

Delårsrapport, jan-sep 2021

- Förberedelser av PHSU05: klinisk prövning avseende ärrprevention
- Kliniska studieresultatet rörande ropocamptide publicerade i vetenskaplig tidskrift
- Tillstånd erhållet för att starta PHSU05



Promore Pharma AB (publ)

Delårsrapport januari – september 2021

Perioden juli – september

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -6,1 (-8,1) MSEK, motsvarande -0,11 (-0,22) SEK per aktie
- Kassaflödet efter finansieringsverksamheten uppgick till +39,1 (-8,6) MSEK
- Likvida medel uppgick till 52,1 (31,3) MSEK. Likviden från nyemissionen tillfördes bolaget under juli månad

Perioden januari – september

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) MSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -21,1 (-21,7) MSEK motsvarande -0,49 (-0,60) SEK per aktie
- Kassaflödet efter finansieringsverksamheten uppgick till +27,9 (-29,2) MSEK

Väsentliga händelser under perioden januari – september

- 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 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 produktionsavtal med italienska Fidia;
- 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 invaldes som ny ledamot i bolagets styrelse vid bolagsstämman i maj;
- I september erhöll bolaget leverans av hyaluronsyra från italienska Fidia;

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- I oktober publicerades det kliniska studieresultatet med ropocamptide för behandling av venösa bensår;
- I november meddelade bolaget att tillstånd erhållits för att starta fas II klinisk prövning avseende ärrprevention

”I november kulminerade årets insatser i ensereptide-projektet med ett godkännande från det svenska läkemedelsverket och etikmyndigheten att påbörja PHSU05, en fas II-studie med ensereptide för förebyggande av ärr på huden.”

Jonas Ekblom, VD för Promore Pharma

Ekonomisk översikt för koncernen

Belopp i MSEK	Jul-Sep		Jan-Sep	
	2021	2020	2021	2020
Nettoomsättning	-0,0	0,0	-0,0	0,0
Rörelseresultat	-6,1	-8,3	-21,0	-22,3
Resultat efter skatt	-6,1	-8,1	-21,1	-21,7
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,22	-0,49	-0,60
Kassaflöde efter finansieringsverksamheten	39,1	-8,6	27,9	-29,2
Likvida medel vid periodens slut	52,1	31,3	52,1	31,3

Promore Pharma i korthet:

Promore Pharma är ett biofarmaceutiskt företag som utvecklar läkemedelskandidater för bioaktiv läkning av sår. 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 och för att förhindra uppkomsten av ärrbildning och sammanväxningar efter kirurgi. Bolaget är listat på Nasdaq First North Growth Market.

VD har ordet

Året har varit både intensivt och framgångsrikt. Vi har såväl gjort operativa framsteg som nått flera viktiga milstolpar under årets tre första kvartal, och arbetar nu helt i enlighet med den nya strategi för projekten ensereptide och ropocamptide som implementerades under våren 2021.

Ensereptide är en produktkandidat som utvecklas för att hämma ärrbildning på hud. I detta projekt har vi under året arbetat med förberedelser för en klinisk prövning. Vi har bland annat ingått ett tillverkningsavtal med det italienska bolaget Fidia, för produktion av hyaluronsyra. En tillverkningsats frisläpptes enligt GMP under sensommaren för användning i vår kommande kliniska studie. Under hösten pågår ett antal andra tillverkningsaktiviteter.

I november kulminerade årets insatser i ensereptide-projektet med ett godkännande från det svenska läkemedelsverket och etikmyndigheten att påbörja PHSU05, en fas II-studie med ensereptide för förebyggande av ärr på huden. PHSU05 är en pilotstudie med målet att kunna utvärdera ensereptide avseende (i) lokal tolerans, (ii) applikationsprocessen för försöksläkemedlet, samt (iii) preliminär effekt rörande ärrprevention efter experimentellt inducerade sår hos friska frivilliga. Planerad studiestart är Q1 2022 och resultat från studien väntas vintern 2022/2023.



Inom ropocamptide-projektet har vi också gjort betydande framsteg. Ropocamptide utvecklas som en ny behandling av venösa bensår som är den vanligaste typen av kroniska bensår. I projektet slutfördes en fas II-prövning, HEAL LL-37-studien, under hösten 2020. Det viktigaste fyndet ifrån den kliniska prövningen var att ropocamptide uppvisar en tydlig behandlingseffekt hos den subgrupp patienter som hade stora sår ($\geq 10 \text{ cm}^2$). Vi har även arbetat med Dr. Jean-Charles Kerihuel, som är en viktig internationell ämnesområdesexpert. Han har bidragit med analyser och bedömningar som vi kommer att ha nytta av i våra diskussioner om strategiska partnerskap rörande ropocamptide (se intervju på efterföljande sida).

Promore Pharma arbetar nu med en teknisk utveckling av administrationsformen för ropocamptide för att förbättra produkten. Syftet med denna tekniska utveckling 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.

En artikel rörande resultaten från bolagets kliniska prövning HEAL LL-37 har utkommit i tidskriften Wound Repair and Regeneration, som är tidskriften för det internationella sällskapet inom sårbehandling, Wound Healing Society. Medförfattare till artikeln är flera internationellt renommerade ämnesområdesexperter, inkluderande professorerna Jan Apelqvist, Arkadiusz Jawien, och Folke Sjöberg. Vi är mycket glada över att resultaten från HEAL LL-37 nu är publicerade och tillgängliga för det vetenskapliga samhället och för allmänheten. Publikationen utgör en bekräftelse på kvaliteten i den genomförda kliniska studien, som avslutades vid slutet av 2020.

I bolaget arbetar vi nu med planeringen inför det kommande verksamhetsåret. Vi känner oss trygga med vår nya strategiska inriktning och vår finansiella ställning som innebär att vi har kapital för att i) genomföra PHSU05; ii) utveckla en enkomponentsprodukt för framtida studier med ropocamptide; iii) köpa in ropocamptide för framtida kliniska studier, och; iv) fortsätta arbetet med att hitta strategiska partners.

Sammantaget ger framstegen inom våras utvecklingsprogram mig stort hopp om bolagets framtid. Mina medarbetare och jag är fyllda av övertygelse om att våra framtida slutresultat kommer att gynna alla våra intressenter, inte minst patienterna.

Solna, 23 november 2021

Jonas Ekblom
Verkställande direktör

Intervju med Jean-Charles Kerihuel

Du har granskat data från den kliniska prövningen HEAL LL-37 som Promore Pharma nyligen avslutade. Vilka är dina huvudsakliga observationer?

Ropocamptide är en behandlingsform som är baserad på en övertygande verkningsmekanism. Bevis för klinisk effektivitet har visats i Promore Pharmas två separata kliniska prövningar. Det mest anmärkningsvärda fyndet från HEAL LL-37-studien var att patienter med stora venösa bensår uppvisade en drastiskt högre frekvens av fullständig sårsläkning efter tre månaders behandling. Jag tycker att det är värt att nämna att den totala studiepopulationen bestod av patienter som hade haft sina sår under mycket lång tid; den genomsnittliga durationen över 4 år. Detaljanalys av studieresultatet kommer att ge vägledning i utformningen av framtida kliniska prövningar av ropocamptide, på vägen mot marknads godkännande. Ropocamptide verkar vara en säker och väl tolererad behandling i de doser som har studerats.

Hur skulle du beskriva de medicinska behoven inom området avancerad sårbehandling, och i synnerhet vad gäller venösa bensår?

Den medicinska efterfrågan är anmärkningsvärd. En stor majoritet (70 %) av nedre extremitetssår orsakas av kronisk venös insufficiens. I USA och Europa, såväl som i resten av världen, är personer >65 år känsliga för venösa sår och det medicinska behovet finns utan tvekan bland patienter med stora sår av lång varaktighet. I de flesta länder och regioner diagnostiseras kroniska sår sent i sjukdomsprocessen. Det finns få verkligt effektiva behandlingsalternativ. För den enskilda patienten kan ett venöst bensår resultera i smärta, dålig lukt, nedsatt rörlighet och risk för infektioner.

Trots den stora förekomsten av venösa bensår så finns det bara ett litet antal utvecklingsprojekt som syftar till att utveckla nya läkemedelsprodukter. Varför tror du att det är så?

Sårvårdsområdet har traditionellt sett betjänats av medicintekniska företag, och många företag i denna kategori spenderar begränsade mängder resurser på grundforskning och fokuserar ofta på stegvis förbättring av befintliga produktkategorier snarare än utveckling av höginnovativa produkter. Dessutom är det inte förrän nyligen som de medicinska subventioneringssystemen har börjat omfatta produkter i denna kategori.

I Europa genomgår riktlinjerna för utveckling av medicintekniska produkter en förändring, vilket gör utvecklingsprocessen har blivit mer rigorös. Dokumentationskraven har ökat och liknar vad man ser inom läkemedelsutveckling. Jag ser därför att allt fler företag som tidigare enbart fokuserat på medicinteknisk utveckling kommer att bli allt mer attraherade av läkemedelsutveckling.

Hur ser du på potentialen i en ny behandling som t ex ropocamptide?

Ett effektivt nytt förskrivningsläkemedel kan potentiellt förändra hela terapiområdet. Målsättningen med all sårbehandling är ytterst att minska patienters besvär genom att öka mängden "sårfri" tid. En effektiv produkt gör det möjligt för patienter att snabbare komma tillbaka till ett normalt liv. Jag tror också att en ny receptbelagd produkt skulle öka läkarnas uppmärksamhet i detta område som idag till stor del betjänas av sjuksköterskor. Det är viktigt att påpeka, att en effektiv produkt naturligtvis skulle minska den totala vårdkostnaden i VLU-segmentet.

Sist men inte minst tror jag att verkningsmekanismen för ropocamptide kan vara relevant för andra typer av kroniska sår, till exempel diabetesfotsår.



FAKTARUTA:

Jean Charles Kerihuel är en fransk läkare, och föreläsare vid Paris universitet med specialitet inom klinisk farmakologi. Dr. Kerihuel har arbetat drygt tre decennier med läkemedelsutveckling, och har haft ledande roller inom företag som Bayer, AKSO och Merck. Sedan 1993, har Kerihuel arbetat som konsult, främst inom området sårbehandling.

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 utvärdera 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 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 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 sammanväxter av vävnad). Detta är ett stort medicinskt problem till exempel vid kirurgisk reparation av skadade sensor 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 – 30 september 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 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. 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.

Promore Pharma erhåller leverans av hyaluronsyra från italienska Fidia

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

Händelser efter rapportperioden

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.

Finansiell information

Omsättning och resultat för tredje 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 3,9 (5,9) MSEK. Minskningen förklaras huvudsakligen av att vi under föregående år fortfarande hade kostnader för HEAL LL-37-studien, samtidigt som vi i år inte haft lika höga studierelaterade kostnader just i perioden.

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

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

Rörelseresultatet under perioden uppgick till -6,0 MSEK, jämfört med -8,1 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt uppgick till -6,1 (-8,1) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,17 (-0,22) SEK.

Omsättning och resultat för kvartal 1-3 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 12,8 (13,9) MSEK, varav 2,1 MSEK av årets kostnader är hänförliga till stängningen av HEAL LL-37 under kvartal 1. Minskningen förklaras huvudsakligen av att vi under föregående år fortfarande hade kostnader för HEAL LL-37-studien, samtidigt som vi i år inte haft lika höga studierelaterade kostnader just i perioden.

Övriga externa kostnader uppgick under perioden till 4,8 (4,5) MSEK. Förändringen förklaras huvudsakligen av ny redovisningsprincip för ersättning till styrelsen samt högre annonseringskostnader.

Bolagets personalkostnader uppgick till 3,4 MSEK, vilket är 0,2 MSEK högre jämfört med samma period förra året.

Rörelseresultatet under perioden uppgick till -21,1 MSEK, jämfört med -21,7 MSEK samma period föregående år. Resultatet efter skatt för perioden uppgick till -21,1 (-21,7) MSEK, motsvarande ett resultat per aktie om -0,58 (-0,60) SEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiering

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under de första nio månaderna 2021 till -18,0 (-29,9) MSEK. Förändringen är huvudsakligen hänförlig till temporärt lägre utvecklings- och studiekostnader, samt en stor negativ förändring i rörelsekapitalet samma period föregående år.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till +1,0 (+0,7) MSEK, vilket är relaterat till avyttringen av de sista aktierna i Herantis Pharma Oyj.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till +44,9 (0,0) MSEK, varav bruttolikviden från nyemissionen förklarar +48,6 MSEK.

Den 30 september uppgick bolagets likvida medel till 52,1 Mkr, jämfört med 13,1 MSEK per 30 juni 2021, 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

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 ökade från 36 428 362 till 56 666 340, medan antalet aktier vid utgången av perioden uppgick till 60 713 936.

Antal aktier	Jul-Sep		Jan-Sep	
	2021	2020	2021	2020
Genomsnittligt antal aktier	56 666 340	36 428 362	43 174 355	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 2021-09-30	antal	andel
Corespring New Technology AB*	22 710 730	37,4%
PharmaResearch Co. Ltd.	7 468 132	12,3%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	4 313 125	7,1%
Daniel Johnsson	3 740 036	6,2%
Exceca Allocation & Assoc.	3 332 584	5,5%
Arne Andersson	3 283 546	5,4%
Avanza Pension Försäkringsaktiebolag	2 006 491	3,3%
Övriga	13 859 292	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 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

Bokslutsrapport 2021

15 februari 2022

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Solna den 23 november 2021

Göran Pettersson

Ordförande

Marianne Dicander Alexandersson

Göran Linder

Kerstin Valinder Strinnholm

Satyendra Kumar

Hans-Peter Ostler

Koncernens resultaträkning

<i>Belopp i TSEK</i>	Jul-Sep		Jan-Sep		Jan-
	2021	2020	2021	2020	Dec
RÖRELSENS INTÅKTER					2020
Nettoomsättning	-0	3	-0	3	3
Övriga rörelseintäkter	-7	8	-6	19	14
RÖRELSENS KOSTNADER					
Råvaror och förnödenheter	-3 931	-5 914	-12 783	-13 901	-18 205
Övriga externa kostnader	-1 054	-1 383	-4 768	-4 544	-6 038
Personalkostnader	-1 113	-1 000	-3 441	-3 224	-4 274
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-	-0	-	-609	-609
Övriga rörelsekostnader	-4	-1	-12	-29	-30
Rörelseresultat (EBIT)	-6 109	-8 287	-21 011	-22 285	-29 138
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansnetto	-3	145	-68	587	-311
Resultat efter finansiella poster	-6 112	-8 142	-21 078	-21 698	-29 449
RESULTAT FÖRE SKATT	-6 112	-8 142	-21 078	-21 698	-29 449
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-6 112	-8 142	-21 078	-21 698	-29 449

Koncernens balansräkning

Belopp i TSEK	30 Sep		31 Dec
	2021	2020	2020
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	-	-	-
Finansiella anläggningstillgångar	1	2 672	1 068
Summa anläggningstillgångar	1	2 672	1 068
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar	707	1 601	239
Kundfordringar	-	-	-
Övriga fordringar	171	-	661
Likvida medel	52 146	31 348	24 249
Summa omsättningstillgångar	53 024	32 949	25 150
SUMMA TILLGÅNGAR	53 025	35 621	26 217
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	2 429	1 457	1 457
Annat eget kapital inklusive periodens resultat	44 022	29 083	21 332
Summa eget kapital	46 451	30 540	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	1 625	2 641	1 023
Skatteskulder	137		146
Övriga kortfristiga skulder	3 861	1 385	1 439
Summa kortfristiga skulder	5 624	4 026	2 608
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	53 025	35 621	26 217

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Jul-Sep		Jan-Sep		Jan-Dec
	2021	2020	2021	2020	2020
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-6 109	-8 287	-21 011	-22 285	-29 138
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-3	-3	-30	594	592
Betald skatt	-	-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-6 112	-8 290	-21 040	-21 691	-28 547
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-	-405	-49 236	3 172	3 873
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	49 004	-192	52 275	-11 386	-12 804
Kassaflöde från den löpande verksamheten	42 892	-8 887	-18 001	-29 904	-37 479
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Försäljning finansiella anläggningstillgångar	-	292	1 029	739	1 448
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	292	1 029	739	1 448
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	-3 831	-	44 740	-	-
Upptagna lån	-	-	130	-	-
Amortering av skuld	-	-	-	-29	-264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-3 831	-	44 870	-29	-264
Kassaflöde för perioden	39 061	-8 596	27 898	-29 195	-36 294
Likvida medel vid periodens början	13 086	39 944	24 249	60 543	60 543
Kursdifferens i likvida medel	-	-	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut	52 146	31 348	52 146	31 348	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
Periodens resultat	-	-	-21 078	-21 078
Belopp vid periodens utgång (30 september 2021)	2 429	-	44 022	46 451
Belopp vid periodens ingång (1 jan 2020)	1 457	-	50 736	52 193
Nyemission	-	-	-	-
Periodens resultat	-	-	-21 654	-21 654
Belopp vid periodens utgång (30 september 2020)	1 457	-	29 083	30 540

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