

Delårsrapport, jan-jun 2021

- Justering av bolagets strategi – ensereptide fokuseras mot ärrprevention
- Produktionsavtal avseende hyaluronsyra tecknat med italienska Fidia
- Patent för att förhindra uppkomsten av ärrbildning på hud beviljat i USA
- Nyemissionen fulltecknad, tillskott om netto 45 MSEK



Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – juni 2021

Perioden april – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -7,9 (-6,5) MSEK, motsvarande -0,22 (-0,18) SEK per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -54,1 (-6,0) MSEK
- Likvida medel uppgick till 13,1 (39,9) MSEK. Likviden från nyemissionen tillfördes bolaget efter periodens utgång

Perioden januari – juni

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -15,0 (-13,6) MSEK motsvarande -0,41 (-0,37) SEK per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -60,9 (-21,0) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – juni

- I januari ingick bolaget avtal med Erik Penser Bank AB avseende tjänsten som Certified Adviser. Erik Penser Bank tillträdde som Certified Adviser den 25 januari 2021.
- I mars beslutade Promore Pharma om en justering av bolagets strategi. Utvecklingen av läkemedelskandidaten ensereptide (PXL01) kommer att fokuseras mot ärrprevention i samband med kirurgi.
- I mars avregistrerades teckningsoptioner motsvarande en utspädning om 3,0%.
- I april uppnåddes en viktig milstolpe när bolaget tecknade ett avtal med italienska Fidia Farmaceutici S.p.A. om produktion av GMP-certifierad hyaluronsyra, som är en av komponenterna för Promore Pharmas läkemedelskandidat ensereptide.
- I maj aviserades en fullt garanterad nyemission om ca 48 Mkr brutto i syfte att genomföra den reviderade strategin.
- I maj meddelades också att bolaget beviljats patent i USA för att förhindra uppkomsten av ärrbildning på hud.
- I juni meddelade bolaget att den fulltecknade nyemissionen inbringade netto 45,0 MSEK.
- Hans-Peter Ostler ny ledamot i bolagets styrelse.

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Inga väsentliga händelser har rapporterats efter periodens utgång

”Vi är mycket nöjda med den respons vi fick i samband med kapitalanskaffningen under våren. Såväl befintliga som nya kapitalstarka aktieägare har visat förtroende för såväl bolaget som för den omprioritering av ensereptide som gjorts mot ärrmarknaden.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	Apr-Jun		Jan-Jun	
	2021	2020	2021	2020
Nettoomsättning	-	-	-	-
Rörelseresultat	-7,8	-6,7	-14,9	-14,0
Resultat efter skatt	-7,9	-6,5	-15,0	-13,6
Resultat per aktie, SEK	-0,22	-0,18	-0,41	-0,37
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-54,1	-6,0	-60,9	-21,0
Likvida medel vid periodens slut	13,1	39,9	13,1	39,9

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar läkemedelskandidater för bioaktiv sårvård. Bolaget har idag två läkemedelskandidater i sen klinisk fas som är baserade på kroppsegna peptider och därmed har hög säkerhetsprofil. Dessa produkter är ämnade för behandling av kroniska sår respektive prevention av ärrbildning i hud och andra vävnader. Bolaget är listat på Nasdaq First North Growth Market.

Kommentarer från VD

Under årets andra kvartal uppnåddes fyra väsentliga milstolpar: (i) slutförandet av en kapitalanskaffning som inbringade ca SEK 45 miljoner efter transaktionskostnader, (ii) godkännandet av ett patent i USA avseende ensereptide för hämning av ärrbildning, (iii) tecknandet av ett väsentligt tillverkningsavtal med Fidia Farmaceutici S.p.A., samt (iv) påbörjandet av tillverkningen av försöksläkemedel för bolagets kommande kliniska prövning av ensereptide för prevention av ärr på huden.

Vi är mycket nöjda med den respons som vi fick i samband med kapitalanskaffningen under våren. Såväl befintliga som nya kapitalstarka aktieägare har visat förtroende för såväl bolaget som för den omprioritering av ensereptide-projektet som inriktats mot ärrmarknaden. Kapitaltillskottet möjliggör flera värdegenererande steg i Promore Pharma och vi ser fram emot att påbörja studier och vidare utvecklingsinsatser under innevarande och nästa år.

Inom ensereptide-projektet har bolaget nu styrt över fokus från handkirurgi till att utveckla en produkt för att förhindra ärrbildning på hud. Genom denna ändring kommer vi att kunna adressera en väsentligt mycket större marknad. Den globala marknaden för produkter avsedda att förhindra eller behandla ärr på huden beräknas till närmare USD 25 miljarder. Idag finns inga läkemedelsprodukter för prevention av ärrbildning. Arbetet har påbörjats med att tillverka försöksläkemedel för den planerade fas-II-studien, PHSU05, rörande prevention av ärrbildning på hud. Vår målsättning är att kunna påbörja rekryteringen till denna kliniska prövning under det första kvartalet 2022. Vi är mycket nöjda med att vi under april kunde teckna ett avtal med Fidia Farmaceutici S.p.A. för tillverkning av GMP-certifierad hyaluronsyra som utgör väsentligt råmaterial i ensereptide-produkten.

Inom vårt projekt mot kroniska sår (ropocamptide, LL-37), har vi påbörjat ett arbete med att sammanställa en vetenskaplig publikation av den kliniska studien som avslutades i Q4 2020 och som visade statistiskt signifikant förbättring av läkningen av sår större än 10 cm². Dessutom genomför vi en omfattande tredjepartsgranskning av projektet för att på bästa sätt kunna planera för utvecklingsstrategin i projektet. Vi har även påbörjat viss teknisk utveckling som syftar till produktförbättring. Oavsett om bolaget genomför framtida kliniska studier i egen regi eller tillsammans med strategiska partners, så kommer utvecklingen av en mer användarvänlig produkt att vara viktig såväl i klinisk studiemiljö som när produkten når marknaden.

Parallellt med detta arbete söker vi även efter möjligheten till strategiska partnerskap och allianser. Det finns flera anledningar som gör att Promore Pharma ser ett samarbete med ett fullt integrerat företag som ett fördelaktigt sätt att maximera potentialen i ropocamptide-projektet, bland annat för att de avslutande kliniska studierna och den framtida kommersialiseringen av ropocamptide kommer att kräva ekonomiska, kunskapsmässiga och organisatoriska resurser som just större läkemedelsbolag besitter.

Promore Pharma har hittills påverkats endast marginellt av Covid-19. HEAL LL-37-studien som avslutades 2020 kunde genomföras i stort sett som planerat, och eftersom vi styr över ensereptide mot ärrbildning i hud kan den planerade fas II-studien på den indikationen genomföras endast med smärre anpassningar.

Vid årsstämman den 27 maj 2021 valdes Hans-Peter Ostler till ny ledamot i bolagets styrelse. Hans-Peter är bland annat styrelseordförande i Oblique Therapeutics och styrelseledamot i Alligator Biosciences och Inorbit TX. Jag vill å hela bolagets vägnar hälsa Hans-Peter, samt ett antal nya aktieägare som deltog i vår nyemission i juni, välkomna till Promore Pharma och den spännande resa som vi har framför oss.

Solna, 24 augusti 2021

Jonas Ekblom
Verkställande direktör



Ärrbildning

Den underliggande orsaken till ärrbildning är likartad i olika kliniska sammanhang såsom ärrbildning på huden eller ogynnsamma permanenta sammanväxningar av vävnader som normalt ska vara åtskilda. Det är ett välkänt faktum att ökad inflammation och fibrinbildning efter kirurgi är två nyckelmekanismer som starkt bidrar till ärrbildning. Ensereptide är en unik molekyl, eftersom peptiden påverkar båda dessa nyckelmekanismer.

Ärrbildning på hud kan ha såväl fysiska som psykologiska konsekvenser, från minskad rörlighet och funktion till emotionellt trauma. Trots ett omfattande medicinskt behov och en tydlig efterfrågan finns idag inga läkemedelsprodukter på marknaden för att förhindra ärrbildning på huden.

Genomförda kliniska studier

Promore Pharma har bland annat genomfört en randomiserad dubbelblind fas IIb-studie med 138 patienter med böjskador i handen, där effekt och säkerhet jämfördes mellan ensereptide och placebo under 12 månader. Vid alla tidpunkter efter kirurgi förbättrades rörligheten i det skadade fingret för patienter som ingick i ensereptide-gruppen jämfört med placebo-gruppen.

Andra tillämpningar

Det finns ett tilltagande behov och intresse för läkemedel som förebygger sammanväxningar ("adherenser"), och det finns även ett betydande antal kirurgiska procedurer som kan resultera i ogynnsamma adherenser. Vid sidan av senskadorna i handen är rupturer i hälsenan en vanligt förekommande idrottsskada, vilka ibland medför risk för adherenser som begränsar rörlighet. Även kirurgisk behandling av diskbråck kan orsaka epidurala fibroser (ärr) och det anses vara en vanlig anledning till att kirurgisk behandling av diskbråck inte medför ett lyckat resultat. Det är också väl dokumenterat att adherenser är vanligt förekommande vid ortopedisk kirurgi, exempelvis inlägg av syntetiska knäleder, och vid kirurgiska procedurer i sköldkörtel, öga och buk.

Incidens av ärrbildning

Ärrbildning uppkommer i regel vid de flesta kirurgiska ingrepp, såsom plastikkirurgi och kejsarsnitt, och detta verkar ske oavsett hur operationssåret försluts. Svårartade ärr på hud kan även uppstå vid läkning av brännskador. Promore Pharma har visat att ensereptide har relevanta farmakologiska egenskaper för att förebygga sådan ärrbildning.

World Health Organization (WHO) uppskattar att antalet kirurgiska ingrepp som utförs i världen överstiger 300 miljoner årligen. Uppskattningsvis 8-10% av dessa procedurer skulle kunna motivera användning av en framtida ensereptide-produkt för att förhindra eller begränsa uppkomsten av missprydande ärr. Antalet invasiva plastikkirurgiska ingrepp uppgår till över 10 miljoner årligen i hela världen. Det är också troligt att en stor andel av de kvinnor som genomgår kejsarsnitt skulle efterfråga ett läkemedel som förebygger ärr. Antalet kejsarsnitt i USA och EU uppgår till ca 2,5 miljoner per år.

Globala marknaden för ärrbehandling

Det finns en betydande efterfrågan för effektiv behandling som förhindrar ärrbildning och en mångfald av produkter har lanserats på marknaden, såsom oljor, krämer, geler, förband och sprayer. Den globala marknaden för dessa produkter beräknas uppgå till närmare 25 miljarder USD i årlig omsättning under 2021 och förväntas växa med 10-11 procent i genomsnitt per år de närmaste åren. Marknadstillväxten drivs av ett tilltagande antal kirurgiska procedurer, ökad patientmedvetenhet, samt till följd av lanseringen av nya produkter som kräver betydande kapitalinvesteringar, exempelvis laserbehandling.

Trots ett omfattande medicinskt behov och en tydlig efterfrågan finns idag inga läkemedelsprodukter på marknaden för att förhindra dermal ärrbildning. Detta skulle föranleda en adresserbar marknad motsvarande ca USD 10 miljarder årligen.

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 ropocamptide (LL-37), som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, har nyligen genomgått en klinisk fas IIb-studie på patienter med venösa bensår, och ensereptide (PXL01), som utvecklas för att förebygga postoperativ ärrbildning, förbereds för en klinisk fas II-prövning för att utröna om peptiden kan användas för att hämma misspdydande ärrbildning på hud.

Läkemedelskandidaterna baseras på kroppsegna peptider som är en del av vårt naturliga immunförsvaret. Peptiderna är ämnade för lokal applikation och har därmed en stark säkerhetsprofil eftersom de aktiva substanserna 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. I båda projekten har Promore Pharma resultat ifrån kliniska fas-II-prövningar som visar på en tydlig behandlingseffekt i jämförelse med placebo och standardbehandling. Läkemedelskandidaterna skyddas av flera internationella patentfamiljer med giltighet in i 2030-talet. Patenten ger skydd i flera dimensioner såsom behandlingsområden, sammansättning och dosintervall.

Promore Pharmas produktkandidater har goda möjligheter att bli de första läkemedlen i sitt slag på marknaden (First-in-Category) för flera patientgrupper som idag saknar effektiva behandlingsalternativ för medicinska komplikationer som orsakar smärta, reducerad rörlighet och försämrad livskvalitet. Om Promore Pharmas läkemedel i klinisk fas erhåller marknads-godkännande 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 strategisk planering av kliniska studier. Promore Pharmas övergripande strategi bygger på att utveckla läkemedelskandidaterna genom kliniska prövningar fram till marknads-godkännande eller tills ett licensavtal, alternativt ett kommersiellt avtal med ett större läkemedelsföretag med multinationell eller global närvaro, kan ingås. Sådana 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 ökar fibrinolytisk aktivitet. Det är välkänt att inflammation och fibrininformation är två centrala mekanismer för orsakande av ärrbildning efter trauma och kirurgi.

Ensereptide är ämnat för lokal administration och utvecklingen av ensereptide fokuseras initialt på att förebygga olika typer av ärrbildning efter kirurgi. I en fas II-studie som sponsrats och genomförts av bolaget i flera länder i EU visade ensereptide god effekt och säkerhet. Promore Pharma förbereder en klinisk fas II-studie i EU för att undersöka den kliniska effekten av produkten för prevention av ärrbildning på hud. Studien beräknas påbörjas under början av 2022.

Varje år genomförs över 300 miljoner kirurgiska procedurer i världen, och en andel av dessa ingrepp resulterar i misspdydande ärr på huden, exempelvis efter plastikk- och traumakirurgi. Idag saknas läkemedelsprodukter för att förhindra ärrbildning på hud eller kirurgi. Den adresserbara marknaden beräknas överstiga SEK 100 miljarder. Vid andra typer av kirurgiska procedurer finns det risk för uppkomsten av invärtes ärr, som kan orsaka adherenser (ogynnsamma sammanväxter av vävnad). Detta är ett stort medicinskt problem till exempel vid kirurgisk reparation av skadade sensorhanden.

Om ropocamptide (LL-37)

Ropocamptide baseras på en human antimikrobiell peptid, strukturellt härledd från den C-terminala delen av det humana antimikrobiella proteinet cathelicidin (hCAP18). Peptiden stimulerar flera celltyper i sårläkningsprocessen, inklusive keratinocyter och fibroblaster. Bolaget har genomfört två kliniska studier avseende effekten av ropocamptide i venösa bensår, som är den vanligaste formen av kroniska bensår i västvärlden. Ropocamptide är ämnat för lokal behandling i form av en viskös hydrogel.

I en första fas IIa-studie som genomförts på patienter med venösa bensår, påvisades att ropocamptide i sin mest effektiva dos kunde resultera i en läkning av den relativa sårytan på över 75% efter en månads behandling. Därefter har en fas IIb-prövning slutförts som visade effekt av ropocamptide, i synnerhet hos patienter med stora sår (>10 cm²). Inga allvarliga biverkningar har rapporterats i dessa studier som ansetts orsakade av försöksprodukten. Läkemedelskandidaten kan kombineras med den gängse sårvårdsbehandlingen.

Utvecklingen av ropocamptide fokuserar initialt på venösa bensår men bolaget bedömer också att det finns betydande potential att utveckla ropocamptide även för diabetesfotsår.

Väsentliga händelser under perioden 1 januari – 30 juni 2021

Byte av Certified Adviser till Erik Penser Bank AB

Bolaget meddelade i januari att man ingått avtal med Erik Penser Bank AB avseende tjänsten som Certified Adviser. Erik Penser Bank tillträdde som Certified Adviser den 25 januari 2021. Fram till dess agerade Redeye AB Certified Adviser åt bolaget.

Uppdatering av strategi och fokus på prevention av ärr

Bolagets styrelse beslutade i mars att justera bolagets strategi. Utvecklingen av läkemedelskandidaten ensereptide (PXL01) kommer att fokuseras mot ärrprevention i samband med kirurgi. Bakom beslutet står en stark och förbättrad patentsituation i USA och att en robust produktionsprocess har säkerställts. De ändrade strategiska prioriteringarna innebär att kapitalbehovet för bolaget minskar väsentligt samtidigt som ensereptide kan adressera en betydligt större marknad än tidigare.

Avregistrering av teckningsoptioner

Bolaget meddelade i mars att man låtit avregistrera totalt 72 755 teckningsoptioner motsvarande en utspädning om cirka 3,0% i program 3-7 utställda till Technomark Group USA LLC och Kentron Biotechnology Pvt Ltd. Teckningsoptionerna utgavs 2016 som en del i ersättningen för planerade CRO-tjänster i PHSU03. Kvar finns 54 599 teckningsoptioner relaterade till program 1, 2 och 8.

Avtal tecknat om produktion av hyaluronsyra med italienska tillverkaren Fidia

I april tecknade Promore Pharma AB och Fidia Farmaceutici S.p.A. ("Fidia") ett avtal om produktion av hyaluronsyra, som är en av komponenterna för Promore Pharmas försöksläkemedel ensereptide. Fidia är en världsledande tillverkare av farmaceutisk hyaluronsyra, och avtalet kommer att göra det möjligt för Promore Pharma att förvärva råmaterial av optimal kvalitet i en skala som är lämplig för bolagets framtida behov. Ensereptide utvecklas som en behandling för att förhindra uppkomsten av ärrbildning och sammanväxningar efter kirurgi.

Genomförande av en fullt garanterad företrädesemission i syfte att genomföra den nya strategin

Efter godkännande av extra bolagsstämma den 27 maj 2021, genomfördes en nyemission av aktier om 48,6 MSEK före emissionskostnader. Nyemissionen utfördes med företrädesrätt för Bolagets befintliga aktieägare i syfte att genomföra den nya strategin som kommunicerades den 31 mars 2021. Teckningskursen uppgick till 2,00 SEK per nyemitterad aktie. Befintliga aktieägare och externa investerare ingick teckningsförbindelser samt åtog sig att teckna via övertagna teckningsrätter motsvarande ett belopp uppgående till 31,0 MSEK. Företrädesemissionen var därutöver fullt ut säkerställd genom emissionsgarantier. Genom Företrädesemissionen fullfinansieras den planerade fas II-studien för ensereptide (PXL01) samt den tekniska utvecklingen av administrationsformen för ropocamptide (LL-37).

Patent beviljat i USA avseende ärrbildning på hud

I maj meddelades också att bolaget erhållit ett beviljat patent i USA för nyttjandet av läkemedelskandidaten ensereptide (PXL01) för att förhindra uppkomsten av ärrbildning på hud.

Utfall i nyemissionen

I juni meddelades att bolagets nyemission med företrädesrätt för aktieägarna avslutades den 17 juni 2021. Teckningssammanställningen visade att 89,2 procent tecknades med och utan stöd av teckningsrätter. Därmed tilldelades emissionsgaranterna, vilka huvudsakligen även tecknat aktier via teckningsrätter, 10,8 procent av företrädesemissionen vilket medförde att aktieemissionen blev fulltecknad och Promore Pharma därmed tillfördes 48,6 MSEK före emissionskostnader.

Händelser efter rapportperioden

Inga väsentliga händelser efter periodens utgång

Finansiell information

Omsättning och resultat för andra kvartalet 2021

Bolaget har under perioden inte haft några försäljningsintäkter, varför nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

Bolagets kostnader för råvaror och förnödenheter är hänförliga till utvecklingskostnader såsom kostnader för kliniska studier, patent, försöksprodukter och konsulter vilka arbetar med utveckling av bolagets läkemedelsprodukter. Under kvartalet uppgick dessa till 5,1 (3,8) MSEK. Ökningen förklaras dels av att vi under det andra kvartalet börjat ta kostnader för prövningsläkemedel mm som förberedelser för PHSU05 (fas IIa-studien för ärr), dels av högre patentkostnader jämfört med föregående år.

Övriga externa kostnader uppgick under perioden till 1,6 (1,4) MSEK. Förändringen förklaras huvudsakligen av ny redovisningsprincip för ersättning till styrelsen.

Bolagets personalkostnader uppgick under kvartalet till 1,1 MSEK vilket är oförändrat jämfört med samma period förra året.

Rörelseresultatet under april-juni uppgick till -7,8 MSEK, jämfört med -6,5 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt för perioden uppgick till -7,9 (-6,4) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,22 (-0,18) SEK.

Omsättning och resultat för första halvåret 2021

Bolaget har under perioden inte haft några försäljningsintäkter, varför nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

Bolagets kostnader för råvaror och förnödenheter är hänförliga till utvecklingskostnader såsom kostnader för kliniska studier, patent, försöksprodukter och konsulter vilka arbetar med utveckling av bolagets läkemedelsprodukter. Under perioden uppgick dessa till 8,9 (8,0) MSEK, varav 2,0 MSEK av årets kostnader är hänförliga till stängningen av HEAL LL-37 under kvartal 1.

Övriga externa kostnader uppgick under perioden till 3,7 (3,2) MSEK. Förändringen förklaras huvudsakligen av ny redovisningsprincip för ersättning till styrelsen samt högre annonseringskostnader.

Bolagets personalkostnader uppgick till 2,3 MSEK, vilket är 0,1 MSEK högre jämfört med samma period förra året.

Rörelseresultatet under perioden uppgick till -14,9 MSEK, jämfört med -14,0 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt för perioden uppgick till -15,0 (-13,6) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,41 (-0,37) SEK.

Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första halvåret 2021 uppgick till -60,9 (-21,0) MSEK. Den kraftigt negativa siffran är en följd av den uppbokade fordran om -48,6 MSEK som uppstod i samband med att nyemissionen bokfördes i juni, vilken dock balanseras i kassaflödesanalysen under Kassaflöde från finansieringsverksamheten, se nedan.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till +1,0 (+0,4) MSEK, vilket är relaterat till avyttringen av de sista aktierna i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till +48,7 (0,0) MSEK, där bruttolikviden från nyemissionen om 48,6 MSEK är bokad som en fordran.

Den 30 juni 2021 uppgick bolagets likvida medel till 13,1 MSEK, jämfört med 18,6 MSEK per 31 mars 2021, 24,2 MSEK per 31 december 2020 och 39,9 MSEK per den 30 juni 2020. Nettolikviden om 45,0 MSEK från nyemissionen tillfördes bolaget under juli 2021.

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. De tillkommande aktierna från den just genomförda nyemissionen registrerades officiellt i juli, varför antalet aktier under perioden var oförändrat och uppgick enligt följande:

Antal aktier	Apr-Jun		Jan-Jun	
	2021	2020	2021	2020
Genomsnittligt antal aktier	36 428 362	36 428 362	36 428 362	36 428 362
Antal aktier vid periodens utgång	36 428 362	36 428 362	36 428 362	36 428 362

Huvudägarna Midroc New Technology AB och PharmaResearch Co. Ltd. ägde före nyemissionen tillsammans ca 58 procent av aktierna i bolaget.

Teckningsoptioner – externa partners

Bolaget meddelade i mars 2021 att, som en konsekvens av den ändrade prioriteringen för ensereptide, att totalt 72 755 teckningsoptioner i program 3-7 som utgavs 2016 med en utspädningseffekt om cirka 3,0% har avregistrerats. Efter detta återstår 54 599 teckningsoptioner relaterade till program 1, 2 och 8, med en utspädningseffekt om cirka 2,2%.

Teckningsoptioner – incitamentsprogram

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.

Innehav i Herantis Pharma Oyj

Bolaget har haft 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. Den sista delen av Promore Pharmas innehav såldes under kvartal 1 2021.

Personal

Promore Pharma har en liten kostnadseffektiv organisation som främst arbetar med affärsutveckling, projektkoordination samt hantering av immateriella rättigheter och annan väsentlig utvecklingsdokumentation. Alla medarbetare utom bolagets verkställande direktör jobbar på konsultbasis. Per den 30 juni 2021 hade bolaget således en anställd.

Transaktioner med närstående

Bolaget har under första halvåret 2021 inte haft några transaktioner med närstående.

Principer för delårsrapportens upprättande

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

Finansiell kalender

Delårsrapport för det tredje kvartalet 2021

23 november 2021

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Solna den 24 augusti 2021

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm

Satyendra Kumar

Hans-Peter Ostler

Koncernens resultaträkning

<i>Belopp i TSEK</i>	Apr-Jun		Jan-Jun		Jan-Dec
	2021	2020	2021	2020	2020
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning	-	-	-	-	3
Övriga rörelseintäkter	-1	-11	1	11	14
RÖRELSENS KOSTNADER					
Råvaror och förödenheter	-5 055	-3 845	-8 852	-7 987	-18 205
Övriga externa kostnader	-1 647	-1 416	-3 714	-3 160	-6 038
Personalkostnader	-1 139	-1 068	-2 328	-2 224	-4 274
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-	-304	-	-609	-609
Övriga rörelsekostnader	-5	-7	-8	-29	-30
Rörelseresultat (EBIT)	-7 847	-6 651	-14 901	-13 998	-29 138
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansnetto	-24	110	-65	442	-311
Resultat efter finansiella poster	-7 872	-6 542	-14 966	-13 556	-29 449
RESULTAT FÖRE SKATT	-7 872	-6 542	-14 966	-13 556	-29 449
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-7 872	-6 542	-14 966	-13 556	-29 449

Koncernens balansräkning

Belopp i TSEK	30 Jun		31 Dec
	2021	2020	2020
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	-	-	-
Finansiella anläggningstillgångar	1	2 816	1 068
Summa anläggningstillgångar	1	2 816	1 068
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	49 985	1 195	239
Kundfordringar		-	-
Övriga fordringar	151	-	661
Likvida medel	13 086	39 944	24 249
Summa omsättningstillgångar	63 222	41 140	25 150
SUMMA TILLGÅNGAR	63 223	43 955	26 217
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	2 429	1 457	1 457
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	53 965	37 181	21 332
Summa eget kapital	56 394	38 638	22 789
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga skulder till kreditinstitut	714	714	714
Övriga skulder	237	341	107
Summa långfristiga skulder	951	1 055	821
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	1 807	2 391	1 023
Skatteskulder	140		146
Övriga kortfristiga skulder	3 932	1 871	1 439
Summa kortfristiga skulder	5 879	4 262	2 608
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	63 223	43 955	26 217

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Apr-Jun		Jan-Jun		Jan-Dec
	2021	2020	2021	2020	2020
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-7 847	-6 651	-14 901	-13 998	-29 138
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-24	302	-27	597	592
Betald skatt	-	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-7 872	-6 350	-14 928	-13 401	-28 547
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-48 911	92	-49 236	3 578	3 873
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	2 700	235	3 271	-11 194	-12 804
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-54 082	-6 023	-60 893	-21 017	-37 479
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	-	113	1 029	448	1 448
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	113	1 029	448	1 448
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	48 571	-	48 571	-	-
Upptagna lån	-	-	130	-	-
Amortering av skuld	-	-29	-	-29	-264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	48 571	-29	48 701	-29	-264
Kassaflöde för perioden	-5 511	-5 939	-11 163	-20 599	-36 294
Likvida medel vid periodens början	18 597	45 884	24 249	60 543	60 543
Kursdifferens i likvida medel	-	-	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut	13 086	39 944	13 086	39 944	24 249

Förändring av eget kapital i koncernen

Belopp i TSEK	Aktiekapital	Övrigt till- skj. kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 jan 2021)	1 457	-	21 332	22 789
Nyemission	972	-	47 599	48 571
Periodens resultat	-	-	-14 966	-14 966
Belopp vid periodens utgång (30 jun 2021)	2 429	-	53 965	56 394
Belopp vid periodens ingång (1 jan 2020)	1 457	-	50 737	52 194
Nyemission	-	-	-	-
Periodens resultat	-	-	-7 014	-7 014
Belopp vid periodens utgång (30 juni 2020)	1 457	-	43 723	45 180

För ytterligare information kontakta

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+46] 736 777 540

E-mail: jonas.ekblom@promorepharma.com

Erik Magnusson, CFO

Tel: [+46] 708 56 52 45

E-mail: erik.magnusson@promorepharma.com

Adress: Fogdevreten 2, 171 65 Solna, Sverige

www.promorepharma.com

Organisationsnummer: 556639-6809

Promore Pharmas Certified Adviser är Erik Penser Bank AB.

Tel: [+46] 8 463 83 00

E-mail: certifiedadviser@penser.se