

Årsredovisning

för

Dextech Medical AB

556664-6203

Räkenskapsåret

2012-07-01 - 2013-06-30

Fastställelseintyg

Undertecknad styrelseledamot intygar härmed, dels att denna kopia av årsredovisningen och revisionsberättelsen överensstämmer med originalet, dels att resultat- och balansräkningen fastställts på årsstämma 2013-12-30. Årsstämman beslöt tillika godkänna styrelsens förslag till resultatdisposition.

Uppsala 2013-12-30

Anders Holmberg



2014012100417

Årsredovisning

för

Dextech Medical AB

556664-6203

Räkenskapsåret

2012-07-01 - 2013-06-30

DexTech Medical AB
556664-6203

Styrelsen och verkställande direktören för DexTech Medical AB får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2012-07-01 - 2013-06-30.
Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK.

Förvaltningsberättelse

Verksamhet

DexTech Medical bedriver verksamhet inom medicinsk forskning med utveckling av nya läkemedelskandidater främst inom urologisk onkologi, men även andra cancersjukdomar och för icke maligna sjukdomar. DexTech har idag, förutom teknologiplattformen GuaDex, tre läkemedelskandidater. OsteoDex för behandling av skelettmetastaser vid kastrationsresistent prostatacancer (CRPC), SomaDex för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling vid avancerad prostatacancer, CatDex för lokal behandling av urinvägsinfektioner.

DexTech bildades 2004 av Anders R Holmberg och Sten Nilsson, båda verksamma vid Karolinska Institutet.

Affärsidé och affärsmodell

DexTech är ett svenskt forskningsföretag specialiserat på urologisk onkologi främst prostatacancer. DexTech utvecklar läkemedelskandidater baserade på en kolhydrat i kombination med verksamma substanser bland annat generiska. Substanserna har förutsättningar att bli nya läkemedel som tillfredsställer stora behov inom urologisk onkologi. Läkemedelskandidaterna skall senast efter Fas2 utlicensieras till läkemedelsindustrin. Licenseerna genererar, enligt gängse betalningsmodell, en engångsbetalning och därefter ersättningar vid uppnådda utvecklingsmål, s.k. milestone-ersättning samt framtida royaltys på försäljning.

Genom ett nära internationellt/nationellt forsknings- och utvecklingssamarbete, med bland annat universitet och sjukhus, kan utvecklingen av substanserna genomföras mycket kostnadseffektivt.

Cancermarknaden globalt

Den övergripande globala marknaden för cancerläkemedel uppgick år 2010 till 356 miljarder kronor och ökade med 5,1 % jämfört med föregående år. Marknaden förväntas växa med 6,9 % per år och 2016 uppgå till 530 miljarder kronor. (Källa: The cancer market outlook to 2016, SCRIP Insight June 2011.)

För att nya preparat skall bli framgångsrika skall de kunna integreras i nuvarande behandlingsregimer, i kombination med existerande terapier, eller visa på signifikanta fördelar. Prissättning av nya produkter i relation till nuvarande har också blivit allt viktigare för att myndigheter ska rekommendera användningen av produkterna tillsammans med övrig terapi.

Stora bolag dominerar: 2010 svarade de 10 största läkemedelsbolagen för 87,1% av den globala försäljningen motsvarande 310 miljarder kronor. Roche är absolut störst med 136 miljarder följt av Novartis 40 miljarder och AstraZeneca 26 miljarder.

Marknaden för prostatacancer

1,75 miljoner män uppskattas ha prostatacancer på de sju största läkemedelsmarknaderna, USA, Storbritannien, Tyskland, Frankrike, Italien, Spanien och Japan. Cirka 20 % motsvarande 350 000 patienter med prostatacancer utvecklar skelettmetastaser. Denna patientgrupp är den primära marknaden för OsteoDex. Idag finns endast en handfull prognospåverkande (som påverkar överlevnadstiden) läkemedel att tillgå för behandling av CRPC, som är en obotlig sjukdom där patienterna dör inom en begränsad tid. Någon förväntan på att det ska komma fram ett botande läkemedel finns inte idag. Däremot är förväntningarna att nya läkemedel ska göra att CRPC skall kunna bli en kronisk sjukdom, som patienten kan leva med och ha bibehållen livskvalitet. Behovet av nya verksamma läkemedel är stort. Ett nytt läkemedel utan allvarigare biverkningar som förlänger livet med ett antal månader, har alla möjligheter att bli en "blockbuster", dvs. ett läkemedel som säljer för mer än 1 mdr\$ per år. De godkända läkemedel som finns idag för behandling av CRPC säljer eller förväntas sälja för mer än 1 mdr\$. Till exempel sålde Taxotere ("first in line" läkemedel) för över 2 mdr\$ 2010 innan patentet gick ut. 2012 sålde Taxotere för 563 m\$. Zytiga från Johnson&Johnson sålde för 961 m\$ 2012 och prognosen för 2013 är 2 mdr\$. Alpharadin (Algeta/Bayer) som introducerades under 2013 förväntas nå en "peak sales" på 1,3 – 1,6 mdr\$.

DexTechs teknologiplattform och läkemedelskandidater

DexTech använder dextrans (en kolhydratmolekyl) som ryggrad i konstruktioner av nya läkemedelskandidater. Aktiva substanser kopplas till dextrans varvid egenskaperna kan förstärkas/förändras så att den avsedda behandlingseffekten

Am

blir mer effektiv, samtidigt som biverkningar minskar (lägre toxicitet dvs. giftighet). Den biologiska halveringstiden (nedbrytningstiden) kan moduleras och göras gynnsammare beroende på tillämpningen. Plattformen skyddas av tre globala patent.

De läkemedelskandidater bolaget för närvarande fokuserar på avser huvudsakligen medel mot prostatacancer. OsteoDex är huvudkandidat och har nyligen avslutat en framgångsrik klinisk Fas1-2a studie. Inga allvarliga biverkningar har noterats och OsteoDex har visat hög tolererbarhet (lindriga biverkningar). Nästa steg i utvecklingen är att genomföra en komplett Fas2 studie som skall påvisa hur effektiv OsteoDex är för behandling av CRPC. I pipeline finns flera substanser med andra egenskaper och tillämpningsområden som breddar DexTechs affärsmöjligheter.

DexTechs teknologiplattform kan användas för egen läkemedelsutveckling men kan även utlicensieras för andra specifika tillämpningar. Utlicensiering av teknologiplattformen kan göras till flera olika läkemedelsbolag, vilket skapar nya affärsmöjligheter för DexTech. Teknologiplattformen kan liknas vid en "Legoläda" med multipla möjligheter att bygga nya molekyler.

DexTechs forskning, med utgångspunkt från teknologiplattformen, har hittills resulterat i tre läkemedelskandidater, två med indikationer inom onkologi och ett nytt anti-bakteriellt medel:

- *OsteoDex* för behandling av skelettm metastaser vid CRPC. OsteoDex har även en tillämpning vid skelettm metastaser från bröstcancer. Bröstcancer har en liknande benägenhet som prostatacancer att spridas till skelettet.
- *SomaDex* för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling vid avancerad prostatacancer
- *CatDex*, anti-mikrobiellt medel, för lokal behandling av urinvägsinfektioner i samband med kateterisering.

GuaDex utgör den s.k. teknologiplattformen och är en laddningsmodifierad dextranmolekyl med tumörtoxiska egenskaper (dödar tumörceller)

OsteoDex

OsteoDex är en unik bifunktionell konstruktion, "skräddarsydd" för CRPC, där två egenskaper rymts i samma molekyl:

- den ena hämmar ben-nedbrytande celler (osteoklast) och
- den andra ett cytostatikum, dödar tumörceller

När en patient har metastaser i skelettet sker nedbrytning av ben och metastastillväxt på samma ställe. Tumörceller och osteoklast stimulerar varandra i en ond cirkel. OsteoDex hämmar ben-nedbrytande celler och därmed minskar tumörcellsstimulansen samt dödar samtidigt tumörceller. Där nedbrytning av ben sker exponeras benmineral som OsteoDex binder till med stor bindningskraft och kommer därmed specifikt att anrikas i områden med ben-metastaser/ben-nedbrytning.

OsteoDex har potential att bli ytterligare ett läkemedel bland de fåtal som kan påverka prognosen dvs. överlevnadstiden med acceptabel livskvalitet för patienter med CRPC.

OsteoDex har visat god säkerhetsmarginal i toxicitetstudier vilket har bekräftats i den nyligen genomförda Fas1-2a studien. Inga allvarliga biverkningar har noterats och OsteoDex har visat hög tolererbarhet (lindriga biverkningar).

OsteoDex, Kliniska Resultat, Fas 1 studie

Efter lovande prekliniska resultat med OsteoDex, startades en klinisk Fas1-2a studie i februari 2012. Primärt mål var att studera tolererbarhet och eventuella biverkningar. Studien var en multicenterstudie som genomfördes vid Universitetssjukhusen i Umeå och Lund samt vid Södersjukhuset i Stockholm.

Studien omfattade 28 CRPC patienter fördelat på 7 dosgrupper. Fyra patienter i varje dosgrupp och med stigande dos.

Resultaten visar att OsteoDex har låg toxicitet med hög tolererbarhet. Endast smärre biverkningar har noterats. I den högsta dosgruppen, noteras en stark effekt på s.k. benmarkörer hos två av de totalt fyra patienterna. Benmarkörer speglar ofta tumörsjukdomens förlopp. Resultaten är en tydlig indikation på att OsteoDex vid lämplig dos har förväntad effekt.

Harrison Clinical Research-Syneract har varit DexTech's CRO (Clinical Research Organisation, studiemonitorering etc., GCP, good clinical practise) under studien.

SomaDex

Somatostatin är ett kroppseget hormon med många effekter på människan. En effekt är verkan som ett naturligt "avstängningshormon", dvs kan stänga av sekretion av tillväxtfaktorer (proteiner som stimulerar tillväxt) och olika hormoner tex. tillväxthormon vid akromegali (sjukdom pga hypofystumör). Flera tumörtyper uttrycker somatostatinreceptorer (mottagarproteiner för somatostatin) och där ibland vissa hypofystumörer, neuroendokrina tumörer samt prostatacancer. Av dessa skäl är somatostatin av intresse vid behandling av hormonproducerande

neuroendokrina tumörer, tillväxthormonproducerande hypofystrumörer (akromegali) samt för palliativ behandling av prostatacancer. Naturligt somatostatin är instabilt (bryts ner snabbt i kroppen) och har därför mycket begränsad klinisk användbarhet. Syntetiska somatostatin analoger är idag etablerade läkemedel vid behandling av neuroendokrina tumörer och akromegali (Sandostatin®, Novartis).

Med DexTechs teknikplattform har naturligt somatostatin stabiliserats (SomaDex) och erhållit en ny halveringstid på cirka ca 37 timmar att jämföra med ca 3 minuter för naturligt somatostatin. Detta tillsammans med att somatostatinet biologiska egenskaper har bevarats i SomaDex, ger hög klinisk användbarhet. Det finns idag inget syntetiskt somatostatin med samma egenskaper som naturligt somatostatin.

Resultat från en klinisk pilotstudie på CRPC patienter med SomaDex som monoterapi, visar en signifikant lindring av symtom och med förbättrad funktion och bättre livskvalitet (EORTC QLQ-C30, livskvalitets- frågeformulär). Endast smärre biverkningar noterades.

SomaDex utlicensierades till TechSphere Corp. (Mexikanskt läkemedelsbolag) 2009. DexTech återtog projektet 2012 då TechSphere inte uppfyllde sin del i licensavtalet (vidareutveckling av SomaDex).

DexTech avser att identifiera en ny licens/utvecklingspartner för SomaDex.

CatDex

CatDex är en elektrostatiskt modifierad dextranmolekyl i preklinisk fas. I en pilotstudie på patienter med urinblåsecancer visades att CatDex ackumulerades med hög preferens i tumörvävnaden (tumörcellspecifikt) genom sin positiva elektrostatiska laddning (patent1 1998). CatDex har sedan utvecklats vidare (GuaDex, patent2 2008) till att utöver tumörcellsspecificitet ha starkt tumörcellsödande egenskaper. GuaDex utgör idag teknologiplattformen för nya konstruktioner/projekt.

CatDex har visat sig ha bakteriedödande egenskaper. Detta undersöks för att identifiera möjliga nya användningsområden. Studierna genomförs genom bolagets nätverk i Mexiko och fokuserar på behandling av urinvägsinfektioner samt som oral antiseptik (munskölj, tillsats tandkräm). Resultaten är mycket lovande och en möjlig tillämpning är som medel för oral antiseptik samt för behandling/ förebyggande av urinvägsinfektioner. Vägen till marknad är mycket kortare för denna typ av preparat jämfört med konventionella läkemedel. DexTech har identifierat en möjlig utvecklingspartner i Latinamerika för CatDex, som antibakteriellt medel. CatDex har stor marknadspotential som "non prescription drug" i Latinamerika.

Tillverkning

DexTech har utvecklat en tillverkningsprocess för sina läkemedelskandidater baserat på s.k. tangential flow filtration (TFF). TFF innebär att en lösning innehållande tex OsteoDex + de komponenter som utgör OsteoDex dvs i fri form, pumpas genom ett filter. Filtret är semipermeabelt dvs släpper igenom endast molekyler av viss storlek. På så vis erhålls rening/separation av tex OsteoDex. Rening och koncentrerings av DexTechs läkemedelskandidater är relativt enkel då små molekyler skall avskiljas från stora molekyler (jfr. molekyler i liknande storleksklasser). TFF metoden är mycket fördelaktig för s.k. uppskalning dvs för tillverkning av större mängder av läkemedelskandidaten.

DexTech kan för presumtiva licenstagare presentera en komplett tillverkningsmetod från bulklösning till färdiga vialer allt under s.k. GMP utförande (good manufacturing practice).

En annan fördel med tillverkningen av OsteoDex är låga kostnader för ingående råvaror. Sammantaget är en "enkel" tillverkning till låg kostnad en konkurrensfördel som kommer att ha positiv effekt på försäljningsvolymerna och försäljningsmarginalerna på en framtida marknad.

Övergripande målsättningar

Att lämna in fas 2 ansökan till Läkemedelsverket för OsteoDex under 2014

Att starta fas 2 studie för OsteoDex under 2014

Att avsluta fas 2 studie för OsteoDex kvartal 4, 2016

Att 2017 eller tidigare ingått ett licensavtal avseende OsteoDex.

Att utlicensiera CatDex som non-prescription drug i Latin Amerika

Att utlicensiera SomaDex

Väsentliga händelser under räkenskapsåret 2012-2013

Bolagets fas1 studie avseende OsteoDex på patienter med CRPC har genomförts och avslutats i juni 2013. Resultatet är mycket tillfredställande, med få och lindriga biverkningar.

Patentarbetet har resulterat i beviljade patent för OsteoDex och GuaDex i Japan, Kina, samt för Europa (s.k. EPO). Patent för GuaDex är även beviljat i USA.

W

Tre läkemedelsföretag har kontaktat DexTech angående det kliniska utvecklingsarbetet med OsteoDex. Bolaget har tecknat sekretessavtal med två av dem och för fortlöpande samtal om projektet. Parallellt fortsätter sökandet efter potentiella utvecklings- och licenspartners.

Ett fas2 protokoll har sammanställts för vidareutvecklingen av OsteoDex samt preliminärt avtal för tillverkning har slutförts med Biovian OY i Åbo, Finland. Det samlade kapitalbehovet för genomförandet beräknas till 30 MSEK inklusive emissionskostnader.

Arbetet med GuaDex (utv. av CatDex) som antimikrobiellt medel fortlöper i Mexiko, Monterrey. Möjligheten att registrera GuaDex som nonprescription antiseptic drug i Mexiko undersöks.

För att få en större spridning av aktien har förberedelser för att lista aktien på Aktietorget påbörjats. Styrelsens bedömning är att handel i aktien kan inledas i första kvartalet 2014. I samband med listningen kommer en nyemission att genomföras.

Finansiell ställning och framtida kapitalbehov

DexTech har tills idag huvudsakligen varit finansierat av nuvarande aktieägare. Bolaget har från starten 2004 tagit in 16 mkr i eget kapital. Dessutom har kapital erhållits från Signe och Olof Wallenius stiftelse på 350 tkr och genom en utlicensiering av SomaDex 2009 har 2,6 mkr erhållits. Förutom dessa direkta kapitaltillskott har många timmar investerats i de olika substanserna genom DexTechs omfattande nationella och internationella nätverk. Förutom ett stort nätverk i Sverige har bolaget också ett omfattande internationellt nätverk som bidrar till kostnadseffektiv forskning och utveckling. Arbete utförs ofta som akademiska utbytesprojekt som till exempel forskarutbildning, som leder till doktorsexamen för studenten.

Likvida medel som finns i bolaget idag räcker för att slutföra planeringen av fas2-studien. Planeringen beräknas bli klar under våren 2014. Nästa steg i produktens utveckling är en komplett Fas 2 studie för att undersöka hur effektiv OsteoDex är vid behandling av CRPC. En internationell multicenterstudie med två centra i Sverige och två i Finland planeras. Studien skall omfatta ca 80 st väl definerade CRPC patienter. Patienterna kommer att fördelas mellan två behandlingsarmar (s.k. blindad fördelning). Behandling kommer att ges till sjukdomsprogress dvs. så länge som behandlingen är verksam. Studien beräknas omfatta ca 24 månader med start andra halvåret 2014.

För att starta studien behövs ett kapitaltillskott om 30 mkr. Målsättningen är att kapitalisera bolaget inför starten av fas2-studien. Kapitalet planeras att anskaffas genom en nyemission under 1:a kvartalet 2014.

Framtidsutsikter

DexTech beräknar att lämna in fas 2 ansökan till Läkemedelsverket för OsteoDex och starta fas 2 studien under 2014.

Aktien

Bolaget har 282 568 aktier med kvotvärde 1 krona. Antalet utestående aktier i bolaget vid räkenskapsårets början uppgick till 277 028. Under räkenskapsåret har 5 540 aktier nyemitterats via en företrädesemission. Vid räkenskapsårets slut uppgick antalet utestående aktier till 282 568. Antalet aktieägare uppgick till 34.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Ett antal faktorer påverkar och kan komma att påverka verksamheten i DexTech. Dels finns det risker avseende förhållanden som har anknytning till DexTech, dels finns det risker som saknar sådan direkt anknytning till bolaget men påverkar den bransch i vilken DexTech är verksam. Om någon av dessa risker materialiseras kan DexTechs verksamhet, resultat, finansiella ställning och tillväxt komma att påverkas negativt. Nedan lämnas en redogörelse för vissa riskfaktorer som enligt styrelsen kan komma att ha betydelse för DexTech och för en investering i DexTechaktien. Redogörelsen är inte heltäckande och riskfaktorena är heller inte rangordnade. Det innebär att det kan finnas andra risker som i större eller mindre grad kan ha betydelse för DexTech verksamhet.

Risker förenade med verksamheten

Licensavtal

DexTechs framtida intjäning är enligt nuvarande affärsmodell beroende av att Bolaget lyckas ingå avtal för licensiering av Bolagets läkemedelskandidater eller teknologi. Det finns en risk att Bolaget misslyckas med att ingå sådana avtal eller att sådana avtal inte kan träffas på så fördelaktiga villkor som Bolaget önskar.

Risker förenade med immateriella rättigheter

DexTech är delvis beroende av förmågan att erhålla och försvara patent, andra immaterialrättigheter och specifik kunskap. Patentskydd för medicinska och biotekniska bolag kan vara osäkert och omfatta komplicerade rättsliga och tekniska frågor. Patent måste vanligtvis sökas och upprätthållas i flera olika jurisdiktioner. Även utfärdade patent kan

bestridas, ogiltigförklaras och kringgås. Detta kan leda till att DexTechs patentskydd upphör eller kortas ned i tid, vilket i sin tur kan leda till att man inte kan förhindra att konkurrenter marknadsför liknande produkter.

Nyckelpersoner och kvalificerade medarbetare

DexTech är i hög grad beroende av nyckelpersoner och kvalificerade medarbetare, såväl i företagsledningen som i den operativa verksamheten. Om nyckelpersoner och kvalificerade medarbetare lämnar DexTech kan det ha en negativ inverkan.

Informationsläckage

DexTech är beroende av forskningshemligheter och know-how som inte skyddas av patent. DexTech kan inte ge någon garanti att Bolagets medarbetare, konsulter, rådgivare eller andra inte bryter tystnadsplikt avseende DexTechs hemligheter och know-how, eller att forskningshemligheter och know-how inte på ett annat sätt blir kända och/eller utvecklas självständigt av konkurrenterna.

Intjäningsförmåga och framtida kapitalbehov

DexTech har historiskt sett drivits med betydande förluster och saknar fortfarande återkommande intäkter. Det är inte säkert att Bolaget kommer att lyckas generera substantiella och återkommande intäkter varför det inte är säkert att Bolaget kommer att uppnå positivt resultat i framtiden. Det kan inte garanteras att Bolaget kommer att generera tillräckliga medel för att finansiera den fortsatta verksamheten. Det kan heller inte garanteras att Bolaget kommer att kunna erhålla nödvändig finansiering eller att sådan finansiering kan erhållas på, för befintliga aktieägare, fördelaktiga villkor. Ett misslyckande med att erhålla ytterligare finansiering vid rätt tidpunkt kan medföra att Bolaget måste skjuta upp, dra ner på, eller avsluta verksamheter.

Konkurrens/alternativa behandlingar

DexTech kan komma att utsättas för konkurrens från ett flertal andra företag med satsningar inom motsvarande indikation(er).

Läkemedelsutveckling

DexTech utvecklar produkter med egna resurser och har samarbeten avseende läkemedelsutveckling med andra bolag. Om Bolagets utvecklingsaktiviteter inte skulle uppnå acceptabla resultat, t.ex. med avseende på biverkningar, kan detta komma att väsentligt påverka Bolagets verksamhet negativt.

Kundfinansieringsrisker/tredjepartsrisker

Efter eventuellt godkännande av ett läkemedel kan risker föreligga att inte finansiering står till buds i eftersträvad omfattning för de produkter som skall upphandlas och är finansierade via offentliga medel, försäkringsbolag och delvis privata medel.

Organisation

Styrelsen består av ordförande Svante Wadman samt ledamöterna Sten Nilsson, Anders R Holmberg och Per Asplund. Verkställande direktör är Anders R Holmberg.

Nyckelpersoner

Sten Nilsson, MD, PhD, professor i onkologi, är en internationellt erkänd auktoritet inom urologisk onkologi framför allt prostatacancer. Efter > 30 års klinisk erfarenhet, har han tillgång till ett stort internationellt nätverk.

Anders R Holmberg, Med.Dr och kemiingenjör, är specialist i glykosyleringskemi med > 30 års erfarenhet inom detta område inklusive processutveckling.

Lennart Meurling, Docent i analytisk och organisk kemi.

Marcela Márquez, Professor i bioteknologi.



2014012100423

Ekonomisk översikt

	2012-07-01 -2013-06-30	2011-07-01 -2012-06-30	2010-07-01 -2011-06-30	2009-07-01 -2010-06-31	2008-07-01 -2009-06-31
Ekonomisk översikt					
Nettoomsättning	-	42 000	-	-	2 637 320
Resultat efter finansnetto	-2 652 466	-2 081 830	-1 514 622	-529 029	153 515
Resultat per aktie	-9,48	-7,51	-5,80	-2,15	0,62
Balansomslutning	9 665 161	10 373 776	12 524 711	2 535 566	2 992 211
Soliditet %	95	94	95	95	98
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-219 924	-266 346	222 593	101 773	944 365
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 682 865	-2 904 900	-4 342 400	-1 457 620	-204 611
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	1 994 400	-	11 000 140	-	-
Årets kassaflöde	-1 908 389	-3 171 246	6 880 333	-1 355 847	739 754

Förslag till vinstdisposition

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel:

balanserad vinst	11 513 835
årets förlust	-2 652 466
	8 861 369
disponeras så att	
i ny räkning överföres	8 861 369

Bolagets resultat och ställning i övrigt framgår av efterföljande resultat- och balansräkning med tilläggsupplysningar.



Dextech Medical AB
556664-6203

2014012100424

Resultaträkning	Not	2012-07-01 -2013-06-30	2011-07-01 -2012-06-30	2010-07-01 -2011-06-30
Nettoomsättning		0	42 000	0
Aktiverat arbete för egen räkning		3 682 865	2 903 900	4 342 400
Övriga rörelseintäkter		0	0	0
		3 682 865	2 945 900	4 342 400
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader		-3 184 046	-2 476 950	-3 847 537
Personalkostnader	1	-657 500	-711 847	-645 223
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	2	-2 518 280	-1 891 044	-1 362 058
		-6 359 826	-5 079 841	-5 854 818
Rörelseresultat		-2 676 961	-2 133 941	-1 512 418
Resultat från finansiella poster				
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		25 976	53 213	2 493
Räntekostnader och liknande resultatposter		-1 481	-1 102	-4 697
Resultat efter finansiella poster		-2 652 466	-2 081 830	-1 514 622
Årets resultat		-2 652 466	-2 081 830	-1 514 622

h

Dextech Medical AB
556664-6203

2014012100425

Balansräkning	Not	2013-06-30	2012-06-30	2011-06-30
Tillgångar				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten	3	5 855 632	4 710 032	3 648 761
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter	4	855 494	826 356	864 619
		6 711 126	5 536 388	4 513 380
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Maskiner och andra tekniska anläggningar	5	5 990	16 143	26 295
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		1 000	1 000	0
Summa anläggningstillgångar		6 718 116	5 553 531	4 539 675
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		122 289	129 900	152 045
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		71 400	28 600	0
		193 689	158 500	152 045
Kassa och bank		2 753 356	4 661 745	7 832 991
Summa omsättningstillgångar		2 947 045	4 820 245	7 985 036
Summa tillgångar		9 665 161	10 373 776	12 524 711

h

Dextech Medical AB
556664-6203

2014012100426

Eget kapital och skulder	Not	2013-06-30	2012-06-30	2011-06-30
Eget kapital	6			
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		282 568	277 028	251 843
Pågående nyemission		0	0	25 185
		282 568	277 028	277 028
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		16 171 972	14 183 112	14 183 112
Balanserat resultat		-4 658 137	-2 576 307	-1 061 685
Årets resultat		-2 652 466	-2 081 830	-1 514 622
		8 861 369	9 524 975	11 606 805
Summa eget kapital		9 143 937	9 802 003	11 883 833
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		436 035	551 596	371 283
Övriga skulder		22 589	177	22 795
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		62 600	20 000	246 800
		521 224	571 773	640 878
Summa eget kapital och skulder		9 665 161	10 373 776	12 524 711
Ställda säkerheter		Inga	Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga	Inga

h

Dextech Medical AB
556664-6203

2014012100427

Kassaflödesanalys

	2012-07-01	2011-07-01	2010-07-01	2009-07-01	2008-07-01
Belopp i SEK	-2013-06-30	-2012-06-30	-2011-06-30	-2010-06-30	-2009-06-30
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster	-2 652 466	-2 081 830	-1 514 622	-529 029	153 515
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m m	2 518 280	1 891 044	1 362 058	531 275	878 127
	-134 186	-190 786	-152 564	2 246	1 031 642
Betald skatt	-	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-134 186	-190 786	-152 564	2 246	1 031 642
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>					
Ökning()/Minskning(+) av rörelsefordringar	-35 189	-6 455	-128 470	27 143	-46 774
Ökning(+)/Minskning(-) av rörelseskulder	-50 549	-69 105	503 627	72 384	-40 503
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-219 924	-266 346	222 593	101 773	944 365
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-3 682 865	-2 903 900	-4 342 400	-1 427 670	-183 800
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-29 950	-20 811
Investeringar i finansiella tillgångar	-	-1 000	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 682 865	-2 904 900	-4 342 400	-1 457 620	-204 611
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	1 994 400	-	11 000 140	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	1 994 400	-	11 000 140	-	-
Årets kassaflöde	-1 908 389	-3 171 246	6 880 333	-1 355 847	739 754
Likvida medel vid årets början	4 661 745	7 832 991	952 658	2 308 505	1 568 751
Likvida medel vid årets slut	2 753 356	4 661 745	7 832 991	952 658	2 308 505

Tilläggsupplysningar till kassaflödesanalys

	2012-07-01	2011-07-01	2010-07-01	2009-07-01	2009-07-01
Belopp i SEK	-2013-06-30	-2012-06-30	-2011-06-30	-2010-06-30	-2010-06-30
Betalda räntor och erhållen utdelning					
Erhållen ränta	21 814	53 213	2 493	773	-
Eriagd ränta	63	1 102	4 697	350	-
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet m m					
Av- och nedskrivningar av tillgångar	2 518 280	1 891 044	1 362 058	540 195	-
	2 518 280	1 891 044	1 362 058	540 195	-
Likvida medel					
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>					
Kassa och bank	2 753 356	4 661 745	7 832 991	952 658	2 308 505
	2 753 356	4 661 745	7 832 991	952 658	952 658

DexTech Medical AB
556664-6203

Tilläggsupplysningar

Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd. Principerna är oförändrade jämfört med föregående år.

Redovisning av intäkter

Intäktsredovisning sker i enlighet med BFNAR 2003:3 Intäkter

Värderingsprinciper

Tillgångar och skulder har värderats till anskaffningsvärde om inget annat anges nedan.

Kostnader för forskning och utveckling

Utgifter för egen forskning och utveckling kostnadsförs allteftersom de uppstår. Utgifter avseende utvecklingsprojekt hänförliga till kliniska tester balanseras som immateriella tillgångar i den omfattning som dessa utgifter förväntas generera framtida ekonomiska fördelar.

Patent

Patent är redovisade till direkta kostnader för framtagande av patent. Avskrivning sker över tillgångens nyttjandeperiod.

Fordringar

Fordringar är redovisade till anskaffningsvärde minskat med eventuell nedskrivning.

Avskrivningsprinciper för materiella anläggningstillgångar

Avskrivningar enligt plan baseras på ursprungligt anskaffningsvärde minskat med beräknat restvärde. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade livslängd.

Kassaflödesanalys

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

Noter

1 Anställda och personalkostnader

	2012-07-01 -2013-06-30	2011-07-01 -2012-06-30	2010-07-01 -2011-06-30
Medelantalet anställda			
Kvinnor	0	0	0
Män	1	1	1
	1	1	1
Löner, ersättningar och sociala kostnader			
Löner och andra ersättningar till styrelse och VD	453 600	491 400	453 600
Övriga sociala kostnader	142 512	154 389	142 512
	596 112	645 789	596 112

2

Dextech Medical AB
556664-6203

2 Avskrivningar och nedskrivningar

Anläggningstillgångar skrivs av enligt plan över den förväntade nyttjandeperioden med hänsyn till väsentligt restvärde. Följande avskrivningsprocent tillämpas:

Immateriella anläggningstillgångar	
Koncessioner, patent, licenser, varumärken och balanserade utgifter.	20 %
Materiella anläggningstillgångar	
Inventarier	20 %

3 Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten

	2013-06-30	2012-06-30	2011-06-30
Ackumulerade anskaffningsvärden			
Ingående ackumulerade anskaffningsvärde	7 915 931	5 293 131	1 645 731
Inköp	3 283 320	2 622 800	3 647 400
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	11 199 251	7 915 931	5 293 131
Ackumulerade avskrivningar			
Ingående ackumulerade avskrivningar	-3 205 899	-1 644 370	-585 744
Årets avskrivningar	-2 137 720	-1 561 529	-1 058 626
Utgående ackumulerade avskrivningar	-5 343 619	-3 205 899	-1 644 370
Utgående balans	5 855 632	4 710 032	3 648 761

4 Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter

	2013-06-30	2012-06-30	2011-06-30
Ackumulerade anskaffningsvärden			
Ingående anskaffningsvärde	1 881 595	1 600 495	905 495
Inköp	399 545	281 100	695 000
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	2 281 140	1 881 595	1 600 495
Ackumulerade avskrivningar			
Ingående avskrivningar	-1 055 239	-735 876	-450 595
Årets avskrivningar	-370 407	-319 363	-285 281
Utgående ackumulerade avskrivningar	-1 425 646	-1 055 239	-735 876
Utgående redovisat värde	855 494	826 356	864 619

R

Dextech Medical AB
556664-6203

2014012100430

5 Maskiner och andra tekniska anläggningar

	2013-06-30	2012-06-30	2011-06-30
Ackumulerade anskaffningsvärden			
Ingående anskaffningsvärde	105 153	105 153	105 153
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	105 153	105 153	105 153
Ackumulerade avskrivningar			
Ingående avskrivningar	-89 010	-78 858	-60 707
Årets avskrivningar	-10 153	-10 152	-18 151
Utgående ackumulerade avskrivningar	-99 163	-89 010	-78 858
Utgående redovisat värde	5 990	16 143	26 295

6 Förändring av eget kapital

1) Vid utgången av 2011-06-30

Antal aktier: 251 843 st med kvotvärde 1 kr

Under året har bolaget genomfört en aktiedelning där 1 aktie omvandlats till 100 aktier.

	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat
Belopp vid årets ingång 2010-07-01	245 700	3 214 300	-532 656	-529 029
Nyemission 1	6 143	2 494 058		
Nyemission 2 (pågående)	25 185	8 474 754		
Vinstdisposition enligt beslut av årets årsstämma			-529 029	529 029
Årets resultat				-1 514 622
Belopp vid årets utgång 2011-06-30	277 028	14 183 112	-1 061 685	-1 514 622

2) Vid utgången av 2012-06-30

Antal aktier: 277 028 st med kvotvärde 1 kr

	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat
Belopp vid årets ingång 2011-07-01	277 028	14 183 112	-1 061 685	-1 514 622
Vinstdisposition enligt beslut av årets årsstämma			-1 514 622	1 514 622
Årets resultat				-2 081 830
Belopp vid årets utgång 2012-06-30	277 028	14 183 112	-2 576 307	-2 081 830

W

2014012100431

Dextech Medical AB
556664-6203

3) Vid utgången av 2013-06-30

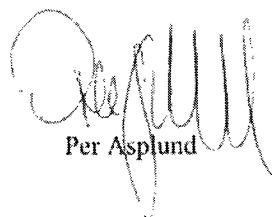
Antal aktier: 282 568 st med kvotvärde 1 kr

	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat
Belopp vid årets ingång 2012-07-01	277 028	14 183 112	-2 576 307	-2 081 830
Nyemission	5 540	1 988 860		
Vinstdisposition enligt beslut av årets årsstämma			-2 081 830	2 081 830
Årets resultat				-2 652 466
Belopp vid årets utgång 2013-06-30	282 568	16 171 972	-4 658 137	-2 652 466

Uppsala den 2013-11-04



Svante Wadman
Ordförande



Per Asplund



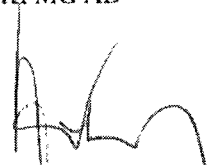
Sten Nilsson



Anders Holmberg
Verkställande direktör

Revisorspåteckning

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2013-11-18
KPMG AB



Björn Flink
Auktoriserad revisor



Revisionsberättelse

Till årsstämman i Dextech Medical AB, org nr 556664-6203

Rapport om årsredovisningen

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Dextech Medical AB för räkenskapsåret 2012-07-01–2013-06-30.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar för årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och för den interna kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel

Revisorns ansvar

Vårt ansvar är att uttala oss om årsredovisningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige. Dessa standarder kräver att vi följer yrkesetiska krav samt planerar och utför revisionen för att uppnå rimlig säkerhet att årsredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter.

En revision innefattar att genom olika åtgärder inhämta revisionsbevis om belopp och annan information i årsredovisningen. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur bolaget upprättar årsredovisningen för att ge en rättvisande bild i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i bolagets interna kontroll. En revision innefattar också en utvärdering av ändamålsenligheten i de redovisningsprinciper som har använts och av rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen, liksom en utvärdering av den övergripande presentationen i årsredovisningen.

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

Uttalanden

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Dextech Medical ABs finansiella ställning per den 30 juni 2013 och av dess finansiella resultat och kassafloden för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Övriga upplysningar

Revisionen av årsredovisningen för räkenskapsåret 2011-07-01–2012-06-30 har utförts av en annan revisor som lämnat en revisionsberättelse daterad den 19 december 2012 med omodifierade uttalanden i Rapport om årsredovisningen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Dextech Medical AB för räkenskapsåret 2012-07-01–2013-06-30.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust, och det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för förvaltningen enligt aktiebolagslagen.

Revisorns ansvar

Vårt ansvar är att med rimlig säkerhet uttala oss om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige.

Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Som underlag för vårt uttalande om ansvarsfrihet har vi utöver vår revision av årsredovisningen granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningskyldig mot bolaget. Vi har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

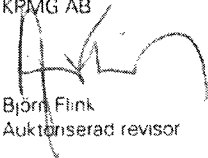
Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Uttalanden

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

Stockholm den 18 november 2013

KPMG AB



Björn Flinck
Auktoriserad revisor