läkemedelsbolag, att ändra studiedesign i fas IIb-studien eftersom alltför många patienter som numera tillfrågas att delta i kliniska studier efterfrågar behandling med aktiv substans. Få patienter vill ta risken att lottas, randomiseras, till placebo. DexTech hörsammade detta önskemål och erbjuder samtliga studiepatienter behandling med OsteoDex. Med detta upplägg förbättras möjligheterna att vinna mer robust kunskap om optimal dosnivå, den effektparameter som efterfrågas av presumtiva tagare av OsteoDex-projektet. Vidare förenklas patientrekryteringen, vilket är alla kliniska studiers nålsöga. I början av 2016 godkände Läkemedelsverket den nya studiedesignen och studien beräknas slutföras under 2017. De första patienterna behandlades under september månad 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 Skandinavien och Baltikum. Utöver sjukhusen i Sverige, kommer även 4 sjukhus i Estland och Lettland att delta i studien. Crown-CRO Oy ersätter bolagets tidigare partner SynteractHCR.

I juni 2016 lämnade DexTech in en patentansökan för en viktig innovation avseende diagnos (s.k. companion diagnostics) och målspecifik behandling av prostatacancer. Det är välkänt att prostatacancer celler på sin yta överuttrycker proteinet PSMA (prostata-specifikt membranantigen). DexTech har nu med hjälp av bolagets teknologi-plattform 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. Konceptet passar vår teknologi som hand i handske. DexTechs patentansökan kompletterar och förstärker bolagets övriga patent. DexTech kommer aktivt att söka en utvecklingspartner för denna nya läkemedelskandidat; DexTechs PSMA-bindande konjugat.

Sammanfattningsvis har DexTech högintressanta och kliniskt viktiga projekt. DexTech arbetar för att utveckla och förbättra behandlingen för stora patientgrupper som samtidigt gör DexTech till ett framgångsrikt företag. För att tillföra DexTech kapital, huvudsakligen för att finansiera slutförande av DexTechs pågående fas IIb-studie, genomför DexTech nu en företrädesemission. Jag är tacksam över att flera av våra större aktieägare, främst vår huvudägare, hjälper oss att trygga studiens genomförande genom teckningsförbindelser och premiefri garantiteckning i företrädesemissionen, totalt motsvarande hela emissionsvolymen.

Anders R Holmberg
Verkställande direktör

Ekonomisk översikt

	Kvartal 4		12 månader	
	2016-04-01	2015-04-01	2015-07-01	2014-07-01
	2016-06-30	2015-06-30	2016-06-30	2015-06-30
Nettoomsättning, TSEK	-	-	461	-
Resultat efter finansnetto, TSEK	-2 098	-2 125	-6 059	-5 469
Resultat per aktie SEK*	-0,15	-0,15	-0,43	-0,39
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK			-369	1 433
Kassaflöde från investeringsverksamheten, TSEK			-8 085	-7 610
Kassaflöde från finansieringsverksamheten, TSEK			-	-
Årets kassaflöde, TSEK			-8 454	-6 177

* före och efter utspädning och justerat för split

Resultat, fjärde kvartalet, april – juni 2016

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK under det fjärde kvartalet. Rörelseresultatet uppgick till -2,1 (-2,2) MSEK. Under det fjärde kvartalet har kostnader på 3,0 (2,3) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 5,1 (4,4) MSEK och består av personalkostnader 0,2 (0,2) MSEK, övriga externa kostnader 3,0 (2,0) MSEK och avskrivningar 1,9 (2,2) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnader för testmaterial för fas IIb-studien 0,6 MSEK, kostnader för regulatorisk dokumentation 1,9 MSEK, patentkostnader 0,1 MSEK och sjukhuskostnader 0,1 MSEK.

Resultat, helår, juli 2015– juni 2016

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,5 (0) MSEK under räkenskapsåret. Rörelseresultatet uppgick till -6,1 (-5,6) MSEK. Under räkenskapsåret har kostnader på 8,1 (7,6) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 14,6 (13,2) MSEK och består av personalkostnader 0,8 (0,7) MSEK, övriga externa kostnader 8,2 (7,6) MSEK och avskrivningar 5,6 (4,9) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnader för testmaterial med 3,2 MSEK och kostnader för regulatorisk dokumentation 3,3 MSEK, patentkostnader 0,3 MSEK och sjukhuskostnader 0,2 MSEK avseende fas IIb-studien samt kostnader för den prekliniska bröstcancerstudien med 0,2 MSEK. Ränteintäkter uppgick till 19 (106) TSEK. Resultat efter skatt uppgick till -6,1 (-5,5) MSEK.

Likviditet och finansiering

Likvida medel uppgick vid räkenskapsårets utgång till 8,4 (16,8) MSEK.

Kassaflödet för räkenskapsåret uppgick till -8,5 (-6,2) MSEK. I kassaflödet föregående räkenskapsår ingick en erhållen likvid för en fordran med 2,0 MSEK. Exklusive denna återbetalning uppgick kassaflödet föregående räkenskapsår till -8,2 MSEK.

Finansiering sker med eget kapital. Eget kapital uppgick vid räkenskapsårets utgång till 22,1 (28,1) MSEK vilket motsvarade 1,56 (1,99) SEK per aktie. Soliditeten uppgick till 97 (98) procent.

Rörelsekapital

DexTech planerar att genomföra en företrädesemission om cirka 15,3 MSEK. Totalt har bolaget erhållit teckningsförbindelser och garantiteckning motsvarande hela emissionsvolymen. Företrädesemissionen är villkorad av godkännande på bolagsstämman den 13 september 2016. Emissionslikviden är huvudsakligen avsedd att användas för att finansiera slutförandet av bolagets pågående fas IIb-studie med OsteoDex.

Nyemissionen som genomfördes föregående räkenskapsår och ovan nämnda kapitaltillskott säkerställer fortsatt drift tills den pre-kliniska bröstcancerstudien är genomförd och OsteoDex fas IIb-

DexTech Medical

studien är klar, vilket är beräknat att ske 2017. 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 AktieTorget 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 tre olika läkemedelskandidater, OsteoDex, SomaDex och CatDex, 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 lindriga biverkningar och tydlig effekt i den högsta dosgruppen inleddes under hösten 2014 en klinisk fas IIb-studie (effektstudie).

SomaDex är en läkemedelskandidat baserad på ett kroppseget hormon, somatostatin. SomaDex har genomgått en klinisk fas II-pilotstudie i Mexiko.

CatDex, en läkemedelskandidat för bland annat behandling/förebyggande av urinvägsinfektioner, är i preklinisk fas.

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

Den 27 oktober 2015 beslutade DexTech att samtliga studiepatienter ska få aktiv substans, OsteoDex, vilket beräknas kunna påbörjas under första kvartalet 2016 efter att godkännande från Läkemedelsverket erhållits. Studien beräknas vara färdigställd under 2017. Beslutet grundar sig i att

DexTech Medical

alltfler patienter som numera tillfrågas att delta i kliniska studier efterfrågar behandling med aktiv substans. Detta är också fallet i den aktuella OsteoDex-studien och kan, bland annat, ses som en konsekvens av det nu utökade utbudet av tumörbromsande läkemedel vid denna sjukdom. Få patienter vill emellertid ta risken att lottas, randomiseras, till placebo.

DexTech hörsammar därmed patienternas önskemål om tillgång till aktiv substans, OsteoDex, och som ett led i tidigare diskussioner med Läkemedelsverket i Uppsala samt råd från "BigPharma" har DexTech valt att ändra studiedesignen till att innefatta aktiv behandling för samtliga patienter.

DexTech vinner därutöver en än snabbare kunskap om den tumörbromsande effekten i relation till dos, dvs. den effektparameter som efterfrågas av presumtiva tagare av konceptet.

Det ursprungliga studieprotokollet godkändes av Svenska Läkemedelsverket, och Danska Läkemedelsverket i oktober 2014 dvs. en randomiserad multicenter fas II-studie avseende OsteoDex för behandling av kastrationsresistent prostatacancer med skelettmetastaser (CRPC). Beslut från Läkemedelsverket i Uppsala att den nya studiedesignen godkänts meddelades under Q1 2016.

Utvidgat prekliniskt program

Bröstcancer

DexTech utvidgade i november 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-caset i ett utlicensieringsperspektiv. Värdet 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

I december meddelades att DexTech har initierat prekliniska studier avseende OsteoDex effekt på den vanligaste formen av lungcancer, s.k. icke småcellig lungcancer (NSCLC). I nyligen 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. OsteoDex är en läkemedelskandidat som uppvisar en potent tumörcellsdödande effekt in vitro och in vivo vid prostatacancer samt såväl in vitro som in vivo vid bröstcancer.

Utveckling av ny 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 proteinet PSMA (prostata-specifikt membranantigen). En omfattande internationell forskningsaktivitet pågår att framställa molekyler som kan binda sig specifikt till PSMA och därmed utnyttjas som bärare av cancer-cellsdödande 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 nu 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

DexTech Medical

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 kommer att aktivt söka en utvecklingspartner för den nya läkemedelskandidaten.

Patent

DexTechs patentportfölj omfattar tre patentfamiljer innehållande godkända patent och patentansökningar som ger ett bra skydd för Bolagets läkemedelskandidater samt Bolagets teknologiplattform. Portföljen har en, för DexTech, relevant global geografisk spridning. Bolagets tre 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.

Patentfamilj 2 inlämnat 2008

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

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. Inlämnade ej ännu godkända patentansökningar finns för Brasilien och Indien.

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 och Europa (registrerade i Schweiz, Tyskland, Frankrike Storbritannien, Italien och Sverige). Patenten gäller till den 7 april 2028. Inlämnade ej ännu godkända patentansökningar finns för Brasilien och Indien.

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

Väsentliga händelser efter balansdagen

Den 26 augusti meddelades att styrelsen i DexTech beslutat – villkorat av godkännande vid extra bolagsstämma – att genomföra en företrädesemission. Fulltecknad företrädesemission tillför bolaget cirka 15,3 MSEK före emissionskostnader. Totalt har bolaget erhållit teckningsförbindelser och garantiteckning motsvarande hela emissionsvolymen.

Den 26 augusti meddelades att DexTech kallar till extra bolagsstämma tisdagen den 13 september 2016 för beslut om företrädesemission.

Den 30 augusti meddelades nytt datum för den extra bolagsstämman. Extra bolagsstämman flyttas fram till torsdagen den 15 september 2016.

Framtidsutsikter

DexTech planerar att genomföra en företrädesemission om cirka 15,3 MSEK. Emissionslikviden är huvudsakligen avsedd att användas för att finansiera slutförandet av bolagets pågående fas IIb-studie med OsteoDex. Företrädesemissionen är villkorad av godkännande på extra bolagsstämma den 13 oktober 2016. Totalt har bolaget erhållit teckningsförbindelser och garantiteckning motsvarande hela emissionsvolymen.

Bolagets beslut att samtliga studiepatienter ska få aktiv substans, OsteoDex, den tidigare organisationsförstärkningen tillsammans med utvidgade pre-kliniska bröstcancerstudier kommer att kräva ett kapitaltillskott. Behovet uppstår under första kvartalet 2017. Tidigare genomförd nyemission och ovan nämnda kapitaltillskott säkerställer fortsatt drift tills de pre-kliniska bröstcancerstudierna är genomförda och OsteoDex fas IIb-studien är klar, vilket är beräknat att ske 2017.

Fortsatt drift (Going concern)

Forskning och utveckling av nya läkemedel är en kapitalintensiv verksamhet och som framgår av resultaträkningen har Bolaget inga intäkter. Den under 2014 genomförda nyemissionen och den planerade företrädesemissionen säkerställer fortsatt drift till och med 2017. Målsättningen är att licensintäkter ska finansiera driften därefter.

Organisation

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

Aktien

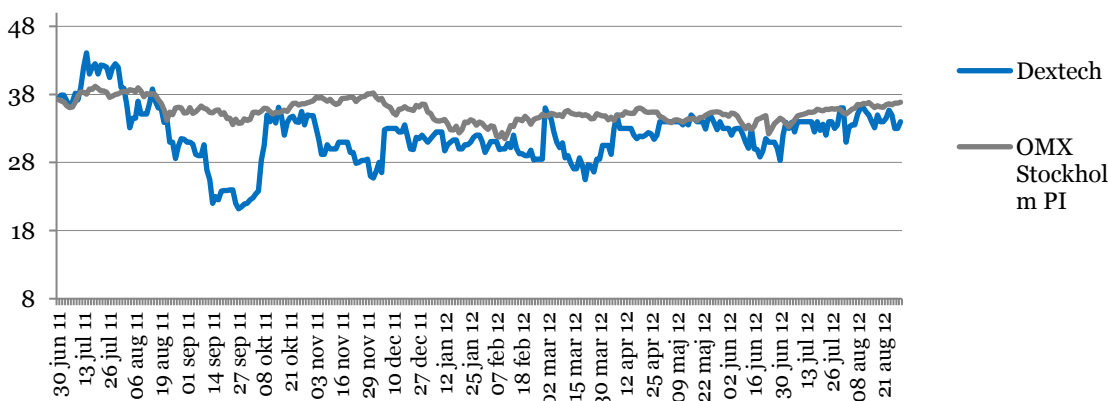
DexTech-aktien noterades på AktieTorget 19 juni 2014. Handel sker under beteckning DEX. Antalet utestående aktier vid räkenskapsårets början och slut uppgick till 14 162 720. Kvotvärdet är 0,045 SEK.

Vid räkenskapsårets utgång var aktiekursen för DexTech Medical 30,10 SEK och det redovisade egna kapitalet per aktie 1,56 SEK. Marknadsvärdet uppgick till 426 MSEK. Antalet aktieägare uppgick till 628.

Planerad företrädesemission

Den 25 augusti 2016 beslutade styrelsen i DexTech Medical AB ("DexTech") att – villkorat av godkännande vid extra bolagsstämma – genomföra en företrädesemission av högst 590 113 aktier till en emissionskurs om 26,00 SEK per aktie. Fulltecknad nyemission tillför bolaget cirka 15,3 MSEK före emissionskostnader. DexTech har på förhand avtalat om teckningsförbindelser motsvarande cirka 11,6 MSEK och garantiteckning (utan premieersättning) motsvarande cirka 3,7 MSEK. Totalt har bolaget därmed erhållit teckningsförbindelser och garantiteckning motsvarande hela emissionsvolymen. Garantitecknare kommer att tilldelas aktier i det fall nyemissionen inte blir fulltecknad av befintliga ägare och allmänhet. Extra bolagsstämma ska hållas den 15 september.

Utveckling av aktiepris per aktie sedan 1 juli 2015



Förslag till disposition av Bolagets resultat

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen aktieutdelning lämnas för räkenskapsåret 2015-07-01 – 2016-06-30.

Närstående-transaktioner

Förutom ersättningar i form av lön till verkställande direktören finns inga närstående-transaktioner att rapportera.

Redovisningsprinciper

Denna rapport har upprättats i enlighet med Redovisningsrådets rekommendationer. Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med senaste årsredovisning.

Ekonomisk information

Q1-rapport 2016/2017:	18 oktober 2016
Årsredovisning*	19 oktober 2016
Årsstämma**	9 november 2016
Halvårsrapport 2016/2017:	28 februari 2017
Q3-rapport 2016/2017:	27 april 2017
Bokslutskommuniké 2016/17:	31 augusti 2017

* Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig på Bolagets hemsida www.dextechmedical.com den 19 oktober.

** Årsstämman kommer att hållas i Stockholm den 9 november.

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 och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 31 augusti 2016.

Stockholm 31 augusti 2016

DexTech Medical AB

Styrelsen

Denna rapport har inte blivit granskad av Bolagets revisor.

DexTech Medical AB
Floragatan 13, Stockholm
Postadress:
Box 389, 751 06 Uppsala
www.dextechmedical.com

DexTech Medical

RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	<i>Kvartal 4</i>		<i>12 månader</i>	
	2016-04-01	2015-04-01	2015-07-01	2014-07-01
	2016-06-30	2015-06-30	2016-06-30	2015-06-30
Nettoomsättning	0	0	461	0
Aktiverat arbete för egen räkning	3 001	2 281	8 085	7 610
Rörelsens kostnader	-5 099	-4 440	-14 624	-13 185
Rörelseresultat	-2 098	-2 159	-6 078	-5 575
Finansnetto	0	34	19	106
Resultat före skatt	-2 098	-2 125	-6 059	-5 469
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-2 098	-2 125	-6 059	-5 469
Resultat per aktie, kronor *	-0,15	-0,15	-0,43	-0,39
Genomsnittligt antal aktier, tusen *	14 162 720	14 162 720	14 162 720	14 162 720

* Före och efter utspädning. Jämförelseåret omräknat för split 40:1

BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	2016-06-30	2015-06-30
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	14 098	11 633
Finansiella anläggningstillgångar	1	1
Kortfristiga fordringar	393	310
Likvida medel	8 355	16 809
Summa tillgångar	22 847	28 753
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	22 084	28 144
Kortfristiga skulder	763	609
Summa eget kapital och skulder	22 847	28 753

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

TSEK	2015-07-01	2014-07-01
	2016-06-30	2015-06-30
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-369	1 433
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-8 085	-7 610
Periodens kassaflöde	-8 454	-6 177
Likvida medel vid årets början	16 809	22 986
Likvida medel vid periodens slut	8 355	16 809