

Oncology Venture

Oncology Venture A/S

(tidigare Medical Prognosis Institute A/S)

Venlighedsvej 1, DK-2970 Hørsholm

CVR no. DK 28 10 63 51

**Delårsrapport för perioden
1 januari 2018 – 30 september 2018**

Utlåtande från styrelse och ledning	3
Förvaltningsberättelse	4 - 13
Koncernens resultaträkning	14 - 15
Koncernens balansräkning	16 - 17
Koncernens förändring eget kapital	18
Koncernens kassaflöde	19
Moderbolagets resultaträkning	20
Moderbolagets balansräkning	21 - 22
Moderbolagets förändring eget kapital	23
Noter	24 - 30

Vänligen notera nedan avseende bolagsnamn i denna rapport.

Oncology Venture A/S, CVR-nummer DK 28 10 63 51.

Den 30 maj 2018 bytte bolaget namn från Medical Prognosis Institute A/S till Oncology Venture A/S.

Oncology Venture A/S and Oncology Venture Sweden AB slogs samman

den 21 augusti 2018 som Oncology Venture A/S CVR-nummer DK 28 10 63 51, noterat på Nasdaq Stockholm First North.

Oncology Venture Sweden AB, organisationsnummer 559016–3290.

Den 31 augusti avnoterades bolaget från Spotlight Stock Market.

Styrelsen och ledningen intygar att delårsrapporten ger en rättvisande bild av moderbolagets och koncernens verksamheter, finansiella ställning samt beskriver väsentliga risker och osäkerheter för moderbolaget och dotterbolagen i koncernen.

Hørsholm, 30 november 2018

Ledningen

Peter Buhl Jensen

Styrelsen

Frank Knudsen
Styrelseordförande

Magnus Persson

Peter Buhl Jensen

Steen Meier Knudsen

Niels Johansen

INLEDNING

Oncology Venture A/S och Oncology Venture Sweden AB slogs samman den 21 augusti. Därför är siffrorna för tredje kvartalet utslutande Oncology Venture A/S-siffror från 1 juli till 21 augusti och från den 21 augusti till och med den 30 september omfattar siffrorna det sammanslagna bolaget. Jämförelsetalen Q3 2017 och Q1-Q3 2017 är siffror för Oncology Venture A/S och inkluderar inte Oncology Venture Sweden AB.

UTVALD FINANSIELL INFORMATION OCH NYCKELTAL**Utvald finansiell information**

Belopp i tusentals DKK	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
------------------------	------------	------------	---------------	---------------	------------

Resultaträkning

Nettoomsättning	104	1 614	1 700	4 674	5 145
Resultat före avskrivningar (EBITDA)*	-4 047	-4 463	-10 402	-20 545	-23 794
Rörelseresultat före finansnetto	-4 458	-4 477	-10 840	-20 586	-23 848
Finansnetto	-212	-2 599	8 569	-6 972	-7 132
Periodens resultat	-3 295	-7 099	354	-26 518	-30 390

Balansräkning

Likvida medel*	8 738	3 387	8 738	3 387	8 102
Balansomslutning	240 598	23 514	240 598	23 514	12 985
Aktiekapital	172 798	5 700	172 798	5 700	2 445

Kassaflöde

Kassaflöde från:

Löpande verksamheten	-8 513	-5 715	-15 401	-8 404	-8 345
Investeringsverksamheten	8 712	0	14 457	-794	-794
Finansieringsverksamheten	6 105	7 110	6 282	7 187	7 180

Nyckeltal

Kapitaltäckningsgrad	72%	24%	72%	24%	19%
Resultat per aktie (DKK)	-0,09	-0,30	0,02	-1,12	-1,27
Resultat per aktie (utspädning beaktat; DKK)	-0,09	-0,30	0,01	-1,12	-1,27

*För finansiell status, se sidan 13.

För definitioner, se redovisningsprinciper i årsredovisningen för år 2017

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER Q3 2018

- ✓ Den 27 september meddelade bolaget att dess samarbete med NCI Pediatric Preclinical Testing Consortium ("PPTC"), sponsrat av National Cancer Institute ("NCI"), en del av National Institutes of Health ("NIH") har klarat av de första genomförbarhetstesterna för 2X-121 DRP.
- ✓ Den 17 september publicerade bolaget en nyhetsartikel som lyfter fram att 55% av den primära målgruppen i LiPlaCis®-studien hade upplevt delvis remission. Bolaget förväntar sig att sådana uppgifter kan leda till en eventuell "Break Through Designation" av FDA.
- ✓ Den 31 augusti meddelade Oncology Venture A/S att bolaget har ingått ett flexibelt låneavtal med Trention AB. Enligt villkoren i avtalet har Trention åtagit sig att tillhandahålla upp till 40 miljoner kronor kontant till Oncology Venture.
- ✓ Den 27 augusti, meddelade bolaget att amerikanska FDA godkänt Oncology Ventures IDE- och IND-ansökan för en klinisk studie i äggstockscancer med sin PARP-hämmare och biomarkör 2X-121 DRP.
- ✓ Den 23 augusti meddelade bolaget registrering av sammanslagningen mellan MPI and OV, avnoteringen av Oncology Venture Sweden AB från Spotlight Stock Market, sista dag för handel samt avstämningsdag.
- ✓ Den 14 augusti meddelade MPI och Oncology Venture Sweden AB publicering av en ny studie om hörnstensläkemedlet epirubicin i "Breast Cancer Research and Treatment".
- ✓ Den 2 juli presenterade Oncology Venture A/S (tidigare MPI) och Oncology Venture Sweden AB en klinisk och operativ uppdatering.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- ✓ Den 29 november meddelade OV att bolaget har säkrat en finansieringslösning med European High Growth Opportunities Securitization Fund ("Investeraren"), en luxemburgsk fond med Alpha Blue Ocean Inc, som rådgivare. Finansieringen baserats på utfärdande av konvertibler och teckningsoptioner, om sammanlagt upp till och med 200 MSEK under en period om 24 månaderna och eventuellt ytterligare 100 MSEK om samtliga teckningsoptioner utnyttjas. Bolaget har tecknat avtal med Investeraren för en serie på upp till 20 riktade emissioner av konvertibler, varav 5 kan påkallas av Investeraren. Genomförandet av finansieringen är föremål för godkännande av Oncology Ventures aktieägare vid en extra bolagsstämma som avses hållas inom kort.
- ✓ Den 1 november publicerade OV en klinisk uppdatering.
- ✓ Den 23 oktober meddelade OV att aktiekapitalet i bolaget kommer att öka med 2 000 DKK till följd av inlösen av 40 000 teckningsoptioner av nuvarande anställda och att antalet aktier ökar med 40 000 stycken.

- ✓ Den 19 oktober meddelade OV att bolaget har lämnat in en mötesförfrågan till amerikanska Food and Drug Administration, FDA, för att diskutera konceptet LiPlaCis® och dess companion diagnostic.
- ✓ Den 18 oktober meddelade OV att den första patienten inkluderades i en fas 2 studie av Irofulven - en läkemedelskandidat som utnyttjar cancercellernas brist i DNA-reparationsmekanismer. Irofulven har visat effekt i prostatacancer. Syftet med studien, som förväntas inskriva totalt 13–27 patienter, är att demonstrera styrkan hos OV:s teknik för responsförutsägelse, DRP® och effekten av Irofulven som en potentiell ny behandling av prostatacancer.
- ✓ Den 4 oktober meddelade OV att danska läkemedelsmyndigheten (DKMA) har godkänt en ansökan för att bredda omfattningen av en pågående fas 2-studie av LiPlaCis®. Detta godkännande öppnar upp för inkludering av prostatacancerpatienter i den pågående kliniska studien. LiPlaCis® är en intelligent, målstyrd liposomformulering av en av världens mest använda kemoterapier, cisplatin.

VD HAR ORDET

Under årets tredje kvartal har vi rapporterat en rad viktiga framsteg, och jag vill ta tillfället att kommentera några av dessa. Låt mig till att börja med konstatera att vi genom den framgångsrika sammanslagningen av Oncology Venture och Medical Prognosis Institute skapat ett bolag med en stark företagskultur och ett tydligt mål – att bota cancer. Många av våra investerare har under lång tid uttryckt önskemål om en sammanslagning, och nu står vi starkare inför förhandlingar med ägare till ytterligare läkemedelsprojekt som kan passa in i vår portfölj, samarbetspartners i utvecklingsprojekten och förvärvare av våra läkemedelskandidater. En viktig trend i framtagandet av morgondagens cancerläkemedel är att integrera utvecklingen av läkemedel och skräddarsydda diagnostester. "Det nya" Oncology Venture har kompetens och kapacitet att göra detta på ett sätt som kan ge oss en tätposition inom området.



Resultaten från den pågående studien av LiPlaCis® utföll bättre än vad vi vågats hoppas på. I den primära målgruppen för behandling med LiPlaCis® erhöll 55 procent av patienterna partiell remission, vilket innebär att tumörens storlek minskade med cirka två tredjedelar. Dessa resultat är bland de mest övertygande jag har upplevt under min karriär. Som en jämförelse godkändes läkemedlet Halaven® baserat på en responsgrad om endast 12 procent i den registreringsgrundande studien. Vår bedömning är att resultaten från studien med LiPlaCis® kan möjliggöra en Breakthrough Therapy Designation i USA. Resultaten har redan legat till grund för ett möte med den danska läkemedelsmyndigheten (DKMA) kring utformningen av en registreringsgrundande studie i patienter med metastaserad bröstcancer. I oktober gav DKMA klartecken att inkludera patienter med prostatacancer i den pågående studien, vilket gör oss än mer optimistiska om framtiden för LiPlaCis®.

Ett annat viktigt framsteg är våra första godkännanden av en Investigational New Drug Application (IND) respektive Investigational Device Exemption (IDE) från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. IDE-godkännandet gör det möjligt att använda vår teknologi DRP® (Drug Response Prediction) i kliniska prövningar, och IND-godkännandet möjliggör start av en fas 2-studie av vår PARP-hämmare 2X-121 i patienter med avancerad äggstockscancer.

Kort efter utgången av det tredje kvartalet annonserade vi en viktig milstolpe i utvecklingen av Irofulven – en läkemedelskandidat som utnyttjar cancercellers bristfälliga förmåga att reparera sitt DNA. Vi inkluderade den första patienten i en fas 2-studie för behandling av prostatacancer, vilken planeras att omfatta totalt mellan 13 och 27 patienter. Trots framgångarna med PARP-hämmare och andra nya läkemedel drabbas de flesta patienter med metastaserad prostatacancer av progressiv sjukdom. Irofulven har i tidigare kliniska studier uppvisat en positiv effekt, och vi ser en betydande potential för läkemedelskandidaten. Liksom i alla Oncology Ventures projekt är vår uppgift att bevisa att vi kan förutsäga vilka patienter som kan dra störst nytta av behandlingen.

I augusti tecknade vi ett avtal med Trention AB om ett flexibelt lån till en marknadsmässig kostnad, utan att späda ut nuvarande aktieägare. Vi bedömer att denna finansieringsmodell är attraktiv för såväl bolaget som för våra aktieägare. Därför har vi vidgat spannet för de typer av finansieringslösningar som övervägs för att möta kapitalbehovet på medellång sikt – detta som en del förberedelserna för olika strategiska framtidsscenario. Detta har lett fram till den överenskommelse med European High Growth Opportunities Securitization Fund som annonserades den 30 november, och som är föremål för godkännande vid en extra bolagsstämma. Avtalet kan inbringa 200 mkr genom en serie emissioner av konvertibler och teckningsoptioner inom en 24-månadersperiod och ytterligare 100 mkr om samtliga optioner utnyttjas. Det går knappast att överskatta fördelarna med en finansiell flexibilitet som kan möjliggöra utvecklingen av LiPlaCis® hela vägen fram till en potentiell registrering, och som kan ta våra övriga projekt förbi värdeskapande milstolpar.

Till sist, och viktigast av allt, vill jag rikta ett tack till de patienter, anhängiga och läkare som har haft tilltro till vår teknologi och bidragit till den kliniska dokumentation som bevisar dess effekt. Jag vill också tacka våra framsynta aktieägare för att de stöttat den nödvändiga finansieringen av våra projekt. Vi upplever ett fortsatt externt intresse för vår pipeline och arbetar för att etablera värdeskapande samarbetsavtal, och ser nu fram emot den fortsatta utvecklingen av Oncology Venture.

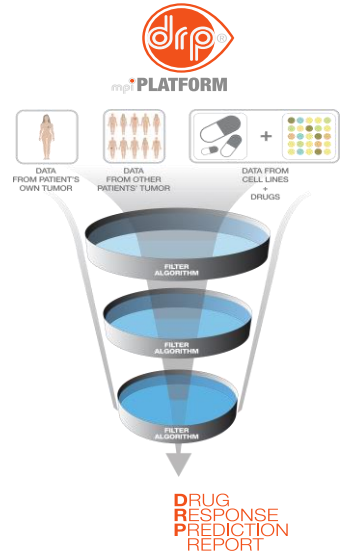
Peter Buhl Jensen, MD, PhD, vd för Oncology Venture

OM ONCOLOGY VENTURE A/S

Precisionsläkemedel – Cancer är Individuell

Många anticancer-läkemedel gynnar enbart en liten andel av patienterna. Cancerpatienter behandlas i enlighet med gällande riktlinjer, vilka har definierats på erfarenhet kring vilka behandlingar som varit mest effektiva. Det finns för närvarande ingen metod för att identifiera vilka patienter som kommer att svara på en specifik behandling. Som ett resultat därav behöver onkologer behandla många patienter utan att veta huruvida behandlingen kommer att ha effekt på patienten. Om antalet patienter som svarar på en behandling är för få finns läkemedelskandidaten mest troligt ej användas, även om den de facto skulle passa för vissa patienter.

Oncology Venture (ursprungligen MPI) grundades av Professor Emeritus Steen Knudsen, som har en bakgrund i matematiken inom bioinformatik. OV:s tillvägagångssätt inkluderar Bolagets teknologi Drug Response Predictor (DRP®) för att hitta det genomiska "fingeravtrycket" för respektive individuell tumör. Detta fingeravtryck avgörs baserat på känslighetsdata från cancer-cellinjer. Big data från cancer-patienters biopsier används för att ta bort kliniskt irrelevanta signaler, t.ex. filtrering/reducering av bakgrundsljud. **Fingeravtrycket möjliggör att förut-spå huruvida en patient sannolikt drar nytta av behandling med ett specifikt läkemedel.**



Drug Response Prediction (DRP®)

Multigen-DRP® används för läkemedelsutveckling för att välja de patienter som genom den genetiska signalen i sin cancer har hög sannolikhet att svara på läkemedlet. Målet är att utveckla läkemedlet för rätt patienter och genom att screena patienter före behandling kan svarsfrekvensen ökas betydligt. DRP®-metoden bygger på jämförelse av känsliga mot resistenta humana cancer-cellinjer, inklusive genomisk information från cellinjer i kombination med klinisk tumörbiologi och kliniska korrelater i ett systembiologinätverk. DRP® är baserat på messenger-RNA från patientens biopsier. DRP®-plattformen, det vill säga DRP® och PRP®-verktygen, kan användas i alla typer av cancer och är patenterad för mer än 70 cancermedicinska läkemedel i USA. PRP® är i utveckling som ett brett tillämpligt verktyg för personlig medicin.

Patient Response Prediction (PRP®)

OV:s DRP®-teknologi är utgångspunkten för utvecklingen av Patient Response Prediction (PRP®). Styrelsen bedömer att PRP® kan utvecklas till ett kraftfullt verktyg för en stor grupp cancerpatienter där andra biomarkörer för närvarande är otillgängliga. PRP® är ett affärsområde för innovation inom Personaliserad Medicin, vilket fokuserar på framtida utveckling av konsumentprodukter och tjänster för att information, samla in och formulera individanpassade behandlingar. PRP®-teknologin möjliggör att assistera patienter och läkare genom att hjälpa de besluta vilken behandling som passar i respektive fall. Detta kommer att skapa ett stort värde för patienterna och även för de parter som hanterar behandlingskostnaderna. OV har etablerat ett stort antal samarbeten med dansk akademi samt sjukhus för utvärdering av PRP® i bruk.

Utvecklingsprojekt

Oncology Venture A/S har en pipeline om sex produkter där LiPlaCis®, 2X-121 (PARP-hämmare) och Dovitinib prioriteras högst.

LiPlaCis®

Cisplatin är ett av de mest effektiva läkemedlen mot cancer som någonsin utvecklats. Många nya kemoterapeutiska läkemedel har utvecklats under de senaste decennierna, men cisplatin har fortfarande stor användning. Även om det inte är det enda eller huvudsakliga läkemedlet som ges till cancerpatienten, kan det vara en värdefull del av en kombination av kemoterapier.

LiPlaCis® är en tredje generationens liposomalformulering av cisplatin som möjliggör direkt leverans av denna kända onkologiagent till cancertumörer. Den kombinerar cisplatintekniken med en beprövad responsprediktor för cisplatin. LiPlaCis utvecklas initialt för metastatisk bröstcancer. Styrelsen bedömer att produkten även kan ha plats vid tidig behandling av bröstcancer, eftersom adjuverande terapier fortfarande saknar effektivitet hos många patienter som dör av bröstcancer trots tidigt aggressiv kemoterapibehandling.

Data från den pågående fas 2 LiPlaCis®-studien hos patienter med metastatisk bröstcancer visar:

- 50% svarsfrekvens (fem av tio patienter) hos den översta tredjedelen av DRP®-utvalda patienter
- 24% svarsfrekvens (6 av 25 patienter) i de övre två tredjedelarna av DRP®-utvalda patienter

Dessa data kan jämföras med svarsfrekvensen hos de etablerade cancermedicinerna i metastatisk bröstcancer:

- 10-12% av eribulin, vinorelbin och gemcitabin och 10% av konventionell cisplatin (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5705191/pdf/JCO.2012.46.2408.pdf>)

Oncology Venture har skickat ett pre-IND/IDE-paket till FDA för att diskutera inlämning av en IDE- och IND-applikation (DRP®-tekniken för att spåra och matcha respektive protokoll för LiPlaCis®-behandlingen) med avsikt att utföra kliniska studier med LiPlaCis® i bröstcancer även i USA. Syftet är ett första godkännande av LiPlaCis® med en enda pivotal studie. På grundval av nuvarande goda data förväntar sig OV:s rådgivare och statistiker att en studie på 100–200 patienter kommer att vara tillräcklig för ett godkännande för försäljning av LiPlaCis® som en ny behandling av bröstcancer. Den pågående fas 2-studien av LiPlaCis® kan fortsätta och överbrygga till en sådan pivotal studie. Rekryterings tidslinjer uppdateras senare, efter återkoppling från FDA.

Oncology Ventures regulatoriska strategi är för det första att få godkännande i USA, eftersom DRP®-tekniken underlättar genomförande av fokuserade studier hos ett litet antal patienter för att bestämma effekten av LiPlaCis®. Syftet är då att driva slumpmässiga pivotala studier i Europa och eventuellt i Kina, förutsatt nödvändiga godkännanden från relevanta regulatoriska organ.

Patienter med prostatacancer förväntas också svara på LiPlaCis®, och OV har nyligen fått godkännande från danska läkemedelsverket att behandla upp till 15 DRP®-utvalda prostatacancerpatienter med LiPlaCis®.

PARP-hämmaren 2X-121

PARP-hämmare har revolutionerat behandlingen av äggstockscancer och har visat sig vara högt effektiva mot flera cancerförändringar som är vanliga i äggstockscancer. PARP-hämmare ger även effekt i andra cancersjukdomar utöver äggstockscancer, inklusive bröstcancer och prostatacancer, men de fungerar inte lika ofta som i äggstockscancer.

DRP-metoden utmärker sig genom att kunna se genom en stor komplexitet och hitta de patienter som kan dra nytta av läkemedlet. Med DRP-genmetoden kan OV leta efter samma signifikanta cancerförändringar i t.ex. bröstcancer, som gör att PARP fungerar mot äggstockscancer och effektivt behandla de patienter som är mest benägna att få effekt. DRP-tekniken kan översätta mellan cancertyper och leta efter likheter i biologi och förutsäga fördelar oavsett vilket ursprung tumören kommer ifrån.

Denna biologiska metod är ett nytt tankesätt och har lett till godkännande från amerikanska FDA av den första pan-onkologiska produkten, immunoterapi Keytruda®, som är indikerad för behandling av alla cancertyper som demonstrerar en specifik biokemi. OV:s DRP-metod är annorlunda, men vägen är lagd för detta nya tankesätt.

En studie i metastaserande bröstcancerpatienter med Oncology Ventures PARP-hämmare 2X-121 initierades i juni 2018. En första effektutläsning från studien kommer att rapporteras när patienterna har behandlats tillräckligt länge i studien för att visa resultat (liknande LiPlaCis®-studien).

I bröstcancer är alla konkurrenters godkännanden kopplade till en undergrupp av patienter med BRCA-mutade tumörer. BRCA-mutationer uppkommer i mindre än 10% av alla bröstcancerfall. PARP-hämmare är också

aktiva i äggstockscancer och bröstcancer hos patienter med andra typer av muterade tumörer utan BRCA. Här är biologin dock komplex med flera mutationer. Här förväntas Oncology Ventures patenterade DRP®-teknik vara särskilt bra för att spåra, matcha och styra behandling för mottagliga patienter. Patientintegration till 2X-121-studien bygger på vår multi-gen DRP®-analys; inte på en enda mutation som BRCA.

Kliniska studier av äggstockscancer planeras att genomföras i Tyskland och USA. Amerikanska FDA har godkänt initieringen av sådana studier genom godkännande av IDE- och IND-applikationer (DRP®-tekniken för att spåra och matcha och protokollet för respektive 2X-121-behandling). Studierna av äggstockscancer förväntas påbörjas under första kvartalet 2019.

Dovitinib

Detta mycket omfattande program inkluderar data från fler än 2 500 patienter. OV har påbörjat datautvinning med hjälp av sin DRP-teknik. Dovitinib har visat identisk aktivitet som sorafenib i en randomiserad fas 3-studie för njurcancer och i en randomiserad fas 2 i levercancer. Sorafenib är så kallad golden standard i levercancer och är även godkänd i njurcancer. Dovitinib har också visat aktivitet i flera fas 2-studier inklusive lung-, prostata-, endometrial-, sköldkörtelcancer samt GIST och akuta myelocytiska leukemier. På grund av dess komplexa verkningsmekanism, som liknar PARP och cisplatin, kommer utvecklingen av dovitinib att dra nytta av användningen av en läkemedelsspecifik DRP för att bättre identifiera de patienter som kommer att dra nytta av läkemedlet.

Som tidigare meddelats är OV engagerat i en datamineringsprocess baserad på dokumentation från fler än 2 500 patienter för att ytterligare dokumentera förmågan hos sin Dovitinib-DRP® att spåra, matcha och behandla de patienter där dovitinib är en relevant terapi.

2X-111

2X-111 är en liposomal formuleringsteknik som ger en utmärkt doseringsmetod för doxorubicin och ger dessutom ökad leverans av doxorubicin till hjärnan, i syfte till behandling av metastatisk cancer, såsom bröstcancer och primära hjärntumörer. Baserat på den prospektiva valideringen av en konsekutiv kohort av bröstcancerpatienter kan DRP tydligt identifiera patienter som gynnas av behandling med produkten. 2X-111 är inte bara en anthracyclin utan passerar också blod-hjärnbarriären och har potential att behandla cancer i hjärnan. Detta är en mycket sällsynt möjlighet. Det finns ett robust tillverkningsförfarande på plats och OV ser fram emot att utveckla den här produkten när kontraktförhandlingar om tillverkning av produkten är på plats.

Irofulven

Irofulven är en syntetisk förbättrad naturlig produkt som utnyttjar cancercellers brist i DNA-reparationsmekanismer, i likhet med PARPi-produkter. Med detta unika mål har bolaget mycket begränsad konkurrens. OV fick inkludera patienter i en fas 2-studie i DRP-utvalda patienter i prostatacancer i december 2017.

I Q4 2018 inkluderade OV den första patienten i en fas 2-studie som visade att dess patenterade DRP®-teknik kan användas för att spåra, matcha och styra behandling av prostatacancerpatienter med Irofulven. Irofulven har tidigare visat en 10% svarsfrekvens i prostatacancer. Syftet är att visa en svarsfrekvens på mer än 20% för att underlätta en godkännande för försäljning. För att påskynda inkluderingen kommer OV att samarbeta med tyska kliniska centra.

APO-010:

Bolagets immunonkologi-produkt APO-010 är i fas 1-delen av en fas 1/2 studie av patienter med multipelt myelom (MM). I MM är tumörcellerna endast tillgängliga genom laboratorieseparation från andra benmärgsceller. APO-010 DRP-resultatet påverkas av insamlingsproceduren för tumörceller som varierar inom olika sjukhus. OV håller på att jämföra metoderna för att få rätt kalibrering. Inga respondenter har hittills identifierats i studien.

Aktieägare

Tabellen nedan visar aktieägare med över 5% av röster och kapital i Oncology Venture A/S per den 30 september 2018.

Namn	Antal aktier	Andel av röster och kapital (%)
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY *	8,912,702	17.7%
Sass & Larsen Aps	8,674,730	17.2%
Buhl Krone Holding Aps	5,156,218	10.2%
BNY MELLON SA/NV (FORMER BNY), W8IMY	3,416,206	6.8%
Others	24,211,422	48.1%
	50,371,278	100

*Detta inkluderar Steen Knudsens innehav om 6.168.680 aktier.

Aktien

Aktien i Oncology Venture A/S noterades på Nasdaq Stockholm First North som Medical Prognosis Institute A/S den 27 juni 2016. Kortnamnet/tickern är OV.ST och ISIN-koden är DK0060732477. Per den 30 september 2018 uppgick antalet aktier till 50 371 278. Det genomsnittliga antalet aktier i Bolaget under Q3 2018 var 28 361 301. Bolaget har en aktieklass. Varje aktie har lika rätt till bolagets tillgångar och resultat.

Teckningsoptioner

Som ett incitament till styrelseledamöter, anställda och nyckelpersoner har Oncology Venture A/S implementerat totalt fem optionsprogram (antagna från och med 3 juli 2012, 18 december 2013, 17 december 2014, 18 februari 2016 och 24 februari 2017) om totalt 4 489 800 teckningsoptioner. Varje teckningsoption berättigar till teckning av en (1) ny aktie i Bolaget till mot betalning om 0,52 DKK. En förutsättning för att nyttja teckningsoptionerna är att innehavaren av teckningsoptionen inte har avslutat hans/hennes relation med Bolaget. I det fall att Bolaget har avslutat relationen utan att detta är optionsinnehavarens försumlighet, äger innehavaren av teckningsoptionerna rätt att nyttja dessa. Hittills har 1 140 540 teckningsoptioner nyttjats för teckning av nya aktier, innebärande att 3 349 040 teckningsoptioner är utestående. Utestående teckningsoptioner kan nyttjas till och med juli 2021.

Verksamhetsrelaterade risker och osäkerhetsfaktorer

De risker och osäkerhetsfaktorer som bolagets verksamhet utsätts för att sammanfattande relaterade till faktorer som läkemedelsutveckling, konkurrens, teknikutveckling, patent, regulatoriska krav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under den aktuella perioden har inga signifikanta förändringar i riskfaktorer eller osäkerhetsfaktorer uppkommit. För en mer detaljerad beskrivning av risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till memorandum och prospekt publicerade i juni 2017 och januari 2018. Dokumenten finns tillgängliga på bolagets hemsida (<http://www.oncologyventure.com/>).

Certified Advisor

Sedermera Fondkommission.

Revisorns granskning

Delårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

För ytterligare information, vänligen kontakta

VD Peter Buhl Jensen
E-mail: pbj@oncologyventure.com
Telefon: (+45) 21 60 89 22
Hemsida: www.oncologyventure.com

COO Ulla Hald Buhl
E-mail: uhb@oncologyventure.com
Telefon: (+45) 21 70 10 49

FINANSIELL UTVECKLING

Resultaträkning Q3 2018

Nettoomsättningen uppgick till 104 KDKK (föregående år 1 164 KDKK). EBITDA uppgick till -4 047 KDKK (föregående år -4 463 KDKK). Vinstmarginalen uppgick till -3 891% (föregående år -277%). Försäljningsnedgången beror på försäljning klassificerad till koncerninterna transaktioner år 2018, vilken som en del av den förändrade koncernstrukturen år 2018 inte var jämförbar med försäljningen i siffrorna 2017.

Resultat före skatt uppgick till -4 670 KDKK (föregående år en förlust om -7 076 KDKK). Detta beror främst på en del av förlusten av ett intresseföretag i 2017 på -951 KDKK och lägre finansiella kostnader i Q3 2018 på -351 KDKK jämfört med -1602 KDKK i Q3 2017.

Bolaget realiserade en nettovinst på -3 295 KDKK (förra året en nettoförlust på -7 099 KDKK). Nettoresultat per aktie: -0,07 DKK (-0,14 DKK). Totalt antal aktier per den 30 september 2018 var 50 371 278.

Balansräkning

Summan av tillgångarna uppgick till 240 598 KDKK (föregående år 23 514 KDKK). Ökningen av de totala tillgångarna är relaterad till fusionen med Oncology Venture Sweden AB-koncernen. Bolagets kassa- och bankkonton uppgick till 8 738 KDKK (3 387 KDKK). Summan av skulderna uppgick till 67 800 KDKK (föregående år 17 814 KDKK). Övriga skulder uppgick till 17 916 KDKK (239 KDKK). Av dessa avser cirka 10,8 MDKK ett köptionsansvar till minoritetsaktieägare i Oncology Venture US Inc. Denna option har förhandlats och ingåtts efter perioden med alla minoritetsaktieägare som stannar kvar i bolaget efter att optionen upphört att gälla. 3,2 MDKK är hänförliga till en återköpsoption avseende OV-SPV2 som kommer att verkställas före 1 december 2018. Bolagets eget kapital uppgick till 172 798 KDKK (föregående år 5 700 KDKK).

Kassaflöde

Bolagets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till - 8 513 KDKK (föregående år -5 715 DKK). Bolagets kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till 6 105 KDKK (föregående år -7 110 KDKK).

Signifikanta finansiella händelser under Q3 2018

Under perioden avslutades fusionen av Oncology Venture Sweden AB och Medical Prognosis Institute A/S.

Oncology Venture har ingått en lånefacilitet med sikte på att säkra och fortsätta utvecklingen av Oncology Ventures mycket attraktiva pipeline efter fusionen av Oncology Venture (tidigare MPI) och Oncology Venture Sweden AB. Om Oncology Venture skulle utöva hela lånefaciliteten kommer bolaget att ha tillräcklig finansiering för att finansiera sin verksamhet fram till sommaren 2019. Finansieringen tillhandahålls av Trention AB, ett privat svenskt bolag, som specialiserat sig på finansieringslösningar skraddarsydda för små och medelstora företag. Anläggningen gör det möjligt för Oncology Venture att ta upp till 4 trancher om 10 MSEK kronor vardera. Om inte annat avtalats kommer lånet att betalas i sin helhet före den 1 augusti 2019.

Signifikanta finansiella händelser efter periodens utgång

Oncology Venture har tecknat ett avtal med ett privat Luxemburg-baserat investeringsbolag, European Securities Funding (EOSF), som kommer att ge finansiering genom upp till 20 riktade emissioner om 7,5–10 MSEK vardera under en period på 24 månader. Oncology Venture är skyldigt att ta åtminstone fem av dessa trancher. Konvertiblerna kan konverteras till aktier till ett marknadspris, definierat som 95% av det lägsta dagliga volymvägda genomsnittliga aktiekursen för de 15 handelsdagarna före en konverteringsbegäran. Dessutom beviljas EOSF teckningsoptioner för att köpa Oncology Venture-aktier till en aktiekurs motsvarande 150% av aktiekursen vid utfärdandet av teckningsoptionerna. Antalet tecknade optioner motsvarar 50% av värdet av var och en av de utnyttjade trancherna. Nyttjandeperioden för teckningsoptionerna är 3 år. Avtalet är föremål för godkännande av extra bolagsstämma i Oncology Venture.

Finansiell status

Vid slutet av perioden hade Oncology Venture likvida medel på 8,7 MDKK. Av de angivna kortfristiga skulderna (35,4 MDKK) har bolaget därefter omförhandlat uppdragsansvaret till minoritetsintressen i dotterbolaget Oncology Venture US Inc. och drog slutsatsen att alla minoritetsaktieägare kommer att vara aktieägare, varför sälloptionsansvaret avstår. Detta minskar de övriga skulderna med 10,8 MDKK. Av den flexibla lånefaciliteten på 29 MDKK (40 MSEK) som bolaget erhöll i augusti 2018, kvarstår 20 MDKK som tillgängligt för bolaget. OV har dessutom i november 2018 ingått ett avtal som kommer att medföra finansiering via upp till 20 trancher av riktade emissioner om 7,5–10 MSEK vardera under en period på 24 månader.

Finansiell kalender

Innevarande räkenskapsår avslutas den 31 december 2018.

Årsredovisning för 2018 planeras att publiceras den 29 mars 2019.

Årsstämma 2019 är planerad att hållas den 25 april 2019.

Not	Belopp i tusentals DKK	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
4	Intäkter	104	1 614	1 700	4 674	5 145
	Övriga rörelseintäkter	5 509	203	7 908	3 038	3 908
	Övriga externa kostnader	-7 510	-4 194	-14 257	-10 981	-14 270
	Personalkostnader, aktiebaserade betalningar	-176	-489	-722	-12 585	-12 975
	Personalkostnader, övriga	-1 974	-1 597	-5 031	-4 691	-5 602
	Förlust före avskrivning (EBITDA)	-4 047	-4 463	-10 402	-20 545	-23 794
	Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-411	-14	-438	-41	-54
	Rörelseresultat före finansnetto	-4 458	-4 477	-10 840	-20 586	-23 848
	Andel av intresseföretags vinst	0	-952	-1 283	-2 532	-4 141
	Utspänningsvinst av intressebolag	0	-78	0	3 112	3 185
	Vinst vid avyttring av intressebolag	0	0	10 796	0	0
	Finansiella intäkter	139	33	473	34	404
	Finansiella kostnader	-351	-1 602	-1 417	-7 586	-6 580
	Vinst/förlust före skatt	-4 670	-7 076	-2 271	-27 558	-30 980
	Skatt på periodens vinst/förlust	1 375	-23	2 625	1 040	590
	Nettovinst/förlust för perioden	-3 295	-7 099	354	-26 518	-30 390
	<i>Övrigt totalresultat som skall omklassificeras till vinst eller förlust under efterföljande period (exklusive skatt):</i>					
	Valutakursdifferenser vid översättning av utländska uppdrag	-1 727	-30	-1 702	-90	-111
	Övrigt totalresultat för perioden netto efter skatt	-1 727	-30	-1 702	-90	-111
	Summa totalresultat	-5 022	-7 129	-1 348	-26 608	-30 501

Koncernens resultaträkning och totalresultat

Belopp i DKK '000	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
Nettoomsättning/förlust hänförlig till:					
Ägare till moderbolaget	-3 220	-7 099	429	-26 518	-30 390
Icke-kontrollerande intressen	-75	0	-75	0	0
Totalt	-3 295	-7 099	354	-26 518	-30 390
Totalresultat och intäkter hänförliga till:					
Ägare till moderbolaget	-4 947	-7 129	-1 273	-26 608	-30 501
Icke-kontrollerande intressen	-75	0	-75	0	0
Total	-5 022	-7 129	-1 348	-26 608	-30 501
Resultat per aktie					
Resultat per aktie (i DKK)	-0,09	-0,30	0,02	-1,12	-1,27
Resultat per aktie (beaktat utspädning, DKK)	-0,09	-0,30	0,01	-1,12	-1,27

TILLGÅNGAR

Not	Belopp i tusentals DKK	30/09/2018	30/09/2017	31/12/2017
	Anläggningar och maskiner	371	149	135
	Pågående utvecklingsprojekt och patent	205 149	0	0
	Investeringar i intresseföretag	0	4 938	3 416
	Teckningsoptioner i intresseföretag	0	2 602	1 008
	Övriga investeringar	0	10	324
	Summa anläggningstillgångar	205 520	7 699	4 883
	Inventarier	7 729	1 861	1 048
	Fordringar från intresseföretag	0	4 478	2 249
	Kundfordringar	0	448	281
	Skattefordran	10 234	3 639	680
	Övriga fordringar	4 758	2 002	518
	Förutbetalda intäkter	3 619	0	0
	Kassa och bank	8 738	3 387	3 326
	Summa omsättningstillgångar	35 078	15 815	8 102
	Summa tillgångar	240 598	23 514	12 985

EGET KAPITAL OCH SKULDER

30/09/2018 30/09/2017 31/12/2017

Belopp i tusentals DKK

Aktiekapital	2 514	1 215	1 215
Överkursfond	214 838	45 231	45 224
Balanserat resultat	-44 872	-40 689	-43 916
Valutakursreserv	-1 780	-57	-78
Icke-kontrollerande intressen	2 098	0	0
Summa eget kapital	172 798	5 700	2 445
Uppskjuten skatt	32 391	0	0
Summa långfristiga skulder	32 391	0	0
Skulder till intresseföretag	0	3 336	421
Lån	9 302	0	0
Leverantörsskulder	7 441	2 926	2 510
Skatteskuld	0	0	0
Övriga skulder*)	17 916	239	412
Uppskjutna intäkter	750	11 313	7 197
Summa kortfristiga skulder	35 409	17 814	10 540
Summa skulder	67 800	17 814	10 540
Summa eget kapital och skulder	240 598	23 514	12 985

*) Övriga skulder per 30/09/2018 inkluderar köptionsansvar på 10,8 MDKK beviljat till icke-kontrollerande intressen i dotterbolaget Oncology Venture US Inc. Försäljningsoptionen har förhandlats med minoritetsaktieägarna och har efter perioden avslutats med att samtliga minoritetsaktieägare kvarstår i bolaget.

Koncernens förändring eget kapital

Belopp i tusentals DKK	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Valutakurs- reserv	Icke-kon- trollerande intressen	Summa eget kapital
<i>Förändring eget kapital</i>						
<i>01/01/2018 – 30/09/2018</i>						
Eget kapital per 01/01/2018	1 215	45 224	-43 916	-78	0	2 445
Periodens vinst			429		-75	354
Övrigt totalresultat				-1 702		-1 702
Summa totalresultat	0	0	429	-1 702	-75	-1 348
Kapitalanskaffning, sammanslagning	1 282	172 651			2 654	176 587
Kostnad för kapitalanskaffning		-3 197				-3 197
Nyttjande av teckningsoptioner	17	160				177
Emissionskostnader			-2 579		-481	-3 060
Aktiebaserade betalningar			1 194			1 194
Eget kapital per 30/09/2018	2 514	214 838	-44 872	-1 780	2 098	172 798
<i>Förändring eget kapital</i>						
<i>01/01/2017 – 30/09/2017</i>						
Eget kapital per 01/01/2017	1 168	38 091	-27 984	33	0	11 308
Periodens förlust			-26 518			-26 518
Övrigt totalresultat				-90	0	-90
Summa totalresultat	0	0	-26 518	-90		-26 608
Kontant kapitalanskaffning	35	7 313 313				7 348
Nyttjande av teckningsoptioner	12	118				130
Emissionskostnader		-291				-291
Aktiebaserade betalningar			13 813			13 813
Eget kapital per 30/09/2018	1 215	45 231	-40 689	-57	0	5 700

Koncernens kassaflöde

Not	Belopp i tusentals DKK	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
	Vinst/förlust före skatt	-4 670	-7 076	-2 271	-27 558	-30 980
7	Justering för icke-kontanta poster	-2 828	1 852	-11 412	1 276	6 281
	Finansiella intäkter, reverserade	-139	-33	-473	-34	-404
	Finansiella kostnader, reverserade	351	1 602	1 417	7 586	6 580
	Förändring av rörelsekapital	-1 052	-1 960	-2 832	10 491	7 731
	Kassaflöde från den löpande verksamheten före netto	-8 338	-5 615	-15 571	-8 239	-10 792
	Finansiella intäkter, mottagna	20	33	354	34	90
	Finansiella utgifter, betalade	-194	-8	-252	-125	-170
	Erhållen inkomstskatt	0	-125	69	-74	2 527
	Betald inkomstskatt	0	0	0	0	0
	Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 513	-5 715	-15 401	-8 404	-8 345
	Inköp av dotterbolag	4 502	0	4 502	0	0
	Inköp av investeringar i dotterbolag	0	0	0	-784	-784
	Försäljning av investeringar i intresseföretag	4 210	0	9 955	0	0
	Inköp av andra investeringar	0	0	0	-10	-10
	Kassaflöde från investeringsverksamheten	8 712	0	14 457	-794	-794
	Nyemission	0	7 401	177	7 478	7 478
	Emissionskostnader	-3 197	-291	-3 197	-291	-298
	Lån	9 302	0	9 302	0	0
	Kassaflöde från finansieringsverksamheten	6 105	7 110	6 282	7 187	7 180
	Periodens kassaflöde	6 305	1 395	5 339	-2 011	-1 959
	Likvida medel vid periodens början	2 385	1 920	3 326	5 488	5 488
	Netto valutakursdifferens	48	72	73	-90	-203
	Likvida medel vid periodens slut	8 738	3 387	8 738	3 387	3 326

Moderbolagets resultaträkning

Not	Belopp i tusentals DKK	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
4	Intäkter	3 673	947	5 269	4 036	5 145
	Övriga rörelseintäkter	3 025	-105	4 760	1 923	2 619
	Övriga externa kostnader	-3 481	-3 831	-10 785	-10 313	-14 442
	Personalkostnader	-728	-746	-2 239	-2 169	-2 356
	Förlust före avskrivning (EBITDA)	2 489	-3 735	-2 995	-6 523	-9 034
	Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-167	0	-502	-239	-670
	Rörelseresultat före finansnetto	2 322	-3 735	-3 497	-6 762	-9 704
	Finansiella intäkter	20	33	354	34	404
	Finansiella kostnader	-82	-3 526	-2 447	-7 586	-6 580
	Vinst/förlust före skatt	2 260	-7 228	-5 590	-14 314	-15 880
	Skatt på periodens vinst/förlust	1 375	0	2 625	1 112	595
	Nettovinst/förlust för perioden	3 635	-7 228	-2 965	-13 202	-15 285

TILLGÅNGAR

Not	Belopp i tusentals DKK	30/09/2018	30/09/2017	31/12/2017
	Utvecklingsprojekt	1 489	1 776	1 646
	Förvärvade patent	844	1 436	1 149
	Immateriella tillgångar	2 333	3 212	2 795
	Anläggningar och maskiner	94	149	135
	Summa anläggningar och maskiner	94	149	135
	Investeringar i dotterbolag	174 261	6	6
	Investeringar i intressebolag	0	10 424	14 229
	Teckningsoptioner i intresseföretag	0	2 602	1 008
	Övriga investeringar	0	10	324
	Summa finansiella tillgångar	174 261	13 042	15 567
	Summa anläggningstillgångar	176 688	16 403	18 497
	Inventarier	805	1 861	1 048
	Fordringar från dotterbolag	6 145	142	0
	Fordringar från intressebolag	0	4 263	1 918
	Kundfordringar	0	448	281
	Skattefordran	3 220	3 639	595
	Övriga fordringar	3 295	2 002	518
	Förutbetalda intäkter	2 106	0	0
	Kassa och bank	3 812	2 832	2 977
	Summa omsättningstillgångar	19 383	15 187	7 337
	Summa tillgångar	196 071	31 590	25 834

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Aktiekapital	2 514	1 215	1 215
Överkursfond	214 838	45 231	45 224
Valutakursreserv	0	6 746	10 550
Balanserat resultat	-34 816	-40 318	-42 401
Summa eget kapital	182 536	12 874	14 588
Skulder till dotterbolag	303	0	77
Skulder till intresseföretag	0	3 336	421
Lån	9 302	0	0
Leverantörsskulder	2 677	2 904	2 498
Övriga skulder	503	334	403
Uppskjutna intäkter	750	12 142	7 847
Summa kortfristiga skulder	13 535	18 716	11 246
Summa skulder	13 535	18 716	11 246
Summa eget kapital och skulder	196 071	31 590	25 834

Moderbolagets förändring eget kapital

Belopp i tusentals DKK	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Valutakurs- reserv	Summa eget kapital
<i>Förändring eget kapital</i>					
<i>01/01/2018 – 30/06/2018</i>					
Eget kapital per 01/01/2018	1,215	45,224	10,550	-42,401	14,588
Kapitalökning (sammanslagning)	1 282	172 651			173 933
Kapitalökning (optionsinlösen)	17	160			177
Emissionskostnader		-3 197			-3 197
Revers			-10 550	10 550	0
Periodens förlust				-2 965	-2 965
Eget kapital per 30/09/2018	2 514	214 838	0	-34 816	182 536
 <i>Förändring eget kapital</i>					
<i>01/01/2017 – 30/06/2017</i>					
Eget kapital per 01/01/2017	1 168	38 091	36 391	-27 116	48 534
Kapitalökning	35	7 313			7 348
Kapitalökning (optionsinlösen)	12	118			130
Emissionskostnader		-291			-291
Revers			-29 645		-29 645
Periodens förlust				-13 202	-13 202
Eget kapital per 30/09/2017	1 215	45 231	6 746	-40 318	12 874

1. Redovisningsprinciper

Upprättande

Denna delårsrapport innehåller finansiell information om koncernen och moderbolaget.

Delårsregnskapet har upprättats i enlighet med IAS 34 Interim Financial Reporting. Moderbolagets bokslut har upprättats i enlighet med danska Årsredovisningslagen.

Delårsrapporterna innehåller inte alla uppgifter och upplysningar som krävs i årsredovisningen och bör läsas tillsammans med årsredovisningen per den 31 december 2017.

Alternativa nyckeltal (APMs)

Delårsrapporten avser vissa viktiga resultatindikatorer, vilka Oncology Venture och andra för utvärdering av Oncology Ventures verksamhet. Dessa kallas alternativa nyckeltal (APMs) och är inte definierade enligt IFRS. Siffrorna ger ledning och investerare viktig information för att på ett fullständigt sätt kunna analysera verksamheten och trenderna i Oncology Venture. Nyckeltalen är inte avsedda att ersätta utan komplettera den finansiella informationen som definieras enligt IFRS.

Ny redovisningsprincip

Till följd av fusionen med Oncology Venture Sweden AB läggs en beskrivning till nedan av redovisningsprinciper för företagsförvärv och nya tillgångar som redovisas som resultat av förvärvet.

Bolagssammanslagningar

Nyfövärvade eller nystiftade företag redovisas i koncernredovisningen från och med förvärvstidpunkten respektive grunddatumet. Anskaffningstiden är den tidpunkt då kontrollen av företaget faktiskt erhålls. Avyttrade eller avvecklade bolag redovisas i koncernens resultaträkning fram till den tid då kontrollen upphör.

När nya bolag förvärvas och koncernen förvärvar kontroll över ett förvärvat bolag redovisas det enligt förvärvsmetoden enligt vilket det nyfövärvade bolagets identifierbara tillgångar, skulder och ansvarsförbindelser värderas till verkligt värde vid förvärvstidpunkten.

Anskaffningsvärdet för ett företag är det verkliga värdet av det pris som betalats för det förvärvade bolaget. Kostnader avseende förvärvet redovisas i resultaträkningen när de betalas.

Positiva skillnader (goodwill) mellan anskaffningsvärdet för det förvärvade bolaget å ena sidan och verkligt värde på tillgångar, skulder och ansvarsförbindelser förvärvade å andra sidan redovisas som goodwill och prövas för nedskrivning minst en gång om året.

Utvecklingsprojekt

Internt genererade utvecklingsprojekt

Kostnader som uppstår i samband med enskilda utvecklingsprojekt aktiveras endast när projektets ekonomiska fördel är sannolik och följande huvudvillkor uppfylls: i) Utvecklingskostnaderna kan mätas på ett tillförlitligt sätt, ii) Teknisk genomförbarhet av produkten har fastställts och (iii) Ledningen har avsikt och förmåga att slutföra den immateriella tillgången och använda eller sälja den.

Utvecklingsprojekt anskaffade i en bolagssammanslagning

Utvecklingsprojekt som förvärvats som en del av ett bolagsförvärv redovisas initialt separat från goodwill om tillgångens verkliga värde kan mätas på ett tillförlitligt sätt, oavsett om tillgången hade redovisats av förvärvaren före bolagsförvärvet. En immateriell tillgång anses endast identifierbar om den är separerbar eller om den härrör från avtalsenliga eller andra juridiska rättigheter, oavsett om dessa rättigheter är överlåtbara eller separerade från företaget eller från andra rättigheter och skyldigheter.

Efter initial redovisning följer immateriella tillgångar som förvärvats som en del av en företagsförvärv redovisningsprinciperna för internt genererade utvecklingsprojekt enligt ovan.

2. Väsentliga redovisningsestimat och bedömningar

I samband med upprättandet av delårsrapporten gör ledningen ett antal redovisningsestimat och bedömningar som påverkar de redovisade värdena på tillgångar, skulder, inkomster, kostnader och kassaflöden samt deras presentation.

De väsentliga redovisningsestimat och bedömningar som tillämpas i denna delårsrapport är desamma som beskrivs i not 2 i årsredovisningen för 2017, vilket innehåller en fullständig beskrivning av väsentliga redovisningsestimat och bedömningar.

Redovisningsberäkningar relaterade till köpeskillingen i samband med förvärvet av Oncology Venture Sweden AB, slutförs inte eftersom köpeskillingen är preliminär. Ytterligare detaljer kommer att ges i årsredovisningen.

3. Segmentinformation

Oncology Venture A/S är fortfarande i en tidig kommersialiseringsfas med en begränsad intäkts-genererande verksamhet. Oncology Venture A/S har således en rörelsegren, vilken också är det enda rapporterbara segmentet. Uppgift om resultaträkningen och totala tillgångar för segmentet finns i koncernens resultaträkning och koncernredovisning över finansiell ställning.

Belopp i DKK '000	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
-------------------	------------	------------	---------------	---------------	------------

4. Omsättning

Omsättningen fördelas enligt följande:

Tillhandahållande av tjänster	104	1 614	1 700	4 674	5 145
Total	104	1 614	1 700	4 674	5 145

Belopp i DKK '000	Q3 2018	Q3 2017	Q1-Q3 2018	Q1-Q3 2017	År 2017
-------------------	------------	------------	---------------	---------------	------------

5. Vinst per aktie

Vinst per aktie (grundläggande)

Periodens resultat hänförligt till moderbolagets ägare (i KDKK)	-3 220	-7 099	429	-26 518	-30 390
Genomsnittligt antal aktier i omlopp	35 910 730	23 860 393	28 280 750	23 628 622	23 949 877
Vinst per aktie (i KDKK)	-0,09	-0,30	0,02	-1,12	-1,27

Utspädd vinst per aktie

Periodens resultat hänförligt till moderbolagets ägare (i KDKK)					
Utspätt genomsnittligt antal aktier i omlopp	35 910 730	23 860 393	31 629 790	23 628 622	23 949 877
Utspädd vinst per aktie (i DKK)	-0,09	-0,30	0,01	-1,12	-1,27

Ingen utspädning där teckningsoptionerna är icke-utspädande.

Belopp i DKK '000	Pågående ut- vecklingsprojekt	Patent	Totalt
6. Pågående utvecklingsprojekt och patent			
Kostnader per 01/01/2018	0	0	0
Tillägg relaterade till sammanslagningar och anskaffningar av bolag	204 640	893	205 533
Tillägg under året	0	0	0
Avyttringar under året	0	0	0
Kostnader per 30/09/2018	204 640	893	205 533
Amorteringar och nedskrivningar per 01/01/2018	0	0	0
Nedskrivningar under året	0	0	0
Amorteringar under året	0	384	384
Amorteringar och nedskrivningar per 30/09/2018	0	384	384
Bärande summa per 30/09/2018	204 640	509	205 149

7. Åtaganden och händelser

Det har inte skett några betydande förändringar i åtagandena och händelserna som beskrivs i not 18 till årsredovisningen för 2017.

8. Relaterade parter

Transaktioner med närstående

I följande tabell anges det totala beloppet av transaktioner som har ingåtts med närstående parter under den relevanta finansiella perioden. Koncernen förvärvades genom en fusion Oncology Venture Sweden AB och dess dotterbolag per den 21 augusti 2018 enligt beskrivningen i not 9. Till och med juni 2018 var Oncology Venture Sweden AB ett associerat bolag. Därför ingår transaktioner med Oncology Venture Sweden AB och dess dotterbolag i nedanstående tabell fram till juni 2018.

Belopp i tusentals DKK		Försäljning till närstående	Inköp från närstående	Belopp skyldiga av närstående	Belopp skyldiga till närstående
<i>Intressebolag:</i>					
Erhållna tjänster	Q1-Q3 2018		563		0
	Q1-Q3 2017		1,386		3,336
Tillhandahållande av tjänster	Q1-Q3 2018	1,756		0	
	Q1-Q3 2017	4,997		4,478	
Licensavtal *)	Q1-Q3 2017	9,519			
<i>Övriga närstående parter:</i>					
Tillhandahållna tjänster	Q1-Q3 2018		1,386		57
	Q1-Q3 2017		1,312		38

*) Licensavtal med intressebolag

Vänligen se not 23 i årsredovisningen för 2017, vilken innehåller en komplett beskrivning av licensavtalet med intressebolaget.

9. Bolagssammanslagningar

Fusionen med Oncology Venture Sweden AB, där Oncology Venture A/S (tidigare Medical Prognosis Institute A/S) fick kontroll över Oncology Venture Sweden AB, godkändes finalt den 21 augusti 2018 (förvärvsdatum).

Koncernen förvärvade vid förvärvsdatum kontrollen av 100% av aktier och röstintressen hos Oncology Venture Sweden AB, ett bolag baserat i Sverige, listat på Spotlight, Stockholm, Sverige och specialiserat på forskning och utveckling av anti-cancermedicin via det helägda danska dotterbolaget Oncology Venture ApS. Oncology Venture Sweden AB och dess dotterbolag redovisas i koncernredovisningen från och med förvärvsdagen.

Syftet med sammanslagningen är att skapa en ny ledare inom komplicerade behandlingsbara onkologiska sjukdomar med en stark senstegs- och diversifierad pipeline, som innehåller egenutvecklad Companion Diagnostic Drug Response Predictor - DRP[®], som tar itu med betydande obemötta medicinska behov.

Identifierbara tillgångar förvärvade och skulder antagna

Verkliga värden på Oncology Venture Sweden AB:s identifierbara tillgångar och skulder vid förvärvstidpunkten var (preliminär köpeskillning):

Belopp i DKK '000	Preliminära verkliga värden redovisade vid förvärv
Pågående utvecklingsprojekt och patent	205,533
Egendom, lokaler och utrustning	290
Kundfordringar	9,515
Inventarier	7,518
Kassa och bank	4.502
Placeringsoptionsansvar och övriga skulder	-18,381
Uppskjuten skatteskuld	-32,391
Totala identifierbara nettotillgångar till verkligt värde	176,586
Icke-kontrollerande intressen	-2,654
Goodwill som uppstår vid förvärvet	0
Köpeskillning överförd	173,932

Ansvar för placeringsoptioner

Placeringsoptioner som beviljas innehav utan bestämmande inflytande redovisas som finansiella skulder mätt till nuvärdet av inlösenbeloppet på förvärvsdagen.

Inköpsinkomst överförs

Förvärvstidpunktens verkliga värde av överfört köpeskilling består av aktier utgivna till verkligt värde, 172,7 MDKK, och aktiebaserade ersättningskompensationer om 1,2 MDKK.

Koncernen utgav 25 623 723 nya stamaktier med kvotvärde om 0,05 kronor i OV A/S till en aktiekurs om 6,8 DKK per aktie (9,74 SEK) den 21 augusti 2018.

Förvärvsrelaterade kostnader

För koncernen uppkom förvärvsrelaterade kostnader på 337 KDKK i juridiska avgifter och due diligence-kostnader. Dessa kostnader har inkluderats i övriga externa kostnader.

10. Väsentliga händelser efter balansdatum

Den 29 november meddelade OV att bolaget har säkrat en finansieringslösning med European High Growth Opportunities Securitization Fund ("Investeraren"), en luxemburgsk fond med Alpha Blue Ocean Inc, som rådgivare. Finansieringen baserats på utfärdande av konvertibler och teckningsoptioner, om sammanlagt upp till och med 200 MSEK under en period om 24 månaderna och eventuellt ytterligare 100 MSEK om samtliga teckningsoptioner utnyttjas. Bolaget har tecknat avtal med Investeraren för en serie på upp till 20 riktade emissioner av konvertibler, varav 5 kan påkallas av Investeraren. Genomförandet av finansieringen är föremål för godkännande av Oncology Ventures aktieägare vid en extra bolagsstämma som avses hållas inom kort.

Den 1 november publicerade OV en klinisk uppdatering.

Den 23 oktober meddelade OV att aktiekapitalet i bolaget kommer att öka med 2 000 DKK till följd av inlösen av 40 000 teckningsoptioner av nuvarande anställda och att antalet aktier ökar med 40 000 stycken.

Den 19 oktober meddelade OV att bolaget har lämnat in en mötesförfrågan till amerikanska Food and Drug Administration, FDA, för att diskutera konceptet LiPlaCis[®] och dess companion diagnostic.

Den 18 oktober meddelade OV att den första patienten inkluderades i en fas 2 studie av Irofulven - en läkemedelskandidat som utnyttjar cancercellernas brist i DNA-reparationsmekanismer. Irofulven har visat effekt i prostatacancer. Syftet med studien, som förväntas inskriva totalt 13–27 patienter, är att demonstrera styrkan hos OV:s teknik för responsförutsägelse, DRP[®] och effekten av Irofulven som en potentiell ny behandling av prostatacancer.

Den 4 oktober meddelade OV att danska läkemedelsmyndigheten (DKMA) har godkänt en ansökan för att bredda omfattningen av en pågående fas 2-studie av LiPlaCis[®]. Detta god-kännande öppnar upp för inkludering av prostatacancerpatienter i den pågående kliniska studien. LiPlaCis[®] är en intelligent, målstyrd liposomformulering av en av världens mest an-vända kemoterapier, cisplatin.

Inga andra signifikanta händelser har uppkommit efter slutet av den finansiella perioden.