

Promore Pharma AB (publ)

Bokslutskommuniké 2017

Perioden oktober – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0,6 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -10,6 (-3,6) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -11,0 (-2,4) MSEK motsvarande SEK -0,54 (-0,18) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 0,3 (-2,2) MSEK
- Likvida medel uppgick till 63,0 (6,5) MSEK

Perioden januari – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0,6 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -9,7 (-7,5) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -8,6 (-7,1) MSEK motsvarande SEK -0,52 (-0,53) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,9 (-10,0) MSEK

Väsentliga händelser under 2017

- Bolaget ändrade formellt namn från Lipopeptide AB till Promore Pharma AB
- 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
- Ett utlicensieringsavtal tecknades med det amerikanska bolaget Transdermal Therapeutic Technologies LLC avseende DPK-060

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Cellastra Incs option att erhålla en licens för kommersialisering av PXL01 i Nordamerika löpte ut.

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2017	2016	2017	2016
Nettoomsättning	0,6	-	0,6	-
Rörelseresultat	-10,6	-3,6	-9,7	-7,5
Resultat efter skatt	-11,0	-2,4	-8,6	-7,1
Resultat per aktie, SEK ¹	-0,54	-0,18	-0,52	-0,53
Kassaflöde från den löpande verksamheten	0,3	-2,2	-6,9	-10,0
Likvida medel vid periodens slut	63,0	6,5	63,0	6,5

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 svårsläta 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

2017 var ett viktigt år för oss på Promore Pharma. Vi fattade det historiska beslutet att genomföra en listning på Nasdaq First North, vilket innebär att vi har kunnat bredda ägandet i bolaget och inbringat de resurser som krävs för att påbörja två kliniska studier: en fas III-studie avseende PXL01 på patienter som genomgår senreparation i handen och en fas II-studie avseende LL-37 för behandling av venösa bensår. Under året förhandlade vi även avtal med välrenommerade serviceföretag för tillverkning av försöksprodukter och genomförandet av kliniska prövningar. Vi avser att genomföra den kliniska fas III-studien avseende PXL01 under ett europeiskt protokoll, men även rekrytera patienter i Indien. Vi har därför under 2017 inlämnat en klinisk prövningsansökan till den indiska läkemedelsmyndigheten. Parallellt har vårt team arbetat enträget med att förbereda tillverkningen av försöksprodukt för studiens genomförande. För att inlämna prövningsansökan i ett europeiskt land krävs att tillverkningsprocessen är helt klar och det är således en aktivitet som ligger på så kallad kritisk tidslinje för prövningsansökan och studiens start.



Vi tror att våra kliniska program har utomordentligt goda möjligheter att lyckas: dels har läkemedelskandidaterna en mycket stark säkerhetsprofil, dels befinner sig våra två ledande projekt i sen klinisk fas, vilket gör att många stora risker redan har eliminerats. En vanlig anledning till misslyckanden i sen klinisk fas relaterar till oväntade biverkningar. Våra produkter bygger på kroppsegna ämnen som administreras lokalt och dessutom bryts snabbt ned i blodet. Risken för oväntade biverkningar är därför närmast obefintlig, särskilt vad gäller PXL01, som ges en enda gång i samband med ett kirurgiskt ingrepp.

Vi drivs också av ett långsiktigt engagemang i utvecklingsinitiativ som kan leda till läkemedel vilka avsevärt kan förbättra livet för patienter som lider av smärta, nedsatt rörlighet och försämrad livskvalitet. Vi tror att våra läkemedelsprojekt har en viktig roll att spela för detta nya segment inom bioaktiv sårvård, där de kan innebära stor förändring för patienter som idag saknar behandling. Med tydligt fokus på två projekt med stark säkerhetsprofil i sen fas och en effektiv organisation har vi god möjlighet att skapa stora värden utan att ta den höga finansiella risk som är vanligt i forskningsbolag i läkemedelsbranschen.

Uthålligheten hos våra huvudägare och bolagets ledning - tillsammans med våra strategiska samarbeten - skapar ett robust företag, vilket betyder att vi har styrkan att klara de motgångar, tillfälliga och permanenta, som vår bransch är känd för. Det tydligaste exemplet under 2017 var naturligtvis att Cellastra inte säkrade finansiering för utvecklingen av PXL01 i Nordamerika. Att omsätta vår modell i praktiken innebär att vi ständigt måste utvärdera våra arbetssätt och leta efter de mest effektiva lösningarna. Det blir en försening i Nordamerika, men vi fortsätter att förbereda projektet för att tappa så lite tid som möjligt och planerar för en dialog med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA under första halvåret 2018. Vi försöker också hitta ett sätt att finansiera projektet, vilket skulle kunna omfatta Cellastra om de får in det kapital som de eftersträvar, men det är också en naturlig del av vår verksamhet att ständigt söka nya strategiska partners att samarbeta med.

Under 2018 är våra viktigaste operativa mål att fortsätta ta våra huvudprojekt framåt genom att påbörja rekryteringen i våra kliniska prövningar av PXL01 och LL-37. Genom att fortsätta arbetet med att utveckla dessa projekt mot marknadsregistrering och samtidigt opportunistiskt och kontinuerligt söka nya strategiska allianser som breddar nyttjandet av våra tillgångar kan vi fortsätta att leverera värde till våra aktieägare.

Jag vill slutligen uttrycka min stora tacksamhet för allt stöd och hårt arbete som gjorde 2017 till ett fantastiskt år för Promore Pharma. Inte minst är jag tacksam för det stöd som våra aktieägare har visat, och det är glädjande att ha kunnat möta de förväntningar som ställts på bolaget. Det är för mig ett privilegium att ha varit delaktig i Promore Pharmas framgångar under de senaste åren, och jag känner stor entusiasm över att fortsatt leda bolaget framåt.

Solna, 6 februari 2018

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 2030 eller längre. 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 böjsenskador 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.

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

Läkemedelskandidaten kan kombineras med den gängse sårvårdsbehandlingen. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på venösa bensår och bolaget förbereder en fas IIb-studie på patienter med venösa bensår i Europa. Venösa bensår utgör den största undergruppen av kroniska, svårläkta 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 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. (Cellastra) ingick den 17 mars 2017 ett samarbetsavtal avseende utveckling och kommersialisering av PXL01 i Nordamerika. Enligt avtalet hade Cellastra en möjlighet att delta i finansieringen av den kliniska fas III-studien inom böjsenskirurgi. Om Cellastra hade finansierat hela den kliniska prövningen skulle Cellastra erhållit en licens för PXL01 för den nordamerikanska marknaden. Som ersättning för denna licens skulle en royalty utgått 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 att 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, Camurus AB och Praktikertjänst AB, 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 lämnade i maj 2017 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 samma studieprotokoll.

Inlämnad patentansökan i USA avseende PXL01 projektet

Promore Pharma lämnade i maj 2017 tillsammans med Cellastra in 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, om 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, se vidare "Antal aktier" nedan.

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 SE0009947740 och teckningsoptionen handlas under kortnamnet PROMO TO1 med ISIN-kod SE0009997158.

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.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Anpassade planer för PXL01 i Nordamerika

Enligt det samarbetsavtal bolaget tecknade med Cellastra i mars 2017 erhöll Cellastra en option att delta i finansieringen av den kliniska fas III-studien på patienter som genomgår böjskirurgi. Om Cellastra hade finansierat hela den kliniska prövningen skulle Cellastra erhållit en licens att kommersialisera PXL01 på den nordamerikanska marknaden. Optionen löpte ut den 31 december 2017 eftersom Cellastra inte uppnått sina finansieringsmål före årsskiftet. Promore Pharma avsåg att använda delar av emissionslikviden från den emission som genomfördes i samband med listningen på Nasdaq First North för att finansiera den kliniska fas III-studien i Nordamerika om Cellastra inte gjorde det. Emissionen inbringade emellertid mindre kapital än förväntat och bolaget avser primärt att fokusera på EU, som representerar den viktigaste marknadsmöjligheten för PXL01. Parallellt fortsätter bolaget sina diskussioner med Cellastra, men nya och kompletterande alternativ för att säkra kapital för ett utvecklingsinitiativ i USA kommer också beaktas.

Promore Pharma förbereder fortfarande en dialog med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA under första halvåret 2018 för att erhålla IND-godkännande för den kliniska studien.

Övriga händelser

Avtal med APL

Bolaget tecknade i september 2017 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 2017 slutfördes det EU-finansierade projektet FORMAMP där målet var 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 visats vara säker och tolererats 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 var 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 2017 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).

Patent beviljat för PXL01 i USA

Bolaget beviljades i januari 2018, genom sitt helägda dotterbolag Pergamum, ett patent avseende PXL01 i kombination med högmolekylär hyaluronsyra. Patentet är giltigt till den 12 januari 2030. Patent inom samma patentfamilj har tidigare beviljats bland annat i flera länder i Europa, Sydafrika och Australien.

Finansiell information

Omsättning och resultat för fjärde 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. Under fjärde kvartalet 2017 uppgick bolagets nettoomsättning till 0,6 MSEK, vilket är att hänföra till vidarefakturering av konsultkostnader till bolagets partners PharmaResearch Products och Kentron. Övriga intäkter redovisade under perioden utgörs av valutakursvinster. Periodens resultat uppgick -11,0 MSEK (-2,4 MSEK), vilket förklaras av ökade kostnader till följd av förberedelser för de kliniska studier bolaget avser initiera under 2018 samt ökade kostnader för personal.

Omsättning och resultat för helåret 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. Under 2017 uppgick bolagets nettoomsättning till 0,6 MSEK, vilket främst är att hänföra till vidarefakturering av konsultkostnader till bolagets partners PharmaResearch Products och Kentron. Övriga rörelseintäkter uppgick under 2017 till 15,0 MSEK (9,3 MSEK). Rörelseintäkterna utgörs främst av milstolpsbetalningar från PharmaResearch Products Ltd. om totalt 1,5 MEUR, motsvarande 14,5 MSEK. Under 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 2017 minskade dessa till 10,9 MSEK (11,7 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. Under 2017 utgörs kostnaderna främst av uppstartskostnader för underleverantörer för de kliniska studier bolaget avser initiera under 2018.

Övriga externa kostnader ökade under 2017 till 9,4 MSEK (3,2 MSEK), främst till följd av ökade kostnader till följd av bolagets börsintroduktion.

Bolagets personalkostnader ökade under 2017 till 3,7 MSEK (0,5 MSEK) till följd av anställningen av bolagets VD från 1 maj 2017.

Resultatet 2017 uppgick till -8,6 MSEK (-7,1 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till -0,52 SEK (-0,53 SEK).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under 2017 till -6,9 MSEK (-10,0 MSEK), vilket förklaras av ett sämre rörelseresultat som delvis kompensades av en minskad bindning i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,3 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 63,1 MSEK (14,7 MSEK) och är hänförlig till nyemissionen i samband med listningen på Nasdaq First North.

Den 31 december 2017 uppgick bolagets likvida medel till 63,0 MSEK jämfört med 6,5 MSEK per den 31 december 2016.

Övrig information

Antal aktier

Antalet aktier uppgick per den 31 december 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 börsnoterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oyj uppgick per 31 december 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 31 december 2017 hade bolaget således en anställd.

Transaktioner med närstående

Bolaget har under 2017 inte varit part i någon närståendetransaktion.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

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

Finansiell kalender

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

Bokslutskommunikén har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 6 februari 2018

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2017	2016	2017	2016
RÖRELSENS INTÄKTER				
Nettoomsättning	612 130	-	632 126	-
Övriga rörelseintäkter	13 697	50 190	14 957 600	9 299 325
RÖRELSENS KOSTNADER				
Råvaror och förnödenheter	-7 093 989	-1 521 836	-10 937 929	-11 703 609
Övriga externa kostnader	-2 188 628	-1 642 409	-9 350 533	-3 199 094
Personalkostnader	-1 609 837	-160 634	-3 734 264	-536 001
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286	-1 217 144	-1 217 144
Övriga rörelsekostnader	-7 604	-14 632	-69 052	-151 927
Rörelseresultat (EBIT)	-10 578 517	-3 593 607	-9 719 196	-7 508 450
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER				
Finansnetto	-447 104	1 164 068	1 151 140	572 355
Resultat efter finansiella poster	-11 025 621	-2 429 539	-8 568 056	-6 936 095
RESULTAT FÖRE SKATT	-11 025 621	-2 429 539	-8 568 056	-6 936 095
Skatt	-	-	-	-142 025
PERIODENS RESULTAT	-11 025 621	-2 429 539	-8 568 056	-7 078 120

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	31 december 2017	31 december 2016
TILLGÅNGAR		
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	3 042 853	4 259 997
Finansiella anläggningstillgångar	3 035 393	1 859 162
Summa anläggningstillgångar	6 078 246	6 119 159
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		
Kortfristiga fordringar	2 200 133	521 242
Likvida medel	62 972 202	6 491 244
Summa omsättningstillgångar	65 172 335	7 012 486
SUMMA TILLGÅNGAR	71 250 581	13 131 645
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
EGET KAPITAL		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	809 404	54 257
Reservfond	380 349	380 349
Fritt eget kapital		
Fria reserver	72 972 423	10 097 169
Periodens resultat	-8 568 056	-7 078 120
Summa eget kapital	65 594 120	3 453 655
LÅNGFRISTIGA SKULDER		
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038
Övriga skulder	330 869	7 177 025
Summa långfristiga skulder	1 044 907	7 891 063
KORTFRISTIGA SKULDER		
Leverantörsskulder	3 409 044	946 370
Övriga kortfristiga skulder	1 202 510	840 557
Summa kortfristiga skulder	4 611 554	1 786 927
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	71 250 581	13 131 645

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2017	2016	2017	2016
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Rörelseresultat	-10 578 517	-3 593 607	-9 719 196	-7 508 450
Avskrivningar	304 286	304 286	1 217 144	1 217 144
Kursdifferens i likvida medel		292 567		292 567
Erhållen ränta	3	0	6	620
Erlagd ränta	-5 923	-7 269	-12 056	-15 350
Betald inkomstskatt	0	0	0	-142 025
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-10 280 151	-3 004 023	-8 514 102	-6 155 494
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-176 598	-314 007	-1 678 891	86 849
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	10 749 546	1 167 461	3 282 106	-3 926 592
Kassaflöde från den löpande verksamheten	292 797	-2 150 569	-6 910 887	-9 995 237
Kassaflöde från investeringsverksamheten	32 667	0	294 767	-566 325
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-9 950 126	0	63 097 078	14 749 600
Kassaflöde för perioden	-9 624 662	-2 150 569	56 480 958	4 188 038
Likvida medel vid periodens början	72 596 864	8 641 813	6 491 244	2 303 226
Likvida medel vid periodens slut	62 972 202	6 491 244	62 972 202	6 491 264

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 oktober 2017)	809 404	0	75 810 337
Periodens resultat			-11 025 621
Belopp vid periodens utgång (31 december 2017)	809 404		64 784 716
	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			-8 568 056
Belopp vid periodens utgång (31 december 2017)	809 404		64 784 716

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 oktober 2016)	54 257	0	6 147 042
Effekt av retroaktiv tillämpning			-318 105
Periodens resultat			-2 429 539
Belopp vid periodens utgång (31 december 2016)	54 257		3 399 398
	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
Effekt av retroaktiv tillämpning			-318 105
Periodens resultat			-7 078 120
Belopp vid periodens utgång (31 december 2016)	54 257		3 399 398

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 6 februari 2018 kl. 15.45 CET.