

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – mars 2019

- Nettoomsättningen uppgick till 0,5 (0,1) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -5.5 (-7.9) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -5.5 (-7.9) MSEK motsvarande SEK -0,27 (-0,39) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -4,4 (-8,5) MSEK
- Likvida medel uppgick till 26,6 (54,4) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – mars

- Fas III-prövning med PXL01 modifieras och antalet kliniker i studien utökas

” Jag är nöjd med hur projektportföljen har utvecklats under kvartalet och att Promore Pharma fortsatte att göra framsteg i linje med vår verksamhetsplan. Promore Pharma är väl positionerat för att fortsätta att driva projekten framåt och att på sikt inleda nya potentiella värdeskapande samarbeten i enlighet med bolagets strategi.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

| Belopp i MSEK | 1 januari - 31 mars | | 1 januari - 31 december | |
|--|---------------------|-------|-------------------------|-------|
| | 2019 | 2018 | 2018 | 2017 |
| Nettoomsättning | 0,5 | 0,1 | 2,4 | 0,6 |
| Rörelseresultat | -5,5 | -7,9 | -32,7 | -9,6 |
| Resultat efter skatt | -5,5 | -7,9 | -32,5 | -8,4 |
| Resultat per aktie, SEK ¹ | -0,27 | -0,39 | -1,61 | -0,51 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheter | -4,4 | -8,5 | -32,5 | -7,0 |
| Likvida medel vid periodens slut | 26,6 | 54,4 | 30,9 | 63,0 |

1) Justerat för genomförd split 15:1

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater. Bolagets mål är att bli ett ledande bolag inom ärrbildning och sårbehandling genom att utveckla flera läkemedel 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 är i sin klinisk utvecklingsfas och har en mycket stark säkerhetsprofil eftersom de baseras på kroppsegna ämnen som administreras lokalt. Det ledande projektet PXL01, som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjenskirurgi i handen. LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, har påbörjat en klinisk fas IIb-studie på patienter med svårårläta venösa bensår. Bolaget ser även goda möjligheter att utveckla läkemedelskandidaterna för andra angränsande behandlingsområden, såsom att förebygga ärrbildning på hud och adherenser vid andra typer av kirurgi samt behandling av diabetesfotsår. Bolaget är listat på Nasdaq First North.



VD har ordet

Promore Pharmas viktigaste uppgift är att utveckla nya produkter som avser att förbättra livskvaliteten för patienter med svårbehandlade sår och olika typer av ärrbildning, främst till följd av kirurgi. Vi fortsätter att utveckla företagets innovativa projekt inom två behandlingsområden, som båda har betydande medicinska behov eftersom behandlingsalternativen är svaga eller helt saknas. Projekten fortskrider i linje med vår verksamhetsplan.

Båda våra projekt är i sen klinisk fas och det projekt som kommit längst är PXL01-programmet. Vi förbereder en klinisk fas III-studie (PHSU03) med PXL01 där vi avser att förebygga adherenser, permanenta och ogynnsamma sammanväxningar, efter kirurgisk senreparation. I november 2018 fick det kliniska studieprotokollet för PHSU03 godkännande av den indiska läkemedelsmyndigheten (Drug Controller General of India, DCGI). Det som återstår att göra innan vi kan påbörja att rekrytera patienter till PHSU03 är att färdigställa produktionskedjan för produktion av försöksläkemedel och att ansöka och få godkännande från de nationella myndigheterna i de europeiska länder där studien också kommer att genomföras.

När det gäller vårt andra utvecklingsprojekt, LL-37 för behandling av venösa bensår, fortskrider den kliniska fas IIb-studien HEAL, som startades under tredje kvartalet 2018, på ett tillfredsställande sätt. Vi fortsätter att inkludera patienter i Sverige och Polen för studien, med målsättningen att cirka 120 patienter ska slutföra det kliniska studieprotokollet. Slutliga resultat efter avslutad studie med tre månaders behandling förväntas vara tillgängliga under 2020. Primärt utvärderingskriterium är andel komplett läkta sår, vilket är vad läkemedelsmyndigheter efterfrågar också i konfirmerande kommande studier för att erhålla ett marknadsgodkännande. Med ett framgångsrikt studieresultat hoppas vi kunna utlicensiera LL-37 till ett större läkemedelsbolag med rätt förutsättningar att genomföra fas III-studier och att driva lanseringen av en framtida produkt på den globala marknaden.

Jag är nöjd med hur projektportföljen har utvecklats under kvartalet och att Promore Pharma fortsatte att göra framsteg i linje med vår verksamhetsplan. Promore Pharma är väl positionerat för att fortsätta att driva projekten framåt och att på sikt inleda nya potentiella värdeskapande samarbeten i enlighet med bolagets strategi.

Sammanfattningsvis vill jag tacka alla som har bidragit till ett framgångsrikt första kvartal för verksamhetsåret 2019.

Solna 21 maj 2019

Jonas Ekblom
VD



Verksamheten i sammandrag

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårbehandling, det segment inom sårbehandlingsmarknaden 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, studeras i en pågående 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 såväl som 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 cirka 600 patienter med böjsensskador i handen, där engångsbehandling med PXL01 i två olika doser jämförs med placebo. Det är bolagets ambition att genomföra en liknande fas III-studie USA för att utgöra 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 livskvalitetförsämringar 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 sårhelingsprocesser. 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

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

kroniska sår. Inga allvarliga biverkningar som rapporterades i studien ansågs orsakas av försöksprodukten. Läkemedelskandidaten kan kombineras med dagens gängse sårbehandling. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på venösa bensår och bolaget har påbörjat en fas IIb-studie (HEAL) 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 2019

Fas III-prövning med PXL01 modifieras och antalet kliniker i studien utökas

Bolaget meddelade i februari 2019 att modifieringar görs i tillverkningskedjan av försöksprodukt för bolagets kliniska fas III-studie PSHU03 med PXL01 för förebyggande av adherenser efter böjningskirurgi. Försöksprodukten består av ett kit med flera komponenter och tillhandahålls genom kontraktstillverkning där serviceleverantörer i såväl USA som Europa är engagerade. En av dessa serviceleverantörer har inte lyckats förnya samtliga av de tillverkningstillstånd som krävs vilket påverkar samordningen av tillverkningskedjan, som därför inte kan genomföras enligt ursprunglig plan. För att minska sannolikheten för tidsförluster på vägen fram till marknadsgodkännande planerar bolaget att utöka antalet kliniker i PSHU03-studien genom att även inkludera ett antal sjukhus i Italien och därigenom minimera förseningen genom att påskynda rekryteringen av patienter.

Finansiell information

Omsättning och resultat för första kvartalet 2019

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 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 461 629 SEK, vilket främst är att hänföra till vidarefakturerings av konsultkostnader.

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 2019 minskade dessa till 2,9 MSEK (5,5 MSEK) vilket förklaras av en milstolpsbetalning till bolagets partner Technomark Group USA LLC under första kvartalet 2018.

Övriga externa kostnader ökade under första kvartalet 2019 till 1,7 MSEK (1,2 MSEK), främst till följd av ökade konsultkostnader.

Bolagets personalkostnader var under första kvartalet 2019 1,1 MSEK (1,0 MSEK).

Resultatet för första kvartalet 2019 uppgick till -5,5 MSEK (-7,9 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till -0,27 SEK (-0,39 SEK).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2019 till -4,4 MSEK (-8,5 MSEK), vilket förklaras av såväl ett förbättrat rörelseresultat som en minskad bindning i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,1 MSEK (0 MSEK). Under första kvartalet 2019 avyttrades aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 0 SEK (38 981 SEK) vilket förklaras av betalning av en tilläggsköpeskilling under 2018.

Den 31 mars 2019 uppgick bolagets likvida medel till 26,6 MSEK jämfört 54,4 MSEK per den 31 mars 2018.

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 2019 till 20 235 090 (20 235 090). Det genomsnittliga antalet aktier uppgick under första kvartalet 2019 till 20 235 090 (20 235 090). Huvudägarna Midroc New Technology, 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. Teckningskursen sattes i enlighet gällande optionsvillkor till 23,30 SEK per aktie den 31 januari 2019. Teckningsperioden avslutades den 22 februari 2019. Bolaget har ställt ut 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 delägande i Herantis Pharma Oyj, som bör noterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oyj uppgick per 31 mars 2019 till 48 882 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 2019 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 2019.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

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

Finansiell kalender

| | |
|---|------------------|
| Årsstämma 2019 | 21 maj 2019 |
| Delårsrapport för det andra kvartalet 2019 | 27 augusti 2019 |
| Delårsrapport för det tredje kvartalet 2019 | 26 november 2019 |

Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 21 maj 2019

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 | |
|---|---------------------|-------------------|-------------------------|--------------------|
| | 2019 | 2018 | 2018 | 2018 |
| RÖRELSENS INTÄKTER | | | | |
| Nettoomsättning | 461 629 | 57 259 | | 2 446 785 |
| Övriga rörelseintäkter | 4 199 | 13 273 | | 683 892 |
| RÖRELSENS KOSTNADER | | | | |
| Råvaror och förnödenheter | -2 939 509 | -5 463 404 | | -24 452 267 |
| Övriga externa kostnader | -1 747 711 | -1 160 620 | | -5 841 185 |
| Personalkostnader | -1 004 628 | -1 051 579 | | -4 189 945 |
| Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar | -304 286 | -304 286 | | -1 217 143 |
| Övriga rörelsekostnader | -13 125 | -31 558 | | -106 367 |
| Rörelseresultat (EBIT) | -5 543 431 | -7 940 915 | | -32 676 230 |
| RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER | | | | |
| Finansnetto | 71 937 | -143 | | 193 147 |
| Resultat efter finansiella poster | -5 471 494 | -7 941 058 | | -32 483 083 |
| RESULTAT FÖRE SKATT | -5 471 494 | -7 941 058 | | -32 483 083 |
| Skatt | - | - | | - |
| PERIODENS RESULTAT | -5 471 494 | -7 941 058 | | -32 483 083 |

Koncernens balansräkning

| Belopp i SEK | 31 mars 2019 | 31 mars 2018 | 31 december 2018 |
|---|-------------------|-------------------|-------------------|
| TILLGÅNGAR | | | |
| ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR | | | |
| Immateriella anläggningstillgångar | 1 521 428 | 2 738 570 | 1 825 714 |
| Finansiella anläggningstillgångar | 2 809 597 | 3 035 393 | 2 809 597 |
| Summa anläggningstillgångar | 4 331 025 | 5 773 963 | 4 635 311 |
| OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR | | | |
| Kortfristiga fordringar | 2 139 067 | 1 767 731 | 2 079 807 |
| Likvida medel | 26 608 304 | 54 425 897 | 30 882 428 |
| Summa omsättningstillgångar | 28 747 371 | 56 193 628 | 32 962 235 |
| SUMMA TILLGÅNGAR | 33 078 396 | 61 967 591 | 37 597 546 |
| EGET KAPITAL OCH SKULDER | | | |
| EGET KAPITAL | | | |
| Aktiekapital | 809 404 | 809 404 | 809 404 |
| Annat eget kapital inklusive periodens resultat | 26 966 213 | 56 979 732 | 32 437 709 |
| Summa eget kapital | 27 775 617 | 57 789 136 | 33 247 113 |
| LÅNGFRISTIGA SKULDER | | | |
| Övriga skulder till kreditinstitut | 714 038 | 714 038 | 714 038 |
| Övriga skulder | 288 413 | 291 888 | 280 860 |
| Summa långfristiga skulder | 1 002 451 | 1 005 926 | 994 898 |
| KORTFRISTIGA SKULDER | | | |
| Leverantörsskulder | 3 191 239 | 1 875 695 | 1 312 038 |
| Övriga kortfristiga skulder | 1 109 089 | 1 296 834 | 2 043 497 |
| Summa kortfristiga skulder | 4 300 328 | 3 172 529 | 3 355 535 |
| SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER | 33 078 396 | 61 967 591 | 37 597 546 |

Koncernens kassaflödesanalys

| Belopp i SEK | 1 januari - 31 mars | | 1 januari - 31 december | |
|---|---------------------|-------------------|-------------------------|--------------------|
| | 2019 | 2018 | 2018 | 2018 |
| DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN | | | | |
| Rörelseresultat | -5 543 431 | -7 940 915 | | -32 676 230 |
| Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet | 304 286 | 304 143 | | 1 153 160 |
| Betald skatt | 0 | 0 | | 0 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet | -5 239 145 | -7 636 772 | | -31 523 070 |
| Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar | -56 904 | 529 442 | | 217 367 |
| Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder | 942 435 | -1 399 994 | | -1 216 988 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | -4 353 614 | -8 507 324 | | -32 522 691 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | 79 490 | 0 | | 471 896 |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | 0 | -38 981 | | -38 980 |
| Kassaflöde för perioden | -4 274 124 | -8 546 305 | | -32 089 775 |
| Likvida medel vid periodens början | 30 882 428 | 62 972 202 | | 62 972 202 |
| Kursdifferens i likvida medel | | | | |
| Likvida medel vid periodens slut | 26 608 304 | 54 425 897 | | 30 882 428 |

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

| | Aktiekapital | Övrigt tillskjutet kapital | Övrigt eget kapital | Totalt eget kapital |
|--|--------------|----------------------------|---------------------|---------------------|
| Belopp vid periodens ingång (1 januari 2019) | 809 404 | 0 | 32 437 707 | 33 247 111 |
| Periodens resultat | | | -5 471 494 | -5 471 494 |
| Belopp vid periodens utgång (31 mars 2019) | 809 404 | | 26 966 213 | 27 775 617 |

| | 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 |

För ytterligare information kontakta

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+1] 714 369 0478

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. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 21 maj 2019 kl. 13.00 CET.

Promore Pharmas Certified Adviser är Redeye AB.

Tel: [+46] 8 121 576 90

E-mail: Certifiedadviser@redeye.se