

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – juni 2019

Perioden april – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0,7 (0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -7,4 (10,8) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -7,3 (-9,8) MSEK motsvarande SEK -0,36 (-0,48) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,9 (-8,6) MSEK
- Likvida medel uppgick till 19,7 (46,0) MSEK

Perioden januari – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 1,2 (0,1) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -12,9 (-18,7) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -12,8 (-17,7) MSEK motsvarande SEK -0,63 (-0,88) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11,3 (-17,1) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – juni

- Fas III-prövning med PXL01 modifieras och antalet kliniker i studien utökas
- Kerstin Valinder Strinnholm valdes som styrelseledamot
- Hälften av patienterna har rekryterats i HEAL LL-37

Händelser efter rapportperiodens utgång

- Patent beviljat för LL-37 i Japan

” Det första halvåret har präglats av fortsatt arbete för att utveckla bolagets innovativa projekt inom två behandlingsområden som båda har betydande medicinska behov eftersom behandlingsalternativen är svaga eller helt saknas. HEAL LL-37 fortskrider helt i linje med vår verksamhetsplan och vi har gjort framsteg i vårt fortsatta arbete med att förbättra tillverkningsnätverket för PXL01.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		
	2019	2018	2019	2018	2018
Nettoomsättning	0,7	0,0	1,2	0,1	2,4
Rörelseresultat	-7,4	-10,8	-12,9	-18,7	-32,7
Resultat efter skatt	-7,3	-9,8	-12,8	-17,7	-32,5
Resultat per aktie, SEK	-0,36	-0,48	-0,63	-0,88	-1,61
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-6,9	-8,6	-11,3	-17,1	-32,5
Likvida medel vid periodens slut	19,7	46,0	19,7	46,0	30,9

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 sen 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 böjskirurgi i handen. LL-37, som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, har påbörjat 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 adherenser vid andra typer av kirurgi samt behandling av diabetesfotsår. Bolaget är listat på Nasdaq First North.

VD har ordet

Det första halvåret har präglats av fortsatt arbete för att utveckla bolagets innovativa projekt inom två behandlingsområden som båda har betydande medicinska behov eftersom behandlingsalternativen är mindre effektiva eller helt saknas. Den kliniska prövningen HEAL LL-37 fortskrider helt i linje med vår verksamhetsplan och vi har gjort framsteg i vårt fortsatta arbete med att säkerställa tillverkningen av PXL01.

Båda våra projekt, PXL01 och LL-37, är i sen klinisk fas och det projekt som kommit längst är PXL01-programmet där vi förbereder en klinisk fas III-studie (PHSU03). 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, DGCI). Det som återstår att göra innan vi kan påbörja rekrytering av patienter till PHSU03 är att färdigställa produktionskedjan för försöksläkemedel och att ansöka och få godkännande från de nationella myndigheterna i de europeiska länder där studien också kommer att genomföras. Vi är mycket nöjda med resultatet av det möte som vi och en av våra leverantörer hade med Läkemedelsverket i Sverige i maj, i en s.k. *industriell dialog*. Som ett resultat av detta möte har flera osäkerheter kunnat elimineras och vi är övertygade om att vi ska kunna genomföra tillverkningen av försöksprodukt i enlighet med en mer definitiv tidsplan, som syftar till att patientrekryteringen till PHSU03 kan inledas under första halvåret 2020.

När det gäller vårt andra projekt, LL-37 för behandling av venösa bensår, fortskrider den kliniska fas IIb-studien HEAL som startades under tredje kvartalet 2018 enligt plan. Vi fortsätter att inkludera patienter i Sverige och Polen. Målet är att cirka 120 patienter ska slutföra det kliniska studieprotokollet. Under juni månad hade ungefär hälften patienterna rekryterats. Med bibehållen hastighet i rekrytering bör samtliga patienter vara inkluderade och randomiserade i början av 2020 och vi förväntar oss att de slutliga resultaten från studien kan vara sammanställda senare under 2020.

Under det andra kvartalet hade vi även vår årsstämma. Det är glädjande att den tidigare styrelsen återvaldes men också att Kerstin Valinder Strinnholm tillkom som oberoende styrelseledamot. Kerstin Valinder har mer än 30 års erfarenhet av strategisk planering och affärsutveckling inom läkemedelsbranschen. Detta ger oss ytterligare bredd och erfarenhet då vi successivt närmar oss möjligheter till att ingå strategiska partnerskap och utlicensieringsaffärer. Styrelsen i Promore Pharma utvärderar kontinuerligt alternativ för att säkerställa bolagets långsiktiga finansiering. För detta ändamål, och för att även utreda olika strategiska alternativ, har bolaget anlitat ABG Sundal Collier som finansiell rådgivare.

Jag känner att den nuvarande styrelsen och bolagets ledning har utvecklats till ett starkt och dynamiskt team med ambitionen att positionera bolaget som pionjär inom behandling av sår och förebyggande av ärr och adherenser. Avslutningsvis vill jag säga att jag är övertygad om att bolaget har adekvata strategiska mål för att fortsätta bygga värden som resulterar i en god utväxling för dess aktieägare.



Solna, 28 augusti 2018

Jonas Ekblom
Verkställande direktör

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 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 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 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

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 med kroniska sår 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 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 böjenskirurgi. 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.

Styrelsen förstärktes med Kerstin Valinder Strinnholm

Vid årsstämman i maj 2019 valdes Kerstin Valinder Strinnholm till ny styrelseledamot. Kerstin har lång erfarenhet från läkemedelsindustrin och har bland annat varit ansvarig för affärsutveckling och affärsstrategi på Nycomed (nu Takeda) och dessförinnan haft ledande befattningar inom marknadsföring och affärsutveckling på Astra och AstraZeneca. Hon har journalistexamen från Journalisthögskolan i Göteborg.

Hälften av patienterna i HEAL LL-37 rekryterade

Bolaget meddelade i juni 2019 att hälften av patienterna inkluderats och påbörjat försökbehandlingen i bolagets fas II-studie (HEAL) med bolagets läkemedelskandidat LL-37 för behandling av venösa bensår. Med bibehållen hastighet i rekrytering bör alla patienter vara inkluderade och randomiserade i studien i början av 2020

Händelser efter rapportperioden

Patent beviljat för LL-37 i Japan

Bolaget meddelade i augusti 2019 den japanska patentmyndigheten formellt beviljat ett patent *Ny behandling av kroniska sår* avseende LL-37. Patentet är giltigt till den 19 november 2034. Patent inom samma patentfamilj har beviljats i USA.

Finansiell information

Omsättning och resultat för andra 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 andra kvartalet 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 0,7 (0,7) MSEK, vilket främst är att hänföra till vidarefaktureringskostnader. Periodens resultat uppgick -7,3 (-9,8) MSEK, vilket främst förklaras av lägre kostnader för bolagets kliniska utvecklingsprogram jämfört med andra kvartalet 2018 då försöksprodukt tillverkades för HEAL LL-37 och en rad förberedelser inför studien gjordes.

Omsättning och resultat för första halvåret 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 halvåret 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 1,2 MSEK, vilket främst är att hänföra till vidarefaktureringskostnader.

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 2019 minskade dessa till 7,3 (13,5) MSEK då kostnaderna för bolagets kliniska studier utvecklingsprogram minskat. Under första halvåret 2018 tillverkades försöksprodukt för HEAL LL-37 och en rad förberedelser inför studien gjordes. Bolaget erlade också en milstolpsbetalning kopplat till PXL01 under första halvåret 2018.

Övriga externa kostnader ökade under första halvåret 2019 till 4,0 (3,1 MSEK), främst på grund av högre konsultkostnader under 2019.

Bolagets personalkostnader ökade under första halvåret 2019 till 2,2 MSEK (2,1 MSEK) till följd av att styrelsearvodet betalats som lön under 2019, vilket ökat bolagets arbetsgivaravgifter.

Periodens resultat för det första halvåret uppgick till -12,8 MSEK (-17,8 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -0,63 (-0,88).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första halvåret 2019 till -11,3 MSEK (-17,1 MSEK), drivet framför allt av ett förbättrat rörelseresultat. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,1 MSEK (0,2 MSEK). Under såväl 2019 som 2018 har bolaget avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 0 MSEK (-0,04 MSEK). Under första halvåret 2018 gjordes en amortering.

Den 30 juni 2019 uppgick bolagets likvida medel till 19,7 MSEK jämfört med 46,0 MSEK per den 30 juni 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 30 juni 2019 till 20 235 090 (20 235 090). 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.

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 deläggande i Herantis Pharma Oyj, som börsnoterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oy uppgick per 30 juni 2019 till 48 011 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 2019 hade bolaget således en anställd.

Transaktioner med närstående

Bolaget har inte varit part i någon närståendetransaktion under andra kvartalet 2019.

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 2019	29 november 2019
Bokslutskommuniké 2019	18 februari 2020

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 28 augusti 2019

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2019	2018	2019	2018	2018
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning	719 415	3	1 181 044	57 262	2 446 785
Övriga rörelseintäkter	-9 499	672 903	-5 300	686 176	683 892
RÖRELSENS KOSTNADER					
Råvaror och förnödenheter	-4 325 251	-8 018 916	-7 264 760	-13 482 320	-24 452 267
Övriga externa kostnader	-2 259 285	-1 963 071	-4 006 996	-3 123 691	-5 841 185
Personalkostnader	-1 167 766	-1 086 718	-2 172 394	-2 138 297	-4 189 945
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 285	-304 285	-608 571	-608 571	-1 217 143
Övriga rörelsekostnader	-32 951	-53 863	-46 076	-85 421	-106 367
Rörelseresultat (EBIT)	-7 379 622	-10 753 947	-12 923 053	-18 694 862	-32 676 230
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansnetto	44 683	972 239	116 620	972 096	193 147
Resultat efter finansiella poster	-7 334 939	-9 781 708	-12 806 433	-17 722 766	-32 483 083
RESULTAT FÖRE SKATT					
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-7 334 939	-9 781 708	-12 806 433	-17 722 766	-32 483 083

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	30 juni 2019	30 juni 2018	31 december 2018
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	1 217 143	2 434 285	1 825 714
Finansiella anläggningstillgångar	2 809 597	3 945 420	2 809 597
Summa anläggningstillgångar	4 026 740	6 379 705	4 635 311
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	2 149 283	3 160 196	2 079 807
Likvida medel	19 725 319	45 965 847	30 882 428
Summa omsättningstillgångar	21 874 602	49 126 043	32 962 235
SUMMA TILLGÅNGAR	25 901 342	55 505 748	37 597 546
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	809 404	809 404	809 404
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	19 631 274	47 198 024	32 437 709
Summa eget kapital	20 440 678	48 007 428	33 247 113
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	288 413	394 442	280 860
Summa långfristiga skulder	1 002 451	1 108 480	994 898
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	2 636 205	4 797 597	1 312 038
Övriga kortfristiga skulder	1 822 008	1 592 243	2 043 497
Summa kortfristiga skulder	4 458 213	6 389 840	3 355 535
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	25 901 342	55 505 748	37 597 546

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2019	2018	2019	2018	2018
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-7 379 622	-10 753 947	-12 923 053	-18 694 862	-32 676 230
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	298 644	298 681	602 930	602 824	1 153 160
Betald skatt	0	0			0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-7 080 978	-10 455 266	-12 320 123	-18 092 038	-31 523 070
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-10 216	-1 392 465	-67 120	-863 023	217 367
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	157 885	3 217 311	1 100 320	1 817 317	-1 216 988
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 933 309	-8 630 420	-11 286 923	-17 137 744	-32 522 691
Kassaflöde från investeringsverksamheten	50 324	170 370	129 814	170 370	471 896
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	-38 981	-38 980
Kassaflöde för perioden	-6 882 985	-8 460 050	-11 157 109	-17 006 355	-32 089 775
Likvida medel vid periodens början	26 608 304	54 425 897	30 882 428	62 972 202	62 972 202
Kursdifferens i likvida medel					
Likvida medel vid periodens slut	19 725 319	45 965 847	19 725 319	45 965 847	30 882 428

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

	Aktiekapital	rikt tillskjutet kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 april 2019)	809 404	0	26 966 213	27 775 617
Periodens resultat			-7 334 939	-7 334 939
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2019)	809 404		19 631 274	20 440 678

	Aktiekapital	rikt 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 2019)	809 404	0	32 437 707	33 247 111
Periodens resultat			-12 806 433	-12 806 433
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2019)	809 404		19 631 274	20 440 678

	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 (30 juni 2018)	809 404		47 198 024	48 007 428

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. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 28 augusti 2019 kl. 14.00 CET.

Promore Pharmas Certified Adviser är Redeye AB.

Tel: [+46] 8 121 576 90

E-mail: Certifiedadviser@redeye.se