

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – september 2019

Perioden juni – september

- Nettoomsättningen uppgick till 1,3 (1,0) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -6,7 (-7,4) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -6,7 (-7,6) MSEK motsvarande SEK -0,33 (-0,38) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,9 (-6,7) MSEK
- Likvida medel uppgick till 13,0 (39,5) MSEK

Perioden januari – september

- Nettoomsättningen uppgick till 2,5 (1,1) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -19,6 (-26,1) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -19,5 (-25,3) MSEK motsvarande SEK -0,96 (-1,25) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18,2 (-23,8) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – september

- 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
- Patent beviljat för LL-37 i Japan

Händelser efter rapportperiodens utgång

- Styrelsen beslutade genomföra en företrädesemission om 75 MSEK, garanterad till 80 procent, där teckningsperioden fortfarande pågår
- ABG Sundal Collier anlitad som likviditetsgarant
- Patent beviljat för PXL01 i USA

” Den kliniska fas IIb-prövningen av LL-37-projektet (HEAL LL-37) fortskrider enligt plan. Syftet med prövningen är att utvärdera den medicinska effekten av två doser av LL-37 vis-a-vis placebo. Målsättningen är att ca 120 patienter ska ha genomgått hela studieprotokollet. Under det andra kvartalet i år, meddelade vi att cirka 50% av patienterna har inkluderats. Vi avser att kunna slutföra rekryteringen till studien under början av det kommande året.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september		
	2019	2018	2019	2018	2018
Nettoomsättning	1,3	1,0	2,5	1,1	2,4
Rörelseresultat	-6,7	-7,4	-19,6	-26,1	-32,7
Resultat efter skatt	-6,7	-7,6	-19,5	-25,3	-32,5
Resultat per aktie, SEK	-0,33	-0,38	-0,96	-1,25	-1,61
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-6,9	-6,7	-18,2	-23,8	-32,5
Likvida medel vid periodens slut	13,0	39,5	13,0	39,5	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 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 (sammanväxningar) 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, utvärderas i 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 adherenser vid andra typer av kirurgi samt behandling av diabetesfotsår. Bolaget är listat på Nasdaq First North Growth Market.

VD har ordet

De första nio månaderna 2019 har inneburit betydande arbete inom produktutveckling, finansiering och strategisk affärsutveckling. Dessa initiativ har bidragit till att vi idag ytterligare har närmat oss vårt strategiska mål; att utveckla två läkemedel, de första i sitt slag, inom bioaktiv sårbehandling, LL-37 och PXL01.

Årets tredje kvartal har präglats av fortsatt arbete inom våra två kliniska utvecklingsprogram -- HEAL LL-37, som är en fas II-studie med LL-37 för behandling av venösa bensår, och PHSU03, där vi förbereder en fas III-studie med vår läkemedelskandidat PXL01 för förebyggande av adherenser vid sen- och nervreparation i handen.

Den kliniska fas IIb-prövningen av LL-37-projektet (HEAL LL-37) fortskrider enligt plan. Målsättningen med prövningen är att utvärdera den medicinska effekten av två doser av LL-37 vis-a-vis placebo. Syftet är att ca 120 patienter ska genomgå hela studieprotokollet som har tre övergripande delsteg; (i) en run-in period på tre veckor där samtliga patienter behandlas med placebo i syfte att identifiera patienter som inte har ett kroniskt sår, (ii) randomisering och behandlingsperiod, där patienterna under tre månader behandlas med antingen LL-37 eller placebo, samt (iii) en fyra månaders uppföljningsperiod. Under det andra kvartalet i år, meddelade vi att cirka 50% av patienterna har inkluderats. Vi avser att kunna slutföra rekryteringen till studien under början av det kommande året.

Under tredje kvartalet påbörjade vi arbetet med att förbereda en kapitalanskaffning, i form av en företrädesemission. Teckningsperioden för företrädesemissionen pågår fram till den 28 november. Med emissionen vill vi säkerställa att vi tillförs kapital för uppskattningsvis ett år. Med dessa nya resurser kommer vi att kunna slutföra den kliniska prövningen HEAL LL-37 samt förbereda starten för fas III-studien för PXL01 i form av bland annat kvalitetssäkring av tillverkningsprocessen.

Vad gäller vår kliniska fas III-prövning, PHSU03 med PXL01, har vi under det senaste året arbetat med processoptimering och att lösa utestående frågor kring tillverkningskedjan för försöksprodukten. Vi arbetar ständigt med att finjustera koordinationen mellan de olika läkemedelstillverkare som är involverade i produktionen av vårt försöksläkemedel, reducera väsentliga osäkerheter samt att öka processkvaliteten. Arbetet med förberedelserna fortsätter, men ytterligare kapital kommer att krävas för att påbörja rekryteringen av patienter i fas III-prövningen med PXL01. Parallellt med arbetet att säkra kapital, undersöker bolaget ständigt nya strategiska alternativ som gör att vi snabbare kan nå vårt slutmål att utveckla två läkemedel inom bioaktiv sårbehandling.

För ett par veckor sedan fick vi ytterligare ett patent för PXL01 godkänt i USA. Detta var ett viktigt delsteg i vårt strategiska arbete för att skapa ett långtgående immaterialrättsligt skydd för vårt innovativa förskrivningsläkemedel för förebyggande av post-kirurgiska adherenser. I det arbetet är det av största vikt att ha ett långtgående patentskydd på världens största läkemedelsmarknad.

Inom Promore Pharma arbetar vi nu med planeringen inför det kommande verksamhetsåret. Våra framsteg inom bolagets forskningsprogram under 2019 ger mig stort hopp om en spännande tid framöver.

Solna, 22 november 2019

Jonas Ekblom
Verkställande direktör



Verksamheten i sammandrag

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårbehandling, ett segment inom sårbehandlingsmarknaden som bedöms uppvisa en högre tillväxt än den genomsnittliga sårbehandlingsmarknaden. 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 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 sårläkningsprocesser. 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. Läkemedelskandidaten kan kombineras med dagens gängse sårbehandling. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på

venösa bensår och bolaget har påbörjat en fas IIb-studie i Europa (HEAL) på patienter med venösa bensår. 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 över 15 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 september 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 för att påskynda rekryteringen av patienter och därigenom minimera förseningen.

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 LL-37) 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

Patent beviljat för LL-37 i Japan

Bolaget meddelade i augusti 2019 att 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.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Styrelsen beslutade genomföra en företrädesemission om 75 MSEK, garanterad till 80 procent

Bolaget meddelade i oktober 2019 att styrelsen beslutat att genomföra en nyemission av aktier med företrädesrätt för bolagets befintliga aktieägare om totalt ca 75 MSEK före emissionskostnader. Företrädesemissionen godkändes vid extra bolagsstämma den 22 oktober 2019. Emissionen är garanterad upp till 80 procent genom teckningsförbindelser och garantiåtaganden, inklusive pro rata åtagande från Bolagets största aktieägare Midroc New Technology AB. Syftet med företrädesemissionen är att säkerställa fortsatt framgångsrik utveckling av bolagets två läkemedelskandidater i enlighet med bolagets affärsplan och strategi. Teckningsperioden pågår fram till och med den 28 november 2019.

ABG Sundal Collier anlitad som likviditetsgarant

Bolaget meddelade i oktober 2019 att ABG Sundal Collier ASA anlitats som likviditetsgarant. Åtagandet om likviditetsgaranti tillhandahålls i enlighet med Nasdaq Stockholm AB:s regler för likviditetsgaranti och innebär att likviditetsgaranten kvoterar köp- respektive säljvolym motsvarande minst 15 000 kronor med en spread om maximalt 4 procent mellan köp- och säljkurs. Syftet är att främja likviditeten i handeln med aktien.

Patent beviljat för PXL01 i USA

Bolaget meddelade i november 2019 att den amerikanska patentmyndigheten formellt beviljat ett patent avseende formuleringen av PXL01 i kombination med högmolekylär hyaluronsyra. Patentet är giltigt åtminstone fram till januari 2030.

Finansiell information

Omsättning och resultat för tredje 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 tredje kvartalet 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 1,3 (1,0) MSEK, vilket främst är att hänföra till vidarefakturering av konsultkostnader. Periodens rörelseresultat uppgick -6,7 (-7,4) MSEK, vilket förklaras av lägre kostnader för bolagets kliniska utvecklingsprogram jämfört med tredje kvartalet 2018 då en rad förberedelser inför HEAL LL-37 studien gjordes samt högre externa kostnader under tredje kvartalet 2019 på grund av kostnader i samband med bolagets företrädesemission.

Omsättning och resultat för de första nio månaderna 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 de första nio månaderna 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 2,5 MSEK (1,1 MSEK), vilket främst är att hänföra till vidarefakturering av konsultkostnader.

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 de första nio månaderna 2019 minskade dessa till 11,7 MSEK (19,9 MSEK) då kostnaderna för bolagets kliniska utvecklingsprogram minskat. Under de första nio månaderna 2018 tillverkades försöksprodukt för HEAL LL-37 och en rad förberedelser inför studien gjordes. Bolaget erlade också en milstolpsbetalning kopplat till PXL01 under de första nio månaderna 2018.

Övriga externa kostnader ökade under de första nio månaderna 2019 till 6,3 MSEK (3,9 MSEK), främst på grund av kostnader i samband med förberedelser för den pågående företrädesemissionen samt högre konsultkostnader under 2019.

Bolagets personalkostnader var i det närmaste oförändrade under de första nio månaderna 2019 jämfört med 2018 och uppgick till 3,1 MSEK (3,1 MSEK).

Periodens resultat för de första nio månaderna uppgick till -19,4 MSEK (-25,3 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -0,96 (-1,25).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under de första nio månaderna 2019 till -18,1 MSEK (-23,8 MSEK), drivet framför allt av ett förbättrat rörelseresultat. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,2 MSEK (0,4 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 de första nio månaderna 2018 gjordes en amortering.

Den 30 september 2019 uppgick bolagets likvida medel till 12,9 MSEK jämfört med 39,5 MSEK per den 30 september 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 september 2019 till 20 235 090 (20 235 090). Det genomsnittliga antalet aktier under det tredje kvartalet var 20 235 090 (20 235 090) och under årets första nio månader 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 september 2019 till 46 798 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 september 2019 hade bolaget således en anställd.

Transaktioner med närstående

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

Principer för delårsrapportens upprättande

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

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké 2019	18 februari 2020
Årsstämma 2020	26 maj 2020
Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2020	26 maj 2020

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av Bolagets revisor.

Solna den 22 november 2019

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september		1 januari - 31 december
	2019	2018	2019	2018	2018
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning	1 284 395	1 015 254	2 465 439	1 072 516	2 446 785
Övriga rörelseintäkter	10 688	-1 289	5 388	684 887	683 892
RÖRELSENS KOSTNADER					
Råvaror och förnödenheter	-4 439 169	-6 421 959	-11 703 929	-19 904 279	-24 452 267
Övriga externa kostnader	-2 271 509	-762 175	-6 278 505	-3 885 866	-5 841 185
Personalkostnader	-972 572	-964 198	-3 144 966	-3 102 495	-4 189 945
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286	-912 857	-912 857	-1 217 143
Övriga rörelsekostnader	-20 967	-8 732	-67 043	-94 153	-106 367
Rörelseresultat (EBIT)	-6 713 420	-7 447 385	-19 636 473	-26 142 247	-32 676 230
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansnetto	28 317	-141 205	144 937	830 891	193 147
Resultat efter finansiella poster	-6 685 103	-7 588 590	-19 491 536	-25 311 356	-32 483 083
RESULTAT FÖRE SKATT					
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-6 685 103	-7 588 590	-19 491 536	-25 311 356	-32 483 083

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	30 september 2019	30 september 2018	31 december 2018
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	912 857	2 129 999	1 825 714
Finansiella anläggningstillgångar	2 809 597	3 580 621	2 809 597
Summa anläggningstillgångar	3 722 454	5 710 620	4 635 311
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	2 834 717	3 871 112	2 082 163
Likvida medel	12 952 003	39 466 465	30 882 428
Summa omsättningstillgångar	15 786 720	43 337 577	32 964 591
SUMMA TILLGÅNGAR	19 509 174	49 048 197	37 599 902
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	809 404	809 404	809 404
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	12 946 171	39 609 434	32 437 707
Summa eget kapital	13 755 575	40 418 838	33 247 111
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	351 614	357 962	280 860
Summa långfristiga skulder	1 065 652	1 072 000	994 898
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	2 186 731	6 485 911	1 310 633
Övriga kortfristiga skulder	2 501 216	1 071 448	2 047 260
Summa kortfristiga skulder	4 687 947	7 557 359	3 357 893
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	19 509 174	49 048 197	37 599 902

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 juli - 30 september		1 januari - 30 september		1 januari - 31 december
	2019	2018	2019	2018	2018
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-6 713 420	-7 447 385	-19 636 473	-26 142 247	-32 676 230
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	304 876	304 279	907 806	907 103	1 153 159
Betald skatt	0	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-6 408 544	-7 143 106	-18 728 667	-25 235 144	-31 523 071
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-685 434	-710 916	-752 554	-1 573 939	215 010
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	229 734	1 167 519	1 330 054	2 984 836	-1 214 628
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 864 244	-6 686 503	-18 151 167	-23 824 247	-32 522 689
Kassaflöde från investeringsverksamheten	90 928	187 119	220 742	357 489	471 896
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	-38 981	-38 981
Kassaflöde för perioden	-6 773 316	-6 499 384	-17 930 425	-23 505 739	-32 089 774
Likvida medel vid periodens början	19 725 319	45 965 847	30 882 428	62 972 202	62 972 202
Kursdifferens i likvida medel					0
Likvida medel vid periodens slut	12 952 003	39 466 463	12 952 003	39 466 463	30 882 428

Förändring av eget kapital i koncernen

	Övrigt tillskjutet		Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
	Aktiekapital	kapital		
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2019)	809 404	0	32 437 707	33 247 111
Periodens resultat			-19 491 536	-19 491 536
Belopp vid periodens utgång (30 september 2019)	809 404		12 946 171	13 755 575
	Övrigt tillskjutet		Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
	Aktiekapital	kapital		
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2018)	809 404	0	64 920 790	65 730 194
Periodens resultat			-25 311 356	-25 311 356
Belopp vid periodens utgång (30 september 2018)	809 404		39 609 434	40 418 838

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

Promore Pharmas Certified Adviser är Redeye AB.

Tel: [+46] 8 121 576 90

E-mail: certifiedadviser@redeye.se

Delårsrapporten finns tillgänglig via nedanstående länk:

<https://www.promorepharma.com/sv/section/investerare/finansiella-rapporter/>

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 sårvård 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 svårläkta 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 Growth Market.

