

## Promore Pharma AB (publ)

# Bokslutskommuniké 2019

### Perioden oktober – december 2019

- Nettoomsättningen uppgick till 1,5 (1,4) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -9,4 (-6,5) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -9,4 (-7,2) MSEK motsvarande SEK -0,38 (-0,35) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -0,3 (-8,7) MSEK
- Likvida medel uppgick till 60,5 (30,9) MSEK

### Perioden januari – december 2019

- Nettoomsättningen uppgick till 3,9 (2,4) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -29,1 (-32,7) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -28,9 (-32,5) MSEK motsvarande SEK -1,16 (-1,61) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18,5 (-32,5) MSEK

### Väsentliga händelser under 2019

- Fas III-prövning med PXL01 modifieras och antalet kliniker i studien utökas
- Kerstin Valinder Strinnholm valdes som styrelseledamot
- Patent beviljat för LL-37 i Japan
- Styrelsen beslutade genomföra en företrädesemission om 75 MSEK, garanterad till 80 procent
- ABG Sundal Collier anlitad som likviditetsgarant
- Patent beviljat för PXL01 i USA
- Företrädesemissionen genomförd
- HEAL LL-37 färdigrekryterad i förtid. I juni meddelades att hälften av patienterna rekryterats.

### Händelser efter rapportperiodens utgång

- Inga händelser efter rapportperioden

*”Det är mycket glädjande att konstatera att rekryteringen i vår kliniska prövning avseende LL-37 (HEAL LL-37) för behandling av venösa bensår inte bara följde plan under 2019 utan kunde slutföras i förtid. Vi räknar med att kunna presentera slutliga data från studien under det fjärde kvartalet i år.”*

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

### Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2019	2018	2019	2018
Nettoomsättning	1,5	1,4	3,9	2,4
Rörelseresultat	-9,4	-6,5	-29,1	-32,7
Resultat efter skatt	-9,4	-7,2	-28,9	-32,5
Resultat per aktie, SEK	-0,38	-0,35	-1,16	-1,61
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-0,3	-8,7	-18,5	-32,5
Likvida medel vid periodens slut	60,5	30,9	60,5	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 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 (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 svårålkta 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

Inom Promore Pharma drivs vi av ett långsiktigt engagemang i forskning och utveckling som kan leda till läkemedel vilka avsevärt kan förbättra livet för patienter med svårbehandlade sår och olika typer av ärrbildning, främst till följd av kirurgi. Dessa åkommor kan resultera i smärta, nedsatt rörlighet och försämrad livskvalitet. Vi är övertygande om att våra läkemedelsprojekt har en viktig plats att fylla i detta marknadssegment eftersom de kan innebära stor förändring för patienter som idag saknar adekvat behandling. Med en effektiv organisation och ett tydligt fokus på två projekt med stark säkerhetsprofil i sen klinisk fas innebär det en väsentligt lägre risk för Promore Pharma än de flesta bolagen inom läkemedelssektorn. Vi kan också genomföra studier till en lägre kostnad än vad som är fallet inom flera andra terapiområden.

Det är mycket tillfredsställande att konstatera att rekryteringen i vår kliniska prövning avseende LL-37 (HEAL LL-37) för behandling av venösa bensår inte bara följde plan under 2019 utan kunde slutföras i förtid. Vi meddelade i december att vi avslutat rekryteringen då vi bedömde att vi inkluderat tillräckligt många patienter för att nå målet att ha 120 patienter som genomgår hela studieprotokollet. Projektet har fyra principiella komponenter: (i) en ingångsperiod på tre veckor då samtliga patienter behandlas med placebo, (ii) en tre månader lång behandlingsperiod med LL-37 eller placebo, (iii) en uppföljningsperiod på fyra månader, och slutligen, (iv) en analysfas av studien då data kvalitetsssäkras och analyseras i detalj av bolagets ledning och externa expertkonsulter. Vi räknar med att kunna presentera slutliga data från studien under det fjärde kvartalet i år. Som vi tidigare meddelat kommer tidsplanen när data är tillgängliga för publicering att preciseras ytterligare under året. Vi bedömer att vi har en mycket god möjlighet att skapa stora värden då vi adresserar en mycket stor marknad; den uppskattade kostnaden för att behandla ett enda venöst bensår kan överstiga 10 000 USD för en enskild behandlingscykel. Antalet patienter i de traditionella läkemedelsmarknaderna uppskattas till 13-18 miljoner. Vår målsättning är att utveckla LL-37-projektet mot en behandling som kan bidra till såväl förbättrade behandlingsresultat som sjukvårdsekonomiska fördelar i framtiden.

Vi har under 2019 också tagit viktiga steg i vårt andra projekt, PXL01 vad gäller förberedandet av PHSU03, vår kommande fas III-studie. Vårt team har arbetat fokuserat med att förbereda tillverkningen av försöksprodukt för PXL01, vilket är den aktivitet som ligger på den så kallade kritiska tidslinjen för kliniska prövningsansökningar för PHSU03, vår kliniska fas III-studie, i ett flertal EU-länder. Arbetet har inkluderat utvärdering av flera produktionsalternativ. Som en del av detta arbete genomförde vi tillsammans med en leverantör ett möte med Läkemedelsverket i Sverige i maj, i en så kallad *industriell dialog*. Vi är mycket nöjda med resultatet av mötet då flera osäkerheter kunde elimineras.

I slutet av 2019 genomförde vi en företrädesemission som inbringade ett nettotillskott av kapital om ca 48 miljoner SEK som ger bolaget monetära resurser för det kommande året. Våra viktigaste operativa mål för 2020 är att slutföra och sammanställa data från HEAL LL-37 samt att slutföra vårt förberedande arbete för PHSU03 så att denna kliniska prövning ska kunna påbörjas så snart som kompletterande kapital har säkrats i form av en nyemission eller med likvid från en eventuell strategisk affär.

Vi befinner oss i den sista delen av utvecklingskedjan med våra båda projekt. Det är värt att betona att det endast är en mycket liten andel projekt inom vår bransch som når så här långt. Vi tror att våra två kliniska program har mycket goda möjligheter att lyckas: dels har produktkandidaterna en mycket stark säkerhetsprofil, dels befinner sig våra projekt i sen klinisk fas. Det gör att många risker redan har eliminerats. En vanlig anledning till misslyckanden i sen klinisk fas relaterar till oväntade biverkningar. Våra projekt bygger på kroppsegna ämnen som administreras lokalt och dessutom snabbt bryts ned i blodet. Risken för oväntade systemiska biverkningar är därför närmast obefintlig, särskilt vad gäller PXL01, som administreras vid ett enda tillfälle i samband med ett kirurgiskt ingrepp.

Avslutningsvis vill jag uttrycka min stora tacksamhet för allt hårt arbete som gjorde 2019 till ett år med viktiga framsteg för Promore Pharma. Genom att fortsätta arbetet med att utveckla bolagets två projekt mot marknadsregistrering och samtidigt opportunistiskt söka nya strategiska allianser som breddar nyttjandet av våra projekt kan vi fortsätta att leverera värde till våra aktieägare.

Solna, 18 februari 2020

Jonas Ekblom  
Verkställande direktör



## Verksamheten i sammandrag

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater för bioaktiv sårbehandling. 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 effekt i den närliggande vävnaden, precis som kroppsegna peptider. De har en stark säkerhetsprofil eftersom de 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 plocka upp små föremål från en plan yta. 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 att förhindra ärrbildning på hud och adherenser efter ryggkirurgi.

### 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. Läkemedelskandidaten kan kombineras med dagens gängse sårbehandling och utföras av sjuksköterskor eller potentiellt av

patienten själv. Utvecklingen av LL-37 fokuserar initialt på venösa bensår och bolaget genomför för närvarande en fas IIb-studie i Europa (HEAL LL-37) 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 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 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 för att påskynda rekryteringen av patienter och därigenom minimera förseningen. Den emission som genomfördes 2019 inbringade inte tillräckligt med kapital för att kunna påbörja rekryteringen av patienter och PSHU03 kan således inte fullt ut påbörjas förrän kompletterande kapital har säkrats.

### 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. Utöver sitt uppdrag i bolaget, har Kerstin även styrelseuppdrag i flera andra bolag, såsom Camurus AB (publ), Corline Biomedical AB (publ), Immunicum AB (publ), Klifo A/S, Gedeo AB samt det egna konsultföretaget Cavastor AB.

### 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.

### 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.

### 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 var garanterad upp till 80 procent genom teckningsförbindelser och garantiåtaganden, inklusive pro rata åtagande från Bolagets största aktieägare Midroc New Technology AB. Syftet med företrädesemissionen var att säkerställa fortsatt framgångsrik utveckling av bolagets två läkemedelskandidater i enlighet med bolagets affärsplan och strategi.

### 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.

### Företrädesemissionen genomförd

Bolaget meddelade i december 2019 att nyemissionen med företrädesrätt för befintliga aktieägare slutförts. Företrädesemission tecknades till 80 procent och tillförde bolaget en bruttolikvid om cirka 60,1 MSEK. Cirka 43,1 MSEK, motsvarande 57,4 procent av emissionen, tecknades med stöd av teckningsrätter, cirka 8,2 MSEK, motsvarande 10,9 procent av emissionen, tecknades utan stöd av teckningsrätter och resterande del, motsvarande cirka 8,8 MSEK eller 11,7

procent av det totala emissionsbeloppet, tecknades av emissionsgaranter. Likviden kommer primärt att användas för att färdigställa den pågående fas IIb-studien för LL-37 (HEAL LL-37) samt att slutföra förberedelserna för den planerade fas III-studien för PXL01 (PHSU03). Ytterligare kapital kommer dock att krävas för att kunna påbörja rekryteringen av patienter i PHSU03 och fullföljandet studien.

### **HEAL LL-37 färdigrekryterad i förtid**

Bolaget meddelade i december 2019 att alla patienter rekryterats för bolagets fas IIb-studie (HEAL) med LL-37 för behandling av venösa bensår. Målet med den kliniska fas IIb-studien med LL-37, HEAL (A Study in Patients with Hard-to-Heal Venous Leg Ulcers to Measure Efficacy and Safety of Locally Administered LL-37) är att ca 120 patienter med venösa bensår i Sverige och Polen ska genomgå hela studieprotokollet. Samtliga patienter som bedöms behövas för studien har rekryterats vid 15 kliniker i Polen och Sverige. Promore Pharma hoppas att med studien kunna visa att behandling med LL-37 påtagligt ökar sannolikheten för en accelererad sårhäkning av kroniska sår. Resultat från studien beräknas finnas tillgängliga under det fjärde kvartalet 2020.

### **Väsentliga händelser efter rapportperioden**

Inga väsentliga händelser efter rapportperioden

## Finansiell information

### Omsättning och resultat för fjärde 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 fjärde kvartalet 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 1,5 (1,4) MSEK, vilket främst är att hänföra till vidarefakturering av konsult- och produktionskostnader. Periodens rörelseresultat uppgick till -9,4 (-6,6) MSEK, vilket förklaras av högre kostnader för bolagets kliniska utvecklingsprogram jämfört med fjärde kvartalet 2018 samt minskade kostnader till följd av ombokning av kostnader kopplade till bolagets företrädesemission.

### Omsättning och resultat för 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 2019 uppgick bolagets nettoomsättning till 3,9 MSEK (2,5 MSEK), vilket främst är att hänföra till vidarefakturering av konsult- och produktionskostnader.

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 2019 minskade dessa till 29,1 MSEK (32,7 MSEK) då kostnaderna för bolagets kliniska utvecklingsprogram minskat. Under 2018 tillverkades försöksprodukt för HEAL LL-37 och en rad förberedelser inför studien gjordes. Bolaget erlade också en milstolpsbetalning kopplat till PXL01 under 2018.

Övriga externa kostnader ökade under 2019 till 7,2 MSEK (5,8 MSEK), främst på grund av högre konsultkostnader under 2019. Bolagets personalkostnader var i det närmaste oförändrade under 2019 jämfört med 2018 och uppgick till 4,2 MSEK (4,2 MSEK).

Resultatet för 2019 uppgick till -28,9 MSEK (-32,5 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -1,16 (1,61).

### Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under 2019 till -18,5 MSEK (-32,5 MSEK). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,1 MSEK (0,5 MSEK). Under såväl 2019 som 2018 har bolaget avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 47,8 MSEK (-0,04 MSEK). Under 2019 genomfördes en nyemission.

Den 31 december 2019 uppgick bolagets likvida medel till 60,5 MSEK jämfört med 30,8 MSEK vid utgången av 2018.

## Övrig information

### Antal aktier

Promore Pharmas aktie handlas sedan den 6 juli 2017 på Nasdaq First North (numera Nasdaq First North Growth Market) i Stockholm under kortnamnet PROMO med ISIN-kod SE0009947740. Antalet aktier uppgick per den 31 december 2019 till 36 428 362 (20 235 090). Det genomsnittliga antalet aktier under det fjärde kvartalet var 24 866 712 (20 235 090) och under 2019 21 392 995 (20 235 090). Huvudägarna Midroc New Technology AB, Rosetta Capital IV S.a.r.L., och PharmaResearch Products Ltd. äger ca 75 procent av aktierna i bolaget.

Promore Pharma emitterade i samband med listningen 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 5,0 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 31 december 2019 till 45 818 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 december 2019 hade bolaget således en anställd.

## Transaktioner med närstående

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

## Årsstämma

Årsstämman hålls i Stockholm den 26 maj 2020 kl 14.00 på Wenner-Gren Center, Biblioteket, plan 24, Sveavägen 166, i Stockholm. Årsredovisningen för 2019 kommer att finnas tillgänglig på Promore Pharmas kontor, Fogdevreten 2 i Solna och på bolagets hemsida [promorepharma.com](http://promorepharma.com), senast tre veckor före stämman.

## Förslag till utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2019.

## Finansiell kalender

Årsstämma 2020	26 maj 2020
Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2020	26 maj 2020
Delårsrapport 1 januari – 30 juni 2020	25 augusti 2020
Delårsrapport 1 januari – 30 september 2020	24 november 2020

## Principer för delårsrapportens upprättande

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

## Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Solna den 18 februari 2020

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm



## Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2019	2018	2019	2018
<b>RÖRELSENS INTÄKTER</b>				
Nettoomsättning	1 462 361	1 374 269	3 927 800	2 446 785
Övriga rörelseintäkter	-12 637	-995	-7 249	683 892
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>				
Råvaror och förnödenheter	-8 594 121	-4 547 988	-20 298 050	-24 452 267
Övriga externa kostnader	-926 194	-1 955 319	-7 204 699	-5 841 185
Personalkostnader	-1 055 314	-1 087 450	-4 200 280	-4 189 945
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 285	-304 286	-1 217 142	-1 217 143
Övriga rörelsekostnader	-2 691	-12 214	-69 734	-106 367
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-9 432 881</b>	<b>-6 533 983</b>	<b>-29 069 354</b>	<b>-32 676 230</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>				
Finansnetto	59 011	-637 744	203 948	193 147
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-9 373 870</b>	<b>-7 171 727</b>	<b>-28 865 406</b>	<b>-32 483 083</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>	<b>-9 373 870</b>	<b>-7 171 727</b>	<b>-28 865 406</b>	<b>-32 483 083</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-9 373 870</b>	<b>-7 171 727</b>	<b>-28 865 406</b>	<b>-32 483 083</b>

## Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	31 december 2019	31 december 2018
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	608 572	1 825 714
Finansiella anläggningstillgångar	2 809 597	2 809 597
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>3 418 169</b>	<b>4 635 311</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Kortfristiga fordringar	4 773 253	2 082 163
Likvida medel	60 543 047	30 882 428
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>65 316 300</b>	<b>32 964 591</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>68 734 469</b>	<b>37 599 902</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>EGET KAPITAL</b>		
Aktiekapital	1 457 135	809 404
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	50 736 737	32 437 707
<b>Summa eget kapital</b>	<b>52 193 872</b>	<b>33 247 111</b>
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>		
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038
Övriga skulder	370 486	280 860
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>1 084 524</b>	<b>994 898</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>		
Leverantörsskulder	12 224 595	1 310 633
Övriga kortfristiga skulder	3 231 478	2 047 260
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>15 456 073</b>	<b>3 357 893</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>68 734 469</b>	<b>37 599 902</b>

## Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 oktober - 31 december		1 januari - 31 december	
	2019	2018	2019	2018
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>				
Rörelseresultat	-9 432 881	-6 533 983	-29 069 354	-32 676 230
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	303 137	246 056	1 210 943	1 153 159
Betald skatt	0	0	0	0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-9 129 744</b>	<b>-6 287 927</b>	<b>-27 858 411</b>	<b>-31 523 071</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-1 938 536	1 788 948	-2 691 090	215 010
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	10 768 126	-4 199 464	12 098 180	-1 214 628
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-300 154</b>	<b>-8 698 443</b>	<b>-18 451 321</b>	<b>-32 522 689</b>
Kassaflöde från investeringsverksamheten	79 031	114 407	299 773	471 896
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	47 812 167	0	47 812 167	-38 981
<b>Kassaflöde för perioden</b>	<b>47 591 044</b>	<b>-8 584 036</b>	<b>29 660 619</b>	<b>-32 089 774</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>12 952 003</b>	<b>39 466 465</b>	<b>30 882 428</b>	<b>62 972 202</b>
Kursdifferens i likvida medel				
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>60 543 047</b>	<b>30 882 428</b>	<b>60 543 047</b>	<b>30 882 428</b>

## Förändring av eget kapital i koncernen

	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
Nyemission	647 730		47 164 437	47 812 167
Periodens resultat			-28 865 406	-28 865 406
Belopp vid periodens utgång (31 december 2019)	1 457 134		50 736 738	52 193 872
		Övrigt tillskjutet kapital		
	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			-32 483 083	-32 483 083
Belopp vid periodens utgång (31 december 2018)	809 404		32 437 708	33 247 112

**För ytterligare information kontakta**

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+46] 736 777 540

E-mail: [jonas.ekblom@promorepharma.com](mailto:jonas.ekblom@promorepharma.com)

Jenni Björnulfson, CFO

Tel: [+46] 708 55 38 05

E-mail: [jenni.bjornulfson@promorepharma.com](mailto:jenni.bjornulfson@promorepharma.com)

Adress: Fogdevreten 2, 171 65 Solna, Sverige

[www.promorepharma.com](http://www.promorepharma.com)

Organisationsnummer: 556639-6809

Delårsrapporten finns tillgänglig via nedanstående länk:

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