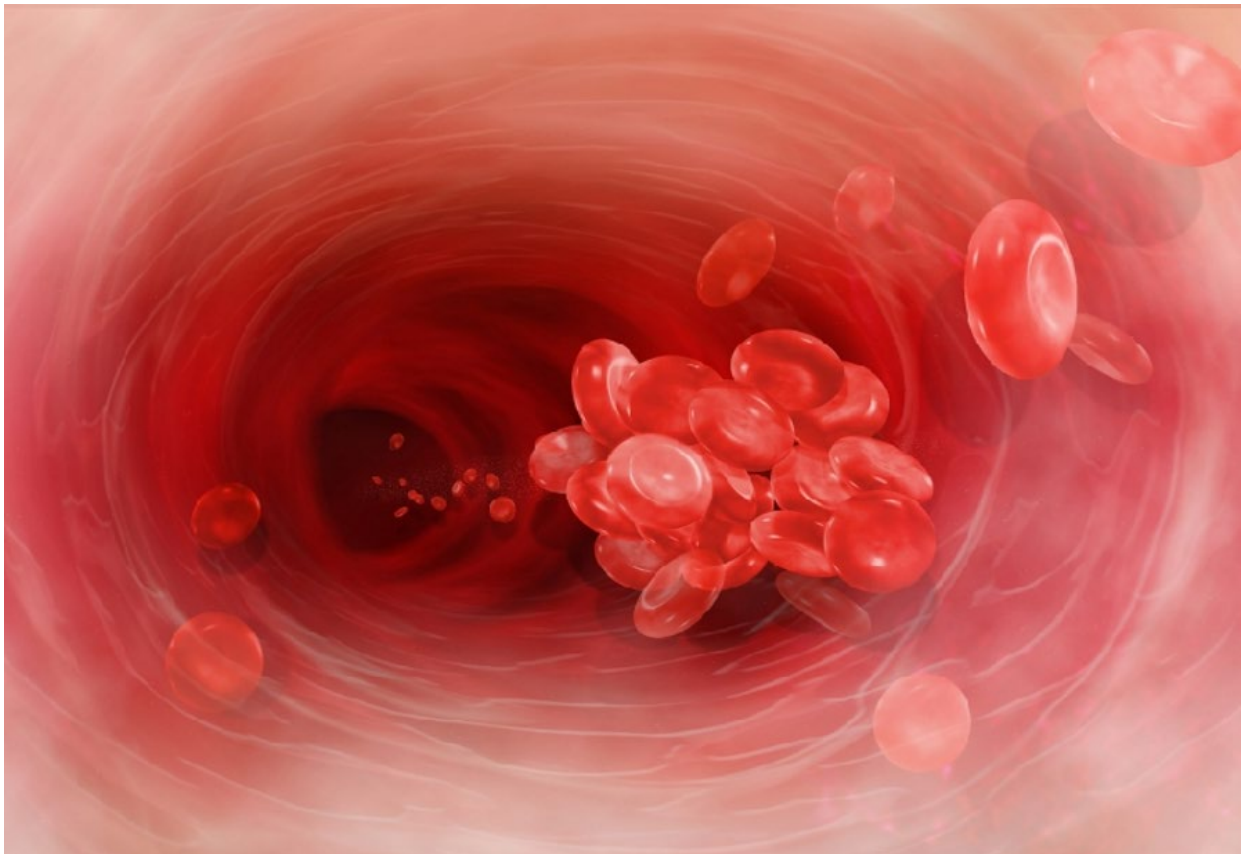


Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention

Delårsrapport

2019-01-01 – 2019-09-30



Styrelsen och verkställande direktören för Cereno Scientific AB avger härmed rapport för det tredje kvartalet 2019.

Sammanfattning av delårsrapport

Nio månader (2019-01-01 – 2019-09-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 SEK (0 SEK).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -11 576 217 (-7 777 300 SEK).
- Resultatet per aktie uppgick till -0,29 SEK (-0,60 SEK) före utspädning och -0,27 SEK* (-0,47 SEK) efter utspädning.
- Soliditeten uppgick till 96,0 % (71,7 %).

Tre månader (2019-07-01 – 2019-09-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 SEK (0 SEK).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -2 990 667 (-2 868 304 SEK).
- Resultatet per aktie uppgick till -0,07 SEK (-0,22 SEK) före utspädning och -0,07 SEK* (-0,17 SEK) efter utspädning.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 40 219 312 aktier per 2019-09-30 respektive 13 067 387 aktier per 2018-09-30.

**Resultat per aktie efter utspädning: Periodens resultat dividerat med antalet utestående aktier samt antalet aktier som kan tecknas med utestående optioner per balansdagen 2019-09-30 respektive 2018-09-30.*

Med "bolaget" eller "Cereno Scientific" avses Cereno Scientific AB med organisationsnummer 556890-4071.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2019

- Den 5 juli meddelades att nyemissionen och övertilldelningsemmissionen i Cereno Scientific som totalt tillförde bolaget 60,6 MSEK före emissionskostnader är registrerad. I början av kvartalet genomfördes och registrerades även en riktad emission till garanter som valt att få sin garantiersättning i form av aktier där totalt 132 571 aktier av serie B emitterades.
- Den 11 juli meddelade Cereno Scientific att bolaget deltagit på ISTH i Melbourne, Australien. Företagets medgrundare Pia Larsson, PhD presenterade Cereno Scientifics positiva studieresultat från fas I-studien i form av en poster som fick utmärkelsen "Top Poster Winner".
- Den 29 juli meddelade Cereno Scientific att bolaget fått artikeln "A First In Class Treatment for Thrombosis Prevention. A Phase I Study With CS1, a New Controlled Release Formulation of Sodium Valporate" publicerad i den vetenskapliga tidskriften Journal of Cardiology and Vascular Medicine.
- Den 28 augusti meddelade Cereno Scientific att den extra bolagsstämman beslutat att bolaget ska emittera 650 000 teckningsoptioner till nyckelpersoner och operativa styrelseledamöter. Teckningsoptionerna har en teckningskurs om 15,26 SEK per option och kan utnyttjas för teckning av aktier av serie B under perioden 1 april 2023 – 31 oktober 2023.
- Den 6 september meddelade Cereno Scientific att styrelsen beslutat att bolaget ska emittera 300 000 teckningsoptioner till medlemmar av bolagets vetenskapliga råd. Teckningsoptionerna har en teckningskurs om 15,26 SEK per option och kan utnyttjas för teckning av aktier av serie B under perioden 1 april 2023 – 31 oktober 2023.
- Den 26 september meddelade Cereno Scientific att bolaget erhållit godkännande för start av klinisk fas II-studie i Ryssland med läkemedelskandidaten CS1. Cereno Scientific avser att starta studien under första halvåret 2020 med målsättningen att visa CS1:s förebyggande effekt mot bildandet av blodproppar efter ortopedisk kirurgi.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång.

VD Sten R. Sörensen kommenterar

Det är glädjande att rapportera att året så här långt inneburit att vi uppnått ett flertal viktiga milstolpar för verksamheten: Ett patentgodkännande, förvärv av en ny substans, upprättandet av ett vetenskapligt råd, breddning av forskningsfokus, inlämnad ansökan för fas II-studie med vår läkemedelskandidat CS1 i Bulgarien och Ryssland, övertecknad emission för kapitalanskaffning, samt godkännande för start av fas II-studien i Ryssland. Vi har samtidigt ökat vår internationella närvaro väsentligt och deltagit vid ett flertal för oss viktiga internationella konferenser.



Stärkta finanser

Vi genomförde en lyckad emission som avslutades i juni. Emissionen övertecknades och verksamheten tillfördes 60,6 Mkr före emissionskostnader. Det tillförda kapitalet från emissionen används primärt till att förbereda vår kliniska fas-II studie med CS1.

Fas II-studie godkänd i Ryssland

Vi ansökte i slutet av maj om tillstånd för att genomföra den planerade fas II-studien som utvärderar CS1 som trombosprofylax vid ortopedisk kirurgi i Ryssland och Bulgarien. I september uppnådde vi så vår hittills största milstolpe då vi erhöll godkännande för studiestart av fas II-studien med CS1 från både etiska och regulatoriska myndigheter i Ryssland. Vi förväntar oss också att få studietillstånd från myndigheterna i Bulgarien inom kort samt att slutföra uppskalning av produktion av kliniskt provningsmaterial innan studien kan startas, vilket estimeras kunna ske vid halvårsskiftet 2020.

Avancemang på bredare front

Även om vårt primära fokus ligger på utvecklingen av vår läkemedelskandidat CS1 så har vi aktivt drivit vår strategiska ambition att bredda vår pipeline under året. Ett direkt resultat av denna strategi var vårt förvärv av en ny substans från Emeriti Bio i mars i år. I samband med förvärvet ansöktes om patent för substansen som under namnet CS014 nu utvärderas i ett prekliniskt program.

I linje med vår strategiska ambition att bredda vår pipeline och utöka vår internationella kompetens så etablerades under våren ett Scientific Advisory Board (SAB) – bestående av fem världsledande forskare inom fältet hjärt-kärlsjukdomar. Ett direkt resultat av samarbetet med SAB var att verksamheten breddade sitt fokus till att inkludera sjukdomar som har utveckling av fibros som en viktig komponent. Detta innebär en mycket spännande möjlighet för utveckling av vår pipeline-plattform med bas i epigenetisk modulering, där det finns en möjlig potential inom sällsynta sjukdomar samt stora kardiovaskulära indikationer med inslag av fibros, inflammation och trombos.

Utökade internationella aktiviteter

Parallellt med det kliniska utvecklingsarbetet fortsätter vi att attrahera uppmärksamhet och arbetar medvetet med att utöka vårt nätverk av forskare och potentiella finansiella/industriella partners genom att delta aktivt och synas i ökad utsträckning på den internationella scenen.

Under våren deltog vi bland annat i European Heart Failure Conference i Aten och i juli deltog vi i den årliga konferensen International Society of Thrombosis and Hemostasis 2019 i Melbourne, Australien. Konferensen samlar flera tusen experter inom trombosområdet och vår medgrundare Pia Larsson, Phd, presenterade vårt abstract "A New Treatment for Thrombosis Prevention?" i form av en poster som glädjande vann utmärkelsen "Top Poster Winner".

Under hösten har vi deltagit vid LSX Conference, Stockholm, Nordic Life Science Days, Malmö, European Society of Cardiology Congress i Paris, LSX World Congress och BioPharma America i Boston, USA samt BioStock Summit i Lund. Vi har också blivit inbjudna till två viktiga vetenskapliga konferenser senare i år: 3rd annual Anti-Fibrotic Drug Development Summit i Boston i november och prestigefyllda Global Cardiovascular Clinical Trialists Forum i Washington DC i december. På båda dessa konferenser ska vi presentera vårt utvecklingskoncept med bas i epigenetisk modulering och möjlig behandlingspotential inom sjukdomar relaterade till fibros, inflammation och trombos som identifierats tillsammans med vårt vetenskapliga råd (SAB). Behandlingsmöjligheterna berör såväl sällsynta sjukdomar som stora kardiovaskulära indikationer. I december kommer vi även att delta och presentera vid Nordic-American Life Science Conference i New York.

Globalt koncept – global verksamhet

Vi driver numera vårt koncept och vår utveckling på internationell basis med ett internationellt vetenskapligt råd. Det förberedande arbetet med fas II-studien med CS1 bedrivs också internationellt med vår CRO-partner OCT Group och studiens kommande genomförande i Ryssland och Bulgarien förväntas ge ökad internationell uppmärksamhet i USA, Europa och Asien/Kina.

Att skala upp kontaktytorna och visa upp bolaget vid ett flertal globala konferenser ger bolaget en ökad internationell exponering, såväl vetenskapligt som affärsmässigt med en bredare träffyta mot potentiella investorer och globala eller regionala samarbetspartners inom läkemedelsindustrin.

Göteborg, den 14 november 2019

Sten R. Sörensen, VD Cereno Scientific AB

Om Cereno Scientific

• Trombos – orsakar mest dödsfall i världen

Trombosrelaterad sjukdom (blockerande blodproppar) är den vanligaste orsaken till sjukdom och död globalt. Hjärtinfarkt och stroke, som i de flesta fall är orsakade av trombos, medför stort lidande för individen och stora kostnader för samhället.

• Dagens behandlingar är bristfälliga – hög blödningsrisk och suboptimal förebyggande effekt

Blodförtunnande mediciner används brett idag för att förebygga blodproppar och verkar genom att hämma koagulation eller trombocyter (blodplättar). Denna behandling är förknippad med relativt stor risk för allvarliga blödningskomplikationer, vilket resulterar i bristande förebyggande behandlingseffekt med dagens läkemedel då inte de mest effektiva doserna kan användas, eller i vissa fall måste man avstå från behandling på grund av blödningsrisken. Detta medför stor risk att drabbas av nya blodproppar.

• Cereno Scientific arbetar med en unik, kroppsegen, verkningsmekanism för att förbättra förebyggande behandling av blodproppar med reducerad risk för blödningsbiverkningar

Cereno Scientifics unika koncept är att utveckla ett läkemedel CS1 som bygger på kroppens eget intelligenta försvarssystem mot blodproppar. Cereno Scientific hävdar att bolagets koncept är unikt eftersom det idag inte finns några kliniska behandlingsmetoder som optimerar kroppens proppupplösande system (det fibrinolytiska systemet) som sätts igång när blodproppsbildning (koagulering) påbörjats efter att en kärlskada inträffat.

CS1 förväntas ge en möjlighet till effektiv preventiv blodproppsbehandling och lägre risk för blödningar än vad som är fallet med dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel.

• Dokumenterad effekt på riskmarkörer för blodpropp och bevisad förebyggande effekt

Dokumentation av effekt på riskmarkörer finns i experimentella studier, tidiga humana studier samt kliniska studier. Förebyggande effekt mot blodpropp har visats i in vivo studier i djur. Indikation på kliniskt förebyggande effekt mot hjärtinfarkt och stroke har visats i flera stora oberoende epidemiologiska studier. Den första kliniska studien med CS1 visade positiva resultat med avseende på säkerhet, önskvärda farmakokinetiska egenskaper och effekt på biomarkör för trombosrisk. Data

visar att behandling med CS1 sänker PAI-1 nivåerna signifikant. PAI-1 är den faktor som hämmar t-PA, vilket är det ämne som kroppen själv använder för att lösa upp blodproppar.

• Breddning av indikationsmål för CS1

Cereno Scientific har nyligen vidgat framtidsplanerna för CS1 genom att utöka dess potentiella målindikationer. Utöver förmåga att förebygga trombos, har man identifierat möjligheter för CS1 att hämma – eller till och med minska redan etablerad – fibrosutveckling. Det öppnar för ytterligare sjukdomsvinster vid kardiovaskulära indikationer såsom förmaksflimmer, hjärtsvikt, kroniska njurskador och ett antal sällsynta trombosjukdomar med signifikant fibrosbildning.

• Känd substans som använts i över 40 år i stora patientgrupper indikerar låg utvecklingsrisk

CS1 är en ny och innovativ formulering av en känd substans vilket minimerar risken för oönskade biverkningar samt indikerar en relativt låg utvecklingsrisk.

• Relativt kort tid till marknad och möjligt samarbetsavtal med stora läkemedelsbolag

Bolaget avser att söka samarbete med större läkemedelsbolag för vidareutveckling mot större trombosförebyggande indikationer som hjärtinfarkt och stroke. I samband med fas II programmet förväntas kontakterna med potentiella samarbetspartners öka.

• Stor marknadspotential

CS1 har en intelligent verkningsmekanism med ett möjligt brett indikationsfönster till stora blodproppsrelaterade folksjukdomar med långa behandlingstider (förebyggande behandling) och därmed en stor värde- och marknadspotential. Bolaget har beviljats patent i USA och Australien för användning av CS1. Det godkända amerikanska patentet ger Cereno Scientific plattformen för en signifikant marknadspotential i USA – världens största läkemedelsmarknad – en marknad som för läkemedelsbehandling av trombos enskilt uppskattas omsätta cirka 10 miljarder USD årligen och fortsatt växer.

• Breddning av pipeline

I mars 2019 förvärvades substansen CS014 (tidigare EB014) från Emeriti Bio AB, en substans som Cereno Scientific tillsammans med Emeriti Bio kommer fortsätta utveckla gemensamt. Förvärvet innebär att Cereno Scientific har en portfölj av läkemedelskandidater med potential för fler indikationer inom kardiovaskulära sjukdomar.

Verksamheten

Cereno Scientific utvecklar förebyggande läkemedel mot blodpropp som bygger på kroppens egen intelligenta propplösningsmekanism och som ska användas vid behandling av trombosrelaterade kardiovaskulära sjukdomar på den globala marknaden. Med dagens etablerade behandling föreligger stor risk för allvarliga blödningskomplikationer vilket leder till bristande effekt och medför stor risk att drabbas av nya blodproppar.

CS1 förväntas ge en möjlighet till effektiv preventiv blodproppsbehandling och lägre risk för allvarliga blödningsbiverkningar än vad som är fallet med dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel. CS1 är en innovativ formulering av en känd substans och bedöms därför ha en relativ kort utvecklingstid till färdigt läkemedel. Vårt behandlingskoncept är baserat på många års forskning och bevis för effekt finns i experimentella studier i djur, i humanstudier och i epidemiologiska studier, i de senare har man sett minskad risk för både hjärtinfarkt och stroke. CS1 har en unik verkningsmekanism, ett möjligt brett indikationsfönster till stora blodproppsrelaterade folksjukdomar och därmed en stor marknadspotential. Vidare har Cereno Scientific nyligen vidgat framtidsplanerna för CS1 genom att utöka dess potentiella målindikationer. Utöver förmåga att förebygga trombos, har man identifierat möjligheter för CS1 att hämma – eller till och med minska redan etablerad – fibrosutveckling. Parallellt med utvecklingen av CS1 utvecklar Cereno Scientific CS014, en substans i preklinisk fas inom kardiovaskulära sjukdomar. Bolaget har huvudkontor och bedriver utvecklingsverksamhet i AstraZenecas BioVentureHub och utvecklas med stöd av GU Ventures. För ytterligare information, se www.cerenoscientific.se.

Bolagsstruktur och aktieinnehav

Cereno Scientific har inga dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Aktien

Cereno Scientifics aktie noterades på Spotlight Stock Market den 22 juni 2016. Spotlight Stock Market är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. Spotlight Stock Market driver en handelsplattform (MTF), vilket inte är en reglerad marknad. Cereno Scientifics aktiekapital var per balansdagen den 30 september 2019 fördelat på 40 219 312 stycken aktier. Bolaget har två aktieslag (varav 722 248 stycken A-aktier). A-aktien ger tio (10) röster per aktie. Varje B-aktie ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat. Aktiens kvotvärde (aktiekapital dividerat med antal aktier) uppgår till 0,10 SEK.

Teckningsoptioner av serie 2016/2019

På årsstämma den 29 januari 2016 beslutades att genom en riktad emission utge 325 289 teckningsoptioner (serie 2016/2019) berättigande till teckning av 325 289 aktier av serie B. Under det tredje kvartalet 2017 återköpte bolaget 65 058 teckningsoptioner till samma kurs som de emitterades för. De återköpta teckningsoptionerna har makulerats och av de ursprungliga 325 289 teckningsoptionerna kvarstår nu 260 231 stycken. Efter den genomförda företrädesemissionen uppgår det omräknade antalet aktier som optionerna berättigar till 275 736 stycken och den omräknade teckningskursen uppgår till 5,66 SEK. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av aktier av serie B under perioden 1 mars 2019 – 1 december 2020. För information avseende innehavare av teckningsoptioner hänvisas till Noteringsmemorandum.

Teckningsoptioner tillhörande konvertibellån

Finansieringsavtalet med European High Growth Opportunities Securitization Fund som avslutades den 1 mars 2019 bestod av konvertibellån och tillhörande teckningsoptioner. Bolaget har inte kvar några utestående konvertibellån. Antalet utestående teckningsoptioner per balansdagen den 30 september 2019 var 2 247 569 stycken. Efter den genomförda företrädesemissionen uppgår det omräknade antalet aktier som optionerna berättigar till 2 270 044 stycken. Av optionerna har 1 142 306 stycken en löptid om 5 år från respektive registreringsdatum med teckningskurser mellan 3,60 och 8,40 SEK. De 1 105 263 teckningsoptionerna som emitterades den 1 mars 2019 har en teckningskurs om 1,90 SEK och en löptid om 6 år med en lock-up period under det första året där optionerna inte får säljas eller utnyttjas.

Resultaträkning i sammandrag

(SEK)	2019-07-01	2018-07-01	2019-01-01	2018-01-01	2018-01-01
	2019-09-30	2018-09-30	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
	3 mån.	3 mån.	9 mån.	9 mån.	12 mån.
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Aktiverat arbete för egen räkning	1 013 711	1 206 299	7 246 514	4 365 370	6 785 733
Övriga rörelseintäkter	-	31 688	125 862	137 287	145 889
	1 013 711	1 237 987	7 372 376	4 502 657	6 931 622
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-3 725 090	-3 160 283	-16 257 397	-10 350 082	-15 763 255
Personalkostnader	-278 239	-156 174	-524 973	-657 314	-855 165
Rörelseresultat	-2 989 618	-2 078 470	-9 409 994	-6 504 739	-9 686 798
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter	-	-	-	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter	-1 049	-789 834	-2 166 223	-1 272 561	-2 152 089
Resultat efter finansiella poster	-2 990 667	-2 868 304	-11 576 217	-7 777 300	-11 838 887
Resultat före skatt	-2 990 667	-2 868 304	-11 576 217	-7 777 300	-11 838 887
Periodens resultat	-2 990 667	-2 868 304	-11 576 217	-7 777 300	-11 838 887

Balansräkning i sammandrag

(SEK)	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	27 815 618	19 237 340	20 569 104
Patent, varumärken, licenser & liknande rättigheter	4 627 587	3 011 127	3 886 587
	32 443 205	22 248 467	24 455 691
Summa anläggningstillgångar	32 443 205	22 248 467	24 455 691
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	576 250	553 197	1 015 973
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	236 889	114 329	127 960
	813 139	667 526	1 143 933
Kassa och bank	32 405 609	9 938 879	11 237 141
Summa omsättningstillgångar	33 218 748	10 606 405	12 381 074
SUMMA TILLGÅNGAR	65 661 953	32 854 872	36 836 765

Balansräkning i sammandrag (fortsättning)

(SEK)	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	4 021 931	1 306 739	1 464 797
Fond för utvecklingsutgifter	27 475 095	18 896 816	20 228 580
	31 497 026	20 203 555	21 693 377
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	64 059 627	40 853 261	11 334 253
Balanserat resultat	-20 961 940	-29 725 932	2 203 254
Periodens resultat	-11 576 217	-7 777 300	-11 838 887
	31 521 470	3 350 029	1 698 620
Summa eget kapital	63 018 496	23 553 584	23 391 997
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga skulder till kreditinstitut	400 000	400 000	400 000
	400 000	400 000	400 000
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	1 066 568	736 869	1 521 672
Konvertibellån	-	5 784 528	9 550 404
Övriga skulder	16 276	49 280	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 160 613	2 330 611	1 972 692
	2 243 457	8 901 288	13 044 768
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	65 661 953	32 854 872	36 836 765

Förändring eget kapital i sammandrag

2019-01-01 - 2019-09-30	Aktiekapital	Fond för utv.utgifter	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens resultat
Vid periodens början	1 464 797	20 228 580	11 334 253	2 203 254	-11 838 887
Omf. föregående års resultat				-11 838 887	11 838 887
Nyemission genom konvertering av lån	453 333		5 146 667		
Underskott vid lösen av konverteringsrätt				-4 120 652	
Emission av teckningsoptioner				40 860	
Nyemission	2 103 801		58 939 572		
Emissionskostnader			-11 360 865		
Omf. inom eget kapital		7 246 515		-7 246 515	
Periodens resultat					-11 576 217
Vid periodens slut	4 021 931	27 475 095	64 059 627	-20 961 940	-11 576 217

Kassaflödesanalys i sammandrag

(SEK)	2019-07-01	2018-07-01	2019-01-01	2018-01-01	2018-01-01
	2019-09-30	2018-09-30	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
	3 mån.	3 mån.	9 mån.	9 mån.	12mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-2 990 667	-2 868 304	-11 576 217	-7 777 300	-11 838 887
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>					
Periodiserade kostnader för upptagna lån	-	789 834	1 249 596	1 269 528	2 145 404
Nyemission genom konvertering av lån	-	-	5 600 000	-	-
Underskott vid lösen av konverteringsrätt	-	-	-4 120 651	-	-
Nyemission genom kvittning av skuld	417 600	-	491 399	-	-
	-2 573 067	-2 078 470	-8 355 873	-6 507 772	-9 693 483
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-2 573 067	-2 078 470	-8 355 873	-6 507 772	-9 693 483
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	425 563	208 305	330 794	-259 151	-735 558
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-1 043 077	58 331	-10 801 311	1 288 165	1 665 768
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 190 581	-1 811 834	-18 826 390	-5 478 758	-8 763 273
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-1 175 324	-2 231 507	-7 987 515	-5 536 221	-7 743 444
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 175 324	-2 231 507	-7 987 515	-5 536 221	-7 743 444
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	-	-	60 551 974	-	-
Emissionskostnader	-	-	-11 360 865	-	-
Emission av teckningsoptioner	39 600	-	40 860	-	-
Upptagna lån	-	-	12 000 000	-	-
Amortering av lån	-	-	-12 000 000	-	-
Upptagna konvertibellån	-	3 500 000	-	15 500 000	22 500 000
Kostnad för upptagna konvertibellån	-	-105 000	-1 249 596	-3 185 000	-3 395 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	39 600	3 395 000	47 982 373	12 315 000	19 105 000
Periodens kassaflöde	-4 326 305	-648 341	21 168 468	1 300 021	2 598 283
Likvida medel vid periodens början	36 731 914	10 587 220	11 237 141	8 638 858	8 638 858
Likvida medel vid periodens slut	32 405 609	9 938 879	32 405 609	9 938 879	11 237 141

Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention



Om Cereno Scientific AB

Cereno Scientific utvecklar ett nytt förebyggande läkemedel mot blodpropp som bygger på kroppens egen intelligenta propplösningsmekanism. Hjärt- och kärlsjukdomar är idag den vanligaste dödsorsaken i världen. Med nuvarande behandling föreligger stor risk för allvarliga blödningskomplikationer och på grund av låga dosnivåer resulterande i bristande effekt med stor risk att drabbas av nya blodproppar. Bolagets läkemedelskandidat CS1 förväntas ge en möjlighet till effektiv preventiv blodproppsbehandling och lägre risk för allvarliga blödningsbiverkningar än dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel. CS1, som är en innovativ controlled release formulering av en känd substans, bedöms ha en relativ kort utvecklingstid till färdigt läkemedel. Parallellt med utvecklingen av CS1 utvecklar Cereno Scientific CS014, en substans i preklinisk fas inom kardiovaskulära sjukdomar. Bolaget har huvudkontor och bedriver utvecklingsverksamhet i AstraZenecas BioVentureHub och utvecklas med stöd av GU Ventures. Cereno Scientifics B-aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan juni 2016, kortnamn: CRNO B, ISIN: SE0008241558.

Cereno Scientific AB

Post- och Besöksadress: BioVentureHub Pepparedsleden 1, 431 83 Mölndal, Sweden

Tel: +46 768 66 77 87, www.cerenoscientific.se