



**Prostatype
Genomics**

**Årsredovisning
2021**

OM PROSTATYPE GENOMICS

Bolaget är resultatet av över femton års forskningsarbete inom prostatacancers genomik. Bolaget grundades 2007 som en avknoppning från Cancer Center Karolinska (Karolinska Institutet, Stockholm). Resultatet blev utvecklandet av den idag CE-märkta och marknadsklara produkten Prostatype® Test System. Prostatype® är ett test för prognostisering av prostatacancer som har utvecklats för att tillhandahålla den kompletterande information som ofta krävs för att välja den optimala behandlingsstrategin för varje patient. Testet analyserar genernas uttryck i cancerceller från prostatavävnad och som i kombination med en avancerad algoritm och dataanalys ger beslutsstöd för optimal behandling av enskilda patienter när prostatacancer har bekräftats. Med hjälp av AI- teknik (artificiell intelligens) gör Prostatype Genomics gентest det möjligt att bättre prognosticera prostatacancer och kategorisera patientens tillstånd i olika risktyper. På detta vis kan testet reducera risken för över- eller underbehandling, vilket i många fall leder till stora besvär för patienten. Prostatype® är i dagsläget det enda gентestet för prostatacancer som finns tillgängligt i kit-format. Produkten är skalbar i volym tack vare den algoritm som ligger till grund för testet.



VISION

Vår vision är att läkare och patienter efter diagnosticerad prostatacancer ska ha fullt förtroende för sina behandlingsbeslut.

MISSION

Prostatype Genomics mission är att genom utveckling och kommersialisering av transformativa test som vägleder behandlingsbeslut göra en skillnad i livet för patienter som lider av prostatacancer. Därigenom kan vi förbättra livskvaliteten och sinnesroen för patienter och samtidigt reducera sjukvårdskostnader. Prostatype Genomics kommer att uppnå detta genom att göra Prostatype® till det globalt föredragna testsystemet för nydiagnostiserade patienter med prostatacancer.



INNEHÅLL

VD-ord	s. 5
Om prostatacancer och Prostatype®	s. 7
Årsredovisning	s. 9
Förvaltningsberättelse	s. 11
Resultaträkning	s. 18
Balansräkning	s. 19
Kassaflödesanalys	s. 21
Noter	s. 22
Styrelsen & ledning	s. 28
Underskrifter	s. 30
Revisionsberättelse	s. 31



VD HAR ORDET

Snabb utveckling trots pandemin

Under det gångna året accelererade Prostatype Genomics den kommersialiseringsresa som påbörjades i och med vår notering på Nasdaq First North under Q4 2020. Vi har gått från att vara ett rent forskningsbolag till att påbörja kommersialiseringsprocessen, och har följt vår plan och expanderat till att idag ha en internationell marknadsnärvaro på prioriterade marknader i Europa. Parallellt med vårt kommersiella fokus har vi hållit ett högt tempo i arbetet med att ytterligare förstärka vårt vetenskapliga fotavtryck, vilket bland annat resulterat i att vi kommer att presentera en externt genomförd studie från Akademiska sjukhuset i Uppsala på AUA, den största amerikanska urologi-kongressen i New Orleans i maj 2022.

Covid-pandemin under 2021 påverkade bolaget negativt med kraftiga begränsningar i åtkomst till både läkare och andra beslutsfattare inom vården vilket försvårade arbetet med att introducera Prostatype på i princip samtliga marknader. Därför är det med glädje vi ser att länder öppnats upp igen, och tack vare våra satsningar under året står vi nu mycket väl rustade att tillhanda verktyg som hjälper vården att undvika onödig överbehandling, och bidra till att minska de patientköer som byggts upp.

Europas år

2021 kan sammanfattas som det europeiska året, året då Prostatype Genomics konsoliderade den nordiska organisationen med hjälp av flera nya marknadsroller, samt etablerade sig på alla de europeiska marknaderna vi valt att prioritera i den första fasen av den internationella expansionen. De europeiska länderna ser olika ut avseende hur vården är organiserad och fungerar, och vi har valt olika typer av samarbeten i olika länder, för att hitta den lokalt mest optimala lösningen. Under det gångna året har vi som organisation kommit långt i arbetet med att etablera kontakt med ledande läkare, kliniker och beslutsfattare inom vården trots ovan nämnda utmaningar med effekterna av pandemin.

Den nya situation som vården och samhället måste hantera, med långa köer av patienter med allvarliga

och underbehandlade sjukdomar kommer att ställa nya krav på smarta lösningar och nya rutiner och sätt att tänka. Cancervården är naturligtvis speciellt utsatt då man ofta arbetar med svårt sjuka patienter som behöver en kostsam och tidskrävande vård. I den situationen är det viktigare än någonsin att man kan ställa korrekta och träffsäkra diagnoser. I möten med beslutsfattare i de länder vi är verksamma är det tydligt från sjukvården och de som betalar för densamma att, det inte kommer finnas utrymme för slentrianmässiga, standardiserade behandlingsvägar. Det mervärde Prostatype ger patient, anhöriga, professionen och de som betalar för vården passar mycket väl in det scenario som i hög hastighet växer sig allt starkare.

USA:s år

2021 var året då vi på allvar etablerade oss på ledande europeiska marknader, och vi kommer att öka marknadsinsatserna även framöver med nya distributionsavtal och fortsatta lokala studier i de länder vi vill vara verksamma. 2022 kommer också att vara året då Prostatype Genomics inleder satsningen mot en amerikansk lansering. Precis som i Europa finns det stora utmaningar med att etablera sig i USA. Möjligheterna i USA är stora då genetiska biomarkörer som Prostatype redan är en etablerad del av vården vilka också ersätts i både privata och offentliga försäkringssystem, dessutom till en avsevärt högre prisnivå än den vi ser i Europa. Det finns naturligtvis regulatoriska och marknadsmässiga utmaningar att ta hänsyn till. De förberedelser Bolaget genomfört under 2021 gör att vi är mycket väl förberedda för en lyckad etablering på den mest intressanta marknaden för vår del.

När USA-lanseringen diskuteras är den självklara frågan "Men hur ska ni göra med FDA?" Har man följt biotech- och läkemedelsföretag på väg mot USA vet man vilken stötesten den amerikanska läkemedelsmyndigheten kan utgöra. I bästa fall kostar det enorma summor och tar lång tid, och i värsta fall tar man sig aldrig fram till en lansering. Här har Prostatype Genomics valt en annan väg. Genom att initiera samarbeten med ett eller flera FDA-godkända laboratorier i USA, så kallade CLIA-ackrediterade laboratorier, kommer vi marknadsföra Prostatype som ett LDT, *Laboratory Developed Test*. Detta möjliggör en snabbare och mer kostnads-effektiv väg in på den amerikanska marknaden. Arbetet med att hitta rätt laborariepartner pågår liksom arbetet med att hitta rätt kommersiella partners. Det är glädjande att intresset från flera olika håll är stort vilket borgar för goda förutsättningar till en verklig rivstart i USA.



På den vetenskapliga sidan har Prostatype Genomics redan påbörjat arbetet. När landets största kongress för Urologer, American Urology Association's Annual Meeting 2022 går av stapeln i New Orleans i maj, kommer den studie med Prostatype® som genomförts på Akademiska sjukhuset i Uppsala att presenteras. Utöver det erkännande detta är, ger det oss en fantastisk möjlighet att presentera Prostatype ur ett vetenskapligt perspektiv, samtidigt som vi får chansen att knyta kontakter med USA:s ledande urologer.

Studien i Uppsala utfördes under ledning av docent Michael Häggman, och syftade till att visa om resultat från användning av Prostatype® innan beslut om behandling av patienter med prostatacancer har korrelation med tumörens faktiska aggressivitet vilket skapar ett viktigt mervärde inför beslutet om vilken behandling den enskilde patienten ska erbjudas

Syftet med studien var alltså att klargöra om Prostatype® och de genuttryck vi använder oss av kan förutspå resultaten i "facit" som alltså är de värden vi ser i cancercellerna i en utopererad prostata. Det är dessutom av kliniskt mycket stort intresse att kunna se om P-score i primärtumören (indextumören) överensstämmer med P-score i andra cancerområden i prostatan då det kan leda till att färre vävnadsprover behöver tas i diagnostikfasen. Det betyder först och främst ett mindre lidande för patienterna, men också en effektivare diagnostik och provtagning till lägre kostnader för sjukvården. Denna typ av studie har efterfrågats av många urologer både i Sverige och internationellt så det är förstås mycket glädjande att resultaten är så starka vilket understryker den kliniska nyttan med Prostatype® och vår associerade P-score.

Som ni nog förstår ser jag fram mot den här resan med tillförsikt och glädje, under året kommer vi att öka vår geografiska expansion, vår vetenskapliga bas, och framför allt växa vår affär tillsammans med medarbetare och partners. Avslutningsvis vill jag ta tillfället i akt att tacka medarbetare, externa samarbetspartners, styrelsen och inte minst våra aktieägare som bidrog till att göra 2021 till ett expansivt år för Prostatype Genomics. Vi har all anledning att se fram mot ett framgångsrikt 2022! Tack!



Fredrik Persson
CEO



Prostatacancer och Prostatype i verkligheten

Bengt Ericsson är en av de 10 000 män som varje år blir diagnostiserade med prostatacancer. Här diskuterar vi Bengts vårdresa, och vad som kan förbättras i omhändertagandet av patienter med prostatacancer.

Kan du berätta lite om hur din vårdresa började?

För tre år sedan genomgick jag en undersökning utan problem, läkaren kallade mig till och med ett praktexemplar. Men bara tre år senare upptäcks så en tumör på en röntgenbild. Då gjordes ett PSA-prov som visade på ett lågt värde, och läkaren såg fortfarande inga problem. Men jag var inte övertygad, och gjorde nya PSA-prov, som visade på högre siffror. Nu kände läkaren dessutom en knöl på prostatan, och då gjordes också en MR-röntgen och en biopsi på min prostata. Plötsligt var det operation som gällde.

Hur reagerade du då?

Jag har ju förstått att det ofta finns en ganska stor osäkerhet kring diagnosticering av prostatacancer, och som patient vill man ju ha den behandlingen som är rätt för just mig. Jag tyckte inte att jag fick några riktiga svar på mina frågor, man står inför oerhört viktiga beslut, och då vill man diskutera vilka alternativ som finns.



Men då hittade du Prostatype®?

Ja, min partner Margareta satt och sökte på nätet, och fick upp en webbplats om ett gentest som hette Prostatype®. Vi visste ju väldigt lite om gentest överhuvudtaget, men det verkade vettigt, så vi kontaktade Prostatype Genomics.

Efter det samtalet fyllde vi i de blanketter som krävs för att de skulle få tillgång till mina prostata-biopsier från patologen på mitt sjukhus. Det tog lite tid att få ut proverna, men när de väl kommit fram fick jag ett snabbt besked om att Prostatype klassade min prostatacancer som lågrisk, mot tidigare medelrisk-bedömning. När jag sedan tog upp det med min läkare sa han att "gentester är framtiden, men det finns inte med i dagens vårdprogram". Då sa jag, "Då tycker jag att du ska se till att det ingår!"

Hur är din situation just nu?

Nu hävdar min läkare att det tillstött flera faktorer, och menar att risken är hög. Då kontaktade jag docent Michael Häggman, som arbetar med Prostatype®, och han tyckte att risken fortfarande var låg och att vi skulle avvakta ett tag och sedan hitta rätt behandling för mig, om vi tyckte det behövdes.

Har du några råd till andra patienter i samma situation?

Först och främst; ta inte första bästa råd, det finns en stor gråzon vad det gäller prostatacancer, och man vill ju ha rätt behandling, inte en som gör med skada än nödvändigt.



ÅRSREDOVISNING

Prostatype Genomics AB

556726-0285

Räkenskapsåret

2021-01-01 - 2021-12-31

INNEHÅLL

Förvaltningsberättelse	s. 11
Resultaträkning	s. 18
Balansräkning	s. 19
Kassaflödesanalys	s. 21
Noter	s. 22
Styrelsen & ledning	s. 28
Underskrifter	s. 30
Revisionsberättelse	s. 31

Stockholm 2022

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för Prostatype Genomics AB, 556726-0285, med säte i Stockholm, får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2021-01-01 – 2021-12-31.

Allmänt om verksamheten

Prostatype Genomics affärsidé är att utveckla prognostiska metoder mot cancer. Det första projektet gäller Prostatype, en produkt för klassificering av prostatacancer som är den vanligaste cancerformen bland män i många länder, framför allt i Västeuropa och Nordamerika. Det finns idag inte några bra metoder som kan avgöra prostatacancers aggressivitet. Det skapar problem vid valet av en behandling som är specifikt anpassad till den enskilde patientens behov.

Omkring 10 000 män i Sverige och 500 000 i Europa diagnostiseras årligen för prostatacancer. De flesta, omkring 65 procent, har en långsamt växande cancer och risken är liten att sjukdomen ska bli riktigt allvarlig på tio till femton års sikt. Metoder som används idag för diagnos och prognos är serum PSA, bedömning av vävnadsprover från prostata enligt Gleason Score och andra kliniska bedömningar. Dessa metoder är inte tillräckliga för att hos den enskilde patienten kunna bedöma tumörens framtida utveckling i tidiga stadier av sjukdomsförloppet. Eftersom prognosmetoderna som används idag är osäkra riskerar män, med långsamt växande cancer, att i onödan behandlas med radikala metoder som prostatektomi och/eller strålbehandling, vilket ofta leder till biverkningar som urinläckage, impotens och mag-tarmbesvär vilket i sin tur leder till minskad livskvalitet för den enskilde patienten. En metod som kan avgöra en tumörs utveckling i direkt relation till behandlingsval ger möjligheterna att individualisera behandlingen efter patientens behov. En klassificering av patienternas prognos sänker även vårdkostnaderna genom att resurskrävande behandlingar kan begränsas till patienter vars tumörsjukdom har en mer negativ prognos.

Bolaget har beviljade patent för Prostatype® i Europa, Japan, Hongkong, Kanada, Kina samt i USA.

Större ägare

Största ägare i Prostatype Genomics AB är Creathor Venture med cirka 20% av rösterna. JDS Invest AB är näst största ägare med ett innehav som uppgår till cirka 4,7 % av totala antalet röster.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Covid-19

Under räkenskapsåret hade Covid-19 pandemin väsentlig inverkan på Bolagets verksamhet, framförallt genom att försvåra möjligheterna att kontakta vårdpersonal i samband med den kommersiella lanseringen av Bolagets produkt.

Bearbetning av geografiska målmarknader

Prostatype Genomics AB har sedan listningen på Nasdaq First North Growth Market hösten 2020 verkställt den utstakade kommersialiseringsstrategin genom att inleda etablering på de geografiska målmarknaderna Norden, Tyskland, Italien, Storbritannien och Spanien (plus Portugal). Bolaget kommer att bedriva verksamhet på dessa marknader i samarbete med partners, samt i egen regi med nyckelpersoner kontrakterade. Totalt beräknas dessa marknader ha en årlig potential om 2.9 miljarder SEK, varav den adresserbara marknaden för Prostatype Genomics bedöms uppgå till 2.2 miljarder SEK.

Prostatype Genomics avser att etablera verksamhet i ytterligare länder de kommande åren. Målmarknader är bl.a. Frankrike, Benelux-länderna, USA, Kina samt marknaderna i Mellanöstern och Gulf-regionen.

Marknadsinträde Italien

I Italien har Prostatype Genomics etablerat verksamhet genom att kontraktera Maurizio Ballerini (MD) som Senior Director of Market Development Italy för bolaget. Ballerini är medicinsk doktor och har bland annat arbetat för medicinteknik-bolag som Abbott Diagnostics och Randox med framgångsrika resultat som ansvarig för försäljning av PCA3-test (test för att utröna risken att drabbas av prostatacancer).

Marknadsinträde Tyskland

I Tyskland har Prostatype Genomics etablerat verksamhet genom att kontraktera Karlheinz Dewald som Director of Market Development Germany för bolaget. Dewald har många års erfarenhet från kommersiella roller i ledande företag inom områden som bioteknik, onkologi och urologi. Senast ledde Dewald implementeringen av en ny molekyllär biomarkör för onkologisk diagnostik och behandlingsövervakning i Tyskland, Schweiz och Österrike.

Förlängd Lock-up period

I samband med listningen av Prostatype ingick styrelseledamöter samt ledning och andra aktieägare avtal om lock up. Dessa avtal löpte ut den 3 november 2021, vilket är 12 månader efter den första dagen för handel i Prostatype Genomics aktier och teckningsoptioner på Nasdaq First North Growth Market.

Såväl styrelse som ledning har, baserat på att de ursprungliga avtalen löper ut, ingått avtal om förlängd lock up till och med 30 april 2022. Parterna som har ingått avtalen är Creathor Venture Fund III (SCS) SICAR, Creathor Venture Fund III Parallel (SCS) SICAR, styrelseledamöterna Håkan Englund, Michael Häggman, Anders Lundberg, VD Fredrik Persson och CFO Michael af Winklerfelt. Dessa aktieägare äger tillsammans cirka 30 procent av det totala antalet aktier i Bolaget.



Förstärkt marknadsorganisation

Under tredje kvartalet förstärkte Bolaget sin marknadsorganisation med en Sales & Marketing Manager Nordics och en ny Communications Director.

Schweizisk samarbetspartner

I augusti tecknade Prostatype Genomics ett samarbetsavtal med Proteomedix AG ("Proteomedix"), ett i Zürich baserat forskningsbolag som har en marknadsgodkänd produkt inom området prostatacancer. Avtalet omfattar samarbete avseende såväl marknadsföring som FoU.

Riktad nyemission

I augusti genomförde bolaget en riktad nyemission som tillförde bolaget cirka 24,7 MSEK. Kapitalet är avsett att finansiera aktiviteter som genomförs inom ramen för samarbetet med Proteomedix, samt ett accelererat marknadsinträde på prioriterade europeiska marknader.

Nya distributörer i Spanien och Portugal

I augusti 2021 ingick Prostatype avtal med Eligen Diagnostica och BioPortugal Lda. som bolagets distributörer i Spanien och Portugal. Dessa bolag är ledande distributörer av avancerade vårdlösningar i Spanien och Portugal och kommer att marknadsföra Prostatype® på dessa marknader. Avtalet sträcker sig fram till och med 2024.

Nytt samarbete i Storbritannien, Cambridge Clinical Laboratories

I augusti meddelade Bolaget att det ingått ett samarbetsavtal med det ledande brittiska laborieföretaget Cambridge Clinical Laboratories ("CCL"). CCL kommer inte bara att erbjuda Prostatype® i sina egna laboratorier utan även att marknadsföra Prostatype® i Storbritannien och Irland.

Studie vid Akademiska sjukhuset

I augusti offentliggjorde Bolaget de preliminära resultaten från den kliniska studie som har genomförts på Akademiska Sjukhuset i Uppsala under ledning av docent Michael Häggman. Studien genomfördes för att visa om resultat från användning av Prostatype® innan beslut om behandling av patienter med prostatacancer överensstämmer med tumörens faktiska aggressivitet, samt korrelationen i P-score mellan indextumör och andra cancerområden i prostata. För båda frågeställningar indikerar studien hög korrelation med hög statistisk signifikans.

Likviditetsgarant

I juni meddelade Prostatype Genomics att Sedermera Fondkommission har utsetts till likviditetsgrant för Bolagets aktie. Likviditetsgarantin påbörjades 17 juni 2021.

Ny kontraktstillverkare

I juni meddelades att Bolaget har ingått ett flerårigt avtal med det tyska bolaget Minerva Biolabs GmbH ("Minerva") för tillverkningen av Bolagets prognostiska biomarkör Prostatype® RT-qPCR kit. Minerva grundades 1999 och är en spin-off från det välrenommerade Robert-Koch Institutet i Berlin. Samarbetet innebär att Prostatype® kommer att erbjudas i frystorkat format.

Valideringsstudie i Taiwan

I mars publicerade Bolaget data från första steget i valideringsstudien i Taiwan, som visade starka resultat för Prostatype®. Baserat på de positiva resultaten har Bolaget tillsammans med sin partner inlett steg 2 av valideringsstudien.

PWS lanserat

I mars lanserades P-score Web Service (PWS), en web-baserad lösning för att beräkna P-score på ett användarvänligt, effektivt och säkert sätt.

Patent i Kanada

I januari erhöll Bolaget indikation för godkännande av patent för gentestet Prostatype® i Kanada. Patentet godkändes i juni 2021. Patentet "Marker genes for prostate cancer classification" är giltigt till och med oktober 2032.

Händelser efter periodens utgång

Kriget i Ukraina

Bolaget har ingen verksamhet i vare sig Ryssland eller Ukraina och har ej heller upplevt några konsekvenser av det pågående kriget.

Utfall i optionsinlösen

Den 17 februari 2022 avslutades nyttjandeperioden för Prostatype Genomics AB:s teckningsoptioner av serie TO 1, som emitterades i samband med Bolagets emission av units i september 2020. Totalt nyttjades 14 841 teckningsoptioner av serie TO 1. Genom nyttjandet tillförs Bolaget därmed totalt cirka 162 KSEK före emissionskostnader. När aktierna som emitteras genom nyttjande av TO 1 är registrerade hos Bolagsverket kommer det totala antalet aktier i Prostatype Genomics att uppgå till 15 103 602 stycken och aktiekapitalet till 906 216,12 SEK.

Presentation på American Urology Association annual meeting 2022

Resultaten från studien genomförd av Akademiska sjukhuset i Uppsala har blivit utvalda för presentation under AUA, American Urology Association annual meeting 2022 som äger rum i New Orleans den 13-16 maj.

Syftet med studien, ledd av docent Michael Häggman vid Urologiska kliniken, Akademiska sjukhuset i Uppsala, var att visa om resultatet från användandet av Prostatype® innan behandlingsbeslut för patienter med prostatacancer, överensstämmer med tumörens faktiska aggressivitet.

Den första frågan var om gentestet Prostatype® och dess algoritm P-score är korrelerat i fusionledda biopsier i förhållande till utopererade prostator, så kallade prostatakтомier. Den andra frågan har gällt korrelationen i genuttryck i själva indextumören i förhållande till andra cancerområden i prostatan.

De preliminära resultaten visar en hög grad av korrelation i P-score värdena (0.83-0.84) för båda frågeställningarna vilka dessutom understryks ytterligare av den starka statistiska signifikansen för båda frågeställningarna ($p < 0.0001$). Det betyder att testresultaten från vävnadsproverna med Prostatype® ger den indikation som är efterfrågad för att med större säkerhet bestämma nästa steg i behandlingen av patienten.

American Urology Associations kongress 2022 är en av de största och viktigaste sammankomsterna för urologer globalt, och Prostatype Genomics är mycket stolta över att en av våra kliniska valideringsstudier med Prostatype®, vars preliminära resultat



kommunicerades i augusti 2021, har valts ut för presentation på kongressen. Det är ett viktigt steg i den kommande lanseringen av Prostatype® på den amerikanska marknaden.

Dotterbolag i USA

Prostatype Genomics etablerade i mars 2022 ett dotterbolag i USA, Prostatype Genomics, Inc., helägt till 100% av Prostatype Genomics AB. Det är ett viktigt steg i arbetet mot det amerikanska marknadsinträdet.

Första order från Storbritannien

I mars 2022 levererade Bolaget den första beställningen av Prostatype® till Cambridge Clinical Labs (CCL), Bolagets samarbetspartner i Storbritannien och Irland.

Samarbete med Capio Solna

Prostatype Genomics inledde i april 2022 samarbete med Urologimottagningen Capio Specialistcenter i Solna med omedelbar verkan. Detta samarbete innebär att patienter och läkare kan få tillgång till gentestet Prostatype® och ett bättre beslutsunderlag i valet av behandling vid prostatacancer.

Företrädesemission

I maj 2022 meddelade Styrelsen att den beslutat att föreslå för kommande årsstämma att bemyndiga styrelsen att besluta om genomförande av en företrädesemission av units om initialt cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader, följt av ytterligare cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader hänförligt till vidhängande teckningsoptioner ("Företrädesemissionen"). Även allmänheten föreslås ges möjlighet att delta i Företrädesemissionen. Den initiala delen av Företrädesemissionen omfattas till cirka 100 procent av tecknings- och garantiåtaganden.

Årets resultat

Bolaget gjorde under räkenskapsåret ett negativt resultat 15 630 TKR. Bolaget befann sig under perioden fortfarande i fasen av forskning och utveckling och hade ännu inte inlett kommersialisering av Bolagets produkt Prostatype® i någon större omfattning. Under räkenskapsåret har investeringar på 2 500 TKR gjorts i produktutveckling och produkten bedöms vara färdigutvecklad.

Utveckling av företagets verksamhet, resultat och ställning

Belopp i Tkr	2021-12-31	2020-12-31	2019-06-30	2018-06-30	2017-06-30
Nettoomsättning	10	684	74	162	56
Balansomslutning	40 203	33 663	17 574	19 711	19 714
Resultat efter finansiella poster	-15 630	-17 408	-8 546	-9 318	-4 747
Soliditet %	89	84	49	32	76



Finansiering

Bolaget genomförde en listning på Nasdaq First North Growth Market i november 2020. Totalt tecknades 3 885 320 units (aktier med vidhängande teckningsoptioner). Initialt tillfördes bolaget därmed brutto 37,5 MSEK i eget kapital. Efter avdrag för emissionsutgifter, kompensation till konvertibelägare och bryggelånefinansierare tillfördes bolagets eget kapital netto ca 31,5 MSEK. Likvidtillskottet uppgick till netto 15,8 MSEK efter avdrag för emissionsutgifter samt kvittning av konvertibler och bryggelån. Den 17 februari 2022 avslutades nyttjandeperioden för Bolagets teckningsoptioner av serie TO 1, som emitterades i samband med Bolagets emission av units i september 2020. Totalt nyttjades 14 841 teckningsoptioner av serie TO 1. Genom nyttjandet tillfördes Bolaget därmed totalt cirka 162 KSEK före emissionskostnader.

Av de prognoser som föreligger framgår att bolaget kommer ha fortsatt negativt operativt kassaflöde för 2022 och för den närmaste tvåårsperioden. Styrelsen gör bedömningen att Bolagets kassa är tillräcklig för fortsatt drift under 2022, men i syfte att accelerera affärsplanen beslutade Styrelsen den 2 maj 2022 att föreslå för kommande årsstämma att bemyndiga styrelsen att besluta om genomförande av en företrädesemission av units om initialt cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader, följt av ytterligare cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader hänförligt till vidhängande teckningsoptioner ("Företrädesemissionen"). Även allmänheten föreslås ges möjlighet att delta i Företrädesemissionen. Den initiala delen av Företrädesemissionen omfattas till cirka 100 procent av tecknings- och garantiåtaganden. Teckningsförbindelserna, som avser förbindelser från befintliga ägare inklusive styrelse, samt från Bolagets externa kontakter, motsvarar totalt cirka 8 MSEK (cirka 35 procent av den initiala emissionslikviden). Garantiåtaganden från befintliga ägare och externa investerare motsvarar cirka 14,5 MSEK (cirka 65 procent av den initiala emissionslikviden). För utställda garantiåtaganden utgår en kontant premieersättning om tio procent.

Marknads- och verksamhetsrelaterade risker

Målsättningar och milstolpar

Det finns risk att Prostatype Genomics målsättningar inte kommer att uppnås inom den tidsram som fastställts och att det tar längre tid än planerat att nå de milstolpar styrelsen i Bolaget fastställt, vilket medför risk att Prostatype Genomics verksamhet påverkas negativt i form av till exempel mindre intäkter än beräknat, alternativt ett ökat behov av kapital för att driva verksamheten framåt.

Produktlansering

Prostatype® Test System är fortfarande under lansering på marknaden och Bolaget har vid tidpunkten för årsredovisningens avlämnande enbart bedrivit försäljning i begränsad skala. Därmed har Bolaget inte generat några betydande intäkter hänförliga till denna produkt. Av den anledningen kan det vara svårt att värdera produktens försäljningspotential.

Studier

Prostatype Genomics utvecklar och säljer medicintekniska produkter. Innan medicintekniska produkter kan lanseras på

marknaden måste prestanda och säkerhet säkerställas vilket för Prostatype Genomics del gjorts genom interna och externa valideringsstudier. Studier är förknippade med osäkerhet och risk avseende förseningar och resultat. Det finns risk att resultat i Prostatype Genomics eventuella framtida studier inte blir tillfredställande och det finns risk för att Bolagets framtida produkter av säkerhets- och/eller effektivitetsskäl inte påvisas vara så bra som tidigare bedömningar gjort gällande.

Samarbetspartners och kunder

Prostatype Genomics skötte inledningsvis försäljningen till utvalda urologer, men har även parallellt tecknat avtal med lämpliga partners avseende distribution samt större kommersiella laboratoriekedjor i Spanien/Portugal samt Storbritannien/Irland. Bolaget har som målsättning att teckna flera sådana avtal på utvalda målmarknader. Det är av största vikt att distributören har lång erfarenhet av branschen och därmed byggt upp kundkontakter på de intressanta marknaderna. Eftersom Bolaget ännu inte har lanserat Prostatype® Test System i någon större skala, försäljningen inleddes i Sverige först under 2020, och de partneravtal som har ingåtts skedde under 2021 har Bolaget ännu inte några stabila kund- och partnerrelationer som sträcker sig lång tid tillbaka. Samtliga kunder är nyetablerade men väl förtrogna med produktområdet och med god förståelse för det erbjudande Prostatype® står för.

Finansiella risker

Finansieringsbehov och kapital

Prostatype Genomics framtidsplaner innebär ökade kostnader för Bolaget. Bolaget planerar att under den kommande treårsperioden lansera sin produkt på ett antal ytterligare marknader vilket inkluderar USA, Kina, Österrike, Schweiz och Norge. Det finns risk att försening av marknads- genombrott på nya marknader innebär resultatförsämringar för Bolaget. Det finns risk att Bolaget i framtiden kan behöva anskaffa ytterligare kapital och det föreligger risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas. Det finns därför risk att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att Bolaget tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat vilket kan leda till försening eller utebliven kommersialisering och intäkter. Se också under rubriken "Finansiering" ovan.

Legala och regulatoriska risker

Registrering och tillstånd utanför Europa

För att kunna marknadsföra och sälja medicintekniska produkter måste i vissa fall tillstånd erhållas och registrering ske hos berörd myndighet. Prostatype Genomics produkt är CE-märkt och Bolaget har tillstånd att sälja produkten i Europa. Under 2020 initierade Bolaget en valideringsstudie i Taiwan vars preliminära resultat presenterades under 2021 för att därefter kunna gå vidare med produkt- lansering av Prostatype® Test System på den asiatiska marknaden. Styrelsen bedömer sannolikheten för att produktdokumentationen inte godkänns som låg. Bolaget etablerade efter balansdagen ett dotterbolag och har ingen ambition att säkra FDA-godkännande utan



eftersträvar samarbeten med laboratoriepartners som redan innehar så kallad CLIA-ackreditering, vilket förkortar tiden till marknadsintroduktion samt reducerar den finansiella risken. De regler och tolkningar som gäller i dagsläget kan komma att ändras framöver, vilket kan komma att påverka Bolagets möjligheter att uppfylla olika myndigheters krav. Således kan även förändringar i regler och tolkningar samt indragna tillstånd och registreringar utgöra framtida riskfaktorer.



Patent och andra immateriella rättigheter

Bolaget har ansökt om och beviljats patent fram till 2032 i Kina, Hongkong, Japan, Kanada samt Europa (EPO). Bolaget har patent i USA som sträcker sig till 2034. Övergripande finns nedanstående risker kring patent och immateriella rättigheter, inklusive varumärken:

- Att Prostatype Genomics tvingas försvara sina patenträttigheter mot en konkurrent, i vilket fall det finns risk att detsamma medför betydande kostnader, vilket kan påverka Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning negativt.
- Att Prostatype Genomics gör eller påstås göra intrång i patent innehavda av tredje part, eller att andra aktörers patent kan komma att begränsa möjligheterna för en eller flera av Prostatype Genomics framtida samarbetspartners att fritt använda berörd produkt eller produktionsmetod.

• Att aktörer med konkurrerande verksamhet patenterar angränsande områden till Prostatype Genomics befintliga patent, resulterande i att konkurrenternas alternativ når samma effekt som Prostatype Genomics alternativ.

Enskilt eller sammantaget skulle ovanstående punkter medföra svårigheter eller förseningar vid kommersialisering av framtida produkter och därmed även svårigheter att generera intäkter vilket kan medföra negativ påverkan på Bolagets intäkter och resultat.

EGET KAPITAL

SEK	Aktiekapital	Pågående nyemission	Fond för utv. utgifter	Överkursfond	Balanserat resultat
Vid årets början	791 212	0	16 066 722	107 321 774	-95 889 349
Nyemission	114 136	0		24 610 470	
Emissionskostnader				-1 479 344	
Minskning av aktiekapital					
Optionspremier					
Aktiverering av utv. utgifter			2 499 641		-2 499 641
Årets resultat					-15 629 758
Vid årets slut	905 326	0	18 566 363	130 452 900	-114 018 748

Antal aktier

Per den 31 december 2021 uppgick antalet aktier till 15 088 761.

Utestående optionsprogram

Vid en extra bolagsstämma i juni 2020 beslutades om två optionsprogram till ledning och personal respektive till styrelsens ledamöter. Per dagen för denna årsredovisning var totalt 159 871 optioner tecknade varav 41 856 för styrelseledamöter vilka ger möjlighet att för varje option teckna en aktie, i augusti 2023, till en kurs på 13,51 kronor.



FÖRSLAG TILL DISPOSITION AV FÖRETAGETS RESULTAT

Styrelsen föreslår att bolagets resultat, kronor 16 434 152, behandlas enligt följande:

	Belopp i kr
Balanserat resultat	32 063 910
Årets resultat	-15 629 758
Totalt	16 434 152
<u>Balanseras i ny räkning</u>	<u>16 434 152</u>
Summa	16 434 152

Vad beträffar resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkning med tillhörande kassaflödesanalys och noter.



RESULTATRÄKNING

Belopp i kr	Not	2021-01-01 2021-12-31	2019-07-01 2020-12-31
Nettoomsättning		10 001	683 878
Aktiverat arbete för egen räkning		2 499 641	3 231 665
Övriga rörelseintäkter	3	12 186	721 004
Summa intäkter		2 521 828	4 636 547
Rörelsens kostnader			
Produktutveckling inom forskning		-1 488 110	-2 414 232
Övriga externa kostnader	4	-8 491 058	-9 834 459
Personalkostnader	5	-7 980 680	-8 136 244
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-88 483	-149 052
Övriga rörelsekostnader		-21 762	-16 373
Rörelseresultat		-15 548 265	-15 913 811
Resultat från finansiella poster			
Räntekostnader och liknande resultatposter		-81 493	-1 494 411
Resultat efter finansiella poster		-15 629 758	-17 408 222
Resultat före skatt		-15 629 758	-17 408 222
Årets resultat		-15 629 758	-17 408 222
Resultat per aktie		-1,04	-1,32



BALANSRÄKNING

Tillgångar	Not	2021-12-31	2020-12-31
Belopp i kr			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbete och liknande arbeten	6	18 566 363	16 066 722
Patent	7	37 175	111 527
		18 603 538	16 178 249
Materiella anläggningstillgångar			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	8	-	-
Inventarier, verktyg och installationer	9	14 089	28 220
		14 089	28 220
Summa anläggningstillgångar		18 617 627	16 206 469
Omsättningstillgångar			
Varulager mm.			
Färdiga varor och handelsvaror		107 520	366 369
Förskott till leverantörer		74 506	28 578
		182 026	394 947
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		146 573	336 352
Övriga fordringar		502 980	578 467
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		424 429	284 643
		1 073 982	1 199 462
Kortfristiga placeringar			
Övriga kortfristiga placeringar		10 500 000	-
		10 500 000	-
Kassa och bank		9 829 175	15 861 788
Summa omsättningstillgångar		21 585 183	17 456 196
Summa tillgångar		40 202 810	33 662 665



BALANSRÄKNING

Eget kapital och skulder	Not	2021-12-31	2020-12-31
Belopp i kr			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>	10		
Aktiekapital		905 326	791 212
Fond för utvecklingsutgifter		18 566 363	16 066 722
		19 471 689	16 857 934
<i>Fritt eget kapital</i>			
		130 452 900	107 321 774
Överkursfond			
Balanserad vinst eller förlust		-98 388 990	-78 481 127
Årets resultat		-15 629 758	-17 408 222
		16 434 152	11 432 425
Summa eget kapital		35 905 841	28 290 359
Långfristiga skulder			
Övriga skulder till kreditinstitut	11	866 667	1 066 667
		866 667	1 066 667
Kortfristiga skulder			
	12	400 000	400 000
Skulder till kreditinstitut			
Leverantörsskulder		1 174 708	1 779 007
Skatteskulder		176 876	55 374
Övriga kortfristiga skulder		212 175	552 325
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13	1 466 543	1 518 933
		3 430 303	4 305 639
Summa eget kapital och skulder		40 202 810	33 662 665

KASSAFLÖDESANALYS

(SEK)	Not	2021-01-01 2021-12-31	2019-07-01 2020-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-15 629 758	-17 408 222
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet m.m		88 483	776 184
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-15 541 275	-16 632 038
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av varulager		212 921	269 053
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar		125 480	-79 419
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelseskulder		-875 336	1 730 472
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-16 078 210	-14 711 931
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-2 499 641	-3 231 664
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-	-26 195
Kassaflöde från investeringsverksamheten		- 2 499 641	-3 257 859
Finansieringsverksamheten			
Inbetalade optionspremier		-	204 165
Netto emissionslikvid inkl bryggån		23 245 239	27 877 506
Erhållna konvertibellån		-	3 457 750
Amortering av lån		-200 000	-400 000
Kassaflöde för finansieringsverksamheten		23 045 239	31 139 421
Årets kassaflöde		4 467 388	13 169 631
Likvida medel vid årets början		15 861 788	2 692 157
Likvida medel vid årets slut		20 329 176	15 861 788

NOTER

Not 1 Redovisningsprinciper

Belopp i kr om inget annat anges

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Värderingsprinciper m.m.

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats utifrån anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Utländsk valuta

Monetära poster i utländsk valuta räknas om till balansdagens kurs. Icke-monetära poster räknas inte om utan redovisas till kursen vid anskaffningstillfället.

Varulager

Varulagret är upptaget till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Därvid har inkuransrisk beaktats. Anskaffningsvärdet beräknas enligt först in- först ut- principen.

Ersättningar till anställda

Beskrivningen nedan exemplifierar förhållanden som kan förekomma. Beskrivningen av redovisningsprinciperna måste anpassas och förändras utifrån tillämpade planer och förhållanden.

Ersättningar till anställda efter avslutad anställning

Klassificering

Planer för ersättningar efter avslutad anställning klassificeras som antingen avgiftsbestämda eller förmånsbestämda.

Vid avgiftsbestämda planer betalas fastställda avgifter till ett annat företag, normalt ett försäkringsföretag, och har inte längre någon förpliktelse till den anställde när avgiften är betald. Storleken på den anställdes ersättningar efter avslutad anställning är beroende av de avgifter som har betalats och den kapitalavkastning som avgifterna ger.

Avgiftsbestämda planer

Avgifterna för avgiftsbestämda planer redovisas som kostnad. Obetalda avgifter redovisas som skuld.

Övriga långfristiga ersättningar till anställda

Skuld avseende övriga långfristiga ersättningar till anställda redovisas till nuvärdet av förpliktelsen på balansdagen.

Ersättningar vid uppsägning

Ersättningar vid uppsägningar, i den omfattning ersättningen inte ger företaget några framtida ekonomiska fördelar, redovisas endast som en skuld och en kostnad när företaget har en legal eller informell förpliktelse att antingen

- Avsluta en anställdes eller en grupp av anställdas anställning före den normala tidpunkten för anställningens upphörande, eller
- Lämna ersättningar vid uppsägning genom erbjudande för att uppmuntra frivillig avgång.

Ersättningar vid uppsägningar redovisas endast när företaget har en detaljerad plan för uppsägningen och inte har någon realistisk möjlighet att annullera planen.

Skatt

Skatt på årets resultat i resultaträkningen består av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat och den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte har redovisats. Uppskjuten skatt är inkomstskatt för skattepliktigt resultat avseende framtida räkenskapsår till följd av tidigare transaktioner eller händelser.

Uppskjuten skatteskuld redovisas för alla skattepliktiga temporära skillnader, dock inte för temporära skillnader som härrör från första redovisningen av goodwill. Uppskjuten skattefordran redovisas för avdragsgilla temporära skillnader och för möjligheten att i framtiden använda skattemässiga underskottsavdrag. Värderingen baseras på hur det redovisade värdet för motsvarande tillgång eller skuld förväntas återvinna respektive regleras. Beloppen baseras på de skattesatser och skatteregler som är beslutade före balansdagen och har inte nuvärdesberäknats.

Intäkter

Det inflöde av ekonomiska fördelar som företaget erhållit eller kommer att erhålla för egen räkning redovisas som intäkt. Intäkter värderas till verkliga värdet av det som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för rabatter.

Försäljning av varor

Vid försäljning av varor redovisas en intäkt när följande kriterier är uppfyllda:

- De ekonomiska fördelarna som är förknippade med transaktionen sannolikt kommer att tillfalla företaget,
- Inkomsten kan beräknas på ett tillförlitligt sätt,
- Företaget har överfört de väsentliga riskerna och fördelarna som är förknippade med varornas ägande till köparen,
- Företaget har inte längre ett sådant engagemang i den löpande förvaltningen som vanligtvis förknippas med ägande och utövar inte heller någon reell kontroll över de sålda varorna
- De utgifter som har uppkommit eller förväntas uppkomma till följd av transaktionen kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Offentliga bidrag

Ett offentligt bidrag som inte är förknippat med krav på framtida prestation redovisas som intäkt när villkoren för att få bidraget uppfyllts. Ett offentligt bidrag som är förenat med krav på framtida prestation redovisas som intäkt när prestationen utförs. Om bidraget har tagits emot innan villkoren för att redovisa det som intäkt har uppfyllts, redovisas bidraget som en skuld.



Immateriella anläggningstillgångar

Utgifter för forskning och utveckling

Vid redovisning av utgifter för utveckling tillämpas aktiveringsmodellen. Det innebär att utgifter som uppkommit under utvecklingsfasen redovisas som tillgång när samtliga nedanstående förutsättningar är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella anläggningstillgången så att den kan användas eller säljas.
- Avsikten är att färdigställa den immateriella anläggningstillgången och att använda eller sälja den.
- Förutsättningar finns för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- Det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar.
- Det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- De utgifter som är hänförliga till den immateriella anläggningstillgången kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Anskaffningsvärdet för en internt utvecklad immateriell anläggningstillgång utgörs av samtliga direkt hänförliga utgifter (t.ex. material och löner).

Avskrivning kommer att påbörjas när produkten är färdigställd.

Övriga immateriella anläggningstillgångar

Övriga immateriella tillgångar som förvärvats av företaget är redovisade till anskaffningsvärde minus ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. Avskrivningar görs linjärt över den bedömda nyttjandetiden.

Balanserade kostnader för patent

Externa kostnader för patentansökningar på nya marknader balanseras ifall bolaget bedöms ha en ekonomisk nytta av patentet på den aktuella marknaden. Avskrivningar på balanserade patentkostnader kommer att ske under nyttjandeperioden från och med att denna startar. Har tillgången på balansdagen ett lägre värde än det bokförda värdet skrivs tillgången ner till detta lägre värde om värdenedgången är bestående.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår förutom inköpspriset även utgifter som är direkt hänförliga till förvärvet.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod eftersom det återspeglar den förväntade förbrukningen av tillgångens framtida ekonomiska fördelar. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen.

<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	År
<u>Maskiner och andra tekniska anläggningar</u>	5
Inventarier, verktyg och installationer	5

Leasing

Leasingavgifterna enligt operationella leasingavtal, inklusive förhöjd förstagångshyra men exklusive utgifter för tjänster som försäkring och underhåll, redovisas som kostnad linjärt över leasingperioden.

Not 2 Uppskattningar och bedömningar

Prostatype Genomics AB gör uppskattningar och bedömningar om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, sällan motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande år behandlas i huvuddrag nedan.

Underskottsavdrag

Prostatype Genomics ABs underskottsavdrag har ej värderats och redovisas ej som uppskjuten skattefordran. Dessa underskottsavdrag värderas först när bolaget etablerat en resultatnivå- som företagsledningen med säkerhet bedömer kommer att leda till skattemässiga överskott.

Immateriella tillgångar

Företagsledningen bedömer löpande värdet på bolagets immateriella anläggningstillgångar. Viktiga antaganden för att bedöma huruvida ett eventuellt nedskrivningsbehov uppstått utgörs primärt av bedömning om framtida omsättningstillväxt och rörelsemarginal. Ifall indikation på nedskrivningsbehov uppstår genomförs ett nedskrivningstest. Ett nedskrivningstest har upprättats vilket inte visar på ett nedskrivningsbehov.

Fram till att bolaget når ett positivt operativt kassaflöde är bolaget alltså beroende av extern finansiering, i första hand genom eget kapital, för att genomföra sin affärsplan. Genom den genomförda emissionen 2021 samt den nyemission som planerar för 2022 bedöms finansieringen vara säkrad.

Not 3 Övriga rörelseintäkter

	2021-01-01- 2021-12-31	2019-07-01- 2020-12-31
EIT health bidrag	-	367 200
Korttidspermittering bidrag	-	401 324
Övrigt	12 186	-47 520
Summa	12 186	721 004

Not 4 Arvode och kostnadsersättning till revisorer

Grant Thornton Sweden AB	2021-01-01- 2021-12-31	2019-07-01- 2020-12-31
Revisionsuppdrag	211 530	367 200
Rådgivning utöver revisionsuppdraget	106 515	307 649
Skatterådgivning	0	0
Övriga tjänster	0	0
Summa	318 045	703 054

Med revisionsuppdrag avses lagstadgad revision av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning samt revision och annan granskning utförd i enlighet med överenskommelse eller avtal. Detta inkluderar övriga arbetsuppgifter som det ankommer på



bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter.



Not 5 Anställda och personalkostnader

Medeltal anställda	2021-01-01- 2021-12-31	2019-07-01- 2020-12-31
Totalt	5	5
Löner och andra ersättningar fördelade mellan styrelseledamöter m.fl. och övriga anställda	2021-01-01- 2021-12-31	2019-07-01- 2020-12-31
Löner och andra ersättningar, styrelse och VD	2 850 501	1 558 726
Löner och andra ersättningar, anställda	2 634 679	4 358 265
Sociala kostnader	2 097 306	1 884 557
(Varav pensionskostnader)	865 801	542 522
Summa	7 582 486	7 801 548

Könsfördelning i företagsledningarna	2021-12-31	2020-12-31
Andel kvinnor	40 %	40 %
Andel män	60 %	60 %
Andel kvinnor bland övriga ledande befattningar	0 %	0 %
Andel män bland övriga ledande befattningar	100 %	100 %

VD har en uppsägningsperiod på sex månader och är vid uppsägning från företagens sida berättigad till nio månaders vederlag.

Not 6 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten

Akkumulerade anskaffningsvärde	2021-12-31	2020-12-31
- Vid årets början	16 066 722	12 835 058
-Internt utvecklade tillgångar	2 499 641	3 231 6640
Vid årets slut	18 566 363	-260 229
Redovisat värde vid årets slut	18 566 363	16 066 722

Bolagets produkt bedöms under 2022 övergå från utvecklingskede till kommersialiseringsfas, varför avskrivningar beräknas introduceras från Kvartal 1 2022.

Not 7 Patent

Akkumulerade anskaffningsvärden	2021-12-31	2020-12-31
- Vid årets början	371 756	371 756
Vid årets slut	371 756	371 756
Akkumulerade avskrivningar		
- Vid årets början	-260 229	-148 702
- Årets avskrivning	-74 352	-111 527
Vid årets slut	-334 581	-260229
Redovisat värde vid årets slut	37 175	111 527

Not 8 Maskiner och andra tekniska anläggningar

Akkumulerade anskaffningsvärden	2021-12-31	2020-12-31
- Vid årets början	487 990	487 990
Vid årets slut	487 990	487 990
Akkumulerade avskrivningar		
- Vid årets början	-487 990	-477 246
- Årets avskrivningar	-	-10 744
Vid årets slut	-487 990	-487 990
Redovisat värde vid årets utgång	-	-

Not 9 Inventarier, verktyg och installationer

Akkumulerade anskaffningsvärden	2021-12-31	2020-12-31
- Vid årets början	244 648	218 453
- Nyanskaffningar	-	26 195
	244 648	244 648
Akkumulerade avskrivningar		
- Vid årets början	-216 428	-189 647
- Årets avskrivning	-14 131	-26 781
	-230 559	-216 428
Redovisat värde vid årets slut	14 089	28 220

Not 10 Antal aktier

	2021-12-31	2020-12-31
Antal aktier	15 088 761	13 186 870

Not 11 Långfristiga skulder

Skulder som förfaller senare än ett år från balansdagen	2021-12-31	2020-12-31
2 Tillväxtlån för innovativa företag, Almi	866 667	1 066 667
7	866 667	1 066 667

Not 12 Kortfristiga skulder

Skulder som förfaller inom ett år från balansdagen	2021-12-31	2020-12-31
Projektlån Almi	400 000	400 000
	400 000	400 000

Not 13 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	2021-12-31	2020-12-31
Upplupna semesterlöner	506 157	710 624
Upplupna Bonus	-	328 550
Beräknade upplupna sociala avgifter	159 034	223 278
Upplupet styrelsearvode inkl. sociala avgifter	174 107	59 795
Övriga interimsskulder	627 245	196 686
	1 466 543	1 518 933



Not 14 Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

Ställda säkerheter	2021-12-31	2020-12-31
Företagsinteckningar, Almi	3 500 000	3 500 000
Spärrade bankmedel	<u>109 733</u>	<u>109 733</u>
Summa ställda säkerheter	3 609 733	3 609 733

Eventalförpliktelser

Enligt styrelsens bedömning har företaget inga eventalförpliktelser.

Not 15 Antal aktier

Antal aktier	2021-12-31	2020-12-31
- Vid årets början	13 186 870	102 082
- Nyemissioner	1 901 891	13 084 788
Summa antal aktier	15 088 761	13 186 870

Not 16 Transaktioner med närstående

Under perioden från och med den 1 januari 2021 till den 31 december 2021 har utöver vad som anges nedan inga transaktioner mellan Bolaget och närstående parter förekommit.

Bolaget har under perioden januari 2021 – december 2021 inhandlat tjänster om 1 008 002 kr från bolaget SecureAppbox AB som levererar webbaserade lösningar för P-score. Prostatype Genomics ABs styrelseledamot Håkan Englund är styrelseordförande i SecureAppbox. Håkan Englund har inte varit delaktig i upphandlingen av dessa tjänster.

Transaktioner med närstående har skett på marknadsmässiga villkor

Not 17 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Utfall i optionsinlösen

Den 17 februari 2022 avslutades nyttjandeperioden för Prostatype Genomics AB:s teckningsoptioner av serie TO 1, som emitterades i samband med Bolagets emission av units i september 2020. Totalt nyttjades 14 841 teckningsoptioner av serie TO 1. Genom nyttjandet tillförs Bolaget därmed totalt cirka 162 KSEK före emissionskostnader. När aktierna som emitteras genom nyttjande av TO 1 är registrerade hos Bolagsverket kommer det totala antalet aktier i Prostatype Genomics att uppgå till 15 103 602 stycken och aktiekapitalet till 906 216,12 SEK.

Presentation på American Urology Association annual meeting 2022

Resultaten från studien genomförd av Akademiska sjukhuset i Uppsala har blivit utvalda för presentation under AUA, American Urology Association annual meeting 2022, som äger rum i New Orleans den 13-16 maj.

Syftet med studien, ledd av docent Michael Häggman vid Urologiska kliniken, Akademiska sjukhuset i Uppsala, var att visa om resultatet från användandet av Prostatype® innan behandlingsbeslut för patienter med prostatacancer, överensstämmer med tumörens faktiska aggressivitet.

Den första frågan var om gentestet Prostatype® och dess algoritm P-score är korrelerat i fusionledda biopsier i förhållande till utopererade prostator, så kallade prostatektomier. Den andra frågan har gällt korrelationen i genuttryck i själva indextumören i förhållande till andra cancerområden i prostatan.

De preliminära resultaten visar en hög grad av korrelation i P-score värdena (0.83-0.84) för båda frågeställningarna vilka dessutom understryks ytterligare av den starka statistiska signifikansen för båda frågeställningarna ($p < 0.0001$). Det betyder att testresultaten från vävnadsproverna med Prostatype® ger den indikation som är efterfrågad för att med större säkerhet bestämma nästa steg i behandlingen av patienten.

American Urology Associations kongress 2022 är en av de största och viktigaste sammankomsterna för urologer globalt, och Prostatype Genomics är mycket stolta över att en av våra kliniska valideringsstudier med Prostatype®, vars preliminära resultat kommunicerades i augusti 2021, har valts ut för



presentation på kongressen. Det är ett viktigt steg i den kommande lanseringen av Prostatype® på den amerikanska marknaden.

Dotterbolag i USA

Prostatype Genomics etablerade i mars 2022 ett dotterbolag i USA, Prostatype Genomics, Inc., helägt till 100% av Prostatype Genomics AB. Det är ett viktigt steg i arbetet mot det amerikanska marknadsinträdet.

Första order från Storbritannien

I mars 2022 levererade Bolaget den första beställningen av Prostatype® till Cambridge Clinical Labs (CCL), Bolagets samarbetspartner i Storbritannien och Irland.

Samarbete med Capio Solna

Prostatype Genomics inledde i april 2022 samarbete med Urologimottagningen Capio Specialistcenter i Solna med omedelbar verkan. Detta samarbete innebär att patienter och läkare kan få tillgång till gentestet Prostatype® och ett bättre beslutsunderlag i valet av behandling vid prostatacancer.

Företrädesemission

I maj 2022 meddelade Styrelsen att den beslutat att föreslå för kommande årsstämma att bemyndiga styrelsen att besluta om genomförande av en företrädesemission av units om initialt cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader, följt av ytterligare cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader hänförligt till vidhängande teckningsoptioner ("Företrädesemissionen"). Även allmänheten föreslås ges möjlighet att delta i Företrädesemissionen. Den initiala delen av Företrädesemissionen omfattas till cirka 100 procent av tecknings- och garantiåtaganden.

Not 18 Resultatdisposition

	Belopp i kr
Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel:	
Balanserat resultat	32 063 910
<u>Årets resultat</u>	<u>-15 629 758</u>
Totalt	16 434 152
<u>Balanseras i ny räkning</u>	<u>16 434 152</u>
Summa	16 434 152



LEDNING



Fredrik Persson

CEO sedan 2017

Om: Fil. Kand i företags- och national-ekonomi, Lunds Universitet. 30 års internationell erfarenhet från life science i ledande befattningar med inriktning på operativ och organisatorisk tillväxt.

Andra uppdrag:
Styrelseordförande i
Stradis Med AB

Innehav i Bolaget: 110 715 aktier, och 25000 optioner
2020/2023A



Michael af Winklerfelt

CFO & COO sedan 2020

Om: MBA med inriktning finans & strategi, Emory University, USA. Civilekonom, Handelshögskolan i Stockholm, Sverige. Bred internationell erfarenhet från multinationella bolag i

USA, Europa och Kina.

Andra uppdrag: Styrelseledamot i Rameén Valves AB

Innehav i Bolaget: 4000 aktier, 0 optioner T0 1 and 37 206
optioner 2020/2023A



Lidi Xu

CTO sedan 2019

Om: Ph.D. i medicin, Karolinska Institutet, Stockholm, Sverige, M.Sc., Stockholms Universitet, B.Sc i Bioscience, Beijing University, Kina. Senior medicinsk vetenskapskvinna

specialiserad på onkologi. 10 års erfarenhet av forskning, projektdesign och -implementering. Djupa kunskaper inom cancerbiologi.

Andra uppdrag: -

Innehav i Bolaget: 3672 aktier, 3672 optioner T0 1 and 18 603
optioner 2020/2023A



George Skinner

VP Commercial operations sedan 2020

Om: BSc från University of Toronto, Kanada, följt av mer än 4 decennier av internationell erfarenhet inom medicinteknik och in vitro-diagnostik i Nordamerika och Europa. Med början på

Boehringer Mannheim GmbH (nu Roche Diagnostics), omfattar

Seniora globala managementbefattningar och framgångsrika produktlanseringar vid Byk-Sangtec GmbH (nu DiaSorin), Gen-Probe Inc. (nu Hologic), MDx Health, och många andra, och inkluderar lansering och försäljning flera urologiska onkologi biomarkers som PSA, BTA stat, PCA3, och SelectMDx. George är bosatt i Tyskland.

Andra uppdrag: -

Innehav i Bolaget: 0 aktier, 0 optioner T0 1 and 0 optioner
2020/2023A



Dilruba Ahmed

Quality Control Manager sedan 2019

Om: Ph.D. i medicin (cancerbiologi) Karolinska Institutet, Sverige, M.Sc. i infectious disease control, Karolinska Institute, Stockholm, Sweden.

Bachelor of Pharmacy och M.Sc. in

Pharmaceutical Science. 10 års erfarenhet av forskning och läkemedelsprodukter.

Andra uppdrag: -

Innehav i Bolaget: 1836 aktier, 1836 optioner T0 1 and 18603
optioner 2020/2023A



STYRELSEN



Anders Lundberg

Styrelseordförande, medlem sedan 2017

Om: Civilingenjör maskinteknik, KTH, Stockholm, Sverige. Grundare och VD av en leverantör av telekomutrustning med marknadserkännande och senare senare framgångsrikt börsintroducerat

2011 på Mid-Cap OMX Nasdaq [TRMO:Transmode]

Andra uppdrag: Styrelsemedlem AJ Lundberg Kapitalförvaltning AB samt Modern Car Group International AB. Suppleant i styrelserna i Sollentunahem AB, Sollentunafastigheter 1 AB, Sollentunafastigheter 2 AB

Innehav i Bolaget: Via AJ Lundberg Kapitalförvaltning AB 311 509 aktier 1 and 0 optioner 2020/2023B

Oberoende i relation till Prostatype Genomics, dess högsta ledning och större aktieägare.



Dr. Michael Häggman

Styrelsemedlem sedan 2018

Om: Leg. Läkare, PhD, docent, Urologikliniken Akademiska Sjukhuset i Uppsala, Sverige. Mer än 30 års erfarenhet som praktiserande urolog och med ett extensivt nätverk bland

urologer både nationellt och internationellt.

Andra uppdrag: Komplementär i Skrotum Kommanditbolag and suppleant till styrelsen i Kardinaltalet AB.

Innehav i Bolaget: 24 817 aktieroch 0 optioner 2020/2023B

Oberoende i relation till Prostatype Genomics, dess högsta ledning och större aktieägare.



Karlheinz Schmelig

Styrelsemedlem sedan 2013

Om: BSc i Business Administration, DHBW Mannheim, Germany. MBA, Kelley School of Business, Bloomington, USA. Medgrundare och General Managing partner, Creathor Venture

Management GmbH, Tyskland. Stor erfarenhet av alla aspekter när det gäller att skala upp företag till teknologi- och branschledare i olika hälsovårdssektorer.

Andra uppdrag: Senior Advisor till det tyska Ministeriet för Forskning och Utveckling och före detta medlem av Invest Europe Venture Council.

Innehav i Bolaget: Via Creathor Ventures 3 079 911 aktier, och 0 optioner 2020/2023B

Oberoende i relation till Prostatype Genomics, dess högsta ledning. Inte oberoende till större aktieägare.



Håkan Englund

Styrelsemedlem sedan 2019

Om: Olika kurser i företagsekonomi och kemi vid Uppsala Universitet, Sverige. Kurser i polymerteknologi vid KTH, Stockholm.

Mer än 30 års operativ- och investerarerfarenhet från life science och sjukvårdsbranschen med ett fokus på kommersialisering och affärsutveckling. Håkan har innehaft flera höga ledningsbefattningar i Pharmacia Biotech och Phadia samt har genom sin karriär utvecklat ett extensivt nätverk både nationellt och internationellt.

Andra uppdrag: VD och ägare JDS Invest. Styrelseledamot Antrad Medical AB, styrelseledamot BioArctic AB, styrelseordförande SecureAppbox AB, styrelsesuppleant Ultimovacs ASA och styrelsesuppleant i Glycobond AB.

Innehav i Bolaget: Via JDS Invest AB samt privat 740 855 aktieroch 0 optioner 2020/2023B

Oberoende i relation till Prostatype Genomics, dess högsta ledning och större aktieägare.



UNDERSKRIFTER

Stockholm 2022-05-05

Anders Lundberg
Styrelseordförande

Fredrik Persson
Verkställande direktör

Michael Häggman
Styrelseledamot

Håkan Englund
Styrelseledamot

Karlheinz Schmelig
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2022-05-05

Grant Thornton Sweden AB

Anders Meyer
Auktoriserad revisor



REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Prostatype Genomics AB Org.nr. 556726-0285

Rapport om årsredovisningen Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Prostatype Genomics AB för år 2021. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 11-30 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Prostatype Genomics ABs finansiella ställning per den 31 december 2021 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1-10. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information. Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag. Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

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

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i

årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.

- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild. Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Prostatype Genomics AB för år 2021 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till Prostatype Genomics AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav. Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt. Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett tryggt sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett tryggt sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som

utförs enligt god revisionsred i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionsred i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Stockholm den 5/5 2022
Grant Thornton Sweden AB

Anders Meyer
Auktoriserad revisor