

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – juni 2018

Perioden april – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -10,8 (8,5) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -9,8 (10,5) MSEK motsvarande SEK -0,48 (0,69) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8,6 (10,7) MSEK
- Likvida medel uppgick till 46,0 (14,7) MSEK

Perioden januari – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0,1) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -18,7 (5,3) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -17,7 (7,2) MSEK motsvarande SEK -0,88 (0,53) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -17,1 (7,9) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – juni

- Cellastra Incs option att erhålla en licens för kommersialisering av PXL01 i Nordamerika löpte ut.
- Bolaget återfick tillverkningsrättigheterna för PXL01
- Utlicensieringsavtal avseende PXL01 tecknades med PharmaResearch Products Ltd ("PRP") innebärandes att PRP finansierar utvecklingen av ett läkemedel för att förebygga fibroser vid ryggradskirurgi

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Godkännande för fas IIb-studie med LL-37 för behandling av venösa bensår erhöles från Läkemedelsverket.

"Det första halvårets aktiviteter resulterade efter periodens slut i juli i ett godkännande från det svenska Läkemedelsverket att påbörja HEAL LL-37."

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2018	2017	2018	2017	2017
Nettoomsättning	0,0	-	0,1	-	0,6
Rörelseresultat	-10,8	8,5	-18,7	5,3	-9,6
Resultat efter skatt	-9,8	10,5	-17,7	7,2	-8,4
Resultat per aktie, SEK ¹	-0,48	0,69	-0,88	0,53	-0,51
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-8,6	10,7	-17,1	7,9	-7,0
Likvida medel vid periodens slut	46,0	14,7	46,0	14,7	63,0

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 böjsenskirurgi i handen. LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, förbereds för en klinisk fas IIb-studie på patienter med svårläkta 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

Det första halvåret har präglats av fortsatt förberedande arbete för våra två kliniska utvecklingsprogram - PHSU03, som är en fas III-studie med vår ledande läkemedelskandidat PXL01 för förebyggande av adherenser vid sen- och nervreparation i handen, och HEAL LL-37, som är en fas II-studie med vårt andra prioriterade kliniska projekt LL-37 för behandling av venösa bensår. Vår målsättning är att påbörja båda dessa internationella studier under innevarande år. Det första halvårets aktiviteter resulterade efter periodens slut i juli i ett godkännande från det svenska Läkemedelsverket att påbörja HEAL LL-37. Jag vill ta tillfället i akt att tacka teamet för ett mycket gott arbete, där man löst de utmaningar man ställts inför, bland annat genom ett mycket välfungerande samarbete med APL (kontraktstillverkare) och PCG (kontraktsforskningsföretag).

Kliniska utvecklingsprojekt av denna typ är komplexa och är alltid förknippade med många olika osäkerheter som kan påverka tidslinjen, vilket är mer påtagligt i PXL01-programmet där många fler kontraktsforsknings- och kontraktstillverkningsföretag är delaktiga. Vi har fortsatt en målsättning att kunna lämna in nationella kliniska prövningsansökningar under 2018 och ta fas III-studien med PXL01 till nästa nivå.

Vi har dock under de senaste månaderna arbetat intensivt med att lösa ett antal prövningstekniska problem. Vi arbetar ständigt med att finjustera koordinationen mellan de olika läkemedelstillverkare som bidrar till produktionen av vårt försöksläkemedel. Vårt team har även lagt ned mycket tid och engagemang i selektion av de sjukhus som vi tror på ett optimalt sätt kan bidra till rekryteringen av patienter i denna multinationella fas III-prövning. Dessa utmaningar påverkar på intet sätt projektets övergripande målsättningar, men kan möjligen komma att resultera i viss försening av projektet. Vi kommer under det hösten att arbeta för att eliminera dessa osäkerheter.

Under det andra kvartalet tecknade vi ett utlicensieringsavtal med det koreanska bolaget PharmaResearch Products Ltd. (PRP) rörande användning av PXL01 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.

Avtalet som vi tecknade med PRP innebär att PRP fullt ut kommer att finansiera den globala 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. Avtalet var således ett viktigt steg i vår strategi att utveckla våra produktkandidater för flera indikationer.

Vi bedömer att den aggregerade marknadspotentialen för Promore Pharmas produktkandidater uppgår till mer än 1 miljard USD årligen, när vi inkluderar möjligheter till indikationsbreddning, som till exempel diskbräck, ärrbildning på hud och post-kirurgiska adherenser efter andra minimalt invasiva kirurgiska ingrepp. Vi ser även inom LL-37-programmet att det finns stor potential för indikationsbreddning mot exempelvis diabetesfotsår.

Under det andra kvartalet hade vi även vår ordinarie bolagsstämma, och som VD för Promore Pharma, är jag mycket glad och tacksam att bolagets styrelse återvaldes. Styrelsen består idag av Göran Pettersson (styrelsens ordförande), Marianne Dicander Alexandersson, Torsten Goesch, Satyendra Kumar och Göran Linder. Jag känner att den nuvarande styrelsen och bolagets ledning har utvecklats till ett starkt och dynamiskt team med målsättningen att positionera bolaget som pionjär inom behandling av sår och förebyggande av ärr och adherenser.

Jag vill avslutningsvis tacka för ditt intresse för Promore Pharma.

Solna, 20 augusti 2018

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 en rad andra indikationer, såsom förhindra fibroser efter ryggkirurgi, 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 perioden 1 januari – 30 juni 2018

Anpassade planer för PXL01 i Nordamerika

Enligt det samarbetsavtal bolaget tecknade med Cellastra Inc. i San Fransisco, USA, 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 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.

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 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 de två företagen från mars 2016 fick PRP rätten att utveckla och kommersialisera en medicinskt teknisk 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.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Godkännande för fas IIb-studie med LL-37 erhöles av läkemedelsverket

Promore Pharma erhöles i juli 2018 godkännande från svenska läkemedelsverket att påbörja en fas IIb-studie med LL-37 (HEAL) för behandling av venösa bensår. HEAL (A Study in Patients with Hard-to-Heal Venous Leg Ulcers to Measure Efficacy and Safety of Locally Administered LL-37) avser att inkludera ca 120 patienter i Sverige och Polen med venösa bensår med en storlek upp till 40 kvadratcentimeter. Studien genomföres i tre armar, två armar där patienterna får LL-37 och en placeboarm. Behandling pågår i tretton veckor, två till tre gånger per vecka i samband med ordinarie såromläggning. Primärt uppföljningskriterium är andel patienter som når komplett läkta sår, vilket är vad regulatoriska myndigheter kräver för marknadsgodkännande. Uppföljning sker i fyra månader efter avslutad behandling.

Övriga händelser

Patent beviljats 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 andra 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. Övriga rörelseintäkter uppgick under andra kvartalet 2018 till 0,7 (14,9) MSEK och utgjorde under främst av forskningsbidrag relaterade till FORMAMP-projektet. Under andra kvartalet 2017 erhöles milstolpsbetalningar om 1,5 MEUR från PharmaResearch Products Ltd. Periodens resultat uppgick -9,8 MSEK (10,5 MSEK), vilket förklaras av högre kostnader för förberedelser för bolagets båda kliniska studier jämfört med andra kvartalet 2017.

Omsättning och resultat för första halvåret 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 halvåret 2018 uppgick bolagets nettoomsättning till 57 262 SEK, vilket främst är att hänföra till vidarefaktureringskostnader. Övriga rörelseintäkter uppgick under första halvåret 2018 till 0,7 (14,9) MSEK. Rörelseintäkterna utgörs under första halvåret 2018 främst av forskningsbidrag relaterade till FORMAMP-projektet. Under första halvåret 2017 utgjordes övriga rörelseintäkter av milstolpsbetalningar från PharmaResearch Products Ltd om totalt till 1,5 MEUR.

Bolagets kostnader för råvaror och förnödenheter är hänförliga till utvecklingskostnader såsom kostnader för patent, försöksprodukter och konsulter vilka arbetar med utveckling av Bolagets läkemedelsprodukter. Under första halvåret 2018 ökade dessa till 13,5 MSEK (2,9 MSEK) då kostnaderna för förberedelser för bolagets båda kliniska studier ökat.

Övriga externa kostnader minskade under första halvåret 2018 till 3,1 MSEK (5,2 MSEK), främst på grund av högre kostnader under 2017 till följd av bolagets börsintroduktion.

Bolagets personalkostnader ökade under första halvåret 2018 till 2,1 MSEK (0,9 MSEK) till följd av anställningen av bolagets VD från 1 maj 2017.

Periodens resultat för det första halvåret uppgick till -17,8 MSEK (7,2) MSEK, vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -0,88 (0,53).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första halvåret 2018 till -17,1 MSEK (7,9 MSEK), drivet framför allt av ett försämrat rörelseresultat. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,2 MSEK (0,3 MSEK). Under såväl 2018 som 2017 har bolaget avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till -0,04 MSEK (63,1 MSEK). Under första halvåret 2017 genomfördes bolaget emission i samband med listningen på Nasdaq First North.

Den 30 juni 2018 uppgick bolagets likvida medel till 46,0 MSEK jämfört med 53,4 MSEK per den 30 juni 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 30 juni 2018 till 20 235 090 (13 564 245). Huvudägarna Midroc-koncernen, Rosetta Capital IV S.a.r.L., och PharmaResearch Products Ltd. äger drygt 88 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 bör noterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oy uppgick per 30 juni 2018 till 54 762 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 juni 2018 hade bolaget således en anställd.

Transaktioner med närstående

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

Principer för delårsrapportens upprättande

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

Finansiell kalender

Delårsrapport för det tredje kvartalet 2018	23 november 2018
Bokslutskommuniké 2018	26 februari 2019

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 20 augusti 2018

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december	
	2018	2017	2018	2017	2017	2017
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning	3	-	57 262	-	632 126	
Övriga rörelseintäkter	672 903	14 927 379	686 176	14 939 829	14 957 599	
RÖRELSENS KOSTNADER						
Råvaror och förnödenheter	-8 018 916	-1 703 670	-13 482 320	-2 907 440	-10 937 930	
Övriga externa kostnader	-1 963 071	-3 615 747	-3 123 691	-5 185 374	-9 526 716	
Personalkostnader	-1 086 718	-768 317	-2 138 297	-892 229	-3 422 010	
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 285	-304 286	-608 571	-608 572	-1 217 142	
Övriga rörelsekostnader	-53 863	-8 105	-85 421	-56 909	-69 052	
Rörelseresultat (EBIT)	-10 753 947	8 527 254	-18 694 862	5 289 305	-9 583 125	
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER						
Finansnetto	972 239	2 002 359	972 096	1 940 967	1 151 141	
Resultat efter finansiella poster	-9 781 708	10 529 613	-17 722 766	7 230 272	-8 431 984	
RESULTAT FÖRE SKATT	-9 781 708	10 529 613	-17 722 766	7 230 272	-8 431 984	
Skatt	-	-	-	-	-	
PERIODENS RESULTAT	-9 781 708	10 529 613	-17 722 766	7 230 272	-8 431 984	

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	30 juni 2018	30 juni 2017	31 december 2017
TILLGÅNGAR			
Tecknat men ej inbetalt kapital		73 056 297	
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	2 434 285	3 651 425	3 042 856
Materiella anläggningstillgångar		32 667	
Finansiella anläggningstillgångar	3 945 420	3 906 124	3 035 393
Summa anläggningstillgångar	6 379 705	7 590 216	6 078 249
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	3 160 196	1 252 703	2 297 173
Likvida medel	45 965 847	14 700 392	62 972 202
Summa omsättningstillgångar	49 126 043	15 953 095	65 269 375
SUMMA TILLGÅNGAR	55 505 748	96 599 608	71 347 624
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	809 404	809 404	809 404
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	47 198 024	80 592 137	64 920 790
Summa eget kapital	48 007 428	81 401 541	65 730 194
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	394 442	417 942	330 869
Summa långfristiga skulder	1 108 480	1 131 980	1 044 907
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	4 797 597	1 523 362	3 409 044
Övriga kortfristiga skulder	1 592 243	12 542 725	1 163 479
Summa kortfristiga skulder	6 389 840	14 066 087	4 572 523
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	55 505 748	96 599 608	71 347 624

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2018	2017	2018	2017	2017
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-9 781 708	10 529 613	-17 722 766	7 230 272	-8 431 984
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-673 558	-1 703 879	-369 272	-1 338 205	369 255
Betald skatt	0	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-10 455 266	8 825 734	-18 092 038	5 892 067	-8 062 729
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-1 392 465	-793 338	-863 023	-731 461	-1 681 079
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	3 217 311	2 717 325	1 817 317	2 786 442	2 785 596
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 630 420	10 749 721	-17 137 744	7 947 048	-6 958 213
Kassaflöde från investeringsverksamheten	170 370	136 514	170 370	262 100	294 767
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	-38 981	0	63 097 078
Kassaflöde för perioden	-8 460 050	10 886 235	-17 006 355	8 209 148	56 433 633
Likvida medel vid periodens början	54 425 897	3 814 157	62 972 202	6 491 244	6 491 244
Kursdifferens i likvida medel					47 326
Likvida medel vid periodens slut	45 965 847	14 700 392	45 965 847	14 700 392	62 972 203

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 april 2018)	809 404	0	56 979 732	57 789 136
Periodens resultat			-9 781 708	-9 781 708
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2018)	809 404		47 198 024	48 007 428
	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			-17 722 766	-17 722 766
Belopp vid periodens utgång (31 december 2017)	809 404		47 198 024	48 007 428

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 april 2017)	54 257	0	100 056	154 313
Fondemission	488 313		0	488 313
Nyemission	266 834		69 962 468	70 229 302
Periodens resultat			10 529 613	10 529 613
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2017)	809 404		80 592 137	81 401 541
	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			488 313
Nyemission	266 834		69 962 468	70 229 302
Periodens resultat			7 230 272	7 230 272
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2017)	809 404		80 592 137	81 401 541

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 20 augusti 2018 kl. 16.00 CET.