

# Double Bond Pharma

Mangold Insight – Uppdragsanalys - Update - 2022-02-14

## Hjärtumör-projekt kan ta fart

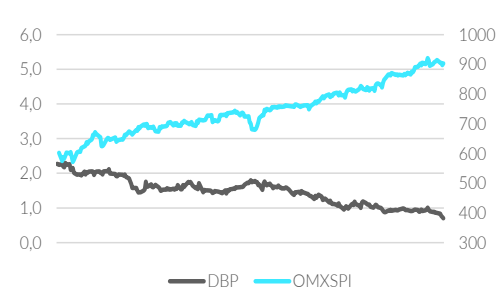
Mangold uppdaterar läkemedelsutvecklaren Double Bond Pharma (DBP). Bolaget väntar inom kort besked om att påbörja kliniska studier med SI-053, en läkemedelskandidat som ska bidra till total eliminering av tumör-celler efter tumörresektion hos patienter med hjärntumör. Kandidaten är tänkt att minska återfall och därmed förbättra överlevnaden. Den är baserad på ett befintligt läkemedel och väntas kunna ingå vid standard-behandling i samband med svår typ av hjärntumör, så kallad glioblastoma.

## Fas 1-studier genomförs i Europa

DBP ska i fas 1-studier identifiera dos, toxicitet och säkerhet för SI-053 för efterföljande fas 2-studier. Fas 1-studien väntas vara klar under våren 2023. Bolaget genomförde en nyemission våren 2021 med syfte att finansiera studien. I slutet på februari 2022 inleds ett teckningsoptionsprogram som kan ge bolaget ytterligare kapital för att täcka kostnader för studien. Ett godkännande för studien finns i Nederländerna och vid ett godkännande i Tyskland kommer studien att starta. Detta ser vi som en trigger i aktien.

## Oupptäckt aktie

Mangold kategoriserar DBP som en oupptäckt aktie där forskningen värderas lågt. Risken i projektet är hög men samtidigt används läkemedlet Temodex, prototypen av SI-053, redan på vissa marknader. Det finns även förbättringspotential i ökad överlevnad vilket kan göra SI-053 till standardbehandling vid svår hjärntumör. Mangold ser potential men framhåller att projektet är i tidig fas. Riskjusteringar har gjorts för att få fram ett motiverat värde. Detta har i sin tur anpassats till en riktkurs på 1,80 kronor.



Kursutveckling %	1m	3m	12m
DBP B	-20,9	-31,4	-68,3
OMXSPI	-4,9	-6,6	15,3

## Information

Riktkurs (kr)	1,80
Risk	Hög
Kurs (kr)	0,73
Börsvärde (Mkr)	40
Antal aktier (Miljoner)*	55,3
Free float*	71%
Ticker	DBP B
Nästa rapport	2022-02-25
Hemsida	doublebondbp.com
Analytiker	Jan Glevén

\* ej hänsyn tillkommande aktier

Ägarstruktur*	Aktier(Mln)	Kapital
Igor Lokot	9,7	29,0%
Avanza Pension	2,3	4,4%
Baldzby ApS	2,0	3,9%
Per Ahlström	1,2	2,2%
Magnus Hamberg	1,0	1,9%
Obain	0,9	1,8%
KSDR Hamberg	0,9	1,7%
Rejo AB	0,8	1,6%
Dan Peters	0,8	1,6%
Totalt	55,3	100%

Nyckeltal (Tkr)	2019	2020	2021P	2022P	2023P
Intäkter/Milestones	241	1 160	1 391	1 670	2 004
EBIT	-8 112	-17 703	-18 484	-14 789	-13 833
Vinst före skatt	-8 126	-17 716	-18 535	-14 839	-13 884
EPS, justerad (kr)	-0,13	-0,28	-0,29	-0,23	-0,22
EV/Försäljning	neg	neg	neg	neg	neg
EV/EBITDA	neg	neg	neg	neg	neg
EV/EBIT	neg	neg	neg	neg	neg
P/E	neg	neg	neg	neg	neg

# Double Bond Pharma - Investment case

## Sällsynt potential från öst

Mangold uppdaterar läkemedelsutvecklaren Double Bond Pharma (DBP) med rekommendationen Köp och riktkursen 1,80 kronor i ett tolv månaders perspektiv. Det innebär en potentiell uppsida på över 140 procent. Double Bond Pharma ska genomföra en fas 1-studie med SI-053 mot svår typ av hjärntumör kallad glioblastoma. Bolaget utvecklar ett läkemedel på en tidigare känd substans Temozolomide som används vid cytostatikabehandling av hjärntumör.

*Riktkurs 1,80 kronor i base case. Stor uppsida i aktien.*

DBP har köpt rättigheter för Temodex (prototypen för SI-053) från Research Institute of Physical and Chemical Preparations at Belorussian State University. Temodex är tänkt att lanseras på en global marknad exklusive Eurasien. Temodex är redan ett godkänt läkemedel för behandling vid hjärntumörer i Belarus.

*Utvecklar SI-053*

*Temodex godkänt i Eurasien*

## Behov av ny behandling

Alla cancerceller kan inte avlägsnas vid operation och i vissa fall heller inte hela tumören vilket gör att kompletterande behandling behövs. Återfall vid gliom, den vanligaste hjärncancerformen är vanligt. SI-053 utvecklas för att kunna användas vid avlägsnande av tumör som ett komplement till standardbehandling. Med lokal applicering ökar koncentrationen av det verksamma ämnet temozolomide. Detta har tidigare påvisats med Temodex, vilket bedöms vara mer effektivt än standardbehandling, kemoterapi och strålning som sätts in i ett senare skede.

*Kompletterande behandling behövs vid gliom*

## Växande marknad

Läkemedelskandidaten SI-053 beräknas kunna nå marknaden 2026, efter genomförda fas 2-studier, om bolaget får ett så kallat fast track status av EMA (The European Medicines Agency), vilket innebär en påskyndad process. Mangold har utgått från patientpopulationen för svår typ av hjärntumör kallad glioblastoma för att få fram peak sales för projektet. Utifrån denna population har vi applicerat en konservativ behandlingskostnad som utgör marknad för DBP. Mangold har räknat med att bolaget kan ta 15 procent av denna marknad. Om bolaget kan använda SI-053 för fler indikationer ökar potentialen i bolaget.

*Tar 15 procent av marknad*

## Hygglig chans för uppgång - triggers i aktien

För att få ett motiverat värde på bolaget har Mangold valt att genomföra en riskjusterad DCF-värdering. Hänsyn har tagits till den höga risken med läkemedelsutveckling genom sannolikhetsberäkning och ett högt avkastningsskrav. Mangold har valt att sätta riktkurs på 1,80 kronor. För att detta värde ska materialiseras ser Mangold att bolaget startar fas 1-studier framgångsrikt och att patientrekryteringen inte försenas. Ytterligare trigger i aktien finns i att dotterbolaget FarmPharma kan knoppas av.

*Riskjusterat värde*

# Double Bond Pharma – Bakgrund

## Kort bakgrund SI-053

DBP ska utveckla SI-053, med Temodex som prototyp, där det celldödande ämnet Temozolomide ingår. SI-053 ska administreras lokalt i hjärnan vid behandling av patienter med svår hjärncancer (glioblastoma) i samband med standardbehandling. Det kan placeras där tumören tidigare varit och säkerställa en säker och effektiv behandling av resterande cancer och skyddar hjärnan från canceråterfall utan att skada friska organ. Temozolomide ger en systemisk effekt, det vill säga ger effekt i hela eller stora delar av kroppen.

Det är låg överlevnadsgrad för denna aggressiva hjärntumör. 25 procent av vuxna överlever i ett år. Syftet är att få en mer effektiv behandling med färre biverkningar och förlänga överlevnaden för patienten. Temodex ger effekt på den plats där den har tillförts och ökar överlevnaden med cirka 9 månader jämfört med standardbehandling. Standardbehandlingen utgörs i dag av kirurgi följt av strålning och cytostatikabehandling.

*Utvecklar celldödande läkemedel vid hjärntumör*

*Temodex ökar överlevnad*

## Godkännande och avtal på stora marknader

DBP har genomfört prekliniska studier för SI-053 och står inför kliniska studier som så småningom kan ge ett godkännande för Europa och även goda möjligheter till ett godkännande i USA.

DBP har fått rättigheter att sälja Temodex på större marknader förutom den Euroasiatiska regionen (Ryssland, Belarus, Kazakstan, Armenien samt Ukraina). Ett godkännande krävs av EMA för att kunna sälja i övriga Europa.

Det finns även ett jointventure-avtal med kinesiska Shijiazhuang Yuanta Biotechnology om försäljning i Kina och Hongkong för Temodex. Utbyte av aktier, 25 procent, och en milestonebetalning om 0,5 miljoner euro, när produkten är klar, utgör avtal för den kinesiska marknaden.

*Vänder sig till stora marknader*

*EMA (European Medicines Agency) - läkemedelsmyndighet för EU*

*Avtal i Kina*

## Finanser på plats

DBP genomförde en övertecknad nyemission under våren 2021. Då tog bolaget in 11,6 miljoner kronor. Detta i syfte att kunna genomföra fas 1-studier för SI-053, drift av bolaget och produktutveckling. Under hösten 2021 genomfördes en riktad nyemission för att få in nya investerare i bolaget. Bolaget tog då in 5 miljoner kronor där 10 privata och institutionella investerare ingick. Ytterligare kapital kan tillföras från teckningsoptioner som utgavs i samband med nyemissionen 2021. Från den 25 februari sker handel under 30 dagar. Bolaget kan i samband med TO 2021/2022 ta in cirka 7-15 miljoner kronor. I bolagets delårsrapport för det tredje kvartalet 2021 uppgick bolagets kassa till 15,5 miljoner kronor. Fas 1 projektet väntas kosta 2,8 miljoner euro (cirka 30 miljoner kronor). Således torde bolaget klara kommande fas 1-studier men refinansieras inför fas 2-studier. Bolaget har som affärsmodell att söka en partner som kan finansiera projektet.

*Finanser kan säkras vid TO 2021/2022*

*Behöver refinansieras vid fas 2-studier*

*Söker partner*

# Double Bond Pharma – Update

## Startar kliniska studier för SI-053

SI-053 ska genomgå fas 1-studier och är avsedd för behandling av patienter med glioblastom (svår form av hjärntumör). Ett godkännande från den etiska kommittén i Nederländerna har erhållits för att kunna starta fas 1-studier. DBP vill även vänta in ett godkännande i Tyskland för att kunna genomföra studier samtidigt i dessa länder. Detta godkännande väntas komma inom en månad.

*Fas 1-studier för SI-053*

DBP siktar på att kunna upprepa samma resultat med SI-053 som för Temodex, det vill säga en 9 månaders längre överlevnad (Overall Survival, OS). Lyckas bolaget med detta, har SI-053 goda möjligheter att bli standardbehandling vid hjärntumörer. Bolaget har även som ambition att förbättra den terapeutiska effektiviteten av SI-053.

*Ökar livslängd*

DBP har inlett samarbete med Alexavi, som hjälper mindre bioteknikbolag med försäljning och tjänster inom läkemedel. Alexavi har kontor i USA och Storbritannien. Detta samarbete innefattar ett program som gör att läkare och intressenter kan lära sig mer om behandling av glioblastoma och som gör behandling med Temodex möjlig för patienter i vissa svåra fall. Denna typ av program är vanliga vid svåra sjukdomar och kallas för Early Access Programs, EAS).

*Nytt samarbete*

## Studiedesign

Syftet med fas 1-studien för SI-053 är att få fram optimal dos och undersöka toxicitet samt farmakokinetik (PK) på patienter. Fas 1-studier görs vanligen på friska frivilliga människor i mindre patientgrupper för att studera läkemedlets säkerhet. Cancerläkemedel behöver dock testas på patienter redan i fas 1. I studien kommer 27 patienter ingå. Studien är en öppen dosöknings- och dosutvidgningsstudie för att uppskatta maximal tolererad dos (MTD). Den avser även identifiera dosbegränsande toxiciteter (DLT) och rekommenderad fas 2-dos av SI-053. Bolagets formulering kommer att administreras intrakraniellt, som ett tillägg till standardbehandling hos patienter med nydiagnostiserad glioblastom. Klinisk prövningsansökan, CTA har skickats in till berörda myndigheter. Efter godkänd CTA (clinical trials application) kan studien starta.

*Dos bestäms i fas 1*

*Studie görs på patienter*

*Temozolomide (TMZ)*

### MANGOLD - STUDIEDESIGN SI-053

Fas 1-studie	På patienter med diagnostiserad glioblastoma
Plats	Nederländerna och Tyskland
Patienter	N=27
Behandling	1 dos av SI-053 (inget placebo)
Endpoint 1	PK-parametrar, plasmakoncentration av TMZ och dess metabolit
Exploratory	Preliminär effektanalys och total överlevnad
Uppföljningsstudie	6 månader

Källa: DBP

# Double Bond Pharma – Värdering

## SOTP-värdering för SI-053

DBP värderas utifrån värdet på det projekt som bolaget har finansiering för och som ska genomgå fas 1-studier, Sum of the Parts eller SOTP-värdering. Värdet på bolagets projekt har räknats fram med en kassaflödesmodell och dess nuvärde har riskjusterats (rNPV). Mangold har utgått från studier där sannolikheter för ett godkännande valts utifrån tidigare utfall som sammanställts i den vetenskapliga artikeln Clinical development success rates for investigational drugs, Hay et al. Mangold har antagit en generell procentsats för bolagets förväntade vinstandel från framtida försäljning som ligger på 14 procent (PACME - Profit After Costs and Marketing Expenses). Detta är lägre än tidigare än analys då vi valt att bortse från royalty. För att få fram fria kassaflöden på prognostiserade försäljningsprognoser har Mangold valt att använda en diskonteringsränta på 18 procent i base case. Detta är baserat på rekommendationer från ett antal konsulter inom life-science.

*Motiverat riskjusterat värde  
uppgår till 177 miljoner kronor*

## MANGOLD - SOTP VÄRDERING

Projekt	Indikation	LOA	PACME	Peaksales (MUSD)	Lansering	EV (Mkr)
SI-053	GMB	23%	14%	443	2029	718
rNPV (riskjusterat)						167
Nettokassa						10
Motiverat värde						177
Antal aktier full utsp (Mln)						63,4
Motiverat värde (kr)						2,80

Källa: Mangold Insight

## Scenarioanalys

Våra ingångsvärden i DCF-modellen utgår från ett base-case med 18 procents avkastningskrav. Nedanstående tabell visar hur det motiverade värdet på bolagets aktie förändras med förändrat avkastningskrav.

*Lägre avkastningskrav ökar  
potentialen*

## DBP - SCENARIOANALYS

Bear 16%	Base 18%	Bull 20%
2,21	2,80	3,52

Källa: Mangold Insight

# Double Bond Pharma – Värdering forts.

## Många påverkande faktorer

DBP är ett läkemedelsutvecklande bolag i tidig fas på väg in i klinik under första kvartalet 2022. Ett resultat från fas 1-studien väntas under våren 2023. Det kommer således vara en period med relativt få nyheter då bolagets SI-053 är det projekt som kommit längst. Trigger i aktien är när första patient behandlas med SI-053 eller andra framgångar i projektet. Intresse från investerare kan även bidra till ökat intresse. En annan trigger är förbättrat sentiment för hela branschen. Biotekniksektorn som helhet har präglats av motgångar, där kurser för IPO:s sjunkit och där värdet på bolagen i många fall understigit kassan. Enligt Evaluate Pharma har pandemin påverkat flödet av riskkapital till sektorn, där Covid-projekt prioriterats, en pendel som kan svänga.

*Svagt sentiment i bioteknik*

*Flera triggers i aktien*

## Peers-värdering

Mangold har valt att se på hur läkemedelsutvecklande bolag med få projekt i tidig fas värderas på svenska listor. Det är tydligt att bolag med få projekt i tidig fas värderas lägre. Samtidigt visar tabellen vilken potential som finns då ett bolag når fas 2-studier. Teknologivärdet fås genom att subtrahera kassan från börsvärdet. Det vill säga vad bolagets forskning värderas till på börsen. Tabellen är sorterad på teknologivärde.

*Lågt värderad forskning*

### MANGOLD - PEERS CANCER

Bioteknikbolag	Projekt	Klinisk Fas	Börsvärde (MSEK)	Kassa *	Teknologivärde
Rhovac	RV001	Fas 2	596	41	555
Immunicum	Ilixadencel	Fas 1/2	621	175	446
Scandion Oncology	SCO-101	Fas1/fas 2	464	117	347
Alligator	ATOR-1017/Mitazalimab	Fas 1/fas 2	540	278	262
Lidds	NX-2-HOF/NZ-DTX	Fas 2	284	54	230
<b>DBP</b>	<b>SI-053</b>	<b>Fas 1</b>	<b>47</b>	<b>15</b>	<b>32</b>
Wnt Research	Foxy-5	Fas 2	59	46	13

Källa: Mangold Insight

\*Beräknat på senaste delårsrapport 2021

## Summering värdering

Mangold har valt att värdera projektet SI-053. Bolaget har fler projekt men ännu i tidig preklinisk fas. Det är tydligt att marknaden inte värderar DBP:s plattform högt. Mangold tror att när väl fas 1-studien inleds kan fler investerare upptäcka aktien. Mangold framhåller hög risk men samtidigt används redan Temodex som behandling vilket minskar risken och ökar sannolikheten för ett marknadsgodkännande. Mangold har valt konservativa värden och variabler som påverkar värderingen. Aktier har tillkommit och kursen har gått ned sedan förra analysen. Vi justerar vår riktkurs. Riktkurs sätts till 1,80 kronor.

*Riktkurs sätts till 1,80 kr*

# Double Bond Pharma – Appendix

## SA-033

Läkemedelskandidaten SA-033 mot levercancer har utvecklats inom bolagets plattform Belogal som tillför Doxorubicin till levern. SA-033 ska i huvudsak riktas mot hepatocellulär cancer (HCC), primär cancer i levercellern. Femårsöverlevnad uppgår till 63 procent efter diagnos för denna sjukdom. Tekniken, som är målinriktad, ökar chansen till effektiv behandling och minskat antal biverkningar i jämförelse med systemisk leverans. Målinriktade läkemedel kan vara av typen antikroppar eller små molekyler.

Inledningsvis kommer DBP att rikta in sig på hepatoblastom, där bolaget fått Orphan Drug Designation (ODD) från EMA, den vanligaste maligna levertumören hos barn. Ett ODD innebär marknadsexklusivitet under 10 år vilket gör att bolaget kan verka utan kopior.

Projektet SA-033 är i tidig preklinisk fas. Bolaget söker samarbete för projektet för pre-klinisk utveckling vilket väntas kunna inledas under andra halvan av 2022.

*Levercancerprojekt mot preklinisk fas*

## Inofer och Bio Vitos

DBP har licensierat ut rättigheterna för Inofer på marknader i USA, Japan, Kina och EU till Bio Vitos. Drugsson, som är ett dotterbolag till DBP, har distributionsrättigheter av Inofer i Norden.

Detta innebär att DBP erhåller aktier i brittiska Bio Vitos, ett bolag inom försäljning av kosttillskott, noterat på AIM i London. Detta bolag söker börsnotering på annan marknad som Stockholm eller Oslo. DBP äger efter affären 20 procent av Bio Vito. Största ägare i bolaget är Craven House Capital.

Inofer är ett järnsuccinat, en medicinsk produkt, som kan tas oralt vid järnbrist. Tidigare genomförd studie visar att patienter som lider av hjärtsvikt har visat ett förbättrat upptag av järn med oral tillförsel av Inofer och kan att det kan återställa järnlager och mättnad. För patienter med hjärtsvikt och järnbrist, har tidigare rekommenderats järnbehandling intravenöst. Inofer, som kan administreras enklare, är ett alternativ till Ferinject som ges injiceras. Försäljningen av Ferinject uppgick till 2020 till 500 miljoner dollar.

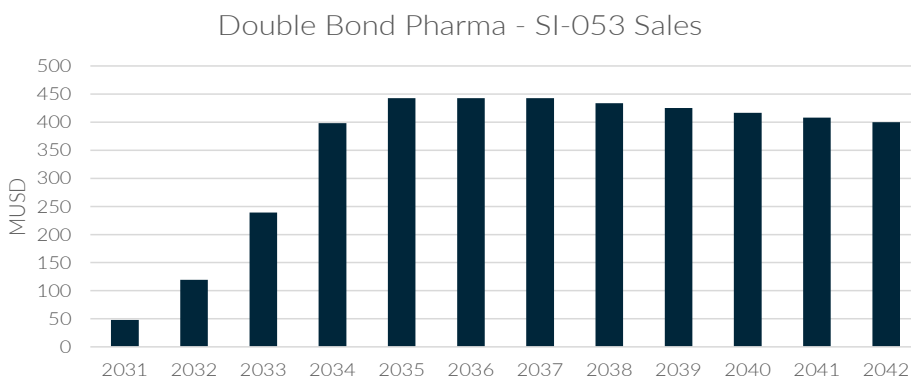
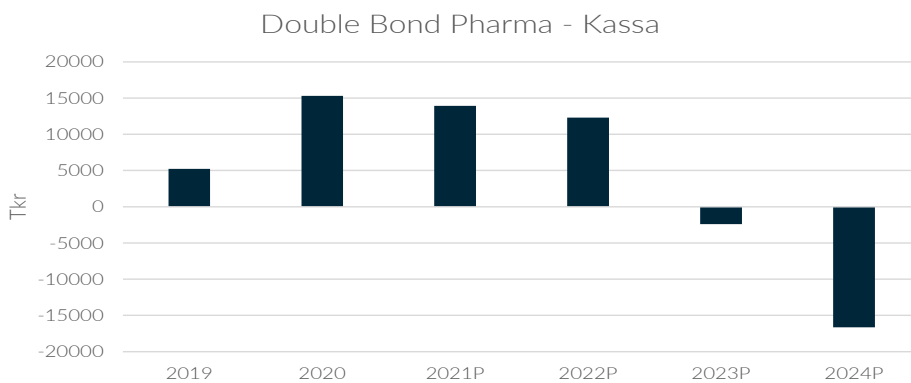
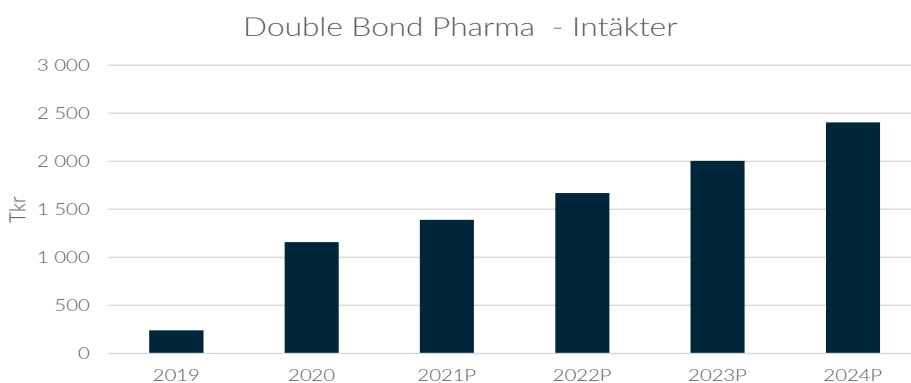
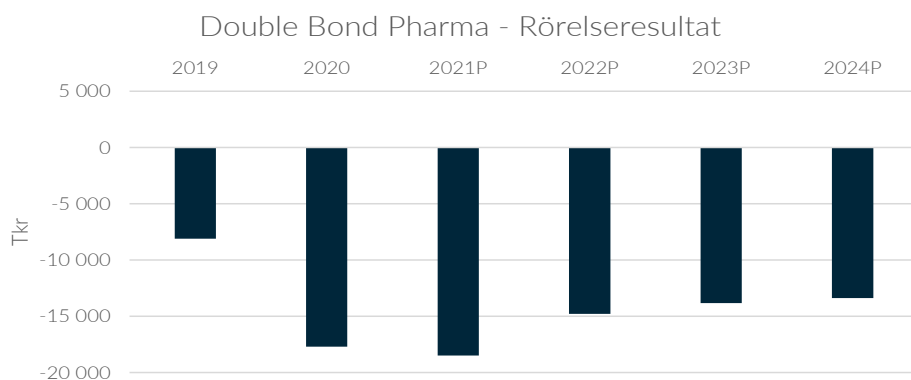
*Blir storägare i Bio Vitos*

# Double Bond Pharma – SWOT





# Double Bond Pharma – Appendix



# Double Bond Pharma – Resultat & balans

Resultaträkning (Tkr)	2 019	2 020	2021P	2022P	2023P	2024P
Försäljning/Milestones	241	1 160	1 391	1 670	2 004	2 404
Övriga Inäkter	5 237	981	0	0	0	0
Bruttoresultat	-326	-8 709	-4 174	-835	200	721
Personalkostnader	-4 080	-4 121	-3 750	-3 750	-3 750	-3 750
Övriga rörelsekostnader	-3 555	-4 788	-10 500	-10 000	-10 000	-10 000
Avskrivningar	-152	-85	-60	-204	-283	-355
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-8 112</b>	<b>-17 703</b>	<b>-18 484</b>	<b>-14 789</b>	<b>-13 833</b>	<b>-13 384</b>
Räntenetto	-14	-12	-51	-51	-51	-51
Vinst efter finansnetto	-8 126	-17 716	-18 535	-14 839	-13 884	-13 434
Skatter	0	0	0	0	0	0
<b>Nettovinst</b>	<b>-8 126</b>	<b>-17 716</b>	<b>-18 535</b>	<b>-14 839</b>	<b>-13 884</b>	<b>-13 434</b>

Källa: Mangold Insight

Balansräkning (Tkr)	2 019	2 020	2021P	2022P	2023P	2024P
<b>Tillgångar</b>						
Kassa o bank	5 222	15 316	13 931	12 311	-2 412	-16 653
Kundfordringar	8	78	95	114	137	165
Övriga	1 936	4 320	4 449	4 583	4 720	4 862
Lager	1 635	2 473	1 220	549	395	369
Anläggningstillgångar	181	597	2 038	2 834	3 550	4 195
<b>Totalt tillgångar</b>	<b>8 982</b>	<b>22 784</b>	<b>21 733</b>	<b>20 391</b>	<b>6 392</b>	<b>-7 063</b>
<b>Skulder</b>						
Leverantörsskulder	88	431	915	412	296	277
kulder	2 018	5 065	5 065	5 065	5 065	5 065
<b>Totala skulder</b>	<b>2 106</b>	<b>5 496</b>	<b>5 980</b>	<b>5 477</b>	<b>5 361</b>	<b>5 342</b>
<b>Eget kapital</b>						
Bundet eget kapital	1 781	2 166	19 166	33 166	33 166	33 166
Fritt eget kapital	5 094	15 122	-3 413	-18 252	-32 136	-45 570
Totalt eget kapital	6 875	17 288	15 753	14 914	1 030	-12 404
<b>Totalt skulder och eget kapital</b>	<b>8 982</b>	<b>22 784</b>	<b>21 733</b>	<b>20 390</b>	<b>6 391</b>	<b>-7 063</b>

Källa: Mangold Insight

# Disclaimer

Mangold Fondkommission AB ("Mangold" eller "Mangold Insight") erbjuder finansiella lösningar till företag och personer med potential, som levereras på ett personligt sätt med hög servicenivå och tillgänglighet. Bolaget bedriver i dagsläget verksamhet inom två segment; i) Investment Banking och ii) Private Banking. Mangold står under Finansinspektionens tillsyn och bedriver värdepappersrörelse enligt lagen (2007:528) om värdepappersmarknaden. Mangold är medlem på NASDAQ Stockholm, Spotlight Stock Market och Nordic Growth Market samt derivatmedlem på NASDAQ Stockholm.

Denna publikation har sammanställts av Mangold Insight i informationssyfte och ska inte ses som rådgivning. Innehållet har grundats på information från allmänt tillgängliga källor vilka bedömts som tillförlitliga. Sakinnehållets riktighet och fullständighet liksom lämnade prognoser och rekommendationen kan således inte garanteras. Mangold Insight lämnar inte i förväg ut slutsatser och/eller omdömen i publikationen. Åsikter som lämnats i publikationen är analytikerns åsikter vid tillfället för upprättandet av publikationen och dessa kan ändras. Det lämnas ingen försäkran om att framtida händelser kommer vara i enlighet med åsikter framförda i publikationen.

Mangold fransäger sig allt ansvar för direkt eller indirekt skada som kan grunda sig på denna publikation. Placeringar i finansiella instrument är förenade med ekonomisk risk. Att en placering historiskt haft en god värdeutveckling är ingen garanti för framtiden. Mangold fransäger sig därmed allt ansvar för eventuell förlust eller skada av vad slag det må vara som grundar sig på användandet av publikationen.

Denna publikation får inte mångfaldigas för annat än personligt bruk. Dokumentet får inte spridas till fysiska eller juridiska personer som är medborgare eller har hemvist i ett land där sådan spridning är otillåten enligt tillämplig lag eller annan bestämmelse. För att sprida hela eller delar av denna publikation krävs Mangolds skriftliga medgivande.

Mangold kan genomföra publikationer på uppdrag av, och mot en ersättning från, det bolag som belyses i analysen alternativt ett emissionsinstitut i samband med M&A, nyemission eller en notering.

För utförandet av denna publikation kan läsaren utgå från att Mangold erhåller ersättning av bolaget. Det kan även föreligga ett uppdragsförhållande eller rådgivningssituation mellan bolaget och någon annan avdelning hos Mangold. Mangold har riktlinjer för hantering av intressekonflikter och restriktioner för när handel får ske i finansiella instrument.

Mangolds analytiker äger inte aktier Double Bond Pharma.

Mangold äger aktier i Double Bond Pharma.

Mangold har utfört tjänster för Bolaget och har erhållit ersättning från Bolaget baserat på detta.

Mangold står under Finansinspektionens tillsyn.

Rekommendationsstruktur:

Mangold Insight graderar aktierekommendationer på tolv månaders sikt enligt följande struktur:

Köp – En uppsida i aktien på minst 20 procent

Öka – En uppsida i aktien på 10-20 procent

Neutral – En uppsida och nedsida i aktien på 0 till 10 procent

Minska – En nedsida i aktien på 10-20 procent

Sälj – En nedsida i aktien på minst 20 procent