

## Promore Pharma AB (publ)

### Delårsrapport januari – mars 2017

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -3,2 (-2,9) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -3,3 (-3,1) MSEK motsvarande SEK 3,65 (3,57) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -2,8 (-7,2) MSEK
- Likvida medel uppgick till 3,8 (9,1) MSEK

#### Väsentliga händelser under perioden januari – mars

- Ett samarbetsavtal tecknades med det amerikanska bioteknikbolaget Cellastra Inc. avseende den kliniska utvecklingen av PXL01 i Nordamerika
- Bolaget ändrade formellt namn från Lipopeptide till Promore Pharma

#### Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Vid bolagsstämma den 25 april beslutades om en fondemission och att göra bolaget publikt
- Aktiesplit 15:1 genomfördes
- Marianne Dicander Alexandersson valdes in som ny styrelseledamot
- Jonas Ekblom anställdes som verkställande direktör från att tidigare arbetat som konsult
- Ansökan om att genomföra en klinisk fas III-studie avseende PXL01 inlämnad i Indien

*”Promore Pharma har säkrat finansiering för en betydande del av bolagets aktiviteter, men då läkemedelsutveckling i sen klinisk fas är mycket kapitalkrävande och organisationen behöver förstärkas med ytterligare regulatorisk och kommersiell kompetens är det naturligt att bolaget i detta läge eftersträvar notering på Nasdaq First North för att söka ytterligare kapital så att våra planerade kliniska prövningar kan vara fullt finansierade i alla relevanta geografiska områden vid start.”*

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

#### Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 januari - 31 mars	
	2017	2016
Nettoomsättning	-	-
Rörelseresultat	-3,2	-2,9
Resultat efter skatt	-3,3	-3,1
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-3,65	-3,57
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK <sup>1</sup>	-0,24	-0,24
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2,8	-7,2
Likvida medel vid periodens slut	3,8	9,1

1) Justerat för genomförd split 15:1

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårård. Bolagets mål är att utveckla två läkemedelskandidater till att bli de första i sitt slag på marknaden (*First-in-Category*) för behandlingsområden med mycket få förskrivningsprodukter och därmed stora medicinska behov. Promore Pharma har två projekt, PXL01 och LL-37, i sen klinisk utvecklingsfas. PXL01, som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjenskirurgi i handen, och läkemedelskandidaten LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, förbereds för en klinisk fas IIb-studie på patienter med svåriläkta venösa bensår. Bolaget ser även goda möjligheter att utveckla läkemedelskandidaterna för andra angränsande behandlingsområden, såsom att förebygga ärrbildning på hud och behandling av diabetesfotsår. Rosetta Capital Ltd., Midroc New Technology AB och PharmaResearch Products Ltd är bolagets största aktieägare.

## VD har ordet

En stor del av bolagsledningens fokus under det första kvartalet var förknippat med förberedelser inför den notering av bolagets aktier på Nasdaq First North som planeras under 2017. Promore Pharma har genom strategiska partnerskap och investeringar från våra huvudägare säkrat finansiering för en betydande del av våra aktiviteter, men då läkemedelsutveckling i sen klinisk fas är mycket kapitalkrävande och organisationen behöver förstärkas med ytterligare regulatorisk och kommersiell kompetens är det naturligt att bolaget i detta läge noteras på Nasdaq First North för att säkra det kapital som krävs för att genomföra de kliniska studierna för PXL01 och LL-37 i alla geografiska områden. Bolaget har påbörjat arbetet med prospekt och att genomföra en omfattande legal granskning. Rådgivare i noteringsprocessen är Redeye AB.



Under det första kvartalet tecknades ett samarbetsavtal med det amerikanska bioteknikbolaget Cellastra Inc. avseende den kliniska utvecklingen av PXL01 i Nordamerika (USA och Kanada). Cellastra är ett San Francisco-baserat bolag med fokus på så kallad regenerativ medicin. I avtalet som undertecknades har parterna kommit överens om hur man ska samverka för att genomföra en klinisk fas III-studie av PXL01 för förebyggande av post-kirurgiska adherenser efter böjsenskirurgi i handen. Tillsammans ska bolagen upprätta avtal med underleverantörer för genomförandet av det amerikanska fas III-programmet. Cellastra har även rätt att medfinansiera den investering som är kopplad till genomförandet av en fas III-studie för den första indikationen i USA. Nästa viktiga händelse i detta samarbete är ett planerat möte med den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration (FDA) senare under 2017.

Betydande planeringsarbete har genomförts inom bolagets forsknings- och utvecklingsprojekt. Det kliniska studieprotokollet (*clinical study protocol*, CSP) har slutförts för den planerade fas III-studien avseende PXL01 i Europa och Indien. Detaljplanering av produktionen av försöksläkemedel för samma studie har påbörjats tillsammans med bolagets strategiska partner, PharmaResearch Products Ltd. En ansökan om tillstånd för att starta den första etappen av den multinationella fas III-studien inlämnades till den indiska läkemedelsmyndigheten, Drug Controller General in India (DCGI). Fas III-studien kommer även att inkludera länder i Europa, under ett protokoll som ska godkännas av den europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency (EMA).

Under det första kvartalet genomfördes en rekryteringsprocess för att identifiera en ny ägaroberoende styrelseledamot. Marianne Dicander Alexandersson utnämndes av styrelsens nomineringskommitté och valdes in i styrelsen vid bolagsstämman den 25 april. Marianne har en civilingenjörsexamen i kemiteknik från Chalmers och har bland annat varit VD för Kronans Droghandel, vice VD för Apoteket AB, VD för Sjätte AP-fonden och GHP AB. Hon har idag ett flertal styrelseuppdrag. Under det första kvartalet har vi dessutom välkomnat en ny medarbetare, Alexandra Liverts, som fyller rollen som Office Manager för Promore Pharma. Alexandra har tidigare innehavt rollen som Administrativ Officer vid Ben-Gurion Universitetet i Negev, Israel. Marianne och Alexandra kommer att bidra med ytterligare förstärkning av vårt team.

Under det andra kvartalet fortsätter vårt arbete att förbereda våra planerade kliniska prövningar tillsammans med våra allianspartners samt den kommande börsnoteringen av bolaget.

Tack för ditt intresse för vårt arbete i Promore Pharma.

Solna, 19 maj 2017

Jonas Ekblom, VD

## Verksamheten i sammandrag

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårvård. Bolaget grundades 2002 och har två läkemedelskandidater i sen klinisk utvecklingsfas. Läkemedelskandidaten PXL01, som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjsensreparation i handen, och läkemedelskandidaten LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, förbereds för en klinisk fas IIb-studie på patienter med venösa bensår samt senare även en fas IIa-studie på patienter med diabetesfotsår.

Läkemedelskandidaterna baseras på kroppsegna peptider som är en del av vårt naturliga immunförsvar och läkningssystem. De är ämnade för lokal applikation och har en stark säkerhetsprofil eftersom dessa kroppsegna ämnen snabbt bryts ned i blodbanan och därför inte kan bidra till allvarliga systemiska biverkningar. Detta stöds av resultaten från tidigare kliniska studier som är mycket lovande för både PXL01 och LL-37, vad gäller tolerabilitet och säkerhet. Dessa kliniska studier visar samtidigt en tydlig medicinsk effekt.

Läkemedelskandidaterna skyddas av flera internationella patentfamiljer som löper fram till tidigast 2030. Patenten ger skydd i flera dimensioner såsom behandlingsområden, sammansättning och dosintervall.

Promore Pharmas läkemedelskandidater har goda möjligheter att bli de första läkemedlen i sitt slag på marknaden (*First-in-Category*) för flera patientgrupper där patienterna i mycket stor utsträckning upplever smärta, obehag och reducerad rörlighet och försämrad livskvalitet samt där effektiva behandlingsalternativ saknas. Om Promore Pharmas läkemedelskandidater i klinisk fas erhåller marknadsgodkännande och etableras som behandling för kroniska sår samt för att förebygga adherenser och ärrbildning skulle det enligt Bolaget innebära kortare behandlingstid och ökad livskvalitet för patienterna och lägre vårdkostnader för samhället.

Den globala marknaden för sårvårdsprodukter uppskattas växa från 17 miljarder USD under 2016 till 20,4 miljarder USD 2021 (cirka 153 – 183 miljarder SEK), vilket motsvarar en årlig tillväxttakt om 3,6 procent.<sup>1</sup> Inom den globala sårvårdsmarknaden agerar Promore Pharma inom nischmarknaden bioaktiv sårvård, det snabbast växande segmentet inom sårvårdsmarknaden, med en uppskattad årlig tillväxt om 14 procent fram till 2020 då marknaden förväntas uppgå till 7,3 miljarder USD (cirka 66 miljarder SEK).<sup>2</sup>

**PXL01** är ett derivat av ett humant antibakteriellt protein (laktoferrin), som är en del av immunförsvaret, med flera verkningsmekanismer. Utvecklingen av PXL01 fokuserar initialt på att förebygga adherenser efter böjskirurgi. I den fas II-studie som genomförts i flera länder i EU visade PXL01 god effekt och säkerhet. Promore Pharma förbereder en fullt finansierad fas III-studie i EU och Indien som underlag för marknadsgodkännande i EU. En parallell fas III-studie i USA avses att genomföras som underlag för ansökan om marknadsgodkännande i Nordamerika. Bolaget fokuserar initialt på att förebygga adherenser efter böjskirurgi, men ser goda möjligheter att utveckla PXL01 för att förhindra ärrbildning på hud och adherenser efter knäledskirurgi.

**LL-37** baseras på en human antimikrobiell peptid och stimulerar flera sår-läkningsprocesser. I den fas IIa-studie som genomförts visade LL-37 god effekt. Läkemedelskandidaten kan kombineras med den gängse sårvårdsbehandlingen och utföras av sjuksköterskor eller potentiellt av patienten själv. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på venösa bensår och i nästa skede diabetesfotsår. LL-37 förbereds för en fas IIb-studie på patienter med venösa bensår i Europa i samarbete med Bolagets partner PharmaResearch Products Ltd. En mindre fas IIa-studie på patienter med diabetesfotsår med LL-37 planeras genomföras i samarbete med en akademisk partner.

Bolagets mål är att utveckla de två läkemedelskandidaterna PXL01 och LL-37 till att bli de första läkemedlen i sitt slag på marknaden (*First-in-Category*) med användning för breda tillämpningar inom bioaktiv sårvård, särskilt inom behandlingsområden med stora medicinska behov. Promore Pharma är idag ett litet och kostnadseffektivt bolag utan egna laboratorier och forskningsanläggningar, som nyttjar ett nätverk av kompetenta kontraktsforsknings- och kontraktstillverkningsföretag. Bolaget har knutit till sig ett antal rådgivare

<sup>1</sup> Markets and Markets "Wound care market – Global forecast to 2021"

<sup>2</sup> Technavio "Global bioactive wound care market 2016-2020"

för strategisk planering vid produktutveckling, regulatoriska frågor samt planering och genomförande av kliniska studier.

Promore Pharmas övergripande strategi bygger på att utveckla läkemedelskandidaterna genom kliniska studier fram till marknadsgodkännande eller tills ett licensavtal, alternativt ett kommersiellt avtal med ett större läkemedelsföretag med multinationell eller global närvaro, kan ingås. Ett sådant avtal kan omfatta licensiering, strategiska partnerskap, samriskföretag (*joint ventures*) eller försäljning av tillgångar.

## Väsentliga händelser under perioden 1 januari – 31 mars 2017

### Namnändring till Promore Pharma

Bolaget ändrade formellt namn från Lipopeptide AB till Promore Pharma AB. Namnändringen registrerades i januari 2017, men namnet Promore Pharma började användas som bifirma redan under tredje kvartalet 2016.

### Samarbetsavtal med Cellastra Inc.

Bolaget och Cellastra Inc. ingick den 17 mars 2017 ett samarbetsavtal avseende utveckling och licens för att genomföra den sena utvecklingsfasen av PXL01 för förebyggande av postkirurgiska adherenser vid handkirurgi i Nordamerika. Cellastra avser att genomföra en fas III-studie i USA, som tillsammans med bolagets fas-III studie i Europa, ska ligga som grund för en ansökan om marknadsgodkännande i Nordamerika.

## Väsentliga händelser efter rapportperioden

### Fondemission och ändrad bolagskategori

Som ett led i att göra bolaget redo för en notering beslutades på bolagsstämman den 25 april om en fondemission och samtidigt göra bolaget publikt.

### Genomförd aktiesplit

Vid bolagsstämman den 25 april beslutades också om en aktiesplit 1:15, innebärandes att antalet aktier i bolaget ökade från 904 283 till 13 564 245 aktier. Kvotvärdet per aktie är 0,04 kronor efter aktiesplit och ovan genomförd fondemission. Aktiespliten påverkade även bolagets utestående teckningsoptionsprogram och ökade antalet utestående optioner till 5 319 375.

### Jonas Ekblom verkställande direktör

Jonas Ekblom anställdes som verkställande direktör från 1 maj 2017. Jonas har varit verksam i Bolagets ledning och dess föregångare sedan 2010 och hade ett konsultavtal med Bolaget sedan 2015. Dessförinnan var han VD för Pergamum AB (föregångare till Promore Pharma AB).

### Marianne Dicander Alexandersson ny styrelseledamot

Marianne Dicander Alexandersson valdes in som styrelseledamot vid bolagsstämman den 25 april. Hon har tidigare varit VD för Kronans Droghandel, Sjätte AP fonden, GHP AB och vice VD för Apoteket AB. För närvarande är hon bland annat styrelseledamot i Enzymatica AB, Recipharm AB och Addera Care, samt medlem av insynsrådet i Tandvårds- och Läkemedelsförmånsverket. Hon var tidigare styrelseledamot i Mölnlycke Health Care AB.

### Ansökan om klinisk prövning avseende PXL01 inlämnad i Indien

Promore Pharma har i maj lämnat in en ansökan till den indiska läkemedelsmyndigheten (Drugs Controller General) om att genomföra en klinisk fas III-studie på patienter som genomgår böjenskirurgi. Studien är en del av en randomiserad, dubbelblind klinisk studie som skall genomföras i flera länder och rekrytera upp till 600 patienter. Bolaget avser att lämna in ansökningar i flera länder i EU under 2017 under samma studieprotokoll.

## Finansiell information

### Intäkter och resultat

Promore Pharma är ett utvecklingsbolag vars läkemedelskandidater fortfarande befinner sig i klinisk utveckling. Bolaget har därför inga försäljningsintäkter att redovisa för perioden relaterade till bolagets läkemedelskandidater. Övriga rörelseintäkter uppgick under till 12 450 SEK (4 402 SEK), vilket motsvarar en ökning om 183%. Ökningen är hänförlig till ett mindre forskningsbidrag.

Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -3 237 949 SEK (-2 886 526 SEK). Ökningen är hänförlig till ökade externa kostnader för medarbetare som tillkommit jämfört med motsvarande period föregående år, ökade legala kostnader samt kostnader för förberedelser för Bolagets notering.

### Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -2 803 673 SEK (-7 247 654 SEK). Förändringen är huvudsakligen driven av ett lägre resultat under 2017 och en minskning av kortfristiga skulder under första kvartalet 2016. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 125 586 SEK (-586 325 SEK). Förändringen är huvudsakligen driven av att Bolaget under 2017 har avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 0 SEK (14 620 425 SEK). Under 2017 har bolaget hitintills inte erhållit någon ny finansiering. Under första kvartalet 2016 genomfördes en nyemission där Huvudägarna och PRP tecknade aktier i Bolaget, vilket tillförde 14,6 MSEK.

Den 31 mars 2017 uppgick bolagets likvida medel till 3,8 MSEK jämfört med 9,1 MSEK per den 31 mars 2016.

## Övrig information

### Antal aktier<sup>3</sup>

Antalet aktier uppgick per den 31 mars 2017 till 904 283 (904 283). Bolagets huvudägare Midroc New Technology AB och Rosetta Capital IV Sarl ägde 95% av antalet aktier. Antalet teckningsoptioner i bolaget uppgick per 31 mars 2017 till 277 271.

### Innehav i Herantis Pharma Oyj

Bolaget har ett innehav av aktier i det finska bioteknikbolaget Herantis Pharma Oyj. Detta är en konsekvens av ett historiskt passivt innehav i det finska bolaget Biocis Oy sedan bildandet av Pergamum AB under 2010. Biocis har under de senaste åren genomgått ett antal fusioner och ägarförändringar som resulterade i ett deläggande i Herantis Pharma Oyj, som börsnoterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oyj uppgick per 31 mars 2017 till 64 432 aktier. Bolagets styrelse har fattat beslut om att avyttra detta innehav i en stegvis process.

### Personal

Promore Pharma har en liten kostnadseffektiv organisation som främst arbetar med affärsutveckling, projektkoordination samt hantering av immateriella rättigheter och annan väsentlig utvecklingsdokumentation. Samtliga medarbetare jobbar på konsultbasis. Bolaget hade per den 31 mars inga anställda. Det kan noteras att Jonas Ekblom anställdes som VD efter rapportperioden.

---

<sup>3</sup> Före den beslutade aktiespliten

## Transaktioner med närstående

Utöver nedan presenterade transaktioner med närstående, varav samtliga skett på marknadsmässiga villkor såvida inte annat anges, har bolaget inte varit part i någon närståendetransaktion.

Huvudägarna har lämnat lån om 3 MSEK vardera, totalt 6 MSEK, till bolaget. Lånen löper med en ränta om tolv procent och ska återbetalas senast den 31 december 2017. Lånen har lämnats på marknadsmässiga villkor.

## Principer för delårsrapportens upprättande

Bolaget tillämpar Årsredovisningslagen (1995:1554) och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

## Finansiell kalender

Delårsrapport Januari – Juni 2017	30 augusti 2017
Delårsrapport Januari – September 2017	21 november 2017

## Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av Bolagets revisor.

Stockholm den 19 maj 2017

Göran Pettersson

Ordförande

Göran Linder

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Marianne Dicander Alexandersson

## Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars	
	2017	2016
<b>RÖRELSENS INTÄKTER</b>		
Nettoomsättning	-	-
Övriga rörelseintäkter	12 450	4 402
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>		
Råvaror och förnödenheter	-1 203 770	-1 746 693
Övriga externa kostnader	-1 569 627	-731 442
Personalkostnader	-123 912	-104 967
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286
Övriga rörelsekostnader	-48 804	-3 540
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-3 237 949</b>	<b>-2 886 526</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>		
Resultat övriga finansiella anläggningstillgångar	125 586	-
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	1	247
Räntekostnader och liknande resultatposter	-186 979	-186 975
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-3 299 341</b>	<b>-3 073 254</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>	<b>-3 299 341</b>	<b>-3 073 254</b>
Skatt	-	-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-3 299 341</b>	<b>-3 073 254</b>

## Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	31 mars 2017	31 mars 2016	31 december 2016
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>			
<b>Immateriella tillgångar</b>			
Goodwill	3 955 711	5 172 854	4 259 997
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>			
Andelar i andra långfristiga värdepappersinnehav	1 859 162	824 030	1 859 162
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>5 814 873</b>	<b>5 996 884</b>	<b>6 119 159</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>			
<b>Kortfristiga fordringar</b>			
Kundfordringar	10 000	0	50 000
Fordringar hos koncernföretag	-	-	-
Skattefordringar	-	-	-
Övriga fordringar	391 125	498 366	408 582
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	58 240	0	62 660
<b>Kassa och bank</b>	<b>3 814 157</b>	<b>9 109 672</b>	<b>6 491 244</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>4 273 522</b>	<b>9 608 038</b>	<b>7 012 486</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>10 088 395</b>	<b>15 604 922</b>	<b>13 131 645</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>EGET KAPITAL</b>			
<b>Bundet eget kapital</b>			
Aktiekapital	54 257	51 530	54 257
Reservfond	380 349	380 349	380 349
<b>Fritt eget kapital</b>			
Överkursfond	-	-	-
Villkorade aktieägartillskott	-	-	-
Balanserat resultat	3 019 048	10 285 237	11 044 701
Periodens resultat	-3 299 341	-3 073 254	-8 025 652
<b>Summa eget kapital</b>	<b>154 313</b>	<b>7 643 862</b>	<b>3 453 655</b>
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	500 000	714 038
Övriga skulder	7 364 000	6 517 750	7 177 025
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>8 078 038</b>	<b>7 017 750</b>	<b>7 891 063</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>			
Förskott från kunder	-	67 232	30 232
Leverantörsskulder	742 070	696 222	946 370
Skatteskulder	46 299	79 670	46 299
Övriga kortfristiga skulder	52 623	45 186	15 032
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 015 052	55 000	748 994
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>1 856 044</b>	<b>943 310</b>	<b>1 786 927</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>10 088 395</b>	<b>15 604 922</b>	<b>13 131 645</b>



## Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars	
	2017	2016
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>		
Rörelseresultat	-3 237 949	-2 886 526
Avskrivningar	304 286	304 286
Erhållen ränta	1	247
Erlagd ränta	-5	
Betald inkomstskatt		0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-2 933 667</b>	<b>-2 581 993</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	90 386	109 399
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	40 608	-4 775 060
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-2 802 673</b>	<b>-7 247 654</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>		
Förvärv av Immateriella tillgångar		-566 325
Fusion av dotterbolag		
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	125 586	0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>125 586</b>	<b>-566 325</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>		
Nyemission	0	14 620 425
Erhållna aktieägartillskott	0	0
Upptagna lån	0	0
Amortering av skuld	0	0
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>14 620 425</b>
<b>Kassaflöde för perioden</b>	<b>-2 677 087</b>	<b>6 806 446</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>6 491 244</b>	<b>2 303 226</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>3 814 157</b>	<b>9 109 672</b>

## Förändring av eget kapital i koncernen

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2016)	51 530	0	10 665 586
Fondemission	0		
Nyemission	0		
Periodens resultat			-3 073 254
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2016)	51 530		7 592 332
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2017)	54 257	0	3 399 397
Fondemission	0		
Nyemission	0		
Periodens resultat			-2 579 551
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2017)	54 257		819 846

## För ytterligare information kontakta

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+1] 714 369 0478

E-mail: [jonas.ekblom@promorepharma.com](mailto:jonas.ekblom@promorepharma.com)

Jenni Björnulfson, CFO

Tel: [+46] 708 55 38 05

E-mail: [jenni.bjornulfson@promorepharma.com](mailto:jenni.bjornulfson@promorepharma.com)

Adress: Fogdevreten 2, 171 65 Solna, Sverige

[www.promorepharma.com](http://www.promorepharma.com)

Organisationsnummer: 556639-6809