

Delårsrapport, jan-dec 2021

- Alla tillstånd erhållna för att starta PHSU05 för prevention av ärrbildning
- Patent erhållet i USA för ropocamptide för behandling av kroniska sår
- Första försökspersonen inkluderades i PHSU05 i februari 2022



Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – December 2021

Perioden oktober – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -5,7 (-6,9) MSEK, motsvarande -0,09 (-0,21) SEK per aktie
- Kassaflödet efter finansieringsverksamheten uppgick till -6,8 (-7,1) MSEK
- Likvida medel uppgick till 45,3 (24,2) MSEK.

Perioden januari – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -26,8 (-29,4) MSEK motsvarande -0,56 (-0,81) SEK per aktie
- Kassaflödet efter finansieringsverksamheten uppgick till +21,1 (-36,3) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – december

- I januari ingick bolaget avtal med Erik Penser Bank AB avseende tjänsten som Certified Adviser;
- I mars beslutade Promore Pharma om en justering av bolagets strategi med fokus på ärr i samband med kirurgi;
- I mars avregistrerades teckningsoptioner motsvarande en utspädning om 3,0%;
- I april uppnåddes en viktig milstolpe när bolaget tecknade ett produktionsavtal med italienska Fidia;
- I maj aviserades en fullt garanterad nyemission om ca 48 MSEK brutto i syfte att genomföra den reviderade strategin;
- I maj beviljades bolaget patent i USA för att förhindra uppkomsten av ärrbildning på hud;
- I maj invaldes Hans-Peter Ostler som ny ledamot i bolagets styrelse vid bolagsstämman;
- I juni meddelade bolaget att den fulltecknade nyemissionen inbringade netto 45 MSEK;
- I september erhöll bolaget leverans av hyaluronsyra från italienska Fidia;
- I oktober publicerades det kliniska studieresultatet med ropocamptide för behandling av venösa bensår;
- I november erhöll bolaget tillstånd att starta fas II klinisk prövning avseende ärrprevention
- I december erhöll bolaget patent för ropocamptide (LL-37) för behandling av kroniska sår på den amerikanska marknaden

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- I januari 2022 avregistrerades teckningsoptioner motsvarande en utspädning om 0,2%;
- I februari 2022 inkluderades den första försökspersonen i PHSU05

”I november 2021 nåddes viktiga delmål i ensereptide-projektet med ett godkännande från det svenska läkemedelsverket och etikmyndigheten att påbörja PHSU05.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i SEK M	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2021	2020	2021	2020
Nettoomsättning	0,0	-	0,0	0,0
Rörelseresultat	-5,7	-6,9	-26,7	-29,1
Resultat efter skatt	-5,7	-7,8	-26,8	-29,4
Resultat per aktie, SEK	-0,09	-0,21	-0,56	-0,81
Kassaflöde efter finansieringsverksamheten	-6,8	-7,1	21,1	-36,3
Likvida medel vid periodens slut	45,3	24,2	45,3	24,2

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar läkemedelskandidater för bioaktiv läkning av sår. Bolaget har 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.

VD har ordet

Verksamhetsåret 2021 var ett viktigt år för oss i Promore Pharma. Vi fattade det strategiska beslutet att orientera vårt projekt rörande ensereptide mot att förhindra uppkomsten av ärr på huden. Som en följd av detta beslutade vi att genomföra en företrädesemission på 45 Mkr netto. Dels breddades ägandet i bolaget, dels fick vi in de finansiella resurser som krävdes för att kunna påbörja planering och sedermera genomförande av vår fas II-studie avseende ensereptide (PHSU05).

Under året förhandlade vi avtal med välrenommerade serviceföretag för tillverkning av försöksprodukt för PHSU05-studien, och under hösten kunde vi lämna in en klinisk prövningsansökan för PHSU05, vilken godkändes av Läkemedelsverket i Sverige under det fjärde kvartalet. Under 2021 genomförde vi således den första delen av den plan vi lade i samband med nyemissionen.

I februari 2022 rekryterades, något tidigare än plan, den första försökspersonen till PHSU05. Detta ger oss gott hopp om att även kunna leverera resultatet från studien enligt plan, dvs under vintern 2022/2023.

Vår produktkandidat ensereptide utvecklas nu för att hämma olika former av ärrbildning på hud. Som nämnts ovan justerade vi inriktningen för detta projekt under våren 2021. I projektet har vi under 2021 arbetat med förberedelser för en klinisk fas-II-prövning (PHSU05). Vi har bland annat ingått ett tillverkningsavtal med det italienska bolaget Fidia för produktion av hyaluronsyra samt vissa tillverkningstekniska tjänster. En tillverkningsatts kvalificerades enligt GMP under sensommaren för användning i den kliniska studien. Tillverkningen av försöksläkemedlet slutfördes under hösten enligt plan. I november nåddes viktiga delmål i ensereptide-projektet med ett godkännande från det svenska läkemedelsverket och etikmyndigheten att påbörja PHSU05.

Även inom ropocamptide-projektet har vi gjort betydande framsteg. Vi arbetar nu med en teknisk utveckling av en förbättrad administrationsform för ropocamptide, där huvudsyftet är att ta fram en produkt som är enklare att använda. Oavsett om bolaget genomför framtida kliniska studier i egen regi eller tillsammans med strategiska partners, är utvecklingen av en mer användarvänlig produkt viktig såväl i klinisk studiemiljö som när produkten når marknaden. Detta arbete följer vår verksamhetsplan utan avvikelser.

Vi är mycket tacksamma för den respons som vi fick i samband med kapitalanskaffningen under juni 2021. Såväl befintliga som flera 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. Utgålligheten hos våra huvudägare, bolagets medarbetare, tillsammans med vårt strategiska nätverk, skapar ett robust företag, vilket betyder att vi har styrkan att anta de utmaningar, tillfälliga eller permanenta, som vår bransch är känd för. Det tydligaste exemplet under 2020 och 2021 har naturligtvis utgjorts av de samhällsrestriktioner som orsakats av covid-pandemin. I Promore Pharma har vi under de två senaste åren lyckats flytta fram positionerna i vår verksamhet med en anmärkningsvärt liten påverkan av omvärldssituationen.

Under 2022 är våra viktigaste operativa mål att fortsätta och slutföra den plan vi påbörjade i somras, nämligen att genomföra vår kliniska prövning av ensereptide för ärrbildning på hud, och fortsätta arbetet med att skapa en mer användarvänlig form av produkten ropocamptide.

Jag vill slutligen uttrycka min stora tacksamhet till alla som har bidragit med stöd och hårt arbete som gjorde 2021 till ett fantastiskt år för Promore Pharma. Inte minst är jag tacksam för det stöd som våra aktieägare har visat. Det är glädjande att ha kunnat möta de förväntningar som ställts på bolaget. Det är för mig ett privilegium att ha fått vara delaktig i Promore Pharmas utveckling under de senaste åren, och jag känner stor entusiasm över att fortsatt få leda bolaget framåt.

Solna, 16 februari 2022

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 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 immunförsvar. 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 kontraktforsknings- 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 plastik- och traumakirurgi. Idag saknas läkemedelsprodukter för att förhindra ärrbildning på hud efter 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 sammanväxningar av vävnad). Detta är ett stort medicinskt problem till exempel vid kirurgisk reparation av skadade senor handen.

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 sår-läkningsprocessen, 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 tjockflytande vattenbaserad gel.

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 – 31 december 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 var Redeye AB bolagets Certified Adviser.

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 på hud 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. Genom företrädesemissionen finansieras den planerade fas II-studien för ensereptide (PXL01) samt den tekniska utvecklingen av administrationsformen för ropocamtide (LL-37) fullständigt.

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. Teckningssammansättningen 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.

Promore Pharma erhåller leverans av hyaluronsyra från italienska Fidia

I september meddelade bolaget att en produktkomponent till ensereptide har producerats och frisläppts enligt god tillverkningssed ("Good Manufacturing Practice, GMP") samt levererats till Promore från italienska Fidia Farmaceutici S.p.A.

Vetenskaplig artikel publicerad om kliniska studieresultat med ropocamtide för venösa bensår

I oktober meddelades att en referentgranskad vetenskaplig artikel som beskriver resultaten från bolagets kliniska studie HEAL LL-37 med ropocamtide för behandling av venösa bensår publicerats i tidskriften Wound Repair and Regeneration.

Tillstånd för att starta fas II klinisk prövning avseende ärrprevention

I november erhöll bolaget godkännande från Läkemedelsverket och från etikprövningsmyndigheten för att påbörja den kliniska fas-II-prövning PHSU05 med ensereptide för prevention av ärrbildning på hud.

Händelser efter rapportperioden

Avregistrering av teckningsoptioner

I januari 2022 meddelade bolaget att teckningsoptioner relaterade till program 1 & 2, motsvarande en utspädning om 0,2%, avregistrerats.

Första försökspersonen i PHSU05 rekryterad

I mitten av februari 2022 rekryterades den första försökspersonen av totalt ca 24 till PHSU05, bolagets fas II-studie för prevention av ärr i samband med kirurgi.

Finansiell information

Omsättning och resultat för fjärde kvartalet 2021

Bolaget har under perioden inte haft några försäljningsintäkter, dock har kostnader om 0,4 (0,0) MSEK vidarefakturerats.

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 2,5 (4,3) MSEK. Minskningen förklaras huvudsakligen av temporärt lägre utvecklingskostnader.

Övriga externa kostnader uppgick under perioden till 2,4 (1,5) MSEK. Förändringen förklaras huvudsakligen av högre externa konsultkostnader.

Bolagets personalkostnader uppgick under kvartalet till 1,2 MSEK vilket är 0,2 MSEK högre än samma period förra året.

Rörelseresultatet under perioden uppgick till -5,7 MSEK, jämfört med -6,9 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt uppgick till -5,7 (-7,8) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,09 (-0,21) SEK.

Omsättning och resultat för verksamhetsåret 2021

Bolaget har under perioden inte haft några försäljningsintäkter, dock har kostnader om 0,4 (0,0) MSEK vidarefakturerats.

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 15,3 (18,2) MSEK, varav 2,2 MSEK av årets kostnader är hänförliga till stängningen av HEAL LL-37 huvudsakligen under kvartal 1. Minskningen förklaras huvudsakligen av att vi under föregående år fortfarande hade kostnader för HEAL LL-37-studien, samtidigt som vi under 2021 inte haft lika höga studierelaterade kostnader.

Övriga externa kostnader uppgick under perioden till 7,1 (6,0) MSEK. Förändringen förklaras huvudsakligen av ny redovisningsprincip för ersättning till styrelsen samt högre annonseringskostnader.

Bolagets personalkostnader uppgick till 4,7 MSEK, vilket är 0,4 MSEK högre jämfört med samma period förra året.

Rörelseresultatet under perioden uppgick till -26,7 MSEK, jämfört med -29,1 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt för perioden uppgick till -26,8 (-29,4) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,56 (-0,81) SEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under 2021 till -26,9 (-28,6) MSEK. Förändringen är huvudsakligen hänförlig till temporärt lägre utvecklings- och studiekostnader, samt en stor negativ förändring i rörelsekapitalet i första kvartalet föregående år.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till +1,0 (+1,5) MSEK, vilket är relaterat till avyttringen av de sista aktierna i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till +44,7 (0,0) MSEK, vilket avser nettolikviden från nyemissionen.

Den 31 december uppgick bolagets likvida medel till 45,3 MSEK, jämfört med 52,1 MSEK per 30 september, 13,1 MSEK per 30 juni 2021, 18,6 MSEK per 31 mars 2021 och 24,2 MSEK per 31 december 2020. Nettolikviden om 44,7 MSEK från nyemissionen tillfördes bolaget under juli 2021.

Övrig information

Risker och osäkerheter i sammandrag

Mot bakgrund av utbrottet av coronaviruset och COVID-19 följer Promore Pharma händelseutvecklingen noga och vidtar åtgärder för att minimera påverkan på bolagets verksamhet. Promore Pharma följer riktlinjer från Folkhälsomyndigheten, WHO och ECDC (Europeiskt centrum för förebyggande och kontroll av sjukdomar). COVID-19 har till dags dato haft begränsad effekt på Promore Pharmas verksamhet men bolaget kan komma att behöva revidera sina tidsplaner om pandemin blir långvarig.

För ytterligare information om risker och osäkerheter hänvisas till Promore Pharmas Prospekt från juni 2021 samt till bolagets hemsida: www.promorepharma.com.

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 24 285 574 aktierna från nyemissionen registrerades officiellt i början juli, varför det genomsnittliga antalet aktier i kvartalet ökade från 36 428 362 till 60 713 936, medan antalet aktier vid utgången av perioden uppgick till 60 713 936.

Antal aktier	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2021	2020	2021	2020
Genomsnittligt antal aktier	60 713 936	36 428 362	47 694 170	36 428 362
Antal aktier vid periodens utgång	60 713 936	36 428 362	60 713 936	36 428 362

Efter nyemissionen äger huvudägarna Corespring New Technology AB* och PharmaResearch Co. Ltd. tillsammans knappt 50 procent av aktierna i bolaget.

Ägare Promore Pharma per 2021-12-31	antal	andel
Corespring New Technology AB*	22 710 730	37,4%
PharmaResearch Co. Ltd.	7 468 132	12,3%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	4 319 783	7,1%
Daniel Johnsson	3 740 036	6,2%
Exceca Allocation/Alsteron	3 332 584	5,5%
Arne Andersson	3 283 546	5,4%
Avanza Pension Försäkringsaktiebolag	1 999 996	3,3%
Övriga	13 859 129	22,8%
TOTALT	60 713 936	100,0%

*före detta Midroc New Technology AB

Teckningsoptioner – externa partners

Bolaget meddelade i mars 2021 att, som en konsekvens av den ändrade prioriteringen för ensereptide, att totalt 72 755 teckningsoptioner (1 091 325 efter split) i program 3-7 som utgavs 2016 med en utspädningseffekt om cirka 3,0% har avregistrerats. Vid utgången av 2021 återstod 54 599 teckningsoptioner (818 985 efter split) relaterade till program 1, 2 och 8, med en utspädningseffekt om cirka 2,2%. Efter periodens utgång har även 9 144 optioner (137 160 efter split), motsvarande 0,2% av aktierna, relaterade till program 1 & 2 avregistrerats.

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 delägarande i Herantis Pharma Oyj, som bör noterades 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 31 december 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 2022

Kvartal 1 2022	17 maj
Bolagsstämma	17 maj
Kvartal 2 2022	30 augusti
Kvartal 3 2022	29 november

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och Verkställande Direktören försäkrar att denna rapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat.

Solna den 16 februari 2022

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm

Satyendra Kumar

Hans-Peter Ostler

Koncernens resultaträkning

<i>Belopp i TSEK</i>	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2021	2020	2021	2020
RÖRELSENS INTÅKTER				
Nettoomsättning	18	-	18	3
Övriga rörelseintäkter	423	-5	417	14
RÖRELSENS KOSTNADER				
Råvaror och förnödenheter	-2 529	-4 304	-15 312	-18 205
Övriga externa kostnader	-2 359	-1 495	-7 127	-6 038
Personalkostnader	-1 249	-1 050	-4 690	-4 274
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-	-	-	-609
Övriga rörelsekostnader	12	-0	-	-30
Rörelseresultat (EBIT)	-5 684	-6 854	-26 694	-29 138
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER				
Finansnetto	-10	-898	-78	-311
Resultat efter finansiella poster	-5 694	-7 752	-26 772	-29 449
RESULTAT FÖRE SKATT	-5 694	-7 752	-26 772	-29 449
Skatt	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-5 694	-7 752	-26 772	-29 449

Koncernens balansräkning

Belopp i TSEK	31 Dec	
	2021	2020
TILLGÅNGAR		
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	-	-
Finansiella anläggningstillgångar	1	1 068
Summa anläggningstillgångar	1	1 068
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		
Kortfristiga fordringar	328	239
Kundfordringar	-	-
Övriga fordringar	1 555	661
Likvida medel	45 317	24 249
Summa omsättningstillgångar	47 200	25 150
SUMMA TILLGÅNGAR	47 201	26 217
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
EGET KAPITAL		
Aktiekapital	2 429	1 457
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	38 178	21 332
Summa eget kapital	40 607	22 789
LÅNGFRISTIGA SKULDER		
Övriga skulder till kreditinstitut	714	714
Övriga skulder	237	107
Summa långfristiga skulder	951	821
KORTFRISTIGA SKULDER		
Leverantörsskulder	4 002	1 023
Skatteskulder	146	146
Övriga kortfristiga skulder	1 495	1 439
Summa kortfristiga skulder	5 643	2 608
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	47 201	26 217

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2021	2020	2021	2020
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Rörelseresultat	-5 684	-6 854	-26 694	-29 138
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-160	-3	-190	592
Betald skatt	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-5 844	-6 856	-26 884	-28 547
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-1 005	700	-982	3 873
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	19	-1 418	3 035	-12 804
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 830	-7 574	-24 831	-37 479
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	-	709	1 159	1 448
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	709	1 159	1 448
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission	-	-	44 740	-
Upptagna lån	-	-	-	-
Amortering av skuld	-	-235	-	-264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-235	44 740	-264
Kassaflöde för perioden	-6 830	-7 100	21 068	-36 294
Likvida medel vid periodens början	52 146	31 348	24 249	60 543
Kursdifferens i likvida medel	-	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut	45 317	24 249	45 317	24 249

Förändring av eget kapital i koncernen

EGET KAPITAL

Belopp i TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskj. kapital	Övrigt eget kapital	Totalt eget kapital
Belopp vid periodens ingång (1 jan 2021)	1 457	-	21 332	22 789
Nyemission	972	-	43 768	44 740
Återköp av teckningsoptioner	-	-	-150	-150
Periodens resultat	-	-	-26 772	-26 772
Belopp vid periodens utgång (31 dec 2021)	2 429	-	38 178	40 607
Belopp vid periodens ingång (1 jan 2020)	1 457	-	50 736	52 193
Nyemission	-	-	-	-
Periodens resultat	-	-	-29 449	-29 449
Belopp vid periodens utgång (31 dec 2020)	1 457	-	21 287	22 744

Moderbolagets resultaträkning

<i>Belopp i TSEK</i>	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2021	2020	2021	2020
RÖRELSENS INTÅKTER				
Nettoomsättning	18	-	18	-
Övriga rörelseintäkter	424	-1	412	17
RÖRELSENS KOSTNADER				
Råvaror och förnödenheter	-2 517	-4 137	-15 140	-17 892
Övriga externa kostnader	-2 274	-1 488	-7 022	-5 898
Personalkostnader	-1 249	-1 050	-4 689	-4 274
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar			-	-608
Övriga rörelsekostnader	-7	-0	-16	-25
Rörelseresultat (EBIT)	-5 604	-6 676	-26 437	-28 679
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER				
Finansnetto	-	235	-150	235
Resultat efter finansiella poster	-5 604	-6 442	-26 587	-28 445
RESULTAT FÖRE SKATT	-	-	-	-
Skatt				
PERIODENS RESULTAT	-5 604	-6 442	-26 587	-28 445

Moderbolagets balansräkning

Moderbolaget	31 Dec	
Belopp i TSEK	2021	2020
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Andelar i koncernföretag	10 398	10 398
Summa anläggningstillgångar	10 398	10 398
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		
Kundfordringar	328	-
Fordringar hos koncernföretag	4 805	4 805
Skattefordringar	144	144
Övriga fordringar	713	594
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	521	150
Likvida medel	39 330	19 014
Summa omsättningstillgångar	45 839	24 706
SUMMA TILLGÅNGAR	56 238	35 104
EGET KAPITAL		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	2 429	1 457
Reservfond	380	380
Summa bundet eget kapital	2 809	1 837
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	220 462	176 693
Balanserat resultat	-146 301	-118 317
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	-26 567	-27 834
Summa fritt eget kapital	47 595	30 542
Summa eget kapital	50 404	32 380
LÅNGFRISTIGA SKULDER		
Övriga skulder	237	107
Summa långfristiga skulder	237	107
KORTFRISTIGA SKULDER		
Leverantörsskulder	3 934	1 021
Skulder till koncernföretag	-	-
Skatteskulder	347	244
Övriga kortfristiga skulder	-	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 316	1 352
Summa kortfristiga skulder	5 597	2 618
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	56 238	35 104

Moderbolagets kassaflödesanalys

Moderbolaget	Okt-Dec		Jan-Dec	
Belopp i TSEK	2021	2020	2021	2020
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Rörelseresultat	-5 604	-6 676	-26 437	-28 679
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-149	471	-147	1 248
Betald skatt	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-5 753	-6 206	-26 584	-27 432
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-819	702	-818	4 020
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-21	-1 398	2 980	-12 847
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 593	-6 902	-24 422	-36 258
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission	-	-	44 740	-
Upptagna lån	-	-	-	-
Amortering av skuld	-	-235	-	-264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-235	44 740	-264
Kassaflöde för perioden	-6 593	-7 137	20 318	-36 522
Likvida medel vid periodens början	45 925	26 385	19 014	55 771
Kursdifferens i likvida medel	-	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut	39 331	19 248	39 331	19 248

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