

## Promore Pharma AB (publ)

### Delårsrapport januari – mars 2020

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0,5) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -7,3 (-5,5) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -7,0 (-5,5) MSEK motsvarande SEK -0,19 (-0,27) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -15,0 (-4,4) MSEK
- Likvida medel uppgick till 45,9 (26,6) MSEK

#### Väsentliga händelser under perioden januari – mars

- Målsättningen att inkludera ca 120 behandlade patienter i den kliniska fas IIb-studien HEAL LL-37 med ropocamptide uppnådd

#### Väsentliga händelser efter rapportperioden

- Bolagets CFO lämnar sin tjänst under 2020

*” De första månaderna under 2020 har varit intensiva och framgångsrika. Det är med stor tillfredsställelse som jag kan konstatera att Promore Pharma, trots den rådande situationen i världen, hittills kunna följa verksamhetsplanen.”*

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

#### Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 januari - 31 mars		1 januari - 31 december	
	2020	2019	2019	2018
Nettoomsättning	0,0	0,5	3,9	2,4
Rörelseresultat	-7,3	-5,5	-29,1	-32,7
Resultat efter skatt	-7,0	-5,5	-28,9	-32,5
Resultat per aktie, SEK	-0,19	-0,27	-1,16	-1,61
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-15,0	-4,4	-18,5	-32,5
Likvida medel vid periodens slut	45,9	26,6	45,9	26,6

#### 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 forskningsprodukter 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 med ensereptide (PXL01) som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser (sammanväxningar) och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjskirurgi i handen. Ropocamptide (LL-37), som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, utvärderas i en klinisk fas IIb-studie på patienter med svårärläta 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 månaderna under 2020 har varit intensiva och framgångsrika. Det är med stor tillfredsställelse som jag kan konstatera att Promore Pharma, trots den rådande situationen i världen, hittills kunna följa verksamhetsplanen. På grund av den pågående covid-19-pandemin har många bolag i vår sektor erfarit störningar i sina kliniska program där många helt och hållet fått avbryta pågående studier eller sätta dem på paus under en tid.

Vi har gjort viktiga framsteg i vårt projekt med ropocamptide (LL-37) som avser en ny behandling av venösa bensår, den vanligaste typen av kroniska sår. Det är mycket tillfredsställande att konstatera att rekrytering och behandling av försökspersoner i vår kliniska prövning (HEAL LL-37) avseende ropocamptide kunde slutföras under det första kvartalet. Vi har uppnått målet att slutbehandla cirka 120 patienter i enlighet med 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 ropocamptide eller placebo, (iii) en uppföljningsperiod på fyra månader, och slutligen, (iv) en analysfas av studien då data kvalitetssäkras och analyseras i detalj av bolagets ledning och externa expertkonsulter. Vår målsättning är att kunna presentera slutliga data från studien under det fjärde kvartalet i år.

Om analysen av data från den pågående kliniska studien visar på en tydlig behandlingseffekt av ropocamptide, är det vår bedömning att vi har mycket goda möjligheter att skapa stora värden då vi adresserar ett stort medicinskt behov, och en enorm marknad. Vårt mål är att ropocamptide-projektet ska kunna utvecklas mot en behandling av venösa bensår som i framtiden kan bidra till såväl förbättrade behandlingsresultat som sjukvårdsekonomiska fördelar.

I ensereptide-projektet (PXL01) fortsätter planeringsarbetet för att förbereda fas III-studien, PHSU03. Ensereptide är en terapeutisk peptid som avser att förhindra uppkomsten av ogynnsamma sammanväxningar med ett första fokus på kirurgisk reparation av skadade senor i handen. Som tidigare meddelats kommer inte patientrekryteringen i PHSU03 att påbörjas förrän ytterligare finansiering säkrats.

Bolaget har i nuläget inte drabbats av några omfattande direkta effekter av den pågående covid-19-pandemin.

Uppfattningarna om utvecklingen av krisen varierar, men en sak verkar experter inom olika funktioner vara överens om och det är att det kommer att ta lång tid för att nå en normalisering. Därvid uppstår ett stort antal osäkerheter inom så gott som alla samhällssektorer. För oss som bolag, kan det exempelvis innebära försenade interaktioner med myndigheter, begränsningar i våra kontakter med vårdinstitutioner, kapacitetsbegränsningar hos underleverantörer, förändrade prioriteringar hos andra bolag som rör benägenhet och intresse för att ingå licensavtal och strategiska allianser, samt osäkerheter på kapitalmarknaderna som kan ha implikationer för kommande kapitalanskaffningar. Våra övergripande planer har i nuläget inte påtagligt påverkats, men vi arbetar givetvis kontinuerligt med att förstå hur covid-19-pandemin kan komma att påverka vår situation. Samtidigt ser vi över hur vi kan reducera våra rörliga kostnader för att möjliggöra en förlängning av tidshorisonten för vår nuvarande kassa, utöver vad vi ursprungligen planerat för.

Sammantaget ger våra framsteg inom bolagets forskningsprogram mig gott hopp om att vi har en spännande tid framför oss. Vi väntar nu främst på resultat från vår kliniska prövning med ropocamptide, HEAL LL-37, där vi räknar med att ha resultat mot slutet av året. Mina medarbetare och jag är övertygade om att våra framtida kliniska resultat kommer att gynna alla våra intressenter, inte minst patienterna.

Solna 26 maj 2020

Jonas Ekblom  
VD



## 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 ensereptide (PXL01), som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser (sammanväxningar) och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjsensreparation i handen, och läkemedelskandidaten ropocamtide (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 ensereptide och ropocamtide, 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 ensereptide (PXL01)

Ensereptide 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 ensereptide fokuserar initialt på att förebygga adherenser efter böjskirurgi. I den fas II-studie som genomförts i flera länder i EU visade ensereptide 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 böjsenskador i handen, där engångsbehandling med ensereptide 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 ensereptide för en rad andra indikationer, såsom att förhindra ärrbildning på hud och adherenser efter ryggkirurgi.

### Om ropocamtide (LL-37)

Ropocamtide baseras på en human antimikrobiell peptid som stimulerar flera sår-läkningsprocesser. I den fas IIa-studie som genomförts på patienter med venösa bensår visade ropocamtide i sin mest effektiva dos, en läkning av den relativa sårtytan 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 ropocamptide 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 ropocamptide fokuserar initialt på venösa bensår men bolaget ser goda möjligheter att utveckla ropocamptide även för diabetesfotsår.

## Väsentliga händelser 1 januari – 31 mars 2020

### Målsättningen i antalet behandlade patienter i den kliniska fas IIb-studien HEAL LL-37 uppnådd

Bolaget meddelade i mars 2020 att det sista patientbesöket genomförts i behandlingsfasen av bolagets fas IIb-studie (HEAL LL-37) med ropocamptide, som är ett nytt kandidatläkemedel för venösa bensår. Målet med HEAL LL-37 var att ca 120 patienter med venösa bensår i Sverige och Polen skulle genomgå hela studieprotokollet. Trots de utmaningar sjukvården i både Polen och Sverige haft till följd av covid-19-pandemin kunde studien slutföras enligt plan och 120 patienter har avslutat behandlingsfasen. Promore Pharma hoppas att med studien kunna visa att behandling med ropocamptide 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

#### Bolagets CFO lämnar sin tjänst under 2020

Bolagets CFO Jenni Björnulfson meddelade i april 2020 att hon har beslutat lämna sin roll i Promore Pharma för ett uppdrag i ett annat bolag. Jenni Björnulfson kommer att fortsätta i sin nuvarande roll under sin uppsägningstid om sex månader.

### Finansiell information

#### Omsättning och resultat för första kvartalet 2020

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 2020 uppgick bolagets nettoomsättning till 0 SEK.

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 2020 ökade dessa till 4,1 MSEK (2,9 MSEK).

Övriga externa kostnader var oförändrade under första kvartalet 2020 jämfört med första kvartalet 2019 och uppgick till 1,7 MSEK. De förklaras främst av ersättningar till konsulter samt olika administrativa tjänster såsom IT-system och försäkringar.

Bolagets personalkostnader var under första kvartalet 2020 1,2 MSEK jämfört med 1,0 MSEK första kvartalet 2019). Ökningen förklaras av en annorlunda periodisering under första kvartalet 2019 och löner och ersättningar är fortsatt desamma.

Resultatet för första kvartalet 2020 uppgick till -7,0 MSEK (5,5 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till -0,19 SEK (-0,27 SEK).

#### Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2020 till -15,0 MSEK (-4,4 MSEK), vilket förklaras av såväl ett försämrat rörelseresultat som en ökad bindning i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,3 MSEK (0,1 MSEK). Under både första kvartalet 2020 och 2019 förklaras kassaflödet av avyttrade aktier i Herantis Pharma Oyj.

Den 31 mars 2020 uppgick bolagets likvida medel till 45,9 MSEK jämfört 26,6 MSEK per den 31 mars 2019.

### 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 mars 2020 till 36 428 362 (20 235 090). Det genomsnittliga antalet aktier uppgick under första kvartalet 2020 till 36 428 362 (20 235 090). Huvudägarna Midroc New Technology, Rosetta Capital IV S.a.r.L., och PharmaResearch Products Ltd. äger cirka 75 procent av aktierna i bolaget.

Bolaget har också 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 ensereptide 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 bör noterades under 2015. Promore Pharmas innehav i Herantis Pharma Oyj uppgick per 31 mars 2020 till 41 518 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 2020 hade bolaget således en anställd. Inga förändringar har skett under rapportperioden.

## Transaktioner med närstående

Bolaget har under första kvartalet 2020 haft nedanstående transaktioner med närstående:

Cavastor AB (Kerstin Valinder Strinnholm)	40 000
<b>Totalt</b>	<b>40 000</b>

## Principer för bokslutskommunikéns upprättande

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

## Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har inte granskats av Bolagets revisor.

## Finansiell kalender

Delårsrapport 1 januari – 30 juni 2020	25 augusti 2020
Delårsrapport 1 januari – 30 september 2020	24 november 2020

Solna den 26 maj 2020

Göran Pettersson

Ordförande

Göran Linder

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Marianne Dicander Alexandersson

Kerstin Valinder Strinnholm

## Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars		1 januari - 31 december
	2020	2019	2019
<b>RÖRELSENS INTÄKTER</b>			
Nettoomsättning	0	461 629	3 927 800
Övriga rörelseintäkter	22 106	4 199	-7 249
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>			
Råvaror och förnödenheter	-4 141 888	-2 939 509	-20 298 050
Övriga externa kostnader	-1 744 533	-1 747 711	-7 204 699
Personalkostnader	-1 155 820	-1 004 628	-4 200 280
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 286	-304 286	-1 217 142
Övriga rörelsekostnader	-21 788	-13 125	-69 734
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-7 346 209</b>	<b>-5 543 431</b>	<b>-29 069 354</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>			
Finansnetto	332 172	71 937	203 948
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-7 014 037</b>	<b>-5 471 494</b>	<b>-28 865 406</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>	<b>-7 014 037</b>	<b>-5 471 494</b>	<b>-28 865 406</b>
Skatt	-	-	-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-7 014 037</b>	<b>-5 471 494</b>	<b>-28 865 406</b>

## Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	31 mars 2020	31 mars 2019	31 december 2019
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	304 286	1 521 428	608 572
Finansiella anläggningstillgångar	2 815 665	2 809 597	2 809 597
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>3 119 951</b>	<b>4 331 025</b>	<b>3 418 169</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>			
Kortfristiga fordringar	1 287 389	2 139 067	0
Likvida medel	45 883 695	26 608 304	60 543 047
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>47 171 084</b>	<b>28 747 371</b>	<b>60 543 047</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>50 291 035</b>	<b>33 078 396</b>	<b>63 961 216</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>EGET KAPITAL</b>			
Aktiekapital	1 457 135	809 404	1 457 135
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	43 722 700	26 966 213	50 736 737
<b>Summa eget kapital</b>	<b>45 179 835</b>	<b>27 775 617</b>	<b>52 193 872</b>
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	370 486	288 413	280 860
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>1 084 524</b>	<b>1 002 451</b>	<b>994 898</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>			
Leverantörsskulder	1 746 077	3 191 239	1 310 633
Övriga kortfristiga skulder	2 280 599	1 109 089	2 047 260
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>4 026 676</b>	<b>4 300 328</b>	<b>3 357 893</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>50 291 035</b>	<b>33 078 396</b>	<b>56 546 663</b>



## Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 januari - 31 mars		1 januari - 31 december
	2020	2019	2019
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>			
Rörelseresultat	-7 346 209	-5 543 431	-32 676 230
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	295 400	304 286	1 153 159
Betald skatt	0	0	0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-7 050 809</b>	<b>-5 239 145</b>	<b>-31 523 071</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	3 485 864	-56 904	215 010
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-11 429 397	942 435	-1 214 628
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-14 994 342</b>	<b>-4 353 614</b>	<b>-32 522 689</b>
Kassaflöde från investeringsverksamheten	334 990	79 490	471 896
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	-38 981
<b>Kassaflöde för perioden</b>	<b>-14 659 352</b>	<b>-4 274 124</b>	<b>-32 089 774</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>60 543 047</b>	<b>30 882 428</b>	<b>62 972 202</b>
Kursdifferens i likvida medel			0
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>45 883 695</b>	<b>26 608 303</b>	<b>30 882 428</b>

## Förändring av eget kapital i koncernen

### EGET KAPITAL

	Aktiekapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2020)	1 457 134	50 736 738	52 193 872
Periodens resultat		-7 014 037	-7 014 037
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2020)	1 457 134	43 722 701	45 179 835

	Aktiekapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2019)	809 404	32 437 708	33 247 112
Periodens resultat		-5 471 494	-5 471 494
Belopp vid periodens utgång (31 mars 2019)	809 404	26 966 214	27 775 618

## För ytterligare information kontakta

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+1] 714 369 0478

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

Promore Pharmas Certified Adviser är Redeye AB.

Tel: [+46] 8 121 576 90

E-mail: [certifiedadviser@redeye.se](mailto:certifiedadviser@redeye.se)