



KVARTALSRAPPORT
JULI - SEPTEMBER 2023

SAMMANFATTNING

Väsentliga händelser under tredje kvartalet (juli-september 2023)

- I juli meddelade Stayble att cirka 90% av patienterna i den pågående fas IIb-studie för behandling av degenerativa disksjukdomar har genomfört sin tolv månadersuppföljning.
- I augusti inkluderades den första patienten i den kliniska fas 1b-studien med STA363 för behandling av diskbråck. Totalt 24 patienter kommer randomiseras och antingen behandlas med STA363 eller placebo (2:1 distribution).
- I september avslutade Stayble avtalet gällande likviditetsgaranti med Lago Kapital AB.
- I september meddelade Stayble att den sista patienten i den kliniska fas 2b-studien för behandling av degenerativa disksjukdomar har slutförts. Detta innebär att målet med antal utvärderingsbara patienter i studien nu har uppnåtts.

Väsentliga händelser efter periodens slut

- I november meddelade Stayble top-line data från fas IIb-studien med STA363 mot kronisk diskrelaterad ryggsmärta. Den randomiserade dubbelblinda studien uppnådde inte det primära målet. Enligt de förutbestämda statistiska kriterierna visade STA363 jämfört med placebo inte en statistiskt signifikant minskning i smärta efter sex månader.

PERIODEN 1 JANUARI – 30 SEPTEMBER 2023

- Rörelsens kostnader uppgick till 17 506 (20 440) KSEK
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -17 497 (-20 184) KSEK
- Periodens resultat uppgick till -17 449 (-19 967) KSEK

PERIODEN 1 JULI – 30 SEPTEMBER 2023

- Rörelsens kostnader uppgick till 6 864 (6 098) KSEK
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -6 861 (-6 064) KSEK
- Periodens resultat uppgick till -7 043 (-5 884) KSEK

FINANSIELL INFORMATION OCH KOMMENTARER

Inga ytterligare kommentarer.

VD kommenterar

Jag har varit med sedan starten på Staybles resa från att utveckla en idé till att bli ett noterat bolag med två indikationer i klinisk fas. Det har varit en otroligt spännande resa där vi som bolag utvecklats och vuxit genom åren. Det är därför med besvikelse jag nu kan konstatera att vi inte nådde vårt mål med vår ena indikation inom degenerativa disksjukdomar. Att en studie inte visar vad man hoppats är alltid med i scenarierna men man kan aldrig förbereda sig på hur det känns när det väl händer. Det är en besvikelse för alla patienter som hoppats på en ny behandling, för er aktieägare, men också för mig personligen och alla som arbetar för Stayble. Efter dessa resultat ändrar vi nu fokus och ser fram emot resultaten i vår andra studie inom diskbråck, inte minst för att vi i data från fas 2b studien ser indikationer som stödjer den primära mekanismen av STA363. Det är denna mekanism som kan ge en smärtlindrande effekt i diskbråckspatienter. Vi ser också över hur vi drastiskt kan minska våra kostnader för att kunna ha tillräcklig finansiell uthållighet för att kunna få resultat från fas 1b-studien i den andra indikationen utan att behöva ytterligare finansiering.

Studieresultat från fas 2b-studien

Vi konkluderar tyvärr att fas 2b-studien inte uppnådde det primära effektmålet att visa en statistiskt signifikant minskning av smärta i dosgrupperna jämfört med placebo, varken vid sex- eller tolv månadersuppföljningen. Alla tre grupper visade dock en väsentlig smärtminskning efter behandling. Vi bedömer att en utökning av studiens omfattning sannolikt inte skulle resultera i någon signifikant skillnad mellan grupperna, varpå studien därför betraktas som konklusiv. STA363 visade en fortsatt god säkerhetsprofil upp till tolv månader. Studiens sekundära effektmål avseende funktion och livskvalitet visade inte några väsentliga skillnader mellan de två dosgrupperna och placebogruppen. I högdosgruppen visade studien däremot ett minskat vatteninnehåll i disken, jämfört med placebogruppen, vilket tyder på ökad bindvävsomvandling. Vi fortsätter att utvärdera data från studien för att bättre förstå resultatet.

Hur går vi vidare?

Baserat på preliminära analyser stärker data från fas 2b-studien vår tilltro till att vi ska kunna visa en effekt på diskbråck i vår pågående fas 1b-studie. Detta då data visar att diskhöjden har minskat som förväntat i STA363 behandlade patienter i fas 2b-studien. En höjdminskning är ett mått på minskad diskvolym. Denna förändring är avgörande för att uppnå den smärtlindrande effekt vi eftersträvar hos diskbråckspatienter. STA363s effekt för att minska patienternas smärta i de två indikationerna är olika. Inom degenerativa disksjukdomar är målet diskstelhet och minskad inflammation, medan diskbråcksbehandling bygger på att minska diskens och bråckets volym och därigenom lindra patientens smärta.

För att möjliggöra fortsatt utveckling och ge bolaget nödvändig runway drar vi nu ner bolagets kostnader. Detta innebär bland annat att avtalet med Ferghana Partners för att stötta partneraktiviteter pausas, vi ser över organisationens storlek samt minskar externa kostnader.

Avslutningsvis strävar vi på Stayble efter att varje aktieägare ska ha en klar förståelse för skillnaderna mellan våra två olika indikationer. Framöver kommer vi att fortsätta noggrant analysera data från fas 2b-studien. Vi planerar att uppdatera marknaden med mer detaljerad information om all data, och förklara varför vår övertygelse om diskbråcksprojektets potential fortfarande kvarstår.

Göteborg den 14 november 2023

Andreas Gerward, VD

KORT OM BOLAGET

Stayble utvecklar injektionsbehandlingen STA363 mot smärta vid degenerativ disksjukdom (DDD) och kroniskt diskbråck (LDH). Sjukdomarna behandlas idag främst med konservativa metoder såsom smärtstillande preparat och sjukgymnastik. Cirka 30 procent av behandlade patienter med DDD blir långsiktigt bättre av sådan behandling, medan resterande går med fortsatt smärta. Omkring en (1) procent av patienterna kvalificerar sig för steloperation, vilket lämnar cirka 70 procent av patienterna med ryggsmärta utan effektiv behandling. Många av dessa patienter fastnar i en loop av starkare och starkare ofta opioidbaserade läkemedel med stor risk för beroende. Staybles målsättning är att kunna erbjuda patienter en enkel och effektiv behandling som angriper den underliggande orsaken till patientens kroniska smärta och ger varaktig smärtlindring och livskvalité.

MARKNAD

Degenerativ disksjukdom är ett globalt problem med något högre förekomst i välutvecklade länder. Årligen diagnostiseras cirka 400 miljoner patienter med degenerativ disksjukdom, vilket motsvarar en global incidens på 5,5 procent. Det uppskattas att cirka 20 procent av patienterna med generell ländryggssmärta utvecklar kronisk smärta som varar mer än 1 år och inte svarar på konservativ behandling. Ett försiktigt antagande som Stayble gör är att applicera denna andel på subgruppen degenerativ disksjukdom, vilket lämnar 80 miljoner patienter globalt utan effektiva behandlingsalternativ. STA363 beräknas kunna ges till cirka 30 procent av dessa patienter. Antalet nya behandlingsbara patienter uppskattas således till drygt 24 miljoner globalt per år. Utöver dessa årligen nydiagnostiserade patienter finns ett stort antal patienter som redan idag lider av degenerativ disksjukdom och som utgör behandlingsbara patienter.

Kroniskt diskbråck omfattar cirka 2,3 miljoner fall i EU4 (Tyskland, Frankrike, Italien och Spanien), Storbritannien, USA och Japan. Förutom dessa existerande patienter tillkommer statistiskt ytterligare 10 miljoner patienter med diskbråck varje år i samma geografiska område, varav cirka 1,5 miljoner klassas som kroniska. Baserat på nivå av diskdegeneration och typ av diskbråck är det Bolagets bedömning att cirka 60 procent av dessa är möjliga att behandla med STA363.

FORSKNING OCH UTVECKLING

Läkemedelskandidaten (STA363) bygger på en kroppsegen substans, mjölksyra, vilket är en väldokumenterad läkemedelssubstans som ges som en singelinjektion i diskkärnan. Målet med behandlingen för DDD beräknas vara livslång, ge effekt inom tre månader och kräva minimal rehabilitering medan behandlingen för LDH beräknas ge effekt inom en månad med livslånga effekter och kräver minimal rehabilitering. Båda behandlingarna behöver endast ges vid ett tillfälle.

STA363 mot DDD har framgångsrikt utvärderats en fas 1b-studie med 15 patienter där 3 doser och placebo testades. Studien visade positiva resultat avseende behandlingens säkerhet och tolerabilitet. Bolaget startade 2020 en klinisk fas 2b-studie. Top-line data från studien uppnådde inte det primära

målet. Enligt de förutbestämda statistiska kriterierna visade behandling med STA363 inte en bättre effekt avseende smärtminskning än behandling med placebo.

Bolaget har gjort bedömningen att en större studie inte hade hjälpt för att detektera en skillnad mellan grupperna. Således bedöms studien vara konklusiv. STA363 visade en fortsatt god säkerhetsprofil upp till 12 månader. Studiens sekundära effektmål avseende funktion och livskvalitet visade inte några väsentliga skillnader mellan de två dosgrupperna och placebogruppen. I högdosgruppen visade studien däremot ett minskat vatteninnehåll i disken, jämfört med placebogruppen, vilket tyder på ökad bindvävsomvandling.

Stayble kommer fortsätta att utvärdera top-line-data från studien, med syfte att bättre förstå dessa resultat.

Stayble genomför just nu även en klinisk fas 1b med STA363 mot indikationen kroniskt diskbräck (LDH). Studien fortlöper enligt plan. Syftet med behandlingen är att minska patientens smärta och signifikativt förbättra livskvaliteten.

ORGANISATION

LEDNING



Andreas Gerward, MSc

Född 1988 - Grundare och Verkställande Direktör sedan 2015. Andreas Gerward har under de senaste 8 åren arbetat med läkemedelsutveckling i mindre företag. Gerward har sedan starten som VD för Stayble fört bolaget genom tidig utvecklingsfasen till framgångsrikt genomförande av kliniska studier. Andreas har en bakgrund som ingenjör och har en mastersutbildning inom Entrepreneurship and Business Design från Chalmers.



Anders Lehmann, PhD

Född 1957 – Forskningschef sedan 2015 Anders Lehmann har lång erfarenhet av läkemedelsutveckling från AstraZeneca och ett brett internationellt nätverk. Lehmann har tidigare arbetat i nystartade biotechföretag och även varit medgrundare till ett läkemedelsbolag. Idag är han ansvarig för den kliniska utvecklingen i Stayble.



Mattias Münnich, MSc

Född 1979 - Grundare och Chief Operating Officer sedan 2017. Mattias Münnich har lång erfarenhet av att driva nystartade bolag. Bolagen har främst verkat inom läkemedels- och medicinteknisk utveckling. Münnich har arbetat med bolag från tidig uppstartsfas till multinationella kliniska fas 2-studier.



Sara Richardson, PhD

Född 1971 - Director CMC & Regulatory Affairs sedan 2021.

Sara Richardson har en lång och bred bakgrund inom läkemedels- och medicintekniska industrin, med 13 års erfarenhet av läkemedelsutveckling med fokus på CMC och regulatoriska frågeställningar från AstraZeneca, där hon i olika ledarroller har drivit läkemedelsprojekt från kliniska fas 1 till fas 3 studier.



Jarkko Kalliomäki, MD, PhD

Född 1959 – Chief Medical Officer sedan 2023.

Jarkko Kalliomäki är specialistläkare inom rehabiliteringsmedicin och smärtlindring, samt medicine doktor i fysiologi. Han har över tio års erfarenhet från läkemedelsindustrin i en rad smärtrelaterade projekt och har tjänstgjort som överläkare på flera smärtkliniker, vid bland annat Lunds Universitetssjukhus, Sophiahemmet och Capio S:t Görans sjukhus, Stockholm.



Thomas Pålsson, MSc

Född 1952 - CFO sedan 2018.

Thomas Pålsson har bland annat varit Chief Financial Officer (CFO) konsult vid Arexis AB, som sedan slogs ihop med Biovitrum. Totalt har Pålsson 20 års erfarenhet av den biovetenskapliga sektorn. Pålsson har även arbetat som Business Controller konsult för Albireo Group, en avknoppning från AstraZeneca 2008 som är noterat på Nasdaq i New York sedan april 2016

STYRELSE



Ulf Björklund, MSc

Född 1956 - Styrelseordförande sedan 2021

Ulf Björklund är utbildad apotekare med över 35 års erfarenhet från läkemedelsindustrin. Bland tidigare befattningar märks positionen som VD för onkologiföretaget Aprea och OxyPharma. Ulf har innehaft en rad ledande befattningar inom Pharmacia. Ulf är för närvarande styrelseordförande i Lipum och Redwood Pharma och ledamot i QureTech Bio.



Erik Kinnman, MD, PhD, MBA

Född 1958 - Styrelseledamot sedan 2020.

Erik Kinnman är VD för Vivesto AB. Han har tidigare varit VD för Abliva och Sprint Bioscience. Eriks kompetens och erfarenhet omfattar också klinisk utveckling, affärsstrategi, affärsutveckling och investor relations i bolag som AstraZeneca, SOBI, och han har även erfarenhet från finansbranschen. Erik är medicine doktor, och läkare med specialistkompetens inom neurologi och smärtlindring.



Gudrun Anstrén, MSc

Född 1955 - Styrelseledamot sedan 2021.

Gudrun Anstrén är utbildad apotekare med över 35 års erfarenhet från marknadsbolag inom läkemedelsindustrin i globala befattningar framför allt i AstraZeneca. Gudrun har varit verksam inom alla delar av läkemedelsutveckling vilket har inkluderat ledning av ett antal globala projekt från pre-klinik fram till fas-3. Gudrun är för närvarande ledamot i Wnt Research.



Gunnar Fernström, MSc

Född 1950 - Styrelseledamot sedan 2021.

Gunnar Fernström är Investment Director på InnovationsKapital. Gunnar är ansvarig för deras investeringar inom Hälsa/Sjukvård och Livsvetenskaper. Han är för närvarande ledamot i styrelsen för Scienta Scientific samt ordförande för Chalmers Industriteknik och Chalmers Innovation.



Jane Buus Laursen, PhD

Född 1975 - Styrelseledamot sedan 2018.

Jane Buus Laursen är Corporate Vice President och chef för Novo Nordisks kommersiella affärsutveckling och M&A integration. Jane har tidigare spenderat 15 år vid AstraZeneca där hon genomförde flertalet affärer inom biotech, av både kommersiell, farmaceutisk utvecklings- och forskningsmässig karaktär.

HUVUDSAKLIGA RISKER AVSEENDE BOLAGET ELLER BRANSCHEN

Staybles verksamhet är förenad med risker som kan ha väsentligt negativ inverkan på Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat. Nedan sammanfattas några av Staybles huvudsakliga risker utan inbördes rangordning och utan anspråk på att vara heltäckande:

RISKER RELATERADE TILL FINANSIERING

Bolaget tillhandahåller ingen godkänd behandling som genererar försäljningsintäkter. Det tar lång tid innan Bolagets projekt är kommersiellt tillgänglig och genererar löpande intäkter. Bolagets pågående och framtida kliniska studier medför betydande kostnader. Om Stayble misslyckas med att anskaffa kapital på godtagbara villkor, eller överhuvudtaget, skulle det medföra att Bolaget kan behöva acceptera en dyrare finansieringslösning, emissioner med betydande rabatt och stor utspädning, eller leda till att Bolaget tvingas begränsa sin utveckling eller upphöra med sin verksamhet.

RISKER RELATERADE TILL KLINISKA STUDIER

Läkemedelsbranschen i allmänhet och kliniska studier i synnerhet är förknippade med stor osäkerhet avseende förseningar och resultat i studierna. Om man i kliniska studier inte kan påvisa att ett läkemedel är säkert och effektivt kan detta komma att föränleda uteblivna godkännanden från myndigheter och därmed utebliven kommersialisering samt reducerat eller uteblivet kassaflöde, vilket i sin tur kan påverka Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

RISKER RELATERADE TILL SAMARBETSPARTNERS FÖR UTVECKLING OCH PRODUKTION

Stayble är, och kommer i framtiden att vara, beroende av samarbeten i samband med utveckling och produktion av läkemedelskandidater, kliniska studier samt utlicensiering och partnerskap för eventuell framtida läkemedelsförsäljning. Det finns risk att dessa samarbeten inte kommer att leda till önskvärda resultat, att de kan försenas eller att Bolagets samarbetspartners inte uppfyller de krav som Bolaget har ställt.

STAYBLE ÄR BEROENDE AV NYCKELPERSONER

Bolagets framtida tillväxt är i hög grad beroende av företagsledningens, styrelsens och andra nyckelpersoners kunskap, erfarenhet och engagemang. Om en eller flera av nyckelpersonerna abrupt avslutar sitt engagemang i Bolaget, kan detta innebära att Bolaget förlorar kunskap om verksamheten, behandlingen och utvecklingsarbetet.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Kvartalsrapporten har upprättats i överensstämmelse med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts i kvartalsrapporten som i den senaste årsredovisningen.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Närstående bolag till Mattias Münnich (COO), Jarkko Kalliomäki (CMO) och Thomas Pålsson (CFO), som alla ingår i ledningsgruppen, har under perioden haft avtal om konsulttjänster med Bolaget. Transaktioner med närstående är på marknadsmässiga villkor.

NYCKELTAL

Nedan följer Bolagets nyckeltal som omfattas av den historiska finansiella informationen. Definitioner se sid 17.

	KVARTAL 3	KVARTAL 3	9 MÅNADER	9 MÅNADER	12 MÅNADER
	2023-07-01- 2023-09-30	2022-07-01- 2022-09-30	2023-01-01- 2023-09-30	2022-01-01- 2022-09-30	2022-01-01- 2022-12-31
Rörelsens kostnader (KSEK)	6 864	6 098	17 506	20 440	25 082
EBIT (KSEK)	-6 861	-6 064	-17 497	-20 184	-24 797
Soliditet (%)	78%	84%	78%	84%	80%
Balansomslutning (KSEK)	29 128	23 702	29 128	23 702	19 148
Antal aktier vid periodens slut (antal)	31 720 903	13 846 924	31 702 903	13 846 924	13 846 924
Genomsnittligt antal aktier	31 720 903	13 846 924	23 776 912	13 846 924	13 846 924
Resultat per aktie (SEK)	-0,22	-0,42	-0,73	-1,44	-1,77
Eget kapital per aktie (SEK)	0,72	1,43	0,72	1,43	1,10
Utdelning per aktie (SEK)	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Anställda (antal) vid perioden slut	3	3	3	3	3

INTYGANDE

Styrelsen och verkställande direktören för Stayble Therapeutics AB intygar härmed att denna kvartalsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står inför.

Göteborg den 14 november 2023

Ulf Björklund
Ordförande

Andreas Gerward
Verkställande direktör

Gudrun Anstrén
Ledamot

Gunnar Fernström
Ledamot

Erik Kinnman
Ledamot

Jane Buus Laursen
Ledamot

RESULTATRÄKNING

	KVARTAL 3		KVARTAL 3		9 MÅNADER		9 MÅNADER		12 MÅNADER	
BELOPP I KRONOR (KSEK)	2023-07-01- 2023-09-30	2022-07-01- 2022-09-30	2023-01-01- 2023-09-30	2022-01-01- 2022-09-30	2023-01-01- 2023-09-30	2022-01-01- 2022-09-30	2023-01-01- 2023-09-30	2022-01-01- 2022-09-30	2022-01-01- 2022-12-31	
Rörelsens intäkter										
Övriga rörelseintäkter	3	34	9		257		286			
Summa rörelsens intäkter	3	34	9		257		286			
Rörelsens kostnader										
Övriga externa kostnader	- 6 103	- 5 170	- 14 731	-	- 17 639	-	- 21 340	-		
Personalkostnader	- 744	- 842	- 2 699	-	- 2 689	-	- 3 613	-		
Övriga rörelsekostnader	- 17	- 86	- 75	-	- 112	-	- 129	-		
Summa rörelsens kostnader	- 6 864	- 6 098	- 17 506	-	- 20 440	-	- 25 082	-		
Rörelseresultat	- 6 861	- 6 064	- 17 497	-	- 20 184	-	- 24 797	-		
Resultat från finansiella poster										
Ränteintäkter och liknande resultatposter	46	279	294		567		298			
Räntekostnader och liknande resultatposter	- 228	- 99	- 246	-	- 350	-	- 28	-		
Resultat efter finansiella poster	- 7 043	- 5 884	- 17 449	-	- 19 967	-	- 24 526	-		
Resultat före skatt	- 7 043	- 5 884	- 17 449	-	- 19 967	-	- 24 526	-		
Skatt på periodens resultat	-	-	-		-		-			
Periodens resultat	- 7 043	- 5 884	- 17 449	-	- 19 967	-	- 24 526	-		

BALANSRÄKNING

BELOPP I KRONOR (KSEK)	2023-09-30	2022-09-30	2022-12-31	2021-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande	5 649	5 649	5 649	5 649
	5 649	5 649	5 649	5 649
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav	-	-	-	1
	-	-	-	1
Summa anläggningstillgångar	5 649	5 649	5 649	5 650
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Aktuell skattefordran	43	43	59	51
Övriga fordringar	248	232	259	275
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 895	826	335	198
	2 185	1 100	652	523
<i>Kassa och bank</i>				
Kassa och bank	21 293	16 953	12 846	37 466
Summa omsättningstillgångar	23 478	18 053	13 498	37 989
SUMMA TILLGÅNGAR	29 128	23 702	19 148	43 639

BALANSRÄKNING FORTSÄTTNING

BELOPP I KRONOR (KSEK)	2023-09-30	2022-09-30	2022-12-31	2021-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
<i>Eget kapital</i>				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital	4 124	1 800	1 800	1 800
Fond för utvecklingsutgifter	1 923	1 923	1 923	1 923
	6 047	3 723	3 723	3 723
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond	34 198	36 085	36 085	48 175
Årets resultat	- 17 449	- 19 967	- 24 526	- 12 090
	16 749	16 118	11 559	36 085
Summa eget kapital	22 796	19 841	15 282	39 808
<i>Långfristiga skulder</i>				
Övriga långfristiga skulder	850	850	850	850
Summa långfristiga skulder	850	850	850	850
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder	2 405	1 489	1 043	427
Övriga kortfristiga skulder	218	225	154	352
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 859	1 297	1 819	2 202
Summa kortfristiga skulder	5 482	3 012	3 016	2 981
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	29 128	23 702	19 148	43 639

KASSAFLÖDESANALYS

	KVARTAL 3		KVARTAL 3		9 MÅNADER		9 MÅNADER		12 MÅNADER	
	2023-07-01- 2023-09-30		2022-07-01- 2022-09-30		2023-01-01- 2023-09-30		2022-01-01- 2022-09-30		2022-01-01- 2022-12-31	
Belopp i kronor (KSEK)										
Den löpande verksamheten										
Resultat efter finansiella poster	-	7 043	-	5 884	-	17 449	-	19 967	-	24 526
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-	7 043	-	5 884	-	17 449	-	19 967	-	24 526
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>										
Ökning(-)/Minskning (+) av rörelsefordringar		595	-	411	-	1 533	-	577	-	130
Ökning(+)/Minskning (-) av rörelseskulder		2 138	-	810		2 466		30		35
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-	4 310	-	7 104	-	16 516	-	20 514	-	24 621
Investeringsverksamheten										
Avyttring av finansiella tillgångar	-		1		-		1			1
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-		1		-		1			1
Finansieringsverksamheten										
Nyemission	-		-			31 816	-		-	
Emissionskostnader	-		-		-	6 853	-		-	
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-		-			24 963	-		-	
Periodens kassaflöde	-	4 310	-	7 103		8 447	-	20 513	-	24 620
Likvida medel vid periodens början		25 603		24 056		12 846		37 466		37 466
Likvida medel vid periodens slut		21 293		16 953		21 293		16 953		12 846

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

INNEVARANDE ÅR, 9 MÅNADER KSEK	FOND FÖR			BALANSERAT RESULTAT		SUMMA EGET KAPITAL
	AKTIEKAPITAL	UTV. KOSTNADER	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	INKLUSIVE PERIODENS RESULTAT		
Ingående balans 1 januari 2023	1 800	1 923	36 085	-	24 526	15 282
Nyemission april 2023	2 324		29 492			31 816
Emissionskostnad	-	-	6 853		-	6 853
Disposition vid årsstämma			24 526		24 526	-
Periodens resultat				-	17 449	17 449
Utgående eget kapital 30 september 2023	4 124	1 923	34 198	-	17 449	22 796

FÖREGÅENDE ÅR, 9 MÅNADER KSEK	FOND FÖR			BALANSERAT RESULTAT		SUMMA EGET KAPITAL
	AKTIEKAPITAL	UTV. KOSTNADER	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	INKLUSIVE PERIODENS RESULTAT		
Ingående balans 1 januari 2022	1 800	1 923	48 175	-	12 090	39 808
Disposition vid årsstämma			12 090		12 090	-
Periodens resultat				-	19 967	19 967
Utgående eget kapital 30 september 2022	1 800	1 923	36 085	-	19 967	19 841

FÖREGÅENDE ÅR, 12 MÅNADER KSEK	FOND FÖR			BALANSERAT RESULTAT		SUMMA EGET KAPITAL
	AKTIEKAPITAL	UTV. KOSTNADER	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	INKLUSIVE PERIODENS RESULTAT		
Ingående balans 1 januari 2022	1 800	1 923	48 175	-	12 090	39 808
Disposition vid årsstämma			12 090		12 090	-
Periodens resultat				-	24 526	24 526
Utgående eget kapital 31 december 2022	1 800	1 923	36 085	-	24 526	15 282

UPPLYSNINGAR OCH INFORMATION

FÖRETAGSINFORMATION

Stayble Therapeutics AB med organisationsnummer 559024-8372 är ett aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Göteborg. Adressen till huvudkontoret är Lennart Torstenssonsgatan 8, 412 56 Göteborg.

Bolagets affärsidé är att utveckla en ny injektionsbehandling mot smärta orsakad av kronisk degenerativ ryggsjukdom och diskbråck. Bolagets läkemedelskandidat, STA363, riktar sig till patienter vars smärta kvarstår efter sjukgymnastik och smärtstillande preparat. Injektionsbehandlingen ges en gång, beräknas bestå hela livet och kräva minimal rehabilitering. STA363 är baserad på en befintlig läkemedelssubstans vilket medför en snabbare läkemedelsutveckling, lägre risk och betydande kostnadsbesparingar i utvecklingsarbetet fram till kommersialisering.

Bolagets vision är att kunna erbjuda patienten en enkel och effektiv behandling som angriper den underliggande orsaken till ryggsmärtan och ger varaktig lindring av symptomen.

Bolaget har slutfört en fas 2b-studie inom degenerativ ryggsjukdom och har en pågående fas 1b-studie inom diskbråck.

I denna rapport benämns Stayble Therapeutics AB antingen med sitt fulla namn eller som "Bolaget" alternativt Stayble. Alla belopp i rapporten är i SEK om ej annat anges.

ÖVRIG INFORMATION

FINANSIELL INFORMATION

Denna delårsrapport, liksom ytterligare information, finns tillgänglig på Staybles hemsida, www.staybletherapeutics.com.

Bolagets aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm.

Aktien handlas under kortnamnet STABL med ISIN-kod SE0013513652.

Per den 30 september 2023 uppgick antalet aktier i Stayble till 31 720 903 (13 846 924) och per den 30 september uppgick börsvärdet till 164 314 278 SEK (56 329 287).

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA:

Andreas Gerward, VD

Telefon: +46 730 80 83 97, E-post: andreas.gerward@stayble.se

Denna information är sådan information som Stayble Therapeutics AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 14 november 2023.

Bolagets Certified Adviser är Svensk Kapitalmarknadsgranskning AB som nås på www.skmq.se.

GRANSKNING AV DELÅRSRAPPORT

Denna delårsrapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisorer.

FINANSIELL KALENDER

Tidigare publicerade rapporter:

Kvartalsrapport 1 2023, 23 maj 2023

Kvartalsrapport 2 2023, 22 augusti 2023

Kvartalsrapport 3 2023, 14 november 2023

Kommande rapporter:

Bokslutskommuniké 4 2023, 20 februari 2024

DEFINITIONER AV NYCKELTAL

RÖRELSENS KOSTNADER

Rörelsens samtliga kostnader avseende personal och andra direkta externa kostnader samt avskrivningar.

EBIT

Rörelseresultat inklusive av- och nedskrivningar på immateriella och materiella anläggningstillgångar. Bolaget anser att nyckeltalet ger en bättre förståelse för Bolagets operativa resultat.

SOLIDITET

Eget kapital i procent av balansomslutningen. Soliditet visar hur stor andel av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna skapa sig en bild av Bolagets kapitalstruktur. Eget kapital inkluderar eget kapitalandel av obeskattade reserver.

RESULTAT PER AKTIE

Periodens resultat dividerat med antal utestående aktier vid periodens slut. Bolaget anser att nyckeltalet ger en bättre förståelse för Bolagets lönsamhet.

EGET KAPITAL PER AKTIE

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse till historisk avkastning per aktie. Eget kapital inkluderar eget kapitalandel av obeskattade reserver.

UTDELNING PER AKTIE

Periodens utdelning dividerat med antal utestående aktier vid utdelningstillfället. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse till historisk utdelning per aktie.

ANSTÄLLDA

Antalet anställda vid periodens slut.

Stayble Therapeutics AB

Org nr 559024-8372, registrerat med säte i Göteborg

Lennart Torstenssonsgatan 8, 412 56, Göteborg

www.staybletherapeutics.com

