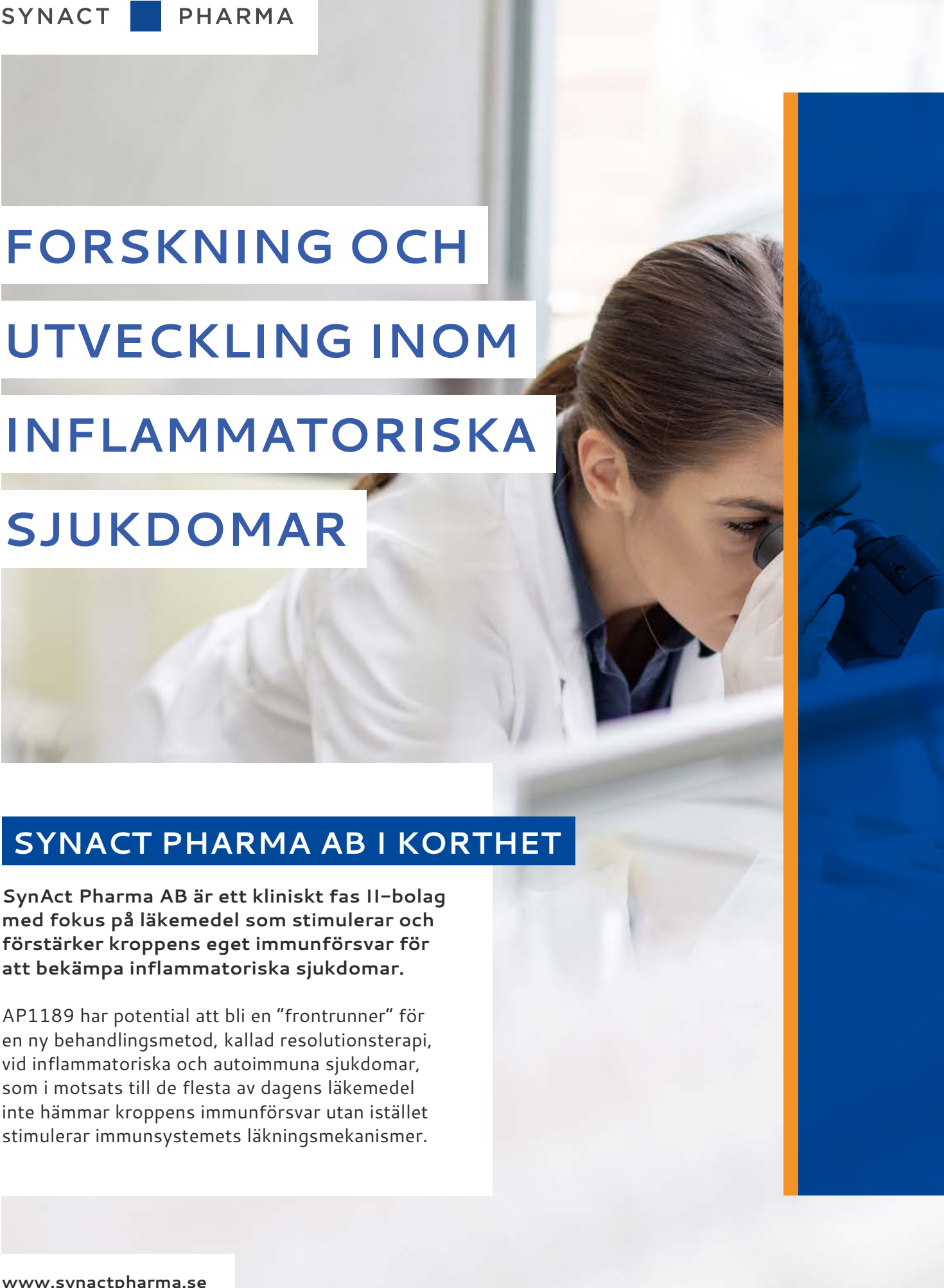


■ ÅRSREDOVISNING



SynAct Pharma AB bedriver forskning och utveckling inom inflammatoriska sjukdomar



FORSKNING OCH UTVECKLING INOM INFLAMMATORISKA SJUKDOMAR

SYNACT PHARMA AB I KORTHET

SynAct Pharma AB är ett kliniskt fas II-bolag med fokus på läkemedel som stimulerar och förstärker kroppens eget immunförsvar för att bekämpa inflammatoriska sjukdomar.

AP1189 har potential att bli en "frontrunner" för en ny behandlingsmetod, kallad resolutionsterapi, vid inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, som i motsats till de flesta av dagens läkemedel inte hämmar kroppens immunförsvar utan istället stimulerar immunsystemets läkningsmekanismer.

INNEHÅLL

Affärsmodell	4
Väsentliga händelser under 2019	5
Ledningsgruppen kommenterar	6
Teknologi, marknad och patent	7
Aktien, aktiekapital och ägarbild	11
Styrelse och ledande befattningshavare	12
Förvaltningsberättelse	14
Flerårsjämförelse	16
Den finansiella utvecklingen	17
Risker	18
Utsikter och kapitalbehov för 2020	19
Förslag till vinstdisposition	19
Koncernens resultaträkning	20
Koncernens balansräkning	21
Koncernens rapport över förändring i eget kapital	23
Koncernens kassaflödesanalys	24
Moderföretagets resultaträkning	25
Moderföretagets balansräkning	26
Moderföretagets rapport över förändring i eget kapital	28
Moderföretagets kassaflödesanalys	29
Noter	30
Övriga upplysningar	39
Styrelsens underskrift	39
Revisionsberättelse	40
Finansiell kalender och kontakt	43
Bolagsinformation	43

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

Med "SynAct Pharma AB" avses moderbolaget SynAct Pharma AB med organisationsnummer 559058-4826. Med "Bolaget" eller "SynAct Pharma" eller SynAct" avses koncernen, det vill säga SynAct Pharma AB och dess helägda dotterbolag SynAct Pharma ApS.

SynAct Pharma AB

Besöksadress:

Scheelevägen 2
223 81 Lund, Sverige

Postadress:

Scheelevägen 2
223 81 Lund, Sverige

Telefon:

+45 28 44 75 67

E-post:

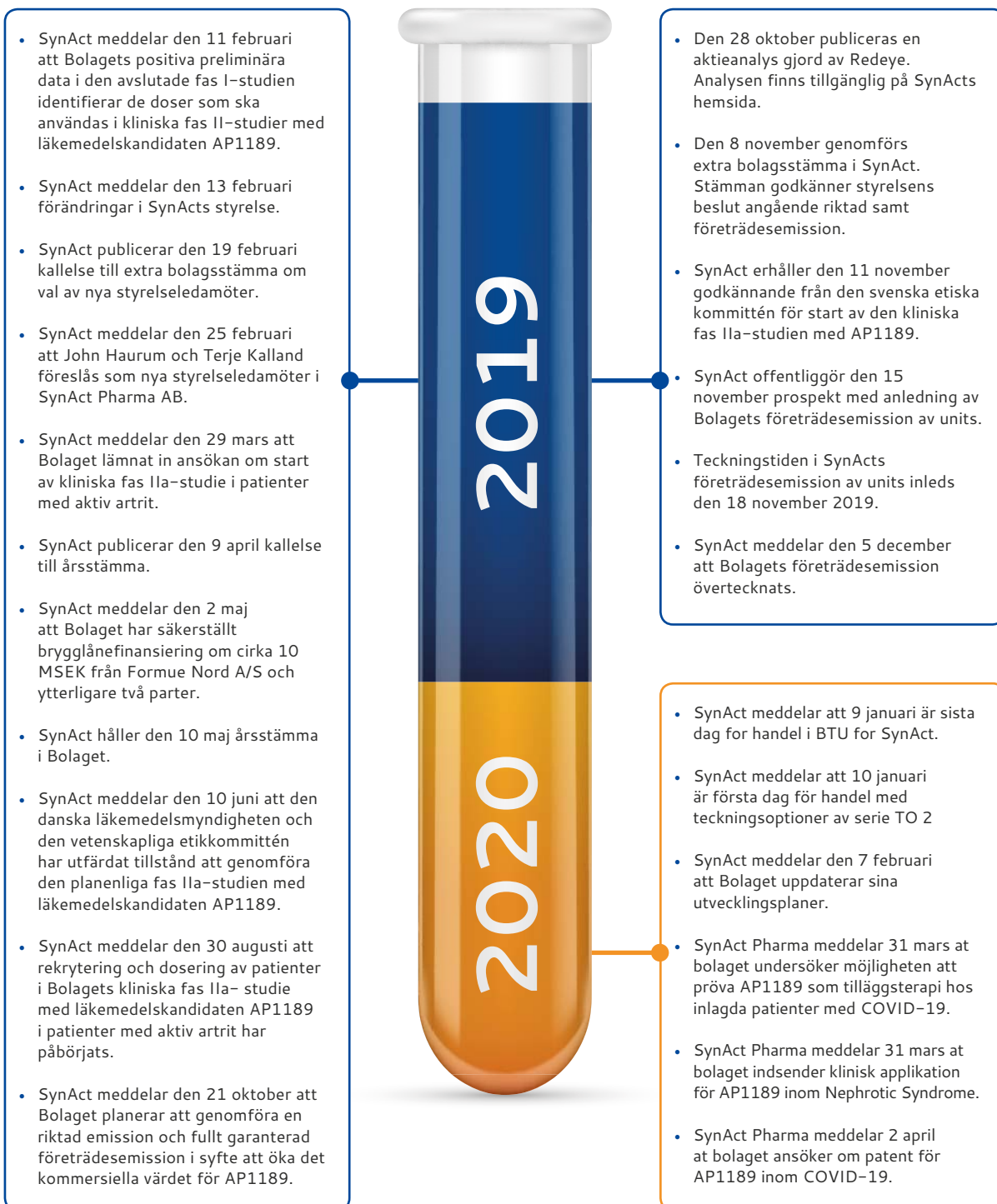
joo@synactpharma.com



AFFÄRSMODELL

SynAct Pharma AB:s affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att säkra proof-of-concept, det vill säga stöd för klinisk relevans. Bolagets ambition är att genomföra en fas II-studie, för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.





SynAct utvecklas mot att bli ett ledande bolag inom en ny behandlingsmetod – kallad resolutionsterapi – vid inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar.

Vår läkemedelskandidat AP1189 hjälper kroppens genom att förstärka immunsystemets läkningsmekanismer ved att aktivera kroppens immunceller, till skillnad från biologiska och immunosuppressiva läkemedel, som verkar genom att hämma immunsystemets aktivitet.

Efter ett händelserikt 2019 har vi lagt en stabil grund för vidareutvecklingen av Bolagets läkemedelsportfölj med kliniska pröjekter i reumatoid artrit och nefrotisk syndrom.

SynAct Pharma meddelade i mars att bolaget vil undersöka möjligheten att utveckla sin kliniska antiinflammatoriska läkemedelskandidat AP1189 som tilläggsterapi hos inlagda patienter med COVID-19-infektion, för att förebygga akut respiratoriskt stressyndrom (Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS). ARDS är den vanligaste dödsorsaken bland patienter som insjuknat i COVID-19 (SARS-CoV-2).

SynAct har för avsikt att undersöka möjligheten att tillämpa AP1189 i klinik genom potentiell finansiering från bland annat statliga institutioner och kommersiella partners som är verksamma inom COVID-19-området. Detta är explorativt och villkorat av finansiering samt tillstånd att starta klinisk studie. Mot bakgrund av den akuta kris som pandemin orsakar patienter och samhälle, i kombination med bolagets kunskap om verkningsmekanismerna i AP1189, är det angeläget att undersöka om preparatet skulle kunna bidra gynnsamt i behandlingen av patienter med COVID-19.

SynActs läkemedelskandidat AP1189 har efter positiva fas I-resultat avancerat till klinisk fas II-studie med titeln "A double-blind, multi-centre, two-part, randomized, placebo-controlled study of the safety, tolerability, and efficacy of 4 weeks of treatment with AP1189 in early rheumatoid arthritis (RA) patients with active joint disease". Tidigare metotrexat-naiva patienter med aktiv RA randomiseras i studien, med ett dagligt oralt intag av AP1189 eller placebo-behandling, som ett tillägg till metotrexat-terapi under en period av fyra veckor. Interimdata från den första delen av studien kommer att ligga till grund för att besluta om vilken dos som ska användas för den andra delen av studien.

Mot bakgrund av våra lovande prekliniska studier inom nefrotiskt syndrom (NS), i vilka AP1189 signifikant minskat graden av proteinuri, meddelade vi under det fjärde kvartalet att SynAct även kommer att avancera sin verksamhet inom detta område. Parallellt med slutskedet inom fas II-studien inom RA planerar vi att initiera ytterligare en klinisk fas II-studie med AP1189 inom NS. Med etablering av tre kliniska fas II-program inom tre olika indikationer, RA, NS och COVID-19, bedömer vi kunna skapa betydande

värde för Bolaget och även öka möjligheten för framgångsrika resultat. Både RA, NS och COVID-19 är indikationer med ett stort obemött medicinskt behov och en attraktiv marknad där SynActs läkemedelskandidat har potential att både bli en ny och bättre behandlingsmetod.

Under mars 2020 utvecklades COVID-19-situationen med en aldrig tidigare skådad hastighet till en verklig pandemi och det är fortfarande mycket osäkert vad de kort-, medellång- och långsiktiga konsekvenserna kommer att bli – både för hela samhället och närmare bestämt för SynActs företag. Den potentiella användningen av AP1189 för COVID-19 representerar en ny möjlighet för företaget, medan det ökande antalet COVID-19-patienter förväntas pressa hälsosystemets kapacitet till och potentiellt över dess gränser vilka kommer att innebära ökade risker för förseningar och ytterligare kostnad för SynAct pågående och planerade kliniska studier.

SynAct anser att företaget, baserat på sin pipeline med nu 3 intressanta program – RA, NS och COVID-19 – kommer att representera en attraktiv investeringsmöjlighet och att aktieägare och optionsinnehavare kommer att exercera optionerna i serie T02 om cirka 32 miljoner SEK i juli 2020. Beloppet från denna optionsemissionen, tillsammans med bolagets befintliga rörelsekapital, är enligt styrelsens bedömning tillräckligt för att finansiera bolaget fram till den planerade rapporteringen av RA- och NS-studien i 2021.

Om T02 optionsemissionen inte blir fullt tecknad kommer företaget att undersöka alternativa finansieringsmöjligheter och, vid behov, prioritera företagets verksamhet i enlighet med den tillgängliga finansieringen.

Vi är mycket tacksamma för intresset för SynAct och jag vill tacka både våra befintliga aktieägare för deras förtroende och alla intresserade parter som har valt att investera i bolaget.

Sammantaget bedömer vi vidareutvecklingen av AP1189 inom indikationerna RA, NS och potentiellt COVID-19 som oerhört fördelaktigt i våra vidare affärsdiskussioner, med målsättning att teckna kommersiella avtal för läkemedelskandidaten. Om vi når det resultat som vi beräknar kunna uppnå med vårt utökade kliniska program, står SynAct och dess aktieägare inför en mycket intressant framtid.

SynAct Pharma AB

Jeppe Øvlesen
Verkställande direktör

Henrik Stage
Chief Financial Officer

Teknologi

SynAct Pharmas teknologi är baserat på agonister riktat mot melanocortinsystemet, som aktiveras under inflammatoriska tillstånd och bidrar med antiinflammatoriska effekter och stimulerar viktiga komponenter i läkningsprocessen och för återhämtning till normal vävnadsfunktion. SynActs läkemedelskandidat AP1189 kan som en "first in class terapi riktat mot melanocortinsystemet" doseras oralt en gång dagligen.

Behandling av inflammatoriska sjukdomar

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 inriktas primärt mot den stora gruppen patienter med inflammatorisk ledsjukdom det vill säga reumatoid artrit (RA, ledgångsreumatism) och psoriasisartrit (PsA), som drabbar ca 30% av alla patienter med psoriasis samt mot nefrotiskt syndrom (NS). Dessutom undersöks möjligheten att använda AP1189 mot systemisk lupus (SLE) och multipel skleros (MS).

Läkemedelskandidaten AP1189

AP1189 är en så kallad "biased" agonist på melanocortinreceptorer av typ 1 och 3 och har i prekliniska studier visat sig både bromsa inflammationsutvecklingen och bidra till snabbare läkning av inflammationen.

AP1189 har en unik dubbel verkningsmekanism som aktiverar och stärker kroppens egna celler för att därigenom 1) hämma sjukdomsutveckling och 2) stimulera läkningsprocessen vid inflammatoriska sjukdomar.

Idag behandlas inflammatoriska ledsjukdomar med flera olika läkemedel, innefattande allt från enklare antiinflammatoriska läkemedel till dyra antikroppar som endast eliminerar en del av inflammationen. Ofta används kombinationer av immunosuppressiva behandlingar som slår ut immunsystemet, vilket riskerar att orsaka betydande biverkningar. De vanligast använda typerna av läkemedel är NSAID (icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, vilka motverkar uppkomsten av ämnen i kroppen som kan framkalla inflammation och smärta), DMARD (Disease Modifying AntiRheumatic Drugs, som hämmar den inflammatoriska processen så att smärta, svullnad och ledstelhet lindras eller försvinner). Vidare används så kallade biologiska läkemedel såsom TNF- α -blockerare och immunosuppressiva läkemedel. Dessa läkemedel verkar genom att hämma immunsystemets aktivitet. Fram till nyligen har det ansetts att själva läkningsprocessen vid en inflammation är en passiv process och de flesta antiinflammatoriska behandlingarna, inklusive biologiska läkemedel, riktar sig mot de inflammatoriska faktorer som orsakar inflammationen. Trots behandling med dessa läkemedel uppstår akuta försämringar i sjukdomen – "flares" eller "skov". Dessa skov kan ta lång tid att läka ut och ibland leder de skador som uppkommit under skovet till att patientens besvär blir kroniska.

SynActs målsättning är att utveckla ett läkemedel som både bromsar själva inflammationsutvecklingen och därmed minskar de akuta symtomen (smärta, svullnad och stelhet), men även bidrar till snabbare läkning av inflammationen. Det senare är också mycket betydelsefullt för att den kroniska inflammationen inte ska förvärras med risk för kvarstående men. AP1189 hjälper kroppens egna celler att bekämpa inflammationen. Detta är en ny unik metod för att påverka den inflammatoriska processen, med stor terapeutisk potential vid många olika kroniska inflammationssjukdomar.

Nuläge

Företaget testar för närvarande sin förening AP1189 i en klinisk fas II-studie med reumatoid artrit (RA) och kommer under första kvartalet 2020 att lämna in en klinisk prövningsansökan för en ytterligare fas II-studie i nefrotiskt syndrom (NS). Med upprättandet av tre kliniska fas II-program kommer SynAct avsevärt att öka möjligheten till ett framgångsrikt resultat och samtidigt öka det kommersiella värdet för AP1189. Både RA, NS och COVID-19 är indikationer med ett stort otillfredsställt medicinskt behov och en attraktiv marknad där SynActs läkemedelskandidat har potential att bli en ny och förbättrad metod för behandling. Positiva data från det pågående fas IIa-programmet i RA och från den planerade fas IIa-studien i NS kan innebära att AP1189 kan bli en "game changer" på melanocortinmarknaden, som för närvarande uppgår till över 1 miljard USD, vilket skulle gynna en stor patient grupp.

Nuläge – Reumatoid Arthritis

SynActs läkemedelskandidat AP1189 har efter positiva fas I-resultat avancerat till klinisk fas II-studie med titeln "A double-blind, multi-centre, two-part, randomized, placebo-controlled study of the safety, tolerability, and efficacy of 4 weeks of treatment with AP1189 in early rheumatoid arthritis (RA) patients with active joint disease". Den kliniska fas IIa-studien pågår med aktiv rekrytering av patienter i Danmark och Sverige och från denna månad även i Norge. Tidigare metotrexat-naiva patienter med aktiv RA randomiseras i studien, med ett dagligt oralt intag av AP1189 eller placebo-behandling, som ett tillägg till metotrexat-terapi under en period av fyra veckor. Interimdata från den första delen av studien kommer att ligga till grund för att besluta om vilken dos som ska användas för den andra delen av studien.

Nuläge – Nefrotisk Syndrom

Mot bakgrund av våra lovande prekliniska studier inom nefrotiskt syndrom (NS), i vilka AP1189 signifikant minskat graden av proteinuri, har vi avancerat verksamheten inom detta område och planerar i 2020 att initiera ytterligare en klinisk fas II-studie med AP1189 inom NS.

Nuläge COVID-19

SynAct Pharma meddelade i mars att bolaget vill undersöka möjligheten att utveckla sin kliniska antiinflammatoriska läkemedelskandidat AP1189 som tilläggsterapi hos inlagda patienter med COVID-19-infektion, för att förebygga akut respiratoriskt stressyndrom (Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS). ARDS är den vanligaste dödsorsaken bland patienter som insjuknat i COVID-19 (SARS-CoV-2).

Mot bakgrund av den akuta kris som pandemin orsakar patienter och samhälle, i kombination med bolagets kunskap om verkningsmekanismerna i AP1189, är det angeläget att undersöka om preparatet skulle kunna bidra gynnsamt i behandlingen av patienter med COVID-19.

En allvarlig följd av infektion med COVID-19 är att patienterna utvecklar svår lunginflammation. Okontrollerat kan lunginflammation leda till akut respiratoriskt stressyndrom (ARDS), ett mycket allvarligt tillstånd som ofta kräver respiratorbehandling. Dessutom är ARDS associerat med hög risk att utveckla systemiskt inflammationsbesvärssyndrom (Systemic Inflammation Distress Dyndrome, SIDS), ibland kallat "cytokinstorm", eftersom immunsystemet är överaktiverat och risken för dödlig utgång är hög.

För att hämma inflammationen i lungorna krävs anti-inflammatorisk behandling, vilket dock är komplicerat då denna behandling också kan verka immunosupprimerande och försvaga immunförsvaret, vilket försvårar för patienten att slå tillbaka infektionen. Ett viktigt mål är därför att dämpa de inflammatoriska responserna utan att dämpa anti-viral immunitet. Det är därför viktigt att poängtera att vi tror att den dubbla verkningsmekanismen hos AP1189 kan vara fördelaktig till att både minska och motverka inflammation utan att verka immunosupprimerande och därmed möjliggöra för patientens immunförsvär att fungera och slå tillbaka infektionen, vilket är avgörande i svåra infektioner såsom COVID-19.

AP1189 behandlar inflammation genom sin resolutionsterapi, vilket tros kunna ha en gynnsam effekt hos patienter med ARDS. Resolutionsterapi är en ny metod för att hämma immunsystemet mer selektivt, vilket möjliggör bättre bibehållande av immunförsvarets funktion så att patienten har större möjligheter att klara infektionen genom sitt immunförsvär. I resolutionsterapin aktiveras också makrofagerna – "städarcellerna" i immunsystemet – som "rengör" inflammerade vävnader och organ för att möjliggöra en snabbare läkning av infektionen.

Eftersom resolutionsterapi inte sätter ned immunförsvaret hos patienten möjliggörs användning även i svåra infektioner som COVID-19. AP1189 är testad i djurmodeller med SIDS med god effekt och reducerar selektivt både inflammationen via hämning av neutrofila celler och produktionen av viktiga pro-inflammatoriska mediatorer, som till exempel IL-6, TNF- α och IL-1 β . AP1189 visar också en potent stimulering av makrofager som rengör den inflammerade vävnaden.

Marknad

Med etablering av tre kliniska fas II-program inom tre olika indikationer, RA, NS och COVID-19, bedömer vi kunna skapa betydande värde för Bolaget och även öka möjligheten för framgångsrika resultat. Både RA, NS och COVID-19 är indikationer med ett stort obemött medicinskt behov och en attraktiv marknad där SynActs läkemedelskandidat har potential att både bli en ny och bättre behandlingsmetod.

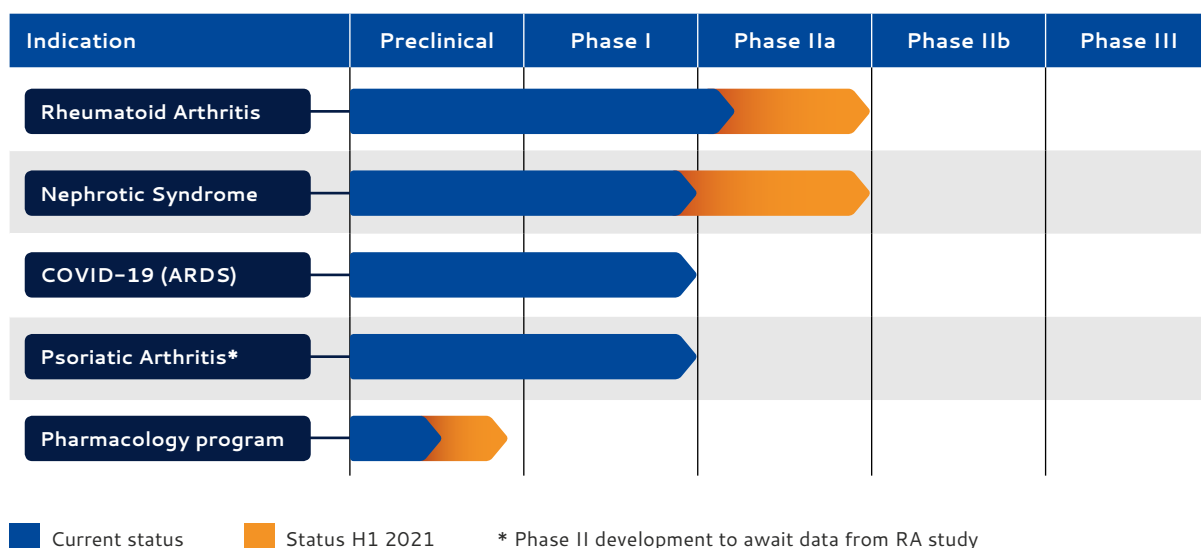
SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 inriktas således primärt mot marknaden för RA, PsA och NS.

Den globala marknaden för läkemedel mot reumatoid artrit uppgick 2017 till cirka 23,3 miljarder USD, medan försäljningen av läkemedel för behandling av psoriasisartrit uppgick till över 4,5 miljarder USD. Marknaden för NS är något mindre, men ger möjligheten att få särlekemedelsstatus och dra nytta av fast-track-utveckling och exklusivitet efter marknads lansering. För att beskriva potentialen för melanokortin-härledd terapi kan paralleller dras till läkemedlet Acthar® Gel, som också verkar via melanocortinreceptorer, och som idag används som behandling för svårbehandlade fall av reumatologiska sjukdomar samt indikationerna systemisk lupus (SLE), multipel skleros (MS) och nefrotiskt syndrom (NS). Den nuvarande marknaden för ACTK-läkemedel är en årlig försäljning på cirka 1,25 miljarder USD¹. Användningen av Acthar® Gel är begränsad till svårbehandlade fall eftersom föreningen har ett antal oönskade biverkningar. Anledningen till att användningen av ACTH-behandlingar är begränsad till svårbehandlade fall är förekomsten av en rad biverkningar vilka, baserat på nuvarande kunskap, inte förväntas uppkomma vid behandling med AP1189, trots att denna läkemedelskandidat har potential att ge samma behandlingseffekt.

AP1189 utvecklas dessutom för oral administrering en gång dagligen, medan Acthar® Gel ges som injektioner med endast begränsade möjligheter för självadministrering.

1. Global Data

Pipeline overview



Patent

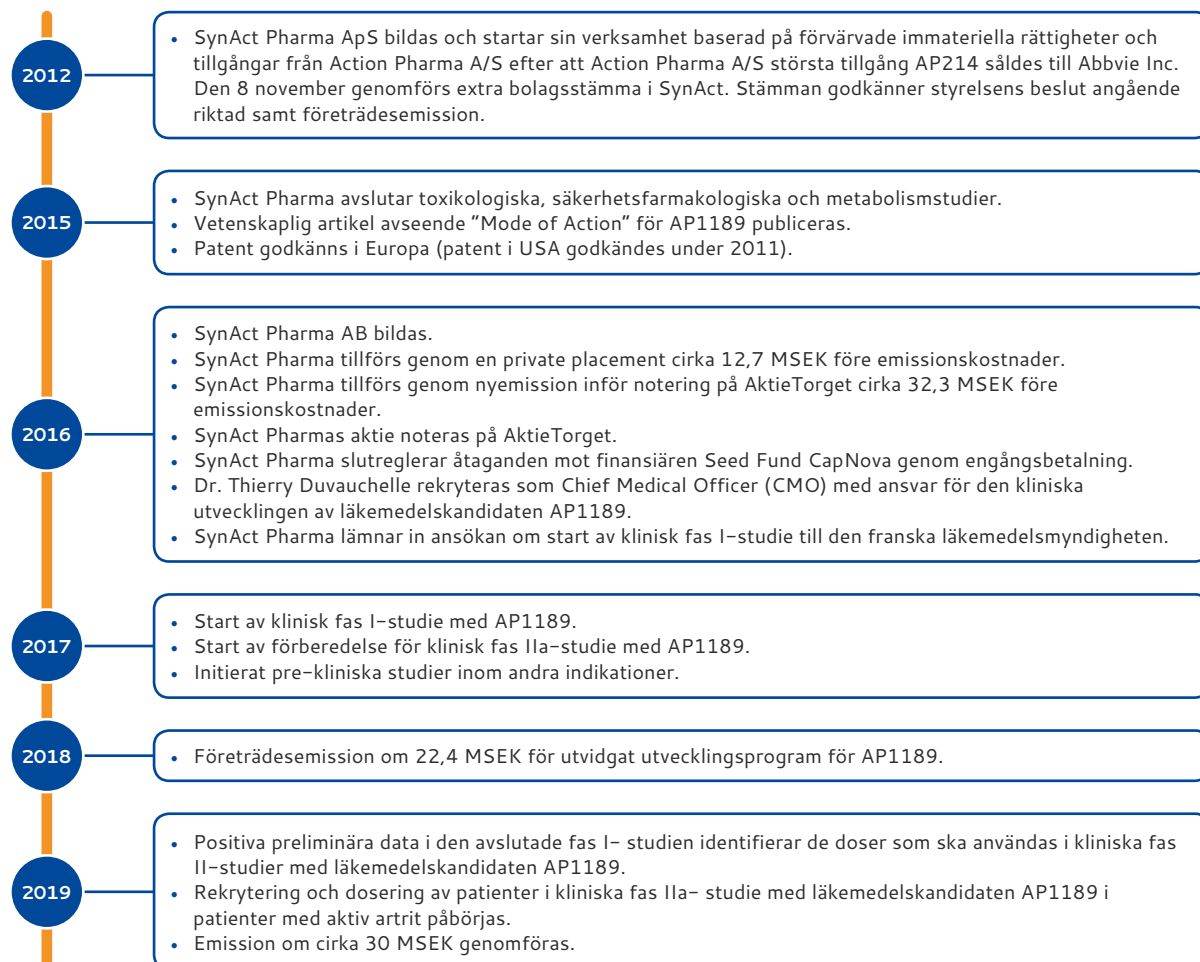
Bolaget innehar patentskydd avseende sammansättning, produktion och användning till och med 2027 (förutom USA där patentskyddet sträcker sig till 2028), med möjlighet till fem års förlängning avseende AP1189. SynAct Pharmas patentportfölj har ursprungligen ansökts av Action Pharma A/S. I samband med likvidationen av Action Pharma A/S överfördes patentportföljen till SynAct Pharma ApS.

Region/Land	Status	Patent/ansökan giltig till
Australien	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Kanada	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Kina	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Europa	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Hong Kong	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Indien	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Japan	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Mexico	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Nya Zeeland	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Sydafrika	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
USA	Ägandeöverföring registrerad	2028-03-20

Då patent innebär en godkänd ensamrätt under en period är SynAct Pharma beroende av patenten ur kommersiell syn- punkt, då det har stor betydelse för den kommersiella potentialen. Patent gäller generellt i 20 år från ansökningsdatumet.

Historik

Nedan presenteras en översiktlig bild över SynAct Pharmas historik i korthet. SynAct Pharma ApS bildades 2012. SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, bildades under april 2016.



Partners

SynAct Pharma har ingått avtal med leverantörer av service och produkter rörande produktion av läkemedel samt slutförande av planerade studier. Den primära samarbetspartner har under 2019 varit PhInC Development för fas I-studien och Croxx för fas II-studien.



Medarbetare

SynAct har för närvarande inga anställda men har på marknadsmässiga grunder anlitat Jeppe Øvlesen, Thomas Jonassen och Henrik Stage gällande deras åtagande som VD, CSO och CFO i SynAct. Härutöver är Dr. Thierry Duvauchelle engagerad som medical director. Konsultavtal har även ingåtts med John Haurum.

AKTIEN, AKTIEKAPITAL OCH ÄGARBUILD

Aktien

Aktien i SynAct Pharma AB noterades på Spotlight Stock Market ("Spotlight") den 11 juli 2016. Spotlight driver en handelsplattform (MTF). Per den 31 december 2019 uppgick antalet aktier i SynAct Pharma AB till 16 771 167 stycken. När initial företrädesemission och riktad emission av units har registrerats hos Bolagsverket kommer antalet aktier i SynAct att uppgå till 19 566 435 stycken. Härutöver kommer det finnas 4 891 268 utestående teckningsoptioner med en strike price på 6,70 SEK per aktier av serie TO 2.

Ägarförteckning med de största aktieägarna

Nedan presenteras en tabell över ägare i Bolaget per den 31 december 2019 ifrån Spotlight via följande länk:

<https://spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001597>

Aktieägare	Kapital %	Röster %
Thomas Jonassen	13,34	13,34
Quantass ApS	8,33	8,33
Nordnet Pensionsförsäkring	7,68	7,68
Avanza Pension	6,15	6,15
Torbjörn Bjerke	4,55	4,55
Henrik Stage	3,05	3,05
A.M. Karlsson i Kvicksund AB	2,99	2,99
Dory Gevryie	1,52	1,52
Robert Sahlin	1,45	1,45
Peyman Pournouri	1,44	1,44

Sammanställd och bearbetad data från bland annat Euroclear, Morningstar och Finansinspektionen.

Styrelses aktieägar Lock-up avtal

Thomas Jonassen, Jeppe Øvlesen, Henrik Stage och Torbjørn Bjerke (via företag) tecknat ett lock-up-avtal (punktum). Avtalet innebär att de förbinder sig att fortsätta äga minst 90 procent av sitt nuvarande aktieinnehav i bolaget fram till maj 2020.

Aktiekapitalets utveckling

ÅR	Händelse	Kvotvärde	Pris per aktie	Ökning av antalet aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt antal aktier	Totalt aktiekapital
2016	Bolagsbildning ¹	0,125	-	4 800 000	600 000,00	4 800 000	600 000
2016	Riktad nyemission	0,125	5,25	2 410 021	301 252,625	7 210 021	901 253
2016	Emission	0,125	6,4	5 050 000	631 250,00	12 260 021	1 532 503
2017	Teckningsoptioner	0,125	6,4	157 428	19 678,505	12 417 449	1 552 181
2018	Emission	0,125	9,9	2 257 720	282 215	14 675 167	1 834 396
2019	Emission	0,125	6,20	2 096 000	262 000	16 771 167	2 096 396
2020	Emission	0,125	6,20	2 795 268	349 409	19 566 435	2 445 804

1. Bolagsbildningen av SynAct Pharma AB skedde genom apportemission av aktierna i det danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Ytterligare information om SynAct Pharma AB:s bildande finns på s. 52 i Bolagets prospekt.

Torbjørn Bjerke

Styrelseordförande

Torbjørn Bjerke, MD, har mer än 25 års erfarenhet inom läkemedelsutveckling och affärsutveckling. Bjerke har bred erfarenhet av att leda och utveckla tidiga forskningsbaserade bolag liksom noterade bolag såsom Karolinska Development AB. Bjerke har en bakgrund som bland annat VD vid Karolinska Development AB, VD och koncernchef på Orexo AB samt VD för Biologix AB. Bjerke har även varit chef för farmakologi på AstraZeneca AB och chef för forskning och utveckling på ALK-Abello AS. Bjerke är grundare av Action Pharma A/S och TXP Pharma GmbH, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 MUSD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 MUSD i milstolpsersättningar. Utöver ovanstående har Bjerke erfarenhet från ett antal styrelseuppdrag inom bioteknik och life science såsom DBV Technologies SA, NeuroSearch AS, TopoTarget AS, Axelar AB, Aprea AB och Pergamum AB.

John Haurum

Styrelseledamot

John Haurum, MD och Ph.D., är styrelseledamot i flera europeiska bioteknikföretag, bland annat i Synkline Aps. John Haurum var under flera år VD för det engelska bolaget F-star, där det under hans ledarskap initierades två kliniska studier i onkologi och genererade mer än 200 miljoner euro i intäkter. John Haurum var dessförinnan VP Research på ImClone Systems i New York samt har även en bakgrund som grundare och Chief Scientific Officer av Symphogen A/S. Haurum blev invald i styrelsen på extra bolagsstämma den 21 mars 2019.

Thomas Jonassen

Styrelseledamot och CSO

Thomas Jonassen är docent vid Köpenhamns universitet och gästprofessor vid WHRI, Barts and London School of Medicine. Jonassen har publicerat fler än 50 vetenskapliga artiklar och arbetat fram sex beviljade patent i USA och Europa. Tidigare erfarenheter innefattar bland annat uppdrag som grundare och CSO i Action Pharma A/S och TXP Pharma GmbH, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 MUSD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 MUSD i milstolpsersättningar. Jonassen är meduppfinnare till SynActs läkemedelskandidat AP1189.

Terje Kalland

Styrelseledamot

Terje Kalland, MD och Ph.D., har 30 års internationell erfarenhet från ledande befattningar inom läkemedelsindustrin, bland annat som Senior Vice President på Novo Nordisk AS, chef för forskning och utveckling på Biovitrum AB (nuvarande SOBI AB) samt olika positioner inom Pharmacia AB, bland annat som global chef för Onkologisk forskning. Terje Kalland har erfarenhet från investeringsverksamhet som forskningsansvarig och vice VD på Karolinska Development AB. Terje Kalland har även en bakgrund som professor i tumörimmunologi vid Lunds Universitet. Terje Kalland har vidare erfarenhet som styrelseledamot och styrelseordförande från ett flertal noterade och onoterade bolag i Sverige samt utomlands. Kalland blev invald i styrelsen på extra bolagsstämma den 21 mars 2019.

Jeppe Øvlesen

VD

Jeppe Øvlesen har en MBA med inriktning på ledarskap och finansiering vid University of Hartford. Øvlesen har erfarenhet inom affärsutveckling och har varit delaktig i fler än 20 framgångsrika nystartade företag inom medicinteknik, bioteknik och IT, däribland CLC Bio A/S, Cetrea A/S och Monsenso ApS. Øvlesen har bland annat tidigare varit VD på ChemoMetec A/S och PNN Medical A/S. Tidigare erfarenheter innefattar även grundare av TXP Pharma GmbH och CFO och vice VD för affärsutveckling på Action Pharma A/S, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 miljoner USD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 miljoner USD i milstolpsersättningar.

Henrik Stage

CFO

Henrik Stage har en MSc inom finans och har över 25 års erfarenhet från ledande positioner inom biotech- och finanssektorn. Stage har varit CFO och CEO i Santaris Pharma A/S och har för detta bolag genomfört fler än 10 partneravtal med Big Pharma-bolag såsom Pfizer Inc., BMS (Bristol-Myers Squibbs), Roche, GlaxoSmithKline och Shire. Härutöver har Stage anskaffat kapital om mer än 200 miljoner USD samt säkrat en framgångsrik exit av Santaris Pharma A/S som såldes till Roche för 450 miljoner USD under 2014. Stage äger Next Stage Ventures (som äger aktier i SynAct Pharma AB och i ADCendo ApS) och äger aktier i Ventac Holding Cyprus Ltd. Härutöver är Stage CFO i RhoVac AB, styrelseledamot i Resother och CEO i ADCendo ApS.

Thierry Duvauchelle

Medical Director

Dr. Duvauchelle, MD, MD, har mer än 25 års erfarenhet av tidig klinisk utveckling. Dr. Duvauchelle är en av Europas mest erfarna experter inom klinisk farmakologi och har under många år varit chef för Paris största fas 1-klinik, Aster-Cephac SA, samt innehaft en position som Corporate VP i SGS, med ansvar för Bolagets kliniska fas 1-kliniker i Frankrike och Belgien.

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. Bolaget är inte skyldigt att följa svensk kod för bolagsstyrning och har heller inte frivilligt förpliktigt sig att följa denna. Det finns inga familjeband mellan styrelseledamöter och ledande befattningshavare.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för SynAct Pharma AB (publ), organisationsnummer 559058-4826, 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

SynAct Pharma AB utvecklar läkemedel mot inflammatoriska sjukdomar. Bolagets målsättning är att utveckla ett läkemedel som bromsar själva inflammationsutvecklingen och därmed minskar de akuta symtomen (smärta, svullnad och stelhet), men även bidrar till snabbare läkning av inflammationen. Årets framgångar är ytterligare beskrivna under Ledningsgruppens kommentarer.

Bolagets ambition är att genomföra en fas II-studie, för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.

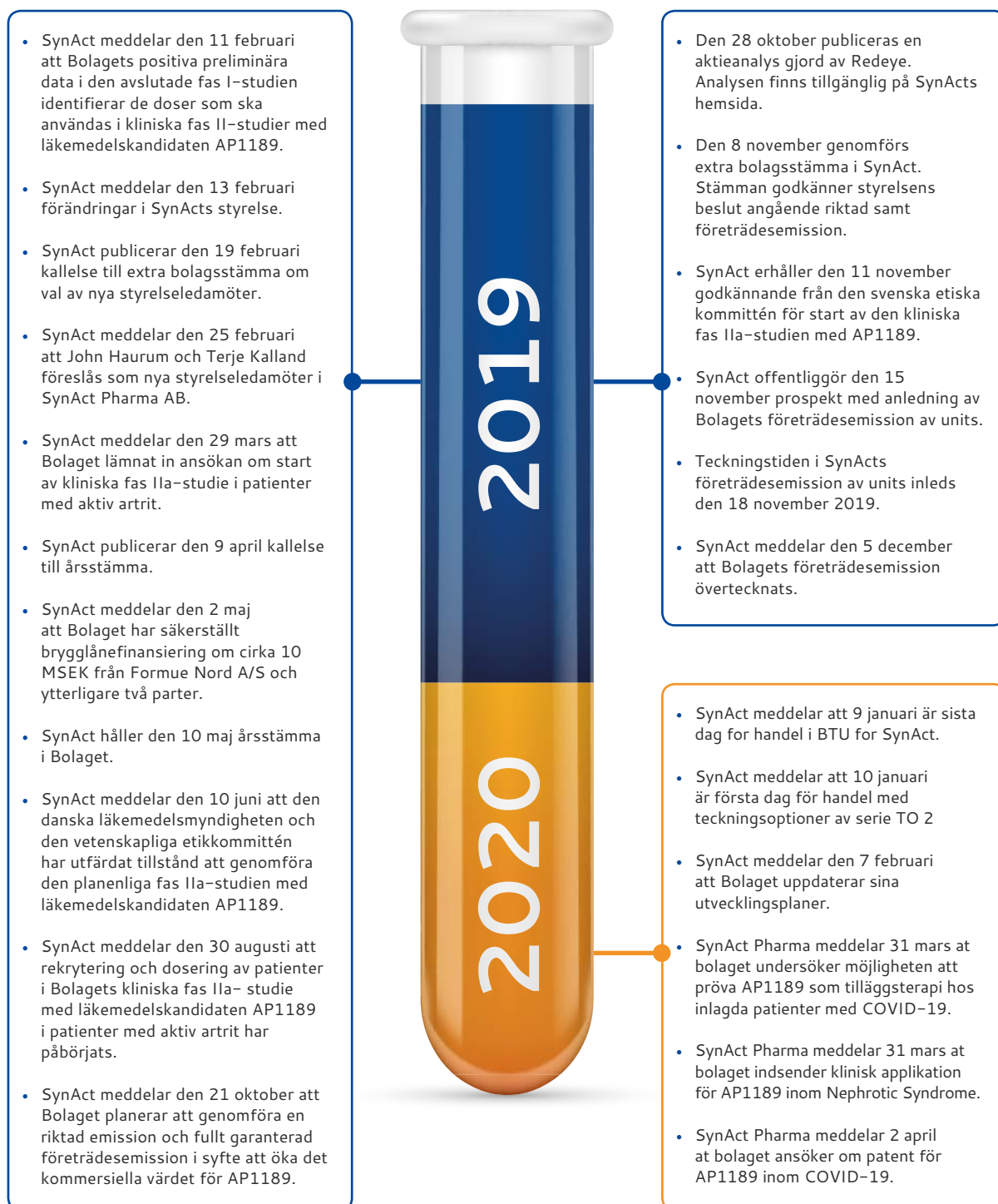
Bolaget har inga anställda. Dock anlitas VD Jeppe Øvlesen, CFO Henrik Stage, CSO Thomas Jonassen och Medical Director Dr. Thierry Duvauchelle genom konsultavtal. Konsultavtal har även ingåtts med John Haurum. Avseende dotterbolaget gäller samma förfarande.

Koncernen

Koncernen består av moderbolaget SynAct Pharma AB (publ) med säte i Lund och det helägda dotterbolaget SynAct Pharma ApS med säte och verksamhet i Holte, Danmark. Koncernen bedriver forskning och utveckling inom inflammatoriska sjukdomar. Dotterbolaget SynAct Pharma ApS startade sin verksamhet 2012. Verksamheten

i SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, inleddes i och med registreringen den 12 april 2016, vilken skedde genom apportemission av aktierna i det danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Härigenom uppkom vid denna tidpunkt ett koncernförhållande. Utöver ovanstående har SynAct Pharma AB inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

Väsentliga händelser under 2019



Utveckling av verksamhet, ställning och resultat

KONCERNEN	2019	2018	2017	2016
Nettoomsättning	0	0	0	0
Rörelseresultat	-24 801 787	-28 391 062	-18 191 840	-16 973 015
Resultat e. finansiella poster	-27 104 276	-28 244 407	-18 036 454	-16 992 370
Årets resultat	-23 957 721	-23 445 381	-15 395 165	-15 455 944
Balansomslutning	23 814 422	14 029 055	15 225 352	30 570 279
Rörelsemarginal	Neg.	Neg.	Neg.	Neg.
Vinstmarginal	Neg.	Neg.	Neg.	Neg.
Soliditet	56,7%	73,5%	84,8%	88,6%
Skuldsättningsgrad	43,3%	36,0%	17,9%	12,9%
Genomsnittligt antal aktier	14 755 562	13 747 338	12 367 417	10 605 647
Antal registrerade aktier	16 771 167	14 675 167	12 417 449	12 260 021
Resultat per aktie (genomsnittligt antal)	-1,62	-1,71	-1,24	-1,46

MODERFÖRETAGET	2019	2018	2017	2016
Nettoomsättning	1 287 223	0	0	0
Rörelseresultat	-8 185 255	-4 591 132	-4 816 183	-4 261 903
Resultat e. finansiella poster	-9 998 908	-4 389 598	-4 610 218	-4 216 252
Balansomslutning	76 992 504	52 557 860	36 000 123	39 371 896
Soliditet	88,9%	98,0%	97,6%	98,6%

DEN FINANSIELLA UTVECKLINGEN

Omsättning

Nettoomsättningen för koncernen i 2019 uppgick till 0 (0) TSEK. Bolaget förväntas inte generera några intäkter förrän tidigast efter avslut av den planerade fas II-studien avseende läkemedelskandidaten AP1189. Moderbolagets omsättning om 1 287 (0) TSEK är ifrån servicetjänster levererat till det danska dotterbolag.

Finansiell utveckling

Koncernens resultat efter finansiella poster för 2019 uppgick till -27 104 (-28 244) TSEK. De huvudsakliga kostnaderna är främst relaterade till det kliniska utvecklingsprogrammet för AP1189.

Likviditet och balansräkning

Under perioden genomförde SynAct en riktad emission om cirka 13 MSEK och en fullt garanterad företrädesemission om cirka 17,3 MSEK (före emissionskostnader). Koncernens likvida medel per den 31 december 2019 uppgick till 3 555 (7 177) TSEK utan tecknat kapital ifrån emission som först inbetalats till bolaget i januari 2020. Totalt kommer bolaget, efter betalning av bryggglånefinansiering och emissionskostnader, motta 14 144 TSEK. Utöver koncernens likvida medel har Bolaget övriga fordringar som primärt avser ett tillgodohavande av skatt. 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 SynAct Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt, 3 099 TSEK för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. SynActs tillgodohavande under "Skattekreditordningen" utbetalas i november 2020. Koncernens kassaflöde i 2019 uppgick till - 3 627 (-3 459) TSEK och avspeglar tillförsel av emissionsbeloppet.

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter utgöres av sälj av service till dotterbolaget och uppgick till 1 287 (0) TSEK. Resultatet efter finansiella poster för 2019 uppgick till -9 999 TSEK (-4 389). De huvudsakliga kostnaderna är relaterade till administration och aktiviteter som understödjer det danska dotterbolagets verksamhet samt avsättning av upplupna momskostnader vidrörande tidigare år.



Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på verksamheten i SynAct. Nedan beskrivs huvudsakliga riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande.

Bolagsrelaterade risker

Kort historik

SynAct Pharma ApS bildades 2012. SynAct Pharma AB bildades i april 2016. Bolagets kontakter med såväl kunder som leverantörer är relativt nyetablerade. Av denna anledning finns risk att relationerna är svårare att utvärdera och påverkar Bolagets framtidsutsikter. Det föreligger risk att långvariga och stabila kund- och leverantörsrelationer inte etableras.

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 föreligger risk att intäkter helt eller delvis uteblir samt att SynActs målsättningar inte kommer att uppnås inom den tidsram som fastställts och att det tar längre tid än planerat att nå de milstolpar styrelsen i Bolaget fastställt.

Finansieringsbehov och kapital

SynActs framtidsplaner innebär ökade kostnader för Bolaget. En försening av marknadsgenombrott medför risk för resultatförsämringar för SynAct och att Bolaget i framtiden behöver anskaffa ytterligare kapital och det föreligger då risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas. Det finns därav risk för att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att SynAct tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat vilket även medför risk för försenad eller utebliven kommersialisering och intäkter.

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 de planerade studierna inte blir tillfredsställande och det finns risk för att Bolagets läkemedelskandidater av säkerhets- och 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. Om inte SynAct kan påvisa att Bolagets läkemedelskandidater är tillräckligt säkra och effektiva finns risk att Bolaget påverkas negativt genom försämrade intäkter och resultat.

Patent och immateriella rättigheter

SynAct har patent avseende sammansättning, produktion och användning av läkemedelskandidaten AP1189 till och med 2027 i Australien, Kanada, Kina, Europa, Hong Kong, Indien, Japan, Mexico, Nya Zeeland och Sydafrika. I USA innehar Bolaget patent till och med 2028. Det finns risk att Bolagets eventuella framtida patentansökningar inte kommer att godkännas/godkännas i ytterligare länder. Det finns även risk att beviljade patent inte ger långsiktigt skydd, då invändningar eller andra ogiltighetsanspråk

mot utfärdade patent kan göras efter beviljandet av patent. Det finns härutöver risk att aktörer med konkurrerande verksamhet patenterar angränsande områden till SynActs befintliga patent, resulterande i att konkurrenternas behandlingsalternativ når samma effekt som Bolagets alternativ. Detta skulle potentiellt innebära försämrade marknadsförutsättningar för Bolaget, i och med en ökad konkurrenssituation.

Utvecklingskostnader

SynAct 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.

Nyckelpersoner och medarbetare

SynActs nyckelpersoner har stor kompetens och lång erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområde. En förlust av en eller flera nyckelpersoner medför risk för negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet och resultat. Även svårigheter att rekrytera in nya nyckelpersoner medför risk för negativa konsekvenser för SynAct.

Leverantörer/tillverkare

SynAct har samarbeten med leverantörer och tillverkare. Det finns risk att en eller flera av dessa väljer att bryta sitt samarbete med Bolaget, vilket innebär risk för negativ inverkan på verksamheten. Det finns även risk att SynActs leverantörer och tillverkare inte till fullo uppfyller de kvalitetskrav som Bolaget ställer. Likaså finns risk att en etablering av nya leverantörer eller tillverkare blir mer kostsam och/eller tar längre tid än vad Bolaget beräknar.

Konkurrenter

En del av SynActs konkurrenter är multinationella företag med stora ekonomiska resurser. En omfattande satsning och produktutveckling från en konkurrent medför risker i form av försämrade försäljning. Vidare föreligger risk att företag med global verksamhet som i dagsläget arbetar med närliggande områden bestämmer sig för att etablera sig inom SynActs verksamhetsområde. Det föreligger risk att ökad konkurrens medför negativa försäljnings och resultateffekter för Bolaget i framtiden.

Värdepappersrelaterade risker

Kursvariationer

SynAct Pharma AB är noterat på Spotlight. Det finns risk att kursvariationer uppkommer genom stora förändringar av köp- och säljvolymerna och behöver inte nödvändigtvis ha ett samband med Bolagets underliggande värde. Det finns risk att kursvariationerna påverkar Bolagets aktiekurs negativt.

UTSIKTER OCH KAPITALBEHOV FÖR 2020

Under mars 2020 utvecklades COVID-19-situationen med en aldrig tidigare skådad hastighet till en verklig pandemi och det är fortfarande mycket osäkert vad de kort-, medellång- och långsiktiga konsekvenserna kommer att bli – både för hela samhället och närmare bestämt för SynActs företag. Den potentiella användningen av AP1189 för COVID-19 representerar en ny möjlighet för företaget, medan det ökande antalet COVID-19-patienter förväntas pressa hälsosystemets kapacitet till och potentiellt över dess gränser vilka kommer att innebära ökade risker för förseningar och ytterligare kostnad för SynAct pågående och planerade kliniska studier. SynAct anser att företaget, baserat på sin pipeline med nu 3 intressanta program – RA, NS och COVID-19 – kommer att representera en attraktiv investeringsmöjlighet och att aktieägare och optionsinnehavare kommer att exercera optionerna i serie TO2 om cirka 32 miljoner SEK i juli 2020.

Beloppet från denna optionsemissionen, tillsammans med bolagets befintliga rörelsekapital, är enligt styrelsens bedömning tillräckligt för att finansiera bolaget fram till den planerade rapporteringen av RA- och NS-studien i 2021. Om TO2 optionsemissionen inte blir fullt tecknad kommer företaget att undersöka alternativa finansieringsmöjligheter och, vid behov, prioritera företagets verksamhet i enlighet med den tillgängliga finansieringen.

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION (KRONOR)

Överkursfond	75 984 899
Balanserat resultat	0
Årets resultat	-9 998 908
Summa	65 985 991

Styrelsen föreslår att årets förlust avräknas mot överkursfonden och i ny räkning balanseras	65 985 991
--	------------

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	Not	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	4	0	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	5, 17	-24 229 899	-27 837 797
Personalkostnader	6	-233 374	-249 698
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-338 514	-303 567
Rörelseresultat		-24 801 787	-28 391 062
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	155 765	146 655
Räntekostnader och liknande kostnader	8	-2 458 255	0
Resultat efter finansiella poster		-27 104 276	-28 244 407
Skatt på årets resultat	9	3 146 555	4 799 026
ÅRETS RESULTAT		-23 957 721	-23 445 381

KONCERNENS BALANSRÄKNING

TILLGÅNGAR

	Not	2019-12-31	2018-12-31
Tecknat men ej inbetalt kapital		13 916 416	0
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	10	1 315 876	769 343
Summa anläggningstillgångar		1 315 876	769 343
Finansiella anläggningstillgångar			
Andra långfristiga fordringar	11	129 101	124 687
Summa finansiella anläggningstillgångar		129 101	124 687
Summa anläggningstillgångar		1 444 976	894 030
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar			
Aktuella skattefordringar		3 098 775	4 798 440
Övriga fordringar	12	1 523 488	1 007 686
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		275 482	211 542
Summa kortfristiga fordringar		4 897 745	6 017 668
Kassa och bank	13	3 555 284	7 117 357
Summa omsättningstillgångar		8 453 029	13 135 025
SUMMA TILLGÅNGAR		23 814 422	14 029 055

KONCERNENS BALANSRÄKNING

EGET KAPITAL OCH SKULDER

	Not	2019-12-31	2018-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital		2 096 396	1 834 396
Övrigt tillskjutet kapital		89 550 376	62 900 760
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-78 143 061	-54 422 574
Summa eget kapital		13 503 711	10 312 582
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		5 460 846	3 232 327
Övriga kortfristiga skulder		0	36 852
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	14	4 849 865	447 295
Summa skulder		10 310 711	3 716 474
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		23 814 422	14 029 055

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	1 552 181	42 427 129	-31 067 428	12 911 882
Transaktioner med ägare:				
Nyemission (Reg 2018-05-30)	282 215	22 069 193		22 351 408
Emissionskostnader		-1 595 562		-1 595 562
Omräkningsdifferenser			90 235	90 235
Periodens resultat			-23 445 381	-23 445 381
Utgående balans per 31 december 2018	1 834 396	62 900 760	-54 422 574	10 312 582

Antal aktier uppgår till 14 675 167 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2019	1 834 396	62 900 760	-54 422 574	10 312 582
Transaktioner med ägare:				
Riktad nyemission (Reg 2019-12-17)	262 000	12 733 200		12 995 200
Pågående nyemission (Reg 2020-01-08)		17 330 662		17 330 662
Emissionskostnader		-3 414 246		-3 414 246
Omräkningsdifferenser			237 234	237 234
Periodens resultat			-23 957 721	-23 957 721
Utgående balans per 31 december 2019	2 096 396	89 550 376	-78 143 061	13 503 711

Antal aktier 2019-12-31 uppgår till 16 771 167 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK / aktie. Efter registrering av alla aktier i emissionen uppgår antal aktier till 19 566 435.

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-24 801 787	-28 391 062
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:*		56 534	-84 739
Övriga finansiella poster		155 765	146 655
Erlagd ränta		-2 458 255	0
Erhållen inkomstskatt		3 146 555	4 799 026
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-23 901 187	-23 530 120
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		1 219 763	-2 029 053
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		2 191 006	1 400 378
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		4 366 900	-56 155
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-16 123 518	-24 214 950
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-498 998	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-498 998	0
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		12 995 200	20 755 846
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		12 995 200	20 755 846
Årets kassaflöde		-3 627 316	-3 459 104
Likvida medel vid periodens början		7 117 357	10 205 989
Kursdifferenser i likvida medel		65243	370 472
Likvida medel vid årets slut	13	3 555 284	7 117 357
* Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Avskrivningar		338 514	303 567
Omräkningsdifferenser interna transaktioner		-281 980	-388 306

MODERFÖRETAGETS RESULTATRÄKNING

	Not	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	4	1 287 223	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	5, 17	-9 239 104	-4 341 434
Personalkostnader	6	-233 374	-249 698
Rörelseresultat		-8 185 255	-4 591 132
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	608 742	215 082
Räntekostnader och liknande kostnader	8	-2 422 395	-13 548
Resultat efter finansiella poster		-9 998 908	-4 389 598
Resultat före skatt		-9 998 908	-4 389 598
ÅRETS RESULTAT		-9 998 908	-4 389 598

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

TILLGÅNGAR

	Not	2019-12-31	2018-12-31
Tecknat men ej inbetalt kapital		13 916 416	0
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	15	24 418 800	24 418 800
Fordringar hos koncernföretag	16	35 958 883	23 000 000
Summa anläggningstillgångar		60 377 683	47 418 800
Kortfristiga fordringar			
Fordringar hos koncernföretag		1 287 223	920 000
Övriga fordringar	12	954 142	696 895
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		144 995	153 083
Summa fordringar		2 386 361	1 769 978
Kassa och bank	13	312 044	3 369 082
Summa omsättningstillgångar		2 698 405	5 139 060
SUMMA TILLGÅNGAR		76 992 504	52 557 860

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

EGET KAPITAL OCH SKULDER

	Not	2019-12-31	2018-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		2 096 396	1 834 396
Nyemission under registrering		349 409	0
Summa bundet eget kapital		2 445 805	1 834 396
Fritt eget kapital			
Överkursfond		75 984 899	54 074 290
Årets resultat		-9 998 908	-4 389 598
Summa fritt eget kapital		65 985 991	49 684 692
Summa eget kapital		68 431 796	51 519 088
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		3 883 363	602 786
Övriga kortfristiga skulder		0	36 852
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	14	4 677 346	399 134
Summa skulder		8 560 709	1 038 772
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		76 992 504	52 557 860

MODERFÖRETAGETS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	BUNDET EGET KAPITAL		FRITT EGET KAPITAL		Summa eget kapital
	Aktie- kapital	Nyemission under registrering	Överkurs- fond	Årets resultat	
Ingående balans per 1 januari 2018	1 552 181	0	38 210 877	-4 610 218	35 152 840
Disposition av föregående års resultat			-4 610 218	4 610 218	0
Nyemission (Reg 2018-05-30)	282 215		22 069 193		22 351 408
Emissionskostnader			-1 595 562		-1 595 562
Årets resultat				-4 389 598	-4 389 598
Utgående balans per 31 december 2018	1 834 396	0	54 074 290	-4 389 598	51 519 088

Antal aktier uppgår till 14 675 167 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

	BUNDET EGET KAPITAL		FRITT EGET KAPITAL		Summa eget kapital
	Aktie- kapital	Nyemission under registrering	Överkurs- fond	Årets resultat	
Ingående balans per 1 januari 2019	1 834 396	0	54 074 290	-4 389 598	51 519 088
Disposition av föregående års resultat			-4 389 598	4 389 598	0
Riktad nyemission (Reg 2019-12-17)	262 000		12 733 200		12 995 200
Pågående nyemission (2020-01-08)		349 409	16 981 253		17 330 662
Emissionskostnader			-3 414 246		-3 414 246
Årets resultat				-9 998 908	-9 998 908
Utgående balans per 31 december 2019	2 096 396	349 409	75 984 899	-9 998 908	68 431 796

Antal aktier 2019-12-31 uppgår till 16 771 167 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK / aktie. Efter registrering av alla aktier i emissionen uppgår antal aktier till 19 566 435.

MODERFÖRETAGETS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-8 185 255	-4 591 132
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Erhållen ränta		608 742	215 082
Erlagd ränta		-2 422 395	-13 548
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-9 998 908	-4 389 598
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		-616 385	21 519
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		3 280 577	151 312
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		4 241 360	40 177
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-3 093 356	-4 176 590
Investeringsverksamheten			
Förändring lån dotterföretag		-12 958 883	-14 215 083
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-12 958 883	-14 215 083
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		12 995 200	20 755 846
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		12 995 200	20 755 846
Årets kassaflöde		-3 057 038	2 364 173
Likvida medel vid årets början		3 369 082	1 004 909
Likvida medel vid årets slut	13	312 044	3 369 082

Not 1 – Allmän information

SynAct Pharma AB (publ) med organisationsnummer 559058-4826 är ett publikt aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Skåne län, Lunds kommun. Adressen till bolaget är Scheelevägen 2, 223 81 Lund. SynAct Pharma AB är moderbolag i en koncern som omfattar det helägda dotterbolaget SynAct Pharma ApS, Danmark. Utöver ovanstående har SynAct Pharma AB inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

Not 2 – Redovisningsprinciper och värderingsprinciper

Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3) tillämpas vid upprättandet av finansiella rapporter.

Dotterföretaget SynAct Pharma ApS registrerades och startade sin verksamhet 2012. Verksamheten i SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, inleddes i och med registreringen den 12 april 2016, genom en apportemission varigenom aktierna i dotterbolaget SynAct Pharma ApS förvärvades i utbyte mot aktier. Härigenom uppkom vid denna tidpunkt ett koncernförhållande.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar moderbolaget och de dotterföretag i vilka moderbolaget direkt eller indirekt innehar mer än 50 % av rösterna eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande. Koncernredovisningen är upprättad enligt förvärvsmetoden. Redovisningsprinciperna för dotterföretag överensstämmer med koncernens redovisningsprinciper. Redovisningsprinciperna för dotterföretag är i enlighet med redovisningsregler för mindre företag i Danmark där man 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. Fordringar och skulder i utländsk valuta omräknas i koncernredovisningen till balansdagens valutakurs. Intäkter och kostnader i utländsk valuta omräknas i koncernredovisningen utifrån periodens genomsnittliga valutakurs. Eventuella omräkningsdifferenser som uppstår redovisas direkt mot eget kapital. Internvinster inom koncernen elimineras i sin helhet.

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.

Intäkter

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

Leasingavtal

Inga leasingavtal föreligger per 31 december 2019.

Ersättningar till anställda

Under 2019 har koncernen inte haft några anställda utan personalkostnader består endast av arvode till valda styrelseledamöter. Vid utgången av december 2019 har bolaget inte några pensionsåtaganden.

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.

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 hänförs 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 "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer SynAct Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt 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.

Anskaffning genom intern upparbetning

Koncernen bedriver forsknings- och utvecklingsverksamhet och har valt att tillämpa kostnadsföringsmodellen, vilket innebär att utgifter kopplade till forskning och utveckling redovisas i resultaträkningen direkt då de uppkommer.

Förvärvad forskning och utveckling

Utgifter för förvärvade forsknings- och utvecklingsprojekt redovisas som immateriell anläggningstillgång. När ett sådant förvärvat projekt har möjlighet att generera intäkter påbörjas avskrivningar under en förväntad 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 kassa-genererande 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.

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.

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.

Nettoinvesteringar i utlandsverksamhet

Valutakursdifferenser avseende monetära poster som utgör del av företagets nettoinvesteringar i utlands- verksamhet och som värderas utifrån anskaffningsvärdet redovisas i resultaträkningen.

Skatter

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

Låneutgifter

Låneutgifter redovisas i resultaträkningen i den period de uppkommer.

Not 3 – Viktiga uppskattningar och bedömningar

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 patienter, vilka inte kan hjälpas genom befintliga läkemedel, nya möjligheter, samt förväntningar på att företaget har de resurser som krävs för att föra läkemedlet fram mot kommersialisering.

Not 4 – Uppgift om inköp och försäljning inom samma koncern

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Inköp	0 %	0 %	0 %	0 %
Försäljning	0 %	0 %	100 %	0 %

Not 5 – Upplysning om ersättning till revisorn

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Mazars AB				
Revisionsuppdrag	209 211	105 568	209 211	105 568
Övriga uppdrag	50 000		50 000	
Mazars Statsautoriseret Revisionspartnerselskab				
Revisionsuppdrag	140 272	102 248	0	0
Summa	399 483	207 816	259 211	105 568

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 – Personalkostnader

Bolaget har inga anställda

	2019		2018	
	Styrelse	Övriga anställda	Styrelse	Övriga anställda
Löner och andra ersättningar fördelade mellan styrelseledamöter och anställda				
Moderföretaget	233 374	0	249 698	0
Totalt i koncernen	233 374	0	249 698	0

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

Transaktioner mellan företaget och CEO och CFO har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Henrik Stage (Next Stage Ventures ApS) och Jeppe Øvlesen (Corporate Culture ApS) är gjorda på marknadsmässiga villkor.

Not 7 – Övriga ränteintäkter och liknande intäkter

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Ränteintäkter, koncernföretag	0	0	608 742	215 082
Kursdifferenser	155 765	146 655	0	0
Summa	155 765	146 655	608 742	215 082

Not 8 – Räntekostnader och liknande kostnader

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Räntekostnader	-2 388 021	0	-2 388 021	0
Kursdifferenser	-70 234	0	-34 374	-13 548
Summa	-2 458 255	0	-2 422 395	-13 548

Not 9 – Skatt på årets resultat

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Aktuell skatt	3 146 555	4 799 026	0	0
Skatt på årets resultat	3 146 555	4 799 026	0	0

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 Synact Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt 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 Synact Pharma ApS är berättigade bidrag/skatteavdrag för förluster som kan hänvisas till forskning och utveckling redovisas som intäkt. Den danska statens "Skattekreditordningen" berättigar detta till utvecklingsbolag. Synact Pharma ApS kan under denna ordning få utbetalt värdet av underskottet som är hänförligt till forskning och utveckling upp till 25 MDKK. Då inkomstskatten är 22 % kan den maximala utbetalningen således vara 5,5 MDKK. Inkomstskatt i Sverige beräknas med 22 procent och i Danmark med 22 procent på årets skattemässiga resultat. Svensk skattesats är 21,4% från och med 2019-01-01.

Avstämning årets skattekostnad	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Redovisat resultat före skatt	-27 104 276	-28 244 407	-9 998 908	-4 389 598
Skatt enligt gällande skattesats (21,4 %)	5 800 315	6 213 770	2 139 766	965 712
Effekt av utländsk skattesats	-100 740	0	0	0
"Avdragsgilla emissionskostnader som redovisas mot eget kapital"	730 649	351 024	730 649	351 024
Effekt av ej värderade underskottsavdrag	-6 207 278	-6 563 591	-2 751 113	-1 315 533
Skattesubvention	3 146 555	4 799 026	0	0
Effekt av ej avdragsgilla kostnader	-222 946	-1 202	-119 302	-1 202
Summa	3 146 555	4 799 026	0	0
Årets redovisade skattekostnad	3 146 555	4 799 026	0	0

Not 10 – Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Ingående anskaffningsvärde	1 497 827	1 497 827	0	0
Inköp	871 919	0	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	2 369 746	1 497 827	0	0
Ingående avskrivningar enligt plan	-728 484	-468 932	0	0
Årets avskrivningar enligt plan	-325 386	-259 552	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-1 053 870	-728 484	0	0
Utgående planenligt restvärde	1 315 876	769 343	0	0

Not 11 – Andra långfristiga fordringar

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Ingående värde	124 687	119 870	0	0
Förändring	4 414	4 817	0	0
Utgående värde	129 101	124 687	0	0

Not 12 – Övriga fordringar

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Momsfordringar	762 492	366 327	201 264	76 578
Övriga fordringar	760 996	641 359	752 878	620 317
Summa	1 523 488	1 007 686	954 142	696 895

Not 13 – Likvida medel i kassaflödet

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Banktillgodohavanden	3 555 284	7 117 357	312 044	3 369 082
Summa	3 555 284	7 117 357	312 044	3 369 082

Not 14 – Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Upplupna momskostnader	3 735 794	0	3 735 794	0
Övriga upplupna poster	1 114 071	447 295	941 552	399 134
Summa	4 849 865	447 295	4 677 346	399 134

Not 15 – Andelar i koncernföretag

	Moderföretaget 2019-12-31	Moderföretaget 2018-12-31
Ingående anskaffningsvärde	24 418 800	24 418 800
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	24 418 800	24 418 800
Utgående redovisat värde	24 418 800	24 418 800

Företagets innehav av andelar i koncernföretag

	Kapitalandel	Rösträttsandel	Antal andelar	Bokfört värde 2019-12-31
Företagets namn				
SynAct Pharma ApS	100%	100%	1 000 000	24 418 800
Summa				24 418 800

Företagets namn	Org.nr	Säte
SynAct Pharma ApS	344 599 75	Holte, Danmark

Not 16 – Fordringar hos koncernföretag

	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Ingående anskaffningsvärde	23 000 000	9 704 917
Tillkommande fordringar	12 958 883	14 215 083
Reglerade fordringar	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	35 958 883	23 920 000
Omklassificeringar	0	-920 000
Utgående redovisat värde	35 958 883	23 000 000

Not 17 – Transaktioner med närstående / löner och ersättningar

	Koncernen 2019	Koncernen 2018	Moderföretaget 2019	Moderföretaget 2018
Thomas Jonassen	1 463 705	1 527 559	0	0
Jeppe Øvlesen	1 738 372	1 545 767	1 738 372	1 545 767
Henrik Stage	1 415 737	1 069 993	706 577	536 724
Summa	4 854 370	4 530 017	2 681 505	2 469 189

Transaktioner mellan företaget och dess närstående har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Jeppe Øvlesen, Thomas Jonassen och Henrik Stage är gjorda på marknadsmässiga villkor.

Not 18 – Händelser efter räkenskapsårets utgång

- SynAct meddelar att 9 januari är sista dag för handel i BTU för SynAct.
- SynAct meddelar att 10 januari är första dag för handel med teckningsoptioner av serie TO 2
- SynAct meddelar den 7 februari att Bolaget uppdaterar sina utvecklingsplaner.
- SynAct Pharma meddelar 31 mars at bolaget undersöker möjligheten att pröva AP1189 som tilläggsterapi hos inlagda patienter med COVID-19
- SynAct Pharma meddelar 31 mars at bolaget indsender klinisk applikation för AP1189 inom Nephrotic Syndrome
- SynAct Pharma meddelar 2 april at bolaget ansöker om patent för AP1189 inom COVID-19

Not 19 – Förslag till vinstdisposition (kronor)

Överkursfond	75 984 899
Balanserat resultat	0
Årets resultat	-9 998 908
	65 985 991

Styrelsen föreslår att

årets förlust avräknas mot överkursfonden och i ny räkning balanseras

65 985 991

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 genomsnittligt antal aktier under perioden.

Revisor

Revisor för SynAct Pharma AB är Mazars AB (Terminalgatan 1, 252 78 Helsingborg), med huvudansvarig revisor Bengt Ekenberg. Ekenberg är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer och rådgivare. Från och med 2016 är Mazars DK (Østerfælled Torv 10, 2100 Köpenhamn Ø, Danmark), med huvudansvarig revisor Kurt Christensen, dotterbolagets revisor med anledning av moderbolaget och koncernens bildande. Christensen är auktoriserad revisor (statsautoriseret revisor).

STYRELSENS UNDERSKRIFT

Lund, 2020-04-09

Jeppe Øvlesen
Verkställande direktör

Torbjørn Bjerke
Styrelseordförande

John Haurum
Styrelseledamot

Terje Kalland
Styrelseledamot

Thomas Jonassen
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2020-04-09
Mazars AB

Bengt Ekenberg
Auktoriserad revisor

Till bolagsstämman i SynAct Pharma AB
Org. nr 559058-4826

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för SynAct Pharma AB för räkenskapsåret 2019. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 14–39 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 kassaflöde 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 revisionssed 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.

Upplýsning av särskild betydelse

Nedanstående upplýsning påverkar inte våra uttalanden ovan.

Som beskrivs på sid 19 i årsredovisningen under avsnittet Utsikter och kapitalbehov för 2020 bedömer bolaget att teckning av optionerna serie TO2 kommer att vara en attraktiv investeringsmöjlighet varför dessa tros tecknas. Vid full teckning medför detta ett likvidtillskott om 32,8 Mkr före transaktionskostnader.

Denna finansiering, som ännu ej är säkerställd, är tillsammans med befintligt rörelsekapital enligt styrelsens bedömning tillräcklig för att finansiera verksamheten fram till den planerade rapporteringen av RA- och NS-studien 2021. Om full teckning inte sker av TO2 kommer bolaget att undersöka alternativa finansieringsmöjligheter, och vid behov prioritera verksamheten efter tillgänglig finansiering.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen ingår i det dokument som benämns Årsredovisning för 2019 men innefattar inte årsredovisningen och koncernredovisningen samt vår revisionsberättelse avseende denna.

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 skyldig 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 revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen 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. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen 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 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 ansvarig 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 eventuella de 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 SynAct Pharma AB för räkenskapsåret 2019 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till 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.

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. Den 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.

Helsingborg, 2020-04-09
Mazars AB

Bengt Ekenberg
Auktoriserad revisor

FINANSIELL KALENDER OCH KONTAKT

Delårsrapport 1, 2020	5 maj 2020
Årsstämma 2020	13 maj 2020
Halvårsrapport, 2020	28 augusti 2020
Delårsrapport 3, 2020	13 november 2020
Bokslutskommuniké, 2020	12 februari 2021

Frågor gällande årsredovisningen kan ställas till CFO Henrik Stage via e-post henrik.stage@synactpharma.com.

BOLAGSINFORMATION

SynAct Pharma AB – Moderbolag

Firmanamn	SynAct Pharma AB
Handelsbeteckning/kortnamn	SynAct Pharma/SYNACT. Aktierna är föremål för handel på Spotlight Stock Market.
ISIN-kod	Aktiens ISIN-kod är SE0008241491.
Säte och hemvist	Skåne län, Lunds kommun, Sverige
Organisationsnummer	559058-4826
Datum för bolagsbildning	2016-04-12
Datum när bolag startade sin verksamhet	2016-04-12
Land för bolagsbildning	Sverige
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen
Adress	Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige
Telefon	+45 28 44 75 67
Hemsida	www.synactpharma.se
Revisor	Mazars AB Terminalgatan 1, 252 78, Helsingborg. Huvudansvarig revisor Bengt Ekenberg.

SynAct Pharma ApS – Dotterbolag

Land för bolagsbildning	Danmark
Land från var dotterbolag driver verksamhet	Danmark
CVR-nummer (Organisationsnummer)	34459975
Säte och hemvist	100 procent



SynAct Pharma AB

Besöksadress: Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige

Postadress: Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige

Telefon: +45 28 44 75 67

E-post: joo@synactpharma.com

www.synactpharma.se