

DICOT

ÅRSREDOVISNING 2023

Dicot AB (publ) 559006-3490

Innehåll

Dicot i siffror	3
Vd kommenterar	4
Om Dicot	5
Marknaden	6
Hållbarhet	7
Klivet in i klinik	8
Notiser	10
Förvaltningsberättelse	13
Resultaträkning	16
Balansräkning	17
Kassaflödesanalys	18
Noter	19
Revisionsberättelse	25

Dicots vision

Increase quality of life and well-being with innovations that enhance sexual health

Dicot AB (559006-3490)

S:t Olofsgatan 11A

753 21 Uppsala

www.dicot.se

Dicot i siffror

83 MSEK

Nettoutfall kapitaliseringar under året

6

Patentfamiljer, varav två beviljade och fyra ansökningar

110 %

Teckning i unitemission i januari

56

Personer som deltagit i de kliniska studierna under 2023

5 041

Antal aktieägare 31 december 2023

47,3 MSEK

Kassa vid årets utgång

83 %

Soliditet

Fördelning av utvecklingskostnader:

55% Kliniska studier

35% Prekliniska studier och övrig R&D

10% Supply chain

Vd kommenterar

Utvecklingsarbete och finansiering. Kanske de två viktigaste beståndsdelarna för företag som Dicot. De har ett ömsesidigt beroende: utan utvecklingsresultat, svårt få kapital. Utan kapital, ingen utveckling. Dicots 2023 är ett utmärkt exempel på när de två befinner sig i harmoni. Och vittnar om ett starkt förtroende för vårt bolag.

I slutet av januari 2024 kom resultat från vår första kliniska studie av LIB-01 i människa. Det var en delrapportering av den första delen i vår kliniska fas 1-studie vars huvudsyfte är att utvärdera säkerhet. Som vi hade hoppats var resultaten otvetydiga: LIB-01 visade en mycket god säkerhetsprofil utan allvarliga biverkningar. Vi kunde också avgöra att preparatet togs upp väl av kroppen.

Att nås av de positiva studieresultaten känns som en kvittens på kvaliteten i förra årets utvecklingsarbete. Från avslutet av prekliniska studier under våren, förberedelser för kliniska studier, myndighetsgodkännande för klinisk fas 1-studie till startskottet i augusti. Och allt i enlighet med en tidsplan vi offentliggjorde redan 2022.

Att bygga och vara transparent med en robust tidsplan är viktigt för ett företags förtroende. Det förtroendet översätts många gånger till investeringsvilja. Under året gjordes tre kapitaliseringar inom ramen för en emission av units som startade i januari och avslutades i november med den sista av två optionsrundor. I ett annars iskallt investeringsklimat kan vi konstatera att Dicot lyckats långt över snittet med alla tre kapitaliseringarna. Mellan 83% och 110% tecknade. Det visar att marknaden har ett gott förtroende för Dicot och vårt sätt att ta LIB-01 framåt.

Det tycks även som att tilliten till att Dicot går rätt väg har spridit sig inom den sexualmedicinska forskarvärlden. Under året slöt vi avtal med en världskändis inom området: Dr Harin Padma-Nathan. Och i november under Nordamerikas största konferens inom området fick vår CSO Charlotta Gauffin uppleva ett stort intresse för Dicots arbete. Ett bevis på det är den uppmaning hon fick av ordföranden för European Society for Sexual Medicine att delta på deras årliga konferens som genomfördes nu i februari. Det är för övrigt tredje året i rad vi valts ut att redovisa våra resultat.

Nu känner vi iver inför framtiden.

Fas 1-studien närmar sig sitt slut och kommer avrapporteras under kvartal två. Sedan dröjer det inte länge innan vi styr över vårt fokus på fas 2 där LIB-01s effekt ska granskas. Vi lovar att fortsätta stå för transparens och tydlighet i alla faser, och hålla högsta möjliga tempo, för att bibehålla aktieägarnas förtroende och för att snarast möjligt kunna undsätta drabbade män och par. Ett stort tack till alla er aktieägare som följt och stöttat Dicot under 2023!



Elin Trampe,
vd Dicot



Om Dicot

Dicot utvecklar LIB-01 till att bli ett modernt potensläkemedel för världsmarknaden. Målet är att utveckla en helt ny generation som överträffar dagens tillgängliga läkemedel. Med längre verkningstid, färre biverkningar och en differentierad verkningsmekanism vill Dicot drastiskt förbättra behandlingen av erektionsproblem och tidig utlösning för att ge drabbade män och par ett bättre samliv.

Sedan augusti 2023 pågår LIB-01s kliniska fas 1-prövning vars primära syfte är att utvärdera kandidatens säkerheten. En rapport från studiens första del med singeldosering visar på en mycket god säkerhetsprofil. Studien kommer avslutas under andra kvartalet 2024. Parallellt pågår förberedelser inför effektstudier i klinisk fas 2. Dicot har infört de kliniska studierna genomfört ett gediget prekliniskt program där LIB-01s effekt verifierats flertalet gånger.

Den aktiva substansen i Dicots kandidat LIB-01 är en semisyntetiskt tillverkad molekyl som har utvecklats utifrån en folkmedicinsk användning. Idag används fröer som råvara och genom en extraktionsprocess följt av ett antal syntessteg omvandlas ämnen i fröna till den aktiva substansen i LIB-01. Samtidigt genomförs studier av en alternativ teknik med cellodling för storskalig framställning av startmaterialet som Dicot har sökt patent på.

Dicot samarbetar med världsledande partners för utvecklingen av LIB-01. Tillverkningen är utlagd på etablerade internationella läkemedelstillverkare såsom Thermo Fisher Scientific och bolaget har ett världsomspännande nätverk av framstående medicinska och kliniska experter knutet till sig.

Huvudstrategin är att utveckla LIB-01 i egen regi till och med klinisk fas 2a-studie, och därefter i partnerskap med större etablerade läkemedelsföretag finansiera och utveckla LIB-01 vidare till ett registrerat läkemedel på världsmarknaden.

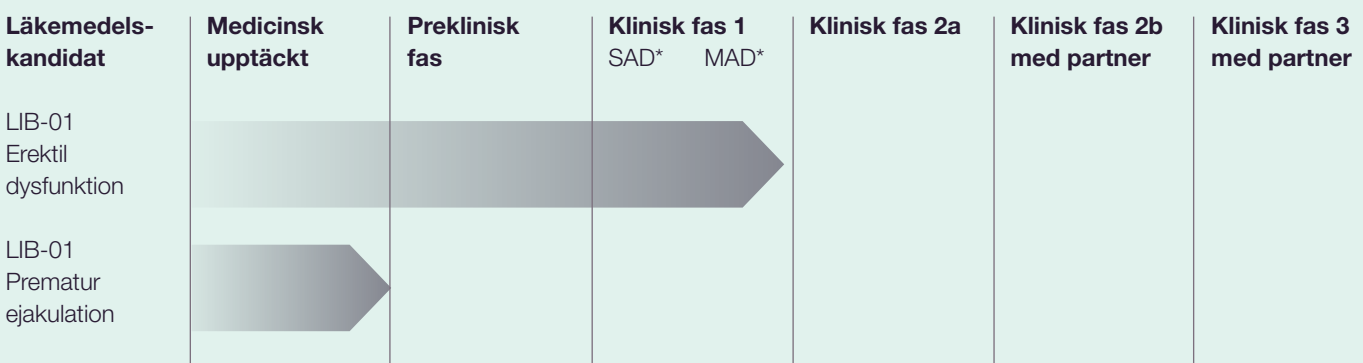
Dicot räknar således med att de senare faserna av de kliniska studierna – fas 2b och 3 – kommer ske antingen i strategiska samarbeten eller genom en försäljning eller utlicensiering av rättigheter att utveckla och marknadsföra LIB-01. Denna strategi ger Dicot möjlighet att relativt tidigt nå positiva kassaflöden genom betalning från partner redan vid signering av avtal samt därefter genom milstolpe-betalningar vid uppnådda delmål. Utöver det räknar Dicot med att kunna erhålla royalty på framtida försäljning.

För att optimera det affärsmässiga utfallet kommer Dicot överväga möjligheterna att segmentera marknaden baserat på regioner (till exempel EU, USA, Kina och Indien) och på indikationer, det vill säga erektionssvikt respektive tidig utlösning.

Affärsidé

Dicot utvecklar ett modernt potensläkemedel som ska behandla erektionssvikt och tidig utlösning bättre än befintliga preparat.

Projektportfölj



* SAD = Single Ascending Dose (singeldos), MAD = Multiple Ascending Dose (upprepad dosering)

Vår marknad

Den globala försäljningen av läkemedel mot erektionssvikt bedömdes 2023 uppgå till cirka 50 miljarder SEK och mot tidig utlösning cirka 32 miljarder SEK. Marknadens värde för de två indikationerna förväntas öka med över 40% från 2023 till 2029.

Med tanke på de ofta upplevda bristerna med dagens tillgängliga läkemedel - såsom biverkningar, utebliven effekt och krav på planering - används de av långt ifrån alla som har ett behov och över hälften av alla män som får läkemedel utskrivet avslutar sin behandling.

Den adresserbara marknaden är således mångfalt större än vad dagens försäljningsvolymerna visar. Till det ska läggas att stigma kring erektionssvikt minskar och digitala vårdmöjligheter gör att fler söker hjälp.

Världsmarknad erektionssvikt idag

5 md USD
global försäljning
2023

Framtida världsmarknad erektionssvikt

4%
årlig tillväxt

Begränsande faktorer

35-40% får ej önskad effekt

Kräver ofta planering

Störande biverkningar

= 50% drop-out rate

Stor andel ej provat potensläkemedel

Triggers för marknadsexpansion

Ny generation potensläkemedel

- Annan verkningsmekanism
- Sex utan behov av planering
- Inga/färre biverkningar

Lägre tröskel pga minskat stigma och digitala vårdgivare

”LIB-01 utlovar ett paradigmskifte för behandling av erektil dysfunktion. Det är den första revolutionerande molekylen inom området sedan Viagra”

Dr Padma-Nathan

Världsledande sexualmedicinsk expert och ansvarig studieläkare vid utvecklingen av Viagra.

Hållbarhetens väsentlighet

Hållbarhet är idag en självklarhet för ett ansvarstagande företag. Det handlar om bolagsstyrningen, socialt och etiskt agerande och miljöaspekter. Det är samtidigt en kommersiell fråga då det lägger grunden för en långsiktigt väl fungerande och lönsam verksamhet. Hållbarhet löper som en röd tråd genom Dicots strukturer, nedan är några exempel.

Verksamhetens kärna och tredje FN-målet



God hälsa och välbefinnande är nummer tre av FN:s sju hållbarhetsmål med motiveringen att det "är en grundläggande förutsättning för människors möjlighet att nå sin fulla potential och att bidra till samhällets utveckling." Delmål 3.4 betonar särskilt

främjandet av psykisk hälsa och välbefinnande. Delmål 3.7 säger att senast år 2030 ska alla ha tillgång till sexuell och reproduktiv hälsovård.

Dicots vision är i linje med FN:s hållbarhetsmål nummer tre. Kärnan i Dicots verksamhet är att utveckla ett preparat som drastiskt ska förbättra behandlingen av det utbredda problemet med erektionssvikt, något som enligt forskningen leder till bland annat psykisk ohälsa och stor negativ påverkan på välbefinnandet för både mannen och hans partner.

Socialt och etiskt ansvar i alla led

I Sydafrika skördas de frön som idag används för att utvinna råvaran till LIB-01. Där följer Dicot "Nagoya protocol on Access and Benefit Sharing". Protokollet reglerar hur genetiska resurser inhämtas, hur de används inom forskning och produktutveckling samt hur vinster från användningen fördelas.

Tillsammans med vår partner i Sydafrika, Parceval Ltd, samarbetar vi med projektet BioInnovation Africa inom Deutsche Gesellschaft für Internationale Zusammenarbeit (GIZ). Syftet med projektet är att främja hållbara och ömsesidigt fördelaktiga affärskontakter mellan Europa och Afrika. Det sker genom att följa höga etiska, sociala och miljömässiga normer i användningen av afrikanska naturresurser och gör att vi kan säkerställa hållbara och långsiktiga leveranser av läkemedelskandidatens råmaterial.

Uppförandekoden håller oss ansvariga

Vår uppförandekod säkerställer att Dicot genom hela värdekedjan arbetar enligt samma principer och mot samma mål. Policyn fastställs av styrelsen, utvärderas kontinuerligt och reglerar områden som miljöanpassad produktion, arbetsmiljö, jämställdhet och korruption.

Uppförandekoden håller oss ansvariga för att följa lagar och regler, agera ansvarsfullt och korrekt och kräva samma sak av våra samarbetspartners. Genom att konsekvent följa koden kan vi skapa långsiktiga relationer med anställda, konsulter, leverantörer och partners för att därigenom gemensamt bidra till en hållbar utveckling.



Klivet in i klinik

Klivet från preklinisk till klinik är en stor milstolpe i läkemedelsutveckling. Och för Dicot handlade det också om First-in-human, med uppdraget att för första gången utforska denna substans i människa och hur säkerhetsprofilen ser ut. Förarbetet har pågått i ett par år. Tidplanen var att starta fas 1-studien i mitten av 2023 och det målet uppfylldes. 2023 kommer för alltid vara etsat i minnet hos medarbetarna på Dicot.

JANUARI

Pengar och partners

För att kunna påbörja en klinisk studie behövs ekonomiska förutsättningar, en garanti för att det faktiskt är möjligt att genomföra nästa utvecklingssteg. För att säkra kapital till fas 1-studien fattade styrelsen beslutet att göra en emission i januari. En kall finansmarknad till trots blev den övertecknad och banade vägen för målet att starta studien i mitten av året.

Parallellt med finanseringsarbetet kontrakterades välrenommerade Clinical Trial Consultants i Uppsala som klinikpartner. Geografi fanns inte i upphandlingens urvalskriterier men det var ingen nackdel att ha en så viktig partner i vår närhet. Nästa bolag att knyta till sig huserade på andra sidan Atlanten. Amerikanska Thermo Fisher Scientific är världsledande inom tillverkning till läkemedelsindustrin och fick uppdraget att tillverka studieläkemedlet, vilket kunde påbörjas redan under februari.



MARS

Möte med myndighet

Läkemedelsverket är den myndighet som måste ge godkännande innan en klinisk studie kan starta i Sverige. Utan deras bifall, ingen fortsättning. Under två rådgivande möten presenterades det gedigna prekliniska arbetet och allt kring den kliniska studiens design, upplägg och nivå på startdosen. Allt i syfte att förankra innehållet i den ansökan om start av klinisk prövning som bolaget förberedde. Mötena var lyckade och myndighetsrepresentanterna ställde sig positiva till samtliga förslag.

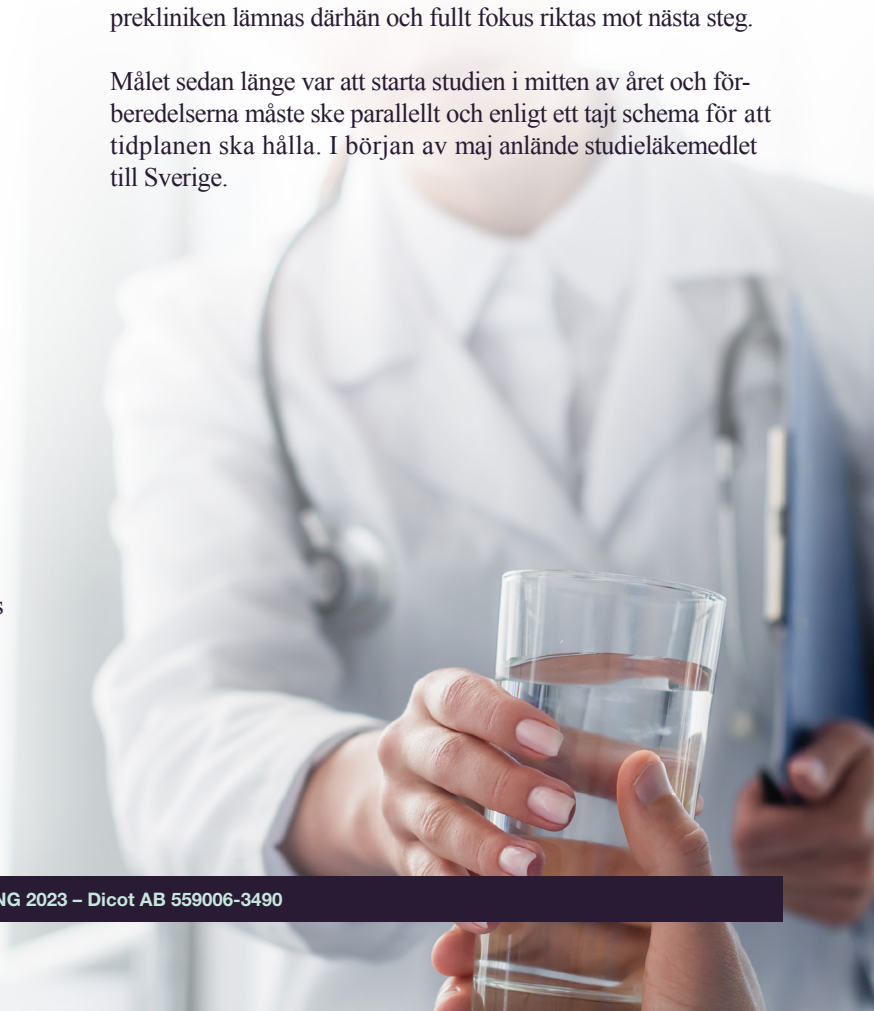


APRIL

Tox och last

Under våren hade det prekliniska arbetet fortgått med de allra sista studierna, de om kandidatens toxicitet. Dessa resultat ingår i den säkerhetsbedömning som görs innan en klinisk studie får tillstånd att starta. I april blev den sista tox-studien klar och konkluderade att hela programmet varit framgångsrikt. Nu kunde prekliniken lämnas därefter och fullt fokus riktas mot nästa steg.

Målet sedan länge var att starta studien i mitten av året och förberedelserna måste ske parallellt och enligt ett tajt schema för att tidplanen ska hålla. I början av maj anlände studieläkemedlet till Sverige.



JUNI

Sommarnätter och frågerundor

Efter dagar och nätter av förberedelser skickades den formella ansökan om att starta kliniska studier in första juni. När andra reste mot solen tillbringade Dicot-teamet sin julimånad med en obligatorisk frågerunda efter att Läke-medelsverket och Etik-prövningsnämnden granskat Dicots ansökan minutiöst. Här hade Dicot tolv dagar på sig att svara. Dicot svarade på fem.



AUGUSTI

Good to go

En tidig tisdagsmorgon den femtonde augusti nås Dicot av Läke-medelsverkets beslut: ni har grönt ljus att starta klinisk studie! Inte ens fotbollsdamernas semifinalförlust mot Spanien senare den dagen kan störa segerkänslan. Nu händer det. Och allt är förberett. Blott tio dagar efter godkännandet är studien igång och deltagare börjar screenas. Ytterligare tio dagar senare ges den första mannen en singeldos i det som kallas en SAD, Singel Ascending Dose.



OKTOBER

Parallella spår

Hög fart ska känneteckna Dicots utvecklingsprocess. En effektiv studiedesign gjorde det möjligt att, parallellt med att den första delstudien fortfarande pågick, starta studiens andra del. Där skulle deltagarna få flera doser i en så kallad MAD-studie, Multiple Ascending Dose. Efter rekrytering i oktober kunde den andra och sista delstudien så starta i november.

JANUARI 2024

Belöningen

Hela kliniska studiens primära syfte är att ta reda på hur säker kandidaten är för en människa. Redan i januari 2024, tidigare än initialt planerat, var resultat från SAD-studien färdigt och visade där att LIB-01 har mycket god säkerhetsprofil, och att läkemedlet tagits upp väl av kroppen. En värdig belöning för ett hårt arbetande utvecklingsteam under Dicots mest spännande år hittills.

Kapitaliseringsframgångar

2023 får klassas som ett mycket framgångsrikt år för Dicots kapitaliseringsarbete, inte minst i ljuset av det tuffa finansiella klimatet. I januari genomfördes en emission av units som tecknades till 110%. De två ingående optionsprogrammen kunde utnyttjas i juni och november och tecknades till 83% respektive 85%. Totalt kunde Dicot därmed ta in cirka 92 miljoner kronor före emissionskostnader vilket säkrade finansiering av den kliniska fas 1-studien samt förberedelser för fas 2.

Patentportföljen alltmer välfylld

Nu har Dicot patent eller patentansökningar i sex familjer. Under året har två nya ansökningar skickats in, följt av ytterligare två under 2024. Dessa omfattar den orala formuleringen, en egendesignad cellodlingsmetod för att tillverka kandidatens

startmaterial och inte minst en internationell ansökan för läkemedelssubstanser och dess tillverkning via Patent Cooperation Treaty som möjliggör skydd i 157 länder.

Patentfamilj 1 Föreningar för behandling av sexuella dysfunktioner	Beviljade patent
Patentfamilj 2 Beredning av föreningar för behandling av sexuella dysfunktioner	
Patentfamilj 3 Kandidater till läkemedelssubstans och deras tillverkningsmetoder	Inlämnade ansökningar
Patentfamilj 4 LIB-01 oral läkemedelsformulering	
Patentfamilj 5 Cellodlingsmetod för framställning av startmaterial	
Patentfamilj 6 Tillverkning och användning av terapeutiska substanser	
Innovationer skyddade som företagshemligheter	Framtida ansökningar



Fem snabba till CTO Mats Silvander

I augusti tillträdde Mats Silvander som CTO, en roll som tidigare inte funnits i Dicot. Han har över 20 års branscherfarenhet från befattningar som Director of Operations, CTO, Vice President Product Development och Quality Manager.

1 Vad var det första du reagerade på när du satte foten innanför dörren på Dicot i augusti?

Teamet utstrålade ett sånt tryggt, positivt lugn och samtidigt ett tydligt driv framåt och mot samma mål. Jag kände att här kommer jag trivas. Så här efteråt inser jag att den första känslan var rätt. Det är riktigt kul att vara med och driva Dicot framåt.

2 Skiljer sig Dicots sätt att arbeta från dina tidigare erfarenheter?

Eftersom Dicot har få anställda och arbetar med ett nätverk av leverantörer, partners och konsulter får man ta ett mycket brett ansvar. Det gör att titeln har mindre betydelse än innehållet i det man hanterar, gör eller föreslår.

3 Vad har varit störst fokus den här första tiden?

Jag har satt min prägel på IP-strategin där vi skickat in nya patentansökningar och också bytt patentbyrå. Ett annat fokusområde har varit supply chain. Inte minst att säkra leveranser till kommande kliniska studier men också att arbeta för en långsiktigt hållbar supplykedja. Det är trots allt stor skillnad att leverera material till tidig klinisk fas och till en kommersiell produkt.

4 Hur skulle du beskriva Dicots kultur med tre ord?

Positiv, nytänkande, snabbfotad.

5 Du har doktorerat i fysikalisk kemi. Har du någon nytta av det på Dicot?

Faktum är att jag verkligen tycker det. Inte minst i patentsammanhang där kemi och bioprocesser spelar in, liksom i de olika tillverkningsstegen för vår kandidat.

Dicot i San Diego

Under året har Dicot varit mycket aktiva i branschen och deltagit i en mängd konferenser och kongresser.

I november deltog CSO Charlotta Gauffin på Sexual Medicine Society of North America i San Diego, Nordamerikas största konferens inom sexualmedicin. Hon åkte dit tillsammans med professor François Giuliano som presenterade Dicots forskningsresultat, och den sexualmedicinska experten Dr Harin Padma-Nathan. Det blev ett mycket positivt bemötande där inte minst LIB-01s långa verkningstid rönt stort intresse.

De positiva tongångarna föranledde bland annat en uppmaning från ordföranden för European Society for Sexual Medicine att skicka in ett abstract till organisationens nästa konferens som arrangerades i februari 2024. Likaledes blev Dicot uppmanade att delta på nästa World Meeting on Sexual Medicine i Rio.

Cellodlingsprojekt växlar upp

2022 startade Dicot ett forskningsprojekt med Uppsala universitet och W. Szafer Institute of Botany i Polen för att undersöka om LIB-01s startmaterial kan produceras genom att använda växtceller odlade i kulturer. Det är en etablerad metod med storskalighetsfördelar som används för många läkemedelssubstanter som härrör från naturen.

Strax innan sommaren kom resultaten från laborietesterna som visade att tekniken fungerar. Nu tas projektet vidare med uppskalningstester och optimeringsarbete för att utvärdera tekniken i större omfattning, samt göra jämförelser med befintlig process - där startmaterial utvinns ur naturligt växtmaterial - vilken fortgår parallellt.



Dicots studieläkemedel
tillverkas av Thermo
Fisher Scientific.

Foto: Thermo Fisher Scientific

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Dicot AB (publ), organisationsnummer 559006–3490, avger härmed årsredovisning för räkenskapsåret 2023. Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK. Bolaget har sitt säte i Uppsala.

Allmänt om verksamheten

Dicot är ett läkemedelsbolag inom sexuell hälsa som utvecklar kandidaten LIB-01 till ett nytt modernt potensläkemedel för världsmarknaden. Målet är att skapa ett preparat som har längre verkningsstid, färre biverkningar och som med en differentierad verkningsmekanism kan hjälpa fler. Dicot vill på så sätt drastiskt förbättra behandlingen av erektionsproblem och ge drabbade män och par ett bättre samliv och ökad livskvalitet. Målet är att utveckla LIB-01 till att bli förstahandsvalet vid behandling av erektionssvikt och tidig utlösning.

Dicot är i klinisk fas med LIB-01 med en pågående fas 1-prövning vars primära syfte är att utvärdera säkerhetsprofilen. Inför de kliniska studierna har ett gediget prekliniskt program genomförts där LIB-01s effekt verifierats i ett flertal studier.

Försäljningen av läkemedel mot erektionssvikt var 2023 värd 50 miljarder SEK och mot tidig utlösning 32 miljarder SEK, totalt 82 miljarder SEK. Efterfrågan globalt växer kraftigt och en stor del av männen med behov avstår från att använda de läkemedel som finns till buds idag – potentialen för LIB-01 är därför mycket stor.

Dicots huvudstrategi för LIB-01 är att utveckla den i egen regi till och med klinisk fas 2a-studie och därefter i partnerskap med större etablerade läkemedelsföretag finansiera och utveckla LIB-01 vidare till ett registrerat läkemedel på världsmarknaden.

Vid årsskiftet var ett tjugotal partners och experter knutna till Dicot. Samtliga förutom verkställande direktören, CSO (Chief Scientific Officer) och CTO (Chief Technical Officer) anlitas på konsultbasis eller genom outsourcing.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Finansieringen för hela fas 1-studien tryggades genom en unitemission i januari med två tillhörande serier teckningsoptioner som kunde nyttjas i juni och november. Teckningen blev hela 110% i unitemissionen och 83% respektive 85% för optionerna, ett glädjande besked i en tid då många bolag haft svårt säkerställa finansiering. Netto efter kostnader erhöll Dicot totalt 83,2 miljoner SEK.

Det prekliniska toxikologiprogram som krävs för start av kliniska studier slutfördes i april och uppvisade en god säkerhetsprofil från studier genomförda enligt Good Laboratory Practice, både i singeldos och upprepad dosering.

Under det första halvåret tillverkades studieläkemedlet för fas 1-studierna hos Thermo Fisher Scientific.

Läkemedelsverket och Etikprövningsnämnden gav sina godkännanden i augusti till att starta Dicots fas 1-studie med LIB-01. Studien startade i augusti, de första deltagarna doserades i början av september och i december färdigställdes den första delen av två.

Aktiekapitalet har under året minskats genom en överföring till överkursfonden i syfte att skapa en mer ändamålsenlig kapitalstruktur.

Dicots studieresultat har presenterats på flera ledande kongresser, bland andra European Society for Sexual Medicine i februari och Sexual Medicine Society of North America i november.

Ett intensivt arbete med patent och IP-rättigheter har gjorts under året. Detta omfattar bland annat den orala formulering som används i fas 1-studien och flera läkemedelssubstanser under utveckling och dess tillverkningsmetoder.

En alternativ teknik med cellodding för storskalig framställning av startmaterialet för LIB-01 har undersökts under året. Tekniken har i i laboratorieskala visat sig fungera varför uppskalningstester och optimeringsarbete fortgår. Den befintliga processen med startmaterial som utvinns ur naturligt växtmaterial kommer fortgå parallellt.

Jan-Eric Österlund valdes till ny ledamot på årsstämman i maj. I augusti tillträdde Mats Silvander i den nya strategiska rollen som Chief Technical Officer för att bland annat leda och utveckla arbetet med supply chain och IP.

Väsentliga händelser efter räkenskapsåret

Positiva resultat från den första delen av fas 1-studien presenterades i januari. De visar en mycket god säkerhetsprofil och inga allvarliga biverkningar. Studien visar också att LIB-01 tas upp väl och ger en god exponering i kroppen, vilket bekräftar att den orala grundformulering bolaget har valt är lämplig för administrering till människa vilket ger ett starkt utgångsläge inför klinisk fas 2.

I syfte att säkerställa teknik för storskalig kommersiell tillverkning av LIB-01 ansökte Dicot i januari om patent för en ny tillverkningsmetod av startmaterialet. Detta rör ett egendesignat tillväggångssätt inom cellodling som utvecklats ihop med Uppsala universitet. Metoden möjliggör att startmaterial produceras genom att använda växtceller odlade i kulturer; i grunden en etablerad teknik för storskalig kommersiell tillverkning.

Som en del av förberedelserna inför en klinisk fas 2a-studie under andra halvåret 2024 har under våren Clinical Trial Consultants AB kontrakterats för genomförandet av studien, och det studieläkemedel som ska användas har tillverkats enligt Good Manufacturing Practise av Thermo Fisher Scientific.

Väsentliga risker

För en utförlig redogörelse av riskfaktorer, se Dicots EU-tillväxtprospekt 9 januari 2023.

Kliniska studier

Utfallet av kliniska studier kan inte garanteras. Studierna kan komma att visa att den förväntade effekten utifrån den valda studieprofilen uteblir, eller kan komma att påvisa biverkningar. Detta kan leda till att studierna blir mer omfattande och/eller kostsamma. I värsta fall kan det innebära att marknadsgodkännande inte erhålls och att studierna avbryts.

Samarbetspartners

En stor del av Dicots utveckling sker i samarbete med CRO-bolag (clinical research organizations) och CMO-bolag (contract manufacturing organizations) och i framtiden i form av förväntade allianser med läkemedelsbolag. Det finns en risk för att fördröjningar sker när det gäller att finna lämpliga samarbetspartners. Det finns även en risk att läkemedelsbolag kräver kompletterande studier innan avtal ingås. Detta skulle kunna öka Dicots kostnader.

Beroende av råmaterial

Dicot anlitar leverantörer för leverans av det råmaterial som idag används för att framställa startmaterial till LIB-01. Det finns en risk för att råmaterialet inte längre kan produceras eller att det av någon anledning inte kan levereras. Om denna risk inträffar skulle detta inverka negativt på Dicots framställning av LIB-01 och i förlängningen på Dicots verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Beroende av nyckelpersoner

Dicots framtida tillväxt bedöms i hög grad bero på företagsledningens, styrelsens och andra nyckelpersoners kunskap, erfarenhet och engagemang. Om en eller flera nyckelpersoner lämnar Dicot kan det medföra negativa konsekvenser för verksamhet och resultat, likaså om nya kvalificerade nyckelpersoner inte kan rekryteras i önskad utsträckning.

Lönsamhet och kapitalbehov

Den kan inte uteslutas att det tar längre tid än förväntat innan Dicot uppnår en kontinuerlig, stabil lönsamhet. Det kan inte heller uteslutas att Dicot i framtiden kommer att ha ett större kapitalbehov än vad som idag bedöms nödvändigt. Det finns inga garantier för att ett sådant utökat kapitalbehov kan anskaffas på för aktieägarna och marknaden acceptabla villkor. En försämrad lönsamhet kan även påverka bolagets marknadsvärde negativt.

Skydd av immateriella rättigheter och know-how

De immateriella rättigheterna är en betydelsefull del av Dicot och dess verksamhet. Det finns en risk för att Dicot inte kan tillvarata eller skydda sina rättigheter fullt ut. Det finns även en risk att nya produkter utvecklas som innebär ett kringgående av Dicots nuvarande och potentiella framtida immateriella rättigheter. Dicot är vidare beroende av know-how och det kan inte uteslutas att konkurrenter utvecklar motsvarande know-how eller att Dicot inte lyckas skydda sin kunskap eller sitt varumärke på ett effektivt sätt. En sådan utveckling skulle kunna ha negativ inverkan på bolaget.

Finansiering och likviditet

I januari tillfördes Dicot genom en till 110% tecknad unit-emission 54,8 MSEK före emissionskostnader vilket netto gav 49,9 MSEK, inkluderat kvittning av garantiersättning i en därpå följande riktad emission.

I juni tillfördes Dicot 20,7 MSEK före emissionskostnader (teckningsgrad 83%) och i november 16,5 MSEK (85%) genom teckning i optionsprogrammen serie TO4 och TO5. Netto tillförde teckningsoptionerna 33,3 MSEK.

För att säkerställa Dicots fortsatta utveckling samt förvaltning utvärderar styrelsen och ledningen fortlöpande olika finansieringsalternativ. Efter de goda resultaten från fas 1-studiens första del har styrelsen och ledningen noga övervägt olika alternativ och, för att inte tappa tempo i utvecklingen, beslutat att kontraktera leverantörer för kommande fas 2-studier. Styrelsen bedömer bolagets förutsättningar som goda att erhålla tillräcklig finansiering för att vidmakthålla och täcka kostnader för den utvecklingstakt som bolaget strävar efter. Om finansieringen trots allt inte lyckas innebär det, med beaktande av tecknade avtal, en osäkerhetsfaktor beträffande bolagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Ägarförteckning per 31 december 2023

Namn	Antal aktier	Antal röster (%)
Avanza Pension	89 983 020	11,0%
Bertil Lindkvist (Ålandsbanken)	67 517 050	8,3%
Skyddsprodukter i Sverige Finans AB	28 000 000	3,4%
Nordnet Pensionsförsäkring	21 679 883	2,7%
Aktiebolaget Syoto	15 200 000	1,9%
Kenneth Sjökvist	9 882 746	1,2%
Klas Göran Strömberg	9 000 000	1,1%
Michael Zell	8 180 000	1,0%
Gunilla Paalberg	6 598 202	0,8%
Gryningskust Holding AB	6 393 644	0,8%
Övriga	555 127 289	67,9%
Total	817 561 834	100,0%

Flerårsjämförelse

KSEK	2023	2022	2021	2020	2019	2018	2017
Nettoomsättning	0	0	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster	-44 157	-31 756	-27 175	-17 541	-13 396	-6 343	-1 517
Soliditet (%)	82,9	43,3	89,2	91,0	91,0	83,1	-15,3

Se noter för definition av nyckeltal

Förslag till vinstdisposition

Till årsstämman förfogande står:

Balanserad förlust	-97 934 398
Överkursfond	180 760 929
Årets förlust	-44 156 964
Totalt	38 669 567
Styrelsen föreslår att i ny räkning överföres	38 669 567

Beträffande bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande noter.

Resultaträkning

SEK	Not	2023 Jan-dec	2022 Jan-dec
Rörelsens intäkter			
Övriga rörelseintäkter	2	228 092	120 414
Summa rörelsens intäkter		228 092	120 414
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	3	-38 894 293	-26 612 038
Personalkostnader	4	-6 133 395	-5 053 057
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar		-7 552	-7 553
Övriga rörelsekostnader		-198 172	-170 388
Summa rörelsens kostnader		-45 233 412	-31 843 036
Rörelseresultat		-45 005 320	-31 722 622
Finansiella intäkter		914 497	0
Finansiella kostnader		-66 141	-33 076
Resultat efter finansiella poster		-44 156 964	-31 755 698
Årets resultat		-44 156 964	-31 755 698

Resultat per aktie

SEK	2023 Jan-dec	2022 Jan-dec
Resultat efter skatt	-44 156 964	-31 755 698
Antal aktier på balansdagen	817 561 834	137 103 020
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	529 719 091	120 235 879
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	674 696 510	121 348 979
Resultat per genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	-0,08	-0,26

Balansräkning

SEK	Not	31 dec 2023	31 dec 2022
Tillgångar			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	5	13 290	20 842
Summa anläggningstillgångar		13 290	20 842
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Varulager			
Råvaror och förnödenheter		3 399 096	1 488 575
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		2 303 509	1 143 654
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		499 512	341 784
Summa kortfristiga fordringar		2 803 021	1 485 438
Likvida medel		47 339 859	9 376 413
Summa omsättningstillgångar		53 541 976	12 350 426
Summa tillgångar		53 555 266	12 371 268
Eget kapital och skulder			
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	6	5 722 933	17 137 878
Fritt eget kapital			
Fri överkursfond		180 760 929	86 154 417
Balanserat resultat		-97 934 398	-66 178 700
Årets resultat		-44 156 964	-31 755 698
Summa fritt eget kapital		38 669 567	-11 779 981
Summa eget kapital		44 392 500	5 357 897
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		4 541 421	3 419 876
Övriga skulder		641 957	2 405 460
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		3 979 388	1 188 035
Summa kortfristiga skulder		9 162 766	7 013 371
Summa eget kapital och skulder		53 555 266	12 371 268

Kassaflödesanalys

SEK	2023	2022
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat före finansiella poster	-44 156 964	-31 722 622
Justering för avskrivningar	7 552	7 553
Finansiella poster tillhörande verksamheten	-	-33 076
Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-44 149 412	-31 748 145
Förändring varulager	-1 910 521	-1 488 575
Förändring kortfristiga fordringar	-1 317 583	-70 020
Förändring leverantörsskulder	1 121 545	844 557
Förändring övriga kortfristiga rörelseskulder	1 027 850	2 747 750
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-45 228 121	-29 714 433
Investeringsverksamheten		
Investeringar i anläggningstillgångar	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0
Finansieringsverksamheten		
Nyemission	83 191 567	8 762 571
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	83 191 567	8 762 571
Årets kassaflöde	37 963 446	-20 951 862
Likvida medel vid årets början	9 376 413	30 328 275
Likvida medel vid årets slut	47 339 859	9 376 413

Förändringar i eget kapital

SEK	Aktiekapital	Överkursfond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 jan 2022	12 862 526	81 667 198	-66 178 700	28 351 024
Teckningsoptionsprogram	-	-	-	-
Nyemission	4 275 352	5 643 464	-	9 918 816
Emissionskostnader	-	-1 156 245	-	-1 156 245
Årets resultat	-	-	-31 755 698	-31 755 698
Utgående balans per 31 dec 2022	17 137 878	86 154 417	-97 934 398	5 357 897
Ingående balans per 1 jan 2023	17 137 878	86 154 417	-97 934 398	5 357 897
Nyemission, företräde	34 275 755	20 565 453	-	54 841 208
Nyemission, riktad	1 096 200	4 123 800	-	5 220 000
Nyemission, TO4	1 314 168	19 337 043	-	20 651 211
Nyemission, TO5	1 346 901	15 200 745	-	16 547 646
Emissionskostnader	-	-14 068 498	-	-14 068 498
Minskning av aktiekapital	-49 447 969	49 447 969	-	-
Årets resultat	-	-	-44 156 964	-44 156 964
Utgående balans per 31 dec 2023	5 722 933	180 760 929	-142 091 362	44 392 500

Ovillkorade aktieägartillskott uppgår per balansdagen till 1 331 159 (1 331 159).

Noter

Not 1 – Redovisnings- och värderingsprinciper

Årsredovisningen är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år.

Värderingsprinciper

Fordringar

Fordringar har upptagits till de belopp varmed de beräknas inflyta.

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Intäktsredovisning

Intäkter har tagits upp till verkligt värde av vad som erhållits eller kommer att erhållas och redovisas i den omfattning det är sannolikt att de ekonomiska fördelarna kommer att tillgodogöras bolaget och intäkterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Statligt stöd

Statligt stöd redovisas till verkligt värde när det finns rimlig säkerhet att stödet kommer att erhållas och att bolaget kommer att uppfylla alla därmed sammanhängande villkor. Erhållna bidrag redovisas som övriga rörelseintäkter i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Företaget använder kostnadsföringsmodellen avseende internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar. Det innebär att alla utvecklingskostnader kostnadsförs löpande.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Tillgångarna skrivs av linjärt över tillgångarnas bedömda nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden omprövas per varje balansdag. Följande nyttjandeperioder tillämpas:

Inventarier, verktyg och maskiner: 5 år

Låneutgifter

De låneutgifter som uppkommer då företaget lånar kapital kostnadsförs i resultaträkningen i den period de uppstår.

Inkomstskatt

Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat och den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte har redovisats. Aktuell skatt värderas till det sannolika beloppet enligt de skattesatser och skatteregler som gäller på balansdagen.

Uppskjuten skatt avseende framtida skatteeffekter redovisas inte i resultat- och balansräkningarna. Det totala outnyttjade underskottet uppgår till 170 240 (117 501) KSEK. Mot bakgrund av att bolaget löpande redovisat förluster och det föreligger en viss osäkerhet när det uppstår skattemässiga överskott redovisas ingen uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget.

Not 2 – Övriga rörelseintäkter

SEK	2023	2022
Övriga rörelseintäkter uppdelade på intäktsslag		
Statligt stöd, bidragsmedel	198 383	0
Valutakursvinster	27 324	79 045
Övriga rörelseintäkter	0	41 369
Försäkringsersättningar	2 385	0
Summa övriga rörelseintäkter uppdelade på intäktsslag	228 092	120 414

Not 3 – Ersättning till revisorer

SEK	2023	2022
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB:		
Revisionsuppdrag	155 030	207 575

Med revisionsuppdrag avses revisors arbete för den lagstadgade revisionen och med revisionsverksamhet olika typer av kvalitetssäkringstjänster. Eventuella övriga tjänster är sådant som inte ingår i revisionsuppdrag, revisionsverksamhet eller skatterådgivning.

Not 4 – Personal

SEK	2023	2022
Medelantal anställda		
<i>Medelantalet anställda bygger på av bolaget betalda närvarotimmar relaterade till en normal arbetstid.</i>		
Medelantal anställda har varit	3	2
varav kvinnor	2	2
varav män	1	0
Löner, ersättningar m.m.		
<i>Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:</i>		
Styrelsen och vd		
Löner och ersättningar	2 431 839	2 771 386
Pensionskostnader	396 249	244 787
	2 828 088	3 016 173
Övriga anställda		
Löner och ersättningar	1 425 972	796 901
Pensionskostnader	356 727	144 759
	1 782 699	941 660
Sociala kostnader	1 153 003	887 844
Summa styrelse, vd och övriga	5 763 790	4 845 677

Könsfördelning

Antal styrelseledamöter	6	6
varav kvinnor	1	2
varav män	5	4
Antal ledande befattningshavare	4	4
varav kvinnor	2	2
varav män	2	2

SEK	Grundlön / styrelsearvode		Konsultarvode	
	2023	2022	2023	2022
Styrelseledamöter och ledande befattningshavare				
Eva Sjökvist Saers, ordförande	170 000	170 000	-	-
Fredrik Buch, ledamot	75 000	-	-	-
Mikael von Euler-Chelpin, ledamot	75 000	75 000	11 400	30 400
Per-Göran Gillberg, ledamot	75 000	75 000	41 900	106 959
Michael Zell, ledamot	75 000	-	-	-
Lena Söderström, fd ledamot	75 000	75 000		2 600
Ebba Florin Robertsson, fd ledamot	-	75 000		45 600
Claes Post, fd ledamot	-	75 000		-
Elin Trampe, vd	1 794 430	1 178 944		-
Göran Beijer, fd vd	-	791 855		-
Övriga ledande befattningshavare	1 379 069	736 541	1 587 109	2 638 744
Totalt	3 718 499	3 252 340	1 640 409	2 824 303

I avtalet med den verkställande direktören finns en överenskommelse om sex månaders ömsesidig uppsägningstid.

Not 5 – Inventarier

SEK	2023	2022
Ingående anskaffningsvärde	37 764	37 764
Årets inköp	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	37 764	37 764
Ingående avskrivningar	-16 922	-9 369
Årets avskrivningar	-7 553	-7 553
Utgående ackumulerade avskrivningar	-24 474	-16 922
Utgående redovisat värde	13 290	20 842

Not 6 – Upplysningar om aktiekapital

SEK	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Vid årets ingång	137 103 020	0,125
Nyemission, företräde	274 206 040	0,125
Nyemission, riktad	26 100 000	0,042
Nyemission, TO4	187 738 286	0,007
Nyemission, TO5	192 414 488	0,007
Vid årets utgång	817 561 834	0,007

Antal aktieägare vid årets slut var 5 041, en ökning med 49% sedan årets början. Aktien är sedan 20 juni 2018 registrerad på Spotlight Stock Market under namnet Dicot.

Totalt finns sex utestående optionsprogram i Dicot. Priset för teckningsoptionerna och framtida teckningskurs är baserat på Black & Scholes modell. Någon förmån för teckningsoptionsinnehavaren föreligger inte, och därmed inte heller några hänförliga kostnader för bolaget.

Incitamentsprogram	Antal teckningsoptioner (varav utdelat)	Antal nya aktier	Ökning av aktiekapitalet (SEK)	Lösenpris (SEK)	Tid för aktieteckning
2019/2024	110 000 (80 000)	110 000	770	20,00	2019-07-03 – 2024-05-16
2020/2025	350 000 (250 000)	350 000	2 450	7,50	2020-06-11 - 2025-05-26
2021/2026 - styrelse	350 000 (300 000)	350 000	2 450	4,10	2024-06-01 – 2026-06-01
2021/2026 - övriga	650 000 (450 000)	650 000	4 550	4,10	2024-06-01 – 2026-06-01
2022/2027 - styrelse	700 000 0	700 000	4 900	0,91	2025-06-01 – 2027-06-01
2022/2027 - övriga	700 000 0	700 000	4 900	0,91	2025-06-01 – 2027-06-01
Totalt	2 860 000 (1 080 000)	2 860 000	20 020		

Not 7 – Definition av nyckeltal

Nyckeltal

Soliditet (%)	Justerat eget kapital (eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt) i procent av balansomslutning.
Nettoomsättning	Rörelsens huvudintäkter, fakturerade kostnader, sidointäkter samt intäktskorrigeringar.
Resultat efter finansiella poster	Resultat efter finansiella intäkter och kostnader men före skatter.

Not 8 – Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

Positiva resultat från den första delen av fas 1-studien presenterades i januari. De visar en mycket god säkerhetsprofil och inga allvarliga biverkningar. Studien visar också att LIB-01 tas upp väl och ger en god exponering i kroppen, vilket bekräftar att den orala grundformulering bolaget har valt är lämplig för administrering till människa vilket ger ett starkt utgångsläge inför klinisk fas 2.

I syfte att säkerställa teknik för storskalig kommersiell tillverkning av LIB-01 ansökte Dicot i januari om patent för en ny tillverkningsmetod av startmaterialet. Detta rör ett egendesignat tillvägagångssätt inom cellodling som utvecklats ihop med Uppsala universitet. Metoden möjliggör att startmaterial produceras genom att använda växtceller odlade i kulturer; i grunden en etablerad teknik för storskalig kommersiell tillverkning.

Som en del av förberedelserna inför en klinisk fas 2a-studie under andra halvåret 2024 har under våren Clinical Trial Consultants AB kontrakterats för genomförandet av studien, och det studieläkemedel som ska användas har tillverkats enligt Good Manufacturing Practise av Thermo Fisher Scientific.

Uppsala den dag som framgår av vår elektroniska underskrift



Eva Sjökvist Saers
Ordförande



Fredrik Buch
Ledamot



Mikael von Euler-Chelpin
Ledamot



Per-Göran Gillberg
Ledamot



Michael Zell
Ledamot



Jan-Eric Österlund
Ledamot



Elin Trampe
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår av vår elektroniska underskrift.

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg

Auktoriserad revisor

Till bolagsstämman i Dicot AB, org.nr 559006-3490

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Dicot AB för år 2023. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 13-24 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Dicot ABs finansiella ställning per den 31 december 2023 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för Dicot AB.

Grund för uttalanden

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

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

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen och där stycket ”Finansiering och likviditet” i vilket styrelsen beskriver att bolaget beslutat att kontraktera leverantörer för framtida studier vars genomförande är avhängig att bolaget erhåller tillräcklig finansiering. Då finansieringen inte är säkerställd bedömer vi att det föreligger en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Vi har inte modifierat vårt yttrande med avseende på detta.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1-12. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

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

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Dicot AB för år 2023 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionsssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Dicot AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

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

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

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

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionsssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Uppsala den dag som framgår av vår elektroniska signatur

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor

www.dicot.se

DICOT

Dicot AB

S:t Olofsgatan 11A

753 21 Uppsala