



Tillbakablick på ett produktivt år för Follicum

Follicum AB ("Follicum") har haft sitt hittills mest spännande år. Bolaget inledde året med att ge den första deltagaren i den kliniska fas I/IIa-studien sin första behandling och står direkt efter årsskiftet inför slutbehandling av de sista deltagarna. Därefter ska data analyseras och bolaget ska rapportera resultatet av den första kliniska studien. Nedan ger VD Jan Alenfall sina kommentarer på året som gått och berättar samtidigt om vad som kan förväntas av bolaget i närtid.

För lite mer än ett år sedan kunde vi ge besked om att vi erhållit det tyska läkemedelsverkets och etikkommitténs godkännande avseende vår ansökan om start av den kliniska fas I/IIa-studien, som sedan påbörjades i mitten av januari i år helt enligt vår kommunicerade tidsplan. Det vi i första hand undersöker genom studien, som nu är i sitt slutskede, är säkerhet. Om vi dessutom kan se eventuell effekt av vår behandling betraktas det snarast som en bonus. Samarbetet med Charité i Berlin, som är den klinik som genomför studien, har gått väldigt smidigt. Längs studiens gång har vi kommunicerat framgångar av diverse delsteg – i mars stod det klart att studiens initiala del avslutats med positiva resultat (tio studiedeltagare hade då fått maximal behandlingsdos utan att några negativa effekter påvisats) och i september kunde vi meddela att studien var färdigrekryterad. I september kunde vi också meddela att vi inlett formuleringsarbetet av den framtida produkten. Formuleringsutvecklingsarbetet har nu intensifierats och vår ambition är att utveckla till exempel en kräm eller gel. Arbetet är omfattande och tidskrävande men vi räknar med att ha de första prototyperna klara under 2017, enligt plan. Vi har också förberett den fortsatta prekliniska utvecklingen av andra indikationer, vilket innebär ett spännande 2017.

Den kliniska studien har gått helt planenligt och vi avser efter behandlingen av de sista deltagarna att rapportera studiens resultat i två steg – först rapporteras behandlingsperiodens utfall, vilket beräknas ske under Q1 2017. Efter behandlingsperioden följer även en tremånadersuppföljning, som är en period utan behandling och som således är färdig under Q2 2017. Avsikten med uppföljningen är att säkerställa att ingen biverkan av behandlingen inträffar efter att den är slutförd. Först efter att uppföljningen är genomförd kommer vi att kunna rapportera slutresultatet av studien i sin helhet. Sådär långt har vi inte identifierat några komplikationer och vi ser med stor förväntan fram emot att analysera resultatet samt slutrapportera studien, som förstås varit den viktigaste aktiviteten under det gångna året.

Under försommaren godkände både US Patent and Trademark Office ("USPTO") och European Patent Office ("EPO") patent på vår substans FOL-005. Både USA och Europa är som bekant mycket viktiga marknader när det gäller den här typen av produkter, varför patentgodkännanden är av stor betydelse.

Under det år som gått genomfördes en lyckad företrädesemission genom vilken vi kunde välkomna nya aktieägare och tillfördes cirka 27 MSEK. Med det kapitalet har vi nu bra förutsättningar för att driva vår utveckling enligt tidigare kommunicerad plan, dvs en utlicensiering av FOL-005-projektet, förstärka den prekliniska dokumentationen av FOL-005 för att optimera genomförandet av kliniska fas II-studier, samt utreda verkningsmekanismen för att utveckla nya kandidater tex för stimulering av hårtillväxt.

Avslutningsvis kan sägas att en viktig del av mitt arbete som VD är – förutom att driva bolaget operativt – att göra Follicum synligt för omvärlden och för potentiella intressenter. Jag tycker att det är spännande att vara ute och delta vid konferenser, presentera på investerarräffar och prata med både aktieägare och potentiella framtida tagare av projekt. Under hösten 2016 har jag deltagit i ett antal möten och konferenser, såsom Nordic Life Science Days i Stockholm i september, BioJapan i Japan i oktober samt BioEurope i Tyskland i november. Alla dessa konferenser är välbesökta tillställningar där flertalet stora läkemedelsbolag deltar för att hitta nya intressanta projekt och potentiella samarbetspartners. Även internationella investerare deltar i dessa möten för att hitta nya projekt eller företag att investera i. Vi har haft ett antal produktiva möten under de olika konferenserna, där det framkom att det finns ett stort intresse för vårt projekt med FOL-005.

Med dessa ord vill jag tacka för året som passerat och samtidigt önska alla en god jul och ett gott nytt år!

Jan Alenfall, VD, Follicum AB

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Jan Alenfall – VD, Follicum AB

Telefon: 046 - 19 21 97

E-post: info@follicum.com



Om Follicum AB

Follicum fokuserar på utvecklingen av läkemedelskandidaten FOL-005 som i prekliniska studier visat sig kunna såväl stimulera som hämma hårväxt på ett mycket effektivt sätt redan vid mycket låga doser. Bolagets kliniska fas I/IIa-studie inleddes i januari 2016 och är beräknad att avslutas under samma år. Bolagets målsättning är att generera avkastning och intäkter till andra framtida projekt genom en försäljning eller utlicensiering av FOL-005 efter en framgångsrik fas I/IIa-studie.