

Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – juni 2020

Perioden april – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0,7) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -6,7 (-7,4) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -6,5 (-7,3) MSEK motsvarande SEK -0,18 (-0,36) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,0 (-6,9) MSEK
- Likvida medel uppgick till 39,9 (19,7) MSEK

Perioden januari – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (1,2) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -14,0 (-12,9) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -13,6 (-12,8) MSEK motsvarande SEK -0,37 (-0,63) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -21,0 (-11,3) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – juni

- Målsättningen att inkludera ca 120 behandlade patienter i den kliniska fas IIb-studien HEAL LL-37 med ropocamptide uppnådd
- Bolagets CFO lämnar sin tjänst under 2020
- Långsiktigt incitamentsprogram godkändes av den ordinarie årsstämman
- Erik Magnusson utsedd till CFO

Händelser efter rapportperiodens utgång

- Patent beviljat för ropocamptide i USA

” Våra viktigaste framsteg har vi gjort i vårt projekt med ropocamptide. Det är mycket glädjande att konstatera att rekryteringen och behandlingsperioden för försökspersonerna i vår kliniska prövning (HEAL LL-37) avseende ropocamptide kunde slutföras, trots den rådande covid-19-pandemin, och vi uppnådde tidigare i år målet att slutbehandla cirka 120 patienter i enlighet med studieprotokollet. All data i vår studiedatabas är nu kontrollerad och verifierad; vi kunde därför förklara databasen ren (clean file) i juli månad, vilket gör att vi nu påbörjat databearbetningen. Detta är ett mycket omfattande analysarbete som kommer att resultera i att tolererbarhet, säkerhet och effektivitet kan jämföras mellan olika behandlingsgrupper. Vi förväntar oss kunna presentera slutliga data från studien under det fjärde kvartalet i år. Så här långt noterar vi att den tekniska kvaliteten i projektet, med avseende på följsamhet med studieprotokollet, är mycket god.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni	
	2020	2019	2020	2019
Nettoomsättning	0,0	0,7	0,0	1,2
Rörelseresultat	-6,7	-7,4	-14,0	-12,9
Resultat efter skatt	-6,5	-7,3	-13,6	-12,8
Resultat per aktie, SEK	-0,18	-0,36	-0,37	-0,63
Kassaflöde från den löpande verksamheter	-6,0	-6,9	-21,0	-11,3
Likvida medel vid periodens slut	39,9	19,7	39,9	19,7

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 med ensereptide (PXL01) som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser (sammanväxningar) och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjenskirurgi i handen. Ropocamptide (LL-37), som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, utvärderas i 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 Growth Market.

VD har ordet

Det första halvåret 2020 har varit fylld av aktiviteter som dessbättre inte har påverkats märkbart negativt av den pågående covid-19-pandemin. I kontrast till många bolag i vår sektor som erfarit störningar i sina kliniska utvecklingsprogram, har vi haft förmånen att kunna följa vår verksamhetsplan.

Våra viktigaste framsteg har vi gjort i vårt projekt med ropocamptide som avser en ny behandling av venösa bensår, den vanligaste typen av kroniska sår. Det är mycket glädjande att konstatera att rekryteringen och behandlingsperioden för försökspersonerna i vår kliniska prövning (HEAL LL-37) avseende ropocamptide kunde slutföras, trots den rådande covid-19-pandemin, och vi uppnådde tidigare i år målet att slutbehandla cirka 120 patienter i enlighet med studieprotokollet. All data i vår studiedatabas är nu kontrollerad och verifierad. Vi kunde därför förklara databasen ren (clean file) i juli månad, vilket gör att vi nu påbörjat databearbetningen. Detta är ett mycket omfattande analysarbete som kommer att resultera i att tolererbarhet, säkerhet och effektivitet kan jämföras mellan olika behandlingsgrupper. Vi förväntar oss kunna presentera slutliga data från studien under det fjärde kvartalet i år. Så här långt noterar vi att den tekniska kvaliteten i projektet, med avseende på följsamhet av studieprotokollet, är mycket god.

Om analysen av data från den pågående kliniska studien visar på en tydlig behandlingseffekt av ropocamptide jämfört med placebo, gör vi bedömningen att vi har mycket goda möjligheter att skapa stora värden för våra aktieägare, då vi adresserar ett stort medicinskt behov, och en enorm marknad. Uppskattningar visar att sjukvårdskostnaderna för att behandla ett enda kroniskt sår ofta överstiger 10 000 USD. Enbart i USA uppskattas de aggregerade sjukvårdskostnaderna för patienter med kroniska sår överstiga 25 miljarder USD årligen. I Skandinavien beräknas kroniska sår stå för upp till fyra procent av den totala samhällskostnaden för sjukvård. Vår målsättning är att utveckla ropocamptide mot en behandling som kan bidra till såväl förbättrade behandlingsresultat som sjukvårdsekonomiska fördelar i framtiden.

I ensereptide-projektet fortsätter planeringsarbetet för att möjliggöra att patientrekryteringen till vår fas III-studie, PHSU03, kan påbörjas så snart finansieringen av hela studien är säkrad. Ensereptide är en terapeutisk peptid som avser att förhindra uppkomsten av ogynnsamma sammanväxningar efter kirurgi, i första hand vid reparation av skadade senor i handen.

Vi meddelade tidigare i år att vi inte drabbats av några omfattande direkta effekter av den pågående covid-19-pandemien och den uppfattningen kvarstår. Fortfarande är det svårt att bedöma konsekvenserna av krisen, men en sak experter inom olika funktioner verkar vara överens om är det kommer att ta lång tid 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 kan ha potentiellt intresse för att ingå licensavtal och strategiska allianser samt osäkerheter på kapitalmarknaderna som kan ha implikationer för kommande kapitalanskaffningar. Våra övergripande planer har inte påverkats på ett påtagligt sätt, men vi fortsätter givetvis att arbeta kontinuerligt med att förstå hur vår situation kan komma att påverkas. Jag vill även betona att vi ständigt ser över hur vi kan reducera våra kostnader för att möjliggöra en förlängning av tidshorisonten för vår nuvarande kassa, utöver vad vi ursprungligen planerat för. På det sättet hoppas vi skapa ökad flexibilitet för en framtida finansiering.

Jag vill också passa på att välkomna vår nya CFO Erik Magnusson som ansluter till bolaget denna månad. Erik har omfattande erfarenhet från kapitalmarknaderna och life science-sektorn och jag ser mycket fram emot det framtida samarbetet. Jag vill också passa på att rikta ett hjärtligt tack till Jenni Björnulfson, som lämnar oss, för hennes viktiga bidrag i bolagets ledningsgrupp. Jag önskar henne lycka till i hennes nya professionella utmaningar.

Nu ser jag med spänning fram emot resultat från vår kliniska prövning HEAL LL-37, som vi hoppas kunna offentliggöra i slutet av året. Jag och mina medarbetare är övertygade om att våra framtida resultat kommer att gynna både aktieägare och patienter.

Solna, 25 augusti 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 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 ropocamptide (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 ropocamptide, 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 ropocamptide (LL-37)

Ropocamptide baseras på en human antimikrobiell peptid som stimulerar flera sår-läkningsprocesser. I den fas IIa-studie som genomförts på patienter med venösa bensår visade ropocamptide 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 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 under perioden 1 januari – 30 juni 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.

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.

Långsiktigt incitamentsprogram (LTI 2020) godkändes av den ordinarie årsstämman

Årsstämman i maj beslutade, i enlighet med styrelsens förslag, om ett prestationsbaserat incitamentsprogram för vissa anställda och konsulter i Promore Pharma. Programmets längd är ungefär tre år och kommer att erbjudas tre nuvarande anställda eller konsulter, eller nyanställda personer, i Bolaget.

Maximalt 1 400 000 Prestationsaktierätter kan tilldelas deltagarna, vilket motsvarar cirka 3,7 procent av utestående aktier och röster i Bolaget. I enlighet med styrelsens förslag, beslutade stämman om riktad emission av 1 800 000 teckningsoptioner med rätt till teckning av nya aktier i bolaget för implementering av LTI 2020. För de personer som erbjuds delta i LTI 2020, och som tidigare varit del i bolagets gamla bonusavtal, kommer de gamla bonusavtalen att annulleras utan utdelning.

Erik Magnusson utsedd till CFO

Bolaget tillkännagav i maj 2020 utnämningen av Erik Magnusson till CFO. Erik har omfattande yrkeserfarenhet från finansmarknaderna och hälsovårdssektorn. Han kommer närmast från Coop Online, där han har haft befattningen Ekonomichef/Business Controller sedan 2016.

Erik Magnusson tillträder befattningen i augusti 2020 och ersätter därmed bolagets nuvarande CFO Jenni Björnulfson som finns tillgänglig för bolaget fram till slutet av september för att möjliggöra en smidig övergång.

Händelser efter rapportperioden

Patent beviljat för ropocamptide i USA

Bolaget meddelade i juli 2020 att ett patent beviljats i USA för läkemedelskandidaten ropocamptide (LL-37). Bolaget gjorde i maj 2020 en tilläggsansökan (continuation application) till ett tidigare beviljat patent hos det amerikanska patentverket (USPTO), vilket skyddar viktiga element av beredningsformen för ropocamptide. Patentet har nu formellt beviljats och patenttiden sträcker sig till åtminstone 2034.

Finansiell information

Omsättning och resultat för andra 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 andra kvartalet 2020 uppgick bolagets nettoomsättning till 0 (0,7) MSEK. Periodens resultat uppgick -6,7 (-7,3) MSEK, vilket främst förklaras av lägre konsult- och resekostnader samt lägre kostnader för bolagets kliniska utvecklingsprogram jämfört med andra kvartalet 2019.

Omsättning och resultat för första halvåret 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 halvåret 2020 uppgick bolagets nettoomsättning till 0 MSEK. Rapporterad omsättning första halvåret 2019 var 1,2 MSEK, vilket främst var att hänföra till vidarefakturerering 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 första halvåret 2020 ökade dessa till 8.0 (7,3) MSEK då kostnaderna för HEAL LL-37 ökade jämfört med första halvåret 2019.

Övriga externa kostnader minskade under första halvåret 2020 till 3,2 (4,0) MSEK, främst på grund av lägre konsult- och resekostnader under 2020 jämfört med första halvåret 2019.

Bolagets personalkostnader var under första halvåret 2020 2,2 MSEK jämfört med 2,2 MSEK första halvåret 2019.

Periodens resultat för det första halvåret uppgick till -13,6 MSEK (-12,8 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -0,37 (-0,63).

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första halvåret 2020 till -21,0 (-11,3) MSEK, drivet framför allt av ökad bindning i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,5 (0,1) MSEK. Under såväl 2020 som 2019 har bolaget avytttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 0,03 MSEK (0 MSEK).

Den 30 juni 2020 uppgick bolagets likvida medel till 39,9 MSEK jämfört med 19,7 MSEK per den 30 juni 2019.

Övrig information

Antal aktier

Promore Pharmas aktie handlas sedan den 6 juli 2017 på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm under kortnamnet PROMO med ISIN-kod SE0009947740. Antalet aktier uppgick per den 30 juni 2020 till 36 428 362 (20 235 090). Det genomsnittliga antalet aktier uppgick under första halvåret 2020 till 36 428 362 (20 235 090). Huvudägarna Midroc New Technology AB, PharmaResearch Products Ltd och Rosetta Capital IV S.a.r.L. äger ca 75 procent av aktierna i bolaget.

Bolaget har ställt ut 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.

Årsstämman 2020 beslutade om ett prestationsbaserat incitamentsprogram (LTI 2020) för vissa anställda och konsulter i Promore Pharma. Programmets längd är ungefär tre år och kommer att erbjudas tre nuvarande anställda eller konsulter, eller nyanställda personer, i bolaget. Maximalt 1 400 000 Prestationsaktierätter kan tilldelas deltagarna, vilket motsvarar cirka 3,7 procent av utestående aktier och röster i bolaget. I enlighet med styrelsens förslag, beslutade stämman om riktad emission av 1 800 000 teckningsoptioner med rätt till teckning av nya aktier i bolaget för implementering av LTI 2020. För de personer som erbjuds delta i LTI 2020, och som tidigare varit del i bolagets gamla bonusavtal, kommer de gamla bonusavtalen att annulleras utan utdelning.

Koncernens resultaträkning

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2020	2019	2020	2019	2019
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning	-11 132	719 415	10 974	1 181 044	3 927 800
Övriga rörelseintäkter	0	-9 499	0	-5 300	-7 249
RÖRELSENS KOSTNADER					
Råvaror och förnödenheter	-3 845 208	-4 325 251	-7 987 096	-7 264 760	-20 298 050
Övriga externa kostnader	-1 415 703	-2 259 285	-3 160 236	-4 006 996	-7 204 699
Personalkostnader	-1 068 313	-1 167 766	-2 224 133	-2 172 394	-4 200 280
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-304 285	-304 285	-608 571	-608 571	-1 217 142
Övriga rörelsekostnader	-6 788	-32 951	-28 576	-46 076	-69 734
Rörelseresultat (EBIT)	-6 651 429	-7 379 622	-13 997 638	-12 923 053	-29 069 354
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansnetto	109 805	44 683	441 977	116 620	203 948
Resultat efter finansiella poster	-6 541 624	-7 334 939	-13 555 661	-12 806 433	-28 865 406
RESULTAT FÖRE SKATT	-6 541 624	-7 334 939	-13 555 661	-12 806 433	-28 865 406
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-6 541 624	-7 334 939	-13 555 661	-12 806 433	-28 865 406

Koncernens balansräkning

Belopp i SEK	30 juni 2020	30 juni 2019	31 december 2019
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	0	1 217 143	608 572
Finansiella anläggningstillgångar	2 815 665	2 809 597	2 809 597
Summa anläggningstillgångar	2 815 665	4 026 740	3 418 169
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	1 195 415	2 149 283	4 773 253
Likvida medel	39 944 229	19 725 319	60 543 047
Summa omsättningstillgångar	41 139 644	21 874 602	65 316 300
SUMMA TILLGÅNGAR	43 955 310	25 901 342	68 734 469
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	1 457 135	809 404	1 457 135
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	37 181 076	19 631 274	50 736 737
Summa eget kapital	38 638 211	20 440 678	52 193 872
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714 038	714 038	714 038
Övriga skulder	341 264	288 413	370 486
Summa långfristiga skulder	1 055 302	1 002 451	1 084 524
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	2 390 787	2 636 205	12 224 595
Övriga kortfristiga skulder	1 871 010	1 822 008	3 231 478
Summa kortfristiga skulder	4 261 797	4 458 213	15 456 073
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	43 955 310	25 901 342	68 734 469

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i SEK	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
	2020	2019	2020	2019	2019
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-6 651 429	-7 379 622	-13 997 638	-12 923 053	-29 069 354
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	301 563	298 644	596 963	602 930	1 210 943
Betald skatt	0	0			0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-6 349 866	-7 080 978	-13 400 675	-12 320 123	-27 858 411
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	91 974	-10 216	3 577 838	-67 120	-2 691 090
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	235 121	157 885	-11 194 276	1 100 320	12 098 180
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 022 771	-6 933 309	-21 017 113	-11 286 923	-18 451 321
Kassaflöde från investeringsverksamheten	112 527	50 324	447 517	129 814	299 773
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-29 222	0	-29 222	0	47 812 167
Kassaflöde för perioden	-5 939 466	-6 882 985	-20 598 818	-11 157 109	29 660 619
Likvida medel vid periodens början	45 883 695	26 608 304	60 543 047	30 882 428	30 882 428
Kursdifferens i likvida medel					0
Likvida medel vid periodens slut	39 944 229	19 725 319	39 944 229	19 725 319	60 543 047

Förändring av eget kapital i koncernen

	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		-13 555 661	-13 555 661
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2020)	1 457 134	37 181 077	38 638 211
	Aktiekapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2019)	809 404	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

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