

## Promore Pharma AB (publ)

### Delårsrapport januari – mars 2018

- Nettoomsättningen uppgick till 0,1 (0,0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -7,9 (-3,2) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -7,9 (-3,3) MSEK motsvarande SEK -0,39 (-0,24) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8,5 (-2,8) MSEK
- Likvida medel uppgick till 54,4 (3,8) MSEK

#### Väsentliga händelser under perioden januari – mars

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

#### Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Utlicensieringsavtal avseende PXL01 tecknades med PRP innebärandes att PharmaResearch Products Ltd finansierar utvecklingen av ett läkemedel för att förebygga fibroser vid ryggradskirurgi

*” Vi ser en rad potentiella tillämpningar för PXL01. Promore Pharma har begränsade resurser och vi anser därför att investeringar i vår teknologi och våra produkter från strategiska och kompetenta partners är en attraktiv möjlighet för oss att bredda användningen av vår teknologibas. På det sättet kan vi ta fler produkter till marknad och därigenom höja värdet på vår verksamhet. I det sammanhanget är det utlicensieringsavtal vi nyligen tecknade med PharmaResearch Products Ltd (PRP) avseende ryggradskirurgi särskilt glädjande.”*

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

#### Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 januari - 31 mars		Helår	
	2018	2017	2017	2016
Nettoomsättning	0,1	-	0,6	-
Rörelseresultat	-7,9	-3,2	-9,7	-7,5
Resultat efter skatt	-7,9	-3,3	-8,6	-7,1
Resultat per aktie, SEK <sup>1</sup>	-0,39	-0,24	-0,52	-0,53
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8,5	-2,8	-6,9	-10,3
Likvida medel vid periodens slut	54,4	3,8	63,0	6,2

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 böjningskirurgi 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

Promore Pharmas projektportfölj består av terapeutiska peptider, var och en med ett betydande medicinskt värde i ett stort antal olika indikationer för den bioaktiva sårvårdsmarknaden. Dessa läkemedel är ämnade för lokal behandling vilket gör att risken för allvarliga biverkningar är låg i jämförelse med andra läkemedelskategorier. Vi arbetar med att positionera bolaget som pionjär inom behandling av sår och förebyggande av ärr och adherenser och vi bedömer att den aggregerade marknadspotentialen för Promore Pharmas produktkandidater uppgår till mer än 1 miljard USD årligen, om möjligheter till indikationsbreddning, som till exempel diskbräck, ärrbildning på hud och postkirurgiska adherenser efter andra minimalt invasiva kirurgiska ingrepp inkluderas. Vi ser en rad potentiella tillämpningar för PXL01. Promore Pharma har begränsade resurser och vi anser därför att investeringar i vår teknologi och våra produkter från strategiska och kompetenta partners är en attraktiv möjlighet för oss att bredda användningen av vår teknologibas. På det sättet kan vi ta fler produkter till marknad och därigenom höja värdet på vår verksamhet. I det sammanhanget är det utlicensieringsavtal vi nyligen tecknade med PharmaResearch Products Ltd (PRP) avseende ryggradskirurgi särskilt glädjande och i linje med vår strategi. Avtalet innebär att PRP kommer att fullt ut finansiera utvecklingen av PXL01 för att förebygga fibroser efter kirurgisk behandling av diskbräck (degenerative disc disorder, DDD). Avtalet ger Promore Pharma en andel i eventuella milstolpsbetalningar till PRP och en tvåsiffrig royaltysättning från den globala försäljningen av produkten. Som en del i det ursprungliga avtalet mellan våra företag från mars 2016 fick PRP rätten att utveckla och kommersialisera en medicinskteknisk produkt för ryggradskirurgi för vissa asiatiska marknader och genom det nya avtalet utvidgar vi vår strategiska allians.

Det första kvartalet har präglats av fortsatt förberedande arbete för våra två kliniska prövningsprogram; PHSU03, en fas III-studie med PXL01 för förebyggande av adherenser vid sen- och nervreparation i handen och HEAL LL-37, en fas II-studie med LL-37 för behandling av venösa bensår. Vår målsättning är att påbörja båda dessa internationella kliniska studier under innevarande år. Ett viktigt fokusområde har varit att detaljplanera och genomföra viktiga steg av tillverkning av försöksprodukter för båda dessa kliniska prövningar. Tillverkningen av bolagets försöksläkemedel genomförs av ett multinationellt nätverk av externa produkt- och service-leverantörer. Ett annat viktigt fokusområde har varit – och är – arbetet med att identifiera kliniker runtom i Europa som på ett optimalt kan bidra till att rekrytera patienter till dessa båda kliniska prövningar.

Vid en analys av omvärlden och av bolagets konkurrenssituation visar intresset för bioaktiv sårvård kontinuerligt ökar. Utvecklingen av nya sårvårdsprodukter sker tvärvetenskapligt och nya produkter utvecklas inom flera olika kategorier – som förskrivningsläkemedel, medicintekniska produkter och så kallade OTC-produkter. Antalet patent som årligen inlämnas inom sårvårdsområdet har ständigt ökat under de senaste tio åren. Vi får kontinuerligt förslag på strategiska samarbeten och förfrågningar om ytterligare tillämpningar av våra produkter.

Jag tolkar detta som ett starkt tecken på att intresset för Promore Pharma ökar då vi bedriver läkemedelsutveckling för sjukdomstillstånd som idag saknar effektiva behandlingar. Vår styrelse och ledning är fast beslutna att bygga Promore Pharma med smarta partnerskap för att bli ett tongivande bioteknikbolag inom bioaktiv sårvård. Vi är övertygade om att detta på medellång sikt kommer att resultera i en påtaglig värdeexpansion.

Solna 16 maj 2018

Jonas Ekblom  
VD



## 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 2020<sup>1</sup>. 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 kontraktforsknings- 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.

<sup>1</sup> 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 perioden 1 januari – 31 mars 2018

### 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 böjenskirurgi. 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.

### Bolaget återfick tillverkningsrättigheterna för PXL01

Bolaget överenskom med PharmaResearch Products Ltd ("PRP") i februari 2018 att Promore Pharma ska överta ansvaret för tillverkning av försöksprodukt för den kliniska fas III-studien avseende PXL01 i Europa och Asien. Samtidigt återfick Promore Pharma de globala tillverkningsrättigheterna för den kommersiella produkten.

Bolagen ingick i mars 2016 avtal avseende utvecklingssamarbete kring PXL01, vilket kompletterades med ett tillverkningsavtal i januari 2017. PRP har i enlighet med avtalen bidragit till finansieringen av den kliniska fas III-studien avseende PXL01 genom milstolpsbetalningar samt med framtagning av försöksprodukt för studien. PRP har tillsammans med Promore Pharma arbetat intensivt med att förbereda tillverkningen. Då den kliniska studien ska genomföras främst i Europa var parterna eniga om att Promore Pharma ska överta ansvaret för tillverkningen av försöksprodukt för att underlätta styrning av produktion och leveranser till den kliniska studien. Samtidigt återfick Promore Pharma de globala tillverkningsrättigheterna för den kommersiella produkten.

## Väsentliga händelser efter rapportperioden

### Utlicensieringsavtal avseende PXL01 där PRP finansierar utvecklingen av ett läkemedel för att förebygga fibroser vid ryggradskirurgi

I maj 2018 meddelade bolaget att PRP fullt ut kommer finansiera utvecklingen av PXL01 för att förebygga fibroser efter kirurgisk behandling av diskbråck (Degenerative disc disorder, DDD). Avtalet ger Promore Pharma en andel i eventuella milstolpsbetalningar till PRP och en tvåsiffrig royaltysättning från den globala försäljningen av produkten. Som en del i det ursprungliga avtalet mellan de två företagen från mars 2016 fick PRP rätten att utveckla och kommersialisera en medicinskteknisk produkt för ryggradskirurgi för vissa asiatiska marknader. Det nya avtalet innebär en utvidgning av detta strategiska samarbete och inkluderar en licens att även utveckla en läkemedelsprodukt för hela världen.

## Övriga händelser

### 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 första kvartalet 2018

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 första kvartalet 2018 uppgick bolagets nettoomsättning till 57 259 SEK, vilket främst är att hänföra till vidarefakturerings av konsultkostnader. Övriga intäkter redovisade under perioden utgörs av valutakursvinster.

Bolagets kostnader för råvaror och förnödenheter är hänförliga till utvecklingskostnader såsom kostnader för patent och konsulter vilka arbetar med utveckling av Bolagets läkemedelsprodukter. Under första kvartalet 2018 ökade dessa till 5,5 MSEK (1,2 MSEK) till följd av förberedelsearbete för de två kliniska studierna i form av konsulttjänster samt även milstolpsbetalningar till bolagets partner Technomark Group USA LLC.

Övriga externa kostnader minskade under första kvartalet 2018 till 1,2 MSEK (1,6 MSEK), främst till följd av att bolaget hade kostnader under första kvartalet 2017 för börsintroduktionen som genomfördes under 2017.

Bolagets personalkostnader ökade under första kvartalet 2018 till 1,1 MSEK (0,1 MSEK) till följd av anställningen av bolagets VD från 1 maj 2017.

Resultatet för första kvartalet 2018 uppgick till -7,9 MSEK (-3,3 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till -0,39 SEK (-0,24 SEK).

### Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under 2017 till -8,5 MSEK (-2,8 MSEK), vilket förklaras av såväl ett försämrat rörelseresultat som en ökad bindning i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0 MSEK (0,1 MSEK). Under första kvartalet 2017 avyttrades aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 38 981 SEK (0 SEK) och är hänförlig till betalning av en tilläggsköpeskilling.

Den 31 mars 2018 uppgick bolagets likvida medel till 54,4 MSEK jämfört med 3,8 MSEK per den 31 mars 2017.

## Övrig information

### Antal aktier

Promore Pharmas aktie handlas sedan den 6 juli 2017 på Nasdaq First North i Stockholm under kortnamnet PROMO med ISIN-kod SE0009947740. Antalet aktier uppgick per den 31 mars 2018 till 20 235 090 (13 564 245). Huvudägarna Rosetta Capital IV S.a.r.L., Midroc New Technology AB och PharmaResearch Products Ltd. äger drygt 87 procent av aktierna i bolaget.

Promore Pharma emitterade i samband med listningen på Nasdaq First North 6 523 560 teckningsoptioner. Teckningsoptionerna listades på Nasdaq First North samtidigt som aktien under kortnamn PROMO TO1 med ISIN-kod SE0009997158. 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 mars 2018 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 mars 2018 hade bolaget således en anställd. Inga förändringar har skett under rapportperioden.

### **Transaktioner med närstående**

Bolaget har inte varit part i någon närståendetransaktion under första kvartalet 2018.

### **Principer för bokslutskommunikéns upprättande**

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

### **Finansiell kalender**

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 16 maj 2018

Göran Pettersson

Ordförande

Göran Linder

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Marianne Dicander Alexandersson

## Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars		1 januari - 31 december	
	2018	2017	2017	2017
<b>RÖRELSENS INTÄKTER</b>				
Nettoomsättning	57 259	-		632 126
Övriga rörelseintäkter	13 273	12 450		14 957 600
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>				
Råvaror och förnödenheter	-5 463 404	-1 203 770		-10 937 929
Övriga externa kostnader	-1 160 620	-1 569 627		-9 350 533
Personalkostnader	-1 051 579	-123 912		-3 734 264
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286		-1 217 144
Övriga rörelsekostnader	-31 558	-48 804		-69 052
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-7 940 915</b>	<b>-3 237 949</b>		<b>-9 719 196</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>				
Finansnetto	-143	-186 979		1 151 140
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-7 941 058</b>	<b>-3 299 341</b>		<b>-8 568 056</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>	<b>-7 941 058</b>	<b>-3 299 341</b>		<b>-8 568 056</b>
Skatt	-	-		-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-7 941 058</b>	<b>-3 299 341</b>		<b>-8 568 056</b>



## Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	31 mars 2018	31 mars 2017	31 december 2017
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	2 738 570	3 955 711	3 042 853
Finansiella anläggningstillgångar	3 035 393	1 859 162	3 035 393
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>5 773 963</b>	<b>5 814 873</b>	<b>6 078 246</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>			
Kortfristiga fordringar	1 767 731	459 365	2 200 133
Likvida medel	54 425 897	3 814 157	62 972 202
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>56 193 628</b>	<b>4 273 522</b>	<b>65 172 335</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>61 967 591</b>	<b>10 088 395</b>	<b>71 250 581</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>EGET KAPITAL</b>			
<b>Bundet eget kapital</b>			
Aktiekapital	809 404	54 257	809 404
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	56 979 732	100 056	64 920 790
<b>Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare</b>	<b>57 789 136</b>	<b>154 313</b>	<b>65 730 194</b>
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	291 888	7 364 000	330 869
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>1 005 926</b>	<b>8 078 038</b>	<b>1 044 907</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>			
Leverantörsskulder	1 875 695	742 070	3 409 044
Övriga kortfristiga skulder	1 296 834	1 113 974	1 202 510
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>3 172 529</b>	<b>1 856 044</b>	<b>4 611 554</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>61 967 591</b>	<b>10 088 395</b>	<b>71 386 655</b>

## Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars		1 januari - 31 december	
	2018	2017	2017	2017
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>				
Rörelseresultat	-7 940 915	-3 237 949		-9 719 196
Avskrivningar	304 286	304 286		1 217 144
Erhållen ränta				
Finansnetto	-143	-4		-12 050
Betald inkomstskatt	0	-		0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-7 636 772</b>	<b>-2 933 667</b>		<b>-8 514 102</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	529 442	90 386		-1 678 891
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-1 399 994	40 608		3 282 106
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-8 507 324</b>	<b>-2 802 673</b>		<b>-6 910 887</b>
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	125 586		294 767
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-38 981	0		63 097 078
<b>Kassaflöde för perioden</b>	<b>-8 546 305</b>	<b>-2 677 087</b>		<b>56 480 958</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>62 972 202</b>	<b>6 491 244</b>		<b>6 491 244</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>54 425 897</b>	<b>3 814 157</b>		<b>62 972 202</b>

## Förändring av eget kapital i koncernen

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2018)	809 404	0	64 920 790	65 730 194
Periodens resultat			-7 941 058	-7 941 058
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2018)	809 404		56 979 732	57 789 136
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2017)	54 257	0	3 399 397	3 453 654
Periodens resultat			-2 579 551	-2 579 551
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2017)	54 257		819 846	874 103
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2017)	54 257	0	3 399 397	3 453 654
Fondemission	488 313		0	488 313
Nyemission	266 834		69 953 375	70 220 209
Periodens resultat			-8 568 056	-8 568 056
Belopp vid periodens utgång (31 december 2017)	809 404		64 784 716	65 594 120

## 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

*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 16 maj 2018 kl. 14.30 CET.*