

ÅRSREDOVISNING & KONCERNREDOVISNING

RHOVAC AB



www.rhovac.com



RhoVac® är ett läkemedelsbolag, verksamt inom immuno-onkologi, som utvecklar en framtida cancerterapi som förhindrar eller begränsar metastasering (att cancer sprider sig via dottertumörer) i olika cancerformer.

WWW.RHOVAC.COM

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Överblick 2019	4	Koncernens resultaträkning	26
RhoVac® i korthet	5	Koncernens balansräkning	27
Ledningsgruppen kommenterar	6	Koncernens rapport över förändring i eget kapital	29
Teknologi, forskning, utveckling och patent	7	Koncernens kassaflödesanalys	30
Historik	11	Moderföretagets resultaträkning	31
Partners	12	Moderföretagets balansräkning	32
Medarbetare	12	Moderföretagets rapport över förändring i eget kapital	34
Team RhoVac®	13	Moderbolagets kassaflödesanalys	35
Aktien, aktiekapital och ägarbild	14	Noter	36
Styrelse och ledande befattningshavare	15	Övriga upplysningar	48
Vetenskapliga och medicinska rådgivare	17	Styrelsens underskrift	49
Förvaltningsberättelse	18	Revisionsberättelse	50
<i>Flerårsjämförelse</i>	20	Finansiell kalender och kontakt	53
<i>Den finansiella utvecklingen</i>	21	Bolagsinformation	53
<i>Risker</i>	22		
<i>Ersättningar</i>	25		
<i>Största ägarna i aktieboken</i>	25		
<i>Förslag till vinstdisposition</i>	25		

Styrelsen och verkställande direktören avlämnar härmed årsredovisning för moderbolaget och koncernredovisning avseende räkenskapsåret 2019-01-01 - 2019-12-31.

Med "RhoVac AB (publ)" avses RhoVac AB (publ) med organisationsnummer 559037-2271. Med "Bolaget" eller "RhoVac" avses koncernen, det vill säga RhoVac AB (publ) och dess helägda dotterbolag RhoVac ApS.

RhoVac AB

Besöksadress:

Medicon Village AB, Scheeletorget 1, 223 81 Lund, Sverige

Postadress:

Medicon Village AB, SE-223 81 Lund, Sverige

Tele: +46 73-751 72 78

E-post: info@rhovac.com



ÖVERBLICK 2019

Väsentliga händelser Q1 2019

- RhoVac® meddelar den 17 januari 2019 positiva delresultat på 3- och 6-månadersuppföljningen bland de prostatacancerpatienter som ingår i den kliniska fas I/II-studien med läkemedelskandidaten RV001.
- RhoVac® deltar den 28 februari 2019 vid BIO Europe Spring, Wien, Österrike.
- RhoVac® meddelar den 8 mars 2019 att Bolaget stärker ledningen genom att tillsätta Anders Månsson som Chief Business Officer (CBO) och vice Verkställande Direktör.
- FDA bekräftar den 20 mars 2019 RhoVacs ansökan till ett pre-IND möte.

2019

Q1

Väsentliga händelser Q2 2019

- RhoVac® meddelar den 2 april att alla patienter avslutat uppföljningsfasen av den kliniska fas I/II-studien.
- RhoVac® meddelar den 4 april att Bolaget lämnat in ansökan för start av klinisk fas IIb-studie med läkemedelskandidaten RV001.
- RhoVac® meddelar den 25 april att vice VD och Affärsutvecklingschef Anders Månsson tillträder sin tjänst med start i maj.
- RhoVac® meddelar den 26 april att Bolaget erhållit positivt skriftligt svar från FDA på det nu avslutade pre-IND mötet.
- RhoVac® meddelar den 29 april att Bolaget genomför fullt säkerställd företrädesemission om cirka 181 MSEK före emissionskostnader och kallar till extra bolagsstämma i RhoVac AB.
- RhoVac® publicerar den 21 maj resultat från forskningssamarbetet kring cancerstamsteller inför ASCO's (American Association of Clinical Oncology) förmöte i maj 2019.
- RhoVac® håller den 29 maj en extra bolagsstämma.
- RhoVac® offentliggör den 4 juni prospekt i samband med beslutad företrädesemission.
- RhoVac® meddelar den 5 juni att Bolaget erhållit godkännande för start av klinisk fas IIb-studie i Danmark.
- RhoVac® meddelar den 25 juni att Bolaget tillförs 180,9 MSEK, före emissionskostnader på 26,2 MSEK, efter slutförd företrädesemission.

Q2

Väsentliga händelser Q3 2019

- RhoVac® meddelar den 4 juli 2019 positiva resultat från 12-månadsuppföljning av Bolagets avslutade kliniska fas I/II-studie i prostatacancer.
- RhoVac® meddelar den 22 augusti 2019 att Bolaget har beviljats anslag på 2,5 miljoner Euro från forsknings- och innovationsprogrammet Horizon 2020.
- RhoVac® meddelar den 2 september 2019 att Bolaget optimerar ansvarsfördelningen i ledningsgruppen och utnämner Anders Månsson till ny verkställande direktör. Avgående VD, Anders Ljungqvist, fortsätter i ledningsgruppen som Chief Operating Officer.
- RhoVac® meddelar den 6 september 2019 kallelse till extra bolagsstämma om införande av ett långsiktigt incitamentsprogram i RhoVac AB.
- RhoVac® håller den 25 september 2019 en extra bolagsstämma.

Q3

Väsentliga händelser Q4 2019

- RhoVac® erhåller den 29 oktober godkännande i Finland för start av kliniska fas IIb-studie.
- RhoVac® meddelar den 30 oktober att Gunnar Gårdemyr väljs in som ny styrelseordförande i RhoVac® och att Mikael Ørum lämnar styrelsen och ordförandeskapet.
- RhoVac® meddelar den 4 november att den första patienten screenats i Bolagets kliniska fas IIb-studie i prostatacancer.
- RhoVac® rapporterar den 18 november delresultat från pågående immunologiska studier vid University of Tübingen i Tyskland.
- RhoVac® meddelar den 2 december att Bolaget avslutat samarbetsavtalet med Colpman Consulting Ltd.
- RhoVac® meddelar den 4 december att Steffen Wad Jørgensen rekryterats som utvecklingschef.

Q4

2020

Väsentliga händelser 2020

- RhoVac® erhåller den 10 januari godkännande i Belgien och Tyskland för start av klinisk fas IIb-studie.
- RhoVac® meddelar den 6 februari att Professor Anne Ridley är utnämnd till det Vetenskapliga Rådet i RhoVac.
- RhoVac® meddelar den 28 februari att FDA har gett godkännande för start av kliniska prövningar i USA.
- RhoVac® meddelar den 3 mars att första patienten är i behandling i Finland.
- RhoVac® meddelar 2 april att bolaget förväntar sig förseningar i den pågående fas IIb studien, orsakade av Covid-19-pandemin, men att förseningarna förväntas klaras med befintlig finansiering.

RHOVAC® I KORTHET

- Framtidens metastasprevention

RhoVac® är ett läkemedelsbolag verksamt inom immuno-onkologi vilket innebär att man utvecklar framtida läkemedel mot cancer som fungerar genom att stimulera kroppens eget immunförsvar att angripa och förstöra cancerceller. Företagets primära fokus är att utveckla en cancerterapi som förhindrar eller begränsar metastasering (att cancer sprider sig via dottertumörer) i olika cancerformer.

RhoVac® bildades som ett privat bolag i Danmark 2007. I detta bolags regi företogs de grundläggande utvecklingsstegen för läkemedelskandidaten RV001. 2015 bildades det svenska RhoVac AB som nu är huvudkontor och 2016 listades bolaget på dåvarande Aktietorget i Sverige (numera Spotlight Stock Market). RhoVac® har nu passerat de tidiga stadierna av utveckling. Under 2018 slutfördes den första kliniska studien (fas I/II) i prostatacancer som visade på att RV001 har god säkerhet och är väl tolererat samt att läkemedlet ger det förväntade immunsvaret som ska utöva effekten på cancercellerna. Det starka immunsvaret har också visat sig hålla över tiden. Därför startade RhoVac® hösten 2019 en större klinisk fas IIb studie som kommer att inkludera minst 175 patienter med prostatacancer. Den behandlande delen av studien, som beräknas slutföras 2021, är designad för att med statistisk signifikans visa på effekten av RV001 i att förhindra sjukdomsutveckling i prostatacancer efter kirurgi eller strålning mot primärtumören.



Affärsmodell och strategi

RhoVac® avser att utlicensiera eller sälja hela eller delar av verksamheten tidigast efter genomförd klinisk fas IIb- studie. Styrelsen avser kontinuerligt att utvärdera hur värdet kan byggas i RhoVac® på bästa sätt, med fokus på utlicensiering eller försäljning av verksamheten.

LEDNINGSGRUPPEN KOMMENTERAR

RhoVac® har efter ett händelserikt verksamhetsår uppnått flera strategiskt viktiga milstolpar som stärkt Bolaget i flera avseenden. Vi har format en gedigen grund för Bolagets vidare avancemang baserat på lovande resultat med läkemedelskandidat RV001 i både klinisk fas I/II-studie och i dess 12-månads uppföljningsstudie.

Resultaten ledde till att vi, efter en kapitalinförskaffning via en företrädesemission på 181 MSEK före emissionskostnader samt ett bidrag på 27m SEK från EU's innovations- och forskningsprogram Horizon 2020, kunde starta den internationella kliniska fas IIb-studien (BRaVac), med rekrytering av minst 175 patienter i Europa och USA. Vi har arbetat målmedvetet med att optimera studiedesignen för BRaVac, dels för att öka sannolikheten för att uppnå framgångsrika resultat dels för att erhålla de nödvändiga myndighetsgodkännandena för den internationella studien. BRaVac inkluderar patienter med prostatacancer som avslutat en primär behandling med prostatektomi eller strålbehandling och som uppvisar stigande värden i den gängse markören för prostatacancer, PSA. Studiens primära mål är att utvärdera om behandling med RV001 kan förhindra eller begränsa progressionen av cancer.

Enligt Världshälsoorganisationen (WHO) beräknas den globala cancerbördan 2018 ha ökat till 18,1 miljoner nya fall och 9,6 miljoner cancerrelaterade dödsfall. Majoriteten av dessa cancerrelaterade dödsfall är associerade med att cancer metastaserar, dvs. sprider cancerceller som ger upphov till dottertumörer. RhoVacs läkemedelskandidat, RV001, är ett immunologiskt läkemedel som efter injektion under huden uppfattas av immunsystemet som ett antigen, vilket stimulerar så kallade T-celler att eliminera celler som överuttrycker ett protein som kallas RhoC, ett protein som överuttrycks enbart hos de cancerceller som bildat eller riskerar att bilda metastaser.

En nyligen publicerad vetenskaplig översiktsartikel (RhoC: a fascinating journey from a cytoskeletal organizer to a Cancer stem cell therapeutic target, Journal of Experimental & Clinical Cancer Research, December 2019) visar att RhoC (som är RhoVacs målprotein) är absolut nödvändigt för bildandet av metastaser, samt att RhoC påverkar cancerstamceller och är involverat i utvecklingen av terapiresistent cancer. Mot bakgrund av RhoCs mångfacetterade påverkan på cancerutveckling uppmärksamt artikelförfattarna till utveckling av nya cancerterapi riktade specifikt mot RhoC. I detta område ligger RhoVac® uppenbarligen i global ledarposition med sitt kliniska RV001-projekt, som kommer att rekrytera mer än 175 prostatacancerpatienter under de kommande månaderna.

Under året uppnådde vi en stor milstolpe för RhoVac® – i samband med att vi screenade vår första patient i fas IIb-studien på Odense Universitetshospital i Danmark. BRaVac fortskrider nu som en internationell multicenterstudie och FDA har i februari 2020 godkänt studiestart i USA, och vi arbetar därför vidare på att

öppna för den kliniska studien i USA. Vi har också sedan tidigare fått godkännande till att starta kliniska studier i Finland, Belgien, Tyskland och i USA. Övriga europeiska länder beräknas följa inom kort. Patientrekryteringen pågår således men kommer oundvikligen att påverkas av COVID-19-pandemin. RhoVac har dock en stark kassa och vi bedömer oss kapabla att klara av dessa förseningar utan att behöva ytterligare finansiering. Dessutom vidtar bolaget en rad åtgärder för att minimera förseningar, bland annat kommer fler centra än ursprungligen planerat att ingå i studien.

” I detta område ligger RhoVac® uppenbarligen i global ledarposition med sitt kliniska RV001-projekt, som kommer att rekrytera mer än 175 prostatacancerpatienter under de kommande månaderna.”

Sammantaget har RhoVac® genomgått en stor transformering under verksamhetsåret och jag vill därför rikta min tacksamhet till alla medarbetare och konsulter som outtröttligt har arbetat för att ta projektet till den punkt där det är idag. RhoVac® befinner sig nu i en avgörande utvecklingsfas och med anledning av detta kommer partnerdiskussionerna under 2020 att avancera ytterligare. Mot denna bakgrund ser jag med tillförsikt fram emot kommande period i utvecklingen av Bolaget och av läkemedelskandidaten RV001.

Trots den mycket omfattande COVID-19-pandemin ser vi nu fram emot ett spännande 2020 med fokus på genomförsl av den internationella kliniska fas IIb-studien och den fortsatta affärsutvecklingen. Studiens genomförsl kommer oundvikligen att påverkas av COVID-19-pandemin, men det är fortfarande för tidigt att värdera exakt hur mycket studien kommer att försenas. Vår bedömning är dock att bolaget klarar dessa förseningar utan att behöva ytterligare finansiering.

Med de medel företaget anskaffat vid den senaste emissionen, samt via anslaget från EUs forsknings- och utvecklingsfond Horizon 2020, är bolagets befintliga rörelsekapital enligt styrelsens bedömning tillräckligt för att finansiera bolagets fas IIb studie och administrativa bolagskostnader under 2020, 2021 och under första halvan av 2022. Detta bedöms vara tillräckligt för att nå ett licensavtal avseende RV001 utan ytterligare kapitalisering under förutsättning att resultaten från fas IIb studien i prostatacancer utfaller enligt plan.

Anders Månsson - VD
Henrik Stage - CFO
Steffen Wad Jørgensen - CDO

TEKNOLOGI, FORSKNING, UTVECKLING OCH PATENT

RHOVAC® – UTVECKLING AV PREVENTIV BEHANDLING MOT METASTASER

Cancer är samlingsnamnet på över 200 sjukdomar och innebär i korthet att celler på någon plats i kroppen börjat dela sig och växa okontrollerat så att en tumör bildas. Cancercellerna i den primära tumören eller modertumören kan få den egenskapen att den sprider sig till andra delar av kroppen och bildar en dottertumörer (metastaser).

I väldigt få cancerformer är den primära tumören dödlig. Den kan oftast avlägsnas kirurgiskt eller behandlas med strålning. Det är när cancer sprider sig i form av dottertumörer (metastaser) som kan sätta sig på många olika ställen i kroppen och infiltrera vävnaden i livsviktiga organ, som cancer blir verkligt farlig. Det har upptäckts att ett protein som kallas RhoC finns överuttryckt hos de cancerceller som kan migrera, dvs. lämna primärtumören och förflytta sig i kroppen, och alltså har förmågan att bilda metastaser. Proteinet RhoC spelar således en avgörande roll i skedet när en cancercell sprider sig (metastaserar).

Immunterapi innebär att kroppens eget immunförsvar används för att bekämpa cancer i kroppen. Immunförsvaret består bland annat av T-celler som kan aktiveras för att finna och eliminera cancerceller. Immunterapi riktad mot RhoC innebär att immunförsvaret lär sig att detektera och eliminera metastaserande cancerceller. RhoC är ett väl lämpat cancerantigen, eftersom den uttrycks i praktiskt taget alla metastaserande cancerformer.

RV001 – specifikt designad att förhindra metastasering

Metastaserande cancerceller överuttrycker ett protein som heter RhoC. Det är detta protein som ger de metastaserade cellerna förmågan att migrera och infiltrera annan vävnad. RhoVacs läkemedelskandidat, RV001, är ett immunologiskt läkemedel som presenteras för immunsystemet som ett antigen, vilket stimulerar T-celler att förstöra celler som bär RhoC-proteinet, det vill säga celler som bildat eller riskerar att bilda metastaser. Historiskt har så kallade "cancervaccin" visat sig fungera otillfredsställande på solida tumörer, som har många sätt att försvara sig mot angrepp från immunsystemet. RV001-behandlingen riktas inte mot solida tumörer, utan enbart mot metastaserande cancerceller och behandlingen sätts in innan solida dottertumörer har hunnit bildas. Här ligger en stor skillnad. Idag är behandlingen mot själva primärtumören i form av kirurgi eller strålning oftast effektiv, men det saknas en preventiv behandling mot återfall, en behandling som motverkar att enstaka cancerceller som redan hade hunnit förflytta sig ut från primärtumören innan behandlingen mot denna kunde sättas in.

Det vetenskapliga konceptet

Immunterapi innebär att kroppens eget immunförsvar används för att bekämpa – i detta fall – cancer i kroppen. Immunförsvaret består av T-celler som kan programmeras till att bli så kallade mördarceller och som skolas till att finna och eliminera cancerceller.

För att T-cellerna ska kunna skolas om, ska de ha ett mål – ett target – de ska lära sig att känna igen. Det target RhoVac® arbetar med är proteinet RhoC som är överuttryckt i metastaserande cancerceller. Genom

att T-cellerna skolas att känna igen överuttryck av proteinet RhoC, kan T-cellerna hitta och eliminera metastaserande cancerceller.

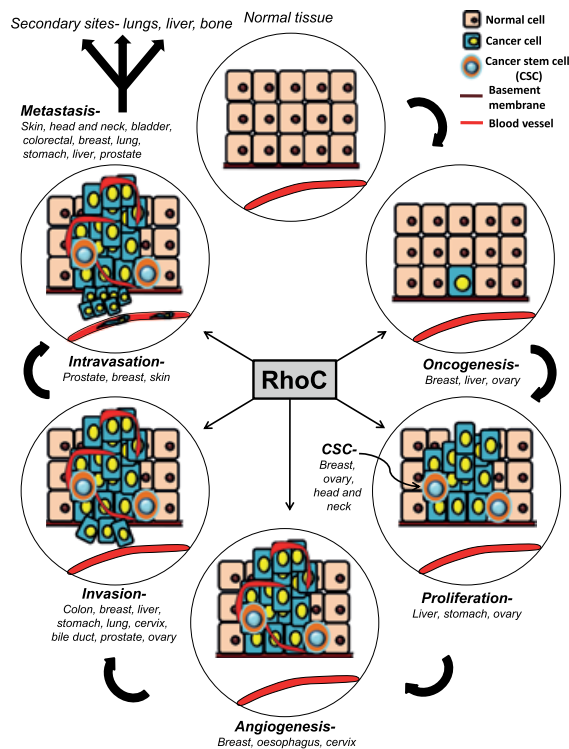
Proteinet RhoC är vad man kallar ett intracellulärt protein och alla proteiner i en cell exponerar ett fragment (ett "fingeravtryck") på cellytan av de protein som finns inne i cellen. Det är detta som RhoVac®, med hjälp av Bolagets läkemedelskandidat RV001, skolat T-cellerna att känna igen.

Ofta erhålls cancerdiagnos först när cancerceller metastaserar – det vill säga, diagnos ställs i samma fas som uppreglering av RhoC sker. Detta innebär att immunförsvaret endast exponeras för detta överuttryck i en relativt sen utvecklingsfas av sjukdomen. Eftersom immunsystemet har exponerats mot RhoC under relativt kort tid, så minskar risken för sk. immunologisk tolerans.

RhoVacs koncept innebär att eliminera metastaserande cancerceller. Således är Bolagets ambition att den produkt som utvecklas ska användas i kombination med annan behandling riktad mot modertumören, vanligtvis kirurgi eller strålning, och patienten behandlas därefter med det terapeutiska cancervaccinet för att förebygga att cancerceller som eventuellt redan hunnit lämna modertumören innan behandlingen kan bilda dottertumörer och därmed orsaka återfall i spridd cancer, som är långt mer svårbehandlad och som har betydligt sämre prognos.



I december 2019, publicerades en översiktsartikel (Thomas et al. *Journal of Experimental & Clinical Cancer Research* (2019) 38:328), som visar den mångfacetterade rollen i utvecklingen av terapiresistens hos metastaserande cancer:



Översiktsartikeln uppmanar till terapi riktad mot RhoC, och där RhoVac® är det enda företaget i världen som har avancerat en RhoC-måterapi till klinisk fas. Bolaget har utvecklat ett läkemedel, RV001, som stimulerar kroppens immunförsvaret till att angripa och förstöra celler som har ett överuttryck av RhoC, dvs cancerceller som kan förflytta sig och har potential att bilda metastaser. Detta innebär förstås att man behöver en annan behandling mot själva primärtumören, men för denna kan man som sagt oftast använda kirurgi eller strålning. Tanken är sedan att man behandlar med RV001 för att i möjligaste mån hindra att cancer kommer tillbaka i form av metastaser som bildats av migrerande cancerceller som hunnit lämna primärtumören innan behandlingen kunde sättas in.

Avslutade, inledda och planerade studier

Pre-clinical

RhoVac® har genomfört proof-of-principle ex-vivo-studier (studier på humana cancerceller), vilka visat att T-cellrespons kan framkallas och att T-cellerna kan skolas till att attackera och eliminera cancerceller. Noterbart är att studierna har visat att samma skolade T-celler eliminerar metastaserande cancerceller från olika cancerformer. Cancerformer som testats i RhoVacs ex-vivo-studier innefattar bröst-, tjocktarms- och melanomcancer.

Detta är en bekräftelse av den underliggande teorin bakom RhoVacs immunterapi – att RhoC överuttrycks i alla metastaserande cancerceller oavsett från vilken form av cancer metastaseringen sker.

Rapporterade forskningsresultat visar att den höga koncentrationen (överuttrycket) av proteinet RhoC i metastaserande cancerceller utöver de ovan nämnda cancerindikationerna även ses i prostatacancer, magcancer, äggstockscancer, blåscancer, bukspottkörtelcancer, icke-småcellig lungcancer, levercancer, matstrupscancer, huvud- och halscancer och många andra. Det är därför relevant att anta att RhoVacs läkemedelskandidat RV001 potentiellt kan användas i stort sett alla cancerformer som metastaserar.

Klinisk fas I/II-studie

Bolagets första kliniska studie var en fas I/II-studie, vilken inleddes i 2017 och avslutades framgångsrikt i mars 2018. Resultatet konkluderade att 18 av 21 (86 procent) av prostatacancerpatienterna i studien visade ett signifikant immunsvaret mot RV001. Resultaten visade också att behandlingen var väl tolererad av patienterna, vilket är viktigt eftersom läkemedlet är

avsett att användas förebyggande när patienten är relativt symptomfri och när ingen cancer längre kan upptäckas i patienten. Studien visade också på ett starkt immunsvaret som förblir starkt över lång tid.

Fas IIb-studie

Under 2019 startade RhoVac® en stor klinisk fas IIb-studie med ett 30-tal europeiska och amerikanska kliniker. Denna studie kommer avslutas under senare delen av 2021. Då räknar vi med att ha statistiskt signifikanta resultat som visar effektiviteten hos RV001 i att förebygga eller behandla sjukdomsprogression efter operation eller strålbehandling av den primära tumören i prostatacancer. Dessutom planeras också explorativa studier i andra typer av cancer, för att ge åtminstone vägledande bevis för att vårt läkemedel generellt skulle kunna tillämpas som "metastasförebyggande" i flera andra typer av cancer.

I den pågående kliniska fas IIb-studien kommer vi att rekrytera >175 patienter med ett biokemiskt återfall (BCR) efter genomförd radikal prostatektomi (RP) eller definitiv strålningsbehandling. Studien är en randomiserad dubbelblindad placebokontrollerad studie, med behandling av den immuno-onkologiska läkemedelskandidaten RV001. Studien är öppen för rekrytering i Danmark, Finland, Tyskland, Belgien samt i USA. Vi inväntar även ytterligare myndighetsgodkännande från Sverige och Storbritannien.

Det är de ansvariga läkarna på de aktuella klinikerna som utvärderar om patienter är potentiella kandidater för medverkan i studien. De enskilda klinikerna bör kontaktas med avseende på potentiell utvärdering i deltagande i studien.

"Vår ambition är att RV001 ska komplettera den traditionella behandlingen, dvs. att modertumören tas bort genom kirurgi eller behandlas med strålning, och att patienten därefter behandlas med vårt immunoterapeutiska behandling för att förhindra eller begränsa spridningen av de metastaserande cancercellerna."

”18 av 21 (86 procent) av prostatacancerpatienterna i vår kliniska fas I/II-studie visade ett signifikant immunsvär mot RV001 och 12-månadsuppföljningen var positiva. Vi ser fram mot att genomföra våra kliniska fas IIb-studie inom prostatacancer.”

Utvecklingsplan

Nedan presenteras en översikt över huvudsakliga delmål i RhoVacs utveckling av huvudkandidaten RV001:

2020	<ul style="list-style-type: none"> Start av explorativa studier, pre-kliniska och/eller kliniska, i andra cancerformer
2021	<ul style="list-style-type: none"> Klinisk studie i prostatacancer avslutas. Start av 1-års-uppföljning av fas IIb Studieresultat sammanställs
2021/2022	<ul style="list-style-type: none"> Licensiering eller förvärvsaffär

Patent

Aminosyrasekvenser (peptid) och annan teknik som relaterar till RV001 och dess användning skyddas av en patentfamilj som härrör från en internationell patentansökan (WO2009076966). I vissa länder (exempelvis USA) kan humana aminosyrasekvenser inte patenteras, men användning av sekvenserna kan. Patentansökan (PCT) inlämnades den 18 december 2008. Nedan presenteras en tabell över vilka regioner/länder Bolagets patentansökan omfattar samt status avseende ansökan i respektive region. Bolaget utvecklar patentfamiljen kontinuerligt.

Region/Land	Status	Patent/ansökan giltig till
Australien	Godkänt	December 2028
Japan	Godkänt	December 2028
USA	Godkänt	Mars 2032
Europa	Godkänt	December 2028
Kanada	Pending	-

Då patent innebär en godkänd ensamrätt under en period är RhoVac® beroende av patenten ur kommersiell synpunkt, eftersom de har stor betydelse för den kommersiella potentialen. Patent gäller generellt i 20 år från ansökningsdatumet. Om vidareutvecklingen av RV001 indikerar att det kan vara en fördel för RhoVac® att ingå avtal om användande av annan patenterad teknologi, avser Bolaget att överväga att investera i sådan teknologi. RV001 skyddas också av de 12 respektive 10 års marknadsexklusivitet som garanteras vid marknadsgodkännande i USA respektive Europa för Biologiska läkemedel.

HISTORIK

Nedan presenteras en översiktlig bild över RhoVacs historik i korthet. RhoVac ApS bildades 2007. RhoVac AB (publ), koncernens moderbolag, bildades under november 2015.

Tidpunkt	Händelse
2007	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac ApS bildas och startar verksamheten. Nationell patentansökan skickas in.
2008	<ul style="list-style-type: none"> Internationell patentansökan skickas in.
2009	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac® genomför toxikologisk studie (ej enligt GLP) med goda resultat. RhoVac® godkänns för Innovationslån av Nordea Fonden (DK).
2012	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac® erhåller utvecklingsstöd av Styrelsen for Forskning och Innovation (DK).
2013	<ul style="list-style-type: none"> Patent godkänns i Australien.
2014	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac® etablerar samarbete med Ventac Partners.
2015	<ul style="list-style-type: none"> Patent godkänns i Japan. Patent godkänns i USA. Processutveckling av läkemedelssubstans och analytisk utveckling. RhoVac® inleder toxikologisk studie enligt GLP. Första satsen av läkemedelssubstansen färdigställs och stabilitetsstudier inleds. RhoVac® AB (publ) bildas. RhoVac® tillförs cirka 8 MSEK genom en emission.
2016	<ul style="list-style-type: none"> Bolaget genomför en listningsemission, vilken tillför RhoVac® cirka 20,3 MSEK före emissionskostnader. RhoVac AB noteras på AktieTorget den 9 mars 2016. Avtal tecknas med Carbogen Amcis om framställning av läkemedelsprodukt. Toxikologisk studie enligt GLP-standard rapporteras med goda resultat. Avtal tecknas med klinik i Danmark, avseende genomförande av kommande klinisk studie. Forskningssamarbete med University of Tübingen inleds. Teckningsoptioner av serie TO 1 nyttjas – bolaget tillförs cirka 8,8 MSEK.
2017	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac® får godkännande av start av klinisk studie och inleder därmed en klinisk fas I/II-studie. Patent godkänns i Europa. Supplerande patentgodkännande i Japan. RhoVac® tillförs cirka 1,4 MSEK genom riktad nyemission. RhoVacs kliniska fas I/II-studie fullt rekryterad med totalt 22 patienter. RhoVac® inleder den forskningssamarbete med Lunds Universitet kring cancerstamceller. Diskussion med Europeiska läkemedelsnämnden ("EMA") omkring detaljerade planer för nästa kliniska fas – en IIb-studie. Rhovac® visar att sju av åtta testade patienter responderade positivt på RV001 behandling och etablerade ett signifikant RV001-mediterat immunförsvar.
2018	<ul style="list-style-type: none"> 18 av 21 (86 procent) av prostatacancerpatienter i vår kliniska fas I/II-studie studien visade ett signifikant immunsvaret mot RV001. Bolaget tillförs cirka 21,7 MSEK netto genom en företrädesemission.
2019	<ul style="list-style-type: none"> RhoVac® tillförs 180,9 MSEK före emissionskostnader i företrädesemission. RhoVac® visar positiva resultat från 12-månadsuppföljning av Bolagets avslutade kliniska fas I/II-studie i prostatacancer. RhoVac® beviljas anslag på 2,5 miljoner Euro från forsknings- och innovationsprogrammet Horizon 2020. RhoVac® startar kliniska fas IIb-studie inom prostatacancer.



PARTNERS

Bolaget har ingått avtal med leverantörer av service och produkter (CMOs/CROs) rörande produktion av läkemedel, genomförande av toxikologiska studier, uppdatering, planering och utarbetande av dokumentation för den kliniska studien. De primära samarbetsparterna är Polypeptide Laboratories (Frankrike) för utveckling och produktion av läkemedelssubstans, Carbogen Amcis (Frankrike) för utveckling och produktion av läkemedelsprodukt, BioAdvice (Danmark) för toxikologiska studier, Klifo A/S (Danmark) för packning och distribution av produkt till den kliniska studien samt med TFS (Sverige) och Linical (Nederländerna) för klinisk assistans.



MEDARBETARE

Bolaget har på marknadsmässiga grunder ingått konsultavtal med Anders Ljungqvist och Henrik Stage gällande deras åtagande som VD/COO och CFO i Bolaget. Under 2019 anställdes Anders Månsson initialt som CBO/vVD, och blev i september VD. Mot slutet av året anställdes Steffen Wad Jörgensen som CDO. Utöver detta har bolaget ingått avtal rörande administrativa tjänster, forskning, regulatoriskt arbete, koordinering och administration av kliniskt arbete, kvalitetskontroll och patentutveckling.

Detta omfattar bl.a. avtal med:

- PolyPeptide Laboratories SAS, Frankrike
- Carbogen Amcis SAS, Frankrike
- Klifo A/S, Danmark
- DanTrial ApS, Danmark
- TFS Trial Form Support International AB, Sverige
- Institut for Klinisk Medicin, Rigshospitalet, Danmark
- Linical Accelovance Europe, Holland
- Stone Biostatistics Ltd., UK
- Ozack ApS, Danmark
- University of Tübingen, Tyskland
- Accountor AB, Sverige
- Sedermera Fondkommission, Sverige

Drygt 45 personer är för närvarande direkt involverade den kliniska utvecklingen av RhoVacs läkemedelskandidat RV001. Själva Team RhoVac® består av personer med omfattande erfarenhet av såväl läkemedelsutveckling som av affärsutveckling och kommersialisering.



TEAM RHOVAC®

Team RhoVac drivs av att skapa ny innovativ behandling som kommer framtida cancerpatienter till nytta. Tillsammans sitter RhoVac på ett nätverk av kontakter av stor betydelse för bolagets fortsatta utveckling. Genom ett nära, öppet och engagerat arbete mellan grundare, ledning samt både egna och externa experter kan vi arbeta fokuserat och effektivt.



STEVEN GLAZER MEDICAL DIRECTOR

Steven Glazer har mer än 30 års erfarenhet från läkemedels-, diagnostik- och bioteknikindustrin i Europa och USA. Glazer besitter en omfattande klinisk erfarenhet inom såväl operativa som ledande nivåer vid sidan av stor erfarenhet av projektutveckling från preklinisk till kommersialisering.



ANN CHRISTINE KORSGAARD REGULATORY AFFAIRS

Ann Christine Korsgaard har över 20 års erfarenhet från läkemedels- och bioteknikindustrin och omfattande regleringserfarenhet på såväl operativa som verkställande nivåer. Korsgaard besitter betydande erfarenhet av interaktion med EMA, FDA, PMDA (Japan) och nationella behöriga myndigheter.



MALENE WEIS KLINISK COORDINATOR

Malene Weis har mer än 20 års klinisk erfarenhet inom läkemedels- och bioteknikindustrin och besitter omfattande klinisk erfarenhet på såväl operativa som ledande nivåer. Weis har också tidigare klinisk erfarenhet av utveckling av cancervaccin.



ALEXANDRA ELLERVIK PR, KOMMUNIKATION OCH IR

Alexandra Ellervik har en MSc i molekylärbiologi och en doktorsexamen i neurofysiologi och har mångårig erfarenhet av affärsutveckling och projektledning inom både akademi och näringsliv.



ANDREW STONE BIOSTATISTIKER

Andrew Stone har en masterexamen i Medicinsk Statistik och han har mer än 25 års erfarenhet i läkemedel och biotech, och mer än 20 års erfarenhet inom klinisk utveckling och regulatoriska frågor i onkologiområdet specifikt. Dessutom har han publicerat ett flertal artiklar i biostatistik i fackpress.

AKTIEN, AKTIEKAPITAL OCH ÄGARBILD

För RhoVacs aktuella ägarförteckning hänvisas till Spotlight via följande länk:

<https://spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001554>

År	Händelse	Kvotvärde	Ökning av antalet aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt antal aktier	Totalt aktiekapital
2015	Bolagsbildning*	0,18	3 338 044	600 847,92	3 338 044	600 847,92
2015	Riktad nyemission	0,18	1 150 000	207 000,00	4 488 044	807 847,92
2016	Emission	0,18	2 450 000	441 000,00	6 938 044	1 248 847,92
2016	Teckningsoptioner	0,18	1 056 479	190 166,22	7 994 523	1 439 014,14
2017	Riktad nyemission	0,18	168 521	30 333,78	8 163 044	1 469 347,92
2018	Emission	0,18	1 360 507	244 891,26	9 523 551	1 714 239,18
2019	Emission	0,18	9 523 551	1 714 239,18	19 047 102	3 428 478,36

* Bolagsbildningen av RhoVac AB skedde genom apportemission av aktierna i det danska dotterbolaget RhoVac ApS.

STYRELSE OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

STYRELSE



Gunnar Gårdemyr Styrelseordförande (2019-)

Gunnar Gårdemyr har en ekonomiexamen från Lunds Universitet och mer än 35 års internationell erfarenhet från läkemedels- och biotechbranschen, framförallt inom affärsutveckling, strategi och marknadsföring från bolag som t.ex. Astra Zeneca, Ferring, Nycomed, Takeda, Acino, Targovax och Follicum. Gårdemyr har bl.a. varit VD för Targovax AS (Norge) och varit ansvarig för M&A på Nycomed samt för global marknadsföring hos Ferring.

Aktieinnehav: 16 411



Anders Ljungqvist Styrelseledamot (sedan 2015)

Anders Ljungqvist är medgrundare och styrelseledamot i RhoVac®. Ljungqvist är styrelseledamot i RhoVac ApS sedan 2008 och i RhoVac AB sedan bildandet 2015. Ljungqvist har en MSc inom farmaci och har över 35 års erfarenhet inom den farmaceutiska industrin. Ljungqvist har bred erfarenhet av bland annat projektutveckling, produktformulering och regulatoriska frågor. Ljungqvist har tidigare varit delaktig som styrelseordförande i en framgångsrik exit av SurVac ApS.

Aktieinnehav: 1 440 225



Cristina Glad Styrelseledamot (sedan 2015)

Cristina Glad har en Executive MBA och en doktorsexamen inom biokemi, och är entreprenör. Glad har över 25 års erfarenhet av ledande positioner inom biotechindustrin. Glad har bland annat arbetat med forskning och affärsutveckling inom läkemedelsindustrin, utveckling av produktionsprocesser, uppbyggnad av kontraktproduktionsverksamhet, erfarenhet av forsknings- och utvecklingssamarbete med bioteknik- och läkemedelsföretag, samt in- och utlicensiering av projekt. I sin roll som såväl VD som vice VD har Glad varit med om att utveckla BioInvent International AB från ett teknikplattformsföretag till ett företag med flera läkemedelskandidater i produktportföljen. Sedan december 2013 är hon verksam som konsult i eget bolag. Glad är ledamot av Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA).

Aktieinnehav: 11 000



Lars Hedbys Styrelseledamot (sedan 2015)

Lars Hedbys har över 30 års erfarenhet inom life-science, inklusive 20 år på ledande befattningar. Hedbys har en civilingenjörsexamen i kemiteknik från Chalmers Tekniska Högskola samt en doktorsexamen i biokemi från Lunds Tekniska Högskola. Från sin långa karriär inom Astra Zeneca (Lund), var han verksam inom projektledning, klinisk forskning och utveckling.

Aktieinnehav: 38 892

LEDNING

**Anders Månsson** Verkställande direktör

Anders Månsson har mer än 25 års erfarenhet av läkemedelsbranschen. Månsson har erfarenhet från flera ledande befattningar inom multinationella läkemedelsföretag i såväl Sverige som utomlands, framförallt inom sälj, marknad och affärs- utveckling, vilket inkluderat arbete med distributions- och licensavtal, avyttringar och förvärv i miljardklassen. Under de senaste åren har Månsson varit verksam bland annat som VD i ett stamcellsbolag, Industrial Advisor inom Life Sciences till Ratos AB samt Vice President i LEO Pharma.

Aktieinnehav: 31 820, **Teckningsoptioner:** 350 000

**Henrik Stage** Finanschef

Henrik Stage har en MSc inom finans och har över 25 års erfarenhet från ledande positioner inom biotech- och finanssektorerna. Stage har flera läkemedelsaffärer bakom sig och har bland annat varit delaktig i en framgångsrik exit av Santaris Pharma som såldes till Roche för 450 miljoner USD 2014. Stage är delägare i Venture Holdings Ltd (Cyprus), som äger aktier i RhoVac AB. Stage äger Next Stage Ventures ApS och är VD i ADCendo ApS, CFO i Synact AB samt styrelseledamot i ResoTher ApS.

Aktieinnehav: 31 820, **Teckningsoptioner:** 350 000

**Steffen Wad Jørgensen** Utvecklingschef

Steffen Wad Jørgensen har en apoteksexamen, och även en doktorexamen i immunologi och klinisk kemi. Wad Jørgensen har erfarenhet av formuleringsutveckling och analys samt projektkoordinering av både tidiga och sena kliniska utvecklingsprojekt. Under sin tid på Lundbeck innehade han betydande positioner inom projektledning inom Corporate Project Management där han arbetade med läkemedelsprojekt och med betydande affärsutvecklingsaktiviteter i relation till projektutveckling.

Aktieinnehav: -

Övriga upplysningar om styrelse och ledande befattningshavare

Samtliga ledamöter är valda till nästa årsstämma. En styrelseledamot äger rätt att när som helst frånträda sitt uppdrag. Styrelsens arbete följer styrelsens fastställda arbetsordning. Verkställande direktörens arbete regleras genom instruktioner för VD. Såväl arbetsordning som instruktioner fastställs årligen av Bolagets styrelse. Frågor som rör revisions- och ersättningsfrågor beslutas direkt av Bolagets styrelse. Det finns inga familjeband mellan styrelseledamöter och ledande befattningshavare. Samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare kan nås via Bolagets adress.

VETENSKAPLIGA OCH MEDICINSKA RÅDGIVARE



Prof. Per Thor Straten Vetenskaplig rådgivare och medgrundare

Professor Per thor Straten har en MSc i biologi och är klinisk professor vid Köpenhamns Universitet, och är en av medgrundarna till RhoVac®. Straten har en bred forskningserfarenhet inom området immunterapi, specifikt terapeutiska cancertvaccin. Straten har också skrivit flertalet forskningsartiklar inom tumörimmunonkologi och immunterapi. Straten har också varit delaktig i en framgångsrik exit med SurVac ApS.



Prof. Anne J. Ridley Vetenskaplig rådgivare

Professor Anne J. Ridley forskning har bidragit stort till vår förståelse av cancer, tumörprogression och inflammation genom hennes forskargrups arbete med cellmigration och Rho-familjen av GTPaser. 2003 blev Dr Ridley utnämnd till professor vid University College London (UCL) och vid King's College London 2007. Under 2017 valdes professor Ridley in som ledamot i Royal Society (FRS). 2018 utnämndes hon till professor i cellbiologi vid University of Bristol och ledare för School of Cellular and Molecular Medicine. (Foto: University of Bristol)

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för RhoVac AB (publ), organisationsnummer 559037-2271, avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 2019-01-01 – 2019-12-31. Bolaget är registrerat i Sverige och har sitt säte i Lunds kommun, Skåne län.

Verksamheten

RhoVac® bedriver forskning och utveckling av immunterapi, mera specifikt – av terapeutiska cancervaccin. Bolagets huvudfokus är utvecklingen av ett läkemedel med potential att förhindra eller begränsa metastasering vid metastaserande cancerformer. Cancerceller med metastaserande potential genererar överuttryck (hög koncentration) av RhoC. Bolagets huvudkandidat – RV001 – riktas mot detta överuttryck. De allra flesta sorters cancer kan bilda metastaser och mot denna bakgrund har RV001 potential att nå ett brett användningsområde.

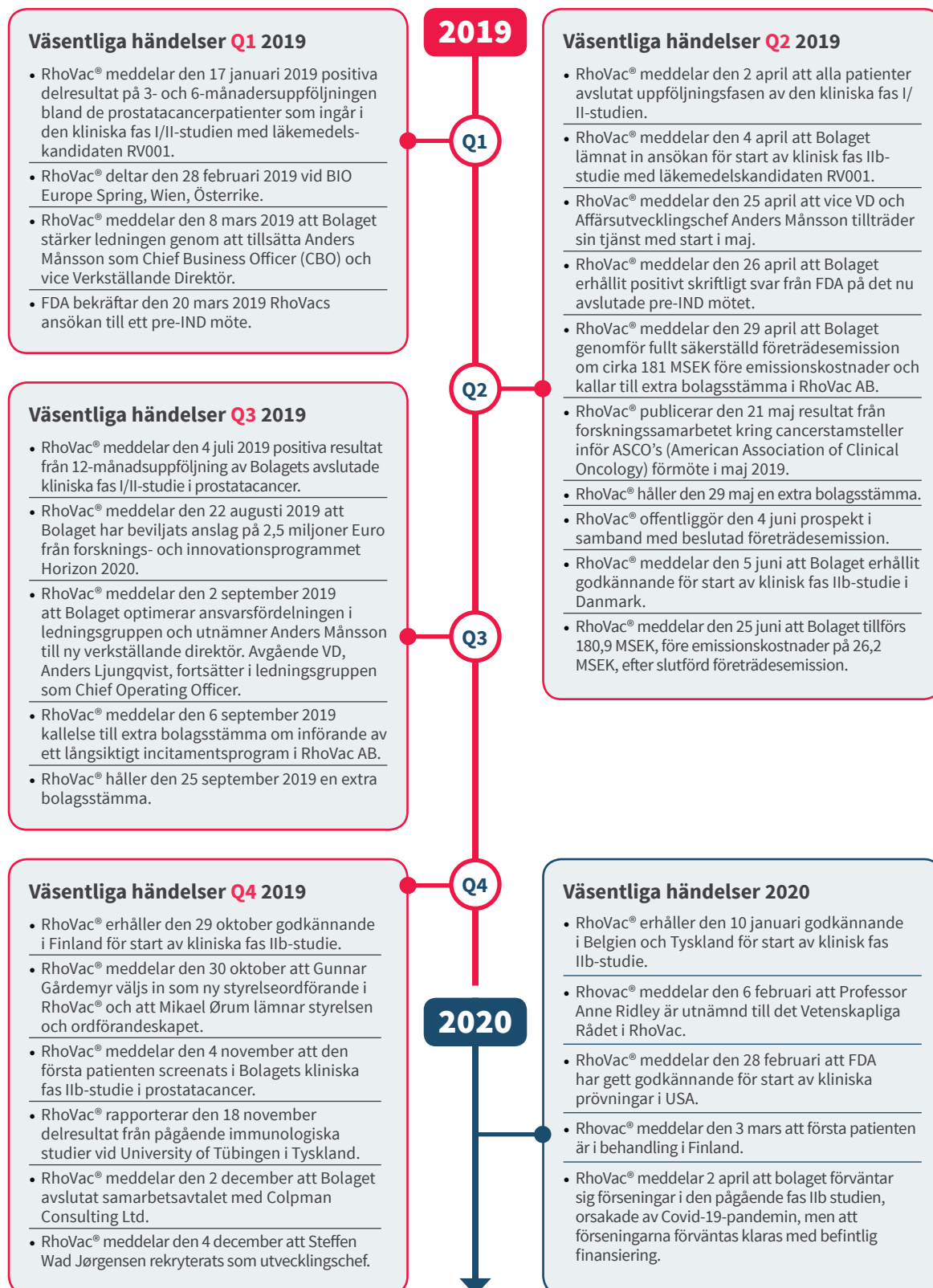
Då cancer, som till stor grad har ökat pga ökad ålder och nya hälsovanor, gör att efterfrågan på effektiva läkemedel är ständigt hög och RhoVac® verkar inom denna dynamiska bransch-immunonkologi. Immunterapi dvs kroppens eget försvar bekämpar cancercellerna, betraktas i dag omfatta de mest intressanta framtida koncepten för behandling av cancer. Positiva kliniska resultat förväntas därför resultera i stort intresse från större läkemedelsbolag för samarbete kring RhoVacs teknologi.

RhoVacs läkemedelskandidat RV001 riktar sig mot potentiellt alla metastaserande cancerceller, oavsett indikation. Detta innebär att i det fall bolaget genomför framtida planerade kliniska studier med framgångsrika resultat har RhoVacs immunterapi, enligt styrelsens bedömning, en mycket omfattande potentiell marknad. RhoVac® utvecklar en produkt med en bred potentiell målgrupp, då RhoC överuttrycks i stort sett alla metastaserande cancerceller. Exempel på relevanta indikationer är icke småcellig lungcancer, prostatacancer, melanom, koloncancer och bröstcancer. De peptidsekvenser och den andra teknik som relaterar till bolagets huvudkandidat – RV001 – och/eller dess användning skyddas av en patentfamilj genom en internationell patentansökan. Patentansökan är godkänd i Europa, USA, Japan och Australien. Ansökan är under behandling i Kanada.

Koncernen

Koncernen består av moderbolaget RhoVac AB (publ) och det helägda dotterbolaget RhoVac ApS med säte och verksamhet i Hørsholm, Danmark. Koncernen bedriver forskning och utveckling med fokus inom immunterapi, mera specifikt – utveckling av terapeutiska cancervaccin. Dotterbolaget RhoVac ApS startade sin verksamhet 2007. Verksamheten i RhoVac AB (publ), koncernens moderbolag, inleddes i och med registreringen den 25 november 2015, vilken skedde genom en apportemission varigenom aktierna i dotterbolaget RhoVac ApS förvärvades i utbyte mot aktier. Härigenom uppkom vid denna tidpunkt ett koncernförhållande. Apportemissionen har i koncernredovisningen behandlats som en transaktion under gemensam kontroll med motivet att de tidigare ägarna av aktierna i RhoVac ApS i denna apportemission erhöll aktier i RhoVac AB (publ) i samma proportioner, det vill säga bildandet av moderbolaget medförde inte någon ändring av ägarkretsen.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER 2019



FLERÅRSJÄMFÖRELSE

Koncernen	2019	2018	2017	2016
Övriga rörelseintäkter	5 978 782	0	0	0
Rörelseresultat	-36 324 802	-20 148 093	-12 856 540	-12 917 508
Resultat e. finansiella poster	-38 158 597	-20 212 448	-12 861 083	-12 918 661
Årets resultat	-34 321 840	-17 276 110	-10 950 237	-11 065 332
Balansomslutning	152 948 470	23 220 286	15 939 893	25 700 654
Rörelsemarginal	Neg.	Neg.	Neg.	Neg.
Vinstmarginal	Neg.	Neg.	Neg.	Neg.
Soliditet	91,4%	78,6%	83,2%	88,4%
Skuldsättningsgrad	9,0%	24,0%	16,4%	11,5%
Genomsnittligt antal aktier	13 835 603	8 862 193	8 158 363	7 044 879
Antal registrerade aktier	19 047 102	9 523 551	8 163 044	7 994 523
Resultat per aktie, periodens slut	-1,80	-1,81	-1,34	-1,38

Moderbolaget	2019	2018	2017	2016
Nettoomsättning	1 212 907	0	0	0
Rörelseresultat	-11 796 381	-7 076 453	-3 552 448	-3 870 538
Resultat e. finansiella poster	-12 138 664	-6 844 353	-3 328 195	-3 773 102
Balansomslutning	188 934 241	45 652 635	30 756 544	32 647 079
Soliditet	99,3%	97,6%	96,4%	97,4%

DEN FINANSIELLA UTVECKLINGEN

Omsättning och resultat

Koncernens övriga intäkter för hela året utgörs av anslaget från EUs innovationsfond Horizon 2020, och av detta intäktsförts 5 979 TSEK (0) i 2019. Resultatet för helåret 2019 i koncernen uppgick till -34 322 TSEK (-17 276). Kostnaderna är huvudsakligen relaterade till det kliniska utvecklingsprogrammet för RV001. De ökade kostnaderna härrör sig huvudsakligen från koncernens uppstart av den stora kliniska fas-IIb-prövningen, men kostnadsökningen påverkar inte resultatet fullt ut pga. anslaget från Horizon 2020, som är på totalt ca. 27 miljoner SEK över tid, av vilka knappt 6 miljoner SEK alltså har intäktsförts under 2019.

Balansräkning

Koncernens likvida medel per den 31 december 2019 uppgick till 129 543 TSEK (16 060). Utöver koncernens likvida medel har koncernen förutbetalda kostnader och upplupna intäkter på 14 391 T SEK (240), samt skattefordringar om 3 775 TSEK (2 935). I det fall utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterbolaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, enligt "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer det danska dotterbolaget att erhålla en skatteintäkt för en del av de kostnader som är hänförliga till forskning och utveckling. RhoVac's tillgodohavande under "Skattekreditordningen" för 2019 utbetalas i november 2020. Koncernens leverantörsskulder uppgick till 5 274 TSEK (3 459). Eget kapital uppgår till 139 751 T SEK (18 245) av en total balansomslutning på 152 948 T SEK (23 220). Koncernen har således både god likviditet och soliditet.

Kassaflödesanalys

Kassaflödet för hela året uppgick till 112 761 TSEK (6 317) och koncernen hade per den 31 december 2019 en kassabehållning på 129 543 TSEK (16 060). Det positiva kassaflödet avspeglar huvudsakligen kapitaltillförsel via nyemission. Totalt sett tillfördes koncernen 155 091 TSEK (21 756) genom finansieringsverksamheten.

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för 2019 utgörs av försäljning av service till dotterbolaget och uppgick till 1 213 SEK (0). Resultatet för 2019 uppgick till -12 139 TSEK (-6 845). De huvudsakliga kostnaderna är relaterade till administration samt till aktiviteter som understödjer det danska dotterbolagets verksamhet.

RISKER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på verksamheten i RhoVac®. Nedan beskrivs riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande. Samtliga riskfaktorer kan av naturliga skäl inte bedömas utan att en samlad utvärdering av övrig information tillsammans med en allmän omvärldsbedömning har gjorts.

Bolagsrelaterade risker

Inga lanserade läkemedel

Bolaget har hittills inte lanserat några läkemedel, varken enskilt eller via partners, och har därför inte bedrivit försäljning eller genererat några intäkter. Det kan därför vara svårt att utvärdera bolagets försäljningspotential och det finns risk att intäkter helt eller delvis uteblir.

Finansieringsbehov och kapital

Bolagets framtidsplaner innebär ökade kostnader för bolaget, innebärande att bolaget behöver anskaffa ytterligare kapital utöver det kapital som anskaffats hittills. Om bolaget misslyckas med att anskaffa nödvändigt kapital kan det ha en negativ inverkan på bolagets verksamhet och finansiella ställning. En försening av marknadsgenombrott kan innebära resultatförsämringar för RhoVac®. Eventuella förseningar i produktutvecklingen kan komma att innebära att kassaflöde genereras senare än planerat. Det finns risk att bolaget i framtiden kan behöva anskaffa ytterligare kapital och det föreligger risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas. Detta kan medföra att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att RhoVac® tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat vilket kan leda till försenad eller utebliven kommersialisering och intäkter.

Målsättningar och milstolpar

Det finns risk att RhoVacs målsättningar inte kommer att uppnås inom den tidsram som fastställts och det kan ta längre tid än planerat att nå de milstolpar styrelsen i bolaget fastställt vilket kan påverka RhoVacs verksamhet negativt. Till exempel kommer fas IIb studiens genomförande sannolikt att påverkas av COVID-19-pandemin.

Kliniska studier

Innan läkemedel kan lanseras på marknaden måste säkerhet och effektivitet vid behandling av människor säkerställas vilket görs genom kliniska studier. Det föreligger risk att resultaten i RhoVacs pågående studier inte blir tillfredsställande och det finns risk för att bolagets läkemedelskandidater av säkerhets-

och/eller effektivitetsskäl inte är tillräckligt bra för att kunna lanseras. Noterbart är att utfall från prekliniska studier inte alltid korrelerar med resultat som uppnås vid kliniska studier i människa. Resultat från mindre kliniska studier överensstämmer inte heller alltid med resultat i mer omfattande studier, varpå det finns flera risker på vägen mot en lansering av läkemedel. I det fall RhoVac® inte kan påvisa att bolagets läkemedelskandidater är tillräckligt säkra och effektiva kan bolaget komma att påverkas negativt, vilket väsentligen kan komma att påverka bolagets intäkter och resultat. RhoVac® gör bedömningen att bolaget efter genomförd fas I/ II-studie kan initiera fas IIb-studier direkt rörande efterföljande indikationer (det vill säga utan att först genomföra supplerande fas I/II-studie). Detta eftersom säkerhet vid behandlingen beräknas vara den samma avseende samtliga metastaserande cancerformer. Därför behöver denna del av den kliniska utvecklingen inte repeteras. Det finns dock risk att detta ej godkänns av samtliga myndigheter, vilket skulle påverka bolagets kostnader och således påverka bolaget negativt.

Registrering och tillstånd hos myndigheter

För att kunna marknadsföra och sälja läkemedel måste tillstånd erhållas och registrering ske hos berörd myndighet på respektive marknad, till exempel FDA i USA och EMA i Europa. I det fall RhoVac®, direkt eller via samarbetspartners, inte lyckas skaffa nödvändiga tillstånd och registreringar från myndigheter, kan RhoVacs förmåga att generera intäkter komma att hämmas. Även synpunkter på bolagets föreslagna upplägg på planerade kommande studier kan komma att innebära förseningar och/eller ökade kostnader för bolaget. Det finns risk att nu gällande regler och tolkningar kan komma att ändras, vilket negativt kan komma att påverka bolagets förutsättningar för att uppfylla myndighetskrav. Det finns en risk för att RhoVac®, direkt eller via samarbetspartners, inte erhåller nödvändiga tillstånd och registreringar hos myndigheter. I det fall det skulle aktualiseras kan bolagets intjäningsförmåga och finansiella ställning komma att påverkas negativt.

Nyckelpersoner och medarbetare

RhoVacs nyckelpersoner har stor kompetens och lång erfarenhet inom bolagets verksamhetsområde. En förlust av en eller flera nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser för bolagets verksamhet och resultat. Även svårigheter att rekrytera in nya nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser.

Konkurrenter

En del av RhoVacs konkurrenter är multinationella företag med stora ekonomiska resurser. En omfattande satsning och produktutveckling från en konkurrent kan medföra risker i form av försämrad försäljning. Vidare kan företag med global verksamhet som i dagsläget arbetar med närliggande områden bestämma sig för att etablera sig inom RhoVacs verksamhetsområde. Ökad konkurrens kan innebära negativa försäljnings- och resultat effekter för bolaget 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. RhoVacs 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

RhoVac® är verksamt i och genom ett antal olika länder. 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 dessa länder. Bolaget kan också komma att påverkas negativt av eventuella inrikespolitiska beslut. Ovanstående kan medföra negativa konsekvenser för bolagets verksamhet och resultat.

Marknadstillväxt

En eventuell etablering i nya länder och regioner kan medföra problem och risker som är svåra att förutse. Det finns risk att nya etableringar försenas vilket kan medföra intäktsbortfall. En snabb tillväxt kan innebära att bolaget gör förvärv av andra företag. Det finns risk att synergieffekter uteblir samtidigt som ett mindre lyckosamt integreringsarbete kan påverka såväl bolagets verksamhet som resultatet på ett negativt sätt. En snabb tillväxt kan medföra problem på ett organisatoriskt plan. Det kan vara svårt att rekrytera rätt personal och det kan uppstå svårigheter avseende att framgångsrikt integrera ny personal i organisationen.

Produktansvar

Beaktat att RhoVac® är verksamt inom läkemedelsbranschen aktualiseras risker med produktansvar. Det föreligger risk att bolaget kan komma att hållas ansvarigt vid eventuella händelser i kliniska studier, även för det fall kliniska studier genomförs av extern part. Vid ett eventuellt tillbud i en klinisk studie och om bolaget skulle hållas ansvariga för detta finns det risk att bolagets försäkringsskydd inte är tillräckligt för att täcka eventuella framtida rättsliga krav. Detta skulle kunna påverka bolaget negativt, såväl anseendemässigt som finansiellt.

Patent och immateriella rättigheter

Bolaget har en patentfamilj avseende aminosyra-sekvens (peptid) och/eller annan teknik/användning som relaterar till RV001. I so mliga länder (exempelvis USA) kan humana aminosyrasekvenser inte patenteras, men användning av sekvenserna kan. Det finns risk att bolagets eventuella framtida patentansökningar inte kommer att godkännas i ytterligare länder. Beviljade patent ger inte alltid långsiktigt skydd, då invändningar eller andra ogiltighetsanspråk mot utfärdade patent kan göras efter beviljandet av patentet. Utgången av sådana processer kan vara att beviljade patent inskränks, exempelvis genom en begränsning av tillämpningsområde eller att patentet avslås. Utgången kan också vara att patentet bibehålls så som det beviljats. Att ett patent avslås innebär att ingen tillerkänns ensamrätt, vilket gör att ingen kan hindras av det avslagna patentet från att utöva den däri definierade uppfinningen. Resultatet av en invändningsprocess kan överklagas, vilket gör att det slutliga resultatet från en invändning är svårt att förutse. Negativa utfall av tvister om immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta nyttja aktuell rättighet eller skyldighet att utge skadestånd. Dessutom kan kostnaderna för en tvist, även vid ett för bolaget fördelaktigt utfall, bli betydande, vilket kan påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Ovanstående kan innebära svårigheter eller förseningar vid kommersialisering av framtida produkter och därmed även svårigheter att generera intäkter. Motsvarande gäller även för andra immateriella rättigheter såsom till exempel varumärken.

Det finns härutöver risk att aktörer med konkurrerande verksamhet patenterar angränsande områden till RhoVacs befintliga patent, resulterande i att konkurrenternas produkter når samma effekt som bolagets alternativ. Detta skulle potentiellt innebära försvårade marknadsförutsättningar för bolaget, i och med en ökad konkurrenssituation.

Utvecklingskostnader

RhoVac® kommer fortsättningsvis att nyutveckla och vidareutveckla produkter inom sitt verksamhetsområde. Tids- och kostnadsaspekter för produktutveckling kan vara svåra att på förhand fastställa med exakthet. Detta medför risk att en planerad produktutveckling blir mer kostnadskrävande än planerat.

Prissättning

I RhoVacs affärsmodell ingår utlicensiering av läkemedelskandidater. Generell utveckling avseende prissättning av läkemedel är något som står utom bolagets kontroll. I det fall prissättning av läkemedel generellt faller finns det risk för att detta negativt kan komma att påverka bolagets intjäningsmöjligheter. Prissättning av läkemedel bestäms i vissa fall på myndighetsnivå. Detta står utom bolagets kontroll. Ju lägre prissättning, desto sämre intäktsmöjligheter för bolaget. Det finns risk för att prissättning av läkemedel kan komma att bli lägre än vad styrelsen i bolaget beräknar.

Värdepappersrelaterade risker

Kursvariationer

Kursvariationer kan uppkomma genom stora förändringar av köp- och säljvolym och behöver inte nödvändigtvis ha ett samband med bolagets underliggande värde. Kursvariationerna kan påverka bolagets aktiekurs negativt.

Psykologiska faktorer

Värdepappersmarknaden kan komma att påverkas av psykologiska faktorer. Bolagets aktie kan komma att påverkas på samma sätt som alla andra värdepapper som löpande handlas på olika listor. Psykologiska faktorer och dess effekter på kursutveckling är i många fall svåra att förutse och kan komma att påverka bolagets aktiekurs negativt.

Utdelning

Bolaget har hittills inte lämnat någon utdelning till aktieägarna och det finns risk för att bolagsstämman framgent inte kommer att besluta om utdelning.

Styrelseledamöters aktieinnehav i RhoVac®

Styrelseledamöter i Bolaget äger aktier i RhoVac®, vilket innebär potentiella intressekonflikter då styrelseledamöter tar beslut i en verksamhet vari de har aktieinnehav och således agerar med vinstintresse. Det finns risk att styrelseledamöter med innehav i bolaget tar beslut för att främja egna intressen och som inte skulle främja övriga aktieägares intressen.

Aktieförsäljning från större aktieägare, styrelse och ledande befattningshavare

Det finns risk att befintliga ägare kan komma att avyttra aktier i RhoVac® och att detta kan komma att påverka Bolagets aktiekurs negativt.

Marknadsplats

RhoVacs aktie handlas på Spotlight. Spotlight är en bifirma till ATS Finans AB som är värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. Spotlight driver en så kallad handelsplattform (MTF). Aktier som är noterade på Spotlight omfattas inte av lika omfattande regelverk som de aktier som är upptagna till handel på så kallade reglerade marknader. Spotlight har ett eget regelsystem, som är anpassat för mindre bolag och tillväxtbolag, för att främja ett gott investerarskydd. Som en följd av skillnader i de olika regelverkens omfattning, kan en placering i aktier som handlas på Spotlight vara mer riskfylld än en placering i aktier som handlas på så kallade reglerade marknader.

Utsikter och kapitalbehov för 2020

Med de likvida medlen på 129 MSEK vid ingången av året är bolagets befintliga rörelsekapital enligt styrelsens bedömning tillräckligt för att finansiera bolagets fas IIb studie och administrativa bolagskostnader under 2020 och 2021.

ERSÄTTNINGAR

Ersättning till styrelse och ledande befattningshavare under 2019

Anders Månsson	CEO	1 381 000	Beslut om ersättning till styrelsen fattades på bolagsstämma i 2019 och redovisas som personalkostnader.
Anders Ljungqvist	COO	2 014 278	
Henrik Stage	CFO	1 557 192	Under året har Anders Månsson tillträtt som CEO och Anders Ljungqvist tillträtt som COO. Beslut om ersättning till styrelsen fattades på bolagsstämma i 2019 och redovisas som personalkostnader. Transaktioner mellan företaget och COO och CFO har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Henrik Stage (Next Stage Ventures ApS) och Anders Ljungqvist (RQ Solutions ApS) är gjorda på marknadsmässiga villkor och redovisas som övriga externa kostnader.
Gunnar Gårdemyr	Styrelseordförande	279 000	
Lars Hedbys	Ledamot	139 500	
Cristina Glad	Ledamot	139 500	
Mikael Örum	fd styrelseordförande	142 200	

STÖRSTA ÄGARNA I AKTIEBOKEN

RhoVacs största ägarna ifrån Spotlight via följande länk:

<https://spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001554>

Sammanställd och bearbetad data från bland annat Euroclear, Morningstar och Finansinspektionen per 2019-12-31.

Namn	Kapital %	Röster %
Rutger Arnhult	20,41	20,41
Nordic Cross Asset Management	7,93	7,93
RQ Solutions ApS	7,56	7,56
Ventac Holding (Cyprus) Ltd	6,25	6,25
Avanza Pension	4,75	4,75
Göran Källebo	3,34	3,34
Nordnet Pensionsförsäkring	2,62	2,62
Alexander Shaps	2,33	2,33
Gunvald Berger	1,86	1,86
Anders Bremer	1,31	1,31
Lennart Sten	1,16	1,16
Andre	40,48	40,48
Total	100,00	100,00

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION

Förslag till vinstdisposition

Till årsstämmans förfogande står följande:

Överkursfond	210 683 056
Balanserat resultat	-14 447 798
Årets resultat	-12 138 664
Summa	184 096 594

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att vinstmedlen disponeras på följande sätt:
I ny räkning överförs 184 096 594 kr.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	Not	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Rörelsens intäkter			
Övriga rörelseintäkter	4	5 978 782	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	5	-38 569 969	-19 154 046
Personalkostnader	6	-3 733 615	-994 047
Rörelseresultat		-36 324 802	-20 148 093
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	198 283	3 641
Räntekostnader och liknande kostnader	8	-2 032 079	-67 996
Resultat efter finansiella poster		-38 158 597	-20 212 448
Skatt på årets resultat	9	3 836 758	2 936 338
ÅRETS RESULTAT		-34 321 840	-17 276 110

KONCERNENS BALANSRÄKNING

	Not	2019-12-31	2018-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Patent	10	3 021 265	2 848 043
Summa immateriella anläggningstillgångar		3 021 265	2 848 043
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuella skattefordringar		3 774 906	2 935 032
Övriga fordringar	11	2 218 791	1 136 397
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	14 390 967	240 363
Summa kortfristiga fordringar		20 384 664	4 311 792
Kassa och bank	13	129 542 541	16 060 451
Summa omsättningstillgångar		149 927 205	20 372 243
SUMMA TILLGÅNGAR		152 948 470	23 220 286

KONCERNENS BALANSRÄKNING FORTS.

	Not	2019-12-31	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital		3 428 478	1 714 239
Övrigt tillskjutet kapital		210 809 118	57 432 757
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-74 487 016	-40 902 233
Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare		139 750 580	18 244 763
Summa eget kapital		139 750 580	18 244 763
Avsättningar			
Uppskjuten skatteskuld	14	623 906	595 746
Summa avsättningar		623 906	595 746
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		5 273 909	3 459 574
Övriga kortfristiga skulder		265 439	119 574
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	15	7 034 636	800 629
Summa kortfristiga skulder		12 573 984	4 379 777
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		152 948 470	23 220 286

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	1 469 348	35 922 000	-24 133 538	13 257 810	13 257 810
Årets resultat			-17 276 110	-17 276 110	-17 276 110
<i>Förändringar i redovisade värden på tillgångar och skulder:</i>					
Omräkningsdifferenser			507 415	507 415	507 415
Summa värdeförändringar	0	0	507 415	507 415	507 415
<i>Transaktioner med ägare:</i>					
Nyemission	244 891	21 510 757	0	21 755 648	21 755 648
Summa transaktioner med aktieägare	244 891	21 510 757	0	21 755 648	21 755 648
Utgående balans per 31 december 2018	1 714 239	57 432 757	-40 902 233	18 244 763	18 244 763

Aktiekapital 9 523 551 aktier á kvotvärde 0,18 kronor.

Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2019	1 714 239	57 432 757	-40 902 233	18 244 763	18 244 763
Årets resultat			-34 321 840	-34 321 840	-34 321 840
<i>Förändringar i redovisade värden på tillgångar och skulder:</i>					
Omräkningsdifferenser			737 057	737 057	737 057
Summa värdeförändringar	0	0	737 057	737 057	737 057
<i>Transaktioner med ägare:</i>					
Nyemission	1 714 239	153 000 361	0	154 714 600	154 714 600
Teckningsoptioner		376 000		376 000	376 000
Summa transaktioner med aktieägare	1 714 239	153 376 361	0	155 090 600	155 090 600
Utgående balans per 31 december 2019	3 428 478	210 809 118	-74 487 016	139 750 580	139 750 580

Aktiekapital 19 047 102 aktier á kvotvärde 0,18 kronor.

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-36 324 802	-20 148 093
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:		55 000	
Erhållen ränta		198 283	3 641
Erlagd ränta		-2 032 079	-67 996
Betald inkomstskatt		2 985 524	2 229 359
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-35 118 073	-17 983 089
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		-15 232 998	848 505
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		1 814 335	1 527 227
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		6 379 872	675 175
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-42 156 864	-14 932 182
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-173 222	-506 347
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-173 222	-506 347
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		154 714 600	21 755 648
Likvid från aktieoptioner		376 000	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		155 090 600	21 755 648
Årets kassaflöde		112 760 514	6 317 119
Likvida medel vid årets början		16 060 451	9 428 247
Kursdifferenser i likvida medel		721 576	315 085
Likvida medel vid årets slut	13	129 542 541	16 060 451

MODERFÖRETAGETS RESULTATRÄKNING

	Not	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	4	1 212 907	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	5	-9 275 672	-6 082 406
Personalkostnader	6	-3 733 615	-994 047
Rörelseresultat		-11 796 381	-7 076 453
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	801 049	263 098
Räntekostnader och liknande kostnader	8	-1 143 332	-30 998
Resultat efter finansiella poster		-12 138 664	-6 844 353
Resultat före skatt		-12 138 664	-6 844 353
Skatt på årets resultat	9	0	0
ÅRETS RESULTAT		-12 138 664	-6 844 353

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

	Not	2019-12-31	2018-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	19	156 359 218	19 359 218
Fordringar hos koncernföretag	20	0	18 682 967
Summa finansiella anläggningstillgångar		156 359 218	38 042 185
Summa anläggningstillgångar		156 359 218	38 042 185
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		1 201 233	0
Övriga fordringar	11	188 564	100 434
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	299 677	186 790
Summa kortfristiga fordringar		1 689 474	287 224
Kassa och bank	13	30 885 549	7 323 226
Summa omsättningstillgångar		32 575 023	7 610 450
SUMMA TILLGÅNGAR		188 934 241	45 652 635

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING FORTS.

	Not	2019-12-31	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		3 428 478	1 714 239
Summa bundet eget kapital		3 428 478	1 714 239
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		210 683 056	57 306 695
Balanserad vinst eller förlust		-14 447 798	-7 603 442
Årets resultat		-12 138 664	-6 844 353
Summa fritt eget kapital		184 096 594	42 858 900
Summa eget kapital		187 525 073	44 573 139
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		115 009	256 302
Övriga kortfristiga skulder		265 439	119 574
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	15	1 028 720	703 620
Summa kortfristiga skulder		1 409 169	1 079 496
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		188 934 241	45 652 635

MODERFÖRETAGETS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital			Summa eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	
Ingående balans per 1 januari 2018	1 469 348	35 795 938	-4 275 247	-3 328 195	29 661 844
Disposition av föregående års resultat			-3 328 195	3 328 195	0
Årets resultat				-6 844 353	-6 844 353
<i>Transaktioner med ägare:</i>					
Nyemission*	244 891	21 510 757			21 755 648
Summa transaktioner med aktieägare	244 891	21 510 757	0	0	21 755 648
Utgående balans per 31 december 2018	1 714 239	57 306 695	-7 603 442	-6 844 353	44 573 139

* I överkursfond ingår avdrag för kapitalanskaffningskostnader med 2 733 478 kr.

	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital			Summa eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	
Ingående balans per 1 januari 2019	1 714 239	57 306 695	-7 603 442	-6 844 353	44 573 139
Disposition av föregående års resultat			-6 844 353	6 844 353	0
Årets resultat				-12 138 664	-12 138 664
<i>Transaktioner med ägare:</i>					
Nyemission**	1 714 239	153 000 361			154 714 600
Teckningsoptioner		376 000			376 000
Summa transaktioner med aktieägare	1 714 239	153 376 361	0	0	155 090 600
Utgående balans per 31 december 2019	3 428 478	210 683 056	-14 447 795	-12 138 664	187 525 075

**överkursfond ingår avdrag för kapitalanskaffningskostnader med 26 232 869 kr.

MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2019-01-01 -2019-12-31	2018-01-01 -2018-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-11 796 381	-7 076 453
Erhållen ränta		801 049	263 098
Erlagd ränta		-1 143 332	-30 998
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-12 138 664	-6 844 353
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		-1 402 253	48 237
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		-141 293	-698 398
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		470 965	683 194
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-13 211 244	-6 811 320
Investeringsverksamheten			
Aktieägartillskott i dotterbolag		-137 000 000	0
Förändring långfristiga lån dotterbolag		18 682 967	-8 255 733
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-118 317 033	-8 255 733
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		154 714 600	21 755 648
Likvid från aktieoptioner		376 000	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		155 090 600	21 755 648
Årets kassaflöde		23 562 323	6 688 595
Likvida medel vid årets början		7 323 226	634 631
Likvida medel vid årets slut	13	30 885 549	7 323 226

NOTER

Not 1 - Allmän information

RhoVac AB (publ) med organisationsnummer 559037-2271 är ett publikt aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Skåne län, Lunds kommun. Adressen till bolaget är Scheelevägen 2, 223 81 Lund. Verksamheten i bolaget och dess dotterföretag RhoVac ApS ("koncernen") består i att utveckla och kommersialisera läkemedel för behandling av cancer.

Not 2 - Redovisningsprinciper och värderingsprinciper

Företaget tillämpar Årsredovisningslagen (1995:1554) och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning ("K3"). Koncernens rapporteringsvaluta är svenska kronor (SEK). Finansiella rapporter presenteras i svenska kronor (SEK) såvida inget annat nämns. De finansiella rapporterna är upprättade i enlighet med fortlevnadsprincipen.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar moderföretaget RhoVac AB och de företag över vilka moderföretaget direkt eller indirekt har bestämmande inflytande (dotterföretag). Bestämmande inflytande innebär en rätt att utforma ett annat företags finansiella och operativa strategier i syfte att erhålla ekonomiska fördelar. Vid bedömningen av om ett bestämmande inflytande föreligger, ska hänsyn tas till innehav av finansiella instrument som är potentiellt röstberättigade och som utan dröjsmål kan utnyttjas eller konverteras till röstberättigade eget kapitalinstrument. Hänsyn ska också tas till om företaget genom agent har möjlighet att styra verksamheten. Bestämmande inflytande föreligger i normalfallet då moderföretaget direkt eller indirekt innehar aktier som representerar mer än 50 % av rösterna.

Ett dotterföretags intäkter och kostnader tas in i koncernredovisningen från och med tidpunkten för förvärvet till och med den tidpunkt då moderföretaget inte längre har ett bestämmande inflytande över dotterföretaget. Se avsnitt Rörelseförvärv nedan för redovisning av förvärv och avyttring av dotterföretag.

Redovisningsprinciperna för dotterföretag överensstämmer med koncernens redovisningsprinciper. Alla koncerninterna transaktioner, mellanhavanden samt realiserade vinster och förluster hänförliga till koncerninterna transaktioner har eliminerats vid upprättandet av koncernredovisningen.

Redovisningsprinciperna för dotterföretag överensstämmer med koncernens redovisningsprinciper. Redovisningsprinciperna för dotterföretag är i enlighet med redovisningsregler för mindre företag i Danmark redovisat utgifter för forskning och utveckling direkt över resultatet. För anpassning till koncernens redovisningsprinciper som upprättas enligt K3 har dotterbolagets utgifter för patent aktiverats som immateriell anläggningstillgång i samband med att koncernförhållande uppstod. Internvinster och mellanhavanden inom koncernen elimineras i koncernredovisningen.

Intäkter

Intäkter redovisas till det verkliga värdet av den ersättning som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för mervärdesskatt, rabatter, returer och liknande avdrag. Inga intäkter har ännu genererats.

Leasingavtal

Ett finansiellt leasingavtal är ett avtal enligt vilket de ekonomiska risker och fördelar som förknippas med ägandet av en tillgång i allt väsentligt överförs från leasegivaren till leasetagaren. Övriga leasingavtal klassificeras som operationella leasingavtal. Koncernen har enbart leasingavtal som klassificeras som operationella leasingavtal.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda i form av löner, bonus, betald semester, betald sjukfrånvaro m m samt pensioner redovisas i takt med intjänandet. Beträffande pensioner och andra ersättningar efter avslutad anställning klassificeras dessa som avgiftsbestämda eller förmånsbestämda pensionsplaner. Koncernen har endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Det finns inga övriga långfristiga ersättningar till anställda.

För avgiftsbestämda planer betalar koncernen fastställda avgifter till en separat oberoende juridisk enhet och har ingen förpliktelse att betala ytterligare avgifter. Koncernens resultat belastas för kostnader i takt med att förmånerna intjänas vilket normalt sammanfaller med tidpunkten för när premier erläggs.

Utländsk valuta

Moderföretagets redovisningsvaluta är svenska kronor (SEK).

Omräkning av poster i utländsk valuta

Vid varje balansdag räknas monetära poster i utländsk valuta om till balansdagens kurs. Ickemonetära poster, som värderas till historiskt anskaffningsvärde i en utländsk valuta, räknas inte om. Valutakursdifferenser redovisas i rörelseresultatet eller som finansiell post utifrån den underliggande affärshändelsen, i den period de uppstår, med undantag för transaktioner som utgör säkring och som uppfyller villkoren för säkringsredovisning av kassaflöden eller av nettoinvesteringar.

Omräkning av dotterföretag och utlandsverksamhet

Vid upprättande av koncernredovisning omräknas utländska dotterföretags tillgångar och skulder till svenska kronor enligt balansdagens kurs. Intäkts- och kostnadsposter omräknas till periodens genomsnittskurs, om inte valutakursen fluktuerat väsentligt under perioden då istället transaktionsdagens valutakurs används. Eventuella omräkningsdifferenser som uppstår redovisas direkt mot eget kapital. Vid avyttring av ett utländskt dotterföretag redovisas sådana omräkningsdifferenser i resultaträkningen som en del av realisationsresultatet. Goodwill och justeringar av verkligt värde som uppkommer vid förvärv av en utlandsverksamhet behandlas som tillgångar och skulder hos denna verksamhet och omräknas till balansdagens kurs.

Låneutgifter

Låneutgifter redovisas i resultaträkning i den period de uppkommer.

Inkomstskatter

Skattekostnaden utgörs av summan av aktuell skatt och uppskjuten skatt.

Aktuell skatt

Aktuell skatt beräknas på det skattepliktiga resultatet för perioden. Skattepliktigt resultat skiljer sig från det redovisade resultatet i resultaträkningen då det har justerats för ej skattepliktiga intäkter och ej avdragsgilla kostnader samt för intäkter och kostnader som är skattepliktiga eller avdragsgilla i andra perioder. Koncernens aktuella skatteskuld beräknas enligt de skattesatser som gäller per balansdagen.

Uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas på temporära skillnader mellan det redovisade värdet på tillgångar och skulder i de finansiella rapporterna och det skattemässiga värdet som används vid beräkning av skattepliktigt resultat. Uppskjuten skatt redovisas enligt den s.k.

balansräkningsmetoden. Uppskjutna skatteskulder redovisas för i princip alla skattepliktiga temporära skillnader, och uppskjutna skattefordringar redovisas i princip för alla avdragsgilla temporära skillnader i den omfattning det är sannolikt att beloppen kan utnyttjas mot framtida skattepliktiga överskott. Uppskjutna skatteskulder och skattefordringar redovisas inte om den temporära skillnaden är hänförlig till goodwill.

Uppskjuten skatteskuld redovisas för skattepliktiga temporära skillnader hänförliga till investeringar i dotterföretag, utom i de fall koncernen kan styra tidpunkten för återföring av de temporära skillnaderna och det inte är uppenbart att den temporära skillnaden kommer att återföras inom en överskådlig framtid.

Det redovisade värdet på uppskjutna skattefordringar omprövas varje balansdag och reduceras till den del det inte längre är sannolikt att tillräckliga skattepliktiga resultat kommer att finnas tillgängliga för att utnyttjas, helt eller delvis, mot den uppskjutna skattefordran. Värderingen av uppskjuten skatt baseras på hur företaget, per balansdagen, förväntar sig att återvinna det redovisade värdet för motsvarande tillgång eller reglera det redovisade värdet för motsvarande skuld. Uppskjuten skatt beräknas baserat på de skattesatser och skatteregler som har beslutats före balansdagen.

Uppskjutna skattefordringar och skatteskulder kvittas då de hänför sig till inkomstskatt som debiteras av samma myndighet och då koncernen har för avsikt att reglera skatten med ett nettobelopp.

I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skatte-kreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer RhoVac ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för RhoVac ApS för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. Den aktuella skatteintäkten reducerar bolagets skattemässiga underskottsavdrag med motsvarande belopp.

Aktuell och uppskjuten skatt för perioden

Aktuell och uppskjuten skatt redovisas som en kostnad eller intäkt i resultaträkningen, utom när skatten är hänförlig till transaktioner som redovisats direkt mot eget kapital. I sådana fall ska även skatten redovisas direkt mot eget kapital. Vid aktuell och uppskjuten skatt som uppkommer vid redovisning av rörelseförvärv, redovisas skatteeffekten i förvärvskalkylen.

Immateriella tillgångar

Anskaffning genom separata förvärv

Immateriella tillgångar som förvärvats separat redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Avskrivning sker linjärt över tillgångens uppskattade nyttjandeperiod. Bedömda nyttjandeperioder och avskrivningsmetoder omprövas om det finns en indikation på att dessa har förändrats jämfört med uppskattningen vid föregående balansdag. Effekten av eventuella ändringar i uppskattningar och bedömningar redovisas framåtriktat. Avskrivning påbörjas när tillgången kan användas. Patentportföljen skrivs av linjärt över en bedömd period som startar vid försäljning av läkemedlet och som inte överstiger det till läkemedlet hörande patentets resterade patentperiod eller tio år.

Anskaffning genom intern uppbyggnad

Koncernen bedriver forsknings- och utvecklingsverksamhet och har valt att tillämpa aktiveringsmodellen, vilket innebär att arbetet med att ta fram en internt uppbyggd anläggningstillgång delas upp i en forskningsfas och en utvecklingsfas. Samtliga utgifter som härrör från koncernens forskningsfas redovisas som kostnad när de uppkommer. Samtliga utgifter för utveckling redovisas som en tillgång om samtliga följande villkor är uppfyllda:

- det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella anläggningstillgången så att den kan användas eller säljas,
- företaget avsikt är att färdigställa den immateriella anläggningstillgången och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången,
- det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar,
- det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången, och
- de utgifter som är hänförliga till den immateriella anläggningstillgången under dess utveckling kan beräknas tillförlitligt.

Efter första redovisningstillfället redovisas internt uppbyggda immateriella anläggningstillgångar till anskaffningsvärde efter avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Avskrivning påbörjas när tillgången kan användas. Aktiverade utgifter för utveckling skrivs av linjärt över bedömd nyttjandeperiod.

Borttagande från balansräkningen

En immateriell anläggningstillgång tas bort från balansräkningen vid utrangering eller avyttring eller när inte några framtida ekonomiska fördelar väntas från användning eller utrangering/avyttring av tillgången. Den vinst eller förlust som uppkommer när en immateriell anläggningstillgång tas bort från balansräkningen är skillnaden mellan vad som eventuellt erhålls, efter avdrag för direkta försäljningskostnader, och tillgångens redovisade värde. Detta redovisas i resultaträkningen som en övrig rörelseintäkt eller övrig rörelsekostnad.

Nedskrivningar av immateriella tillgångar exklusive goodwill

Vid varje balansdag analyserar koncernen de redovisade värdena för materiella anläggnings- tillgångar och immateriella tillgångar för att fastställa om det finns någon indikation på att dessa tillgångar har minskat i värde. Om så är fallet, beräknas tillgångens återvinningsvärde för att kunna fastställa värdet av en eventuell nedskrivning. Där det inte är möjligt att beräkna återvinningsvärdet för en enskild tillgång, beräknar koncernen återvinningsvärdet för den kassagenererande enhet till vilken tillgången hör. Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader och nyttjandevärdet. Verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader är det pris som koncernen beräknar kunna erhålla vid en försäljning mellan kunniga, av varandra oberoende parter, och som har ett intresse av att transaktionen genomförs, med avdrag för sådana kostnader som är direkt hänförliga till försäljningen. Vid beräkning av nyttjandevärde 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. För att beräkna de framtida kassaflödena har koncernen använt budget för de kommande fem åren.

Om återvinningsvärdet för en tillgång (eller kassagenererande enhet) fastställs till ett lägre värde än det redovisade värdet, skrivs det redovisade värdet på tillgången (eller den kassagenererande enheten) ned till återvinningsvärdet. En nedskrivning har omedelbart kostnadsförts i resultaträkningen. Vid varje balansdag gör koncernen en bedömning om den tidigare nedskrivningen inte längre är motiverad. Om så är fallet återförs nedskrivningen delvis eller helt. Då en nedskrivning återförs, ökar tillgångens (den kassagenererande enhetens) redovisade värde.

Det redovisade värdet efter återföring av nedskrivning får inte överskrida det redovisade värde som skulle fastställts om ingen nedskrivning gjorts av tillgången (den kassagenererande enheten) under tidigare år. En återföring av en nedskrivning redovisas direkt i resultaträkningen.

Finansiella instrument

En finansiell tillgång eller finansiell skuld redovisas i balansräkningen när koncernen blir part till instrumentets avtalsenliga villkor. En finansiell tillgång bokas bort från balansräkningen när den avtalsenliga rätten till kassaflödet från tillgången upphör, regleras eller när koncernen förlorar kontrollen över den. En finansiell skuld, eller del av finansiell skuld, bokas bort från balansräkningen när den avtalade förpliktelsen fullgörs eller på annat sätt upphör.

Vid det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar och kortfristiga skulder till anskaffningsvärde. Långfristiga fordringar samt långfristiga skulder värderas vid det första redovisningstillfället till upplupet anskaffningsvärde.

Vid värdering efter det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar enligt lägsta värdets princip, dvs. det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet på balansdagen. Kortfristiga skulder värderas till nominellt belopp.

Bolaget har inga derivata instrument.

Likvida medel

Likvida medel inkluderar bankmedel och disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut samt andra kortfristiga likvida placeringar som lätt kan omvandlas till kontanter och är föremål för en obetydlig risk för värdefluktuationer. För att klassificeras som likvida medel får löptiden inte överskrida tre månader från tidpunkten för förvärvet.

Eventualförpliktelser

En eventualförpliktelse är en möjlig förpliktelse till följd av inträffade händelser och vars förekomst endast kommer att bekräftas av att en eller flera osäkra framtida händelser, som inte helt ligger inom företagets kontroll, inträffar eller uteblir, eller en befintlig förpliktelse till följd av inträffade händelser, men som inte redovisas som skuld eller avsättning eftersom det inte är sannolikt att ett utflöde av resurser kommer att krävas för att reglera förpliktelsen eller förpliktelsens storlek inte kan beräknas med tillräcklig tillförlitlighet. Eventualförpliktelser redovisas inom linjen i balansräkningen.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen visar koncernens förändringar av företagets likvida medel under räkenskapsåret. Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- och utbetalningar.

Redovisningsprinciper för moderföretaget

Moderföretaget tillämpar K3.

Skillnaderna mellan moderföretagets och koncernens redovisningsprinciper beskrivs nedan:

Intäkter

Intäkter från försäljning av tjänster till fast pris redovisas i moderföretaget med tillämpning av den s.k. färdigställandemetoden. Det innebär att moderföretaget intäktsredovisar ett uppdrag när det är väsentligen fullgjort. Fram till vinstavräkningen redovisas nedlagda utgifter för uppdraget som tillgång och fakturerade belopp som skuld. Är det sannolikt att de totala uppdragsutgifterna kommer att överstiga den totala uppdragsinkomsten från ett uppdrag, redovisas den befarade förlusten som en kostnad oavsett om uppdraget har påbörjats eller inte.

Dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde. Utdelning från dotterföretag redovisas som intäkt när rätten att få utdelning bedöms som säker och kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Skatter

I moderföretaget redovisas obeskattade reserver inklusive uppskjuten skatteskuld. I koncernredovisningen delas däremot obeskattade reserver upp på uppskjuten skatteskuld och eget kapital.

Not 3 - Viktiga uppskattningar och bedömningar

Forskning och utveckling

I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer RhoVac ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för RhoVac ApS för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. Den aktuella skatteintäkten reducerar bolagets skattemässiga underskottsavdrag med motsvarande belopp. Bolaget redovisar dessa skattesubventioner från danska skattemyndigheten på FoU som en intäkt på raden "skatt på årets resultat"

Förlikningsavtal

RhoVac ApS ingick den 25 augusti 2015 ett förlikningsavtal med Danish Cancer Society (Foreningen Kræftens Bekæmpelse). Förlikningen innebär att RhoVac ApS, efter godkännande i EU eller USA av någon produkt härrörande ur den internationella patentansökan från den 18 december 2008, till Danish Cancer Society ska betala 100 000 GBP samt royalties om en procent av dotterbolagets omsättning. RhoVac ApS kan enligt en "buy-out-option" i avtalet istället välja att betala 50 000 GBP före slutet av kliniska fas II-studier, 100 000 GBP före utgången av kliniska fas III-studier eller 200 000 GBP före godkännande av en produkt i EU eller USA.

Viktiga källor till osäkerhet i uppskattningar

Nedan redogörs för de viktigaste antagandena om framtiden, och andra viktiga källor till osäkerhet i uppskattningar per balansdagen, som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästa räkenskapsår.

Värdering av patent

Bolaget bedömer att det redovisade värdet för patentportföljen är rimliga. Denna bedömning grundar sig på det stora existerande behovet att kunna erbjuda cancerpatienter, vilka inte kan hjälpas genom befintliga läkemedel, nya möjligheter som bolagets cancervaccin, samt förväntningar på att företaget har de resurser som krävs för att föra läkemedlet fram mot kommersialisering. Bolagets patent går ut i december 2028.

Not 4 - Uppgift om inköp och försäljning inom samma koncern

	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Inköp	0,0%	0,0%	0,0%	0,0%
Försäljning	0,0%	0,0%	100%	0,0%

Not 5 - Upplysning om ersättning till revisorn

	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Deloitte AB				
Revisionsuppdrag	324 561	307 805	165 000	147 500
Summa	324 561	307 805	165 000	147 500

Med revisionsuppdrag avses revisorns ersättning för den lagstadgade revisionen. Arbetet innefattar granskningen av årsredovisningen och koncernredovisningen och bokföringen, styrelsens och verkställande direktörens förvaltning samt arvode för revisionsrådgivning som lämnats i samband med revisionsuppdraget.

Not 6 - Medelantalet anställda

Medeltalet anställda - Moderföretaget	2019	2018
Sverige	2	1
Totalt i moderföretaget	2	1
Totalt i koncernen	2	1

Löner, andra ersättningar m m	2019 Löner och andra ersättningar	2019 Soc kostn (varav pensionskostnader)	2018 Löner och andra ersättningar	2018 Soc kostn (varav pensionskostnader)
Moderföretaget	2 949 280	565 835 (218 500)	771 752	222 295 (0)
Totalt i koncernen	2 949 280	784 335	771 752	222 295

Löner och andra ersättningar fördelade mellan styrelseledamöter och anställda	2019 Styrelse	2019 Övriga anställda	2018 Styrelse	2018 Övriga anställda
Moderföretaget	700 200	3 033 415	569 368	424 679
Totalt i koncernen	700 200	3 033 415	569 368	424 679

Ersättning till styrelse och ledande befattningshavare	2019	2018
Anders Månsson CEO	1 381 000 varav pension (218 500)	-
Anders Ljungqvist COO	2 014 278	1 911 023
Henrik Stage CFO	1 557 192	1 312 696
Gunnar Gårdemyr Styrelseordförande	279 000	119 592
Lars Hedbys Ledamot	139 500	119 592
Christina Glad Ledamot	139 500	119 592
Mikael Örum fd. styrelseordförande	142 200	210 592

Beslut om ersättning till styrelsen fattades på bolagsstämma i 2019 och redovisas som personalkostnader.

Under året har Anders Månsson tillträtt som CEO och Anders Ljungqvist tillträtt som COO. Beslut om ersättning till styrelsen fattades på bolagsstämma i 2019 och redovisas som personalkostnader. Transaktioner mellan företaget och COO och CFO har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Henrik Stage (Next Stage Ventures ApS) och Anders Ljungqvist (RQ Solutions ApS) är gjorda på marknadsmässiga villkor och redovisas som övriga externa kostnader.

Not 7 - Övriga ränteintäkter och liknande intäkter

	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Ränteintäkter, koncernföretag	0	0	801 049	263 098
Kursdifferenser	198 283	3 641	0	0
Summa	198 283	3 641	801 049	263 098

Not 8 - Räntekostnader och liknande kostnader

	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Räntekostnader	-96 708	-32 650	-40	-202
Kursdifferenser	-1 935 370	-35 346	-1 143 292	-30 796
Summa	-2 032 079	-67 996	-1 143 332	-30 998

Not 9 - Skatt på årets resultat

	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Aktuell skatt	3 864 627	3 027 031	0	0
Uppskjuten skatt	-27 869	-90 693	0	0
Skatt på årets resultat	3 836 758	2 936 338	0	0

I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skattefordringen" i Danmark. Enligt denna kommer RhoVac ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för RhoVac ApS för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. Den aktuella skatteintäkten reducerar bolagets skattemässiga underskottsavdrag med motsvarande belopp.

Uppskjutna skattefordringar där RhoVac ApS är berättigade bidrag/skatteavdrag för förluster som kan hänvisas till forskning och utveckling redovisas som intäkt. Den danska statens "Skattefordringen" berättigar detta till utvecklingsbolag. RhoVac ApS kan under denna ordning få utbetalt värdet av underskottet som är hänförligt till forskning och utveckling upp till 25 MDKK. Från 2019, då inkomstskatten är 22 procent kan den maximala utbetalningen således vara 5,5 MDKK. Inkomstskatt i Sverige beräknas med 21,4 procent och i Danmark med 22 procent på årets skattemässiga resultat.

För 2019 är det räknat en intäkt avseende "Skattefordringen" på 2 707 TDKK.

Avstämning årets skattekostnad	Koncernen 2019-01-01 -2019-12-31	Koncernen 2018-01-01 -2018-12-31	Moderbolaget 2019-01-01 -2019-12-31	Moderbolaget 2018-01-01 -2018-12-31
Redovisat resultat före skatt	-38 158 597	-20 212 448	-12 138 664	-6 844 353
Skatt beräknad enligt svensk skattesats (21,4%)	8 165 940	4 446 739	2 597 674	1 505 758
"Skatteeffekt på avdragsgilla emissionskostnader som redovisas direkt mot eget kapital"	5 613 834	601 365	5 613 834	601 365
Ej uppbokade förlustavdrag Sverige	-8 225 649	-2 125 754	-8 225 649	-2 125 754
Ej uppbokade förlustavdrag Danmark	-5 568 266	-2 940 981	0	0
Skattesubvention enligt dansk lagstiftning	3 864 627	3 027 031	0	0
Övriga ej avdragsgilla kostnader	14 141	18 631	14 141	18 631
Summa	3 864 627	3 027 031	0	0
Årets redovisade skattekostnad	3 864 627	3 027 031	0	0

Skattemässiga underskott redovisas ej i balansräkningen då företaget bedömer det osäkert om dessa underskottsavdrag kommer att utnyttjas pga. osäkerhet om när i framtiden tillräckliga skattepliktiga överskott kommer att genereras.

Uppskjutna skattefordringar

I bolagen finns även uppskjutna skattefordringar per den 31 december 2019 som inte har redovisats beroende på osäkerhet när dessa underskott kommer att kunna utnyttjas i framtiden. I det danska bolaget är dessa 8 825 TDKK (2721) efter avdrag enligt skattefordringen. I den svenska bolaget är dessa 11 788 TSEK (3 886) och är beräknade med skattesatsen 20,6%.

Not 10 - Patent

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Ingående anskaffningsvärde	2 848 043	2 341 696	0	0
Inköp	173 222	506 347	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	3 021 265	2 848 043	0	0
Ingående avskrivningar enligt plan	0	0	0	0
Försäljningar/utrangeringar	0	0	0	0
Omklassificeringar	0	0	0	0
Årets avskrivningar enligt plan	0	0	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	0	0	0	0
Utgående ackumulerade nedskrivningar	0	0	0	0
Utgående planenligt restvärde	3 021 265	2 848 043	0	0

Immateriella tillgångar består av patent, avskrivning påbörjas i samband med att kommersialisering sker.

Not 11 - Övriga fordringar

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Momsfordringar	2 205 446	1 106 605	187 909	100 320
Övriga fordringar	13 344	29 792	655	114
Summa	2 218 791	1 136 397	188 564	100 434

Not 12 - Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Förutbetalda klinik kostnader	13 769 446	0	0	0
Förutbetalda hyror	30 000	15 000	30 000	15 000
Övriga poster	591 522	225 363	269 677	171 790
Summa	14 390 968	240 363	299 677	186 790

Not 13 - Likvida medel i kassaflödet

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Bankmedel	129 542 541	16 060 451	30 885 549	7 323 226
Summa	129 542 541	16 060 451	30 885 549	7 323 226

Not 14 - Uppskjuten skatteskuld

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Uppskjuten skatteskuld	623 906	595 746	0	0
Summa	623 906	595 746	0	0

Not 15 - Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncernen 2019-12-31	Koncernen 2018-12-31	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Förutbetalda intäkter	5 880 205	0	0	0
Övriga poster	1 154 431	800 629	1 028 720	703 620
Summa	7 034 636	800 629	1 028 720	703 620

Not 16 - Eventualförpliktelser

RhoVac ApS ingick den 25 augusti 2015 ett förlikningsavtal med Danish Cancer Society (Foreningen Kræftens Bekæmpelse). Förlikningen innebär att RhoVac ApS, efter godkännande i EU eller USA av någon produkt härrörande ur den internationella patentansökan från den 18 december 2008, till Danish Cancer Society ska betala 100 000 GBP samt royalties om en procent av dotterbolagets omsättning. RhoVac ApS kan enligt en "buy-out-option" i avtalet istället välja att betala 50 000 GBP före slutet av kliniska fas II-studier, 100 000 GBP före utgången av kliniska fas III-studier eller 200 000 GBP före godkännande av en produkt i EU eller USA.

Not 17 - Upplysningar om närstående

Transaktioner mellan företaget och CEO och CFO har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Henrik Stage (Next Stage Ventures ApS) och Anders Ljungqvist (RQ Solutions ApS) är gjorda på marknadsmässiga villkor.

RhoVac® har betalt Ventac Partners (tidigare styrelseordförandens företag) ersättning för Business Development services på 174 TSEK.

Not 18 - Händelser efter räkenskapsårets utgång

- RhoVac® erhåller den 10 januari godkännande i Belgien och Tyskland för start av klinisk fas IIb-studie.
- RhoVac® meddelar den 6 februari att Professor Anne Ridley är utnämnd till det Vetenskapliga Rådet i RhoVac®.
- RhoVac® meddelar 28 februari att godkännande från FDA i USA för start av klinisk fas IIb-studie är erhållt.
- RhoVac® meddelar 2 april att bolaget förväntar sig förseningar i den pågående fas IIb studien, orsakade av Covid-19-pandemin, men att förseningarna förväntas klaras med befintlig finansiering.

Not 19 - Andelar i koncernföretag

	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Ingående anskaffningsvärde	19 359 218	19 359 218
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	19 359 218	19 359 218
Ingående nedskrivningar	0	0
Aktieägartillskott	137 000 000	0
Utgående ackumulerade uppskrivningar	137 000 000	0
Ingående nedskrivningar	0	0
Utgående ackumulerade nedskrivningar	0	0
Utgående redovisat värde	156 359 218	19 359 218

Företagets innehav av andelar i koncernföretag

Företagets namn	Kapital- andel	Rösträtts- andel	Antal andelar	Bokfört värde 2019-12-31	Bokfört värde 2018-12-31
RhoVac ApS	100%	100%	0	156 359 218	19 359 218
Summa				156 359 218	19 359 218

Företagets namn	Org.nr	Säte
RhoVac ApS	31159008	Hørsholm, Danmark

Not 20 - Fordringar hos koncernföretag

	Moderbolaget 2019-12-31	Moderbolaget 2018-12-31
Ingående anskaffningsvärde	18 682 967	10 427 234
Tillkommande fordringar	120 814 999	10 263 098
Reglerade fordringar	-2 497 967	-2 007 365
Ovillkorat aktieägartillskott	-137 000 000	-
Långfristiga fordringar	-	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	0	18 682 967
Ingående nedskrivningar	-	-
Utgående ackumulerade nedskrivningar	0	0
Utgående redovisat värde	0	18 682 967

Not 21 - Eventualförpliktelser gentemot dotterbolag

RhoVac AB (publ) förbinder sig intill åtminstone till utgången 2020 att på begäran en eller flera gånger tillföra det kapital för att verksamheten i RhoVac ApS ska fortsätta. Tillförsele av likvida medel ska ske i form av eget kapital, aktieägartillskott eller lån som förfaller till betalning tidigast 2021-03-31 och som från RhoVac ABs sida inte är möjligt att säga upp innan 2020-03-31 samt att det är tillräckligt för att RhoVac ApS ska uppfylla sina förpliktelser i takt med att de förfaller.

Not 22 - Förslag till vinstdisposition

Till årsstämman förfogande står följande:

Överkursfond	210 683 056
Balanserat resultat	-14 447 798
Årets resultat	-12 138 664
Summa	184 096 594

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att vinstmedlen disponeras på följande sätt:
I ny räkning överförs 184 096 594 kr.

Not 23 - Incitament Program

På extra bolagsstämma den 25 september 2019 beslutades införande av ett långsiktigt incitamentsprogram innefattande en riktad emission av teckningsoptioner för ledande befattningshavare och nyckelpersoner inom RhoVac-koncernen. Teckningsoptionsprogrammet omfattar 800 000 teckningsoptioner och varje teckningsoption ger rätt att teckna en aktie i bolaget till en teckningskurs per aktie som motsvarar 200 procent av den volymvägda genomsnittskursen enligt Spotlight Stock Markets officiella kurslista för aktie i bolaget under tio handelsdagar före den extra bolagsstämman den 25 september 2019. Teckningsoptionerna emitteras till teckningsoptionernas marknadsmässiga värde vid teckningstidpunkten, fastställt av Mazars Corporate Finance, som oberoende värderingsinstitut, med användande av Black & Scholes-värderingsmodell. Teckning av aktier ägar rum under perioden från och med den 1 oktober 2022 till och med den 31 oktober 2022. Mazars Corporate Finance fastsatte teckningskursen till 33,20 kronor per aktie samt optionspremien till 0,47 kronor per teckningsoption.

Namn	Antal teckningsoptioner
Anders Månsson	350 000
Next Stage Ventures ApS (Henrik Stage)	250 000
Alexandra Ellervik	50 000
Glazer Consulting ApS (Steven Glazer)	50 000
Ozack ApS (Ann Christine Korsgaard)	50 000
MW-Consult (Malene Weis)	50 000
Total	800 000

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Definition av nyckeltal

- **Rörelsemarginal:** Rörelseresultat dividerat med nettoomsättning.
- **Vinstmarginal:** Resultat efter finansiella poster i förhållande till nettoomsättning.
- **Soliditet:** Justerat eget kapital dividerat med balansomslutning.
- **Skuldsättningsgrad:** Skulder/Eget kapital.
- **Resultat per aktie:** Beräknas på antal aktier vid periodens slut.

Revisor

Revisor är Deloitte AB (Box 233, 391 22 Kalmar), med huvudansvarig revisor Magnus Andersson. Andersson är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer och rådgivare. Från december 2015 har revisor i det danska dotterbolaget RhoVac ApS varit Deloitte (Weidekampsgade 6, 2300 København S, Danmark) med huvudansvarig revisor Jens Sejer Pedersen. Pedersen är auktoriserad revisor (statsautoriseret revisor).

STYRELSENS UNDERSKRIFT

Lund den 8 april 2020

Anders Månsson
Verkställande direktör

Gunnar Gårdemyr
Styrelseordförande

Cristina Glad
Styrelseledamot

Lars Hedbys
Styrelseledamot

Anders Ljungqvist
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 8 april 2020

Deloitte AB

Magnus Andersson
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Rhovac AB (publ) organisationsnummer 559037-2271

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Rhovac AB (publ) för räkenskapsåret 2019-01-01 - 2019-12-31. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 18-49 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2019 och av dessas finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna 1-17 och 53 men innefattar inte årsredovisningen, koncernredovisningen och vår revisionsberättelse avseende dessa.

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

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

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

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller 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 revisionsssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och



anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

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

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller 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. Risker 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 och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana

upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

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

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Rhovac AB (publ) för räkenskapsåret 2019-01-01 - 2019-12-31 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 revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens 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.

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 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.

Kalmar den 8 april 2020

Deloitte AB

Magnus Andersson
Auktoriserad revisor

FINANSIELL KALENDER OCH KONTAKT

Delårsrapport 1	5 maj 2020
Halvårsrapport	28 augusti 2020
Delårsrapport 3	12 november 2020
Bokslutskommuniké 2020	12 februari 2021

Frågor gällande årsredovisningen kan ställas till CFO Henrik Stage hst@rhovac.com

BOLAGSINFORMATION

RhoVac AB - Moderbolag

Firmanamn	RhoVac AB
Handelsbeteckning	RhoVac Aktierna och teckningsoptioner kommer att bli föremål för handel på Spotlight Stock Market, vilket inte är en reglerad marknad. RhoVacs aktier har ISIN-kod SE0007784319.
Säte och hemvist	Lund kommun, Skåne län, Sverige
Organisationsnummer	559037-2271
Datum för bolagsbildning	2015-11-25
Datum när bolag startade sin verksamhet	2015-11-25
Land för bolagsbildning	Sverige
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen
Adress	c/o Sverige Medicon Village AB Scheeletorget 1 223 81 Lund Sverige
Telefon	+46 73-751 72 78
Hemsida	www.rhovac.com
Revisor	Deloitte AB (Box 233, 391 22 Kalmar), huvudansvarig revisor Magnus Andersson

RhoVac ApS - Dotterbolag

Land för bolagsbildning	Danmark
Land från var dotterbolag driver verksamhet	Danmark
Organisationsnummer	31159008
Ägarandel	100 procent



RhoVac AB

Besöksadress: Medicon Village, Scheelevägen 2, Lund, Sverige

Postadress: Medicon Village AB, SE-223 81 Lund, Sverige

Tele: +46 73-751 72 78 | **E-post:** info@rhovac.com

www.rhovac.com