

## Promore Pharma AB (publ)

# Bokslutskommuniké 2020

### Perioden oktober – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (1,5) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -6,9 (-9,4) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -7,8 (-9,4) MSEK motsvarande SEK -0,21 (-0,38) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7,6 (-0,3) MSEK
- Likvida medel uppgick till 24,2 (60,5) MSEK

### Perioden januari – december

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (3,9) MSEK
- Periodens rörelseresultat uppgick till -29,1 (-29,1) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -29,4 (-28,9) MSEK motsvarande SEK -0,81 (-1,35) per aktie
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -37,5 (-18,5) MSEK

## Väsentliga händelser under 2020

- Målsättningen att inkludera ca 120 behandlade patienter i den kliniska fas IIb-studien HEAL LL-37 med ropocamtide uppnådd, med totalt 148 behandlade patienter.
- Långsiktigt incitamentsprogram godkändes av den ordinarie årsstämman.
- Erik Magnusson utsedd till CFO.
- Patent beviljat för ropocamtide (LL-37) i USA.
- I november presenterade bolaget data ifrån den genomförda kliniska prövningen av ropocamtide för behandling av patienter med venösa bensår, HEAL LL-37. Den viktigaste slutsatsen är att behandling med ropocamtide i dosen 0,5 mg/ml ger en signifikant förbättrad läkning hos den svårbehandlade patientgruppen med venösa bensår  $\geq 10$  cm<sup>2</sup>.

## Händelser efter rapportperiodens utgång

- Inga väsentliga händelser efter rapportperioden

*”Ensereptide är en mångsidig läkemedelsmolekyl som skulle kunna erbjuda ett revolutionerande behandlingsvärde inom flera fibrotiska sjukdomar. Förutom möjligheten att minska sammanväxning inom böjningskirurgi i bland annat handen, som påvisats i tidigare kliniska prövningar, skulle ensereptide även kunna resultera i en läkemedelsprodukt som förhindrar uppkomsten av ogynnsam ärrbildning i huden efter kirurgiska ingrepp eller traumatiska skador.”*

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

## Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2020	2019	2020	2019
Nettoomsättning	-	1,5	0,0	3,9
Rörelseresultat	-6,9	-9,4	-29,1	-29,1
Resultat efter skatt	-7,8	-9,4	-29,4	-28,9
Resultat per aktie, SEK	-0,21	-0,38	-0,81	-1,35
Kassaflöde från den löp. verksamheten	-7,6	-0,3	-37,5	-18,5
Likvida medel vid periodens slut	24,2	60,5	24,2	60,5

### Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar peptidbaserade läkemedelskandidater. Bolagets mål är att bli ett ledande bolag inom ärrbildning och sårbehandling genom att utveckla flera läkemedel till att bli de första i sitt slag på marknaden (First-in-Category) för behandlingsområden med mycket få förskrivningsprodukter och därmed stora medicinska behov. Promore Pharmas två projekt är i sen klinisk utvecklingsfas och har en mycket stark säkerhetsprofil eftersom de baseras på kroppsegna ämnen som administreras lokalt. Det ledande projektet med ensereptide (PXL01) som utvecklas för att förebygga postoperativa adherenser (sammanväxningar) och ärrbildning, förbereds för kliniska fas III-studier på patienter som genomgår böjningskirurgi i handen. Ropocamtide (LL-37), som utvecklas för att stimulera läkning av kroniska sår, har nyligen genomgått klinisk fas IIb-studie på patienter med svårsläkta 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.

## Kommentarer från VD

Promore Pharmas vision återspeglas i ett långsiktigt engagemang i forskning och utveckling som kan leda till läkemedel som avsevärt kan förbättra livet för patienter med ärrbildning och svårbehandlade sår. Dessa åkommor resulterar ofta i smärta, nedsatt rörlighet, försämrad livskvalitet och socialt stigma. Vår ambition är att driva våra läkemedelsprojekt framåt så att de kan leda till förbättrad livskvalitet för patienter som idag saknar effektiva behandlingar, och att våra framtida produkter ska kunna erbjuda en viktig medicinsk skillnad för patienter i detta marknadssegment.

Bolagets två produktkandidater har en stark säkerhetsprofil som validerats i flera kliniska prövningar, vilket innebär en väsentligt lägre utvecklingsrisk jämfört med många andra projekt i andra terapiområden som befinner sig i samma fas. Den lägre risken medför också att vi kan genomföra kliniska studier till en lägre kostnad än vad som är fallet inom många andra terapiområden.

I november 2020 kunde vi glädjande konstatera att vår kliniska prövning avseende ropocamptide för behandling av venösa bensår (HEAL LL-37) kunde slutföras, med ett positivt och mycket bra resultat. Data från den kliniska prövningen visade att ropocamptide påtagligt och statistiskt signifikant kan förbättra läkningen av stora venösa bensår, dvs. sår som är 10 cm<sup>2</sup> eller större. Vi besitter alltså en produktkandidat som förefaller ha en hög medicinsk verkningsgrad, utan att orsaka begränsande biverkningar med den utvalda dosen. I detta patientsegment finns det idag inga verk samma läkemedel. Den uppskattade kostnaden för att behandla ett genomsnittligt venöst bensår i Västeuropa och Nordamerika är ca 100,000 SEK. För de ca 1 miljon patienter med stora venösa bensår på de traditionella läkemedelsmarknaderna är denna kostnad flerfaldigt högre. Utvecklingen av ropocamptide skulle därmed kunna i framtiden resultera i en produkt som kan erbjuda påtagligt förbättrade behandlingsresultat för patienten och bidra till sjukvårdsekonomiska fördelar för samhället.

Vi har under 2020 också tagit viktiga steg i vårt andra projekt, ensereptide (PXL01). Vårt team har arbetat målmedvetet med att förbättra tillverkningsprocessen för ensereptide. Den aktiviteten ligger på s.k. kritisk tidslinje för kommande kliniska prövningar. Arbetet har även inkluderat utvärdering av flera legoproduktionsalternativ.

Ensereptide är en mångsidig läkemedelsmolekyl som skulle kunna erbjuda ett revolutionerande behandlingsvärde inom flera fibrotiska sjukdomar. Förutom möjligheten att minska sammanväxning inom böjenskirurgi i bland annat handen, som påvisats i tidigare kliniska prövningar, skulle ensereptide även kunna resultera i en läkemedelsprodukt som förhindrar uppkomsten av ogynnsam ärrbildning i huden efter kirurgiska ingrepp eller traumatiska skador.

Vi bedömer att vi besitter en mycket god möjlighet att skapa stora värden genom att adressera flera kommersiellt stora marknadssegment med både ropocamptide och ensereptide.

Medan COVID-19 pandemin sannolikt kommer att skapa långvariga effekter i sjukvårdssystemet, som bland annat kan komma att ha påverkan på genomförandet av kliniska prövningar, har vi i Promore Pharma förmånen att ha flera utvecklingsalternativ i vår produktplattform. Mot bakgrund av detta gör ledningen och styrelsen för närvarande en genomgripande utvärdering av olika strategiska alternativ för våra huvudprojekt i syfte att skapa en robust, värdeskapande och kostnadseffektiv strategi, och en finansiell plan som är anpassad till det läge vi idag befinner oss i. Målsättningen är att offentliggöra en reviderad strategi under mars/april 2021.

Sist, men inte minst, vill jag uttrycka min stora tacksamhet för allt stöd och hårt arbete som bidragit till att göra 2020 till ett år med viktiga framsteg för Promore Pharma, trots det rådande omvärldsläget. Genom att fortsätta arbetet med att utveckla våra tillgångar mot marknadsregistrering och samtidigt opportunistiskt söka nya strategiska allianser som breddar nyttjandet av våra tillgångar, är vi övertygade om att vi kan leverera värde till våra aktieägare.

Stockholm den 23 februari 2021,

Jonas Ekblom  
Verkställande direktör



## Intervju med Margit Mahlapuu, CSO i Promore Pharma



### Hur är det att genomföra kliniska prövningar under COVID-19-pandemin?

MM: Vi är mycket nöjda med det faktum att behandlingsfasen av studien avslutades innan Covid-19-relaterade begränsningar infördes och därför har endast uppföljningsfasen påverkats. Det är därför värt att understryka, att våra resultat som berör behandlings-effekter av vårt försökläkemedel håller mycket hög kvalitet. På grund av pandemin missade en betydande del av patienterna sina uppföljningsbesök planerade 8 och 16 veckor efter det sista behandlingsbesöket (dvs. efter att behandlingsfasen var avslutad). Många av VLU-patienterna är äldre, ofta med andra sjukdomar och dessa patienter rekommenderades att inte lämna sina hem. Dessutom stängdes ett antal sjukvårds-inrättningar för patientbesök som inte betraktades som akuta. Totalt besökte cirka 60% av patienterna minst ett av de två uppföljningsbesöken, vilket står i kontrast med den höga följsamheten till besökschemat under behandlingsperioden.

### Vad anser du var de viktigaste resultaten från den kliniska prövningen HEAL LL-37, som avslutades i Q4 2020?

MM: Effektivitetsanalyser som utförts *post hoc* i undergruppen av patienter med stora sår (ett sårområde på minst 10 cm<sup>2</sup> vid randomisering) identifierade statistiskt signifikant förbättring av flera inbördes läkningsparametrar i en grupp patienter som behandlades med LL-37 vid koncentration av 0,5 mg/ml. De övergripande säkerhetsresultaten visade att LL-37 ges i 13 veckor i koncentrationer av 0,5 och 1,6 mg/ml var mycket säkert och tolererades väl. De flesta biverkningar rapporterades med relativt låg frekvens och var milda i intensitet, och inga uppenbara skillnader kunde identifieras mellan behandlingsgrupperna.

### Är det möjligt att jämföra resultaten från HEAL LL-37 med den tidigare kliniska studien som företaget genomfört om användning av ropocamtide för venösa bensår?

MM: Dessa två prövningar skiljer sig åt, både vad gäller design och resultatmått, och kan därför inte jämföras direkt. I den tidigare prövningen tillämpades en kort (4 veckors) behandling och därför förväntades inte fullständig läkning. Istället var den primära effektvariabeln i bolagets första kliniska prövning sår-läkningshastighet, beräknad av en exponentiell sönderfallsmodell.

### Hur skiljde sig designen av HEAL LL-37-prövningen från andra kliniska prövningar av kroniska sår?

MM: I många kliniska studier inom sårvård är blindning omöjlig att genomföra, till exempel när man jämför olika förband eller specialiserad medicinsk utrustning. I vår kliniska studie, kunde vi däremot tillämpa en randomiserad dubbelblind design, som anses ge den högsta typen av evidensgrad. En annan styrka i utformningen av denna kliniska studie var införlivandet av en tre veckors inlöpningsperiod, under vilken patienterna fick standardbehandling med kompressionsbandage. Det är viktigt att betona att endast de patienter som inte presenterade signifikant läkning under denna inlöpningsfas randomiserades. Faktum är att cirka 10% av de inkluderade deltagarna uppvisade en märkbar minskning av sårområdet under inlöpningsperioden (7-13% beroende på initialt sårområde). Följaktligen randomiserades inte dessa patienter för vidare deltagande i studien eftersom vi inte kategoriserade deras sår som kroniska. Denna design, som gör det möjligt att utesluta sår som drar nytta av standardbehandling, minskar risken för starka behandlingseffekter i kontrollpopulationen (placeboeffekt). Sammanfattningsvis kan man säga att skillnaderna i studiedesign, och skillnader av patientpopulationens baslinjekriterier, kraftigt begränsar möjligheten att tillämpa direkta jämförelser mellan olika kliniska prövningar av kroniska sår, exempelvis frekvensen av placeboeffekt. Vi har tillämpat avancerad imaging-teknologi för att mäta sårtyta, vilket har erbjudit möjligheten att begränsa variansen mellan oberoende bedömare genom centrala avläsningar.

### Vad är din vision om den framtida potentialen för ropocamtide för behandling av kroniska sår?

MM: Om effektiviteten av ropocamtide kan verifieras i pivotala kliniska prövningar på patienter med stora venösa bensår, så bedömer jag att företaget och dess framtida partners har utmärkta möjligheter att utveckla en unik och differentierad produkt som skulle adressera det patientsegment i VLU-population med det största medicinska behovet. Det är vår vision att en framtida produkt ska erbjuda patienter längre sår fria perioder jämfört med standardbehandling.

*Margit Mahlapuu har mer än 15 års erfarenhet av läkemedelsforskning och utveckling. Hon arbetade tidigare på bland annat AstraZeneca, Arexis och Swedish Orphan Biovitrum. Margit är professor i molekylärmedicin vid Sahlgrenska akademien, Göteborgs universitet. Hon har en PhD i molekyl- och cellbiologi från Göteborgs universitet. Hon började inom Promore Pharma koncernen 2007 som ansvarig för regulatorisk strategi och klinisk utveckling.*

## 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, har nyligen genomgått 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 har initialt fokuserats på att förebygga adherenser efter böjskirurgi. Bolaget har genomfört två kliniska prövningar i EU som visat att ensereptide är säkert, tolererbart för lokal behandling och har medicinskt relevant aktivitet. Bolaget ser goda möjligheter att utveckla ensereptide för en rad indikationer, såsom att förhindra ogynnsamma sammanväxter efter böjskirurgi, 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 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 ropocamtide fokuserar initialt på venösa bensår och bolaget har nyligen genomfört en fas IIb-studie i Europa (HEAL LL-37) på patienter med venösa bensår. Venösa bensår utgör den största undergruppen av kroniska, svåråterläkta 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 ropocamtide fokuserar initialt på venösa bensår men bolaget ser goda möjligheter att utveckla ropocamtide även för diabetesfotsår.

## Väsentliga händelser under 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 ropocamtide, 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 148 patienter avslutade behandlingsfasen.

### Godkänt patent för ropocamtide i USA

Bolaget meddelade i juli 2020 att ett patent beviljats i USA för läkemedelskandidaten ropocamtide (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 ropocamtide. Patentet har nu formellt beviljats och patenttiden sträcker sig till åtminstone 2034.

### Långsiktigt incitamentsprogram (LTI 2020) godkändes av den ordinarie årsstämman

Årsstämman i maj 2020 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 avses 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 tillträdde befattningen i augusti 2020 och ersatte därmed bolagets tidigare CFO Jenni Björnulfson som lämnade tjänsten för ett uppdrag i ett annat bolag.

### Publicering av fas IIb-data

I slutet av november presenterade bolaget data från den genomförda HEAL LL-37-studien. Den viktigaste slutsatsen är att behandling med ropocamtide i den lägre dosen 0,5 mg/ml ger en signifikant förbättrad läkning hos den svårbehandlade patientgruppen med stora venösa bensår. Vid analys av den primära mätvariabeln *komplett sårhäkning* var det mer än tre gånger så många patienter som nådde komplett sårhäkning jämfört med placebo. Studien visade, att patienter som behandlats med 0,5 mg/ml ropocamtide uppnådde 28,1% komplett sårhäkning, att gruppen som behandlats med 1,6 mg/ml ropocamtide nådde 19,6%, medan endast 8,1% av patienterna i placebogruppen uppnådde komplett läkning. Skillnaden är statistiskt signifikant ( $p < 0,05$ ) för 0,5 mg/ml.

### Händelser efter rapportperioden

Inga väsentliga händelser efter periodens utgång.

## Finansiell information

### Omsättning och resultat för kvartal 4 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 kvartal 4 2020 uppgick bolagets nettoomsättning till 0,0 MSEK, jämfört med 1,5 MSEK samma kvartal 2019, vilket främst var att hänföra till vidarefakturering av konsultkostnader. Periodens resultat efter skatt uppgick till -7,8 MSEK (-9,4 MSEK), motsvarande SEK -0,21 (-0,38) per aktie.

### Omsättning och resultat för 2020

Bolaget har inte heller några försäljningsintäkter att redovisa för helåret 2020 relaterade till bolagets läkemedelskandidater. Under perioden uppgick bolagets nettoomsättning således till 0,0 MSEK. Omsättningen under 2019 uppgick till 3,9 MSEK, vilket främst var hänförligt till vidarefakturering av konsultkostnader.

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 2020 minskade dessa något till 18,2 (20,3) MSEK till en följd av att kostnaderna för HEAL LL-37 minskade främst under det fjärde kvartalet jämfört med samma period 2019.

Övriga externa kostnader minskade under 2020 till 6,0 (7,2) MSEK, främst på grund av lägre konsult- och resekostnader under 2020 jämfört med föregående år.

Bolagets personalkostnader uppgick 2020 4,3 MSEK jämfört med 4,2 MSEK under 2019.

Rörelseresultatet 2020 uppgick till -29,1 Mkr, vilket är oförändrat jämfört med 2019. Resultatet efter skatt för 2020 uppgick till -29,4 MSEK (-28,9 MSEK), vilket innebär att resultatet per aktie uppgick till SEK -0,38 (-1,35).

### Likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under 2020 till -37,5 (-18,5) MSEK, vilket huvudsakligen förklaras av ökad bindning i rörelsekapital under årets första kvartal. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 1,5 (0,3) MSEK. Under såväl 2020 som 2019 har bolaget avyttrat aktier i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till -0,3 MSEK (+47,8 MSEK).

Den 31 december 2020 uppgick bolagets likvida medel till 24,2 Mkr, jämfört med 31,3 MSEK per den 30 september, 39,9 MSEK per den 30 juni 2020, och 60,5 MSEK per den 31 december 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 under året enligt följande:

Antal aktier	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2020	2019	2020	2019
Genomsnittligt antal aktier	36 428 362	24 866 712	36 428 362	21 392 995
Antal aktier vid periodens utgång	36 428 362	36 428 362	36 428 362	36 428 362

Huvudägarna Midroc New Technology AB och PharmaResearch Products Ltd äger tillsammans ca 58 procent av aktierna i bolaget.

### Teckningsoptioner – externa partners

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.

### 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 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 december 2020 till 25 581 aktier till ett värde om 1,1 Mkr. Bolagets styrelse har fattat beslut om att avyttra detta innehav i en stegvis process.

### Personal

Promore Pharma har en liten kostnadseffektiv organisation som främst arbetar med affärsutveckling, projektkoordination samt hantering av immateriella rättigheter och annan väsentlig utvecklingsdokumentation. Alla medarbetare utom bolagets verkställande direktör jobbar på konsultbasis. Per den 31 december 2020 hade bolaget således en anställd.

### Transaktioner med närstående

Bolaget har under verksamhetsåret 2020 haft nedanstående transaktioner med närstående:

Cavastor AB (Kerstin Valinder Strinnholm)	40 000 kr
MDA Management AB (Marianne Dicander Alexandersson)	44 000 kr
<b>Totalt</b>	<b>84 000 kr</b>

## Årsstämma

Årsstämman hålls i Stockholm den 27 maj 2021. Årsredovisningen för 2020 kommer att finnas tillgänglig på Promore Pharmas kontor, Fogdevreten 2 i Solna, och på bolagets hemsida [promorepharma.com](http://promorepharma.com), senast tre veckor före stämman.

## Förslag till utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2020.

## Finansiell kalender

Årsstämma 2021	27 maj 2021
Delårsrapport för 1 januari-31 mars 2021	27 maj 2021
Delårsrapport för 1 januari-30 juni 2021	24 augusti 2021
Delårsrapport för 1 januari-30 september 2021	23 november 2021

## Principer för delårsrapportens upprättande

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

## Granskning av revisor

Denna bokslutskommuniké har inte granskats av bolagets revisor.

Solna den 23 februari 2021

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Torsten Goesch

Satyendra Kumar

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm



## Koncernens resultaträkning

<i>Belopp i TSEK</i>	Okt-Dec		Jan-Dec		Jan-Dec
	2020	2019	2020	2019	2019
<b>RÖRELSENS INTÄKTER</b>					
Nettoomsättning	0	1 462	3	3 928	3 928
Övriga rörelseintäkter	-5	-13	14	-7	-7
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>					
Råvaror och förnödenheter	-4 304	-8 594	-18 205	-20 298	-20 298
Övriga externa kostnader	-1 495	-926	-5 994	-7 205	-7 205
Personalkostnader	-1 050	-1 055	-4 274	-4 200	-4 200
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	0	-304	-609	-1 217	-1 217
Övriga rörelsekostnader	0	-3	-30	-70	-70
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-6 854</b>	<b>-9 433</b>	<b>-29 094</b>	<b>-29 069</b>	<b>-29 069</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>					
Finansnetto	-898	59	-311	204	204
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-7 752</b>	<b>-9 374</b>	<b>-29 405</b>	<b>-28 865</b>	<b>-28 865</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>	<b>-7 752</b>	<b>-9 374</b>	<b>-29 405</b>	<b>-28 865</b>	<b>-28 865</b>
Skatt	-	-	-	-	-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-7 752</b>	<b>-9 374</b>	<b>-29 405</b>	<b>-28 865</b>	<b>-28 865</b>

## Koncernens balansräkning

<i>Belopp i TSEK</i>	31 Dec	
	2020	2019
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	-	609
Finansiella anläggningstillgångar	1 068	2 810
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>1 068</b>	<b>3 418</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Kortfristiga fordringar	239	1 660
Kundfordringar	-	2 857
Övriga fordringar	661	256
Likvida medel	24 249	60 543
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>25 150</b>	<b>65 316</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>26 217</b>	<b>68 734</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>EGET KAPITAL</b>		
<b>Bundet eget kapital</b>		
Aktiekapital	1 457	1 457
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	21 332	50 737
<b>Summa eget kapital</b>	<b>22 789</b>	<b>52 194</b>
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>		
Övriga skulder till kreditinstitut	714	714
Övriga skulder	107	370
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>821</b>	<b>1 085</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>		
Leverantörsskulder	1 023	12 225
Skatteskulder	146	146
Övriga kortfristiga skulder	1 439	3 086
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>2 608</b>	<b>15 456</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>26 217</b>	<b>68 734</b>

## Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Okt-Dec		Jan-Dec	
	2020	2019	2020	2019
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>				
Rörelseresultat	-6 854	-9 433	-29 094	-29 069
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-3	303	592	1 211
Betald skatt	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-6 856</b>	<b>-9 130</b>	<b>-28 503</b>	<b>-27 858</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	700	-1 939	3 873	-2 691
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-1 418	10 768	-12 848	12 098
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-7 574</b>	<b>-300</b>	<b>-37 479</b>	<b>-18 451</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>				
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	709	79	1 448	300
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>709</b>	<b>79</b>	<b>1 448</b>	<b>300</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>				
Nyemission	-	47 812	-	47 812
Upptagna lån	-	-	-	-
Amortering av skuld	-235	-	-264	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-235</b>	<b>47 812</b>	<b>-264</b>	<b>47 812</b>
<b>Kassaflöde för perioden</b>	<b>-7 100</b>	<b>47 591</b>	<b>-36 294</b>	<b>29 661</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>31 348</b>	<b>12 952</b>	<b>60 543</b>	<b>30 882</b>
Kursdifferens i likvida medel	-	-	-	-
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>24 249</b>	<b>60 543</b>	<b>24 249</b>	<b>60 543</b>

## 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 januari 2020)	1 457	-	50 737	52 194
Nyemission	-	-	-	-
Periodens resultat	-	-	-29 405	-29 405
Belopp vid periodens utgång (31 december 2020)	1 457	-	21 332	22 789
Belopp vid periodens ingång (1 januari 2019)	809	-	32 438	33 247
Nyemission	648	-	47 164	47 812
Periodens resultat	-	-	-28 865	-28 865
Belopp vid periodens utgång (31 december 2019)	1 457	-	50 737	52 194

**För ytterligare information kontakta**

Jonas Ekblom, VD

Tel: [+46] 736 777 540

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

Erik Magnusson, CFO

Tel: [+46] 708 56 52 45

E-mail: [erik.magnusson@promorepharma.com](mailto:erik.magnusson@promorepharma.com)

Adress: Fogdevreten 2, 171 65 Solna, Sverige

[www.promorepharma.com](http://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](mailto:certifiedadviser@penser.se)