

Årsrapport 2018



INNHold

Årsberetning for 2018.....	5
Resultat.....	15
Balanse.....	16
Noter.....	19
Ordliste.....	27
Revisors beretning.....	29

Årsrapport Oncoinvent AS
Publiseringsdato: 20.03.2019

oncoinvent@oncoinvent.com
Tlf: (+47) 22 18 33 05

Gullhaugveien 7,
N-0484 Oslo, Norway

www.oncoinvent.com

Årsberetning for 2018



Oncoinvent har i 2018 tatt viktige steg i utviklingen av Radspherin®. Flere positive effekt data fra prekliniske studier er blitt publisert og har ytterligere underbygget utviklingsprogrammet. Videre har selskapet i tråd med planene ansatt flere høyt kvalifiserte mennesker i viktige nøkkelposisjoner, oppskalert produksjonen av Radspherin®, samt mottatt godkjenning fra Statens legemiddelverk for produksjon (GMP sertifikat) av Radspherin® i begynnelsen av 2019. Dette er milepæler som alle bidrar til å posisjonere selskapet meget godt for det videre utviklingsarbeidet og for det planlagte kliniske fase 1 studiet som skal starte i 2019.

Highlights fra 2018

- Nye Radspherin® effekt data publisert**
Oncoinvent publiserte i Journal of Translational Oncology i januar 2018 data som viste effekten av Radspherin® i to separate modeller av peritoneal karsinomatose med opprinnelse fra eggstokk kreftceller.

I begge modellene ga intraperitoneal behandling med Radspherin® en signifikant antitumor effekt, enten ved en betydelig reduksjon i tumor volumet eller forlenget overlevelse. En betydelig fordel oppdaget ved studiene, var at kun få kilobecquerel var nødvendig for å oppnå terapeutisk effekt. Behandlingen var vel tolerert for doser opp til 1000 kBq/kg uten at akutte eller subakutte toksiske bivirkninger ble observert.

Konklusjonen i studiene var at de demonstrerte at intraperitoneal α -behandling med Radspherin® har et signifikant potensiale for behandling av peritoneale mikrometastaser i eggstokkarsinom.
- Radspherin® utviklingsprogram får offentlig støtte gjennom BIA**
Norsk forskningsråd tildelte Oncoinvent offentlig støtte gjennom Brukerstyrt Innovasjons Arena programmet (BIA).

Oncoinvent vil motta opp til NOK 12 mill. over 3 år i offentlig støtte, som en del av utviklingsprogrammet.

Støtten vil utbetales i avdrag som vil være basert på fremdriften i selskapets milepæler i den forhåndsgodkjente prosjektplanen. Prosjektet inkluderer forskning relater til utvikling av produksjon og kontrollrutiner for Radspherin® i tillegg til prekliniske studier. Videre vil det inkludere fase I studie i mennesker ved bruk av Radspherin® i behandlingen av peritoneal karsinomatose hos pasienter med eggstokkkreft.
- Innledet et samarbeid med KZ Leuven for preklinisk studie**
Oncoinvent har innledet et samarbeid med forskere ved Sykehusuniversitetet i Leuven, Belgia. Målsetningen med samarbeidet er å teste Radspherin® i en preklinisk modell for peritoneal karsinomatose. Modellen, som er blitt utviklet av forskere ved dette sykehuset, har opprinnelse fra eggstokk kreftceller og etterligner i større grad sykdomsbildet man erfarer hos hos kreftpasienter sammenlignet med modeller brukt tidligere.
- Nye Radspherin® data presentert på SNMMI**
I juni 2018 presenterte Oncoinvent forsker Elisa Napoli sin Radspherin® forskning under «Novel Radiochemistry» sesjonen på «The Society of Nuclear Medicine and Molecular Imaging» (SNMMI) sitt årlige møte i Philadelphia, USA. Hennes funn er knyttet til frigjøringen og bevaringen av 212Pb fra 224Ra-merkede mikropartikler og viser at frigjøringen til luft av 220Rn, en datterisotop av 224Ra, signifikant reduseres når 224Ra er bundet til mikropartikler, og at 212Pb frigjort gjennom diffusjon og forfall av 220Rn, kan reabsorberes på partiklene i suspensjoner.

SNIMMI's årlige konferanse er en prestisjefull arena for utdanne- og vitenskapelig forskningsnettverk innen nukleær medisin og molekylær bildebehandling som gir leger, teknikere, farmasøyter, laboratoriepersonale og forskere en grundig oversikt over den nyeste forskning og utvikling på feltet, samt gir innsikt i praktisk anvendelse.

- **Vellykket avbildning av Radspherin®- fordeling i preklinisk studie**

Oncoinvent gjennomførte i 2018 en avbildningsstudie på rotter ved bruk av gammakamera og singel photon emmisjon computer tomografi (SPECT CT) skanner. Studien testet muligheten for å bruke disse bildemodeller for å måle fordelingen av Radspherin® i human peritoneal (abdominal) hulrom under prekliniske studier.

Etter administrasjon av Radspherin® partikler i abdominale hulrom ble distribusjonen av partiklene fotografert med gammakamera fra 1 til 96 timer etter injeksjon. Flere tilsvarende studier vil bli gjennomført for videre bekreftelser.

- **Valgt klinisk formulering av Radspherin® for fase 1 studiet**

Basert på resultatene fra gjennomførte formuleringstudier i 2018, har Oncoinvent valgt den formulering for Radspherin® som egner seg best til formålet. Den vil bli brukt videre under den planlagte fase 1 studien. GMP produksjonen av Radspherin® vil gjennomføres i begynnelsen av 2019.





Oversikt over virksomheten

Oncoinvent AS er et farmasøytisk selskap som ble etablert i 2010. Selskapet utvikler nye, innovative produkter som skal bidra til bedre behandlingsmetoder for kreftpasienter.

Hovedkontoret og laboratoriene ligger i Oslo.

Marked, produksjon og kunder

Peritoneal karsinomatose er en av de alvorligste komplikasjonene innen gastrointestinale og gynekologiske kreft. Standardbehandling for peritoneal karsinomatose som stammer fra eggstokkreft og kolorektalkreft er cytoreduktiv kirurgi av makroskopiske/synlige svulster.

Denne prosedyren kombineres med behandling med pre- og/eller postadjuvant systemisk cytostatika (for eksempel paclitaxel, karboplatin, cisplatin og mitomycin-C).

75% av pasientene med ~~eggstokk kreft~~ responderer på første kjemoterapi kur med karboplatin, men de fleste får tilbakefall innen to år, og da med resistens mot videre kjemoterapi. Overlevelsesgraden til disse pasientene er derfor dårlig. Rundt 35 % av kvinner som er diagnostisert med eggstokkreft i stadium III, har en 5 års overlevelsesrate, mens rundt 15 % av de som er diagnostisert i stadium IV har en 5 års overlevelsesrate.

Cirka 4–7 % av pasientene med tykk- og endetarmskreft har peritoneal karsinomatose ved diagnosetidspunktet. Prognosen for disse pasientene, som er i et sent stadium av sykdommen, er dårlig, med en median overlevelse på 6–9 måneder etter diagnosen.

Det globale markedet for nukleær medisin er forventet å nå en omsetning på USD 9,4 milliarder innen 2024 med en betydelig vekst (CAGR).¹

Diagnosesegmentet hadde den største markedsinntekten i 2017, og forventes å vokse ved ensifret ~~CAGR~~ på grunn av økning i SPECT og PET-prosedyrer. Segmentet for radiofarmasøytiske produkter forventes å være det raskest voksende segmentet med tosfifret årlig vekstrate fra 2017 til 2024 på grunn av teknologiske fremskritt i behandling av kreft. Potensielle nye radioisotoper under utvikling og fremskritt i nevrologiske behandlinger er de viktigste faktorene som driver veksten i markedet.

Markedet for nukleære farmasøytiske produkter er delt opp basert på strålingstype i alfa-stråling, beta-stråling og brachy-terapi. Alfa-stråling utgjorde den største andelen i 2017 og er det raskest voksende markedet med forventet tosfifret ~~CAGR-vekst~~ fra 2017 til 2024.

Radspherin® er en ny alfa-emitterende, radioaktiv mikrosfære utviklet for behandling av metastaser i hulrom i menneskekroppen. Gjennom prekliniske studier har Radspherin® vist seg å ha en signifikant bremsende effekt på vekst i kreftceller.

¹ Kilde: <https://www.businesswire.com/news/home/20180724005773/en/Global-Nuclear-MedicineRadiopharmaceutical-Market-2024--9.36>

Produktet forventes å kunne behandle flere former for metastatisk kreft. Det gjøres for tiden prekliniske studier på sikkerhet, biodistribusjon og effekt av produktkandidaten, både i Norge og hos andre forskningssentre i Europa. Klinisk utvikling vil bli gjennomført i samarbeid med europeiske og amerikanske forskningssentre for klinisk behandling.

Oncoinvent prioriterer pasientenes behov, helseinstitusjoner, innkjøpere, sykehus, legepraksiser og interesseorganisasjoner for pasienter, både når det gjelder produktdesign og informasjonsformidling. Målkunder kan også defineres som ulike kjøpere av helsetjenester i de forskjellige geografiske markedene, dvs. Medicaid og Medicare i USA, amerikanske forsikringsselskaper og den private og den offentlige helsetjeneste i EU og EFTA-landene. Selskapet vil fokusere fremtidig markedsføringsarbeid mot onkologer, spesialister i nukleærmedisin og spesialister i stråleonkologi.

Visjon og strategi

Oncoinvent er dedikert til utvikling av nye og innovative produkter som skal bidra til å bedre behandlingsmetoder for kreftpasienter. Selskapet har ambisjoner om å bli ledende innen utvikling av radioterapeutiske midler for behandling av metastatisk kreft.

Selskapets strategiske plan er å:

- investere sine økonomiske og menneskelige ressurser i en rask utvikling av Radspherin® og fokusere på å nå viktige milepæler.
- ha en opportunistisk tilnærming til forskningsfinansiering.
- utnytte selskapets proprietære teknologi, kunnskap og eiendeler til å utvide selskapets portefølje av produktkandidater til å fylle udekkede medisinske behov.

Operasjonell oversikt

Oncoinvent har som målsetning å få markedsgodkjenning for Radspherin® for behandling av pasienter som lider av peritoneal karsinomatose innen de 7 største markedene (7 MM). Gjennom 2018 har selskapet hatt en fremdrift i tråd med de tidligere presenterte utviklingsplanene, hvor viktige milepæler er nådd.

Selskapet har blant annet valgt å søke om å utvikle Radspherin® regulatorisk som et farmasøytisk produkt i den videre utviklingen. Selskapet planlegger oppstart av den første kliniske studien (fase I) i første halvdel av 2019 og har gjort forberedelser for at denne milepælen nåes. Videre har virksomheten fortsatt investeringen i å etablere en robust organisasjon som har både kapasitet og fleksibilitet til å produsere nødvendige mengder av legemiddelet som skal brukes under utprøvingen. Statens legemiddeltilsyn har godkjent selskapets produksjon (GMP sertifikat) tidlig i 2019.

Helse, miljø og sikkerhet

Selskapet har et godt og trygt arbeidsmiljø med lavt sykefravær. Ingen arbeidsrelaterte skader ble rapportert i 2018.

Ved årsskiftet var det totalt 14 heltidsansatte, 3 industrielle Ph.D.-studenter og 3 deltidsansatte. Selskapet er opptatt av likestilling, og har 14 kvinnelige og 6 mannlige ansatte. Selskapet mener derfor at det har lagt inn tilstrekkelig aktiv, målrettet og systematisk innsats for å fremme likestilling.

Oncoinvent har utviklet og implementert flere beskyttelsestiltak i laboratorie- og produksjonsanlegget og i standard operasjonsprosedyrer for å forhindre potensielle miljøpåvirkninger fra virksomheten.



Finansiell oversikt

Regnskapsprinsipper

Regnskapet til Oncoinvent AS er utarbeidet i samsvar med regnskapslovens bestemmelser og god regnskapsskikk for små foretak. (Tallene i parentes refererer til tilsvarende periode eller balansedato i 2017, med mindre annet er angitt).

Resultatregnskap

Driftsinntekter

Oncoinvent hadde driftsinntekter på MNOK 10,459 i 2018 (MNOK 5,681). Offentlig støtte til forsknings- og utviklingsaktiviteter fra Norges forskningsråd har blitt inntektsført med MNOK 10,159 (MNOK 5,605).

Driftskostnader

Netto driftskostnader for året utgjorde MNOK 45,197 (MNOK 22,913). Kostnadsstigningen ble drevet av utvidelsesprogrammet, med rekruttering av nye medarbeidere, drift av de nye laboratoriefasilitetene og forberedelser til kliniske forsøk. Driftsresultatet for Oncoinvent utgjorde MNOK -34,738 (MNOK -17,232).

Netto finansposter

Netto finansposter utgjorde MNOK 1,686 (MNOK 1,310). Renteinntekter fra ordinære bankinnskudd utgjorde MNOK 1,656 (MNOK 1,317).

Netto resultat

Underskudd etter skatt for året var MNOK 33,052 (MNOK 15,922). Tapet er foreslått dekket av overkursfondet. Underskudd per aksje utgjorde NOK 2,51 i 2018 sammenlignet med NOK 1,21 i 2017.

Finansiell posisjon

Eiendeler

Varige driftsmidler ved årsslutt utgjorde MNOK 19 524 (MNOK 20,880). I løpet av 2018 ble MNOK 2,631 aktivert. Det er ikke aktivert kostnader knyttet til bygging av det nye forsknings- og produksjonslaboratoriet i 2018.

Kontantbeholdningen var på MNOK 153,553 (MNOK 189,834). Endringen gjenspeiler et høynet operasjonelt aktivitetsnivå. Sum eiendeler ved utgangen av 2018 var MNOK 185,189 (MNOK 222,302).

Gjeld og egenkapital

Sum egenkapital per 31. desember 2018 var MNOK 177,637 (MNOK 210,663). Utsatt skattefordel ble ikke balanseført i oppstillingen av finansiell posisjon da Oncoinvent er i en tidlig utviklingsfase, og for tiden genererer tap. Sum gjeld var på MNOK 7,552 (MNOK 11,638).



Forskning og utvikling

Mens forsknings- og utviklingsstrategien er utformet internt i Oncoinvent, bruker selskapet sitt nettverk av eksterne konsulenter og kontrakts forskningsorganisasjoner ("CROer") til å gjennomføre sin utviklingsstrategi. Oncoinvent samarbeider også med akademiske institusjoner for å utføre forskning på områder som er av interesse for selskapet. Selskapet har ansatt erfarent personell som kan lede arbeidet utført av konsulenter og CROer. Denne tilnærmingen til produktutvikling gjør at selskapet raskt kan endre forskningsretning og innføre ny teknologi og kompetanse eller andre tiltak når det er nødvendig.

Usikkerheter knyttet til godkjenningprosessen og resultater fra fremtidige kliniske studier medfører at kriteriene for kapitalisering av FoU-kostnader ikke kan oppfylles før markedsgodkjenning er innhentet fra relevante regulatoriske myndigheter. Selskapet har for tiden ingen utviklingsutgifter som kvalifiserer å medregnes som en eiendel. Utgifter til forskning og utvikling for regnskapsåret 2018 var MNOK 30,399 (MNOK 19,956) hvorav MNOK 20,788 (MNOK 13,416) ble klassifisert som andre driftskostnader, og MNOK 9,611 (MNOK 6,540) ble klassifisert som lønnsutgifter.

Finansiell risiko

Renterisiko

Selskapet har MNOK 153 553 (MNOK 189,834) i kontanter og kontantekvivalenter, og har ingen lån. Selskapets renterisiko ligger derfor i avkastning på kontantbeholdningen. Bankinnskudd er utsatt for markedssvingninger på rentene, noe som påvirker finansinntektene og avkastningen fra kontantbeholdningen. Selskapet hadde MNOK 1,656 (MNOK 1,317) i renteinntekter per 31. desember 2018.

Valutarisiko

Verdien av ikke-norske valutaomregnede inntekter og kostnader vil bli påvirket av endringer i valutakurser eller valutasikring. Selskapet foretar ulike transaksjoner i utenlandsk valuta, og er derfor utsatt for svingninger i valutakurser. Eksponeringen oppstår i stor grad fra FoU-utgiftene og IP-utgifter. Selskapet er hovedsakelig utsatt for svingninger i danske kroner (DKK), euro (EUR), amerikanske dollar (USD) og kanadiske dollar (CAD).

Selskapet har valgt å ikke sikre driftsresultatet da selskapets kontantstrøm er denominert i flere valutaer, og eksponeringen i utenlandsk valuta er hovedsakelig knyttet til leverandørgjeld med korte betalingsbetingelser. Selskapet kan vurdere å endre

sin nåværende risikostyring av valutakursen, dersom det finner det nødvendig.

Kredittrisiko

Kredittrisiko er risikoen for motpartens mislighold av en finansiell eiendel, gjeld eller kundekontrakt, noe som gir et økonomisk tap. Selskapets fordringer er generelt begrenset til fordringer fra offentlige myndigheter ved hjelp av offentlige tilskudd. Kredittrisikoen fra finansielle eiendeler i selskapet er begrenset, da det gjelder kontantinnskudd. Selskapet plasserer bare kontantinnskudd i anerkjente finansinstitusjoner for å begrense kredittrisikoen. Selskapet har ikke hatt tap på fordringer i 2018, og selskapet vurderer kredittrisikoen sin som lav.

Likviditetsrisiko

Likviditet overvåkes kontinuerlig av selskapets ledelse. Selskapet arbeider kontinuerlig med å sikre økonomisk fleksibilitet på både kort og lang sikt for å nå sine strategiske og operasjonelle mål. Ledelsen vurderer selskapets likviditetssituasjon til å være tilfredsstillende. Selskapets kontantstilling ved utgangen av 2018 var MNOK 153,553 (MNOK 189,834).

Kapitalmarkeder benyttes som kilde til egenkapitalfinansiering når dette er hensiktsmessig, og når forholdene i disse markedene er akseptable. Styret vurderer å gjennomføre en kapitalforhøyelse innen de neste 24 månedene, dersom markedsf forholdene er akseptable. Styret har en rimelig forventning om at selskapet vil opprettholde tilstrekkelig finansiering for å videreføre driftsaktiviteten i overskuelig fremtid.

Teknologisk risiko

Selskapets ledende produktkandidat, Radspherin®, har i 2018 gjennomgått ett prekliniske utviklingsprogram samtidig som selskapet har forberedt oppstart av en fase 1 klinisk studie tidlig i 2019. Dette regnes som et tidlig utviklingsstadium, og selskapets planlagte kliniske studier kan vise seg å ikke lykkes.

Konkurrerende teknologi

Selskapet opererer i en svært konkurranseutsatt industrisektor med mange store aktører som er gjenstand for rask og betydelig teknologisk endring.

Markedsrisiko

Selskapets økonomiske suksess er avhengig av at det får markedsføringstillatelser, og oppnår en akseptabel refusjonspris for sine produkter. Det kan ikke garanteres at selskapets produkter vil oppnå de salgspriser eller refusjonsrater som er fastsatt av selskapet. Selskapet vil trenge godkjenninger fra US Food and Drug Administration (FDA) for å markedsføre sine produkter i USA og fra relevante

myndigheter for å markedsføre sine produkter i Europa, samt tilsvarende regulerende myndigheter globalt for å kommersialisere produktet i disse regionene. Selskapets fremtidige inntjening vil sannsynligvis i stor grad være avhengig av rettidig markedsføringstillatelse av Radspherin® for flere indikasjoner.

Fortsatt drift

Styret uttalte at årsregnskapet representerer en sann og fornuftig vurdering av selskapets finansielle posisjon ved årsskiftet. I henhold til regnskapsloven §3-3a bekreftet styret at regnskapet er utarbeidet under forutsetning av fortsatt drift.

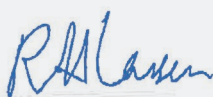
Aksjeinformasjon

Per 31. desember 2018 var det 13 187 181 utestående aksjer. Selskapet hadde 291 aksjonærer per 31. desember 2018.

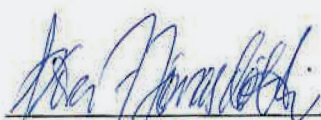
Hendelser etter årsavslutning

- Selskapet mottok en tilvirkningstillatelse (GMP sertifikat) for produksjon av legemiddel til bruk i klinisk utprøving fra Statens legemiddelverk i begynnelsen av 2019.


Oslo, 27. februar 2019



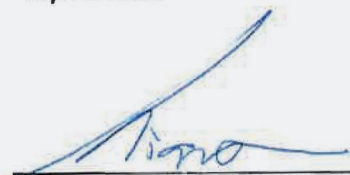
Roy Hartvig Larsen
Styrets leder



Thora J. Jonasdottir
Styremedlem



Ludvik Sandnes
Styremedlem



Jonas Einarsson
Styremedlem



Leiv Askvig
Styremedlem



Jan Alan Alfheim
CEO



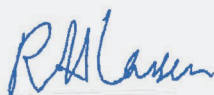
Resultat

RESULTATREGNSKAP	NOTE	2018	2017
Driftsinntekter			
Salgsinntekt		299 904	76 015
Annen driftsinntekt	7	10 158 946	5 604 883
Sum driftsinntekter		10 458 850	5 680 898
Driftskostnader			
Varekostnad		9 300	0
Lønnskostnad	6	15 617 140	10 332 347
Avskrivning	8	3 987 007	1 844 362
Annen driftskostnad	10	25 583 454	10 736 098
Sum driftskostnader		45 196 901	22 912 807
DRIFTSRESULTAT		-34 738 051	-17 231 909
Finansinntekter og finanskostnader			
Annen renteinntekt		1 655 881	1 317 190
Annen finansinntekt		88 902	15 751
Sum finansinntekter		1 744 783	1 332 941
Annen rentekostnad		3 973	1 918
Annen finanskostnad		54 683	20 685
Sum finanskostnader		58 656	22 603
Netto finansposter		1 686 127	1 310 338
Ordinært resultat før skattekostnad		-33 051 924	-15 921 571
ÅRSRESULTAT		-33 051 924	-15 921 571
Overføringer og disponeringer			
Udekket tap		33 051 924	15 921 571
Sum overføringer og disponeringer		33 051 924	15 921 571

Balanse

EIENDELER	NOTE	31.12.2018	31.12.2017
ANLEGGSMIDLER			
Varige driftsmidler			
Tomter, bygninger og annen fast eiendom		9 605 003	10 805 627
Driftsløsøre, inventar, verktøy, kontormaskiner		9 918 887	10 074 123
Sum varige driftsmidler	8	19 523 890	20 879 750
Sum anleggsmidler		19 523 890	20 879 750
OMLØPSMIDLER			
Fordringer			
Kundefordringer		62 500	0
Andre fordringer	5	12 048 987	11 588 147
Sum fordringer		12 111 487	11 588 147
Bankinnskudd, kontanter og lignende	6	153 553 317	189 833 725
Sum omløpsmidler		165 664 804	201 421 872
SUM EIENDELER		185 188 694	222 301 622
EGENKAPITAL			
Innskutt egenkapital			
Aksjekapital	3,4	1 318 718	1 318 468
Overkurs	4	234 768 737	234 743 987
Sum innskutt egenkapital		236 087 455	236 062 455
Opptjent egenkapital			
Udekket tap		58 450 938	25 399 014
Sum opptjent egenkapital		-58 450 938	-25 399 014
Sum egenkapital	4	177 636 517	210 663 441
GJELD			
Kortsiktig gjeld			
Leverandørgjeld		4 242 222	8 580 523
Skyldige offentlige avgifter		1 214 041	885 828
Annen kortsiktig gjeld		2 095 914	2 171 830
Sum kortsiktig gjeld		7 552 177	11 638 181
Sum gjeld		7 552 177	11 638 181
SUM EGENKAPITAL OG GJELD		185 188 694	222 301 622

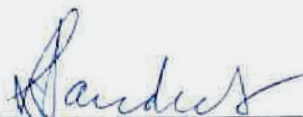
Oslo, 27. februar 2019



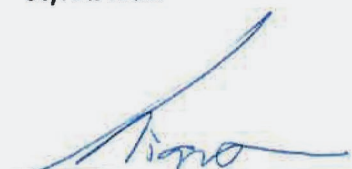
Roy Hartvig Larsen
Styrets leder



Thora J. Jonasdottir
Styremedlem



Ludvik Sandnes
Styremedlem



Jonas Einarsson
Styremedlem



Leiv Askvig
Styremedlem



Jan Alan Alfheim
CEO



Noter

Noter til årsregnskapet 2018

Note 1 – Regnskapsprinsipper og virkning av prinsippene

Årsregnskapet er satt opp i samsvar med regnskapsloven og god regnskapsskikk for små foretak (SMB).

Driften

Selskapet har som forretningsgrunnlag å utvikle legemidler. Selskapet har hittil ingen inntekter fra kommersielt salg og derfor er driften finansiert primært med egenkapital og offentlige tilskudd.

Selskapets utgifter er utover lønninger og administrasjon i all vesentlighet knyttet opp forskning og utvikling, herunder utgifter til gjennomføring av kliniske studier samt løpende sikring av patentbeskyttelse. Utgiftene til dette kostnadsføres løpende.

Driftsinntekter

Driftsinntekter inntektsføres etter hvert som de opptjenes. Det samme gjelder offentlige tilskudd, som føres som andre driftsinntekter.

Forsknings- og utviklingskostnader

Kostnader til forskning og utvikling blir i sin helhet kostnadsført. Det er ikke balanseført slike kostnader.

Omløpsmidler/kortsiktig gjeld

Omløpsmidler og kortsiktig gjeld omfattes normalt poster som forfaller til betaling innen et år etter balansedagen, samt poster som knytter seg til varekretsløpet. Omløpsmidler vurderes til laveste verdi av anskaffelseskost og antatt virkelig verdi. Kortsiktig gjeld balanseføres til nominelt beløp på etableringstidspunktet.

Anleggsmidler

Anleggsmidler er vurdert til anskaffelseskost, men nedskrives til virkelig verdi når verdifallet ikke ventes å bli forbigående. Anleggsmidler med begrenset økonomisk levetid avskrives etter en fornuftig avskrivingsplan.

Fordringer

Kundefordringer og andre fordringer oppføres til pålydende etter fradrag for forventet tap. Avsetning til tap gjøres på grunnlag av en individuell vurdering av de enkelte fordringer.

Skatt

Skatter kostnadsføres når de påløper, det vil si at skattekostnader er knyttet til det regnskapsmessige resultat før skatt. Skattekostnader består av betalbar skatt (skatt på årets skattepliktige inntekt) og endring i netto utsatt skatt.

Selskapet har besluttet å ikke balanseføre utsatt skattefordel.

Pensjoner

Selskapet benytter innskuddsbasert pensjonsordning for sine ansatte i samsvar med lovens krav til pensjonsordning. Årlig pensjonskostnad tilsvarer årets premie.

Valuta

Pengeposter i utenlandsk valuta er vurdert til kursen ved regnskapsårets slutt.

Note 2 – Skatt**2.1 Spesifikasjon av midlertidige forskjeller**

	2018	2017	ENDRING
Underskudd til fremføring	73 403 171	35 553 155	37 850 016
Utligning, skatteøkende forskjell	1 111 601	1 592 628	481 027
Sum forskjeller	72 291 570	33 960 527	38 331 043
Utsatt skattefordel 23%	16 627 061	7 810 921	8 816 140

Utsatt skattefordel av underskudd til fremføring er ikke medtatt i balansen pr 31.12.2018

2.2 Spesifikasjon av grunnlag betalbar skatt

	2018	2017
Regnskapsmessig resultat	-33 051 924	-15 921 571
Permanente forskjeller	-5 279 119	-3 973 594
Endring i midlertidige forskjeller	481 027	-1 592 628
Beregningsgrunnlag for betalbar skatt	-37 850 016	-21 487 793
Betalbar skatt	0	0
Fradrag for kostnader til FOU	5 283 260	3 991 177

Note 3 – Aksjer og aksjonærinformasjon

AKSJONÆRER PR 31.12.2018	AKSJER	ANDEL
Sciencons AS	3 185 000	24,15%
Geveran Trading Co LTd	1 009 800	7,66%
Roy Hartvig Larsen	678 000	5,14%
Radiumhospitales	670 880	5,09%
Blaahaugen AS	632 500	4,80%
Must Invest	517 000	3,92%
Cancia AS	493 300	3,74%
Bentax AS	450 000	3,41%
Syntax AS	440 000	3,34%
Trond Larsen	310 000	2,35%
Tina Bjørklind Bønsdorff	277 600	2,11%
CGS Holding AS	260 000	1,97%
Helene Sundt AS	260 000	1,97%
Thora Johanna Jonasdottir	255 000	1,93%
Lucellum AS	192 351	1,46%
Inven2 AS	158 500	1,20%
Artal AS	138 670	1,05%
Aksjonærer < 1% øvrige	3 258 580	24,71%
Sum	13 187 181	100%

Aksjene pålydende kr 0.10

Totalt antall aksjonærer: 291

Det var emisjon i selskapet i 2018 med 2.500 aksjer (opsjons kjøp)

Note 4 – Egenkapital

	AKSJEKAPITAL	OVERSKUDDSFOND	UDEKKET TAP	SUM EK
Egenkapital 1.1.2018	1 318 468	234 743 987	-25 399 014	210 663 441
Emisjon	250	24750		25 000
Årets resultat			-33 051 924	-33 051 924
Egenkapital 31.12.2018	1 318 718	234 768 737	-58 450 938	177 636 517

Note 5 – Andre fordringer

Refusjon merverdiavgift	4 775 763
<i>Forskuddsbetalte kostnader</i>	656 630
Norges Forskningsråd	1 333 334
Skattefunn	5 283 260
Sum	12 048 987

Note 6 – Ansatte, godtgjørelser, lån til ansatte m.v**6.1 Spesifikasjon av lønnskostnad**

	2018	2017
Lønninger	12 586 354	8 517 128
Arbeidsgiveravgift	1 946 358	1 267 354
Pensjonskostnad	921 198	435 600
Annen pensjonskostnad	163 230	112 265
Sum lønnskostnad	15 617 140	10 332 347
Antall årsverk	15,5	11,5

6.2 Spesifikasjon av godtgjørelse til ledelsen og styret

		2018	2017
Daglig leder	Lønn	1 581 862	1 415 413
	Bonus	212 312	169 400
	Annen godtgjørelse	73 094	61 102
Sum daglig leder		1 867 268	1 645 915

Oncoinvent etablerte i 2017 et opsjonsprogram som en viktig del av de ansattes mulighet for å delta i den verdiskapningen som skjer i virksomheten. Ved utgangen av 2018 var det total tildelt 389 000 opsjoner, hvorav daglig leder har 180 000 opsjoner. Opsjonene har en kurs på mellom kr 10 – 38,70 pr. aksje avhengig av tildelingstidspunktet.

6.3 Styrehonorar

Utbetalt styrehonorar 2018	425 000
Påløpt styrehonorar – RSU registrering kommende år	250 000
Sum styrehonorar	675 000

6.4 Spesifikasjon av honorar til revisor

	2018	2017
Kostnadsført honorar til revisor	45 000	18 500
Andre attestasjonstjenester	16 800	10 600
Sum honorar til revisor	61 800	29 100

6.5 Bundne midler

	2018	2017
Bundne midler – Skattetrekk	808 078	602 221
Skyldig 6 termin	805 454	601 348

Note 7 – Annen driftsrelatert inntekt – offentlige tilskudd

Andre driftsinntekter består av mottatte offentlige tilskudd. Sett i forhold til selskapets aktivitet anses størrelsen på de mottatte tilskuddene for å være så vesentlige at en inntektsføring gir bedre informasjon enn en kostnadsreduksjon mot FOU

	2018	2017
Skattefunn	5 283 260	3 991 177
Norges Forskningsråd	4 875 686	1 613 706
Sum	10 158 946	5 604 883

Fordringer:

Skattefunn	5 283 260	3 991 177
------------	-----------	-----------

Note 8 – Varige driftsmidler

	INVENTAR	LAB UTSTYR	FASTE BYGN.INV.	KONTORMASKINER	SUM
IB 1.1.2018 kostpris	966 485	8 823 442	12 006 253	1 083 021	22 879 201
Tilgang	32 700	2 419 728		178 720	2 631 148
Avgang					
Sum 31.12. kostpris	999 185	11 243 170	12 006 253	1 261 741	25 510 349
Akk.avskrivning	-301 192	-2 490 940	-2 401 249	-793 077	-5 986 458
Sum 31.12. bokført verdi	697 993	8 752 230	9 605 004	468 664	19 523 891
Årets avskrivning	202 772	2 211 682	1 200 625	371 929	3 987 008
Levetid	5 år	5 år	10 år	3 år	
Avskr.sats	20%	20%	10%	30%	

Note 9 – Valutagevinst og -tap

Selskapets resultatførte gevinster og tap på valuta relaterer seg hovedsakelig til kjøp av FOU tjenester fra utlandet.

Note 10 – Annen driftskostnad

Lokalkostnader	2 744 945
Leie kontormaskiner og driftsmidler	32 145
Lab kostnader, studie, patenter, utstyr	11 338 463
Fremmede tjenester – honorar	9 054 287
Kontorkostnader	1 179 245
Reise- og diettkostnader	638 146
Reklamekostnader	127 242
Representasjon	20 635
Kontingenter, forsikring og annen kostnad	448 346
Sum	25 583 454





Ordliste

GMP	Good manufacturing practices (GMP) – er en produksjon etablert i tråd med de rutiner og retningslinjer som kreves fra regulatoriske myndigheter for å produsere medikamenter skal kunne benyttes i mennesker. I denne sammenheng medisinere til bruk i kliniske forsøk i mennesker.
Intraperitoneal	Intraperitoneal injeksjon eller IP injeksjon er injeksjonen av et stoff i bukhulen (kroppshulen). Metoden er mye brukt til å administrere kjemoterapi medisinere for å behandle noen kreftformer, spesielt eggstokkreft.
Metastases	Metastase er det medisinske begrepet for kreft som sprer seg til en annen del av kroppen fra hvor den startet.
Microparticles	Mikropartikler er partikler mellom 0,1 og 100 mikrometer i størrelse. Kommersielt tilgjengelige mikropartikler fremstilles i et bredt utvalg av materialer, inkludert keramikk, glass, polymerer og metaller. Mikropartikler har vist seg å ha utbredt bruk i medisin, biokjemi, kolloidkjemi og aerosolforskning.
Peritoneal carcinomatosis	Peritoneal karsinomatose er en type kreft som oppstår i bukhinnen, det tynne lag av vev som dekker bukorganer og omgir bukhulen. Sykdommen utvikler seg når kreft i vevet, kolon, eggstokkene eller andre organer sprer seg til bukhinnen og forårsaker at tumorer vokser.
Peritoneal cavity	Plassen i magen som inneholder tarmene, magen og leveren. Det er bundet av tynne membraner.
Radspherin®	Oncoinvent sin ledende produkt kandidat som er under utvikling for å behandle peritoneal karsinomatose.
Radioisotope	En radioisotop (radioaktivt nuklid, radionuklid eller radioaktiv isotop) er et atom som har overflødig kjerneenergi, noe som gjør den ustabil. Denne overflødig energi kan enten sendes ut fra kjernen som gammastråling, eller skape en ny partikkel fra kjernen (alfa-partikkel eller beta-partikkel). Den kan også overføre overflødig energi til en av dets elektroner, og forårsake at elektronene utløses som en konverteringselektron. Under disse prosessene sies det at radionukliden gjennomgår radioaktivt henfall.
Radiotherapeutics	Behandlingen av sykdom, særlig kreft, ved hjelp av alfa- eller beta-partikler utviklet fra en implantert eller inntatt radioisotop, eller ved hjelp av en stråle med høy-energi bestråling.

Revisors beretning





Til generalforsamlingen i Oncoinvent AS

Uavhengig revisors beretning

Uttalelse om revisjonen av årsregnskapet

Konklusjon

Vi har revidert Oncoinvent AS' årsregnskap som består av balanse per 31. desember 2018, resultatregnskap for regnskapsåret avsluttet per denne datoen og noter til årsregnskapet, herunder et sammendrag av viktige regnskapsprinsipper.

Etter vår mening er det medfølgende årsregnskapet avgitt i samsvar med lov og forskrifter og gir et rettviseende bilde av selskapets finansielle stilling per 31. desember 2018, og av dets resultater for regnskapsåret avsluttet per denne datoen i samsvar med regnskapslovens regler og god regnskapsskikk i Norge.

Grunnlag for konklusjonen

Vi har gjennomført revisjonen i samsvar med lov, forskrift og god revisjonsskikk i Norge, herunder de internasjonale revisjonsstandardene International Standards on Auditing (ISA-ene). Våre oppgaver og plikter i henhold til disse standardene er beskrevet i Revisors oppgaver og plikter ved revisjon av årsregnskapet. Vi er uavhengige av selskapet slik det kreves i lov og forskrift, og har overholdt våre øvrige etiske forpliktelser i samsvar med disse kravene. Etter vår oppfatning er innhentet revisjonsbevis tilstrekkelig og hensiktsmessig som grunnlag for vår konklusjon.

Øvrig informasjon

Ledelsen er ansvarlig for øvrig informasjon. Øvrig informasjon omfatter informasjon i årsrapporten bortsett fra årsregnskapet og den tilhørende revisjonsberetningen.

Vår uttalelse om revisjonen av årsregnskapet dekker ikke øvrig informasjon, og vi attesterer ikke den øvrige informasjonen.

I forbindelse med revisjonen av årsregnskapet er det vår oppgave å lese øvrig informasjon med det formål å vurdere hvorvidt det foreligger vesentlig inkonsistens mellom øvrig informasjon og årsregnskapet, kunnskap vi har opparbeidet oss under revisjonen, eller hvorvidt den tilsynelatende inneholder vesentlig feilinformasjon.

Dersom vi konkluderer med at den øvrige informasjonen inneholder vesentlig feilinformasjon er vi pålagt å rapportere det. Vi har ingenting å rapportere i så henseende.

Styrets og daglig leders ansvar for årsregnskapet

Styret og daglig leder (ledelsen) er ansvarlig for å utarbeide årsregnskapet i samsvar med lov og forskrifter, herunder for at det gir et rettviseende bilde i samsvar med regnskapslovens regler og god regnskapsskikk i Norge. Ledelsen er også ansvarlig for slik internkontroll som den finner nødvendig for å kunne utarbeide et årsregnskap som ikke inneholder vesentlig feilinformasjon, verken som følge av misligheter eller utilsiktede feil.

Øyvind Thorsby
Statsautorisert revisor/
Siviløkonom
Tlf. 40 62 29 07
oyvind@thorsbyrevisjon.no

THORSBY AS
Einar Aass vei 65
3046 Drammen
NO 988 088 048 MVA
www.thorsbyrevisjon.no

Gerd Barth Thorsby
Statsautorisert revisor/
Autorisert regnskapsfører
Tlf. 46 63 49 75
gerd@thorsbyrevisjon.no



Side 2 av 2

Ved utarbeidelsen av årsregnskapet må ledelsen ta standpunkt til selskapets evne til fortsatt drift og opplyse om forhold av betydning for fortsatt drift. Forutsetningen om fortsatt drift skal legges til grunn for årsregnskapet så lenge det ikke er sannsynlig at virksomheten vil bli avviklet.

Revisors oppgaver og plikter ved revisjonen av årsregnskapet

Vårt mål med revisjonen er å oppnå betryggende sikkerhet for at årsregnskapet som helhet ikke inneholder vesentlig feilinformasjon, verken som følge av misligheter eller utilsiktede feil, og å avgi en revisjonsberetning som inneholder vår konklusjon. Betryggende sikkerhet er en høy grad av sikkerhet, men ingen garanti for at en revisjon utført i samsvar med lov, forskrift og god revisjonsskikk i Norge, herunder ISA-ene, alltid vil avdekke vesentlig feilinformasjon som eksisterer. Feilinformasjon kan oppstå som følge av misligheter eller utilsiktede feil. Feilinformasjon blir vurdert som vesentlig dersom den enkeltvis eller samlet med rimelighet kan forventes å påvirke økonomiske beslutninger som brukerne foretar basert på årsregnskapet.

For videre beskrivelse av revisors oppgaver og plikter vises det til:

<https://revisorforeningen.no/revisjonsberetninger>

Uttalelse om andre lovmessige krav

Konklusjon om registrering og dokumentasjon

Basert på vår revisjon av årsregnskapet som beskrevet ovenfor, og kontrollhandlinger vi har funnet nødvendig i henhold til internasjonal standard for attestasjonsoppdrag (ISAE) 3000 «Attestasjonsoppdrag som ikke er revisjon eller forenklet revisorkontroll av historisk finansiell informasjon», mener vi at ledelsen har oppfylt sin plikt til å sørge for ordentlig og oversiktlig registrering og dokumentasjon av selskapets regnskapsopplysninger i samsvar med lov og god bokføringskikk i Norge.

Drammen, 27. februar 2019

Thorsby AS


Øyvind Thorsby
Statsautorisert revisor



Oncoinvent AS • Tlf: (+47) 22 18 33 05 • Gullhaugveien 7,
N-0484 Oslo, Norway • oncoinvent@oncoinvent.com
• Org. nr. 995764458 Oncoinvent AS • www.oncoinvent.com

