

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – september 2017

Perioden juli – september

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -4,4 (-1,8) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -4,8 (-2,1) MSEK motsvarande SEK -0,24 (-0,16) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -15,2 (-2,2) MSEK
- Likvida medel uppgick till 72,6 (8,6) MSEK

Perioden januari – september

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till 0,9 (-3,9) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till 2,5 (-4,6) MSEK motsvarande SEK 0,16 (-0,35) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7,2 (-7,8) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – september

- Bolaget ändrade formellt namn från Lipopeptide till Promore Pharma
- Ett samarbetsavtal tecknades med det amerikanska bioteknikbolaget Cellastra Inc. avseende den kliniska utvecklingen av PXL01 i Nordamerika
- Beslut fattades om fondemission samt 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 inlämnades i Indien
- Patentansökan inlämnades i USA avseende sammansättningen av PXL01-produkten
- Milstolpsbetalningar erhöles från PharmaResearch Products Ltd
- Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner genomfördes
- En emission inför listningen på Nasdaq First North genomfördes i juni vilken tillförde bolaget cirka 76 MSEK före avdrag för emissionskostnader
- Handeln i Promore Pharmas aktier och teckningsoptioner (TO1) inleddes på Nasdaq First North den 6 juli 2017

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Ett utlicensieringsavtal tecknades med det amerikanska bolaget Transdermal Therapeutic Technologies LLC avseende DPK-060

” Det är glädjande att vi ingått ett licensavtal rörande DPK-060 med det amerikanska bioteknikbolaget Transdermal Therapeutic Technologies. Vår amerikanska partner tar ansvar för all vidare forskning, utveckling och partnerskapsdialog. Om detta resulterar i en framtida produkt kommer Promore Pharma att ha rätt till en dubbelsiffrig royalty”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september	
	2017	2016	2017	2016
Nettoomsättning	-	-	-	-
Rörelseresultat	-4,4	-1,8	0,9	-3,9
Resultat efter skatt	-4,8	-2,1	2,5	-4,6
Resultat per aktie, SEK ¹	-0,24	-0,16	0,16	-0,35
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15,2	-2,2	-7,2	-7,8
Likvida medel vid periodens slut	72,6	8,6	72,6	8,6

1) Justerat för genomförd split 15:1

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårvård. 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 Pharmas två projekt, PXL01 och LL-37, är i sen klinisk utvecklingsfas. PXL01, som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjskirurgi i handen. LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, förbereds för en klinisk fas IIb-studie på patienter med svårsläkta venösa bensår. Bolaget ser även goda möjligheter att utveckla läkemedelskandidaterna för andra angränsande behandlingsområden, såsom att förebygga ärrbildning på hud och behandling av diabetesfotsår. Bolaget är listat på Nasdaq First North. Bolagets Certified Adviser är Redeye AB.

VD har ordet

Promore Pharma befinner sig i en intensiv utvecklingsfas sedan börsintroduktionen i juli och framtidstron är stark bland styrelse, ledning och personal. Sammantaget har bolagets huvudsakliga aktiviteter under det tredje kvartalet varit inriktade på fortsatt planering och förberedelser av våra kliniska engagemang.

Mest resurser lägger vi som planerat på utvecklingsarbetet rörande PXL01 – en terapeutisk peptid som har potential att bli det första läkemedlet i världen för förebyggande av ogynnsamma adherenser som uppstår efter kirurgisk reparation av skadade senor. I planeringsarbetet inför den kommande PHSU03-prövningen, den kliniska fas III-studie som syftar till att resultera i marknadsgodkännande för PXL01 i Europa för användning vid senreparation i hand, fot och underarm och relaterade ingrepp, bedriver vi parallella aktiviteter som inkluderar tillverkning av försöksprodukt samt utvärdering och validering av kliniska centra i Sverige, Polen, Tyskland och Indien. Utvärderingen visar att det kan bli aktuellt att lägga till ytterligare länder i Europa för att förbättra rekryteringsunderlaget för studien. Målsättningen är att kunna påbörja rekrytering av patienter under 2018. Tillverkning av försöksläkemedel är den aktivitet som i nuläget ligger på så kallad kritisk tidslinje.

Bolagets ambition är också att genomföra en motsvarande klinisk fas III-studie för PXL01 i Nordamerika för att ha underlag för marknads-godkännande även där. Emissionen i samband med vår börsintroduktion inbringade mindre kapital än vad som avsågs. Det medför att om vår amerikanska partner Cellastra Inc. inte finansierar studien kan den komma att skjutas på framtiden, tills annan finansiering kan säkras. Promore Pharma förbereder dock projektet så långt det är möjligt och planerar för en dialog med den amerikanska läkemedels-myndigheten FDA under första halvåret 2018.



Efter PXL01 är LL-37 vårt viktigaste projekt. LL-37 har goda möjligheter att bli det första läkemedlet för behandling av venösa bensår, ett stort behandlingsområde som idag helt saknar farmaceutiska forskrivningsprodukter. Här befinner vi oss svei förberedelsefasen för en klinisk fas IIb-studie (LL37002). Vi är glada att vi under september och oktober tagit viktiga steg i förberedelserna genom avtalen med APL och PCG Clinical Services AB. APL kommer att ansvara för processutveckling och påföljande framtagning av kliniskt material för den planerade LL37002-studien. PCG Clinical Services kommer att fungera som CRO (Clinical Research Organization) och genomföra den kliniska prövningen som beräknas påbörjas under 2018.

Promore Pharma har utöver PXL01 och LL-37 även ett antal substanser där vi inte aktivt lägger egna resurser på forskning och utveckling. Ett av dessa projekt innefattar peptiden DPK-060. Under november månad avslutas ett omfattande europeiskt forskningssamarbete som finansierats av ett forskningsanslag från EU:s 7:e ramprogram, FORMAMP-projektet. Syftet med projektet har varit att identifiera nya avancerade formuleringar av antimikrobiella peptider, bland annat DPK-060. I detta utvecklingsarbete har vi nått nya insikter rörande stabila och effektiva beredningsformer för peptider såsom DPK-060. Det har resulterat i nya affärsutvecklingsmöjligheter för Promore Pharma, och det är därför glädjande att vi i november ingått ett licensavtal rörande DPK-060 med det amerikanska bioteknikbolaget Transdermal Therapeutic Technologies LLC. Vår amerikanska partner tar ansvar för all vidare forskning, utveckling och partnerskapsdialog. Om detta resulterar i en framtida produkt kommer Promore Pharma att ha rätt till en dubbelsiffrig royalty.

Vi har haft ett mycket händelserikt tredje kvartal och vi har fortsatt fokus på vårt långsiktiga mål, att bli en framtida marknadsledare inom bioaktiv sårvård. Framstegen inom våra forskningsprogram ger oss en utmärkt position för ytterligare tillväxt och värdeskapande.

Solna, 21 november 2017

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Jonas Ekblom". The signature is stylized and fluid.

Jonas Ekblom
Verkställande direktör

Verksamheten i sammandrag

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårvård, det segment inom sårvårdsmarknaden som bedöms uppvisa den högsta tillväxten med en genomsnittlig årlig tillväxt om 14 procent fram till 2020¹. 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.

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. 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 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.

Om PXL01

PXL01 är ett derivat av ett humant antibakteriellt protein (laktoferrin), som är en del av immunförsvaret. Detta protein och dess fragment har flera verkningsmekanismer, bland annat en immunomodulerande effekt samt ökning av den fibrinolytiska aktiviteten. Det är välkänt att inflammation och fibrininformation är två centrala mekanismer för orsakande av ärrbildning efter kirurgi. 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 klinisk fas III-studie i EU och Indien som underlag för marknadsgodkännande i EU. Studien planeras som en randomiserad dubbelblind studie med 500-600 patienter med böjsensskador i handen, där engångsbehandling med PXL01 i två olika doser jämförs med placebo. En liknande fas III-studie planeras i USA för underlag för ansökan om marknadsgodkännande i Nordamerika. Bolagets första indikationsområde är att förebygga adherenser efter böjskirurgi. Postkirurgiska adherenser utgör ett betydande kliniskt problem efter de flesta kirurgiska procedurer, och i synnerhet vid handkirurgi. Skador på böjsenor och kirurgisk reparation kan orsaka sammanväxningar mellan sena och senskida vilket begränsar senans glidfunktion, något som kan leda till nedsatt rörlighet i det skadade fingret och en otillräcklig återhämtning i funktion efter en skada. Små begränsningar i rörlighet kan medföra betydande livskvalitetsförsämringar på grund av svårigheter att genomföra enkla aktiviteter som att knäppa en knapp eller använda ett litet tangentbord. Den första produkten avses användas för sen- och nervreparation i handen, underarmen och foten. Bolaget ser därutöver goda möjligheter att utveckla PXL01 för att förhindra ärrbildning på hud och adherenser efter knäledskirurgi.

Om LL-37

LL-37 baseras på en human antimikrobiell peptid som stimulerar flera sår-läkningsprocesser. I den fas IIa-studie som genomförts på patienter med venösa bensår visade LL-37 i sin mest effektiva dos, en läkning av den relativa sårytan på nära 70% efter en månads behandling, vilket indikerar en högre effekt än vad som rapporterats för någon annan behandling av kroniska sår. Inga allvarliga biverkningar som rapporterades i studien ansågs orsakas av försöksprodukten. Läkemedelskandidaten kan kombineras med den gängse sårvårdsbehandlingen. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på

¹ Technavio "Global bioactive wound care market 2016-2020"

venösa bensår och bolaget förbereder en fas IIb-studie på patienter med venösa bensår i Europa. Venösa bensår utgör den största undergruppen av kroniska, svåråterkommande sår och är en stor utmaning för patienter och sjukvårdssystem eftersom de är vanligt förekommande, kostsamma att behandla, återkommande och kan bestå i månader och år. Det bedöms finnas 13-18 miljoner patienter i de traditionella läkemedelsmarknaderna. Standardbehandling utgörs av kompressionsbehandling och det finns inga godkända läkemedel för venösa bensår. Bara i USA uppskattas kostnaden för venösa bensår uppgå till minst 14 miljarder USD per år. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på venösa bensår men bolaget ser goda möjligheter att utveckla LL-37 även för diabetesfotsår.

Väsentliga händelser under perioden 1 januari – 30 september 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 kommersialisering av PXL01 i Nordamerika. Enligt avtalet har Cellastra Inc en möjlighet att delta i finansieringen av den kliniska prövningen. Om Cellastra Inc. finansierar hela den kliniska prövningen kommer Cellastra Inc. att erhålla en licens för PXL01 för den nordamerikanska marknaden. Som ersättning för denna licens utgår en royalty till Bolaget uppgående till 50 procent av vinsten hänförlig till försäljningen av produkten inom området. Avsikten är 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.

Fondemission och ändrad bolagskategori

Som ett led i att göra bolaget redo för en notering beslutades på bolagsstämman den 25 april 2017 om en fondemission och samtidigt göra bolaget publikt.

Genomförd aktiesplit

Vid bolagsstämman den 25 april 2017 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.

Marianne Dicander Alexandersson ny styrelseledamot

Marianne Dicander Alexandersson valdes in som styrelseledamot vid bolagsstämman den 25 april 2017. 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 bland annat styrelseledamot i Mölnlycke Health Care AB.

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).

Ansökan om klinisk prövning avseende PXL01 inlämnad i Indien

Promore Pharma har i maj 2017 lämnat in en ansökan till den indiska läkemedelsmyndigheten (Drugs Controller General in India) om att genomföra en klinisk fas III-studie på patienter som genomgår böjsenskirurgi. 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.

Inlämnad patentansökan i USA avseende PXL01 projektet

Promore Pharma har i maj 2017 tillsammans med Cellastra inlämnat en patentansökan i USA avseende PXL01-produktens sammansättning. Bolaget har sedan tidigare flera internationella patentfamiljer, som redan är godkända i ett betydande antal länder. Denna nya ansökan kommer, utifall den beviljas, att erbjuda Bolaget ett breddat och förlängt patentskydd för PXL01-baserade produkter inom området senreparationskirurgi.

Milstolpsbetalningar från PharmaResearch Products Ltd.

Under maj 2017 erhöll bolaget två milstolpsbetalningar från PharmaResearch Products Ltd. inom ramen för samarbetet kring utvecklingen av PXL01 om totalt 1,5 MEUR, motsvarande 14,5 MSEK. Ersättningen erhöles till följd av att det kliniska studieprotokollet slutförts och beslut fattats om val av leverantörer för tillverkning av prövningsläkemedel för den kliniska fas III-studien.

Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner

Huvudägarna Rosetta Capital IV S.a.r.L., Midroc New Technology AB och PharmaResearch Products Ltd. tecknade i maj 2017 aktier genom utnyttjande av teckningsoptioner. Antalet aktier ökade med 3 409 065 och det totala antalet aktier ökade till 16 973 910.

Nyemission tillförde bolaget cirka 76 MSEK före avdrag för emissionskostnader

Bolaget genomförde i juni 2017 en emission inför listningen på Nasdaq First North. Genom emissionen tillfördes Bolaget cirka 76 MSEK före avdrag av emissionskostnader om cirka 11 MSEK. Det totala antalet aktier i Bolaget uppgår efter emissionen till 20 235 090 och bolaget fick cirka 800 nya aktieägare. Härutöver finns 6 523 560 teckningsoptioner, vilka också är noterade på Nasdaq First North samt ytterligare teckningsoptioner vilka berättigar till teckning av 1 910 310 aktier. Dessa teckningsoptioner innehas av PharmaResearch Products Ltd, Technomark Group USA LLC och Kentron Biotechnology Pvt. Ltd., samtliga partners till Bolaget avseende utvecklingen av PXL01 och motsvarar en utspädning om 8,6 procent.

Listning på Nasdaq First North

Handeln i Promore Pharmas aktier och teckningsoptioner (TO1) inleddes på Nasdaq First North den 6 juli 2017. Aktien handlas under kortnamnet PROMO med ISIN-kod SE009947740 och teckningsoptionen handlas under kortnamnet PROMO TO1 med ISIN-kod SE0009997158.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Utlicensieringsavtal med Transdermal Therapeutic Technologies avseende DPK-060

Bolaget tecknade i november 2017 ett licensavtal med Transdermal Therapeutic Technologies LLC (TTT) avseende den antimikrobiella peptiden DPK-060 som varit del av bolagets utvecklingsportfölj i ett flertal år. TTT, ett bolag som arbetar främst med affärsutveckling, avser att tillsammans med strategiska partners finansiera och organisera ytterligare forskning och utveckling med målet att ta fram nya produkter för behandling av hudinfektioner. Potentiella framtida kliniska indikationer inkluderar sekundära infektioner vid atopisk dermatit och trauma, liksom okomplicerade dermala, vaginala och oftalmologiska infektioner där topikal administrering är tillämplig. Promore Pharma har givit sin amerikanska partner en exklusiv global licens att utveckla och kommersialisera nya anti-infektiva produkter baserat på bolagets patentskyddade peptid DPK-060. Promore Pharma har rätt till tvåsiffrig royaltys från TTT på all produktförsäljning eller transaktioner gjorda med DPK-060.

Övriga händelser

Avtal med APL

Bolaget tecknade i september ett avtal med APL för tillverkning av försöksprodukt för bolagets kliniska fas IIb-studie avseende LL-37 på patienter med venösa bensår. Studien kommer att genomföras i Europa och patientrekrytering förväntas inledas under 2018.

FORMAMP-projektet visade att DPK-060 har kunnat inkorporeras i avancerade läkemedelsberedningar

Under november månad slutförs det EU-finansierade projektet FORMAMP där målet varit att ta fram innovativa nanoformuleringar av antimikrobiella peptider som kan resultera i nya behandlingar av infektionssjukdomar. Promore Pharma har deltagit i projektet med peptiden DPK-060, en läkemedelskandidat som tidigare genomgått två kliniska studier på patienter med atopisk dermatit respektive extern otit och som visats vara säker och tolererades väl. Projektet genomfördes med 15 partners och koordinerades av RISE (Research Institutes of Sweden, en sammanslagning av Innventia, SP och Swedish ICT). Ett av projektets resultat är att Promore Pharmas peptid DPK-060 har kunnat inkorporeras i avancerade läkemedelsberedningar bestående av nanopartiklar med förbättrad effektivitet. Forskningen finansierades inom ramen för EUs 7:e ramprogram ([FP7/2007-2013]), projekt nr 604182

Avtal med PCG Clinical Services

Bolaget tecknade i oktober avtal med kontraktsforskningsföretaget PCG Clinical Services avseende genomförandet av bolagets kliniska fas IIb-studie avseende LL-37 på patienter med venösa bensår (VLU). Avsikten är att rekrytera 120 patienter med venösa bensår i Sverige och Polen till tre behandlingsgrupper (två doser jämfört med placebo).

Finansiell information

Omsättning och resultat för tredje kvartalet 2017

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 intäkter redovisade under perioden utgörs av valutakursvinster. Periodens resultat uppgick -4,8 MSEK (-2,1 MSEK), vilket förklaras av ökade kostnader till följd av bolagets listning på Nasdaq First North samt ökade kostnader för personal.

Omsättning och resultat för de första nio månaderna 2017

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 de första nio månaderna 2017 till 15,0 MSEK (9,2 MSEK). Rörelseintäkterna utgörs främst av milstolpsbetalningar från PharmaResearch Products Ltd. om totalt 1,5 MEUR, motsvarande 14,5 MSEK. Under de första nio månaderna 2016 uppgick milstolpsbetalningarna till 1 MEUR, motsvarande 9,3 MSEK.

Bolagets kostnader för råvaror och förnödenheter är hänförliga till utvecklingskostnader såsom kostnader för patent och konsulter vilka arbetar med utveckling av Bolagets läkemedelsprodukter. Under de första nio månaderna 2017 minskade dessa till 3,8 MSEK (10,2 MSEK) då flera milstolpsbetalningar erlades 2016 till bolagets partner Technomark Group USA LLC för förberedelsearbete för den kliniska fas III-studien avseende PXL01 i EU och Asien.

Övriga externa kostnader ökade under de första nio månaderna 2017 till 7,2 MSEK (1,6 MSEK), främst till följd av ökade kostnader till följd av bolagets börsintroduktion.

Bolagets personalkostnader ökade under de första nio månaderna 2017 till 2,1 MSEK (0,4 MSEK) till följd av anställningen av bolagets VD från 1 maj 2017.

Periodens resultat för de första nio månaderna 2017 uppgick till 2,5 MSEK (-4,6) MSEK, vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK 0,16 (-0,35).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under de första nio månaderna 2017 till -7,2 MSEK (-7,8 MSEK). Det förbättrade resultatet under 2017 har kompenserat något för en större bindning i rörelsekapital och inneburit en mycket liten förändring i kassaflöde från verksamheten. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,2 MSEK (-0,5 MSEK). Förändringen är huvudsakligen driven av att Bolaget under 2017 har avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 73,0 MSEK (14,7 MSEK) och är hänförlig till nyemissionen i samband med listningen på Nasdaq First North.

Den 30 september 2017 uppgick bolagets likvida medel till 72,6 MSEK jämfört med 8,6 MSEK per den 30 september 2016.

Övrig information

Antal aktier

Antalet aktier uppgick per den 30 september 2017 till 20 235 090 (13 564 245) efter genomförd emission inför listningen på Nasdaq First North. Emissionen tecknades till cirka 41 MSEK inklusive teckningsförbindelser. Därutöver tecknades 46 procent av emissionen enligt ingångna garantiavtal, motsvarande cirka 35 MSEK, vilket innebar att totalt 3 261 780 aktier och 6 523 560 teckningsoptioner emitterades. Huvudägarna Rosetta Capital IV S.a.r.L., Midroc New Technology AB och PharmaResearch Products Ltd. investerade tillsammans totalt cirka 26 MSEK och äger efter emissionen drygt 87 procent av aktierna i bolaget. Utöver de teckningsoptioner som tecknades som en del av emissionen finns ytterligare teckningsoptioner vilka berättigar till teckning av 1 910 310 aktier. Dessa teckningsoptioner innehas av PharmaResearch Products Ltd., Technomark Group USA LLC och Kentron Biotechnology Pvt. Ltd., samtliga partners till Bolaget avseende utvecklingen av PXL01 och motsvarar en utspädning om 8,6 procent.

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 bör noterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oyj uppgick per 30 september 2017 till 57 262 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. Alla medarbetare utom bolagets verkställande direktör jobbar på konsultbasis. Per den 30 september hade bolaget således en anställd.

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.

Principer för delårsrapportens upprättande

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

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké 2017	6 februari 2018
Delårsrapport för det första kvartalet 2018	16 maj 2018
Årsstämma 2018	16 maj 2018
Delårsrapport för det andra kvartalet 2018	20 augusti 2018
Delårsrapport för det tredje kvartalet 2018	23 november 2018

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 21 november 2017

Göran Pettersson

Ordförande

Göran Linder

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Marianne Dicander Alexandersson

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september	
	2017	2016	2017	2016
RÖRELSENS INTÄKTER				
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	24 070	-	14 963 899	9 249 135
RÖRELSENS KOSTNADER				
Råvaror och förnödenheter	-936 500	-1 104 952	-3 843 940	-10 181 773
Övriga externa kostnader	-1 976 531	-190 959	-7 161 905	-1 556 685
Personalkostnader	-1 232 198	-134 789	-2 124 427	-375 367
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286	-912 858	-912 858
Övriga rörelsekostnader	-4 539	-22 843	-61 448	-137 295
Rörelseresultat (EBIT)	-4 429 984	-1 757 829	859 321	-3 914 843
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER				
Finansnetto	-342 723	-210 320	1 598 244	-591 713
Resultat efter finansiella poster	-4 772 707	-1 968 149	2 457 565	-4 506 556
RESULTAT FÖRE SKATT	-4 772 707	-1 968 149	2 457 565	-4 506 556
Skatt	-	-142 025	-	-142 025
PERIODENS RESULTAT	-4 772 707	-2 110 174	2 457 565	-4 648 581

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	30 september 2017	30 september 2016	31 december 2016
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	3 347 139	4 564 282	4 259 997
Materiella anläggningstillgångar	32 667		
Finansiella anläggningstillgångar	3 525 676	802 757	1 859 162
Summa anläggningstillgångar	6 905 482	5 367 039	6 119 159
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	2 023 535	207 235	521 242
Likvida medel	72 596 864	8 641 813	6 491 244
Summa omsättningstillgångar	74 620 399	8 849 048	7 012 486
SUMMA TILLGÅNGAR	81 525 881	14 216 087	13 131 645
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	809 404	54 257	54 257
Reservfond	380 349	380 349	380 349
Fritt eget kapital			
Fria reserver	72 972 423	10 415 274	11 044 701
Periodens resultat	2 457 565	-4 648 581	-8 025 652
Summa eget kapital	76 619 741	6 201 299	3 453 655
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	500 000	714 038
Övriga skulder	379 897	6 895 322	7 177 025
Summa långfristiga skulder	1 093 935	7 395 322	7 891 063
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	1 454 595	440 705	946 370
Övriga kortfristiga skulder	2 357 610	178 761	840 557
Summa kortfristiga skulder	3 812 205	619 466	1 786 927
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	81 525 881	14 216 087	13 131 645

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september	
	2017	2016	2017	2016
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Rörelseresultat	-4 429 984	-1 757 829	859 321	-3 914 843
Avskrivningar	304 286	304 286	912 858	912 858
Erhållen ränta	0	200	3	620
Erlagd ränta	-320	-218	-6 133	-8 081
Betald inkomstskatt	0	-142 025	0	-142 025
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-4 126 018	-1 595 586	1 766 049	-3 151 471
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-770 832	194 295	-1 502 293	400 856
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-10 253 882	-844 244	-7 467 440	-5 094 053
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15 150 732	-2 245 535	-7 203 684	-7 844 668
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	262 100	-566 325
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	73 047 204	0	73 047 204	14 749 600
Kassaflöde för perioden	57 896 472	-2 245 535	66 105 620	6 338 607
Likvida medel vid periodens början	14 700 392	10 887 348	6 491 244	2 303 226
Likvida medel vid periodens slut	72 596 864	8 641 813	72 596 864	8 641 833

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 juli 2017)	809 404	0	80 583 044
Periodens resultat			-4 772 707
Belopp vid periodens utgång (30 september 2017)	809 404		75 810 337
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2017)	54 257	0	3 399 397
Fondemission	488 313		0
Nyemission	266 834		69 953 375
Periodens resultat			2 457 565
Belopp vid periodens utgång (30 september 2017)	809 404		75 810 337

Villkorade aktieägartillskott finns tillskjutna om 26 500 000 (26 500 000) kronor.

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 juli 2016)	54 257	0	8 257 216
Kvittningsemission			0
Resultat från fusion med Dermagen AB			0
Periodens resultat			-2 110 174
Belopp vid periodens utgång (30 september 2016)	54 257		6 147 042
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2016)	51 530	0	10 665 892
Kvittningsemission	2 727		
Resultat från fusion med Dermagen AB	0		129 731
Periodens resultat			-4 648 581
Belopp vid periodens utgång (30 september 2016)	54 257		6 147 042

Villkorade aktieägartillskott finns tillskjutna om 26 500 000 (26 500 000) kronor.

För ytterligare information kontakta

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+46] 736 777 540

E-mail: jonas.ekblom@promorepharma.com

Jenni Björnulfson, CFO

Tel: [+46] 708 55 38 05

E-mail: jenni.bjornulfson@promorepharma.com

Adress: Fogdevreten 2, 171 65 Solna, Sverige

www.promorepharma.com

Organisationsnummer: 556639-6809

Denna information är sådan information som Promore Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 21 november 2017 kl. 07.45 CET.