

Oncology Venture

Oncology Venture A/S

Venlighedsvej 1, DK-2970 Hørsholm
CVR no. DK 28 10 63 51

**Delårsrapport för perioden
1 januari – 30 juni 2019**

Utlåtande från styrelse och ledning	3
Förvaltningsberättelse	4 - 14
Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat	15 - 16
Koncernens balansräkning	17 - 18
Koncernens förändringar i eget kapital	19
Koncernens kassaflöde	20
Moderbolagets resultaträkning	21
Moderbolagets balansräkning	22 - 23
Moderbolagets förändringar i eget kapital	24
Koncernens noter	25 - 32

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 augusti 2019

Ledningen

Peter Buhl Jensen

Styrelsen

Duncan Moore
Styrelseordförande

Frank Knudsen

Peter Buhl Jensen

Steen Meier Knudsen

Magnus Persson

Carani Sanjeevi

UTVALD FINANSIELL INFORMATION OCH NYCKELTAL

Belopp i tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
<i>Resultaträkning</i>					
Nettoomsättning	216	579	519	1,596	2,147
Resultat före avskrivningar (EBITDA)	-15,319	-3,407	-28,084	-6,355	-32,258
Rörelseresultat före finansnetto	-15,594	-3,420	-28,636	-6,382	-32,471
Finansnetto	-9,984	10,242	-12,084	8,781	9,954
Nettoresultat	-23,181	7,447	-36,859	3,649	-15,544
<i>Balansräkning</i>					
Balansomslutning	259,874	20,856	259,874	20,856	251,497
Köp av materiella anläggnings- tillgångar	40	0	40	0	37
Eget kapital	182,880	7,198	182,880	7,198	181,856
<i>Kassaflöde</i>					
Kassaflöde från:					
Den löpande verksamheten	-21,614	-5,981	-38,149	-6,888	-27,624
Investeringsverksamheten	-5,676	5,745	-4,126	5,745	9,855
Finansieringsverksamheten	32,194	177	48,483	177	15,791
Nyckeltal					
Kapitaltäckningsgrad	70%	35%	70%	35%	72%
Resultat per aktie, DKK	-0.38	0.30	-0.65	0.15	-0.44
Resultat per aktie efter utspädning, DKK	-0.38	0.27	-0.65	0.13	-0.44

* MPI före fusionen.

För definitioner, se redovisningsprinciper i årsredovisningen för år 2018

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER Q2 2019

- Den 24 juni meddelade det europeiska patentverket (EPO) att man kommer bevilja Oncology Venture ett patent för LiPlaCis DRP[®], ett prediktionsverktyg som täcker 205 gener och baserat på tumörbiopsier förutspår hur individuella patienter kommer svara på behandling med LiPlaCis[®].
- Den 13 juni förvärvade Oncology Venture ytterligare 8% ägande i dovitinib-projektet från Sass & Larsen Aps till en köpeskilling om DKK 5,4 miljoner. Efter transaktionen uppgår Oncology Ventures ägande till 63%. Vidare har Oncology Venture förhandlat fram en option att förvärva Sass & Larsens kvarvarande andel i dovitinib till ett pris om DKK 0,7 miljoner per procent av ägandet. Det nya avtalet ersätter en tidigare överenskommelse som gjorde det möjligt för Oncology Venture att nå en ägarandel om 85%. Det finns för närvarande ingen tidsgräns för optionen.
- Den 4 juni publicerades ett e-abstract i Journal of Clinical Oncology – en tidskrift som ges ut av ASCO. I abstractet redogörs för förmågan hos DRP[®] (Drug Response Prediction) att förutsäga vilka bröstcancerpatienter som har hög sannolikhet att svara på neoadjuvant behandling (innan kirurgi) med doxorubicin.
- Den 3 juni meddelade Oncology Venture att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA givit initial respons på Bolagets IND-ansökan och den föreslagna utformningen av en registreringsgrundande fas 3-studie av LiPlaCis[®] i USA. FDA har efterfrågat vissa kompletterande tester av LiPlaCis[®] relaterade till produktkarakteriseringen. Oncology Venture förväntar sig att kunna slutföra dessa kompletterande tester i god tid före initieringen av studien. Utformningen av den registreringsgrundande studien kommer att anpassas i enlighet med FDA:s rekommendationer.
- Den 16 maj meddelade Oncology Venture att bolagets nyemission framgångsrikt hade genomförts, vilket medför ett kapitaltillskott om cirka 56 miljoner DKK. Detta utan att några av emissionsgaranternas åtaganden togs i anspråk. Kapitaltillskottet består av kontantbetalningar om cirka 48,7 miljoner DKK samt en lånekonvertering om cirka 7,7 miljoner DKK. Vid fullt nyttjande av de teckningsoptioner som utfärdats i emissionen under utnyttjandeperioden på 12 månader förväntas Oncology Venture tillföras ytterligare cirka 105 miljoner DKK netto.
- Den 5 maj meddelades att medlemmar av ledningsgruppen i Oncology Venture hade beslutat att delta i nyemissionen.
- Den 30 april meddelade Oncology Venture nyheter om DRP[®]-baserade analyser av biopsier från kliniska studier med dovitinib. Förutom njur-, endometrial- och GIST-tumörer har Oncology Venture nu också visat att DRP[®] kan förutsäga behandlingssvar i två ytterligare indikationer; levercancer och bröstcancer. Vidare tillkännagavs att den första patienten har doserats med 2X-121 vid Dana Farber Cancer Institute, Boston, USA för behandling av avancerad äggstockscancer. Oncology Venture meddelade också att Bolaget har lämnat in en IND-ansökan (Investigational New Drug Application) för LiPlaCis[®] och dess DRP[®] till FDA, med avsikt att inleda en registreringsgrundande studie i metastaserande bröstcancer.
- Den 10 april offentliggjordes ett tilläggsprospekt till nyemissionsprospektet daterat den 5 april 2019. Anledningen till tillägget var att Bolaget erhållit ytterligare teckningsförbindelser från investerare, vilket innebar att det totala åtagandet ökade till 56 miljoner DKK, samt att nyttjandeperioderna för teckningsoptionerna förlängts. Slutligen har en rättelse gjorts i villkoren för teckningsoptionerna avseende lösenpriset.

- Den 5 april beslutade styrelsen i Oncology Venture att genomföra en företrädesemission, med stöd av ett godkännande som beviljats styrelsen vid årsstämman den 4 april 2019. Företrädesemissionen omfattade upp till maximalt av 25 155 639 units. Varje unit består av en ny aktie till ett teckningspris om 4,00 SEK (2,87 DKK) och en teckningsoption till ett lösenpris om 7,50 SEK.
- Den 4 april meddelade Bolaget att det har erhållit en exklusiv option att licensiera de europeiska rättigheterna till IXEMPRA® (ixabepilone) från läkemedelsföretaget R-Pharm U.S., LLC. I juli 2015 förvärvade R-PHARM U.S., LLC globala rättigheter till IXEMPRA® från Bristol-Myers Squibb (BMS). Läkemedlet är godkänt i USA för behandling av bröstcancer. Oncology Venture utvärderar ixabepilone
- tillsammans med dess läkemedelsspecifika diagnostikverktyg DRP® i syfte att uppnå ett marknadsgodkännande i Europa.
- Den 3 april meddelades att Oncology Venture avser att lämna in en NDA-ansökan (New Drug Application) till FDA för marknadsgodkännande av dovitinib, baserat på data från studier vilka tidigare utförts av Novartis i patienter med njurcancer. Dessutom har utvecklingen av den nya kombinationsbiomarkören PD1-PD-L1 / Dovitinib DRP® slutförts. Detta ger en stark konkurrensfördel inom det immunonkologiska området. Oncology Venture har utsett USA-baserade Destum Partners att stödja Bolagets utlicensieringsaktiviteter.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Den 15 augusti meddelade Oncology Venture att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkänt en IDE-ansökan (Investigational Device Exemption) för användning av Bolagets prediktionsverktyg LiPlaCis DRP® i en planerad fas 3-studie. FDA utvärderar samtidigt Oncology Ventures IND-ansökan (Investigational New Drug) för läkemedelssubstansen LiPlaCis®, viken primärt utvecklas som en potentiell ny behandling av metastaserande bröstcancer i kraftigt förbehandlade patienter.

VD HAR ORDET

Oncology Venture utvecklar en rad noggrant utvalda läkemedelskandidater mot cancer genom att använda läkemedelsspecifika DRP®-verktyg vid rekrytering av patienter till kliniska studier. Detta gör det möjligt att identifiera de patienter som mest troligt kommer att dra nytta av en specifik behandling. Under det senaste kvartalet har vi gjort ytterligare betydande framsteg i vår AI-baserade pipeline inom området precisionsmedicin. Bland våra mest mogna projekt återfinns tre produkter med Break Through-potential och två läkemedelskandidater som redan genomgått fas 3-studier:



- Efter feedback på vår IND-ansökan från amerikanska FDA förbereder vi nu en registreringsgrundande fas 3-studie av **LiPlaCis**® – en förbättrad formulering av cisplatin som möjliggör leverans direkt till tumören. LiPlaCis®, i kombination med sin läkemedelsspecifika DRP®, utvecklas främst för behandling av metastaserande bröstcancer, men produkten kan ha en plats även i tidig behandling av bröstcancer.
- Vi utvärderar hur vi på effektivast möjliga sätt ska utveckla det senaste tillskottet till vår pipeline, **ixabepilone**, för att uppnå ett europeiskt marknadsgodkännande. Detta läkemedel är redan godkänt i USA för behandling av bröstcancer. Genom att kombinera det med en läkemedelsspecifik DRP® ser vi en god möjlighet att göra en förbättrad behandling tillgänglig för patienter i Europa.
- Förberedelser pågår inför en ansökan om marknadsgodkännande av **dovitinib** i USA, baserat på vår interna läkemedelsspecifika DRP® och befintliga data från kliniska studier som tidigare har utförts av Novartis. Detta exemplifierar möjligheten att använda DRP® även för post-hoc-analyser av patientbiopsier från tidigare genomförda kliniska studier. Vidare har vi slutfört utvecklingen av en ny biomarkör för kombinationen PD1 / PD-L1 och dovitinib och ökat vårt ägande i projektet till 63%, med en option att förvärva resterande andel till ett förutbestämt pris. Utlicensieringsaktiviteter har inletts i samarbete med den USA-baserade rådgivaren Destum Partners.

Vi har en omfattande pipeline som består av sju långt framskridna läkemedelskandidater, och data som visar oss vilka projekt som kan skapa mest värde i närtid. Nu prioriterar vi den fortsatta planeringen inför en registreringsgrundande studie av LiPlaCis, sammanställningen av en ansökan om marknadsgodkännande av dovitinib och dess specifika DRP, och förberedelserna inför en registreringsgrundande studie som kan ge underlag för en ansökan om marknadsgodkännande för ixabepilone. Vi närmar oss en tidpunkt då vi tror oss kunna lämna in registreringsansökningar för två projekt och ser ivrigt fram emot att vår första produkt ska kunna nå marknaden i samarbete med en framtida partner. Främst på grund av potentialen att förbättra och förlänga livet för patienter som lever med cancer, men också eftersom det i slutändan skulle bevisa att vår DRP®-teknik kan göra en verklig skillnad i utveckling och klinisk användning av nya cancerläkemedel. I framtiden ska läkare kunna förse med ett betydligt bättre beslutsunderlag inför valet av cancerterapi för den enskilda patienten.

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

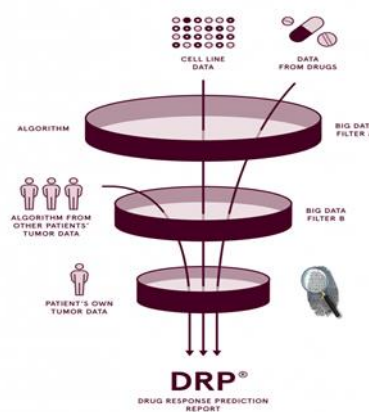
OM ONCOLOGY VENTURE A/S

Oncology Venture utvecklar cancerläkemedel med precision

Varje enskild cancerpatient är unik när det gäller vilken behandling som fungerar bäst. Detta beror delvis på det faktum att alla människor är unika. En ännu viktigare förklaring är att det på cellulär nivå finns över 1,8 miljarder möjliga orsaker för tumörutveckling. Det är därför en stor utmaning att matcha rätt behandling till rätt patient både i klinisk praxis och i läkemedelsutveckling. Om nya läkemedelskandidater utvärderas i stora och heterogena patientgrupper kan den genomsnittliga effekten vara blygsam. Detta trots att vissa patienter får utmärkta resultat från en specifik behandling. Varje år placeras många läkemedelskandidater på hyllan, bara för att utvecklingsbolaget saknade den nödvändiga precisionen i patienturvalet. Det förtjänar påpekas att sådana läkemedelskandidater ofta har en utmärkt säkerhetsprofil, gynnsam farmakokinetik och ger en mycket bra effekt hos enskilda patienter.

Drug Response Prediction (DRP®)

Oncology Ventures AI-baserade screeningmetod **DRP®** (Drug Response Prediction) gör att vi kan identifiera de patienter som är känsliga för en viss läkemedelskandidat. **DRP®** ger ett genetiskt fingeravtryck som skiljer de tumörformer som är känsliga för behandling från de som är okänsliga. Genom att endast inkludera patienter med läkemedelskänsliga tumörer i de kliniska prövningarna är det möjligt att undvika bakgrundsbrus från icke-känsliga patienter i effektutläsningar. Att förklara i detalj hur **DRP®** fungerar är en tidskrävande uppgift, men den viktigaste poängen är att tekniken fungerar - **DRP®** har i 29 av 37 kliniska prövningar visat att kliniska resultat av cancerbehandlingar kan förutsägas med en hög grad av statistisk signifikans. **DRP®** uppfanns av professor emeritus Steen Knudsen, som har en bakgrund inom matematik och bioinformatik.



DRP®-metoden bygger på jämförelser mellan känsliga och resistent humana cancercellinjer, inklusive genomisk information från cellinjer i kombination med klinisk tumörbiologi och kliniska korrelat i ett systembiologiskt nätverk. **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 cancerläkemedel i USA. **PRP®** utvecklas för att kunna erbjuda ett brett tillämpligt verktyg för precisionsmedicin.

Patient Response Prediction (PRP®)

DRP®-teknologin är utgångspunkten för utvecklingen av Patient Response Prediction (**PRP®**). Bolaget bedömer att **PRP®** kan utvecklas till ett kraftfullt verktyg för en stor grupp cancerpatienter där andra biomarkörer för närvarande inte är tillgängliga. **PRP®** är ett affärsområde för vilket fokuserar på utveckling av konsumentprodukter och tjänster för att generera information och formulera individanpassade behandlingar. **PRP®**-teknologin gör det möjligt att assistera patienter och läkare i besluten om vilken behandling som passar i varje enskilt fall. Detta kommer att skapa ett stort värde för patienterna och även för de parter som hanterar behandlingskostnaderna. Oncology Venture har etablerat ett stort antal samarbeten med danska akademiska grupper och sjukhus för utvärdering av **PRP®** i praktiken.

UTVECKLINGSPROJEKT

Oncology Venture A/S har en pipeline om sju produkter där LiPlaCis[®], dovitinib (TKI) och 2X-121 (PARP-hämmare) 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 utgöra en värdefull del av en kombinationsbehandling.

LiPlaCis[®] är en tredje generationens liposomalformulering av cisplatin som möjliggör direkt leverans till cancercellerna. Oncology Venture utvecklar läkemedelskandidaten i kombination med ett specifikt prediktionsverktyg – LiPlaCis DRP[®], initialt för behandling av metastaserande bröstcancer. Bolaget bedömer att produkten även kan ha plats vid tidig behandling av bröstcancer, eftersom adjuvant terapi fortfarande saknar effekt hos många patienter som därmed riskerar att avlida i bröstcancer trots tidig och aggressiv kemoterapi.

Det amerikanska läkemedelsverket, FDA, har lämnat sin initiala respons på en IND-ansökan för LiPlaCis[®] och dess specifika DRP[®]. Baserat på FDA:s önskemål har Oncology Venture initierat ytterligare tester av LiPlaCis[®] relaterat till produktens karakterisering. Parallellt med detta finjusterar Bolaget utformningen av en föreslagna fas 3-studie, baserat på värdefull input från FDA.

Oncology Ventures regulatoriska strategi är primärt att erhålla godkännande för LiPlaCis[®] i USA, eftersom DRP[®]-tekniken underlättar genomförandet av fokuserade studier hos ett litet antal patienter för att bestämma dess effektivitet. Målet är att därefter genomföra registreringsgrundande studier i Europa och potentiellt i Kina, förutsatt nödvändiga godkännanden från relevanta myndigheter.

Patienter med prostatacancer förväntas också svara på LiPlaCis[®]. En fas 2-studie pågår i Danmark, där planen är att behandla upp till 15 DRP[®]-utvalda prostatacancerpatienter.

Det europeiska patentverket, EPO, meddelade nyligen att man avser bevilja Oncology Venture ett patent för LiPlaCis DRP[®], som täcker 205 gener och förutsäger behandlingsrespons i individuella patienter baserat på en biopsi som tas innan behandlingen inleds.

Dovitinib

Detta mycket omfattande program inkluderar data från fler än 2 500 patienter. Dovitinib har visat identisk aktivitet med sorafenib i en randomiserad fas 3-studie i njurcancer och i en randomiserad fas 2-studie i levercancer, båda genomförda av Novartis. Sorafenib är så kallad *gold standard*-behandling i levercancer och är även godkänd i njurcancer. Dovitinib har också visat aktivitet i flera fas 2-studier i lung-, prostata-, endometrial- och sköldkörtelcancer samt GIST och akut myeloid leukemi.

På grund av läkemedelskandidatens komplexa verkningsmekanism, kommer utvecklingen av dovitinib att dra nytta av användningen av en läkemedelsspecifik DRP[®] för att lättare identifiera de patienter som kommer att svara på behandlingen. DRP[®] har visat en utmärkt förmåga att förutsäga behandlingsvar baserat på alla biopsier från Novartis studier som var tillgängliga för analys av tumörer från patienter med njurcancer, endometrie-cancer, GIST, lever och bröstcancer.

Oncology Venture avser att lämna in en ansökan (NDA) till FDA för marknadsgodkännande av dovitinib baserat på befintliga Novartis-data i njurcancer och bolagets DRP[®]-teknik. Dessutom innebär den slutförda utvecklingen av en ny biomarkör för kombinationen PD1-PD-L1 / dovitinib DRP[®] en stark konkurrensfördel för dovitinib inom immunonkologiområdet. Oncology Venture har utsett USA-baserade Destum Partners för att stödja sina utlicensieringsaktiviteter.

Oncology Ventures ägande i dovitinib uppgår till 63%. Vidare har Oncology Venture en option att förvärva upp till 100% av ägandet till ett pris av 0,1 miljoner USD per procentenhet.

PARP-hämmaren 2X-121

PARP-hämmare har revolutionerat behandlingen av äggstockscancer och har visat sig vara högt effektiva mot multipla tumörmutationer som är vanliga i äggstockscancer. 2X-121 har i en fas 1-studie som utförts av Eisai i just denna patientgrupp visat sig resultera i behandlingssvar. PARP-hämmare ger även effekt i andra cancersjukdomar utöver äggstockscancer, inklusive bröstcancer och prostatacancer, men behandlingsresulten är inte lika goda som i äggstockscancer.

Oncology Venture utnyttjar förmågan hos DRP® att identifiera de signifikanta mutationer som gör att PARP-hämmare fungerar mot äggstockscancer för att selektera de bröstcancerpatienter som förväntas ha bäst effekt av behandlingen. DRP®-tekniken kan nämligen överföras mellan cancertyper, hitta likheter i biologi och förutsäga behandlingssvar oavsett tumörens ursprung.

Denna systembiologiska metod bygger på ett nytt tankesätt och har lett till godkännande från amerikanska FDA av den första pan-onkologiska produkten, immunoterapien Keytruda®, som är indikerad för behandling av alla cancertyper som demonstrerar en specifik biokemi. Oncology Ventures DRP®-metod är annorlunda, men vägen är lagd för detta nya tankesätt.

FDA har godkänt Oncology Ventures IDE- och IND-ansökningar (DRP®-tekniken för att spåra och matcha, respektive protokollet för behandling med 2X-121). En fas 2-studie i patienter med avancerad äggstockscancer har initierats i USA och sju patienter har inkluderats vid Dana Farber Cancer Institute i Boston. Planering pågår för att utvidga studien till Tyskland när resurserna tillåter detta.

En fas 2-studie av 2X-121 i patienter med metastaserad bröstcancer genomförs för närvarande vid ett antal sjukhus i Danmark. Patienterna har tidigare screenats med hjälp av DRP® inom ramarna för ett samarbete med Danish Breast Cancer Cooperative Group. Analyser av studiedata pågår.

Ixabepilone

Oncology Venture har en exklusiv option att licensiera de europeiska rättigheterna till IXEMPRA® (ixabepilone) från läkemedelsföretaget R-Pharm U.S., LLC. Läkemedlet utvecklades ursprungligen av Bristol-Myers Squibb (BMS) och är godkänt i USA för behandling av bröstcancer. Oncology Venture kommer att utvärdera ixabepilone tillsammans med dess läkemedelsspecifika diagnostikverktyg DRP® i syfte att uppnå ett marknadsgodkännande i Europa.

Irofulven

Irofulven är en syntetisk förbättrad naturlig produkt som utnyttjar cancercellers brist i DNA-reparationsmekanismer. Verkningsmekanismen liknar den hos PARPi-produkter.

Irofulven har tidigare visat en svarsfrekvens på 10% i prostatacancer. Syftet är nu att man genom screening med DRP® kan uppnå en svarsfrekvens på mer än 20%, en nivå som bedöms kunna möjliggöra ett marknadsgodkännande.

En fas 2-studie av Irofulven i patienter med prostatacancer som selekterats med hjälp av DRP® pågår i Danmark, och ett samarbete har nyligen initierats med tyska kliniska centra för att öka inklusionstakten. Tyska prövningscentra kommer att öppnas så snart tillräckliga finansiella resurser har säkrats.

2X-111

2X-111 är en liposomal formuleringsteknik som möjliggör förbättrad leverans av anti-cancerläkemedlet doxorubicin till hjärnan. Projektet syftar till en effektivare behandling av bröstcancer, primära hjärntumörer och andra former av metastaserande cancer. Data som nyligen publicerats i Journal of Clinical Oncology, baserade på en prospektiv validering av en konsekutiv kohort, visar att DRP® tydligt kan identifiera patienter som gynnas av behandling med produkten. En robust produktionsprocess har etablerats och utvecklingen planeras fortsätta när kontraktförhandlingar om tillverkning av produkten är på plats.

APO-010:

APO-010 är en immunonkologisk läkemedelskandidat som främst utvecklas för behandling av multipelt myelom baserat på information från dess läkemedelsspecifika DRP®. Multipla myelomtumörceller är endast tillgängliga genom laborarieseparation från andra benmärgsceller. APO-010 DRP®-resultaten påverkas av vilken metod som används för att samla in tumörcellerna, vilket varierar mellan olika sjukhus. Oncology Venture jämför för närvarande dessa insamlingsmetoder för att på bästa sätt kunna kalibrera DRP®. En fas 1/2-studie av APO-010 har inletts, men hittills har inga patienter som svarar på behandlingen identifierats.

Aktieägare

Tabellen nedan visar aktieägare med över 5% av röster och kapital i Oncology Venture A/S per den 30 juni 2019.

Namn	Antal aktier	Andel av röster och kapital (%)
UBS SWITZERLAND AG, W8IMY *	9,267,926	13.2%
Sass & Larsen Aps	8,690,524	12.4%
Buhl Krone Holding Aps	5,250,016	6.13%
Others	48,269,033	68.5%
	70,477,499	100.0%

*Detta inkluderar Steen Knudsens innehav om 6,168,680 aktier

Aktien

Aktien i Oncology Venture A/S noterades på Nasdaq Stockholm First North den 27 juni 2016. Kortnamnet/tickern är OV.ST och ISIN-koden är DK0060732477. Per den 30 juni 2019 uppgick antalet aktier till 70 477 499. Det genomsnittliga antalet aktier i Bolaget under andra kvartalet 2019 var 60 394 389. Bolaget har en aktieklass. Varje aktie har lika rätt till bolagets tillgångar och resultat.

Teckningsoptioner för styrelseledamöter, anställda och nyckelpersoner

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 1 180 540 teckningsoptioner nyttjats för teckning av nya aktier, innebärande att 3 309 040 teckningsoptioner är utestående. Utestående teckningsoptioner kan nyttjas till och med juli 2021.

Teckningsoptioner för investerare

20 166 221 teckningsoptioner har utfärdats till investerare i samband med teckning av Units i den nyemission som genomfördes i april/maj 2019. Samtliga teckningsoptioner utfärdades vid tilldelningsdatumet. En teckningsoption ger rätt att under en förbestämd period teckna en stamaktie om nominellt 0,05 DKK i Bolaget för 7,50 SEK ("Lösenpriset"), omvandlat till DKK baserat på den officiella växelkursen mellan DKK och SEK vid tidpunkten för utövandet. Teckningsoptionerna kan utnyttjas under perioderna 1 juni 2019 – 7 juni 2019, 1 september 2019 – 6 september 2019, 1 december 2019 – 6 december 2019, 1 april 2019 – 10 april 2019 och 1 maj 2020 – 31 maj 2020. ("Utnyttjandeperioden").

Verksamhetsrelaterade risker och osäkerhetsfaktorer

De risker och osäkerhetsfaktorer som bolagets verksamhet utsätts för är sammanfattningsvis 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, januari 2018 och april 2019. Dokumenten finns tillgängliga på bolagets hemsida (<http://www.oncologyventure.com/>).

Revisorns granskning

Delårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

För ytterligare information, vänligen kontakta

För mediafrågor

Thomas Pedersen, Carrotize PR & Communications

E-mail: tsp@carrotize.com

Cell Phone: (+45) 60 62 93 90

Website: www.oncologyventure.com

COO Ulla Hald Buhl

E-mail: uhb@oncologyventure.com

Cell Phone: (+45) 21 70 10 49

Certified Advisor

Svensk Kapitalmarknadsgranskning AB.

FINANSIELL UTVECKLING

Resultaträkning Q2 2019

Nettoomsättningen uppgick till 519 KDKK (föregående år 1 596 KDKK). EBITDA uppgick till -28 084 KDKK (föregående år -6 355 KDKK). Den ökade förlusten är en konsekvens av sammanslagningen mellan Medical Prognosis Institute A/S och Oncology Venture AB vilket resulterat i en kombination av högre externa kostnader och personalkostnader, ökade utvecklingsaktiviteter samt minskade försäljningsintäkter eftersom försäljningen mellan OV A/S och den tidigare OV AB-koncernen nu klassificeras som transaktioner inom koncernen.

Bolaget uppvisar en nettovinst om -36 859 KDKK (föregående år en nettovinst om 3 649 KDKK). Nettovinsten per aktie uppgick till -0,65 DKK (0,13 DKK). Det totala antalet aktier per den 30 juni 2019 uppgick till 70 477 499.

Balansräkning

Summan av tillgångarna uppgick till 259 874 KDKK (föregående år 20 856 KDKK). Ökningen av de totala tillgångarna är relaterad till fusionen med Oncology Venture Sweden AB-koncernen vilken tillförde aktiva utvecklingsprojekt om 235 521 KDKK. Bolagets kassa och banktillgodohavanden uppgick till 19 620 DKK (föregående år 20 424 DKK) till följd av en skattekredit om 9 418 DKK (tidigare år 1 861 DKK). Skulderna uppgick till 40 193 KDKK (föregående år 13 658 KDKK) varav 21 198 KDKK hänför sig till ett lån. Koncernens egna kapital uppgick till 182 880 KDKK (föregående år 7 198 KDKK).

Kassaflöde

Koncernens kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -38 149 KDKK (föregående år -6 888 KDKK). Det negativa kassaflödet i den löpande verksamheten hänför sig primärt till ökade utvecklingsaktiviteter och förberedelser inför kliniska utvecklingsaktiviteter i Tyskland och USA och räntebetalningar på kortfristiga lån.

Koncernens kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till 48 483 KDKK (föregående år 177 KDKK). Det ökade kassaflödet är huvudsakligen hänförligt till det kontanta kapitaltillskottet.

Signifikanta finansiella händelser under Q2 2019

- Den 16 maj meddelade Oncology Venture att bolagets nyemission framgångsrikt hade genomförts, vilket medför ett kapitaltillskott om drygt 56 miljoner DKK. Vid fullt nyttjande av de teckningsoptioner som utfärdats i emissionen under utnyttjandeperioden på 12 månader förväntas Oncology Venture tillföras ytterligare cirka 105 miljoner DKK netto.
- Den 5 april beslutade styrelsen i Oncology Venture att genomföra en företrädesemission av nya aktier upp till maximalt av 25 155 639 units. Varje unit består av en (1) ny aktie och en teckningsoption vilken ger rätt att teckna en aktie till ett teckningspris om 7,50 SEK. Teckningsförbindelser till ett belopp om 55 miljoner DKK hade redan erhållits.

Finansiella resurser och likviditet

Bolaget har nyligen etablerat en lånefacilitet på 28 miljoner SEK som tillsammans med den förväntade FoU-skattecrediten kommer att säkra koncernens fortsatta drift till en god bit in i 2020. Dessutom avtalade Bolaget i november 2018 om en 24 månaders finansieringsfacilitet som – om den används – kan tillhandahålla finansiering på upp till 140 miljoner DKK genom riktade nyemissioner och ytterligare 70 miljoner DKK genom teckningsoptioner. Ledningen utvärderar kontinuerligt olika partnerskapsavtal och tillgångsförsäljningar för att optimera finansieringskostnaderna.

Finansiell kalender

Interimsrapport för perioden januari – september 2019 planeras att publiceras den 29 november 2019.

Innevarande räkenskapsår avslutas den 31 december 2019.

Årsredovisningen för 2019 planeras att publiceras den 31 mars 2020.

Årsstämma 2020 planeras äga rum den 22 april 2020.

Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat

Not	Belopp i tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
4	Nettoomsättning	216	579	519	1,596	2,147
	Övriga rörelseintäkter	0	1,684	0	2,399	7,370
	Övriga externa kostnader	-10,996	-3,471	-20,801	-6,747	-33,444
	Personalkostnader, aktierelaterade betalningar	-28	-238	-100	-546	-844
	Personalkostnader, övriga	-4,511	-1,961	-7,702	-3,057	-7,487
	Resultat före avskrivning (EBITDA)	-15,319	-3,407	-28,084	-6,355	-32,258
	Avskrivningar materiella anläggningstillgångar	-275	-13	-552	-27	-213
	Rörelseresultat före finansnetto	-15,594	-3,420	-28,636	-6,382	-32,471
	Intäkter från andelar i intresseföretag	0	-563	0	-1,283	-1,283
	Vinst på avyttring av intresseföretag	0	10,796	0	10,796	10,146
	Finansiella intäkter	2,722	57	3,010	334	4,490
	Finansiella kostnader	-12,706	-48	-15,094	-1,066	-3,399
	Resultat före skatt	-25,578	6,822	-40,720	2,399	-22,517
	Skatt på resultat	2,397	625	3,861	1,250	6,973
	Nettoresultat	-23,181	7,447	-36,859	3,649	-15,544
	<i>Övrigt totalresultat som ska återföras i resultaträkningen för efterföljande perioder (netto efter skatt):</i>					
	Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter	-18	52	50	25	199
	Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-18	52	50	25	199
	Summa totalresultat	-23,199	7,499	-36,809	3,674	-15,345

* MPI före fusionen.

Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat

Not	Belopp i tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
	Nettoresultat hänförligt till:					
	Moderbolagets aktieägare	-22,931	7,447	-36,132	3,649	-14,939
	Innehav utan bestämmande inflytande	-250	0	-727	0	-605
	Summa	-23,181	7,447	-36,859	3,649	-15,544
	Summa totalresultat hänförligt till:					
	Moderbolagets aktieägare	-22,949	7,499	-36,082	3,674	-14,891
	Innehav utan bestämmande inflytande	-250	0	-727	0	-454
	Summa	-23,199	7,499	-36,809	3,674	-15,345
5	Resultat per aktie					
	Resultat per aktie, DKK	-0.38	0.30	-0.65	0.15	-0.44
	Resultat per aktie efter utspädning, DKK	-0.38	0.27	-0.65	0.13	-0.44

* MPI före fusionen.

TILLGÅNGAR

Not	Belopp i tusentals DKK	30/06/2019	30/06/2018 *	31/12/2018
6	Anläggningar	3,322	108	363
7	Förvärvade patent	1,083	0	1,212
7	Pågående utvecklingsprojekt	235,849	0	235,521
	Övriga investeringar	0	324	0
	Summa anläggningstillgångar	240,254	432	237,096
	Varulager	0	805	0
	Fordringar hos intresseföretag	0	327	0
	Kundfordringar	216	0	0
	Skattefordringar	9,418	1,861	5,514
	Övriga fordringar	1,580	8,904	5,262
	Förskottsbetalningar	604	6,142	2,078
	Kassa och bank **	7,802	2,385	1,547
	Summa omsättningstillgångar	19,620	20,424	14,401
	Summa tillgångar	259,874	20,856	251,497

* MPI före fusionen.

** Se sidan 15

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Not	Belopp i tusentals DKK	30/06/2019	30/06/2018 *	31/12/2018
	Aktiekapital	3,524	1,232	2,516
	Överkursfond	255,521	45,384	213,554
	Balanserat resultat	-99,256	-39,365	-61,040
	Valutakursreserv	171	-53	121
	Icke-kontrollerande intressen	22,920	0	26,705
	Summa eget kapital	182,880	7,198	181,856
	Leasingskulder	2,567	0	0
	Uppskjuten skatt	34,234	0	34,234
	Summa långfristiga skulder	36,801	0	34,234
	Skulder till intresseföretag	0	552	0
	Lån	21,198	0	18,892
	Skuld till bank	710	0	0
	Leasingskulder	532	0	0
	Leverantörsskulder	14,541	7,721	12,656
	Övriga skulder	3,212	421	3,555
	Förutbetalda intäkter	0	4,964	304
	Summa kortfristiga skulder	40,193	13,658	35,407
	Summa skulder	76,994	13,658	69,641
	Summa eget kapital och skulder	259,874	20,856	251,497

* MPI före fusionen.

Koncernens förändringar i eget kapital

Belopp i tusentals DKK	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Valutakurs- reserv	Icke-kon- trollerande intressen	Summa eget kapital
Eget kapital per den 01/01/2019	2,516	213,554	-61,040	121	26,705	181,856
Resultat			-36,132		-727	-36,859
Övrigt totalresultat				50		50
Summa totalresultat	0	0	-36,132	50	-727	-36,809
Ökning av eget kapital, inklusive emission av teckningsoptioner*	764	43,114				43,878
Kapitalökning, skuldkonvertering, inklusive emission av teckningsoptioner *	244	13,267				13,511
Kostnad för kapitalökning		-14,414				-14,414
Förvärv/Avyttringar innehav utan bestämmande			-2,250		-3,058	-5,308
Aktierelaterade ersättningar			166			166
Eget kapital per 30/06/2019	3,524	255,521	-99,256	171	22,920	182,880
Eget kapital per den 01/01/2018	1,215	45,224	-43,916	-78	0	2,445
Resultat			3,649			3,649
Övrigt totalresultat				25		25
Summa totalresultat	0	0	3,649	25	0	3,674
Utnyttjande av teckningsoptioner	17	160				177
Aktierelaterade ersättningar			902			902
Eget kapital per 30/06/2018 **	1,232	45,384	-39,365	-53	0	7,198

* Kapitalökningen i maj 2019 består av aktier med bifogade teckningsoptioner. En (1) investeringsoption ger rätt att teckna en (1) ny aktie i Oncology Venture A / S till ett emissionskurs på 7,50 SEK. Investeraroptioner, totalt 20 166 221, kan utnyttjas under definierade perioder som börjar den 1 september 2019 och fram till den 31 maj 2020.

** MPI före fusionen.

Koncernens kassaflöde

Not	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
Belopp i tusentals DKK					
Resultat före skatt	-25,578	6,822	-40,720	2,399	-22,517
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	321	-9,905	718	-8,584	-7,255
Återförda finansiella intäkter	-2,722	-57	-3,010	-334	-4,490
Återförda finansiella kostnader	12,706	48	15,094	1,066	3,399
Förändring av rörelsekapital	6,192	-2,968	4,630	-1,780	-1,370
Kassaflöde från den löpande verksamheten före finansnetto	-9,081	-6,060	-23,288	-7,233	-32,233
Erhållna finansiella intäkter	233	57	276	334	841
Betalda finansiella kostnader	-12,744	-47	-15,094	-58	-2,391
Erhållen skatt	-22	69	-43	69	6,159
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-21,614	-5,981	-38,149	-6,888	-27,624
Köp av materiella anläggningstillgångar	-40	0	-40	0	-37
Köp av immateriella anläggningstillgångar	-328	0	-328	0	-781
Köp av innehav utan bestämmande inflytande	-5,308	0	-5,308	0	-3,305
Förvärv av dotterbolag	0	0	0	0	2,599
Försäljning av investeringar i intr	0	5,745	1,550	5,745	11,379
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5,676	5,745	-4,126	5,745	9,855
Kapitalökning	43,878	177	43,878	177	198
Transaktionskostnad, kapitalökning	-2,818	0	-2,818	0	-3,299
Upptagande av nya lån	17,601	0	33,347	0	18,892
Amorteringar på befintliga lån	-26,392	0	-26,392	0	0
Skulder till bank	10	0	710	0	0
Leasingskulder	-85	0	-242	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	32,194	177	48,483	177	15,791
Summa kassaflöde	4,904	-59	6,208	-966	-1,978
Likvida medel vid periodens början	2,916	2,406	1,547	3,326	3,326
Kursdifferens, netto	-18	38	47	25	199
Likvida medel vid periodens slut **	7,802	2,385	7,802	2,385	1,547

* MPI före fusionen.

** Se sidan 15

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018	År 2018
Nettoomsättning	862	579	1,802	1,596	4,627
Övriga rörelseintäkter	0	942	0	1,735	6,495
Övriga externa kostnader	-4,962	-3,784	-8,217	-7,304	-17,486
Personalkostnader	-2,284	-810	-3,535	-1,511	-2,773
Resultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-6,384	-3,073	-9,950	-5,484	-9,137
Av- och nedskrivningar på materiella anläggningss- tillgångar	-168	-168	-337	-335	-673
Rörelseresultat före finansnetto	-6,552	-3,241	-10,287	-5,819	-9,810
Finansiella intäkter	2,911	57	3,439	334	6,680
Finansiella kostnader	-13,840	-1,348	-17,272	-2,365	-4,336
Resultat före skatt	-17,481	-4,532	-24,120	-7,850	-7,466
Skatt på resultat	649	625	864	1,250	1,699
Nettoresultat	-16,832	-3,907	-23,256	-6,600	-5,767

Moderbolagets balansräkning

TILLGÅNGAR

Belopp i tusentals DKK	30/06/2019	30/06/2018	31/12/2018
Utvecklingsprojekt	1,332	1,541	1,437
Förvärvade patent	539	946	742
Immateriella anläggningstillgångar	1,871	2,487	2,179
Anläggningar	86	108	115
Materiella anläggningstillgångar	86	108	115
Investeringar i dotterbolag	82,835	6	82,835
Övriga investeringar	0	324	0
Fordringar hos dotterbolag	135,219	0	0
Finansiella tillgångar	218,054	330	82,835
Summa anläggningstillgångar	220,011	2,925	85,129
Varulager	0	805	0
Fordringar hos dotterbolag	142	26	114,437
Fordringar hos intresseföretag	0	190	0
Kundfordringar	216	0	0
Skattefordringar	2,565	1,845	1,701
Övriga fordringar	1,531	8,904	2,511
Förskottsbetalningar	445	6,142	1,391
Likvida medel *	7,602	1,605	909
Summa omsättningstillgångar	12,501	19,517	120,949
Summa tillgångar	232,512	22,442	206,078

* Se sidan 15

Moderbolagets balansräkning

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Belopp i tusentals DKK	30/06/2019	30/06/2018	31/12/2018
Aktiekapital	3,524	1,232	2,516
Överkursfond	255,521	45,384	213,554
Uppskrivningsfond	0	0	0
Balanserat resultat	-59,185	-38,451	-35,929
Summa eget kapital	199,860	8,165	180,141
Lån	21,198	0	18,892
Bankskuld	710	0	0
Skulder till dotterbolag	2,938	0	116
Skulder till intresseföretag	0	552	0
Leverantörsskulder	6,954	7,702	6,210
Övriga skulder	852	409	415
Förutbetalda intäkter	0	5,614	304
Summa kortfristiga skulder	32,652	14,277	25,937
Summa skulder	32,652	14,277	25,937
Summa eget kapital och skulder	232,512	22,442	206,078

Moderbolagets förändringar i eget kapital

Belopp i tusentals DKK	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Uppskriv- ningsfond	Balanserat resultat	Summa eget kapital
Eget kapital per 01/01/2019	2,516	213,554	0	-35,929	180,141
Ökning av eget kapital, inklusive emission av Kapitalökning, skuldkonvertering, inklusive emission av Kostnad för kapitalökning Resultat	764	43,114			43,878
	244	13,267			13,511
		-14,414			-14,414
				-23,256	-23,256
Eget kapital per 31/03/2019	3,524	255,521	0	-59,185	199,860
Eget kapital per 01/01/2018	1,215	45,224	10,550	-42,401	14,588
Utnyttjande av teckningsoptioner	17	160			177
Omvärdering			-10,550	10,550	0
Resultat				-6,600	-6,600
Eget kapital per 30/06/2018	1,232	45,384	0	-38,451	8,165

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 för 2018.

Ny redovisningsprincip

Från och med den 1 januari 2019 har koncernen antagit IFRS 16 Leasingavtal med tillämpning av det modifierade retrospektiva tillvägagångssättet. Därför har den kumulativa effekten av att initialt tillämpa standarden redovisats vid första ansökan den 1 januari 2019 och jämförelser för 2018 har inte omräknats. Se not 8 för ytterligare information angående antagande av IFRS 16.

En beskrivning av ny redovisningsprincip för leasingavtal som tillämpas den 1 januari 2019 läggs till nedan.

Leasingar

Från och med den 1 januari 2019 redovisar koncernen en nyttjandetillgång och en leasingkulld vid leasingens startdatum. Nyttjandetillgången värderas initialt till anskaffningsvärde som motsvarar det initiala beloppet för leasingkulden justerat för eventuella leasingavgifter som gjordes före eller före inledningsdagen plus eventuella initiala direkta kostnader och en uppskattning av kostnaderna för att nedmontera och ta bort den underliggande tillgången eller att återställa den underliggande tillgången eller den plats där den är belägen, minus eventuella leasingincitament som erhållits.

Nyttjandetillgången avskrivs därefter med linjär metod från början till och med det tidigare av slutet av nyttjandeperiodens slutförbrukningstid eller slutet på leasingperioden. Den beräknade nyttjandeperioden för tillgångar som används under rätten bestäms på samma sätt som för materiella anläggningstillgångar. Vidare reduceras den nyttjandegöra tillgången periodiskt med eventuella nedskrivningar och justeras för vissa omvärderingar av leasingkulden.

1. Redovisningsprinciper – fortsättning –

Hysesavgiften uppmättes initialt till nuvärdet av de leasingavgifter som inte betalas vid inledningsdagen, diskonteras med hjälp av den implicita leasingräntan eller, om denna ränta inte kan bestämmas lätt, koncernens inkrementella låneränta. I allmänhet använder koncernen sin inkrementella upplåningsränta som diskonteringsränta.

Leasingavgifter som ingår i värderingen av hyresavtalet omfattar följande:

- Fasta betalningar, inklusive fasta betalningar i fast substans.
- Rörliga leasingavgifter som beror på index eller kurs, som ursprungligen mättes med index eller skattesats som på startdatumet
- Belopp som förväntas betalas enligt en restvärdesgaranti och
- Utnyttjandepriiset enligt ett köpoption som koncernen är rimligt säker på att utöva, hyr ut betalningar i en valfri förnyelseperiod om koncernen rimligen är säker på att utöva ett förlängningsalternativ och påföljder för tidigt uppsägning av ett leasingavtal, såvida inte koncernen är rimligt säker att inte säga upp tidigt.

Hysesavgiften värderas till upplupet anskaffningsvärde med effektivräntemetoden. Den omvärderas när förändringar i framtida leasingavgifter uppstår som följer av en förändring av index eller kurs om det ändras koncernens uppskattning av det belopp som förväntas betalas enligt en restvärdesgaranti eller om koncernen ändrar sin bedömning av om den kommer att utöva ett inköps-, förlängnings- eller uppsägningsalternativ.

När hyresavgiften omvärderas på detta sätt görs en motsvarande justering till det redovisade värdet för den nyttjandegöra tillgången, eller redovisas i resultaträkningen om det redovisade värdet på den nyttjade tillgången har minskats till noll.

Koncernen presenterar nyttjandetillgångar i materiella anläggningstillgångar och leasingkulder som en separat linje i balansräkningen.

Kortfristiga hyreskontrakt och leasing av värdefulla tillgångar

Koncernen har valt att inte redovisa nyttjanderätter och leasingkulder för kortfristiga leasingavtal som har en löptid på 12 månader eller mindre och leasingavtal med lågvärda tillgångar. Koncernen redovisar hyreskostnaderna i samband med dessa leasingavtal som en kostnad på linjebasis över leasingperioden.

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 2018, vilket innehåller en fullständig beskrivning av väsentliga redovisningsestimat och bedömningar.

3. Segmentinformation

Oncology Venture A/S är fortfarande i en tidig kommersialiseringsfas med en begränsad intäktsgenererande 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 tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
------------------------	------------	--------------	---------------	-----------------	------------

4. Nettoomsättning

Nettoomsättning är fördelade enligt följande:

Utförande av tjänster	216	579	519	1,596	2,147
Summa	216	579	519	1,596	2,147

* MPI före fusionen.

Belopp i tusentals DKK	Q2 2019	Q2 2018 *	Q1-Q2 2019	Q1-Q2 2018 *	År 2018
------------------------	------------	--------------	---------------	-----------------	------------

5. Resultat per aktie

Resultat per aktie före utspädning

Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-22,931	7,447	-36,132	3,649	-14,939
Genomsnittligt antal aktier i omlopp	60,505,192	24,576,566	55,436,395	24,441,666	33,821,011
Resultat per aktie, DKK	-0.38	0.30	-0.65	0.15	-0.44

Resultat per aktie efter utspädning

Genomsnittligt antal utspädda aktier i omlopp	60,505,192	27,996,595	55,436,395	27,790,706	33,821,011
Resultat per aktie efter utspädning, DKK	-0.38	0.27	-0.65	0.13	-0.44

Ingen utspädning eftersom teckningsoptionerna inte ger upphov till någon utspädningseffekt.

* MPI före fusionen.

Belopp i tusentals DKK	Materiella anlägg- nings- tillgångar	Nyttjande- tillgångar	Totalt
6. Materiella anläggningstillgångar			
Anskaffningsvärde per 01/01/2019	2,129	0	2,129
Införande av IFRS 16 (not 8)	0	3,341	3,341
Tillägg	40	0	40
Avyttringar	0	0	0
Anskaffningsvärde per 30/06/2019	2,169	3,341	5,510
Av- och nedskrivningar förlust per 01/01/2019	1,766	0	1,766
Nedskrivningar	0	0	0
Avskrivningar	88	334	422
Återläggning av avskrivningar och nedskrivningar av avyttrade tillgångar	0	0	0
Av- och nedskrivningar förlust per 30/06/2019	1,854	334	2,188
Redovisat värde per 30/06/2019	315	3,007	3,322

Belopp i tusentals DKK	Förvärvade patent	Pågående utvecklingsprojekt	Totalt
7. Immateriella anläggningstillgångar			
Anskaffningsvärde per 01/01/2019	1,324	235,521	236,845
Tillägg	0	328	0
Avyttringar	0	0	0
Anskaffningsvärde per 30/06/2019	1,324	235,849	236,845
Av- och nedskrivningar förlust per 01/01/2019	112	0	112
Nedskrivningar	0	0	0
Avskrivningar	129	0	129
Återläggning av avskrivningar och nedskrivningar av avyttrade tillgångar	0	0	0
Av- och nedskrivningar förlust per den 30/06/2019	241	0	241
Redovisat värde per 30/06/2019	1,083	235,849	236,604

Belopp i tusentals DKK	30/06/2019	30/06/2018	31/12/2018
Enskilt viktiga pågående utvecklingsprojekt			
LiPlaCis	58,851	0	58,851
2X-111	39,759	0	39,759
2X-121	40,863	0	40,863
Dovitinib	55,309	0	55,309
Irofulven	40,739	0	40,739
Övrigt	328	0	0
Total	235,849	0	235,521

Återstående avskrivningstid

Alla ovannämnda immateriella tillgångar är pågående utvecklingsprojekt.

8. Tillämpning av IFRS 16

IFRS 16 "Leasingavtal" fastställer principerna för redovisning, mätning, presentation och offentliggörande av hyresavtal och kräver att hyresgäster redovisar alla hyror i en enda balansräkningsmodell som liknar redovisningen av finansiella leasingavtal enligt IAS 17. Koncernen har antagit den nya standarden som tillämpar den modifierade retrospektiva modellen. Därför har den kumulativa effekten av att initialt tillämpa standarden redovisats vid tidpunkten för den första ansökan - 1 januari 2019 och jämförelser har inte omräknats.

Som ett resultat av förändringen av hyresredovisningen har bolaget aktiverat sina nyttjanderätter. Vid genomförandet den 1 januari 2019 har koncernen redovisat en skuld för att göra hyresbetalningar (dvs. hyreskostnaden) på 3 341 KDKK och en tillgång som representerar rätten att använda den underliggande tillgången under leasingperioden (dvs. tillgången) på 3 341 KDKK.

Den ackumulerade effekten på eget kapital per den 1 januari 2019 är noll och den ackumulerade effekten på de totala tillgångarna är 3 341 KDKK. Vidare har bolaget efter anpassningen av IFRS 16 separat redovisat räntekostnaden på hyresavgiften med 162 KDKK och avskrivningen på rätten att använda tillgångarna med 334 KDKK istället för kostnader för operationella leasingavtal med 404 KDKK. Följaktligen var effekten på periodens resultat för det första och andra kvartalet 2019, avseende tillämpning av IFRS 16, -141 KDKK.

9. Åtaganden och händelser

Det har inte skett några betydande förändringar i åtagandena och händelserna som beskrivs i not 25 till årsredovisningen för 2018.

10. 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.

Amounts in DKK '000		Försäljning		Belopp	
		till närstående	Inköp från närstående	skyldiga av Närstående	skyldiga till närstående
<i>Intressebolag:</i>					
	Erhållna tjänster	Q1-Q2 2018 *		563	552
	Tillhandahållande av tjänster	Q1-Q2 2018 *	1,756		327
<i>Övriga närstående parter:</i>					
	Tillhandahållna tjänster	Q1-Q2 2019		1,322	0
		Q1-Q2 2018 *		898	38

* MPI före fusionen.

11. Väsentliga händelser efter balansdatum

Den 15 augusti meddelade Oncology Venture att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkänt en IDE-ansökan (Investigational Device Exemption) för användning av Bolagets prediktionsverktyg LiPlaCis DRP® i en planerad fas 3-studie. FDA utvärderar samtidigt Oncology Ventures IND-ansökan (Investigational New Drug) för läkemedelssubstansen LiPlaCis®, viken primärt utvecklas som en potentiell ny behandling av metastaserande bröstcancer i kraftigt förbehandlade patienter.

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