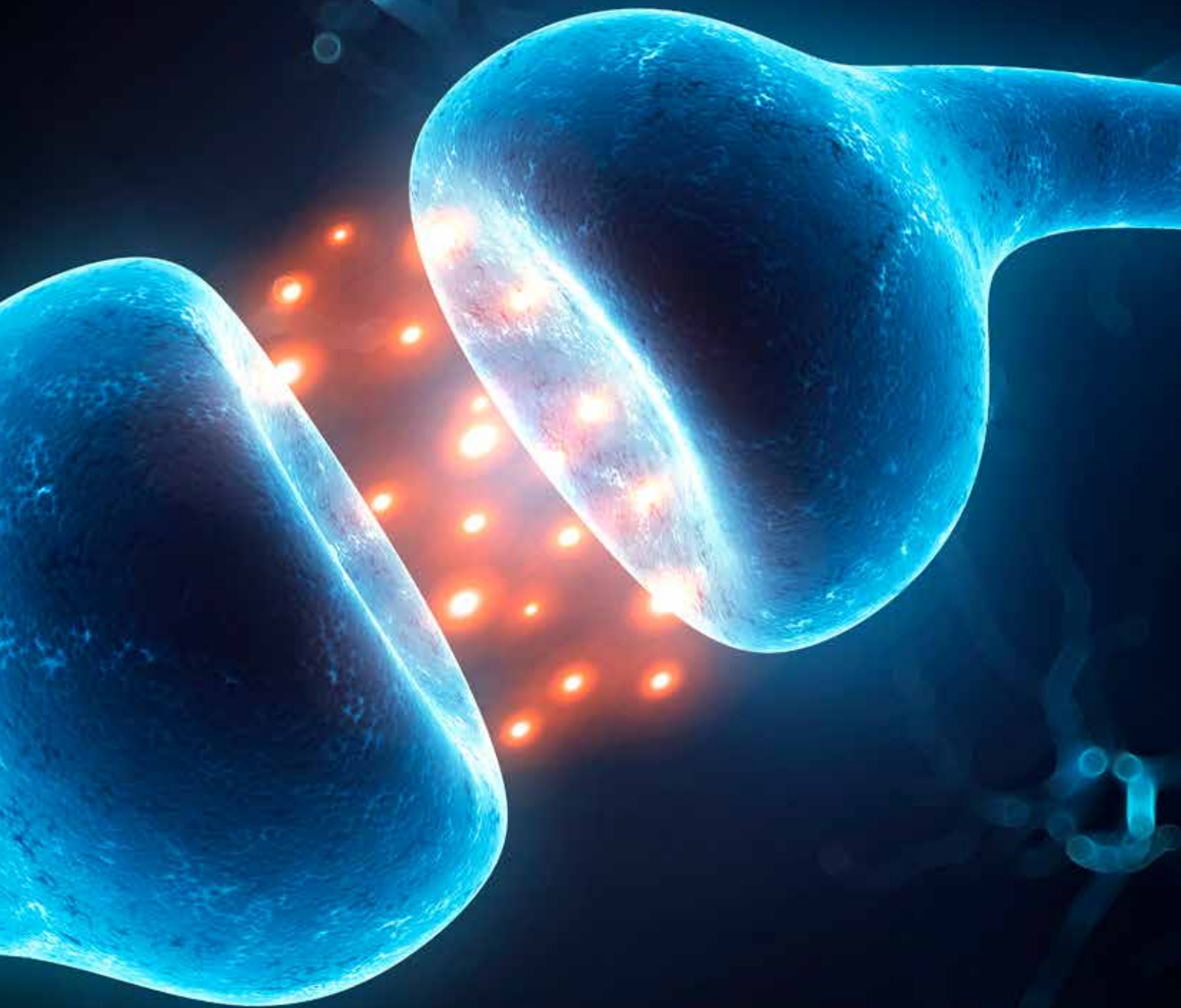


ÅRSREDOVISNING 2019



INNEHÅLL

INLEDNING

AlzeCure Pharma i korthet	1
Året i korthet	3
VD har ordet	4-5

VERKSAMHETEN

Verksamhetsöversikt	6-7
Historik	6
Vision och Strategi	7
Styrkor och konkurrensfördelar	7
Marknadstrender	7
Alzheimers sjukdom	8-9
Smärta	10-11
AlzeCure Pharmas verksamhetsfokus	12
AlzeCures projektportfölj	13
NeuroRestore	14
Alzstatin	15
VR1	16
TrkA-NAM	17

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE & FINANSIELLA RAPPORTER

Förvaltningsberättelse	18-23
Flerårsöversikt	23
Bolagsstyrningsrapport.....	24-29
Styrelse och revisor.....	30-31
Ledande befattningshvarare	32-33
Resultaträkning & Rapport över totala resultatet	34
Balansräkning	35
Rapport över förändring av eget kapital	36
Kassaflödesanalys	37
Noter	38-42
Årsredovisningens undertecknande	43
Revisionsberättelse	44-45

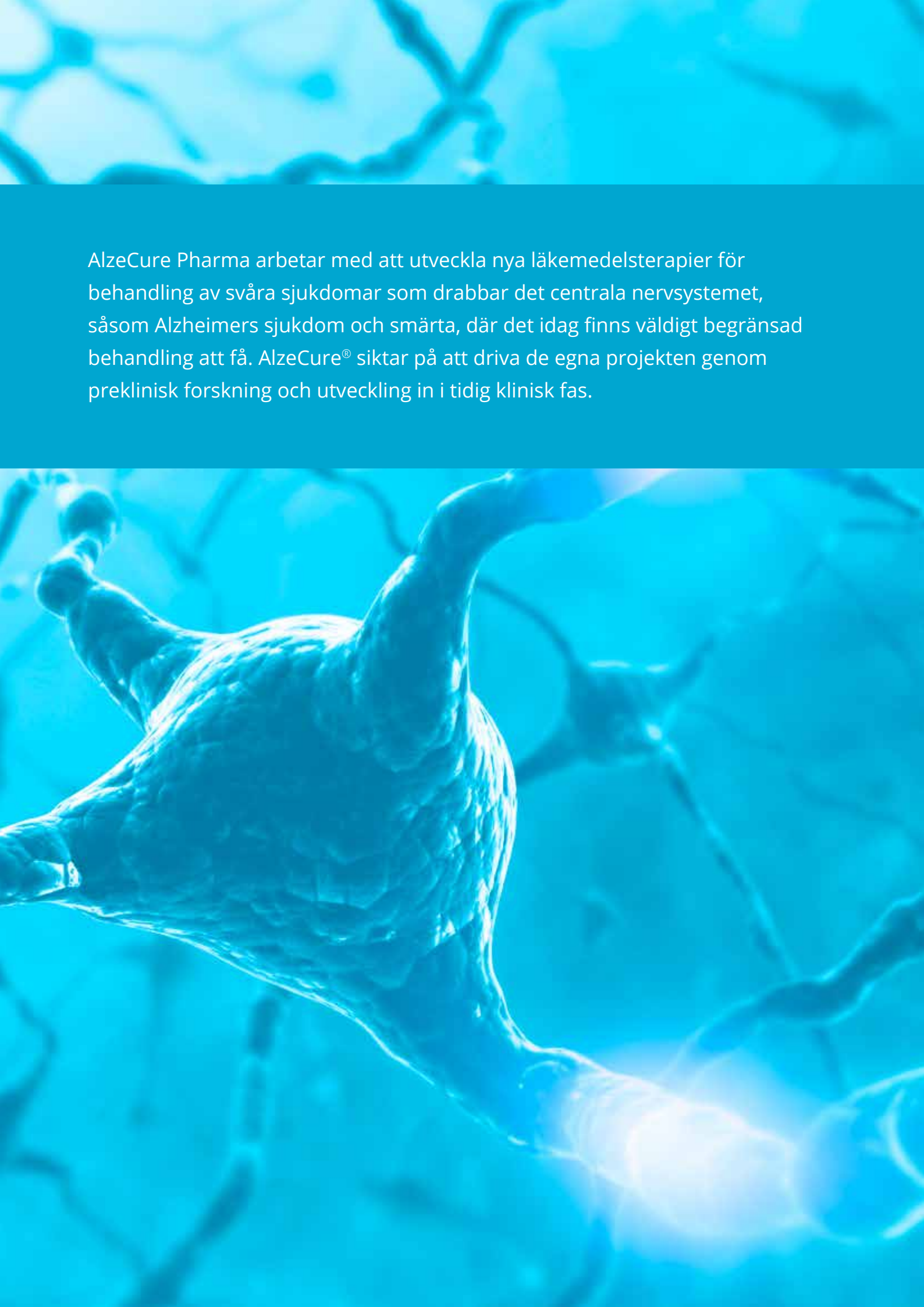
ÖVRIGT

Ordlista	46
Aktieägarinformation.....	47
Årsstämma 2020	47

ALZECURE PHARMA I KORTHET

AlzeCure Pharma AB är ett svenskt läkemedelsbolag som bedriver innovativ läkemedelsforskning och utveckling med ett primärt fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Bolaget är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market och utvecklar fem läkemedelskandidater utifrån de två forskningsplattformarna NeuroRestore® och Alzstatin®. NeuroRestore består av symptomlindrande läkemedelskandidater och Alzstatin består av sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedelskandidater för Alzheimers sjukdom. Genom en diversifierad portfölj med läkemedelskandidater som angriper centrala signalmekanismer i hjärnan möjliggörs även andra indikationer såsom kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom. Bolaget har även två projekt inom smärta TrkA-NAM samt VR1.

FNCA Sweden AB, +46(0)8-528 00 399 info@fnca.se, är bolagets Certified Adviser.
För mer information, besök gärna www.alzecurepharma.se.



AlzeCure Pharma arbetar med att utveckla nya läkemedelsterapier för behandling av svåra sjukdomar som drabbar det centrala nervsystemet, såsom Alzheimers sjukdom och smärta, där det idag finns väldigt begränsad behandling att få. AlzeCure® siktar på att driva de egna projekten genom preklinisk forskning och utveckling in i tidig klinisk fas.

ÅRET I KORTHET

Fortsatt intensivt forskningsarbete

Väsentliga händelser 2019

- Bolaget initierade i mars ett nytt läkemedelsprojekt inom smärta, TrkA-NAM.
- Bolaget var representerat och framförde två presentationer vid International Conference on Alzheimer's & Parkinson's Disease.
- Bolaget valde i maj att omdirigera läkemedelskandidaten ACD855 från kognitiv dysfunktion till en indikation i öga och ACD856 blir istället primär läkemedelskandidat för kognitiv dysfunktion.
- Bolaget beslutade på årsstämman 22 maj att ge ut ett teckningsoptionsprogram riktat till bolagets styrelse.
- Bolaget erhöll i december nödvändiga myndighetstillstånd för att starta kliniska studier för läkemedelskandidaten ACD856 inom plattformen NeuroRestore. Bolaget initierade studien kort därefter.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- I januari inlicensierade bolaget ett nytt projekt, VR1, som befinner sig i klinisk fas och inriktar sig mot neuropatisk smärta.
- Martin Jönsson tillträdde som ny verkställande direktör 8 januari 2020. Martin har mer än 20 års erfarenhet från den globala läkemedelsindustrin med bred erfarenhet från olika ledande befattningar på både Ferring Pharmaceutical och Roche.
- Covid-19/Coronaviruset – Åtgärder och möjlig påverkan. AlzeCure Pharma har vidtagit nödvändiga åtgärder för att skydda sina medarbetare och begränsa eventuell negativ påverkan på bolagets verksamhet. Bolaget följer situationen mycket noggrant och kommer vidta ytterligare åtgärder vid behov. I nuläget går det inte att uppskatta i vilken omfattning bolagets verksamhet kan komma att påverkas av virusutbrottet. Bolaget är beroende av leverantörer och deras leveransförmåga, vilket kan innebära att tidsplaner skjuts framåt.

Flerårsöversikt

KSEK	2019	2018	2016/17
	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31	2016-11-22 -2017-12-31
Nettoomsättning	0	0	0
Rörelseresultat	-50 908	-35 893	-10 767
Årets resultat & totalresultat	-50 858	-35 985	-10 822
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-1,35	-1,58	-0,79
Forskningskostnader i procent av rörelsekostnader (%)	87,7	92,8	93,5
Balansomslutning	186 755	237 782	55 971
Likvida medel	182 499	234 549	53 952
Soliditet (%)	97,5	98,0	92,6
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning (st)	37 765 715	22 774 048	13 618 333
Genomsnittligt antal anställda	4,0	1,5	0,3

VD HAR ORDET



” Bolagets mål att initiera den första kliniska studien för ACD856, som ingår i projektplattformen NeuroRestore, uppfylldes enligt plan under sista kvartalet.

Johan Sandin, VD 2017– t o m 7 januari 2020

Det sista kvartalet 2019 innebar ett fortsatt intensivt utvecklingsarbete av AlzeCure Pharmas två innovativa småmolekylplattformar, NeuroRestore® och Alzstatin®, samt vårt smärtprojekt TrkA-NAM. Bolaget har som uttryckligt mål att utveckla nya terapier mot svåra sjukdomar som drabbar nervsystemet där det idag saknas effektiv behandling. I slutet av året kunde AlzeCure också leverera spännande nyheter som vi är övertygade bygger värde framåt.

Inom NeuroRestore låg ett stort fokus under hösten på ACD856 som ledde till att bolaget kunde initiera den första kliniska studien i slutet av året. Detta innebar förutom prekliniska säkerhetsstudier även formuleringsarbete, syntes av GMP-klassat material samt förberedande regulatorisk dokumentation kring läkemedelskandidaten. I och med att vi redan hade förberett vår kliniska samarbetspart kunde vi initiera den kliniska studien i december. Denna första studie som vi förväntas kunna få data ifrån under H1 2020 ämnar utvärdera halveringstiden hos ACD856. Därefter planerar bolaget att under året initiera en klinisk studie med innovativt upplägg för ACD856. Detta innebär att ta kandidaten genom kliniska fas I-studier och generera viktiga säkerhets- och tolerabilitetsdata i människa, men även tidiga effektsignaldata vilket skapar konfidens inför kommande fas II-studier. ACD856 har potential att förbättra kognitionsförmågan i flera olika sjukdomar, däribland Alzheimers, och kan därmed bli

en mycket viktig behandling för att förbättra patienters livskvalitet.

Även arbetet med ACD857 fortgår enligt plan och vi har i denna en lovande läkemedelskandidat som vi kommer att arbeta vidare med så att vi har en kandidat redo för kliniska studier i första halvåret av 2021. Läkemedelskandidaten ACD855 genomgår just nu prekliniska effektstudier för ögonindikationer, och vi planerar att få data från detta under första halvåret 2020.

Läkemedelssubstanserna inom Alzstatin-plattformen är inriktad på s.k. sjukdomsmodifierande behandling och syftar till att bromsa sjukdomsförloppet i Alzheimers genom att minska produktionen av amyloid-beta (A β) i hjärnan. Baserat på de senaste årens vetenskapliga framsteg inom området så pekar data på att denna typ av behandling bör sättas in så tidigt som möjligt i sjukdomen, d.v.s. innan för mycket skada har skett i hjärnan, för att maximal effekt skall uppnås. En sådan långtidsbehandling kräver ett säkert och kostnadseffektivt läkemedel som är lätt att administrera. För att säker-

ställa att vi har den bästa substansen för att gå in i patient, arbetar vi med flera kandidater parallellt. En fördel med den här typen av småmolekylbehandling är att den kan tas som tablett, vilket generellt sett innebär både lägre kostnader och enklare administrering än biologiska läkemedel. En annan fördel är att den verkar via en genetisk kopplad och säker biologisk mekanism som innebär en tydlig differentiering från andra produkter som är under utveckling.

Intressant att notera är också att den amyloida hypotesen, som Alzstatin bygger på, har fått ökad validering under hösten där Biogens antikropp Aducanumab har kunnat påvisa positiva effekter på kognition. Vi har under senare tid också sett stora framsteg inom diagnostikområdet, bland annat inom blodbaseerade biomarkörer, vilket är viktigt för att kunna identifiera rätt patienter till våra kommande kliniska studier.

AlzeCure har även ett spännande projekt inom smärta, TrkA-NAM, där vi har jobbat hårt under hösten med att ta fram substanser som kan användas i prekliniska smärtstudier. Vi planerar att inleda sådana studier med TrkA-NAM i början av 2020. Målet är att utveckla ett läkemedel som kan minska rörelseframkallad och spontan smärta hos patienter med smärtsam artros. Detta är en mycket stor marknad och över 240 miljoner människor globalt sett beräknas lida av smärtsam och aktivitetsbegränsande osteoartrit i knä eller höft. Tyvärr så får många patienter idag otillräcklig smärtlindring eller biverkningar med befintlig behandling som idag oftast består av NSAIDs eller opiater. Behovet av mer effektiva och tolerabla läkemedel inom området är därför mycket stort.

Vidare vill jag också nämna att AlzeCure Pharma har varit representerat i större utsträckning på externa events under hösten. Jag har haft förmånen att representera bolaget på bland annat RedEyes evenemang i Stockholm, Malmö och Göteborg. På dessa möten har jag

träffat många av er aktieägare, och det är alltid lika intressant och lärorikt att diskutera och höra era åsikter om bolaget och våra projekt.

Avslutningsvis vill jag lyfta fram två viktiga händelser i början av januari 2020 som jag ser som en spännande utveckling av bolaget. Dels så har vi inlicensierat ett nytt kliniskt projekt, VR1, inom smärtområdet. Det här stammar från Big Pharma och vi avser här ta fram en ny topikal lokalbehandling för neuropatisk smärta, ett område med stora medicinska behov. Vidare fick AlzeCure en ny VD, Martin Jönsson, som började den 8 januari 2020. Han kommer med sin breda kompetens att spela en nyckelroll i och med att bolaget nu går in i nästa fas som kännetecknas av mer fokus på extern kommunikation, samarbete och partnerskap, d.v.s. ett ännu starkare fokus på affärsutveckling. Jag kommer att stanna kvar i bolaget som Chief Scientific Officer och ser framemot att få fokusera än mer på utvecklingen av alla spännande substanser vi har. Ser även framemot att jobba tillsammans med Martin när vi nu färdas vidare på denna spännande gemensamma resa.

Huddinge i januari 2020

Johan Sandin



Martin Jönsson, VD sedan 8 januari 2020

Det är med glädje som jag som ny VD för AlzeCure Pharma ser på de framsteg som skett under 2019, som Johan nämner i sin text. Både NeuroRestore- och Alzstatin-projekten utvecklas positivt, liksom smärtprojektet TrkA-NAM, vilket ger tillförsikt inför framtiden.

Det är även positivt att bolaget på ett förmånligt sätt har lyckats förvärva rättigheterna till smärtprojektet VR1, där vi kan utnyttja vår mångåriga kompetens och nätverk inom smärta. Att vi påbörjat samt också planerar att gå in i klinisk fas med fler projekt under 2020 visar att bolaget är kompetent att leverera vad vi kommunicerat.

Inom våra terapiområden arbetar vi med projekt med stora samt växande medicinska behov. Det gäller även vårt nya projekt VR1 som är inriktat på neuropatisk smärta. Den typen av smärta är ofta förknippad med kraftigt försämrad livskvalitet och dagens behandling ger sällan adekvat smärtlindring. Totalt bedöms cirka 7–8 procent av den vuxna befolkningen världen över lida av smärta med neuropatiska inslag, vilket i bara USA, Europa och Japan motsvarar ca 25 miljoner individer.

Med mina över 20 års erfarenhet från den globala läkemedelsmarknaden inom bland annat affärsutveckling, in- och utlicensiering och partnerskap (alliance management), varav de senaste fem åren i ledande befattningar i USA, ämnar jag att bidra till att stärka bolaget ytterligare. 2020 blir ännu ett spännande år för AlzeCure och jag ser fram emot att

tillsammans med teamet driva våra projekt vidare enligt plan och utveckla vårt samarbete med diverse externa parter. I takt med att vi nu kommit längre i våra projekt, bland annat inom Alzheimers, så kommer vi ha mer att rapportera och vi ser fram emot att ytterligare öka vår synlighet samt bli ännu mer kända och erkända, både i Sverige och internationellt, för den spännande och viktiga forskning och utveckling vi bedriver som är så viktig för patienter, anhöriga och för samhället. De globala samhällskostnaderna för Alzheimers sjukdom beräknas idag att överstiga 1 000 miljarder USD och förväntas på grund av den åldrande befolkningen överstiga hissnande 3 000 miljarder USD omkring 2050, om vi inte finner effektiva behandlingar. Teamet på AlzeCure är dedikerade och stolta med att utveckla nya lösningar till de sjukdomar vi fokuserar på och ser fram emot att presentera våra framsteg under 2020.

Huddinge 15 april 2020

Martin Jönsson

” Vi ser med stor entusiasm fram emot 2020 efter ett starkt sista kvartal under 2019, och vi startade det nya året med att inlicensiera VR1, en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta.

VERKSAMHETSÖVERSIKT

AlzeCure Pharmas två innovativa småmolekylplattformar, NeuroRestore® och Alzstatin®, samt våra senaste projekttilskott TrkA-NAM samt VR1, går samtliga framåt i sin utveckling. Bolaget har som uttryckligt mål att utveckla nya terapier mot Alzheimers sjukdom och smärta - svåra sjukdomar som drabbar nervsystemet och där det finns stora medicinska behov. Inom Alzheimers arbetar vi med terapier som är inriktade både på symptomlindring och prevention, där våra två unika plattformar inriktar sig på två nyckelfynd i sjukdomen: inlagringen av amyloid i hjärnan och störningen av nervcellernas normala funktion som leder till symptomen i sjukdomen. Inom smärtområdet inriktar vi oss på både nociceptiv och neuropatisk smärta.

AlzeCure® planerar att två av bolagets läkemedelskandidater kommer att befinna sig i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj som angriper

centrala signalmekanismer i hjärnan möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom. Bolaget har även ett projekt inom smärta i pre-klinisk fas, TrkA-NAM och i januari 2020 förvärvades även VR1, ett projekt mot smärta i klinisk fas.

AlzeCures organisation innefattande forsknings-, utvecklings- och ledningsgrupp besitter tillsammans mer än 100 års erfarenhet från globala läkemedelsföretag. Delar av bolagets nuvarande ledningsgrupp utgjorde tidigare en del av AstraZenecas neurologi- och smärtforskningsenhet där de var centralt involverade i forskning och utveckling av symptomatiska och sjukdomsmodifierande läkemedel för behandling av Alzheimers samt smärtstillande läkemedel. Organisationen har förstärkts ytterligare under året.

Historik

2012

- Stiftelsen AlzeCure bildas. AstraZeneca väljer att fokusera sin interna utveckling på CNS-kandidater i sen klinisk utvecklingsfas. AlzeCures nuvarande ledningsgrupp erbjuder möjligheten att i den nystartade stiftelsen AlzeCure vidareutveckla innovativa terapier för Alzheimers och relaterade sjukdomar.

2013

- Stiftelsen inleder forskning och utveckling på Karolinska Institutet Science Park i Solna.

2016

- AlzeCure Pharma grundas som en följd av att de främsta läkemedelskandidaterna anses ha stor kommersiell potential. NeuroRestore är ett resultat av egen forskning medan Alzstatin härstammar från AstraZenecas forskningsportfölj, där projektet initierades under initiativ av AlzeCures forskare.

2017

- I juni genomför bolaget sin första finansieringsrunda om 70 MSEK före emissionskostnader.

2018

- I juli genomför bolaget sin andra finansieringsrunda om 40 MSEK i syfte att finansiera Fas I-studier för ACD855.
- Prekliniska tester av ACD855 slutförs i juli.
- IMPD (ansökan om att få påbörja studier i människa) för ACD855 skickas in i oktober.
- Notering sker på Nasdaq First North Premier Growth Market i november.
- Nödvändiga myndighetstillstånd för att starta fas I-studie för ACD855 erhålls och bolaget börjar att dosera de första individerna i december.

2019

- Bolaget initierade i mars ett nytt läkemedelsprojekt inom smärta, TrkA-NAM.
- Bolaget var representerat och framförde två presentationer vid International Conference on Alzheimer's & Parkinson's Disease.
- Bolaget valde i maj att omdirigera läkemedelskandidaten ACD855 från kognitiv dysfunktion till en indikation i öga och ACD856 blir istället primär läkemedelskandidat för kognitiv dysfunktion.
- Bolaget beslutade på årsstämman 22 maj att ge ut ett teckningsoptionsprogram riktat till bolagets styrelse.
- Bolaget erhöll i december nödvändiga myndighetstillstånd för att starta kliniska studier för läkemedelskandidaten ACD856 inom plattformen NeuroRestore. Bolaget initierade studien kort därefter.

Vision

AlzeCures vision är att bli ett ledande forskningsföretag som utvecklar banbrytande läkemedel för Alzheimers, smärta och andra svåra sjukdomar med ett stort medicinskt behov.

Strategi

AlzeCure Pharmas strategi är att utveckla en bred portfölj av symptomlindrande samt sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel för Alzheimers, smärta och andra svåra sjukdomar genom att arbeta utifrån följande fyra riktlinjer:

- Rätt patient: Fokus på genetiskt, kliniskt och patologiskt definierade sjukdomar ökar möjligheten för klinisk effekt.
- Rätt mekanism: Behandlingen är riktad mot genetiskt associerade signalvägar i Alzheimers och andra indikationer.
- Rätt klinisk testning: De kliniska studierna bygger på validerade biomarkörer och på prekliniska metoder med god translation till människa.
- Rätt behandling: Småmolekylära läkemedel som penetrerar blod-hjärnbarriären (Blood brain barrier, BBB) och är designade för säker och effektiv långtidsbehandling.

AlzeCure utvärderar möjligheter för att i framtiden ingå samarbetsavtal och kommersiella licensavtal med ledande läkemedelsföretag som kan bidra med forskning, utveckling, tillverkning, kommersialisering och geografisk räckvidd för att öka värdet på bolagets läkemedelsplattformar och läkemedelskandidater.

Styrkor och konkurrensfördelar

AlzeCure anser att bolaget har flera styrkor och konkurrensfördelar som ökar sannolikheten för att lyckas i de kliniska prövningarna:

- En organisation med lång erfarenhet från industriell läkemedelsutveckling.
- En tydlig bas i indikationernas genetiskt kopplade signalvägar, biologiska profiler och därigenom validerade målmekanismer.

- Läkemedel som baseras på oralt tillgängliga småmolekyler till en låg kostnad, vilket möjliggör långtidsbehandling.
- Läkemedelsutveckling driven av biomarkörer och translationella försök.
- En innovativ och differentierad portfölj bestående av såväl sjukdomsmodifierande som symptomlindrande läkemedelskandidater för Alzheimers samt smärtprojekt.
- Stark säkerhetsprofil i läkemedelskandidaternas verkningsmekanismer.

Marknadstrender som påverkar AlzeCure

Ökande samhällskostnader för neurodegenerativa sjukdomar.

Kostnaderna för neurodegenerativa sjukdomar växer och utgör en väsentlig del av offentliga sjukvårdssystem. Den tilltagande kostnaden ökar behovet av sjukdomsmodifierande och/eller preventiva behandlingar avsevärt.

Ökat behov av behandlingar på grund av en åldrande population.

Hög ålder är den största riskfaktorn för bland annat demensrelaterade sjukdomar, såsom Alzheimers, men även för smärtproblem. Den förväntade medellivslängden ökar globalt som en följd av förhöjd levnadsstandard.

Stora läkemedelsbolag allokerar investeringar inom CNS-relaterade sjukdomar till specialiserade forskningsprojekt.

Allt fler stora läkemedelsbolag startar investeringsfonder för att investera i mindre forsknings- och läkemedelsbolag då en stor del av innovationen sker just där. Denna trend gynnar mindre forsknings- och utvecklingsbolag då möjligheterna för licensieringsavtal kring forskning, utveckling och kommersialisering av läkemedelskandidater ökar. Under 2018 härstamade över 64% av alla nya FDA godkända läkemedel från mindre forsknings- och utvecklingsföretag (Nature Reviews, Vol 18, Feb 2019, pp 93-94).

ALZHEIMERS SJUKDOM

Alzheimers är den vanligaste formen av demens, cirka 60–70% av alla demensfall härrör från denna sjukdom. Det är en dödlig åkomma som har en mycket stor påverkan på både individen och anhöriga. Trots detta saknas det idag preventiva och sjukdomsmodifierande behandlingar.

Alzheimers leder till att nervceller i hjärnan dör. Områden av hjärnan som brukar drabbas är hippocampus ("hjärnans minnescentral"), tinning- och hjässlobber. Sjukdomen inleds med att proteinet amyloid beta (A β) börjar klumpa ihop sig i hjärnan, vilket till slut bildar de för sjukdomen så karakteristiska amyloida placken. Detta påverkar nervcellernas funktion negativt och leder bl.a. till förändrade nivåer av kemiska signalämnen i hjärnan. De kemiska signalämnena, som till exempel acetylkolin och glutamat, behövs för att nervcellerna ska kunna kommunicera med varandra och för att hjärnan ska fungera normalt. Över tid försämras även nervcellernas överlevnadsförmåga.

Orsakerna till varför vissa individer och inte andra utvecklar sjukdomen är ännu inte klarlagda, men tydligt är att ansamlingar av A β -amyloid i hjärnan spelar en central roll i Alzheimers. De viktigaste riskfaktorerna för att utveckla Alzheimers är hög ålder och ärftlighet. Sjukdomen kan uppträda tidigt, mellan 40 och 65 år, men är vanligast efter 65 års ålder.

Det investeras idag betydande belopp i medicinsk forskning inom Alzheimers då det mänskliga lidandet är omfattande och kostnaderna för sjukvården och samhället är avsevärda inom området. De totala globala kostnaderna för demensrelaterade sjukdomar beräknades uppgå till cirka 1 000 miljarder USD globalt 2018¹, vilket förväntas att

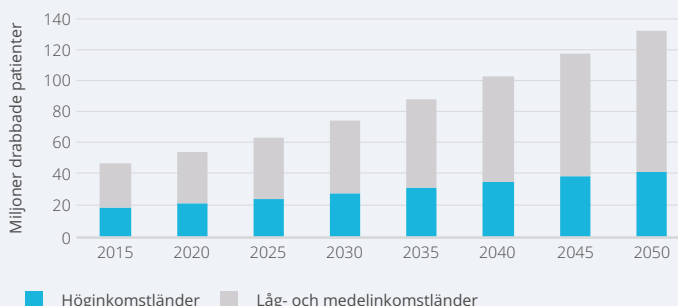
tredubblas fram till 2050. Avsaknaden av effektiva symptomatiska behandlingar samt behandlingar med effekt på sjukdomsförloppet utgör ett stort medicinskt behov. De få godkända läkemedlen som idag säljs på marknaden har endast en begränsad symptomlindrande effekt och medför problematiska biverkningar. Det medicinska behovet av nya symptomlindrande och sjukdomsmodifierande behandlingar är därför mycket stort. En sjukdomsmodifierande behandling mot Alzheimers bedöms kunna generera mer än 10 miljarder USD i årlig försäljning.

Symptom

Vanliga första tecken på Alzheimers är försämrat minne, svårigheter att hitta ord, uttrycka sig och förstå. Svårigheter med tidsuppfattning är också vanliga. Så småningom får den drabbade problem med att orientera sig i sin omgivning, att läsa, skriva och räkna eller klara praktiska saker. En del får problem med varseblivningen och har svårt att känna igen vad de ser; det blir svårare att resonera och planera. Individen blir över tid mer och mer beroende av hjälp från anhöriga och/eller vårdinstanser. Utmärkande är att symptomen kommer successivt. Det kan därför vara svårt att kartlägga när problemen egentligen började. Symptomen kan också variera från person till person.

I figuren nedan visas den förväntade tillväxten av antalet fall av demens under perioden 2015–2050. Den största ökningen i form av antal fall av demens och Alzheimers förväntas ske i låg- och medelinkomstländer (LMIC), då dessa länder förväntas uppvisa högre relativ förbättring i livskvalitet än höginkomstländer (HIC) vilket leder till en ökad livslängd. Behovet av behandlingar är fortsatt mycket stort då det idag saknas tillfredsställande behandlingsalternativ för drabbade patienter.

Antal patienter med demens 2015-2050¹⁰



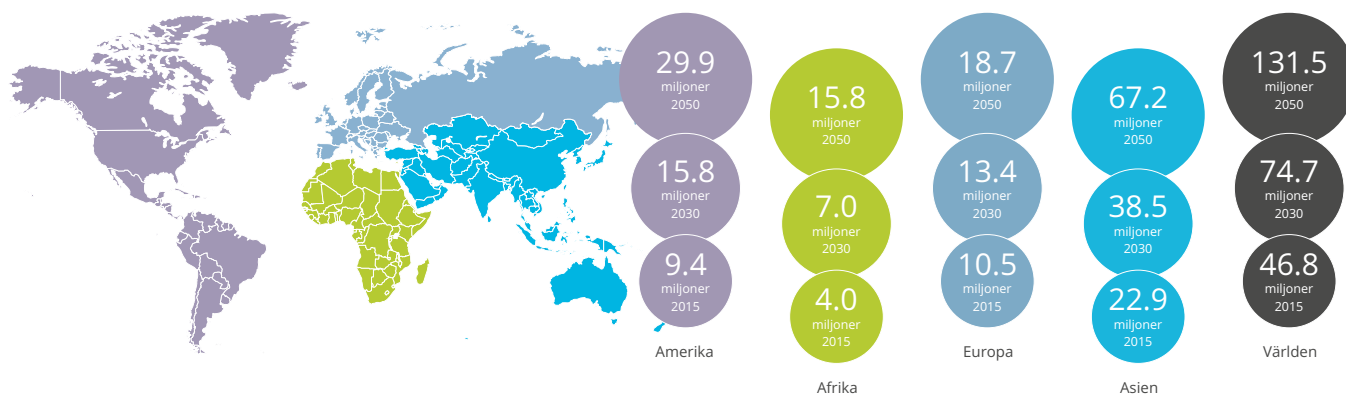
1) Wimo et al., Alz.Dem. (2017) 12;1–7

Prevalens

I Sverige bedöms cirka 150 000 personer leva med demenssjukdomar vilket förväntas fördubblas till år 2050. Varje år drabbas cirka 25 000 personer, vilket medför stora vård- och omsorgskostnader för samhället. De direkta kostnaderna i Sverige är högre än för både cancer och hjärt- och kärlsjukdomar tillsammans.

Alzheimers är som tidigare nämnts den vanligaste formen av demens, och globalt beräknades cirka 47 miljoner människor leva med demensrelaterade sjukdomar under 2015, en siffra som bedöms öka till 75 respektive 132 miljoner drabbade år 2030 respektive 2050. Den geografiska fördelningen och den förväntade tillväxten av demens visas i figuren nedan.

Geografisk fördelning och förväntad tillväxt av demensprevalens.



Behandling

Idag finns två olika klasser av symptomatiska läkemedel för behandling av Alzheimers.

- **Kolinesteras-hämmare:** populärt kallat (men missvisande) "bromsmedicin". Läkemedlet ser till att signalsubstansen acetylkolin fungerar längre i hjärnan och på så vis kan förstärka nervcellernas kommunikation. Läkemedlet "bromsar" dock inte sjukdomen, utan lindrar symptomen.
- **NMDA-hämmare:** Läkemedlet påverkar glutamat-signaler, som spelar en viktig funktion i nervcells-kommunikation.

Effekten av kolinesteras- och NMDA-hämmare är dock oftast begränsad och associerad med biverkningar. Behovet av alternativa läkemedel med bättre symptomlindrande effekt och mindre biverkningar är därför stort.

AlzeCures plattformar NeuroRestore och Alzstatin har helt andra angreppssätt för att behandla sjukdomen än ovan beskrivna läkemedel. Målet med NeuroRestore är att förbättra kommunikationen mellan nervceller via en unik mekanism, så att minnesfunktionen förbättras hos patienten samtidigt som man undviker besvärliga biverkningar. Alzstatin syftar till att förhindra själva uppkomsten av sjukdomen genom att angripa och förhindra bildningen av amyloida plack.

SMÄRTA

Smärta, både akut och kronisk, drabbar miljontals människor världen över. Smärta kan kategoriseras på olika sätt, men en av de vanligaste uppdelningarna är nociceptiv respektive neuropatisk smärta.

Nociceptiv smärta är resultatet av aktivitet i signalvägar orsakade av faktiska vävnadsskador eller potentiellt vävnadsskadande stimuli. Exempel på nociceptiv smärta inkluderar smärta efter operation, artrit smärta och smärta i samband med idrottsskador. Nociceptiv smärta är vanligtvis akut och utvecklas som svar på en specifik situation. Det tenderar att försvinna när den drabbade kroppsdelen läker.

Kroppen innehåller specialiserade nervceller som kallas nociceptorer som upptäcker skadliga stimuli eller saker som kan skada kroppen, till exempel extrem värme eller kyla, tryck, nypning och kemikalier. Dessa varningssignaler överförs sedan längs nervsystemet till hjärnan, vilket resulterar i nociceptiv smärta. Detta händer mycket snabbt i realtid, så att man snabbt tar bort händerna om man rör vid en varm ugn eller tar bort vikten från en skadad vrist.

Neuropatisk smärta är kronisk smärta som initieras av dysfunktion eller skador på nervsystemet. Kronisk smärta är ett funktionsnedsättande tillstånd som påverkar alla aspekter av

patientens liv, vilket inkluderar individens förmåga att arbeta och engagera sig i sociala och fritidsaktiviteter. Neuropatisk smärta drabbar totalt cirka 7–8 procent av den vuxna befolkningen. Vissa indikationer, såsom personer med diabetes och HIV, drabbas i högre utsträckning där cirka 25% respektive 35% upplever neuropatisk smärta. Perifer neuropatisk smärta är resultatet av olika slags skador på nervfibrerna, såsom toxiska, traumatiska, metaboliska, infektions- eller komprimeringsskador. Vanliga symtom är smärtsamma stickningar eller kittlingar som kan beskrivas som en huggande eller brännande smärta, liksom känslan av att få en elektrisk stöt. Patienter kan också uppleva allodyni (smärta orsakad av en stimulans som vanligtvis inte orsakar smärta) eller hyperalgesi (ökad smärta från en stimulans som normalt provocerar smärta). Tre vanliga tillstånd av neuropatisk smärta är smärtsam perifer neuropati orsakad av exempelvis diabetes, smärtsam postherpetisk neuralgi (bältros) och neuropatisk smärta inducerad av cellgiftsbehandlingar.



Prevalens

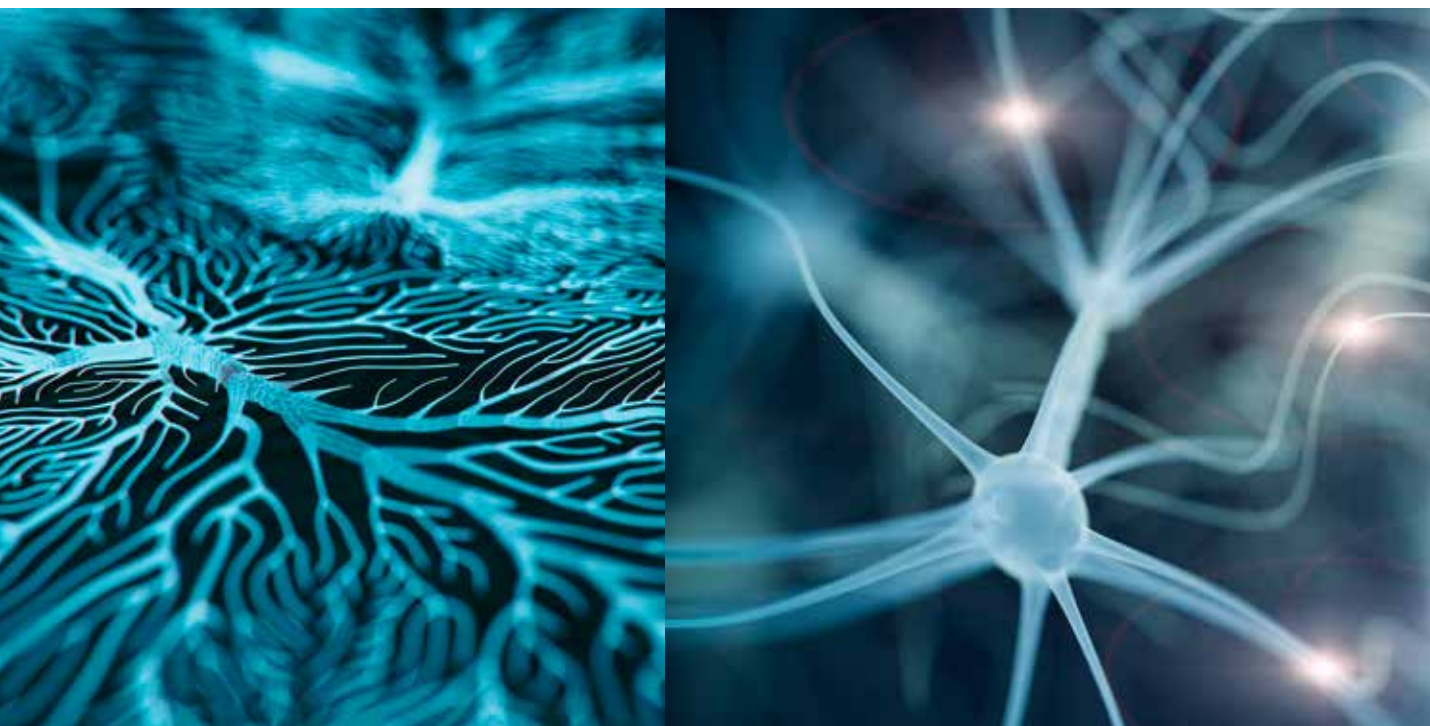
En studie från National Institute of Health's National Center for Complementary and Integrative Health från 2012 visar att nästan 50 miljoner amerikanska vuxna har kronisk eller svår smärta och enligt American Academy of Pain Medicine, i USA, drabbas fler amerikaner av smärta än diabetes, hjärtsjukdomar och cancer kombinerat. Uppgifterna från Europa visar liknande resultat och hälso- och samhällsekonomiska kostnader uppskattas till 3–10% av bruttonationalprodukten i Europa.

Marknaden för neuropatisk smärta kännetecknas av ett stort medicinskt behov inom alla indikationer och på alla större marknader, där endast hälften av patienterna svarar på befintlig behandling. Patientpopulationen beräknas att fortsätta växa, bl.a. på grund av åldrande befolkning samt ökad förekomst av typ 2-diabetes samt cancer som kräver cellgiftsbehandling. Den globala marknaden för neuropatisk smärta värderades till 5 miljarder dollar 2015 och förväntas växa till 8 miljarder dollar år 2024.

Behandling

Det finns idag stora medicinskt behov för flera olika svåra smärttillstånd. Exempelvis så svarar endast ca 50% av patienter med neuropatisk smärta på befintlig behandling. I allmänhet rekommenderas inte heller opiater som första handsbehandling på grund av risk för missbruk, överdosering och sekundära skador.

Fördelarna med topikala eller lokala terapier inkluderar lägre systemisk exponering av läkemedlet, färre biverkningar och färre läkemedelsinteraktioner. Till skillnad från systemiska terapier behövs heller inte titrering med lokalt inriktade terapier.



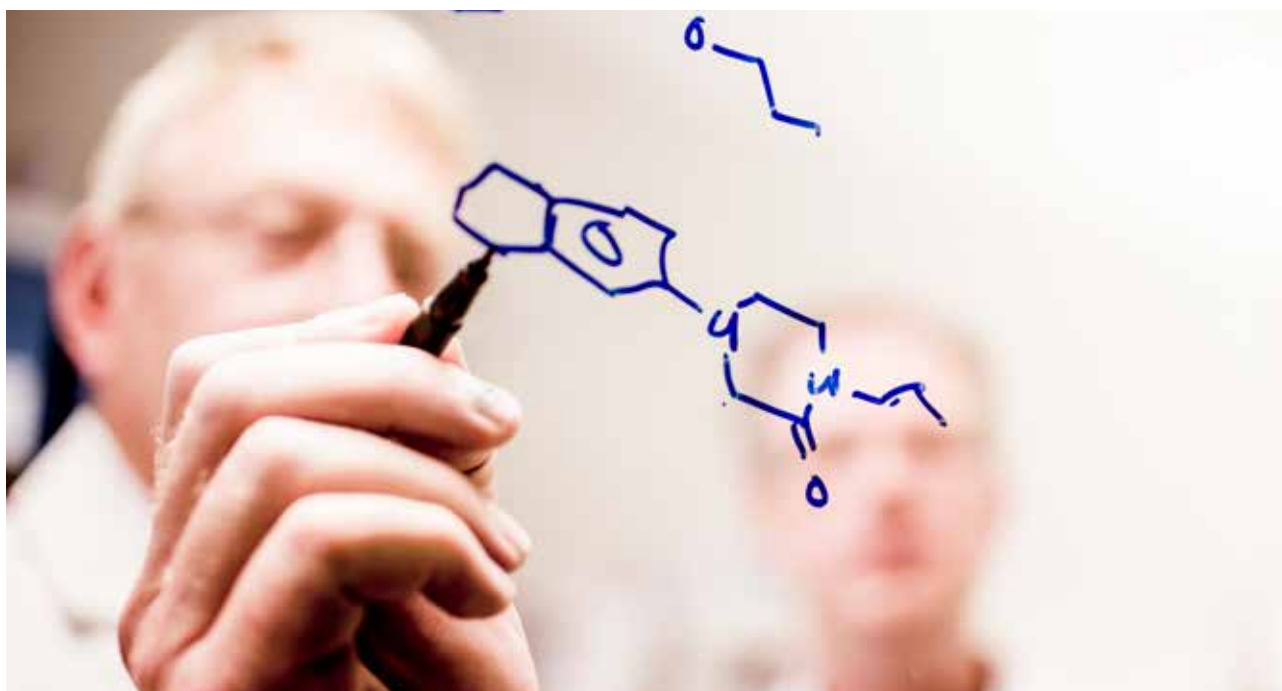
ALZECURE PHARMAS VERKSAMHETSFOKUS

AlzeCure Pharmas primära fokus är Alzheimers och smärta. Bolaget utvecklar fem läkemedelskandidater utifrån två forskningsplattformar: NeuroRestore och Alzstatin. Dessutom så har bolaget ett prekliniskt projekt inom smärta, TrkA-NAM. I januari 2020 inlicensierades dessutom ett nytt smärtprojekt i klinisk fas, VR1.

NeuroRestore består av symptomlindrande läkemedel för Alzheimers där den primära läkemedelskandidaten, ACD856, inledde de planerade kliniska studierna i december 2019, enligt plan. Vår andra plattform, Alzstatin, består av sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel. Vi planerar att ha två läkemedelskandidater i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj som angriper centrala signalmekanismer i hjärnan möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom. TrkA-NAM projektet bygger på väl validerade signalvägar inom smärta och är för närvarande i forskningsfas. Det nyligen inlicensierade VR1 projektet är i klinisk fas och inriktat mot neuropatisk smärta.

AlzeCures forsknings-, utvecklings- och ledningsgrupp besitter tillsammans mer än 100 års erfarenhet av läkemedelsutveckling från globala läkemedelsföretag. Delar av bolagets nuvarande ledningsgrupp utgjorde tidigare en del av Astra-Zenecas neurologi- och smärtforskningsenhet där de var centralt involverade i forskning och utveckling av både symptomatiska och sjukdomsmodifierande läkemedel för behandling av Alzheimers, men också nya smärtstillande läkemedel.

AlzeCures läkemedelskandidater är oralt tillgängliga småmolekyler som lämpar sig väl för kostnadseffektiv långtidsbehandling. Bolaget bygger de kliniska prövningarna på validerade biomarkörer och på prekliniska metoder med god translation till människa.



ALZECURES PROJEKTPORTFÖLJ

AlzeCure utvecklar parallellt flera läkemedelskandidater utifrån de olika forskningsplattformarna.

- Inom NeuroRestore utvecklas en ny generation symptom- lindrande läkemedel för Alzheimers.
- Inom Alzstatin utvecklas sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel för Alzheimers.
- Inom TrkA-NAM utvecklas nya läkemedel för behandling av patienter med smärtsam osteoartrit.
- Inom VR1 utvecklas ett nytt läkemedel för behandling av patienter med perifer neuropatisk smärta.

AlzeCure planerar för att ha två av bolagets läkemedelskandidater i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom.

Bolaget har tre kandidater inom NeuroRestoreplattformen och två kandidater inom Alzstatinplattformen vilket framgår av bilden nedan. Dessutom arbetar bolaget med två projekt inom smärta, TrkA-NAM och VR1. TrkA-NAM projektet är för närvarande i preklinisk fas och VR1 i klinisk fas.

AlzeCures pipeline¹

Plattform	Kandidat	Indikation	Forskningsfas	Preklinisk fas	Fas I	Fas II	Fas III
NeuroRestore	ACD856	Alzheimers Sjukdom Sömnstörningar/ Traumatisk hjärnskada					
	ACD857	Alzheimers sjukdom					
	ACD855	Ögonsjukdom					
Alzstatin	ACD679	Alzheimers sjukdom					
	ACD680	Alzheimers sjukdom					
Analgesia	VR1	Neuropatisk smärta					
	TrkA-NAM	Osteoartrit smärta					

 Pågående  Slutförd

1) För definitioner av faserna, vänligen se AlzeCure Pharmas hemsida, www.alzecurepharma.se

NeuroRestore®

I Alzheimers sjukdom så slutar nervcellerna att fungera som de skall vilket leder till försämring av minne och inlärning. AlzeCure Pharma har identifierat läkemedelslika substanser som stimulerar neurotrofa signalvägar och nervcellers funktion samt förbättrar minnet.

NeuroRestore är en plattform av symptomlindrande läkemedelskandidater för sjukdomstillstånd där den kognitiva förmågan är nedsatt, exempelvis Alzheimers.

NeuroRestore stimulerar flera viktiga signalvägar i hjärnan, vilket bland annat leder till förbättrad kognition. Vi har i prekliniska studier med NeuroRestore kunnat påvisa att våra läkemedelssubstanser både förstärker kommunikationen mellan nervcellerna och förbättrar den kognitiva förmågan.

Läkemedelskandidaterna i NeuroRestore stimulerar signalering av s.k. neurotrofiner, varav de mest välkända är NGF (Nerve Growth Factor) och BDNF (Brain Derived Neurotrophic Factor). Nivåerna av NGF och BDNF är i flera sjukdomstillstånd störda och signaleringen reducerad. Den nedsatta funktionen försämrar kommunikationen mellan synapserna, det vill säga nervändarnas kontaktytor, samt minskar möjligheten till överlevnad för nervcellerna, vilket ger upphov till de kognitiva nedsättningarna. Neurotrofiner spelar en avgörande roll för nervcellernas funktion, och en störd funktion hos BDNF har en stark genetisk koppling till försämrad kognitiv förmåga i flera olika sjukdomar, som exempelvis Alzheimers, Parkinsons sjukdom, traumatisk hjärnskada och sömnapné.

I tillägg till dessa indikationer är samma signalväg involverad i vissa ögonindikationer, bland annat torra ögon-syndrom samt neurotrofisk keratit, en indikation som påverkar horn-

hinnan i ögat och leder till gradvis försämrad syn. AlzeCure bedömer att det även finns potential för att kunna addera ytterligare indikationer, exempelvis depression, eftersom bolaget i prekliniska modeller av depression har visat på god effekt av läkemedelssubstanserna. Effekten i de prekliniska studierna kan jämföras med dem för det antidepressiva läkemedlet Prozac.

ACD856 har i olika prekliniska modeller påvisats kunna signifikant förbättra den kognitiva förmågan. Detta i kombination med en påvisad potential att kraftigt förstärka BDNF-signaleringen gör att bolaget bedömer att ACD856 kan agera som ett symptomlindrande preparat i indikationer med nedsatt kognitiv förmåga.

Bolaget erhöll under 2019 ett godkännande från Läke- medelsverket och den ansvariga etikkommittén att påbörja kliniska studier med ACD856. I december inleddes behandling av de första individerna där den primära effektmärket är halveringstid i människa. Studiestarten följer den uppsatta tidsplanen som syftar till att behandla patienter som lider av sjukdomstillstånd med kognitiva störningar, såsom Alzheimers. Resultaten av denna studie beräknas vara klara vid halvårsskiftet 2020.

AlzeCures primära läkemedelskandidater inom NeuroRestore, ACD855, ACD856 och ACD857, fungerar som förstärkare av BDNF/NGF-signalering och den biologiska mekanismen som substanserna påverkar möjliggör användning vid flera olika sjukdomstillstånd, där samma signalväg är störd. Dessa indikationer kan grupperas i tre huvudsakliga kategorier:

- Kognitiva nedsättningar i anknytning till:
 - Alzheimers sjukdom
 - Parkinson
 - TBI och övriga huvudskador
 - Sömnstörningar
 - Sviter av större kirurgiska ingrepp
- Depression
- Specifika ögon- och öronindikationer, såsom
 - Torra ögon-syndrom
 - Hörselnedsättningar

Alzstatin®

Vår sjukdomsmodifierande läkemedelsplattform Alzstatin, bestående av sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedelskandidater, fokuserar på att minska produktionen av toxiskt amyloid-beta ($A\beta$) i hjärnan. $A\beta$ spelar en central patologisk roll i Alzheimers och börjar ansamlas i hjärnan många år innan tydliga symptom utvecklas.

Projektet kommer ursprungligen från AstraZenecas CNS forskning och AlzeCure bedömer att AstraZeneca investerade totalt cirka 200 MSEK i Alzstatin innan AlzeCure tog över projektet. Bedömningen baseras på estimerad mängd nedlagd tid i form av arbetstimmar i projektet samt projektrelaterade materialkostnader. Läkemedlen baseras på småmolekyler vilket möjliggör oral administration (tabletter), låg tillverkningskostnad samt god penetration av BBB och mål-molekylen är den genetiskt supporterade $A\beta$ -molekylen.

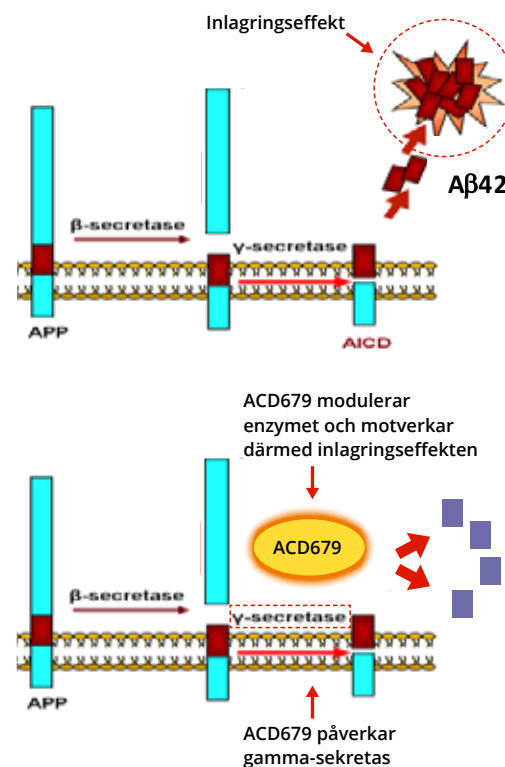
Läkemedelskandidaterna inom Alzstatin-plattformen är så kallade gammasekretasmodulatorer (GSM) som modulerar funktionen hos ett specifikt enzym, gammasekretas. Gamma-sekretas ger upphov till bildandet av $A\beta_{42}$ -peptiden som över tid klumpar ihop sig till så kallade oligomerer och fibriller vilka till slut bildar de för sjukdomen så karakteristiska amyloida plackerna i hjärnan. Dessa olika aggregat av $A\beta$ bidrar till att nervcellernas utskott förtvinar och slutligen dör. Mutationer i gammasekretas som leder till en relativ ökning av $A\beta_{42}$ -peptid orsakar ärftlig Alzheimers. Detta påvisar $A\beta_{42}$:s roll i sjukdomsprocessen och utgör tillsammans med mutationer i själva $A\beta$ -peptiden den starkast kända genetiska kopplingen till Alzheimers sjukdom.

$A\beta_{42}$ klumpar långsamt ihop sig till allt större aggregat, från monomerer till oligomerer, fibriller och slutligen plack. Forskningen har ännu inte klarlagt vad i dessa processer, eller vilken molekylär form, som är mest skadliga för nervcellerna och drivande i sjukdomen. Vi bedömer därför att det bästa behandlingsalternativet är att minska produktionen av $A\beta_{42}$, eftersom det reducerar alla former av amyloid och därmed sannolikt påverkar och förhindrar det som driver sjukdomen. GSM har på så sätt en direkt motsatt effekt på $A\beta$ jämfört med de sjukdomsorsakade mutationerna i de ärftliga formerna av Alzheimers sjukdom.

Vi har i prekliniska tester visat att modulering av gammasekretas leder till en över 50-procentig minskning i produktionen av Alzheimer-relaterade $A\beta_{42}$ utan att påverka annan signalering som är viktig för cellerna. Vidare styrks projektet av positiva fynd gjorda i nyligen publicerade kliniska patientstudier med BAN2401 och Aducanumab som vi bedömer validerar amyloid-hypotesen som en behandlingsbar och kliniskt relevant patologisk mekanism.

Stora framsteg har även tagits inom diagnostikfältet med nya blodbaserade tester, vilket skulle medföra en kostnads-effektiv möjlighet att screena högriskpopulationer, och därmed identifiera rätt patienter i sjukdomens presymptomatiska fas till kommande kliniska studier och framtida behandlingar.

Läkemedelskandidaterna i Alzstatin-plattformen modulerar funktionen på enzymet gamma-sekretas. Gammasekretas fungerar som en sax som klipper ut $A\beta_{42}$ ur ett längre protein, kallat APP. Den klubbiga $A\beta_{42}$ klumpar ihop sig och ger därigenom upphov till de amyloida plack som är så typiska för Alzheimers sjukdom. Kandidaterna i Alzstatin-plattformen påverkar enzymets funktion så att den istället klipper ut kortare former av $A\beta$ -peptiden, $A\beta_{37}$ och $A\beta_{38}$, som förutom att de inte är klubbiga och bildar aggregat, även har en hämmande effekt på redan bildade aggregat av $A\beta_{42}$. Detta innebär att läkemedelskandidaterna i Alzstatin-plattformen har två separata men samverkande effekter som tillsammans kan bidra till en starkare anti-amyloidogen och därför mer potent sjukdomsmodifierande effekt.



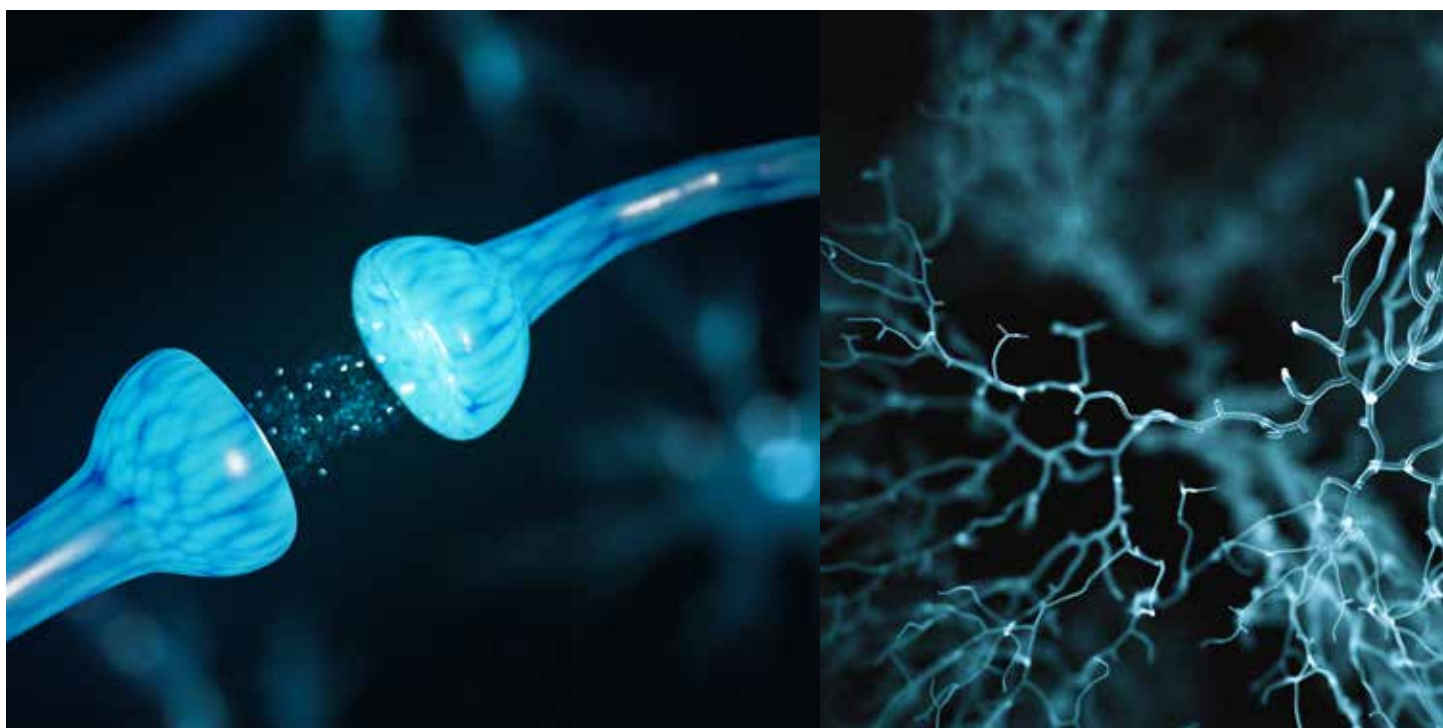
VR1

VR1-projektet befinner sig i klinisk utvecklingsfas och bolagets syfte är att utveckla en ny topikal lokalbehandling mot neuropatisk smärta. Verkningsmekanismen för projektet är via VR1-receptorer som har en nyckelroll inom smärtsignalering.

VR1-projektet är en viktig strategisk inlicensiering som genomfördes i januari 2020 och som passar väl in i bolagets befintliga pipeline samt stärker den kliniska portföljen. VR1-projektet har sitt ursprung i Big Pharma och bygger på en stark vetenskaplig grund. Substansen har tidigare bl.a. genomgått kliniska fas I-studier, där det förutom tolerabilitet även observerades tidiga effektsignaler.

VR1 receptorn uttrycks i sensoriska neuron och är uppreglerad i huden hos individer med vissa former av neuropatisk smärta. Det finns därför en stark vetenskaplig support

för lokalbehandling med denna typ av målmeکانism. Neuropatisk smärta är förknippad med försämrad livskvalitet och dagens behandling ger sällan adekvat smärtlindring. Totalt bedöms cirka 7–8 procent av den vuxna befolkningen världen över, vilket i bara USA, Europa och Japan motsvarar ca 25 miljoner individer, lida av smärta med neuropatiska inslag. Cirka 50 procent av patienterna svarar inte på befintlig first-line treatment och det är mot individer i denna grupp som AlzeCure riktar sin nya tänkta behandling.



TrkA-NAM

TrA-NAM projektet, som ligger i preklinisk fas, är inriktat mot behandling av smärta och har stark validering, både prekliniskt och kliniskt.

I läkemedelprojektet TrkA-NAM har vi dragit nytta av vår kunskap inom den bakomliggande biologin för NeuroRestore-plattformen till att utveckla nya substanser som är inriktade på att verka smärtlindrande vid svåra smärttillstånd. Målet med projektet är att utveckla en småmolekylär s.k. TrkA-negativ allosterisk modulator som kan minska rörelseframkallad och spontan smärta hos patienter med smärtsam artros. Över 240 miljoner människor globalt sett beräknas lida av smärtsam och aktivitetsbegränsande osteoartrit i knä eller höft. Många patienter upplever otillräcklig smärtlindring eller biverkningar med befintlig behandling som idag oftast består av NSAIDs eller opiater och det finns idag ett stort behov av mer effektiva och tolerabla läkemedel inom området.

Målmekanismen har stark validering både prekliniskt och kliniskt och AlzeCures unika substanser differentierar

sig med sin selektiva effekt på relevanta signalvägar så att optimal smärtstillande effekt kan uppnås utan att inducera sideeffekter. TrkA-NAM substanserna är dessutom småmolekylära vilket både underlättar administrering för patienten (tablettform) men också bidrar till en mer kostnadseffektiv behandling. Det är dessutom en icke-opioid behandling, något som är viktigt för att erhålla framtida godkännande hos regulatoriska myndigheter, såsom FDA.

AlzeCure räknar med att kunna erhålla pre-kliniska effektdata under H1 2020 och påbörja det prekliniska utvecklingsarbetet mot en klinisk kandidat under senare delen av 2020.

Teamet på AlzeCure har många års erfarenhet av forskning inom neurologi och smärta. Projektet är ett utmärkt exempel på att utnyttja synergieffekter mellan projekten och maximera värdet för våra aktieägare.



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören i AlzeCure Pharma AB (publ), org nr 559094–8302 får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2019.

Årsredovisningen är upprättad i Sveriges valuta (SEK) och avrundas till närmaste tusental, om inte annat anges. Tal inom parentes avser motsvarande period föregående räkenskapsår.

Verksamheten

Information om verksamheten

AlzeCure Pharma AB (publ), härefter AlzeCure®, bildades 22 november 2016 och har sitt säte i Stockholm.

AlzeCure är ett svenskt läkemedelsbolag som bedriver innovativ läkemedelsforskning med ett primärt fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Bolaget är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market och utvecklar fem läkemedelskandidater utifrån de två forskningsplattformarna NeuroRestore® och Alzstatin®. Bolaget har även två projekt inom smärta, TrkA-NAM samt VR1. AlzeCure bedriver forskning i laboratorier belägna på Novum vid Karolinska Institutet i Huddinge.

Verksamhetens utveckling

AlzeCure siktar på att driva de egna projekten genom preklinisk forskning och utveckling in i tidig klinisk fas.

Forskning och utvecklingsarbete

AlzeCure arbetar aktivt med forskning och utveckling av nya, innovativa och effektiva läkemedel inom hjärnans sjukdomar med ett primärt fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Bolaget utvecklar parallellt fem läkemedelskandidater utifrån plattformarna NeuroRestore och Alzstatin. Dessutom arbetar bolaget med ett prekliniskt projekt, TrkA-NAM samt sedan 2020 med ett projekt i klinisk fas, VR1, mot smärta.

- NeuroRestore-plattformen utvecklar en ny generation symptomlindrande läkemedel för behandling av sjukdomar med kognitiva störningar, såsom Alzheimers sjukdom. Det finns även möjligheter för andra indikationer för denna målmechanism, bl.a. ögonindikationer.
- Inom Alzstatin-plattformen utvecklas innovativa sjukdomsmodifierande och preventiva läkemedel för Alzheimers sjukdom.
- Projektet TrkA-NAM är inriktat på behandling av svåra smärttillstånd, bland annat osteoartrit, där det idag saknas tillräckligt effektiv behandling.
- I januari 2020 incensierades VR1, en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta.

AlzeCure planerar att ha två av bolagets läkemedelskandidater i kliniska studier under 2020. Genom en diversifierad läkemedelsportfölj möjliggörs även andra indikationer, som till exempel kognitiva störningar vid traumatisk hjärnskada, sömnapné och Parkinsons sjukdom, men även indikationer inom öga. Att bolaget med sin breda portfölj av tillgångar och värden jobbar med flera indikationsområden där det finns vetenskaplig support för de biologiska målmechanismerna är ett sätt att maximera värdet för aktieägarna.

NeuroRestore-plattformen innehåller tre läkemedelskandidater, där ACD856 är den primära kandidaten för kognitiv dysfunktion/Alzheimers sjukdom. Substansen har uppvisat potenta effekter på både minnes- och inlärningsfunktioner i ett flertal prekliniska modeller.

Bolaget erhöll under Q4 2019 ett godkännande från Läke-medelsverket och den ansvariga etikkommittén att påbörja kliniska studier, och i december inleddes en studie som primärt syftar till att utvärdera farmakokinetik och halveringstid för ACD856. Resultaten av denna kliniska studie beräknas vara klara vid halvårsskiftet 2020. Därefter planeras ACD856 genomgå kliniska fas I-studier där både viktiga säkerhets-/tolerabilitetsdata och tidiga effektdata i människa kan genereras. Denna läkemedelskandidat har potential att förbättra den kognitiva förmågan i flera olika sjukdomar och därmed signifikant kunna förbättra patienters livskvalité. Att ACD856 administreras oralt kommer också att vara en stor fördel för patienterna. Bolaget arbetar också vidare med utvecklingen av substansen ACD857.

ACD855 är inriktad mot ögonindikation och efter genomförda tolerabilitetsstudier i öga så har bolaget initierat prekliniska effektstudier med substansen under vintern 2019–2020, resultat förväntas under första halvåret 2020.

Bolagets sjukdomsmodifierande forskningplattform Alzstatin, fokuserar på att minska produktionen av toxiskt amyloid-beta (A β) i hjärnan. A β spelar en central patologisk roll i Alzheimers och börjar ansamlas i hjärnan många år innan man utvecklar tydliga symptom. Målmechanismen i Alzstatin styrks av tidigare redovisade studieresultat inom fältet som vi bedömer validerar amyloid-hypotesen och därmed Alzstatins inriktning.

Den ledande läkemedelskandidaten inom Alzstatin-plattformen, ACD679, genomgår för närvarande de viktiga säkerhetsfarmakologiska och toxikologiska studier som krävs innan kliniska studier kan påbörjas. Parallellt med detta arbete pågår utvecklingen av nya uppföljare (i första hand ACD680) för att säkerställa att bolaget kan välja den bästa substansen för att gå in i patient. Behovet av dessa typer av behandlingar är mycket stort, och en sjukdomsmodifierande behandling

mot Alzheimer bedöms kunna generera mer än 10 miljarder USD i årlig försäljning.

Under Q1 2019 tillkom ett nytt projekt, TrkA-NAM, som är inriktat på svåra smärttillstånd, såsom osteoartrit. Projektet bygger på den kunskap och de tillgångar som utvecklats inom NeuroRestore-plattformen. Projektet är för närvarande i preklinisk fas och bolaget räknar med att kunna erhålla de första prekliniska effektdata under första halvåret 2020 och påbörja det prekliniska utvecklingsarbetet mot en klinisk kandidat under senare delen av 2020.

I början av 2020 inlicenserades en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta, VR1. VR1-projektet är en viktig strategisk inlicensiering som stärker bolagets befintliga kliniska portfölj. VR1-projektet har sitt ursprung i Big Pharma och bygger på en stark vetenskaplig grund. Substansen har tidigare bland annat genomgått kliniska fas I-studier, där det förutom tolerabilitet även observerades tidiga effektsignaler.

Verksamheten stöds genom en kontinuerlig tillgång till viktig kunskap, unika idéer och den senaste teknologin. AlzeCure, består av ett mycket erfaret team av industriella läkemedelsutvecklare med lång erfarenhet inom CNS och smärta, samt ett vetenskapligt nätverk som består av världsledande expertis inom neurodegenerativa sjukdomar, både inom preklinisk och klinisk forskning. Denna närhet och integration av klinisk expertis i AlzeCure möjliggör utvecklingen av nya metoder för att undersöka terapeutiska koncept och att nya behandlingsmetoder kan testas tidigt i klinik.

Väsentliga händelser under året

I mars 2019 initierade bolaget ett nytt läkemedelsprojekt inom smärta, TrkA-NAM.

- Bolaget var representerat och framförde två presentationer vid en internationell vetenskaplig konferens (International Conference on Alzheimer's & Parkinson's Disease) i mars 2019.
- I maj valde bolaget att omdirigera läkemedelskandidaten ACD855 från kognitiv dysfunktion till en indikation i öga och ACD856 blev istället primär läkemedelskandidat för kognitiv dysfunktion.
- På årsstämman 22 maj beslutade bolaget att ge ut ett teckningsoptionsprogram riktat till bolagets styrelse.
- Bolaget erhöll i december nödvändiga myndighetstillstånd för att starta kliniska studier för läkemedelskandidaten ACD856 inom plattformen NeuroRestore. Bolaget initierade studien kort därefter.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- I början av januari 2020 inlicenserade bolaget ett nytt projekt, VR1, som befinner sig i klinisk fas och inriktad sig mot neuropatisk smärta.
- Martin Jönsson tillträdde som ny verkställande direktör 8 januari 2020. Martin har mer än 20 års erfarenhet från den globala läkemedelsindustrin med bred erfarenhet från olika ledande positioner på både Ferring Pharmaceutical och Roche.
- Se vidare not 15.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen var under 2019 0 KSEK (0) och bolaget förväntas inte att generera några intäkter förrän bolagets produkter kommit längre i sin utvecklingsfas. Periodens resultat under 2018 påverkades dock positivt av att AlzeCure kvalificerade sig för utbetalningar kopplat till bidrag från Vinnova. Bidragen uppgick 2018 till 3 643 KSEK och redovisades som övriga intäkter. Projekten som bidragen avsåg avslutades dock 2018 varför motsvarande intäkt inte varit aktuell för 2019.

Rörelseresultatet under året uppgick till -50 908 KSEK (-35 893). Bolagets forskningsverksamhet har utvecklats stadigt och därmed även kostnaderna. Under 2019 ökade kostnaderna för forskning med 21 procent jämfört med 2018, vilket är enligt plan.

Under året utgjorde administrationskostnaderna -6 035 (-2 558) KSEK. Ökningen förklaras främst av att bolaget nu varit listat hela 2019 på Nasdaq First North Premier Growth Market.

AlzeCures resultat för räkenskapsåret uppgår till -50 858 KSEK (-35 985). Resultatet per aktie uppgick till -1,35 (-1,58) kronor.

Likviditet och finansiell ställning

Vid årets utgång uppgick det egna kapitalet till 182 007 KSEK (233 169) och soliditeten uppgick till 97,5 procent (98,0).

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 182 499 KSEK (234 549).

Styrelsens och verkställande direktörens bedömning är att AlzeCures finansiella ställning är tillräckligt stark för att driva nyckelprojekten genom de viktiga kliniska fas I-studierna. Med bakgrund av att verksamheten befinner sig i ett förkommer-siellt stadium, utan försäljningsintäkter, har styrelsen beslutat att inte föreslå stämman att någon utdelning ska ske till aktieägarna 2020.

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändringar av rörelsekapitalet för året uppgick till -50 285 KSEK (-36 274).

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -1 461 KSEK (-459) och utgör främst investering i laboratorieutrustning.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -304 KSEK (217 330) för året. Under 2018 genomförde bolaget en nyemission om 40 MSEK under sommaren och den 28 november 2018 introducerades bolagets aktier på Nasdaq First North Premier Growth Market, och totalt 200 MSEK tillfördes bolaget före transaktionskostnader. Under 2019 förklaras det negativa kassaflödet från finansieringsverksamheten av en sent inkommen transaktionskostnad relaterad från börsintroduktionen 2018.

Personal

Under året fortsatte AlzeCures organisation att byggas upp för att stå rustad för framtiden. Bolaget har per balansdagen åtta personer anställda. Organisationen är fortfarande relativt liten, men bolaget arbetar också med ett stort och kompetent nätverk av konsulter som är dedikerade till AlzeCure.

Aktierelaterade ersättningar

Bolaget har under året gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner riktat till styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats.

Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris enligt extern värdering per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15 juni 2022 – 30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier uppgick till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier Growth Market under de 10 handelsdagar som föregick årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokoll från årsstämman den 22 maj 2019.

Utöver detta teckningsoptionsprogram har bolaget inte inrättat några aktiebaserade incitamentsprogram eller några utestående värdepapper som går att omvandla till eget kapital, teckningsoptioner eller andra aktierelaterade finansiella instrument.

För att säkerställa rekrytering av nyckelpersoner i framtiden har dock förutsättningar skapats för att kunna ge ut incitamentprogram. På årsstämman den 22 maj 2019 beslutades att bemyndiga styrelsen att vid ett eller flera

tillfällen före nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler som innebär utgivande av, nyteckning av eller konvertering till ett antal aktier motsvarande en maximal utspädning om 20 procent av det totala antalet aktier i bolaget vid tidpunkten för beslutet. Nyemission ska kunna ske med eller utan föreskrift om apport, kvittning eller annat villkor som avses i 13 kap 5 § första stycket 6, 14 kap 5 § första stycket 6 och 15 kap 5 § första stycket 4 aktiebolagslagen. Noterades att syftet med bemyndigandet är att öka bolagets finansiella flexibilitet och styrelsens handlingsutrymme. Några beslut har dock inte fattats baserat på detta bemyndigande.

Aktierelaterade incitamentprogram ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman.

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Vid årsstämman den 22 maj 2019 beslutades att anta riktlinjer för ersättning till VD och övriga ledande befattningshavare. AlzeCure ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till verkställande direktören och andra ledande befattningshavare får bestå av grundlön, rörlig ersättning, andra förmåner och pension. Grundlönen ligger till grund för den totala ersättningen och ska vara proportionerlig mot befattningshavarens ansvar och befogenheter. Den rörliga ersättningen får inte överstiga ett belopp motsvarande sex månadslöner för respektive befattningshavare. Den rörliga ersättningen baseras på resultat i förhållande till individuellt definierade kvalitativa och kvantitativa mått samt resultat för bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön.

Uppsägningstiden ska vara minst tre månader vid uppsägning på initiativ av den ledande befattningshavaren och vid uppsägning från bolagets sida mellan tre och tolv månader. Avgångsvederlag utgår ej. Aktie- och aktiekursrelaterade program ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman. Tilldelning ska ske i enlighet med bolagsstämmans beslut. Bortsett från vad som följer av anställningsavtal enligt ovan har de ledande befattningshavarna inte rätt till några förmåner efter anställningens/uppdragets upphörande.

Verkställande direktörens ersättningar ska beredas och beslutas av styrelsen. Övriga ledande befattningshavares ersättningar ska beredas av verkställande direktören, som

ska förelägga styrelsen ett förslag för godkännande. Styrelsen ska ha rätt att frångå ovanstående riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare om det finns särskilda skäl som motiverar det.

Ersättningen till verkställande direktören består av en fast ersättning per månad, se vidare not 6. Samtliga pensionsåtaganden är avgiftsbestämda.

Marknadsmässiga avtal mellan bolaget och representanter från styrelse och ledningsgrupp finns. Se vidare not 6.

Valberedning

Valberedningen inför årsstämman 2020 består av:

- William Gunnarsson, utsedd av BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT
- Bo Rydlinger, utsedd av FV Group AB
- Liselotte Jansson, utsedd av AlzeCure Discovery
- Thomas Pollare (styrelsens ordförande)

Valberedningen ska, innan årsstämman 2020, bereda beslut i val- och arvodesfrågor samt, i förekommande fall, procedurfrågor för nästkommande valberedning.

Miljö

AlzeCure arbetar aktivt för att minska eventuell negativ miljöpåverkan och för att utvecklas som ett hållbart företag. Då bolaget inte har någon försäljning av produkter så påverkar inte detta miljön, utan fokus ligger istället på att göra ansvarsfulla inköp av varor och tjänster samt hur energi och transporter används.

Styrelsens arbete

Bolagets styrelse består av fem ordinarie ledamöter, inklusive styrelseordförande, som valts av bolagsstämman för tiden intill slutet av årsstämman 2020. Under 2019 har styrelsen sammanträtt åtta gånger. Styrelsen är bland annat ansvarig för att fastställa mål och strategier, säkerställa rutiner och system för utvärdering av fastställda mål, fortlöpande utvärdera bolagets resultat och finansiella ställning samt utvärdera den operativa ledningen.

Styrelsen följer en skriftlig arbetsordning som revideras årligen och som fastställs på konstituerande styrelsemötet varje år. Arbetsordningen reglerar bland annat styrelsepraxis, funktioner och fördelning av arbetet mellan styrelsen och den verkställande direktören samt i förekommande fall mellan styrelsen och olika utskott.

Aktien och ägarförhållanden

Aktien handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market under namnet ALZCUR sedan den 28 november 2018.

Antalet aktier i bolaget per 31 december 2019 uppgick till 37 765 715.

Samtliga aktier är stamaktier och har lika rätt till bolagets vinst, och varje aktie berättigar till en röst på årsstämman. Vid årsstämman får varje röstberättigad rösta för det fulla antalet ägda eller företrädda aktier utan begränsning i röstetalet. BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT är den enda aktieägaren som har en större andel av aktier och röster än 10 procent. Deras innehav uppgick till 11,5 procent per 31 december 2019.

Incitamentprogram

Bolaget har gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner till vissa av styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats: 35 000 teckningsoptioner till Thomas Pollare samt 25 000 teckningsoptioner vardera till An van Es Johansson, Ragnar Linder och Pirkko Sulila Tamsen. Utspänningseffekten är mindre än 0,03 procent.

Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15–30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier uppgick till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier Growth Market under de 10 handelsdagar som föregick årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokollet från årsstämman den 22 maj 2019.

Ägare per 31 december 2019

De tio största aktieägarna per 31 december	Antal aktier	Aktiekapital och röster
BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT	4 347 500	11,5%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	2 575 865	6,8%
FV Group AB	2 000 000	5,3%
AlzeCure Discovery	1 710 000	4,5%
SEB-Stiftelsen	1 400 000	3,7%
Danica Pension Försäkrings AB	1 110 134	2,9%
Pontus Forsell	853 643	2,3%
BNP Paribas Sec Serv Luxembourg	850 000	2,3%
Johan Sandin	850 000	2,3%
Gunnar Nordvall	850 000	2,3%
10 största ägarna	16 547 142	43,8%
Övriga	21 218 573	56,2%
TOTAL	37 765 715	100%

Verksamhet och framtidsutsikter

2019 var ett mycket intensivt år för AlzeCure, som vidareutvecklade och utökade sina två forskningsplattformar och sin portfölj. Detta möjliggör dels ökade möjligheter att nå hela vägen till patient och marknad, dels potential för flera indikationer utöver Alzheimers, som till exempel kognitiva störningar inom TBI, Parkinsons och sömnapné, men även möjliga indikationer inom öga/öra samt smärta. Bolaget planerar att under 2020 att ha två läkemedelskandidater i klinik.

I början av 2020 inlicensierades en läkemedelskandidat i klinisk fas mot neuropatisk smärta, VR1. VR1-projektet är en viktig strategisk inlicensiering som stärker bolagets befintliga kliniska portfölj. VR1-projektet har sitt ursprung i Big Pharma och bygger på en stark vetenskaplig grund. Neuropatisk smärta är ofta förknippad med kraftigt försämrad livskvalitet och dagens behandling ger sällan adekvat smärtlindring. Totalt bedöms cirka 7-8 procent av den vuxna befolkningen världen över lida av smärta med neuropatiska inslag, vilket i bara USA, Europa och Japan motsvarar cirka 25 miljoner individer.

AlzeCure avser att fortsätta med sin verksamhet och bedömningen är att bolagets projekt har stor marknads-potential. Bolaget har inga intäkter och fram till att projekten börjar generera intäkter är bolaget beroende av extern finansiering för att säkerställa fortsatt drift. Den nyemission som gjordes i slutet av november 2018, i samband med listningen på Nasdaq First North Premier Growth Market, gav bolaget möjlighet att säkerställa finansiering av fortsatt utveckling samt minimera riskerna som är relaterade till läkemedels-utveckling. AlzeCure räknar inte med att ha några väsentliga intäkter under 2020.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Affärsmässiga risker

De affärsmässiga riskerna, utöver de finansiella riskerna, är främst kopplade till forsknings- och utvecklingsarbetet. Läkemedelsutveckling är generellt riskfyllt och kapitalkrävande.

Riskerna i den forskning och utveckling som krävs för att en läkemedelskandidat ska godkännas av myndighet som läkemedel är många såsom att produktutvecklingen försenas, kostnaderna blir högre än förväntat, att läkemedelskandidaterna inte har förväntad effekt och att det visar sig ha oönskade eller oönskade biverkningar.

Läkemedelsindustrin kännetecknas av global konkurrens, snabb teknisk utveckling och omfattande investeringskrav. Det förekommer konkurrenter som har stora ekonomiska resurser och risken finns att konkurrenterna utvecklar läkemedel som påverkar konkurrenssituationen för företaget negativt.

När ett läkemedel blir godkänt kvarstår risken för att den nationella eller internationella försäljningen eventuellt inte uppfyller förväntningarna och att produkten inte blir kommersiellt framgångsrik. Marknadsacceptans och försäljning av ett läkemedel beror på ett antal faktorer, bland annat produkttegenskaper, klinisk dokumentation och resultat, konkurrerande produkter, distributionskanaler, tillgänglighet, pris, subventionering/ersättning samt försäljning- och marknadsföringsinsatser. Dessa omständigheter kan påverka AlzeCures framtida verksamhet, ekonomiska ställning och lönsamhet på ett negativt sätt.

Finansiella risker och rutiner för kapitalförvaltning

De finansiella riskerna kommenteras i not 13.

Flerårsöversikt

KSEK	2019	2018	2016/17
	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31	2016-11-22 -2017-12-31
Nettoomsättning	0	0	0
Rörelseresultat	-50 908	-35 893	-10 767
Periodens resultat & totalresultat	-50 858	-35 985	-10 822
Resultat per aktie för utspädning (SEK)	-1,35	-1,58	-0,79
Forskningskostnader i procent av rörelsekostnader (%)	87,7	92,8	93,5
Balansomslutning	186 755	237 782	55 971
Antal utestående aktier (st)	37 765 715	37 765 715	18 880 000
Likvida medel	182 499	234 549	53 952
Soliditet (%)	97,5	98,0	92,6
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning (st)	37 765 715	22 774 048	13 618 333
Genomsnittligt antal anställda	4,0	1,5	0,3

För definitioner av nyckeltal, se not 17.

Förslag till disposition beträffande bolagets resultat

Till årsstämman förfogande står följande vinstmedel:

KSEK	
Balanserat resultat	-46 807
Överkursfond	278 728
Årets resultat	-50 858
	181 063

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att vinstmedlen disponeras så att:

KSEK	
i ny räkning överförs	181 063
	181 063

Utdelningspolicy

AlzeCure befinner sig i en expansiv tillväxtfas där eventuella överskott av kapital i rörelsen investeras i rörelsen och/eller förvärv. Bolaget har hittills inte lämnat någon utdelning till dess aktieägare sedan bolagets bildande. Mot bakgrund av detta har AlzeCure inte antagit någon utdelningspolicy.

Företagets resultat och ställning i övrigt framgår av resultat- och balansräkning samt kassaflödesanalys med noter.

Bolagsstyrningsrapport

Översikt

AlzeCure Pharma AB (AlzeCure®) är ett svenskt publikt aktiebolag som regleras av svensk lagstiftning, främst aktiebolagslagen (2005:551) och årsredovisningslagen (1995:1554) samt interna regler och föreskrifter. Bolagets aktier handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market varför bolaget även följer Nasdaq First Norths regelverk och Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") samt uttalanden från Aktiemarknadsnämnden gällande god sed på den svenska aktiemarknaden.

Koden är som huvudregel inte tillämplig på bolag vars aktier är upptagna till handel på en så kallad multilateral trading facility (som exempelvis Nasdaq First North Growth Market), dock är Koden sedan den 1 juli 2018 tillämplig för bolag vars aktier är upptagna till handel i Premier-segmentet på Nasdaq First North Growth Market. Koden anger en högre norm för god bolagsstyrning än aktiebolagslagens minimikrav men bolag är inte skyldiga att följa samtliga regler i Koden, utan den ger utrymme för att avvika från reglerna, under förutsättning att alla sådana avvikelser och de valda alternativa lösningarna beskrivs samt att anledningarna till avvikelserna förklaras i bolagsstyrningsrapporten (den så kallade "följ eller förklara"-principen). Bolaget följer Koden förutom att en valberedning inte instiftades förrän årsstämman 2019, den första stämman som noterat bolag.

Aktieägare

AlzeCures aktie är noterad på Nasdaq First North Premier Growth Market. Aktiekapitalet per den 31 december 2019 uppgick till 944 KSEK fördelat på 37 765 715 aktier, envar med ett kvotvärde på 0,025 kronor. BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT var den största enskilda aktieägaren per den 31 december 2019 och representerade 11,5 procent av aktierna. De var också den enda aktieägaren som per den 31 december 2019 hade ett aktieinnehav i bolaget som representerade minst en tiondel av röstetalet för samtliga aktier i bolaget.

Samtliga aktier är stamaktier och har lika rätt till bolagets vinst, och varje aktie berättigar till en röst på årsstämman. Vid årsstämman får varje röstberättigad rösta för det fulla antalet ägda eller företrädade aktier utan begränsning i röstetalet.

Bolagsstämma

På bolagsstämman utövar aktieägarna sin rösträtt. Årsstämman måste hållas inom sex månader från utgången av varje räkenskapsår.

Aktieägarnas rätt att besluta i bolagets angelägenheter utövas vid bolagsstämman. Aktieägarna utövar sin rösträtt i nyckelfrågor, till exempel fastställande av resultat- och balansräkningar, disposition av bolagets vinst eller förlust, beviljande av ansvarsfrihet för styrelsens ledamöter och VD, val av styrelseledamöter och revisorer samt ersättning till styrelsen och revisorerna.

Utöver årsstämman kan extra bolagsstämma sammankallas. I enlighet med AlzeCures bolagsordning sker kallelse till stämma genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar samt genom att kallelsen hålls tillgänglig på bolagets webbplats. Att kallelse har skett ska samtidigt annonseras i Dagens Industri. Enligt bolagets bolagsordning ska bolagsstämma hållas i Stockholm.

Rätt att närvara vid bolagsstämma

Aktieägare som är direktregistrerade i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken fem vardagar (lördagar inkluderat) före bolagsstämman och som anmält till bolaget sin avsikt att delta på bolagsstämman senast den dag som anges i kallelsen till bolagsstämman har rätt att delta på bolagsstämman och rösta för det antal aktier de innehar. Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste låta inregistrera sina aktier i eget namn hos Euroclear Sweden AB för att äga rätt att delta i stämman. Sådan inregistrering kan vara tillfällig. Aktieägare kan delta i bolagsstämman personligen eller genom ombud och kan även biträdas av högst två personer. Normalt brukar aktieägare kunna registrera sig till bolagsstämman på flera olika sätt, vilka närmare anges i kallelsen till stämman.

Initiativ från aktieägare

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på bolagsstämman åläggs att skicka in en skriftlig begäran till styrelsen. Begäran ska normalt ha tagits emot av styrelsen senast sju veckor före bolagsstämman.

Årsstämma 2019

AlzeCures årsstämma 2019 hölls den 22 maj i Stockholm. Utöver sedvanliga årsstämmoärenden fattade årsstämman följande beslut:

- att, för tiden intill slutet av nästa årsstämma, omvälja Thomas Pollare, An van Es Johansson, Pirkko Sulila Tamsen, Ragnar Linder och Ellen Donnelly som styrelseledamöter;
- att omvälja Thomas Pollare till styrelsens ordförande för tiden intill slutet av nästa årsstämma;
- att omvälja det registrerade revisionsbolaget Grant Thornton Sweden AB som revisor;
- att ett årligt arvode ska utgå med 150 000 till styrelsens ordförande och med 75 000 till var och en av de övriga bolagsstämموvalda ledamöterna som inte är anställda i bolaget;
- att arvode till revisor ska utgå enligt godkänd räkning;
- att inrätta en valberedning med uppgift att, inför årsstämma i bolaget, bereda beslut i val- och arvodesfrågor samt, i förekommande fall, procedurfrågor för nästkommande valberedning samt att inrätta en instruktion för valberedningens arbete;
- att anta riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare;
- att inrätta ett optionsprogram för styrelsen. Rätt att teckna de nya teckningsoptionerna ska, med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, endast tillkomma vissa av bolagets av årsstämman 2019 valda styrelseledamöter; samt
- att, intill nästkommande årsstämma, bemyndiga styrelsen att, bemyndiga styrelsen att vid ett eller flera tillfällen före nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler som innebär utgivande av, nyteckning av eller konvertering till ett antal aktier motsvarande en maximal utspädning om 20 procent av det totala antalet aktier i bolaget vid tidpunkten för beslutet. Nyemission ska kunna ske med eller utan föreskrift om apport, kvittning eller annat villkor som avses i 13 kap 5 § första stycket 6, 14 kap 5 § första stycket 6 och 15 kap 5 § första stycket 4 aktiebolagslagen. Noterades att syftet med bemyndigandet är att öka bolagets finansiella flexibilitet och styrelsens handlingsutrymme.

Årsstämma 2020

Årsstämman äger rum onsdagen den 20 maj i Stockholm. Kallelse kommer att offentliggöras genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar samt genom att kallelsen hålls tillgänglig på bolagets webbplats. Att kallelse har skett annonseras samtidigt i Dagens Industri.

Aktieägare som vill ha en fråga behandlad på årsstämman ska inkomma med en skriftlig begäran till styrelsen i god tid före årsstämman. Styrelsen kan kontaktas genom brev till: Styrelsen, AlzeCure Pharma AB, Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge, eller via e-post till: info@alzecurepharma.com

Valberedning

På årsstämman 2019 beslutades att inrätta en valberedning med uppgift att, inför årsstämma i bolaget, bereda beslut i val och arvodesfrågor samt, i förekommande fall, procedurfrågor för nästkommande valberedning samt att inrätta en instruktion för valberedningens arbete. Valberedningen ska bestå av de tre röstmässigt största aktieägarna per den 30 september och som önskar delta i valberedningens arbete.

Instruktion för valberedningens arbete och sammansättning

Styrelsens ordförande ska ta kontakt med de tre röstmässigt största aktieägarna i bolaget enligt Euroclear Sweden AB:s utskrift av aktieboken per den 30 september vilka vardera ska ges möjlighet att utse en representant, som tillsammans med styrelsens ordförande, ska utgöra valberedningen. Om någon av dem inte utövar rätten att utse en ledamot övergår rätten att utse sådan ledamot till den till röstetalet närmast följande största aktieägare som inte redan har rätt att utse en ledamot av valberedningen. Förfarandet ska fortgå till dess att valberedningen består av tre ledamöter, exklusive styrelsens ordförande. Till ordförande i valberedningen ska, om valberedningen inte enas om annat, utses den ledamot som företräder den röstmässigt störste aktieägaren. Styrelsens ordförande får inte vara ordförande i valberedningen.

Styrelsens ordförande ska sammankalla valberedningen till dess första sammanträde och ska vidare, som ett led i valberedningens arbete, för valberedningen redovisa de förhållanden avseende styrelsens arbete och behov av särskild kompetens m.m. som kan vara av betydelse för valberedningsarbetet.

Namnen på valberedningens ledamöter ska offentliggöras så snart valberedningen utsetts, dock senast sex månader före kommande årsstämma. Valberedningen utses för en mandat-tid från den tidpunkt då dess sammansättning offentliggörs fram till dess att en ny valberedning utsetts.

Om förändring sker i bolagets ägarstruktur efter den 30 september men före det att valberedningens fullständiga beslutsförslag offentliggjorts, och om aktieägare som efter denna förändring kommit att utgöra en av de tre till röst-etalet största aktieägarna i bolaget framställer önskemål till valberedningens ordförande om att ingå i valberedningen, ska denna aktieägare ha rätt att utse en ytterligare ledamot av valberedningen. Valberedningen kan vidare besluta att en ledamot, som röstmässigt blivit väsentligt mindre än den tredje röstmässigt största aktieägaren i bolaget, ska avgå från valberedningen om så befinnes lämpligt.

Avgår ledamot från valberedningen under mandatperioden eller blir sådan ledamot förhindrad att fullfölja sitt uppdrag ska valberedningen uppmana den aktieägare som utsett ledamoten att inom skälig tid utse ny ledamot. Om aktieägaren inte utövar rätten att utse ny ledamot övergår rätten att utse sådan ledamot till den till röstetalet närmast följande största aktieägare, som inte redan utsett eller avstått från att utse ledamot av valberedningen. Förändringar i valberedningens sammansättning ska offentliggöras så snart sådana skett.

Valberedningen ska arbeta fram förslag i nedanstående frågor att föreläggas årsstämman för beslut:

- förslag till stämмоordförande,
- förslag till styrelse,
- förslag till styrelseordförande,
- förslag till styrelsearvode med uppdelningen mellan ordförande och övriga ledamöter i styrelsen,
- förslag till arvode för ledamöterna i ersättnings- respektive revisionsutskottet (i förekommande fall),
- förslag till revisor samt
- förslag till arvodering av revisor och i den mån så anses erforderligt, förslag till ändringar i gällande regler för valberedningen.

Inget arvode ska utgå till valberedningens ledamöter. Instruktionen gäller till dess bolagsstämman beslutar annat.

Valberedningen inför årsstämman 2020

Bolagets valberedning inför årsstämman 2020 består av:

- William Gunnarsson, utsedd av BFCM P/C BFCM Sweden Retail FT
- Bo Rydlinger, utsedd av FV Group AB
- Liselotte Jansson, utsedd av AlzeCure Discovery
- Thomas Pollare (styrelsens ordförande)

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Riktlinjerna ska gälla för anställningsavtal som ingås efter detta beslut om riktlinjer liksom för det fall ändringar görs i befintliga villkor efter detta beslut. På årsstämman 2019 beslutades att anta följande riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare:

AlzeCure ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till verkställande direktören och andra ledande befattningshavare får bestå av grundlön, rörlig ersättning, andra förmåner och pension. Grundlönen ligger till grund för den totala ersättningen och ska vara proportionerlig mot befattningshavarens ansvar och befogenheter. Den rörliga ersättningen får inte överstiga ett belopp motsvarande sex månadslöner för respektive befattningshavare. Den rörliga ersättningen baseras på resultat i förhållande till individuellt definierade kvalitativa och kvantitativa mått samt resultat för bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön.

Uppsägningstiden ska vara minst tre månader vid uppsägning på initiativ av den ledande befattningshavaren och vid uppsägning från bolagets sida mellan tre och tolv månader. Avgångsvederlag utgår ej. Aktie- och aktiekursrelaterade program ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman. Tilldelning ska ske i enlighet med bolagsstämmans beslut. Bortsett från vad som följer av anställningsavtal enligt ovan har de ledande befattningshavarna inte rätt till några förmåner efter anställningens/uppdragets upphörande.

Verkställande direktörens ersättningar ska beredas och beslutas av styrelsen. Övriga ledande befattningshavares ersättningar ska beredas av verkställande direktören, som ska förelägga styrelsen ett förslag för godkännande. Styrelsen ska ha rätt att frånga ovanstående riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare om det finns särskilda skäl som motiverar det.

Styrelsen

AlzeCure styrelses ansvar regleras av aktiebolagslagen och bolagets bolagsordning. Enligt aktiebolagslagen är styrelsen ansvarig för bolagets förvaltning och organisation, vilket betyder att styrelsen är ansvarig för att bland annat fastställa mål och strategier, säkerställa rutiner och system för utvärdering av fastställda mål, fortlöpande utvärdera bolagets finansiella ställning och resultat samt utvärdera den operativa ledningen. Styrelsen ansvarar också för att säkerställa att årsredovisningen och, i förekommande fall, koncernredovisningen samt delårsrapporterna upprättas i rätt tid. Dessutom utser styrelsen VD.

Styrelseledamöterna väljs varje år på årsstämman för tiden fram till slutet av nästa årsstämma. Enligt bolagets bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre ledamöter och högst tio ledamöter utan suppleanter.

Styrelsens ordförande

Styrelseordförande väljs av styrelsen eller i förekommande fall av årsstämman och har ett särskilt ansvar för ledningen av styrelsens arbete och att styrelsens arbete är välorganiserat. Styrelsens ordförande är också ansvarig för att styrelsen årligen utvärderar sitt arbete och att styrelsen får tillräcklig information för att utföra sitt arbete på ett effektivt sätt.

Styrelseordföranden är också ansvarig för att styrelsen erhåller tillfredsställande beslutsunderlag för sitt arbete. Styrelseordföranden ansvarar för kontakter med aktieägarna i ägarfrågor och för att förmedla synpunkter från ägarna till styrelsen.

Styrelsens arbetsformer

Utöver reglerna i aktiebolagslagen följer styrelsen en skriftlig arbetsordning som revideras årligen och fastställs av styrelsen på det konstituerande styrelsemötet som hålls varje år efter avhållen årsstämma där val av styrelse har skett. Arbetsordningen reglerar bland annat arbets- och ansvarsfördelningen mellan styrelsen, styrelsens ordförande och VD samt specificerar förfarandet för VD:s ekonomiska rapportering.

I samband med det första styrelsemötet fastställer styrelsen också instruktioner för VD. Löpande utvärdering av styrelsearbetet sker.

Styrelsen sammanträder enligt ett årligt schema som fastställs i förväg. Utöver dessa möten kan ytterligare möten anordnas för att hantera frågor som inte kan hänskjutas till ett ordinarie möte. Utöver styrelsemöten har styrelseordföranden och VD en fortlöpande dialog rörande ledningen av bolaget.

Styrelseutskott

Styrelsen har, baserat på dess storlek och sammansättning, bedömt att ersättningsutskottet och revisionsutskottets uppgifter bäst utförs av styrelsen i sin helhet och har därför beslutat att inte tillsätta några särskilda kommittéer.

Ersättning till styrelsens ledamöter

Ersättningen till bolagets styrelseledamöter beslutas av bolagsstämman. Vid årsstämman den 22 maj 2019 beslutades att arvode skulle utgå med 150 000 SEK till styrelsens ordförande, och 75 000 SEK ska utgå till övriga ledamöter som inte är anställda i bolaget, fram till nästa årsstämma.

Styrelsens sammansättning

Bolagets styrelse består av fem ordinarie ledamöter, inklusive styrelseordförande, som valts av bolagsstämman för tiden intill slutet av årsstämman 2020. Samtliga ledamöter är valda av årsstämman som hölls den 22 maj 2019. Under 2019 sammanträdde styrelsen åtta gånger. De enskilda styrelsemedlemmarnas deltagande vid dessa möten redovisas i tabellen nedan. Samtliga sammanträden under året har följt en godkänd agenda, som tillsammans med dokumentation för varje punkt på agendan har tillhandahållits ledamöterna inför styrelsemötena. Verkställande direktören deltar vid styrelsemötena men har ingen rösträtt. Vid varje ordinarie styrelsemöte sker en genomgång av aktuellt affärsläge, bolagets resultat och finansiella ställning samt utsikter för resten av året. För beskrivning av styrelsens ledamöter hänvisas till sidorna 30–31.

STYRELSE

Namn	Uppdrag	Närvararo vid styrelsemöten	Invald	Innehav, aktier ¹	Innehav, teckningsoptioner	Oberoende bolaget och bolagsledningen	Oberoende större ägare
Thomas Pollare	Ordförande	8/8	2017	801 887	35 000	Nej	Ja
Annijs van Es Johansson ²	Ledamot	7/8	2017	82 000	25 000	Nej	Ja
Ragnar Linder	Ledamot	8/8	2017	5 429	25 000	Ja	Ja
Ellen Donnelly	Ledamot	7/8	2018	-	-	Ja	Ja
Pirkko Sulila Tamsen	Ledamot	8/8	2018	11 000	25 000	Ja	Ja

1) Avser eget samt närstående fysiska och juridiska personers innehav.

2) Styrelseledamot fram till 2 mars 2020.

Verkställande direktören och andra ledande befattningshavare

VD utses av, och är underordnad, styrelsen och har främst ansvar för bolagets löpande förvaltning och den dagliga driften av verksamheten. VD ska följa styrelsens riktlinjer och anvisningar. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD anges i arbetsordningen för styrelsen och instruktionen för VD. VD ansvarar också för att upprätta rapporter och sammanställa information från ledningen inför styrelsemöten och är föredragande av materialet på styrelsemötena.

Enligt instruktionen för finansiell rapportering är VD ansvarig för finansiell rapportering i AlzeCure och ska följaktligen säkerställa att styrelsen erhåller tillräckligt med information för att styrelsen fortlöpande ska kunna utvärdera AlzeCures finansiella ställning.

VD ska kontinuerligt hålla styrelsen informerad om utvecklingen av bolagets verksamhet, omsättningens utveckling, bolagets resultat och finansiella ställning, likviditets- och kredit-situation, viktiga affärshändelser samt andra omständigheter som inte kan antas vara av oväsentlig betydelse för bolagets aktieägare att styrelsen känner till (såsom väsentliga tvister och uppsägning av avtal som är väsentliga för bolaget samt andra betydande omständigheter som rör verksamheten).

Bolagsledningen som leds av bolagets VD består av personer med ansvar för väsentliga verksamhetsområden inom AlzeCure. VD och övriga befattningshavare presenteras närmare på sidorna 32–33.

Ersättning och anställningsvillkor till VD och andra ledande befattningshavare

Styrelsen beslutar om ersättningen till verkställande direktören, och verkställande direktören beslutar om villkor för övriga ledande befattningshavare och anställda.

Ersättning till ledande befattningshavare som är anställda kan bestå av grundersättning, pension och övriga förmåner.

Uppsägningstid och ersättning vid uppsägning är individuell och regleras i respektive anställningsavtal. Ersättningen till verkställande direktören består av en fast ersättning per månad och en ömsesidig uppsägningstid om sex månader gäller. Enligt anställningsavtalet har VD rätt till ersättning från bolaget uppgående till skillnaden mellan VD:s vid tidpunkten för avtalets upphörande månadslön och den nya lön VD erhåller under en period om sex månader från tidpunkten för avtalets upphörande. Denna ersättning får dock uppgå till högst 60 procent av den månadslön som VD erhöll från bolaget. AlzeCures anställningsavtal innehåller bestämmelser enligt vilka alla immateriella rättigheter som arbetstagaren utvecklar som en del av dennes anställning ska tillfalla AlzeCure. Bolagets anställningsavtal innehåller konkurrensbegränsningar.

Utöver vad som anges ovan har ingen ledande befattningshavare rätt till ersättning efter avslutad anställning.

För mer information om ersättning till VD och ledande befattningshavare, se not 6.

Aktierelaterade ersättningsprogram

Bolaget har gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner till vissa av styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats till Thomas Pollare, 35 000 teckningsoptioner, Annigje van Es Johansson, 25 000 teckningsoptioner, Ragnar Linder, 25 000 teckningsoptioner och Pirkko Sulila Tamsen, 25 000 teckningsoptioner. Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15 juni 2022 – 30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier ska uppgå till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier under de 10 handelsdagar som föregår årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokollet från årsstämman den 22 maj 2019.

Revision

Bolagets lagstadda revisor utses av årsstämman. Revisorn ska granska bolagets årsredovisning och bokföring samt styrelsens och den verkställande direktörens förvaltning. Revisorn ska efter varje räkenskapsår lämna en revisionsberättelse till årsstämman. Enligt bolagets bolagsordning ska bolaget ha en eller två revisorer och högst en revisorssuppleant.

Grant Thornton Sweden AB (Box 7623, 103 94 Stockholm) är bolagets revisor sedan 2017, med Camilla Nilsson som huvudansvarig revisor sedan 2019. Camilla Nilsson är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige.

Beslut om ersättning till revisorer fattas av bolagsstämman. Vid årsstämman den 22 maj 2019 beslutades att arvode till revisorn skulle utgå enligt godkänd räkning. För mer information om ersättning till revisorer, se not 5.

Intern kontroll

Bolaget har valt att inte inrätta någon särskild funktion för intern revision, utan uppgiften fullgörs av styrelsen i dess helhet. Styrelsen utvärderar årligen behovet av att inrätta en särskild internrevisionsfunktion.

Det är styrelsen som har det övergripande ansvaret för den interna kontrollen. Aktiebolagslagen och årsredovisningslagen innehåller krav som innebär att information om de viktigaste inslagen i AlzeCures system för intern kontroll och riskhantering ska ingå i bolagets bolagsstyrningsrapport. Styrelsen har, i syfte att upprätthålla en god intern kontroll, upprättat ett flertal styrdokument, såsom t.ex. arbetsordning för styrelsen, VD-instruktion, instruktion för ekonomisk rapportering och informations- och kommunikationspolicy.

Den interna kontrollen inbegriper kontroll över bolagets organisation, rutiner och åtgärder. Syftet är att säkerställa att en tillförlitlig och korrekt finansiell rapportering sker, att bolagets finansiella rapportering är upprättad i överensstämmelse med lag och tillämpliga redovisningsstandarder samt att övriga krav följs.

Systemet för intern kontroll syftar även till att övervaka efterlevnaden av bolagets riktlinjer, principer och instruktioner. Därutöver sker en övervakning av skyddet av bolagets tillgångar samt att bolagets resurser utnyttjas på ett kostnadseffektivt och lämpligt sätt. Vidare sker internkontroll genom uppföljning i implementerade informations- och affärssystem samt genom analys av risker. Genomgång av de finansiella rapporterna och rapporteringsvägar sker vid varje styrelsemöte.

Se sidorna 30–33 för mer information angående styrelsens- och ledningsgruppens sammansättning.

Styrelse och revisor

Enligt bolagets bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst tio ledamöter utan suppleanter. Styrelsen består för närvarande av fem ledamöter utan suppleanter. Styrelseledamöterna är valda för tiden intill slutet av årsstämman 2020.



THOMAS POLLARE

Född: 1953

Styrelseordförande och styrelseledamot sedan 2017.

Utbildning/erfarenhet: Thomas Pollare har en M.D. från Karolinska Institutet och en PhD. från Uppsala universitet. Thomas Pollare var tidigare en partner i Venture Capital-bolaget 3i. Thomas har innehaft VP-roller inom både Pharmacia Corp. och Schering-Plough Inc. Han har varit ansvarig för marknadsgodkännande av flera farmaceutiska produkter inom olika terapeutiska områden som genererat miljardbelopp i årlig försäljning. Tidigare erfarenhet av styrelsearbete i både startupbolag och private equity-investeringar.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande och VD i Oncolution AB. Styrelseordförande i AC Intressenter AB, Sinfonia Biotherapeutics AB, AlzeCure Discovery AB och Stiftelsen AlzeCure. Styrelseledamot i Bio-Works Technologies AB, SSI Diagnostics Holding A/S, Pharmaceuticals Sales & Development Sweden AB och Psilox AB. Styrelsesuppleant i Bio-Works Sweden AB.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Styrelseordförande i QuiaPEG Pharmaceuticals AB och QuiaPEG Pharmaceuticals Holding AB. Styrelseledamot i Cereno Scientific AB, Premacure Holding AB, Premacure AB, Xellia Pharmaceuticals ApS, Centro Gamma Knife Santiago S.a.P Chile, Gamma Knife Center Ecuador S.A, PT Gamma-Knife Center Indonesia, Cancun Oncology Center S.A.P.I de C.V Mexico, Center de Neuro-radiocirurgia Gamma Knife San Javier S.A de C.V Mexico, Center Oncologico y de Radioterapia TEC 100 S.A.P.I de C.V Mexico, Centro Gamma Knife Dominicana S.R.L. och Sweden Ghana Medical Center Ltd. VD för Global Medical Investments GMI AB.

Innehav: 801 887 aktier samt 35 000 teckningsoptioner.

Beroende i förhållande till bolaget och bolagsledningen, men oberoende bolagets större aktieägare.



ANNIGJE VAN ES JOHANSSON

Född: 1960

Styrelseledamot sedan 2017 fram till och med 2 mars 2020.

Utbildning/erfarenhet: An van Es Johansson har en M.D., Physician från Erasmus University Rotterdam (Nederländerna). An har tidigare innehaft olika chefsbefattningar avseende klinisk utveckling, medical affairs, affärsutveckling och marknadsföring inom Sobi, Eli Lilly, Roche, Pharmacia & Upjohn och bioteknikföretag i USA, Holland, Schweiz och Sverige. Hon är entreprenör och mentor/coach med bred erfarenhet.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i Van Es Consulting AB, Medivir AB, Biolvent International AB, Savara Pharmaceuticals Inc, PLUS Therapeutics Inc and Agendia BV. Rådgivare & konsult.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): VP Medical Affairs i Swedish Orphan Biovitrum AB.

Innehav: 82 000 aktier samt 25 000 teckningsoptioner.

Beroende i förhållande till bolaget och bolagsledningen, men oberoende bolagets större aktieägare



RAGNAR LINDER

Född: 1953

Styrelseledamot sedan 2017.

Utbildning/erfarenhet: Ragnar Linder har en civilingenjörsexamen i kemiteknik från Kungliga Tekniska Högskolan. Ragnar är medgrundare av Pygargus, ett forskningsbolag inom området Real World Evidence, som köptes av IMS Health (numera IQVIA) 2013 och där Ragnar sedan dess har haft ledande befattningar. Ragnar har även innehaft flera ledande positioner inom Amgen Nordic (VD), Aventis, HMR och Hoechst. Vidare har Ragnar varit styrelsemedlem i flera biotech-, läkemedels- och CRO-bolag. Ragnar är idag fristående konsult.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i R. Linder Holding AB och Pharmacolog i Uppsala AB.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Styrelseledamot i Umeocrine Cognition AB och Pygargus AB.

Innehav: 5 429 aktier samt 25 000 teckningsoptioner.

Oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen respektive bolagets större aktieägare.



PIRKKO SULILA TAMSEN

Född: 1959

Styrelseledamot sedan 2018.

Utbildning/erfarenhet: Pirkko Sulila Tamsen har en PhD i zoofysiologi från Uppsala universitet och en MSc i biologi och kemi från Uppsala universitet. Pirkko är ägare och konsult i Arandi Innovation AB, styrelseledamot i Örebro Universitet Holding AB samt i start-up bolag som härrör från akademisk forskning. Pirkko har mångårig erfarenhet från stora läkemedelsbolag, som VD och delägare till ett kliniskt kontrakt-forskningsbolag och från utvecklingsbolag inom läkemedelssektorn samt forskning, företagande och ledarskap inom kunskapsföretag. Pirkko var tidigare VD för Dilaforette AB (numer Modus Therapeutics) och chef för Uppsala Universitet Innovation (UU Innovation).

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i Örebro Universitet Holding AB, Örebro Universitet Uppdrag AB, Örebro Universitet Enterprise AB, HepaPredict AB och C26 Bioscience AB. Styrelseordförande och VD för Arandi Innovation AB. Styrelseordförande för Curenc AB. Styrelse-suppleant och vVD för Arandi Development AB.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Styrelseordförande i Rapp AB. Styrelseledamot i Karolinska Institutet Innovations AB och Uppsala universitet Innovation Tools AB. VD för Dilaforette AB och NovaSAID AB.

Innehav: 11 000 aktier samt 25 000 teckningsoptioner.

Oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen respektive bolagets större aktieägare.



ELLEN DONNELLY

Född: 1974

Styrelseledamot sedan 2018.

Utbildning/erfarenhet: Ellen Donnelly har en PhD från Yale University Medical School (USA). Ellen har tidigare innehaft olika chefsbefattningar inom klinisk utveckling, projektledning, forskning och strategi på Pfizer. Före Ellen var på Pfizer hade hon olika befattningar inom amerikanska bioteknik- och managementkonsultföretag.

Pågående uppdrag: VD för Modus Therapeutics Holding AB (publ) och Modus Therapeutics AB.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Inga.

Innehav: Inget innehav.

Oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen respektive bolagets större aktieägare.

Revisor

Bolagets lagstadgade revisor utses av årsstämman. Enligt bolagets bolagsordning ska bolaget ha en eller två revisorer och högst en revisorssuppleant.

Grant Thornton Sweden AB (Box 7623, 103 94 Stockholm) är bolagets revisor sedan 2017, med Camilla Nilsson som huvudansvarig revisor sedan 2019. Camilla Nilsson, född 1973, är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige.

Ledande befattningshavare

Ledningsgruppen har utökats under 2019, se vidare www.alzecurepharma.se.



JOHAN SANDIN

Född: 1970

VD mellan 2017–2019, CSO från 8 januari 2020.

Utbildning/erfarenhet: Johan Sandin har en Ph.D. från Karolinska Institutet. Johan är en beteendefarmakolog inom neurologiområdet med betydande internationell akademisk och industriell erfarenhet. Han har sedan 2003 erfarenhet från AstraZeneca där han haft vetenskapliga-, projekt- och chefsbefattningar med ansvar för in vitro-biologi, in vivo-farmakologi och biokemiska biomarkörer inom CNS området.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot och VD i Sandin Pharma Consulting AB. Styrelseledamot och VVD i ArgusEye AB. Styrelseledamot i AC Intressenter AB och i Sinfonia Biotherapeutics AB. VD för AlzeCure Discovery AB.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Inga.

Innehav: 850 000 aktier.



MARTIN JÖNSSON

Född: 1968

VD sedan 8 januari 2020.

Utbildning/erfarenhet: Martin Jönsson har en magisterexamen i företagsekonomi från Lunds universitet med studier vid universitetet i Freiburg i Tyskland samt vid University of Ottawa i Kanada. Martin har mer än 20 års global erfarenhet från läkemedelsindustrin och har haft flera seniora positioner samt arbetat med affärsutveckling, marknadsföring, försäljning, alliance management samt medical affairs. Tidigare arbetsgivare är t ex Roche och Ferring Pharmaceuticals.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Ledande befattningar på Ferring Pharmaceuticals, bland annat som affärsområdeschef för ett antal terapiområden.

Innehav: Inget innehav.

Namn	Befattning	Anställd/ arbetat för AlzeCure	Innehav, aktier ¹
Johan Sandin	Verkställande direktör/CSO	2017	850 000
Martin Jönsson	Verkställande direktör 2020	2020	–
Birgitta Lundvik	CFO	2017	65 000
Pontus Forsell	Director Pharmacology	2017	853 642
An van Es Johansson	Head of Development	2018	82 000

1) Avser eget samt närstående fysiska och juridiska personers innehav.



BIRGITTA LUNDAVIK

Född: 1967

CFO sedan 2017.

Utbildning/erfarenhet: Birgitta Lundvik har en MSc i företagsekonomi från Uppsala universitet och en eMBA in Financial från Handelshögskolan i Stockholm. Birgitta har mer än 25-års erfarenhet från mjukvaruutvecklings-, life science- och fastighetsbolag. Hon har vidare varit involverade i flertal M&A-projekt och har bred erfarenhet av venture capital bolag.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande i LobSor Pharmaceuticals AB. Styrelseledamot och VD i Enable – Finance & Business Development in Sweden AB. Secretary & Treasurer i Favro North America Inc. Styrelseledamot i Lobsor Europe AB. Vice ordförande i Swedsoft. Styrelsesuppleant i Helander & Lundvik Ekonomikonsulter AB, Balanced Competence Uppsala Redovisningsbyrå AB och Brf Arken.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Styrelseledamot och VD i Hansoft Technologies AB. VD för Favro AB och Nonna Holding AB.

Innehav: 65 000 aktier.



PONTUS FORSELL

Född: 1967

Head of Discovery, anlitad sedan 2017, anställd sedan 2019.

Utbildning/erfarenhet: Pontus Forsell har en Ph.D. Medicinsk Biokemi & Biofysik från Karolinska Institutet. Pontus har 20 års erfarenhet från olika bioteknologi- och läkemedelsföretag, såsom Biolipox, Orexo, Merck och AstraZeneca där han haft olika projekt- och chefsbefattningar. Han har expertis inom de tidigaste faserna inom läkemedelsutveckling från flera terapiområden som neurologi, analgesi, inflammation och respiratoriska sjukdomar.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande och VD i Research, Education & Training AB (RETAB).

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): Inga.

Innehav: 853 643 aktier.



ANNIGJE VAN ES JOHANSSON

Född: 1960

Head of Development, anlitad sedan 2018.

Utbildning/erfarenhet: An van Es Johansson har en M.D., Physician från Erasmus University Rotterdam (Nederländerna). An har tidigare innehaft olika chefsbefattningar avseende klinisk utveckling, medical affairs, affärsutveckling och marknadsföring inom Sobi, Eli Lilly, Roche, Pharmacia & Upjohn och bioteknikföretag i USA, Holland, Schweiz och Sverige. Hon är entreprenör och mentor/coach med bred erfarenhet.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i Van Es Consulting AB, Medivir AB, BioInvent International AB, Savara Pharmaceuticals Inc, PLUS Therapeutics Inc and Agendia BV. Rådgivare & konsult.

Avslutade uppdrag (senaste fem åren): VP Medical Affairs i Swedish OrphanBiovitrum AB. Styrelseledamot i AlzeCure Pharma tom 2 mars 2020.

Innehav: 82 000 aktier samt 25 000 teckningsoptioner.

Resultaträkning och övrigt totalresultat

KSEK	Not	2019	2018
Nettoomsättning		0	0
Rörelsens kostnader	6,7		
Forskningskostnader		-44 789	-36 932
Administrationskostnader	5	-6 035	-2 558
Övriga rörelseintäkter		175	3 925
Övriga rörelsekostnader	4	-259	-328
Rörelseresultat		-50 908	-35 893
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter och liknade resultatposter		199	0
Räntekostnader och liknande resultatposter		-149	-92
Resultat efter finansiella poster		-50 858	-35 985
Årets resultat & totalresultat	8	-50 858	-35 985
Periodens resultat per aktie före utspädning, kr		-1,35	-1,58
Periodens resultat per aktie efter utspädning, kr		-1,33	-1,58
Genomsnittligt antal aktier före utspädning, st		37 765 715	22 774 048
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, st		37 820 715	22 774 048

Balansräkning

KSEK	Not	2019-12-31	2018-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Projekträttigheter	9	17	17
Summa immateriella anläggningstillgångar		17	17
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	10	1 768	597
Summa materiella anläggningstillgångar		1 768	597
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>		7	7
Summa anläggningstillgångar		1 792	621
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		16	8
Övriga kortfristiga fordringar		1 918	2 503
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		530	101
Summa kortfristiga fordringar		2 464	2 612
Kassa och bank	12	182 499	234 549
Summa omsättningstillgångar		184 963	237 161
SUMMA TILLGÅNGAR		186 755	237 782

KSEK	Not	2019-12-31	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	11		
Aktiekapital		944	944
Överkursfond		278 728	279 032
Balanserat resultat		-46 807	-10 822
Årets resultat		-50 858	-35 985
Summa eget kapital		182 007	233 169
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 997	3 646
Övriga kortfristiga skulder		251	39
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	14	1 500	928
Summa kortfristiga skulder		4 748	4 613
Totala skulder		4 748	4 613
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		186 755	237 782

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	189	62 458	0	-10 822	51 825
Resultatdisposition			-10 822	10 822	0
Nyemission	46	39 974			40 020
Transaktionskostnader		-4 401			-4 401
Fondemission	352	-352			0
Nyemission	357	199 643			200 000
Transaktionskostnader		-18 290			-18 290
Årets resultat och totalresultat				-35 985	-35 985
Utgående balans per 31 december 2018	944	279 032	-10 822	-35 985	233 169
Ingående balans per 1 januari 2019	944	279 032	-10 822	-35 985	233 169
Resultatdisposition			-35 985	35 985	0
Transaktionskostnader nyemission vid notering 2018		-381			-381
Teckningsoptionsprogram		77			77
Periodens resultat och totalresultat				-50 858	-50 858
Utgående balans per 31 december 2019	944	278 728	-46 807	-50 858	182 007

Kassaflödesanalys

KSEK	2019	2018
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat före finansiella poster	-50 908	-35 893
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>		
Avskrivningar	290	104
Erållen ränta	199	0
Betald ränta	-149	-93
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapitalet	-50 568	-35 882
Förändring av rörelsekapitalet		
Förändring av kundfordringar	-8	-8
Förändring av övriga kortfristiga fordringar	156	-851
Förändring av leverantörsskulder	-649	2 314
Förändring av övriga kortfristiga rörelseskulder	784	-1 847
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-50 285	-36 274
Investeringsverksamheten		
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-1 461	-459
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 461	-459
Finansieringsverksamheten		
Nyemission inkl transaktionskostnader	-381	217 330
Teckningsoptionsprogram	77	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-304	217 330
Årets kassaflöde	-52 050	180 597
Likvida medel vid årets början	234 549	53 952
Likvida medel vid årets slut	182 499	234 549

Noter

NOT 1 Allmänna upplysningar

Allmänna upplysningar

Denna årsredovisning omfattar det svenska bolaget AlzeCure Pharma AB (publ) med organisationsnummer 559094-8302. Bolaget är registrerat i, och har sitt säte i Stockholm, Sverige. Bolaget bildades 22 november 2016 och dess aktier är noterade på Nasdaq First North Premier Growth Market sedan 28 november 2018. Adressen till bolaget är Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge.

Verksamhetens karaktär

AlzeCure Pharma AB (publ), härefter AlzeCure®, bildades 22 november 2016 och har sitt säte i Stockholm. Detta räkenskapsår är bolagets tredje.

AlzeCure är ett svenskt läkemedelsbolag som bedriver innovativ läkemedelsforskning med ett primärt fokus på Alzheimers sjukdom och smärta. Bolaget är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market och utvecklar fem läkemedelskandidater utifrån de två forskningsplattformarna NeuroRestore® och Alzstatin®. Bolaget har även två projekt inom smärta, TrkA-NAM samt VR1. Projektet VR1 förvärvades i januari 2020. AlzeCure bedriver forskning i laboratorier belägna på Novum vid Karolinska Institutet i Huddinge.

FNCA Sweden AB, +46(0)8-528 00 399 info@fnca.se, är bolagets Certified Adviser. För mer information, besök gärna www.alzecurepharma.se.

NOT 2 Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmän information, överensstämmelse med IFRS och fortlevnadsprincipen

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) såsom de fastställts av Europeiska unionen (EU) med de restriktioner som följer av Årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. AlzeCure Pharma utgör ingen koncern.

AlzeCure har enbart en verksamhetsgren och enbart verksamhet i Sverige. Högste verkställande beslutsfattare är den verkställande direktören. Bolaget förväntas inte ha några förrän bolagets produkter lanseras på marknaden, eller utlicensieras. Segmentrapportering är därför inte relevant.

Årsredovisningen har upprättats under förutsättning att bolaget bedriver sin verksamhet enligt fortlevnadsprincipen.

Nya och ändrade standarder som är kända i dagsläget bedöms inte att påverka bolagets finansiella rapporter på ett väsentligt sätt.

Årsredovisningen för AlzeCure Pharma AB (publ) för räkenskapsåret som slutar den 31 december 2019 har godkänts av styrelsen och verkställande direktören och kommer att föreläggas årsstämman 20 maj 2020 för fastställande.

Årsredovisningen har upprättats genom tillämpning av periodiseringsprincipen och utifrån anskaffningsvärden. Monetära belopp uttrycks i Sveriges valuta (SEK) som är bolagets redovisningsvaluta och avrundas till närmaste tusental, om inte annat anges.

Anläggningstillgångar och långfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas efter mer än tolv månader räknat från balansdagen. Omsättningstillgångar och kortfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas inom tolv månader räknat från balansdagen.

Valutaomräkning

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till redovisningsvalutan enligt den valutakurs som föreligger på transaktionsdagen. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta räknas om till redovisningsvalutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen.

Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkningarna redovisas i årets resultat. Kursvinster och kursförluster på rörelsefordringar och rörelseskulder redovisas i rörelseresultatet, medan kursvinster och kursförluster på finansiella fordringar och skulder redovisas som finansiella poster.

Intäkter

Bolaget bedriver verksamhet som till dags dato enbart omfattat läkemedelsforskning. Bolaget har därför ännu inte ingått avtal med kunder och redovisar därför inga intäkter ännu.

Övriga intäkter – Redovisning av offentliga bidrag

Offentliga bidrag redovisas till verkligt värde. Bidrag som erhålls för täckande av kostnader redovisas i posten Övriga rörelseintäkter i samma period som de bidragsberättigade kostnaderna uppkommer. Bolaget erhöll 2018 stöd från Vinnova avseende vissa delar av forskningsarbetet.

Rörelsekostnader

Rörelsekostnader redovisas i resultatet när tjänsten utnyttjas eller när händelsen inträffat.

Utgifter för forskning redovisas som kostnader i posten forskningskostnader när de uppstår. I posten forskningskostnader ingår således samtliga utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap.

Lånekostnader

Lånekostnader kostnadsförs i den period de uppstår och redovisas i posten Räntekostnader och liknande resultatposter. Finansiella kostnader består huvudsakligen av räntekostnader och valutakursförluster. Bolaget har inga lånekostnader i dagsläget.

Ersättningar till anställda

Kortfristiga ersättningar

Skulder för löner och ersättningar och betald frånvaro, som förväntas bli reglerad inom 12 månader efter räkenskapsårets slut, redovisas som kortfristiga skulder till det belopp som förväntas bli betalt när skulderna regleras, utan hänsyn till diskontering.

Kostnaderna för kortfristiga ersättningar redovisas i takt med att tjänsterna utförs av de anställda.

Pensioner

Bolagets pensionsåtaganden utgörs enbart av avgiftsbestämda planer. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken bolaget betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Bolaget har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder. Bolaget har därmed ingen ytterligare risk.

Inkomstskatter

Inkomstskatter utgörs av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Inkomstskatter redovisas i resultaträkningen utom då underliggande transaktion redovisats i eget kapital, varvid tillhörande skatteeffekt redovisas i eget kapital.

Aktuell skatt är skatt som ska betalas eller erhållas avseende aktuellt år, med tillämpning av de skattesatser som är beslutade eller i praktiken beslutade per balansdagen. Till aktuell skatt hör även justering av aktuell skatt hänförlig till tidigare perioder.

Bolaget uppfyller inte ännu kraven för att aktivera uppskjuten skattefordran på skattemässiga underskott.

Anläggningstillgångar

Det redovisade värdet för en immateriell- eller materiell anläggningstillgång tas bort från balansräkningen vid utrangering eller avyttring, eller när inga framtida ekonomiska fördelar väntas från användning eller utrangering/avyttring av tillgången. Vinst eller förlust som uppkommer vid avyttring eller utrangering av en tillgång utgörs av skillnaden mellan försäljningspriset och tillgångens redovisade värde med avdrag för direkta försäljningskostnader. Vinst och förlust redovisas som övrig rörelseintäkt/-kostnad.

Immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar består av projekträttigheter avseende NeuroRestore och redovisas till anskaffningsvärde eftersom projektet ännu inte är avslutat. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

Immateriella anläggningstillgångar som har en begränsad nyttjandeperiod skrivs av systematiskt över tillgångens bedömda nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden omprövas vid varje bokslutstillfälle och justeras vid behov. Avskrivningar påbörjas vid färdigställande. När tillgångarnas avskrivningsbara belopp fastställs, beaktas i förekommande fall tillgångens restvärde.

Utvecklingsutgifter aktiveras när dessa uppfyller kriterierna enligt IAS 38, det vill säga när det pågående forskningsarbetet har övergått till ett utvecklingsarbete, och det totala arbetet beräknas uppgå till väsentliga belopp. I övrigt kostnadsförs utvecklingsutgifter som normala rörelsekostnader. De viktigaste kriterierna för aktivering är att utvecklingsarbetets slutprodukt har en påvisbar framtida intjäning eller kostnadsbesparing och kassaflöde och att det finns tekniska och finansiella förutsättningar för att fullfölja utvecklingsarbetet när de startas. Bolagets forskningsarbete har ännu inte kommit så långt. I bolaget finns idag endast förvärvade immateriella tillgångar.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar består av inventarier, verktyg och installationer och redovisas 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.

Materiella anläggningstillgångar som har en begränsad nyttjandeperiod skrivs av systematiskt över tillgångens bedömda nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden omprövas vid varje bokslutstillfälle och justeras vid behov. Den beräknade nyttjandeperioden för bolagets inventarier är fem år. Avskrivningar påbörjas vid färdigställande. När tillgångarnas avskrivningsbara belopp fastställs, beaktas i förekommande fall tillgångens restvärde.

Nedskrivningar

Tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet kanske inte är återvinningsbart. En nedskrivning görs med det belopp varmed tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsvärde. Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och dess nyttjandevärde. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras uppskattat framtida kassaflöde till nuvärde med en diskonteringsränta före skatt som återspeglar aktuell marknadsbedömning av pengars tidsvärde och de risker som förknippas med tillgången.

Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns i allt väsentligt oberoende kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar som tidigare har skrivits ner görs per balansdag en prövning om återföring bör ske.

Finansiella instrument

Redovisning och värdering vid första redovisningstillfället

Finansiella tillgångar och finansiella skulder redovisas när bolaget blir avtalspart i fråga om det finansiella instrumentets avtalade villkor. Redovisat värde är en rimlig approximation av verkligt värde.

Finansiella tillgångar tas bort från rapporten över rapport över finansiell ställning/balansräkningen när de avtalsenliga rättigheterna avseende den finansiella tillgången upphör, eller när den finansiella tillgången och samtliga betydande risker och fördelar överförs. En finansiell skuld tas bort från rapporten över finansiell ställning/balansräkningen när den utsläcks, d.v.s. när den fullgörs, annulleras eller upphör.

Klassificering och värdering av finansiella tillgångar vid första redovisningstillfället

Kundfordringar, som inte innehåller en betydande finansieringskomponent, värderas initialt till verkligt värde justerat för transaktionskostnader (i förekommande fall).

Finansiella tillgångar, andra än de som är identifierade och effektiva som säkringsinstrument, klassificeras i följande kategorier:

- Upplupet anskaffningsvärde
- Verkligt värde via resultatet
- Verkligt värde via övrigt totalresultat

Under 2019 som ingår i den finansiella rapporten har bolaget enbart finansiella tillgångar som är kategoriserade som värderade till upplupet anskaffningsvärde. Denna värdering överensstämmer med värderingen 2018.

Klassificeringen bestäms både av:

- företagets affärsmodell för förvaltningen av den finansiella tillgången och
- egenskaperna hos de avtalsenliga kassaflödena från den finansiella tillgången

Finansiella tillgångar värderas till upplupet anskaffningsvärde om tillgångarna uppfyller följande villkor och inte redovisas till verkligt värde via resultatet:

- de innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att inneha de finansiella tillgångarna och inkassera avtalsenliga kassaflöden, och
- avtalsvillkoren för de finansiella tillgångarna ger upphov till kassaflöden som endast är betalningar av kapitalbelopp och ränta på det utestående kapitalbeloppet.

Alla intäkter och kostnader avseende finansiella tillgångar som redovisas i resultatet klassificeras som ränteintäkter eller räntekostnader.

Med anledning av sambandet mellan redovisning och beskattning, tillämpas inte reglerna om finansiella instrument enligt IAS39 i juridiska personer, utan istället tillämpas anskaffningsmetoden enligt ÅRL.

Efterföljande värdering

Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde

Finansiella tillgångar värderas till upplupet anskaffningsvärde om tillgångarna uppfyller följande villkor och inte redovisas till verkligt värde via resultatet:

- de innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att inneha de finansiella tillgångarna och inkassera avtalsenliga kassaflöden, och
- avtalsvillkoren för de finansiella tillgångarna ger upphov till kassaflöden som endast är betalningar av kapitalbelopp och ränta på det utestående kapitalbeloppet.

Efter det första redovisningstillfället värderas finansiella tillgångar till upplupet anskaffningsvärde med användning av effektivräntemetoden. Diskontering utelämnas om effekten av diskontering är oväsentlig. Bolagets likvida medel, kundfordringar och de flesta övriga fordringar hör till denna kategori av finansiella instrument.

Nedskrivning av kundfordringar

Bolaget använder sig av en förenklad metod vid redovisning av kundfordringar och redovisar förväntade kreditförluster för återstående löptid. Det är här de förväntade bristerna i avtalsenliga kassaflöden finns med tanke

på risken för utebliven betalning vid något tillfälle under det finansiella instrumentets livstid. Vid beräkningen använder bolaget sin historiska erfarenhet, externa indikationer och framåtblickande information för att beräkna de förväntade kreditförlusterna med hjälp av en reserveringsmatris. Bolaget bedömer nedskrivning av kundfordringar kollektivt där fordringarna grupperats utifrån antal förfallna dagar eftersom de har gemensamma kreditegenskaper.

Klassificering och värdering av skulder

Bolagets finansiella skulder innefattar leverantörsskulder och övriga skulder. Finansiella skulder värderas initialt till verkligt värde justerat för transaktionskostnader. Finansiella skulder värderas efter första redovisningstillfället till upplupet anskaffningsvärde med hjälp av effektivräntemetoden.

Likvida medel

Likvida medel omfattar endast tillgodohavanden på bankkonto.

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 det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

Eget kapital, reserver och utdelningar

Eget kapital i företaget består av följande poster:

- Aktiekapital som representerar det nominella värdet för emitterade och registrerade aktier.
- Överkursfond som innefattar premie som erhållits vid nyemission av aktiekapital. Eventuella transaktionskostnader som sammanhänger med nyemission av aktier dras från överkursen, med hänsyn tagen till eventuella inkomstskatteeffekter.
- Balanserad vinst eller förlust, d.v.s. alla balanserade vinster/förluster för innevarande och tidigare perioder.

Transaktioner med bolagets ägare, såsom aktieägartillskott och utdelningar, redovisas separat i eget kapital.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar. Som likvida medel klassificerar företaget inestående bankmedel.

NOT 3 Betydande bedömningar och osäkerheter i uppskattningar

Betydande bedömningar

Att upprätta de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS och med beaktande av lätttnadsregler i RFR2 kräver att företagsledningen gör bedömningar och uppskattningar samt gör antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Verkligt utfall kan avvika från dessa uppskattningar.

Osäkerhet i uppskattningar

Uppskattningarna och antagandena utvärderas löpande. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkar denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder.

De källor till osäkerheter i uppskattningar som innebär en signifikant risk för att tillgångars eller skulders värde kan komma att behöva justeras i väsentlig grad under det kommande räkenskapsåret är gränsdragning mellan forsknings- och utvecklingskostnader. Fördelningen mellan forsk-

nings- och utvecklingsfaserna i nya utvecklingsprojekt, och bestämning av huruvida kraven för aktivering av utvecklingsutgifter är uppfyllda, kräver bedömningar.

En viktig del i denna bedömning är när företaget går över från en forskningsfas till en utvecklingsfas då denna gränsdragningsproblematik aktualiseras. I dagsläget är bolagets verksamhet endast inriktad på forskning, varför denna bedömning än så länge inte är aktuell.

En annan källa för osäkerhet är bedömningen av i vilken omfattning uppskjutna skattefordringar kan redovisas baseras på en bedömning av sannolikheten av bolagets framtida skattepliktiga intäkter mot vilka uppskjutna skattefordringar kan utnyttjas. Bolaget har därför inte redovisat några uppskjutna skattefordringar.

NOT 4 Övriga rörelseintäkter

	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Offentliga bidrag: Vinnova	-	3 643
Valutakursvinster	97	246
Övriga rörelseintäkter	78	36
Summa	175	3 925

NOT 5 Ersättning till revisorerna

	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Grant Thornton Sweden AB		
Revisionsuppdraget	175	173
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	287	417
Summa	462	590

NOT 6 Löner, andra ersättningar och sociala kostnader

	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Medelantalet anställda		
Kvinnor	1	-
Män	3	2
Totalt	4	2

Löner, ersättningar, sociala avgifter och pensionskostnader

Löner och ersättningar till styrelsen och verkställande direktören	1 375	1 002
Löner och ersättningar till övriga anställda	2 516	359
Totalt	3 891	1 361
Pensionskostnader för styrelse och verkställande direktören	326	188
Pensionskostnader för övriga anställda	279	-
Sociala avgifter enligt lag och avtal	1 140	453
Totalt	5 636	2 002

Styrelseledamöter och ledande befattningshavare

	2019-01-01 –2019-12-31	2018-01-01 –2018-12-31
Antal styrelseledamöter på balansdagen		
Kvinnor	3	3
Män	2	2
Totalt	5	5

Antal verkställande direktörer och andra ledande befattningshavare

Kvinnor	2	–
Män	2	1
Totalt	4	1

Upplysningar avseende ersättning till styrelse och ledande befattningshavare, 2019

Namn	Uppdrag	Grundlön/ arvode	Pensions- kostnad	Summa
Thomas Pollare	Styrelse- ordförande	129	–	129
Annijs van Es Johansson	Ledamot	515	–	515
Ragnar Linder	Ledamot	65	–	65
Ellen Donnelly	Ledamot	65	–	65
Pirkko Sulila Tamsen	Ledamot	65	–	65
Johan Sandin	VD	958	326	1 284
Övriga ledande befattningshavare		2 339	125	2 464
Summa		4 136	451	4 587

Transaktioner med närstående

Närstående parter är samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare samt dess familjemedlemmar. De styrande principerna för vad som anses vara närståendetransaktioner framgår av IAS 24.

Till styrelsens ordförande och ledamöter utgår arvode enligt bolagsstämmans beslut. På årsstämman den 22 maj 2019 beslutades att styrelsens ordförande ska erhålla ett arvode om 150 000 SEK och att övriga styrelseledamöter som inte är anställda av bolaget ska erhålla ett arvode om 75 000 SEK var. Styrelsens ledamöter har inte rätt till några förmåner efter att deras uppdrag som styrelseledamöter har upphört. Under 2019 har även ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner erbjudits styrelsen.

Styrelseledamoten An van Es-Johansson, genom det helägda bolaget van Es Consulting AB, ingick i september 2018 ett konsultavtal med bolaget enligt vilket hon ska tillhandahålla tjänster relaterade till fas I- studier och utvecklingen av kliniska program. Uppdraget innefattar inte de styrelseuppgifter som fullgörs inom ramen för det styrelseuppdrag som erhållits av bolagsstämman. Totalt har 450 (301) KSEK belastat resultatet under året.

Ersättning till ledande befattningshavare som är anställda kan bestå av grundersättning, pension och övriga förmåner. Uppsägningstid och ersättning vid uppsägning är individuell och regleras i respektive anställningsavtal. För VD gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Enligt anställningsavtalet har VD rätt till ersättning från bolaget uppgående till skillnaden mellan VD:s vid tidpunkten för avtalets upphörande månadslön och den nya lönen VD erhåller under en period om sex månader från tidpunkten för avtalets upphörande. Denna ersättning får dock uppgå till

högst 60 procent av den månadslön som VD erhöll från bolaget. AlzeCures anställningsavtal innehåller bestämmelser enligt vilka alla immateriella rättigheter som arbetstagaren utvecklar som en del av dennes anställning ska tillfalla AlzeCure. Bolagets anställningsavtal innehåller konkurrensbegränsningar.

Utöver vad som anges ovan har ingen ledande befattningshavare rätt till ersättning efter avslutad anställning. Bolaget har inte varit part i andra närståendetransaktioner, utöver de som beskrivs ovan, under 2019 som enskilt eller tillsammans är väsentliga för bolaget.

NOT 7 Kostnader fördelade på kostnadslag

	2019-01-01 –2019-12-31	2018-01-01 –2018-12-31
Personalkostnader	–5 688	–2 013
Konsultkostnader	–39 895	–32 495
Avskrivningar	–290	–104
Övrigt	–5 210	–5 206
Summa	–51 083	–39 818

NOT 8 Skatt på året resultat

	2019-01-01 –2019-12-31	2018-01-01 –2018-12-31
Aktuell skatt	–	–
Uppskjuten skatt	–	–
Summa	–	–

Avstämning av effektiv skatt

<i>Teoretisk skatt:</i>		
Resultat före skatt	–50 858	–35 985
Skatt enligt gällande skattesats (21,4% resp. 22%)	10 883	7 913

Skatteeffekt av:

Ej avdragsgilla kostnader	–3	–4
Uppskjutna skattefordringar som ej redovisas	10 886	7 917
Summa	10 883	7 917

Skattemässiga underskott uppgår till 105 074 KSEK. Det är dock osäkert hur stor del som kommer att kvarstå efter gjorda och kommande ägarförändringar. Under inga omständigheter är det aktuellt att redovisa några uppskjutna skattefordringar för dessa poster, då bolaget med största sannolikhet kommer att fortsätta göra underskott under nästkommande år.

NOT 9 Projekträttigheter

	2019-12-31	2018-12-31
Ingående anskaffningsvärden	17	17
Årets anskaffning	–	–
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	17	17
Utgående restvärde enligt plan	17	17

NOT 10 Inventarier, verktyg och installationer		
	2019-12-31	2018-12-31
Ingående anskaffningsvärden	709	250
Årets anskaffning	1 461	459
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	2 170	709
Ingående avskrivningar	-112	-8
Årets avskrivningar	-290	-104
Utgående ackumulerade avskrivningar	-402	-112
Utgående restvärde enligt plan	1 768	597

Samtliga avskrivningar ingår i posten Forskningskostnader.

NOT 11 Eget Kapital		
Antal aktier	2019-12-31	2018-12-31
Vid periodens ingång	37 765 715	18 880 000
Nyemission	-	4 600 000
Nyemission	-	14 285 715
Vid periodens utgång	37 765 715	37 765 715

Bolaget har vid årets utgång 37 765 715 aktier, med ett kvotvärde om 0,025 SEK.

Bolaget har under året gett ut ett incitamentsprogram i form av teckningsoptioner till vissa av styrelsens ledamöter. Totalt har 110 000 teckningsoptioner emitterats: 35 000 teckningsoptioner till Thomas Pollare samt 25 000 teckningsoptioner vardera till An van Es Johansson, Ragnar Linder och Pirkko Sulila Tamsen. Utspändningseffekten är mindre än 0,03%. Teckningsoptionerna har emitterats till marknadspris per den 22 maj 2019 och berättigar till teckning av aktier under perioden 15 – 30 juni 2022. Teckningskursen för nytecknade aktier uppgick till 150 procent av den volymviktade genomsnittliga senaste betalkursen för bolagets aktie på Nasdaq First North Premier Growth Market under de 10 handelsdagar som föregick årsstämman den 22 maj 2019. För mer information, se protokollet från årsstämman den 22 maj 2019.

NOT 12 Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

Det finns inga ställda säkerheter, förutom spärrat bankkonto 50 KSEK (50) för garanti, och styrelsen har inte identifierat några eventalförpliktelser.

NOT 13 Finansiell riskhantering och företagets rutiner för kapitalförvaltning

Företaget utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker så som marknadsrisk (omfattande valutarisk i kassaflödet), kreditrisk samt likviditetsrisk.

Marknadsrisken består framförallt av valutarisk. Företaget samarbetar med internationella parter och viss exponering för fluktuationer i olika valutor, och då främst avseende GBP, USD och EUR förekommer. Valutarisk uppstår genom framtida affärstransaktioner samt redovisade tillgångar och skulder. Omfattningen av företagets verksamhet innebär för närvarande att nettoexponeringen i utländska valutor är begränsad.

Kreditrisken för likvida medel anses vara försumbar, eftersom motparterna för bolagets banktillgodohavanden är välrenommerade banker med höga kreditbetyg av externa bedömare.

Finansieringsrisken utgör förmågan att kunna finansiera projekten fram till kommersialisering. Bolaget hanterar detta genom att i god tid förbereda nyemissioner.

Likviditetsrisken är att företaget inte kan uppfylla sina förpliktelser. Företaget hanterar denna risk genom att kontinuerligt följa upp kassaflödet för att reducera likviditetsrisken och säkerställa betalningsförmågan.

Målet med kapitalförvaltningen är att verksamheten ska finansieras med eget kapital.

NOT 14 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	2019-12-31	2018-12-31
Upplupna semesterlöner	428	166
Upplupna sociala avgifter, löneskatt	343	149
Förutbetalda offentliga bidrag	-	400
Upplupna kostnader externa tjänster	729	213
Summa	1 500	928

NOT 15 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Inga betydande händelser, som leder till justeringar, har inträffat mellan balansdagen och datumet för godkännandet för denna rapport.

I januari inlicenserade bolaget ett nytt projekt, VR1, som befinner sig i klinisk fas och inriktar sig mot neuropatisk smärta.

Martin Jönsson tillträdde som ny verkställande direktör 8 januari 2020. Martin har mer än 20 års erfarenhet från den globala läkemedelsindustrin med bred erfarenhet från olika ledande befattningar på både Ferring Pharmaceutical och Roche början av januari 2020.

Covid-19/Coronaviruset – Åtgärder och möjlig påverkan. AlzeCure Pharma har vidtagit nödvändiga åtgärder för att skydda sina medarbetare och begränsa eventuell negativ påverkan på bolagets verksamhet. Bolaget följer situationen mycket noggrant och kommer vidta ytterligare åtgärder vid behov. I nuläget går det inte att uppskatta i vilken omfattning bolagets verksamhet kan komma att påverkas av virusutbrottet. Bolaget är beroende av leverantörer och deras leveransförmåga, vilket kan innebära att tidsplaner skjuts framåt.

NOT 16 Godkännande av årsredovisning

Företagets årsredovisning för räkenskapsåret 2019-01-01-2019-12-31 godkändes av styrelsen och verkställande direktören den 15 april 2020.

NOT 17 Definitioner nyckeltal

Nyckeltalsdefinitioner

Nettoomsättning

Intäkter för sålda varor och tjänster i huvudverksamheten under aktuell period.

Soliditet

Eget kapital och obeskattade reserver (med avdrag för uppskjuten skatt) i förhållande till balansomslutningen.

Forskningskostnader i procent av rörelsekostnader

Forskningskostnader dividerat med rörelsens kostnader, vilka innefattar forskningskostnader, administrationskostnader och övriga rörelsekostnader. I forskningskostnaderna ingår företagets direkta kostnader rörande forskning såsom kostnader för personal, material och externa tjänster.

Årsredovisningens undertecknande

Stockholm den 15 april 2020

Thomas Pollare
Styrelseordförande

Pirkko Sulila Tamsen
Ledamot

Ragnar Linder
Ledamot

Ellen Donnelly
Ledamot

Martin Jönsson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats 15 april 2020
Grant Thornton Sweden AB

Camilla Nilsson
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Alzecure Pharma AB. Org.nr. 559094-8302

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för AlzeCure Pharma AB för år 2019 med undantag för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 24–33. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 18–43 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av AlzeCure Pharma AB:s finansiella ställning per den 31 december 2019 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Våra uttalanden omfattar inte bolagsstyrningsrapporten på sidorna 24–33. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen återfinns på sidorna 1–17 men innefattar inte årsredovisningen och vår revisionsberättelse avseende denna.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som den bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte

innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

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

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

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

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen

att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

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

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för AlzeCure Pharma AB för år 2019 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 AlzeCure Pharma AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten

Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 24–33 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen. Vår granskning har skett enligt FARs uttalande RevU 16 Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten. Detta innebär att vår granskning av bolagsstyrningsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige har. Vi anser att denna granskning ger oss tillräcklig grund för våra uttalanden.

En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Upplysningar i enlighet med 6 kap. 6 § andra stycket punkterna 2–6 årsredovisningslagen samt 7 kap. 31 § andra stycket samma lag är förenliga med årsredovisningens övriga delar samt är i överensstämmelse med årsredovisningslagen.

Stockholm den 15 april 2020

Grant Thornton Sweden AB

Camilla Nilsson
Auktoriserad revisor

Ordlista

ORD	DEFINITION
AlzeCure, AlzeCure Pharma eller bolaget	AlzeCure Pharma AB
Amyloid-beta	En peptid som är den huvudsakliga beståndsdel i plack som återfinns i hjärnan hos Alzheimerpatienter
Antikropp	Protein som används av kroppens immunförsvar för att upptäcka och oskadliggöra kroppsfrämmande ämnen
BDNF	Brain Derived Neurotrophic Factor
Biomarkör	Mätbar indikator av ett biologiskt tillstånd
BBB, blod-hjärnbarriären	Sammanfogade kapillärvägar i hjärnans blodkärl som skyddar hjärnvävnaden
CNS	Centrala nervsystemet
Fibriller	Små trådliknande strukturer som förekommer i och runt celler. Cirka en nanometer tjocka och utgörs av proteiner eller polysackarider
GBP	Brittiska pund
GSM	Gammasekretasmodulator
In vitro	Biologisk process, utanför organismer, i provrör eller cellkulturer
In vivo	Biologisk process som sker i djur eller människa
Kliniska studier	Läkemedelsprövning som utförs i människor
Kognition	Hjärnans förmåga att ta emot, lagra och bearbeta samt plocka fram information
Läkemedelskandidat	Ett läkemedel under utveckling som ännu inte erhållit marknadsgodkännande
Monomer	Monomeren är utgångsmolekylen vid polymerisation. Vid polymerisation sammanfogas monomererna till långa molekykedjor genom polymerisation och bildar polymerer.
NGF	Nerve Growth Factor
Oligomer/protofibrill	Molekykedja av flera monomerer
Peptid	Molekyl bestående av aminosyror
Prekliniska studier	Studier som utförs i labbmiljö (ej i människa)
SEK	Svenska kronor
TBI	Traumatisk hjärnskada
USD	Amerikanska dollar

Aktieägarinformation

Finansiell kalender 2020	Datum
Delårsrapport Q1, jan – mars 2020	5 maj 2020
Årsstämma 2020	20 maj 2020
Delårsrapport Q2, april – juni 2020.....	25 augusti 2020
Delårsrapport Q3, juli – september 2020.....	17 november 2020

Alla finansiella rapporter finns tillgängliga på AlzeCures hemsida, www.alzecurepharma.se

För ytterligare information om AlzeCure, vänligen kontakta:

AlzeCure Pharma AB (publ)
org.nr. 559094-8302, säte i Stockholm, Sverige.
Adress: Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge.
info@alzecurepharma.com

FNCA Tel: +46(0)8-528 00 399, info@fnca.se är bolagets Certified Advisor

Årsstämma 2020

Årsstämman äger rum den 20 maj 2020 kl 16.00 i Advokatfirman Schjødts lokaler på Hamngatan 27, 111 47 Stockholm.

Rätt att delta vid årsstämman har den som:

- upptagits som aktieägare i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken den 14 maj 2020.
- senast den 15 maj till bolaget anmält sin avsikt att delta vid årsstämman.

Anmälan kan ske skriftligt till adress: AlzeCure Pharma AB, Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge, eller via e-post till birgitta.lundvik@alzecurepharma.com.

För fullständig information om årsstämman 2020 hänvisas till kallelsen som finns på AlzeCures hemsida www.alzecurepharma.se.

Kontaktuppgifter

AlzeCure Pharma AB (publ)
org.nr. 559094-8302, säte i Stockholm, Sverige.

Adress: Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge.
Tel: +46(0)8-528 00 399, info@fnca.se

För mer information, besök gärna
www.alzecurepharma.se

