



ARCEDE PHARMA AB (PUBL)

ÅRSREDOVISNING 2023



KORT OM BOLAGET

Ny och alternativ verkningsmekanism för behandling av KOL

Arcede Pharma vill kunna erbjuda en ny och alternativ behandling av kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) och svår astma än de som erbjuds patienter i dag – en behandling som påverkar de underliggande orsakerna till sjukdomen. Under senare delen av 2022 gjordes toxikologiska studier på läkemedelskandidaten RCD405 som en del av det prekliniska arbete som ska leda fram till kliniska fas I-studier.

HUVUDIINDIKATION

Huvudindikationen för läkemedelskandidaten RCD405 är KOL, som är en av de vanligaste och snabbast växande sjukdomarna i världen i dag. KOL är en inflammation i lungor och luftvägar som leder till att lungblåsorna (alveolerna) förstörs, slemproduktionen ökar och luftvägarna blir trängre. Luftföroreningar så som partiklar från förbränning och tobaksrök utgör en stor orsak, men även infektioner i form av virus och bakterier bidrar till uppkomsten av KOL. Drygt 3 miljoner människor avlider varje år till följd av sjukdomen, vilket gör den till den tredje främsta dödsorsaken i världen.

Det finns i dag ingen botande behandling för KOL. Den skada som lungorna har tagit går inte att läka och behandlingen av KOL-patienter går istället ut på att försöka förhindra en fortsatt försämring och lindra de besvär som uppstår.

VERKNINGSMEKANISM

En av de faktorer som skiljer RCD405 från befintliga behandlingar är att den har en dubbel verkningsmekanism – den verkar både luftvägsvidgande (relaxerande) och antiinflammatoriskt. Just den antiinflammatoriska effekten är en viktig komponent i behandlingen av KOL-patienter. En hög inflammationsnivå leder ofta till skov (akuta förvärringar av symptomen) och är förknippat med sjukhusinläggningar och hög dödlighet. Det finns ett stort behov av nya läkemedel inom det respiratoriska området, som ger effekt via andra verkningsmekanismer än de som idag dominerar marknaden eftersom de har begränsad effekt. Det finns också en önskan om läkemedel som kan ersätta de biverkningstunga inhalationssteroiderna.

MARKNAD

Den globala försäljningen av läkemedel mot KOL uppgår till cirka 20 miljarder euro och förväntas öka med 5-6 % det kommande decenniet.¹

¹. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8369716/>
¹. <https://www.erswhitebook.org/chapters/the-economic-burden-of-lung-disease/>
Vandeberghe et al., 2019, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31220862/>
Transparency Market Research

Verksamhetsöversikt

Arcede Pharma utvecklar kandidater till nya effektiva läkemedel mot kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) och svår astma. Bolaget innehar även immateriella rättigheter för en metod att diagnostisera hjärt- och kärlsjukdomar. Bolagets affärsidé är att utveckla kandidater till nya läkemedel baserade på patentsökta substanser, som i prekliniska studier visat sig ha goda och fördelaktiga farmakologiska egenskaper jämfört med dagens standardbehandlingar.

Introduktion och bakgrund

Den 28 april 2022 ingick Arcede Pharma ett rörelseöverlåtelseavtal med Respiratorius AB ("Respiratorius") enligt vilket Arcede Pharma förvärvade hela Respiratorius verksamhet relaterad till kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), astma samt en metod att diagnostisera hjärt- och kärlsjukdomar. I rörelseöverlåtelsen ingick samtliga immateriella rättigheter inklusive patent och patentansökningar relaterade till projekten RESP9000, RESP3000, RESP1000 och RESP-HSAT. I samband med rörelseöverlåtelsen överfördes också samtliga avtal hänförliga till den överlättna verksamheten till Arcede Pharma. Rörelsen överläts i befintligt skick och Respiratorius ställde således inte några garantier till Arcede Pharma. Köpeskillingen för rörelsen uppgick till cirka 25 MSEK vilken reglerades kontant. För att finansiera den kontanta köpeskillingen samt Arcede Pharmas framtida kapitalbehov tillsköt Respiratorius i samband med rörelseöverlåtelsen totalt cirka 50 MSEK till Arcede Pharma, dels i form av en kontant nyemission om cirka 0,5 MSEK, dels i form av ett aktieägartillskott om cirka 49,5 MSEK.

Vision

Arcede Pharmas vision är att bidra till att minska det mänskliga lidandet som uppkommer till följd av främst respiratoriska sjukdomar. Arcede Pharma har som mål och drivkraft att utveckla nya läkemedel som förbättrar livskvaliteten och förlänger livet för patienterna.

Bolaget bidrar därigenom till FN:s Agenda 2030 vars mål är att bland annat bidra till bättre hälsa samt minskat antal dödsfall till följd av icke-smittsamma sjukdomar. Härigenom skapas även långsiktig värdetillväxt för aktieägarna.

Strategi och affärsmodell

Bolagets affärsmodell och strategi innebär att projekten på sikt ska finna strategiska partners som tar på sig det finansiella och operativa ansvaret att utveckla en färdig produkt. Den typ av partners Bolaget söker har ekonomiska resurser, erfarenhet av större kliniska studier och ska också i framtiden kunna tillverka, marknadsföra och sälja de registrerade läkemedel som utvecklingsarbetet kan resultera i. Såväl Arcede Pharma som de enskilda projekten kommer att vara starkt beroende av kapitalmarknaderna för att finansiera sin verksamhet under de kommande åren. Processen att hitta potentiella samarbetspartners eller licenstagare pågår parallellt med forskningsaktiviteterna och kommer att intensifieras över tid.

Arcede Pharma ska vara en attraktiv partner för akademiska forskargrupper, bioteknikbolag och globala läkemedelsföretag genom att erbjuda unika produkter som kan göra skillnad för patienterna och som därmed är av intresse både ur det akademiska forskningsperspektivet men också ur det medicinska perspektivet. Därmed skapas en viktig länk mellan den akademiska forskningen och den senare kliniska och kommersiella fasen. Bolaget strävar efter att på ett tidigt stadium tillföras kunskap och resurser från globala samarbetspartners för att minimera tiden fram till lansering av läkemedlen. Det ligger i Bolagets eget intresse att utan avkall på säkerhet, kompetens och kvalitet verka för att minimera tiden fram till en läkemedelslansering.

Ett eventuellt licensavtal med ett läkemedelsbolag ger Arcede Pharma inkomster i form av en första betalning, därefter betalning vid uppnådda

milstolpar samt royaltyintäkter på försäljning av produkter när de når marknaden. Tidpunkten för att teckna avtal med läkemedelsbolag är affärsbeslut som avgörs av kostnader, risk, behov av kompetens och de värden som ytterligare ett steg i egen regi skulle tillföra. Ett partnerskap kan vara utformat som en inlicensiering av patenträttigheter eller som en gemensam utveckling av läkemedelskandidaten där kostnader och vinst delas mellan parterna. Forskningsamarbete är också ett alternativ med syfte att utvärdera nya indikationer och bredda patentet.

Organisation

Behovet av kompetens varierar över tid och under projektens gång och upphandlas då det anses nödvändigt. Tills vidare består Bolaget av tillförordnad VD som har gedigen bakgrund inom ekonomi generellt och kapitalmarknaden specifikt. Rekrytering av permanent VD pågår sedan i januari.

Värdepapper

Aktien i Arcede Pharma AB listades den 29 juni 2022 på Spotlight Stock Market, som driver en handelsplattform benämnd MTF (Multilateral Trading Facility) under Finansinspektionens tillsyn.

Den 31 december 2023 uppgick antalet aktier i Bolaget till 112 223 944 st. Det finns endast ett aktieslag, där varje aktie medför lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Bolagets aktiebok förs av Euroclear Sweden AB, Box 191, 101 23 Stockholm. Aktieägare i Bolaget erhåller inga fysiska aktiebrev. Samtliga transaktioner med Bolagets aktier sker på elektronisk väg genom banker och värdepappersförvaltare.

Innehåll

En helhetsbild

Kort om bolaget.....	2
Verksamhetsöversikt.....	3
Innehåll.....	4
VD har ordet.....	5

Verksamhet

Projektportfölj.....	6
Marknadsöversikt.....	7
Patentportfölj.....	8
Aktien.....	9

Förvaltningsberättelse

Förvaltningsberättelse.....	10
Flerårsöversikt.....	11
Förändring av kapital.....	11
Finansiell utveckling.....	13

Räkenskaper

Resultaträkning.....	17
Balansräkning.....	17
Kassaflödesanalys.....	17
Tilläggsupplysningar.....	19
Årsredovisningens undertecknande.....	22
Revisionsberättelse.....	23

Övrigt

Styrelse och ledande befattningshavare.....	25
Ordlista.....	26



Vd har ordet

Under 2023 har ett antal viktiga milstolpar uppnåtts för Arcede Pharma. En av dessa var årets nyemission genom en unitemission som inbringade 9,2 Mkr i september och 4,6 Mkr i början av 2024.

Detta var i sin tur en förutsättning för att kunna uppnå nästa stora milstolpe – slutförandet av tox-programmet för RCD405 i slutet av året. Där kunde vi glädjande konstatera att substansen är säker upp till de högsta doserna som blev administrerade i respektive studie. Därmed kan arbetet med att förbereda de kommande kliniska studierna påbörjas.

Under året togs även ett antal andra viktiga steg som även dessa bidragit till årets framgångar. I början av året erhöll Arcede tillsammans med Iconovo och Lunds universitet drygt 2 Mkr från Swelife för att ge oss ökad förståelse för inte minst farmakologin och dosprediktioner i RCD405.

Under hösten kunde vi konstatera att RCD405 påvisar såväl luftvägsrelaxerande som anti-inflammatorisk effekt genom en genomförd sammanställning av analyserade data tillsammans med professor Arne Egestens och hans kollegor på Lunds universitet samt Mikael Adner på Karolinska Institutet från de studier som genomförts i samarbete med dessa två forskargrupper

Formuleringsutvecklingen av RCD405 tillsammans med Iconovo fortsatte under slutet av året med goda resultat, där vi kunde konstatera att formuleringen lämpar sig väl i Iconovos inhalatorplattformar:



I slutet av året meddelade VD Mia Lundblad sin avgång, där undertecknad sedermera tillträdde som tillförordnad VD. Med det kapitaltillskott som tillställdes bolaget i början av 2024 kommer jag tillsammans med styrelsen att arbeta fram en hållbar plan fram till av vi hittat en ny permanent VD samt en lösning för finansieringen av kommande kliniska studier.

Erik Magnusson

tf VD Arcede Pharma AB
24 april, 2024



Projektportfölj

RCD405 – läkemedelskandidat för behandling av KOL och svår astma Läkemedelskandidaten RCD405 är under utveckling, primärt för behandling av kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), men även svår astma.

RCD405 erbjuder ett nytt behandlingsparadigm med ett alternativt verknings sätt. Både luftvägsvidgande egenskaper såväl som antiinflammatoriska egenskaper har påvisats via mekanismer som är skilda från de verknings sätt som nuvarande, godkända läkemedel mot KOL och astma inriktar sig på. Målet för behandling med RCD405 är att inte bara påverka luftvägskontraktionen och därmed förbättra luftflödet utan även hämma den underliggande inflammationen och därigenom påverka den underliggande sjukdomsorsaken, med förhoppningen att bromsa sjukdomsprogressionen.

KOL är en av de vanligaste och snabbast växande folksjukdomarna i världen och mer än 3 miljoner människor dör årligen av KOL, vilket motsvarar cirka 5 % av alla dödsfall. KOL orsakar inte bara stort lidande för patienterna utan innebär även höga vårdkostnader för samhället. Kostnader för respiratoriska sjukdomar utgör 6 % av den totala hälso- och sjukvårdsbudgeten i EU varav KOL står för 56 %, totalt cirka 39 miljarder euro per år. I USA beräknas den totala kostnaden för KOL uppgå till 40 miljarder US dollar per år under de kommande 20 åren (GOLD report 2022).

KOL är en progressiv inflammatorisk sjukdom i luftrör och lungor som karakteriseras av att luftrören långsamt förträngs. Patienterna drabbas emellanåt av s.k. skov, vilket är akuta förvärringar av sjukdomssymptomen som utgörs av kronisk hosta, slemproduktion och andnöd. Symptomen resulterar i minskad daglig aktivitet och produktivitet, ångest, sömnsvårigheter och förkortad livslängd och därmed försämrade livskvalitet. De standardbehandlingar som finns tillgängliga idag påverkar inte den underliggande orsaken till sjukdomen och många av de rekommenderade läkemedlen är förknippade med allvarliga biverkningar och minskad effekt över tid. Dessutom kan de varken hindra eller påverka den långsiktiga försämringen i lungfunktionen eller bota sjukdomen. Mot bakgrund av detta är det tydligt att nya behandlingar med differentierade verkningsmekanismer som även kan påverka den underliggande inflammationen behövs. Arcede Pharmas projektportfölj inkluderar substanser mot folksjukdomarna KOL och svår astma samt för diagnostik av kardiovaskulära sjukdomar.

Vilande projekt

RESP3000

RESP3000-projektet utgörs av en serie substanser för att diagnostisera hjärt- och kärlsjukdomar med hjälp av en så kallad PET-kamera. Inget ytterligare utvecklingsarbete planeras för projektet.

RESPI000

RESPI000-projektet utgörs av en serie substanser med bronkdilaterande och antiinflammatoriska egenskaper. Inget ytterligare utvecklingsarbete planeras för projektet.



Marknadsöversikt

Kronisk Obstruktiv Lungsjukdom (KOL)

Kronisk obstruktiv lungsjukdom är en av de vanligaste och snabbast växande folksjukdomarna i världen. KOL är en inflammatorisk sjukdom i luftrör och lungor som karakteriseras av en långsamt ökande förträngning av luftrören, vilket påverkar livskvaliteten för dem som drabbas. Över 3 miljoner människor miste livet till följd av sjukdomen 2019, vilket motsvarade cirka 5 procent av alla dödsfall i världen. Därmed utgjorde sjukdomen den tredje vanligaste dödsorsaken globalt. I Sverige beräknas cirka 500 000 människor lida av sjukdomen och årligen dör omkring 2 500–3 000 personer till följd av KOL, vilket motsvarar ungefär 2,5–3 procent av alla dödsfall i Sverige. Utan preventiva åtgärder, som minskad rökning och förbättrad luftkvalitet, förväntas KOL fortsätta att utgöra en av de vanligaste dödsorsakerna i framtiden.

KOL orsakar inte bara ett stort lidande för patienten utan innebär även höga vårdkostnader för samhället. I EU uppgår den direkta kostnaden för KOL till cirka 48 miljarder euro, med motsvarande siffror för USA. Om även de indirekta kostnaderna tas med i beräkningen, d.v.s. kostnader för arbetsfrånvaro och nedsatt produktivitet, så uppgår summan till ungefär det dubbla. Den årliga totala direkta kostnaden i Sverige för behandling av KOL uppskattas till cirka 4,2 miljarder SEK, vilket utgör nästan 5 procent av Sveriges sjukvårdsbudget.

Av den globala läkemedelsförsäljningen står läkemedel för behandling av luftvägsrelaterade sjukdomar för knappt 10 procent av marknaden.

Prevalensen ökar stadigt och 2060 förväntas 5,4 miljoner dödsfall årligen vara relaterade till KOL och därmed förväntas marknaden för KOL-läkemedel växa kraftigt. Tillväxten av marknaden drivs framför allt av ökat antal diagnoser och godkännanden av nya läkemedel. Dessa data visar tydligt att det finns en marknadsplats för ett nytt läkemedel med en mer effektiv verkningsmekanism men även läkemedel som utgör komplement till nuvarande behandlingar.

Behandling av KOL

Trots det ökande antalet nya läkemedel finns en brist på läkemedel med alternativa verkningsmekanismer som har effekt på den underliggande inflammatoriska komponenten. De flesta nya läkemedel som godkänts de senaste åren bygger på kombinationer (med ett bestämt dosförhållande) av långverkande beta-agonister och muskarinanta-agonister (LABA/LAMA) samt trippelkombinationer med inhalerade kortikosteroider (ICS); alla verkar via tidigare kända mekanismer. Det saknas idag data som tydligt stödjer att de läkemedel som minskar antalet KOL-attacker och verkar symptomatiskt verkligen förbättrar överlevnaden och minskar dödligheten hos KOL-patienter. Särskilt stort är behovet av nya antiinflammatoriska läkemedel som verkar via alternativa mekanismer jämfört med inhalerade kortikosteroider. Roflumilast är det enda tillgängliga läkemedel som har en alternativ antiinflammatorisk verkningsmekanism. Roflumilast har dock en begränsad användning då det rapporterats en hel del biverkningar i samband med behandlingen.

Konkurrens inom marknaden för KOL

Konkurrensen inom segmentet kombinationer av beta-agonister och anti-muskarina bronkodilaterande substanser är relativt stor. Trots den kraftigt växande marknaden finns det en brist på läkemedel som verkar via nya mekanismer och som kan påverka de bakomliggande inflammatoriska processerna som driver KOL. Detta återspeglas i att andelen "First-in-class"-produkter i utveckling på KOL-marknaden endast uppgår till 16,5 procent, jämfört med 40-54 procent då alla terapiområden tas med i beräkningen, baserat på siffror för 2020 och 2021. Den största marknadsaktören inom KOL-segmentet är idag Boehringer Ingelheim, främst drivet av det marknadsledande läkemedlet Spiriva HandiHaler. Kombinationer av LABA/LAMA/ICS, s.k. trippelterapi, har under senare år godkänts och de förväntas öka sin marknadsandel avsevärt de kommande åren, trots att kortikosteroider i många fall inte bör förskrivas.



Patentportfölj

Arcede Pharmas strategi är att skapa starka patentskydd för Bolagets projekt i de inom läkemedelsbranschen viktiga regionerna Nordamerika, Europa och Asien. Patentskydd söks kontinuerligt för de substanser, läkemedelskandidater och metoder som Bolaget utvecklar och regelbundna sökningar genomförs för att identifiera närliggande patentansökningar. Arcede Pharma arbetar strategiskt med patentombud som är specialister inom sina respektive områden, vilket säkerställer både kvalitet och kostnadseffektivitet. Patentportföljen omfattar nedanstående patentfamiljer där samtliga familjer har godkända patent.

Nummer	Beskrivning	Land	Prioritet	Utgångsår*
Patentfamilj – RESP9000				
EP 3818055**	Novel bronchodilating hetero-linked amides	EPO	2018	2039
ZA 2020/07321	Novel bronchodilating hetero-linked amides	ZA	2018	2039
JP 7193557	Novel bronchodilating hetero-linked amides	JP	2018	2039
Patentfamilj - RESP-HSAT (Mätutrustning)				
SE 530473 C2	Anordning för läkemedelssovring	SE	2006	2026

* Förutsatt att alla årsavgifter betalas.

** Ett beslut om beviljande med effekt från 16 februari 2022 har utfärdats.

Aktien

Aktiekapitalets utveckling

År	Händelse	Pris per aktie	Kvotvärde	Förändring antal aktier	Förändring aktiekapital	Totalt antal aktier	Totalt aktiekapital
2022	Nybildning	-	100,00	1 000	100 000	1 000	100 000
2022	Uppdelning av aktier	-	0,0855	1 168 264	-	1 169 264	100 000
2022	Nyemission	0,10	0,0855	4 677 058	400 000	5 846 322	500 000
2023	Unitemission	0,09	0,0855	105 090 613	8 987 758	110 936 935	9 487 758
2023	Nyemission	0,09	0,0855	7 133 331	610 070	118 070 266	10 097 828

- Aktien i Arcede Pharma AB listades den 29 juni 2022 på Spotlight Stock Market
- Aktiens ISIN-kod är SE0018168742
- Aktiens kortnamn är [ARCEDE]

Tio största aktieägare 31 dec, 2023

Aktieägare	Andel aktier och röster (%)
Färö Capital AB (Christer Fähræus)	14,5%
Försäkringsbolaget Avanza Pension	7,0%
Ian Hayes	3,0%
Konsult i Beddingestrand AB	1,8%
Hans Harvig	1,8%
Hans Mandahl	1,7%
Hans Jonsson	1,7%
Harmut Wiese	1,7%
Hampus Svensson	1,4%
Nordnet Pensionsförsäkring	1,4%
Totalt tio största aktieägare	35,9%
Övriga aktieägare	64,1%
Totalt	100,0%



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Arcede Pharma AB avger följande årsredovisning för räkenskapsåret 2023.

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK. Om inte annat särskilt anges, redovisas alla belopp i hela kronor (kr). Uppgifter inom parentes avser föregående år.

Information om verksamheten

Företaget ska bedriva forskning, utveckling, tillverkning och försäljning av läkemedel.

Företaget har sitt säte i Lund.

Väsentliga händelser under verksamhetsåret

I januari meddelades att ledande experter inom lungfarmakologi och lungmedicin engagerats som rådgivare till Arcede Pharma.

Det kanadensiska patentverket meddelade i januari att de avsåg bevilja patentansökan för RESP9000-serien där RCD405 ingår, via ett formellt meddelande om "Notice of Allowance".

I februari meddelade även det amerikanska patentverket slutföreläggande för RCD405, vilket innebär ett beviljande för patentet för RESP9000-serien.

Tillsammans med Iconovo och Lunds universitet erhöll Arcede Pharma finansiering från Swelife. Bidraget (totalt cirka 2 miljoner SEK) är ett maximalt bidrag under projektiden (april 2023-december 2024) och är uppdelat på bidrag till Arcede Pharma på 877 500 SEK, 525 000 SEK till Iconovo och 623 150 SEK till Lunds universitet

Styrelsen i Arcede Pharma AB beslutade den 14 juli 2023 att genomföra en emission av aktier och teckningsoptioner ("Units") med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 13,2 MSEK före emissionskostnader ("Företrädesemissionen"), vilket godkändes vid den extra bolagsstämma som hölls den 17 augusti 2023.

I september offentliggjorde bolaget utfallet i företrädesemission av units. Totalt tecknades 96 934 429 units, motsvarande cirka 66 procent av företrädesemissionen, med stöd av uniträtter. Därtill tecknades 8 156 184 units utan stöd av uniträtter, motsvarande cirka 6 procent av företrädesemissionen. Företrädesemissionen tecknades därmed till cirka 72 procent och inga emissionsgarantier behövde tas i anspråk.

I oktober meddelades att Erik Magnusson utsetts till CFO.

I november meddelade bolaget att RCD405 tolererades väl även i den sista toxikologiska studien. Det toxikologiska programmet inför de första kliniska studierna är därmed avslutat.

Tillsammans med Iconovo AB (publ) meddelade Arcede Pharma att samarbetsprojektet vad gäller formuleringsutvecklingen av läkemedelskandidaten RCD405 fortskrider med goda resultat.

I december meddelade verkställande direktören Mia Lundblad att hon kommer att avgå för att anta en mer forskningsinriktad roll utanför bolaget men kommer att kvarstå som vd tills dess att en ersättare utsetts.

Styrelsen för Arcede Pharma AB meddelade den 20 december att de utnämnt Erik Magnusson till tillförordnad vd från den 1 februari 2024. Parallellt kommer ordförande Ingemar Kihlström att fungera som arbetande styrelseordförande. Det meddelades också att rekryteringsprocessen för ny vd är påbörjad.

Väsentliga händelser efter verksamhetsårets slut

I januari 2024 publicerades utfallet från nyttjandet av teckningsoptionerna av serie TO 1. Totalt nyttjades 50 887 948 teckningsoptioner, motsvarande cirka 45,35 procent av utestående teckningsoptioner. Genom nyttjandet av teckningsoptionerna av serie TO 1 tillförs bolaget cirka 4,6 MSEK före emissionskostnader.

Flerårsöversikt

(TKR)	2023	2022	2022	2021	2020
		8 mån	4 mån		
Resultat efter finansiella poster	-31 354	-4 869	-9	0	-6
Balansomslutning	24 886	46 989	49 555	73	72
Soliditet (%)	85	95	100	90	92

För definitioner av nyckeltal, se Redovisnings- och värderingsprinciper.

Förändringar i eget kapital

(TKR)	AKTIE-KAPITAL	EJ REGIST-RERAT AKTIEKAPITAL	FOND FÖR UT-VECKLING.UTG	FRI ÖVER-KURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	TOTALT
Belopp vid årets ingång	500	0	5 608	68	43 370	-4 869	44 677
Disposition enligt beslut av årsstämman:							
Balanseras i ny räkning					-4 869	4 869	0
Fond för utvecklingsutgifter			14 196		-14 196		0
Nyemission	9 598			-68	-1 672		7 858
Årets resultat						-31 354	-31 354
Belopp vid årets utgång	10 098	0	19 804	0	22 633	-31 354	21 181

Fond för utvecklingsutgifter har korrigerats under detta räkenskapsår som skulle redovisats tidigare år och omfördelar ingående belopp mot balanserat resultat.

Förslag till behandling av ansamlad förlust

Styrelsen föreslår att den ansamlade förlusten (kronor):

Balanserad vinst	22 632 796
Årets förlust	-31 354 194
	-8 721 398

Disponeras så att i ny räkning överföres	-8 721 398
	-8 721 398

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



Finansiell utveckling

Likviditet och finansiell ställning

Styrelsen bedömer att Arcede Pharma ("Bolaget") bedriver verksamheten mycket kostnadseffektivt med låga administrativa kostnader. Forskning och utveckling av nya läkemedel är behäftat med kostnader, vilka ökar avsevärt i klinisk fas.

Med anledning av detta bedömer Styrelsen att Bolaget behöver stärka sin likviditet genom något av följande alternativ:

- utlicensiering av något av sina projekt, eller
- försäljning av något av sina projekt, eller
- förvärv- eller uppköpsaktivitet av juridisk person som har tillgång till en kassa, eller
- nyemission med eller utan företräde för nuvarande aktieägare till förmån för finansiella eller strategiska investerare

För att finansiera de kommande aktiviteterna som krävs inför starten samt genomförandet av den tidiga kliniska utvecklingen bedömer Styrelsen att Bolaget kommer att vara i behov av ytterligare finansiering inom sex månader från årsredovisningen avgivande.

Organisation och personal

Bolaget hyr ändamålsenliga lokaler vid Medicon Village i Lund. Miljön i Medicon Village erbjuder goda förutsättningar att verka i närhet med viktig kompetens och nya intressanta affärsmöjligheter. Personalen har under året bestått av heltidsanställd vd, samt inhyrda specialister efter behov. I november anlätades Erik Magnusson som CFO på deltid, och i december meddelade bolagets vd Mia Lundblad sin avgång och Erik Magnusson utsågs till tillförordnad vd från 1 februari 2024 tills en permanent verkställande direktör utsetts.

Risikfaktorer

Investeringar i aktier är alltid förenade med olika typer av risker. Ett antal faktorer utanför Bolagets kontroll, liksom ett flertal faktorer vars effekter Bolaget kan påverka, kan komma att få negativ påverkan

på Bolagets verksamhet. Samtliga riskfaktorer kan av naturliga skäl inte beskrivas utan att en samlad utvärdering av Bolaget tillsammans med en allmän omvärldsbedömning har gjorts. Nedan beskrivs, utan inbördes rangordning, och utan anspråk på att vara heltäckande, de riskfaktorer och betydande omständigheter som anses vara väsentliga för Bolagets verksamhet och framtida utveckling. Ytterligare risker och osäkerhetsfaktorer som för närvarande inte är kända för Bolaget kan komma att utvecklas till viktiga faktorer som påverkar Bolagets resultat eller finansiella ställning.

Verksamhets- och branschrelaterade risker

Preklinisk och klinisk utveckling

Bolaget är beroende av ett positivt utfall av de prekliniska och kliniska studier som Bolaget avser att genomföra samt godkännande från myndigheter innan marknadsföring och försäljning av Bolagets läkemedelskandidater kan inledas. Resultat från tidiga och mer kortvariga prekliniska studier överensstämmer inte alltid med resultat i mer omfattande prekliniska studier och utfall från senare prekliniska studier överensstämmer inte alltid med de resultat som uppnås vid kliniska studier. Det finns inga garantier för att Bolagets läkemedelskandidater uppvisar positiva egenskaper i de kliniska studierna eller att ett godkännande från myndigheter erhålls. Om så inte blir fallet innebär det en risk för utebliven framtida lansering av läkemedel och uteblivna intäkter.

Finansiering och samarbeten

Hittills har inga av Bolagets läkemedelskandidater kommersialiserats, varför det kan vara svårt att utvärdera Bolagets läkemedelskandidaters försäljningspotential. Bolagets läkemedelskandidater befinner sig i preklinisk utvecklingsfas respektive tidig utvecklingsfas. Det finns i preklinisk och klinisk fas stora risker som bland annat innebär att utvecklingen av Bolagets läkemedelskandidater kan komma att läggas ner innan kandidaterna blivit kommersiellt gångbara eller tillgängliga på marknaden. Detta medför en risk att Bolagets intäkter helt eller delvis kan komma att utebli, vilket således kan ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet och framtidsutsikter. Även för det fall Bolaget läkemedelskan-

didater skulle erhålla relevanta myndighetstillstånd för marknadsföring och försäljning finns det en risk att försäljningen, lokalt eller globalt, inte kommer att motsvara Bolagets förväntningar och att de kommersiella framgångarna uteblir. Marknadsacceptansen och försäljningen av Bolagets läkemedelskandidater kommer att vara beroende av ett flertal faktorer, inklusive produkttegenskaper, klinisk dokumentation och resultat, erhållande av acceptans av läkare, patienter och betalare, konkurrerande produkter, distributionskanaler, tillgänglighet, försäljnings- och marknadsföringsinsatser samt tillgång till adekvata ersättningsystem och prissubventioner. En misslyckad kommersialisering eller utebliven marknadsacceptans av Bolagets läkemedelskandidater kan leda till att Bolagets möjligheter att generera framtida försäljningsintäkter och nå lönsamhet fördröjs alternativt, helt eller delvis, uteblir, vilket skulle kunna ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet och framtidsutsikter.

Produktutveckling och myndighetsgodkännande

Tillverkning, marknadsföring och distribution av farmakologiskt verk-samma produkter sker på en reglerad marknad där bland andra amerikanska FDA (US Food and Drug Administration) och motsvarande myndighet inom EU, EMA (European Medicines Agency), har regler för preklinisk och klinisk utvärdering, godkännande och kvalitetsprövning. Bolagets produktportfölj befinner sig i det prekliniska stadiet vilket är en tidig fas i utvecklingen av nya läkemedel. Även om Bolagets prekliniska substanser hittills visat förutsättningar att kunna utvecklas till färdiga läkemedel finns det inga garantier för att den eller de läkemedelskandidater som Bolaget eller en samarbetspartner väljer att ta vidare till nästa steg, kliniska studier, kommer att ha avsedd klinisk effekt eller erhålla erforderliga myndighetsgodkännanden. Bolaget är i hög grad beroende av en fortsatt gynnsam utveckling av befintliga och nya substanser, läkemedelskandidater och metoder. Liksom i all annan läkemedelsutveckling finns en risk att de nya substanserna uppvisar bieffekter som inte kan elimineras genom kemisk modifiering eller tolereras. Dessutom kan konkurrerande företag ha liknande substanser under utveckling. Bolagets patent, patentansökningar och en hög nivå av

sekretess garanterar inte resultat. Fortsatt utveckling av befintliga och nya substanser, läkemedelskandidater och metoder är av stor betydelse för Bolaget. Om Bolagets förmåga härtill upphör, om framtida forskningsresultat eller kliniska resultat inte ger vetenskapligt eller affärsmässigt stöd för en fortsatt läkemedelsutveckling, eller om den fortsatta läkemedelsutvecklingen av andra skäl inte kan ske enligt plan eller färdiga produkter inte kan lanseras i enlighet med fastställda tidsplaner eller om mottagandet på marknaden blir sämre än förväntat kan detta medföra negativa effekter på Bolagets resultatutveckling.

Utvecklingskostnader

Bolaget är beroende av att kunna utveckla befintliga och nya substanser, läkemedelskandidater och metoder inom sina fokusområden KOL och svår astma. Om Bolagets följande förmågor upphör, d.v.s. om följande inträffar:

- Framtida forskningsresultat eller kliniska resultat inte ger vetenskapligt stöd för en fortsatt läkemedelsutveckling
- Framtida affärsmöjligheter omintetgörs
- Framtida läkemedelsutvecklingen inte kan ske eller färdiga produkter inte kan lanseras
- Framtida mottagandet på marknaden blir sämre än förväntat
- Försenad produktutveckling kan detta medföra uteblivna försäljningsintäkter och negativa effekter på resultatutveckling.

Biverkningar

Vid utveckling av nya läkemedelskandidater finns det alltid en risk att substanserna visar sig ha bieffekter. I en del fall kan detta överkommas genom att substanserna modifieras kemiskt, men i specifika fall kan biverkningarna vara intimt förknippade med den terapeutiska effekten så att substanserna inte går att använda som läkemedel, vilket kan medföra negativa effekter på Bolagets resultatutveckling.

Samarbetspartners

Bolaget är beroende av nuvarande och framtida avtal med erfarna samarbetspartners för utveckling och framgångsrik kommersialisering av Bolagets nuvarande och framtida läkemedelskandidater. Bolaget har samarbeten med ett flertal partners. Det finns en risk att nuvarande, eller framtida, partners väljer att avbryta sitt samarbete med Bolaget el-

ler inte kan fortsätta samarbetet på för Bolaget fördelaktiga villkor. Det finns vidare en risk att Bolaget inte lyckas ingå samarbeten överhuvud taget eller inte lyckas ingå samarbeten på för Bolaget fördelaktiga villkor när behov finns. Uteblivna samarbetsavtal, samarbetspartners som misslyckas i sitt arbete eller samarbetspartners som inte till fullo uppfyller de kvalitetskrav som Bolaget ställer kan komma att ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. Likaså kan en etablering av nya samarbetspartners bli mer kostsam och/eller ta längre tid än beräknat.

Nyckelpersoner

Bolaget drivs av en begränsad organisation som består av ett antal nyckelpersoner som har stor kompetens och lång erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområden och Bolaget framtida tillväxt är beroende av dessa nyckelpersoners kunskap, erfarenhet och engagemang. Om Bolaget framöver inte kan behålla dessa nyckelpersoner, eller om Bolaget inte lyckas rekrytera nya kvalificerade medarbetare i den utsträckning och på de villkor som behövs, kan det leda till förseningar eller avbrott i Bolagets verksamhet, vilket skulle kunna få en negativ inverkan på Bolagets läkemedelsutveckling och långsiktiga lönsamhet.

Konkurrenter

Läkemedelsindustrin är hårt konkurrensutsatt och i synnerhet marknaden för behandling av folksjukdomarna KOL och svår astma samt förbättrad diagnosticering av hjärt- och kärlsjukdomar, kännetecknas av intensiv konkurrens. Bolagets konkurrenter utgörs i huvudsak av såväl läkemedelsföretag som akademiska institutioner som är verksamma inom forskning kring nya läkemedel och behandlingsmetoder inom Bolagets verksamhetsområden. Den största marknadsaktören inom KOL är idag Boehringer Ingelheim, främst drivet av det marknadsledande läkemedlet Spiriva HandiHaler, men även andra etablerade läkemedelsföretag såsom AstraZeneca och GlaxoSmithKline förväntas öka sin tillväxt inom KOL-marknaden framgent. Bolagets konkurrenter utgörs således i huvudsak av såväl etablerade läkemedelsföretag som redan är verksamma på Bolagets marknader som akademiska institutioner som är verksamma inom forskning kring nya läkemedel och behandlingsmetoder inom Bolagets verksamhetsområde. Konkurrenter, inklusive de ovan beskrivna, kan ha större finansiella och andra resurser än Bolaget

och dess samarbetspartners, vilket kan ge dem fördelar inom exempelvis forskning och utveckling, marknadsföring och lansering av läkemedel. Det finns därför en risk att Bolagets konkurrenter lyckas kommersialisera produkter tidigare än Bolaget och dess samarbetspartners, att konkurrenter erhåller patentskydd, eller att konkurrenter utvecklar produkter och/ eller behandlingsmetoder som är effektivare, säkrare eller billigare än Bolagets läkemedelskandidater, vilket kan resultera i att sådana konkurrenter etablerar en stark marknadsposition innan Bolaget kan komma in på marknaden, och efter att Bolaget kommit in på marknaden finns en risk för generisk priskonkurrens. Sådan konkurrens kan begränsa Bolagets möjligheter att kommersialisera sina läkemedelskandidater eller upprätthålla en tänkt prisnivå, och därmed riskera Bolagets förmåga att generera intäkter i framtiden.

Konjunkturutveckling och valutarisk

Externa faktorer såsom inflation, valuta och ränteförändringar, tillgång och efterfrågan samt låg och högkonjunkturer kan ha inverkan på rörelsekostnader, försäljningspriser och aktievärdering. Bolagets framtida intäkter och aktievärdering kan bli negativt påverkade av dessa faktorer, vilka står utom Bolagets kontroll. En del av försäljningsintäkterna kan komma att inflyta i internationella valutor. Valutakurser kan väsentligen förändras.

Politisk risk

Bolaget är ett svenskt företag. I takt med att verksamheten utökas kan verksamheten komma, direkt eller indirekt via partners, att internationaliseras. Risker kan uppstå genom förändringar av lagar, skatter, tullar, växelkurser och andra villkor för utländska bolag. Bolaget påverkas även av politiska och ekonomiska osäkerhetsfaktorer i andra länder. Ovanstående kan medföra negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet och resultat.

Sekretess

Bolaget är beroende av sekretess och sakkunskap i sin forskning. Det kan inte garanteras att Bolagets anställda, konsulter, rådgivare eller andra personer inte agerar i strid med ingångna sekretessavtal avseende konfidentiell information. Det kan vidare inte garanteras att konfidentiell information inte avslöjas på annat sätt och därför kan utnyttjas av konkurrenter.

Patent och rättigheter

Bolaget har ett antal godkända patent såväl som patentansökningar. Bolaget framgång beror delvis på om patentskydd kan erhållas och behållas för Bolagets substanser, läkemedelskandidater och metoder, samt att verksamheten kan bedrivas utan att inkräkta på ett teknologiskt område som skyddas av annans patent. Patentskydd söks kontinuerligt för de substanser, läkemedelskandidater och metoder som Bolaget utvecklar. Det kan dock inte garanteras att nuvarande eller framtida patentansökningar leder till patent eller att godkända patent erbjuder tillräckligt skydd mot konkurrenter. Det finns dessutom alltid en risk att tvister avseende intrång i patent och övriga immateriella rättigheter inleds såväl mot som av Bolaget. Tvister av detta slag är normalt kostnadskrävande och skulle, om tvist uppstår, kunna ha en väsentlig negativ påverkan på Bolaget.

Det kan inte heller garanteras att patent kommer att medföra en konkurrensfördel eller att konkurrenter inte kommer att kunna kringgå Bolagets patent. Om Bolaget tvingas försvara sina rättigheter gentemot en konkurrent kan detta medföra avsevärda kostnader, vilka i sin tur kan påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Om Bolaget i sin forskning utnyttjar substanser eller metoder som är patenterade eller kommer att beviljas patent, skulle ägare av dessa patent kunna hävda att Bolaget begått patentintrång. En tredje parts patent skulle kunna hindra någon av Bolagets framtida licenstagare att fritt använda en licensierad substans. Den osäkerhet som är förknippad med patent gör det svårt att förutsäga utgången av sådana tvister. Vidare skulle kostnaderna för sådana tvister, även vid ett för Bolaget fördelaktigt utfall, kunna bli betydande och därmed ha en negativ effekt på Bolagets finansiella ställning.

Tvister, anspråk, utredningar och processer

Bolaget kan bli inblandat i tvister inom ramen för den normala affärsverksamheten och riskerar att bli föremål för anspråk i rättsliga processer rörande avtal, produktansvar, eller påstådda brister i leveranser av varor och tjänster. Sådana anspråk kan röra stora belopp och betydande processkostnader. Bolaget (eller Bolagets befattningshavare, styrelseledamöter, anställda eller närstående) kan bli föremål för brotts-

utredningar och processer. Tvister, anspråk, utredningar och processer av denna typ kan vara tidskrävande, störa den normala verksamheten, innefatta stora skadestånd och leda till betydande kostnader. Dessutom kan det vara svårt att förutse utfallet av komplexa tvister, anspråk, utredningar och processer. Framtida tvister, anspråk, utredningar och processer kan ha en väsentligt negativ inverkan på Bolagets verksamhet, framtidsutsikter, resultat och finansiella ställning.

Skatt

Bolaget förväntas i framtiden ha försäljning till flera marknader utanför Sverige. Skattelagstiftningen i varje enskilt land kan ändras över tiden. Om förändringar sker kan detta påverka Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Myndighetsgodkännande

Bolaget är beroende av att Bolagets produkter och metoder godkänns genom kliniska prövningar och myndighetsbeslut. Det finns därmed en risk för att sådana prövningar inte utfaller till Bolagets fördel eller att sådana beslut meddelas för till exempel ett mer begränsat användningsområde än förväntat eller helt avslås. I dessa fall kan ytterligare kliniska studier bli aktuella för att erhålla relevanta godkännanden. Det finns även en risk att studiernas genomförande inte är i linje med vad som är planerat, vilket kan påverka dess utfall. Sådana utfall kan försena försäljning och utveckling samt öka kostnaderna för en ny produkt. Om Bolaget inte lyckas erhålla, eller behålla, de tillstånd och godkännanden som Bolaget redan har, kan det komma att inverka negativt på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. Bolagets framgång är på vissa marknader beroende av att nationella försäkringssystem (privata eller offentliga) godkänner Bolagets metod för ersättning och att metoden införs i enlighet med nationella kliniska riktlinjer för enskild, alternativt kompletterande, behandling. Bolaget arbetar för att metoderna ska införlivas på aktuella marknader men risken finns att Bolagets läkemedelskandidater inte kommer att kunna uppnå eller bibehålla de krav som ställs för att få ersättning från nationella försäkringssystem på de marknader där Bolaget är verksamt. Vidare finns det en risk att tillräckligt fördelaktigt ersättning från dessa nationella försäkringssystem

inte erhålls och att systemen inte kommer att betala ut någon sådan ersättning inom en viss tidsrymd. Om det på vissa marknader inte utfaller någon ersättning från försäkringssystemen och inte heller någon klinisk acceptans för läkemedlen uppnås kommer det ha avsevärd negativ påverkan på den framtida försäljningstillväxten och därigenom Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Värdepappersrelaterade risker

Aktiekursens utveckling

Nuvarande och potentiella investerare bör beakta att en investering i Bolaget är förenad med risk och att det inte finns några garantier för att aktiekursen kommer att ha en positiv utveckling. Detta medför en risk att en investerare kan förlora hela eller delar av sitt investerade kapital. Aktiekursen kan komma att fluktueras till följd av bland annat resultatvariationer i Bolagets kvartalsrapporter; det allmänna konjunkturläget och förändringar i aktiemarknadens intresse för Bolaget och dess aktie. Begränsad likviditet i aktien kan i sin tur bidra till att förstärka sådana fluktuationer i aktiekursen. Aktiekursen kan därmed komma att påverkas av faktorer som står helt eller delvis utanför Bolagets kontroll. En investering i aktier i Bolaget bör därför föregås av en noggrann analys av Bolaget, dess konkurrenter och omvärld, generell information om branschen, det allmänna konjunkturläget samt övrig relevant information. Det kan inte garanteras att aktier i Bolaget kan säljas till en för aktieägaren vid var tid acceptabel kurs.

Handelsplats

Bolagets aktie handlas på Spotlight Stock Market (fd Aktietorget), en bifirma till ATS Finans AB som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. Spotlight Stock Market driver en handelsplattform (MTF). Bolag vars aktier handlas på Spotlight Stock Market omfattas inte av alla lagregler som gäller för bolag noterade på en så kallad reglerad marknad. En investerare bör vara medveten om att handel med aktier noterade på MTF kan vara mer riskfylld än handel på reglerad marknad.

Ägare med betydande inflytande

Av Bolagets samtliga utestående aktier ägs en väsentlig andel av ett fåtal aktieägare. Följaktligen har dessa aktieägare, var för sig eller tillsammans, möjlighet att utöva ett väsentligt inflytande på ärenden som kräver godkännande från aktieägarna, däribland utnämning och avsättning av styrelseledamöter och eventuella förslag till fusioner, konsolidering eller försäljning av tillgångar samt andra företagstransaktioner. Denna ägarkoncentration kan vara till nackdel för andra aktieägare, vilka kan ha andra intressen än majoritetsägarna.

Likviditet i aktien och aktierelaterade värdepapper

Aktierna i Arcede handlas på Spotlight Stock Market (fd Aktietorget). Det kan inte garanteras att likviditeten i aktierna kommer att vara tillfredsställande, vilket innebär att det finns en risk för att dessa värdepapper inte omsätts dagligen och att avståndet mellan köp och säljkurs kan vara stort, vilket i sin tur kan påverka kursnivån för Arcedes aktier. Om likviditeten är begränsad kan detta medföra svårigheter för innehavare av dessa värdepapper att förändra sitt innehav.

Framtida utdelning

Bolaget har sedan grundandet inte genomfört några utdelningar till aktieägarna. Det är ledningens avsikt att under de närmaste åren använda eventuellt genererade vinstmedel till att utveckla Bolagets verksamhet och befästa dess position på marknaden. Eventuella framtida utdelningar, och storleken på sådana, är beroende av bland annat Bolagets framtida resultat, finansiella ställning, rörelsekapitalbehov och likviditet. Eventuellt utdelningsbeslut fattas av bolagsstämman efter förslag från styrelsen. Det finns en risk att Bolaget i framtiden inte kommer lämna någon aktieutdelning.

Unitemission

I september genomfördes en emission av units vilket medförde en ökning av antalet aktier med 112 223 944, från 5 846 322 till 118 070 266 aktier. Genom nyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 1 i januari 2024 ökade antalet aktier i Arcede med 50 887 948 aktier, från 118 070 266 aktier till totalt 168 958 214 aktier. Aktiekapitalet ökar med cirka 4 352 135 SEK, från cirka 10 097 828 SEK till cirka 14 449 963 SEK. För befintliga aktieägare som inte nyttjat några teckningsoptioner av serie TO 1 uppgår utspädningen till cirka 30,1 procent baserat på antalet aktier efter utnyttjandet av teckningsoptionerna av serie TO 1.

Nedskrivning av immateriella anläggningstillgångar

I det fjärde kvartalet gjordes en genomgripande utvärdering av bolagets immateriella tillgångar. Dessa tillgångar utgörs kortfattat dels av utgifter som aktiverats under tiden verksamheten inrymdes i Respiratorius AB (fram t.o.m. 2022-04-30), dels av utgifter som uppkommit i Arcede Pharma AB. Det är bolagets uppfattning att de utgifter som aktiverades under tiden före bildandet av Arcede Pharma inte längre kan anses ha kommersiell bärkraft. Däremot anses utgifterna som aktiverats efter bildandet av Arcede Pharma bidragit till den fortsatta utvecklingen av produkten genom att ytterligare närma sig den kliniska fasen. Som en konsekvens av ovanstående har samtliga immateriella tillgångar som aktiverats fram t.o.m. 2022-04-30 skrivits ned, totalt 20 797 KSEK, varav 19 197 KSEK avser balanserade utgifter och 1 600 KSEK avser patent. Utgående balans uppgår därefter till 20 537 KSEK, varav 19 804 KSEK avser FoU och 734 KSEK patent.

Resultaträkning

(SEK)	NOT	2023-05-01 2023-12-31	2022-05-01 2022-12-31
			8 mån
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		56 250	96 750
Aktiverat arbete för egen räkning		15 042 653	6 105 534
Övriga rörelseintäkter		1 317 231	0
		16 416 134	6 202 284
Rörelsens kostnader			
Utvecklingskostnader		-17 819 826	-6 116 085
Övriga externa kostnader		-3 114 826	-1 523 619
Personalkostnader	2	-2 934 102	-1 767 644
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-23 903 081	-1 663 752
Summa rörelsekostnader		-47 771 835	-11 071 100
Rörelseresultat		-31 355 701	-4 868 816
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		2 343	9
Ränteintäkter och liknande resultatposter		-836	0
		1 507	9
Resultat efter finansiella poster		-31 354 194	-4 868 807
Resultat före skatt		-31 354 194	-4 868 807
Årets resultat		-31 354 194	-4 868 807

Balansräkning

(SEK)	NOT	2023-12-31	2022-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten	3	19 804 083	27 109 624
Patent	4	733 551	2 288 439
Summa anläggningstillgångar		20 537 634	29 398 063
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		0	26 250
Övriga fordringar		438 310	629 963
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		163 362	235 803
		601 672	892 016
<i>Kassa och bank</i>		3 747 157	16 698 536
Summa omsättningstillgångar		4 348 829	17 590 552
SUMMA TILLGÅNGAR		24 886 463	46 988 615

Balansräkning

(SEK)	NOT	2023-12-31	2022-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	5		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		10 097 828	500 000
Fond för utvecklingsutgifter		19 804 083	5 608 444
		29 901 911	6 108 444
<i>Fritt eget kapital</i>			
Fri överkursfond		0	67 706
Balanserad vinst eller förlust		22 632 796	43 369 522
Årets resultat		-31 354 194	-4 868 807
		-8 721 398	44 676 865
Summa eget kapital		21 180 513	44 676 865
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 907 048	1 394 403
Övriga skulder		70 420	72 563
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 728 482	844 784
Summa kortfristiga skulder		3 705 950	2 311 750
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		24 886 463	46 988 615

Kassaflödesanalys

(SEK)	NOT	2023-01-01- 2023-12-31	2022-05-01- 2022-12-31
			8 mån
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-31 354 194	-4 868 807
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	6	23 903 081	1 655 034
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-7 451 113	-3 213 773
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet			
Förändring av kortfristiga fordringar		290 344	-827 441
Förändring av kortfristiga skulder		1 394 200	2 311 469
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-5 766 569	-1 729 745
Investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-15 042 652	-6 105 535
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-15 042 652	-6 105 535
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		7 857 842	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		7 857 842	0
Årets kassaflöde		-12 951 379	-7 835 280
Likvida medel vid årets början		16 698 536	24 533 816
Likvida medel vid årets slut		3 747 157	16 698 536

Tilläggsupplysningar



NOT I Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmänna upplysningar

Årsredovisningen är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd (BFNAR 2012:10) Årsredovisning och koncernredovisning. Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år.

Värderingsprinciper m.m.

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Intäktsredovisning

Intäkter har tagits upp till verkligt värde av vad som erhållits eller kommer att erhållas och redovisas i den omfattning det är sannolikt att de ekonomiska fördelarna kommer att tillgodogöras bolaget och intäkterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Immateriella tillgångar

Företaget redovisar internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar enligt aktiveringsmodellen. Det innebär att samtliga utgifter som avser framtagandet av en internt upparbetad immateriell anläggningstillgång aktiveras och skrivs av under tillgångens beräknade nyttjandeperiod, under förutsättningarna att kriterierna i BFNAR 2012:1 är uppfyllda.

Anläggningstillgångar

Immateriella och materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar enligt plan och eventuella nedskrivningar.

Avskrivning sker linjärt över den förväntade nyttjandeperioden med hänsyn till väsentligt restvärde. Följande avskrivningsprocent tillämpas:

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	10
Koncessioner, patent, licenser, varumärken	10

Inkomstskatter

Total skatt utgörs av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatter redovisas i resultaträkningen, utom då underliggande transaktion redovisas direkt mot eget kapital varvid tillhörande skatteeffekter redovisas i eget kapital.

Aktuell skatt

Aktuell skatt avser inkomstskatt för innevarande räkenskapsår samt den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte redovisats. Aktuell skatt beräknas utifrån den skattesats som gäller per balansdagen.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda avser alla former av ersättningar som företaget lämnar till de anställda. Kortfristiga ersättningar utgörs av bland annat löner, betald semester, betald frånvaro, bonus och ersättning efter avslutad anställning (pension). Kortfristiga ersättningar redovisas som kostnad och en skuld då det finns en legal eller informell förpliktelse att betala ut en ersättning till följd av en tidigare händelse och en tillförlitlig uppskattning av beloppet kan göras.

Ersättningar till anställda efter avslutad anställning

I företaget finns endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Som avgiftsbestämda planer klassificeras planer där fastställda avgifter betalas och det inte finns förpliktelser att betala något ytterligare, utöver dessa avgifter.

Utgifter för avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad under den period de anställda utför de tjänster som ligger till grund för förpliktelsen.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar.

Som likvida medel klassificerar företaget, förutom kassamedel, disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut samt kortfristiga likvida placeringar som är noterade på en marknadsplats och har en kortare löptid än tre månader från anskaffningstidpunkten. Förändringar i spärrade medel redovisas i investeringsverksamheten.

Nyckeltalsdefinitioner

Resultat efter finansiella poster

Resultat efter finansiella intäkter och kostnader men före bokslutsdispositioner och skatter.

Balansomslutning

Företagets samlade tillgångar.

Soliditet (%)

Justerat eget kapital (eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt) i procent av balansomslutning.



NOT 2 Medelantal anställda

	2023-01-01 2023-12-31	2022-05-01 2022-12-31
Medelantalet anställda	1	1



NOT 3 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten

(SEK)	2023-12-31	2022-12-31
Ingående anskaffningsvärden	28 645 422	23 036 977
Inköp	14 756 482	5 608 445
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	43 401 904	28 645 422
Ingående avskrivningar	-1 535 798	0
Årets avskrivningar	-2 864 542	-1 535 798
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 400 340	-1 535 798
Ingående nedskrivningar	0	0
Årets nedskrivningar	-19 197 481	0
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-19 197 481	0
Utgående redovisat värde	19 804 083	27 109 624



NOT 4 Patent

(SEK)	2023-12-31	2022-12-31
Ingående anskaffningsvärden	2 416 393	1 919 303
Inköp	286 170	497 090
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	2 702 563	2 416 393
Ingående avskrivningar	-127 954	0
Årets avskrivningar	-241 639	-127 954
Utgående ackumulerade avskrivningar	-369 593	-127 954
Ingående nedskrivningar	0	0
Årets nedskrivningar	-1 599 419	0
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-1 599 419	0
Utgående redovisat värde	733 551	2 288 439



NOT 5 Disposition av vinst eller förlust

	2023-12-31
Förslag till vinstdisposition	
Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel:	
Balanserad vinst	22 632 796
Årets förlust	-31 354 194
	-8 721 398
Disponeras så att i ny räkning överföres	-8 721 398
	-8 721 398



NOT 6 Justering för poster som inte ingår i kassaflödet

(SEK)	2023-12-31	2022-12-31
Avskrivningar och nedskrivningar	23 903 081	1 663 752
Kursvinster	0	-8 718
	23 903 081	1 655 034



NOT 7 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

- I januari 2024 nyttjades teckningsoptioner där bolaget tillfördes ca 4,6 MSEK före emissionskostnader.

Årsredovisningens undertecknande

Lund, datum framgår av digital signering

Ingemar Kihlström
Styrelsens ordförande

Johanna Asklin
Styrelseledamot

Laurent Pacheco
Styrelseledamot

Åsa Kornfeld
Styrelseledamot

Erik Magnusson
tf Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår av digital signering.

Deloitte AB

Maria Ekelund
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Arcede Pharma AB
Org.nr 556650-7330

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Arcede Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 2023-01-01 - 2023-12-31. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 10-22 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Arcede Pharma AB (publ)s finansiella ställning per den 31 december 2023 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen.

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 Arcede Pharma AB (publ) 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.

Övriga upplysningar

Revisionen av årsredovisningen för räkenskapsåret 2022-05-01 - 2022-12-31 har utförts av en annan revisor som lämnat en revisionsberättelse daterad 17 april 2023 med omodifierade uttalanden i Rapport om årsredovisningen.

Väsentliga osäkerhetsfaktorer avseende antagande om fortsatt drift

Utan att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen i årsredovisningen och avsnitt "Finansiell utveckling" av vilket framgår att bolaget kommer vara av ytterligare finansieringsbehov inom sex månader från årsredovisningens avgivande för att fortsätta sin verksamhet. Denna finansiering är vid årsredovisningens avgivande inte säkerställd. Dessa förhållanden som beskrivs i förvaltningsberättelsen tyder på att det finns väsentliga osäkerhetsfaktorer som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat våra uttalanden på grund av detta.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 2-9 och 25-26. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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 de 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. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen 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 Arcede Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 2023-01-01 - 2023-12-31 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vi tillstyrker att bolagsstämman behandlar förlusten 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 Arcede 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 ersättningskyldighet mot bolaget, eller

- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningskyldighet 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. Granskningsberättelsen 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 granskningsberättelsen 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.

Malmö, datum framgår av digital signering
Deloitte AB

Maria Ekelund
Auktoriserad revisor

Styrelse och ledande befattningshavare



Ingemar Kihlström

Född 1952. Styrelseledamot sedan 2022.

Ingemar Kihlström har en fil.kand. i kemi och biologi, är doktor i fysiologi och docent vid Uppsala universitet. Ingemar Kihlström har en bakgrund inom forskning och utveckling hos Astra och Pharmacia samt har erfarenhet från den finansiella industrin genom Swedbank, Aros Securities och ABG Sundal Collier.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Ilya Pharma AB, Miris AB, Miris Holding AB, Prolight Diagnostics AB (publ), SPCIN AB och SpectaCure AB (publ). Styrelseledamot i Attana AB, Emplicure AB (publ), Healthinvest Partners AB, Ingemar Kihlström AB och Lipum AB. Styrelsesuppleant i G. Pettersson & Partners AB.

Tidigare uppdrag: Styrelseordförande i BoMill AB, EQL Pharma AB, L O Sjaunja Aktiebolag och Sensidose Aktiebolag. Styrelseledamot i Sprint Bioscience AB.

Innehav: 17 329



Johanna Asklin

Född 1977. Styrelseledamot sedan 2022.

Johanna Asklin har en magisterexamen i biovetenskap och en doktorsexamen i medicin från Göteborgs universitet. Johanna Asklin har omfattande kunskap av kommersiell projektledning och affärsutveckling och har mångårig internationell erfarenhet från bland annat Intercell (nu Valneva) och Danska Statens Serum Institut samt ledande positioner inom LU Innovation och SAGA Diagnostics.

Övriga pågående uppdrag: -

Tidigare uppdrag: Styrelseordförande i SAGA Diagnostics AB. Styrelseledamot i Akuru Pharma AB, Medicon Village Innovation AB, SARomics Biostructures AB och SmiLe Incubator AB. Styrelsesuppleant i Skutekullen AB.

Innehav: -



Laurent Pacheco

Född 1976. Styrelseledamot sedan 2022.

Laurent Pacheco har en läkarexamen från Université Paris-Sorbonne, en MBA från ESSEC Business School och en doktorsexamen i ekonomi från Université Paris-Dauphine. Laurent Pacheco har mer än 20 års erfarenhet av läkemedelsbranschen och har även arbetat internationellt inom managementkonsulting. Laurent Pacheco har tidigare erfarenhet från ledande befattningar inom PWC, BearingPoint, Syneos Health och Oyster Partners.

Övriga pågående uppdrag: -

Tidigare uppdrag: -

Innehav: -



Åsa Kornfeld

Född 1967. Styrelseledamot sedan 2022.

Åsa Kornfeld har en kandidatexamen i kemi från Lunds universitet och en M.Sc. i läkemedel och hälsovårdsprodukter från Université de Bordeaux. Åsa Kornfeld har mer än 25 års internationell erfarenhet ifrån strategiskt arbete med att utvärdera och utveckla läkemedelskandidater för att maximera deras värde. Åsa Kornfeld har arbetat med kliniska prövningar, hälsoekonomi, pris och subventioneringsstrategier samt bidragit till in-/utlicensiering av produkter och portfolio management. Åsa Kornfeld har bred erfarenhet från såväl stora läkemedelsföretag som från bioteknikföretag, medicinteknik och konsultföretag, och har lång erfarenhet av ledarskap och organisation.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Aptahem AB och i Sensidose AB.

Tidigare uppdrag: -

Innehav: -



Erik Magnusson

Född 1961. Tf Verkställande direktör sedan februari 2024.

Erik Magnusson har mer än 30 års erfarenhet som ekonom, med tidigare uppdrag som finansanalytiker och partner på ABG Sundal Collier, som economichief på bioteknikföretaget SentoClone AB, och som senior affärscontroller på Capio, Aleris, Systembolaget och Coop Online AB

Övriga pågående uppdrag: Erik har för närvarande uppdrag som ekonomichief för Promore Pharma AB (publ) och Emplicure AB (publ) samt som VD för sitt eget konsultföretag, Råderik AB.

Tidigare uppdrag: -

Innehav: -

Ordlista

Beta-agonister:

Substanser som binder till och stimulerar beta-receptorer, vilket resulterar i att musklerna i bl.a. luftvägarna slappnar av och luftvägarna vidgas.

Ex vivo:

Utanför kroppen

Farmakokinetik (PK):

Hur ett läkemedel tas upp, distribueras, bryts ner och utsöndras ur kroppen

Farmakologi:

Läkemedelslära, specialitet inom biologin som studerar hur läkemedel/substanser interagerar med levande organismer för att åstadkomma en viss effekt.

In vitro:

I provrör

In vivo:

I kroppen

KOL:

Kronisk obstruktiv lungsjukdom

LABA:

Long-acting beta agonists

LAMA:

Long-acting muscarinic antagonists.

Muskarin-antagonister:

Substanser som binder till muskarina receptorer och därmed blockerar funktionen av acetylkolin (en kroppsegen substans som bl.a. orsakar konstriktion och inflammation av luftvägarna). Muskarinantagonister har därmed en luftvägsvidgande effekt.

PET:

Positron Emission Tomografi, medicinsk bildteknik som använder sig av radioaktiva markörer, s.k. isotoper, vilka möjliggör framtagning av tredimensionella bilder på exempelvis inre organ.

Toxikologi:

Läran om gifter, specialitet inom biologin som studerar eventuell negativ inverkan av ämnen på levande organismer.



Arcede Pharma AB
Medicon Village
SE-223 81 Lund, Sweden

www.arcedepharma.com/

ARCEDE
PHARMA 