



Delårsrapport 2021

Q2 april – juni 2021

Publiceringsdatum 19 augusti 2021

Pharmiva tecknade sitt första marknadsavtal med Apoteket AB inför lanseringen av produkten Vernivia®.

Användarstudien av Vernivia® är nu fullrekryterad och kommer ge värdefull information för stundande lansering.

Pharmiva ligger före sin tidsplan för lansering på den svenska marknaden.



Andra kvartalet (april-juni 2021)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 MSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 5,1 MSEK (3,0)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -4,5 MSEK (-2,9)
- Resultat per aktie uppgick till -0,63 kr (-0,86)

Första halvåret (januari-juni 2021)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 MSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 11,6 MSEK (6,7)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -10,3 MSEK (-6,3)
- Resultat per aktie uppgick till -1,70 kr (-1,96)

Väsentliga händelser under andra kvartalet

- Valberedningen i Pharmiva meddelade att man föreslår inval av Jenny Rydhström som styrelseledamot vid årsstämman den 20 maj 2021. Samtidigt föreslås samtliga nuvarande styrelsemedlemmar för omval. Jenny Rydhström har grundat och driver det framgångsrika e-handelsbolaget Gents.
- Pharmiva meddelade att de första patienterna påbörjat sin behandling i bolagets användarstudie av Vernivia. Syftet med studien är att samla in information kring användarupplevelsen inför lansering av Vernivia. Användarstudien involverar nu sju klinker och rekryteringen av patienter håller högt tempo.
- Pharmiva meddelade att resultaten från den kliniska studien som pågår i Skottland av Vernivia kommer att försenas ett kvartal på grund den lockdown som rått i landet. Enligt den uppdaterade tidsplanen förväntas resultat från studien presenteras under första kvartalet 2022. Förändringen påverkar inte lanseringen av Vernivia som är planerad till inledningen av 2022.
- Vid årsstämman i Pharmiva AB (publ) fattades samtliga beslut med erforderlig majoritet. Stämman beslutade att

fastställa den framlagda resultat- och balansräkningen och det beslutades att bevilja styrelseledamöterna och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret 2020. Vidare beslutades även styrelsearvoden i enlighet med valberedningens förslag. Det beslutades i enlighet med valberedningens förslag att omvälja styrelse och ordförande samt att välja Jenny Rydhström som ny styrelseledamot.

- Pharmiva AB (publ) lämnade uppdatering om bolagets två pågående kliniska studier av Vernivia. Användarstudien, som pågår i Sverige, hade rekryterat 51 av totalt 75 planerade patienter. I Skottland hade landets lockdown hävts och den kliniska studien PIVA01 som pågår där rekryterade patienter enligt den plan som tidigare kommunicerats.
- Pharmiva AB (publ) meddelade att bolaget erhållit besked från det amerikanska patentverket (USPTO) om ett kommande godkännande (Notice of Allowance) gällande patentfamiljen FOAM II. Beskedet innebär ett brett patentskydd för bolagets behandlingar, vilket är viktigt för produktlanseringar i USA.

Väsentliga händelser efter periodens slut

- Pharmiva AB (publ) meddelade att bolaget tecknat ett samarbetsavtal med Apoteket inför den kommande lanseringen av Vernivia – den första antibiotikafria behandlingen av bakteriell vaginos som både botar infektionen och lindrar symtomen. Med cirka 1 000 fysiska handelsplatser och en välutvecklad e-handelsplattform är Apoteket en av Sveriges största apotekskedjor.
- Pharmiva AB (publ) meddelade att samtliga 75 patienter har rekryterats till bolagets användarstudie av Vernivia. Resultaten förväntas redan under tredje kvartalet 2021 och kommer att ge en god bild av hur produkten upplevs av enskilda patienter, vilket är av stort värde under kommersialiseringssfasen. Patientrekryteringen till den kliniska studien som samtidigt utförs i Skottland (PIVA01) påverkas fortfarande av covid-19-pandemin. Detta kan komma att försena resultaten, men påverkar inte tidplanen för lanseringen som initialt kommer ske via Apoteket AB:s e-handelsplattform.

Resultat i korthet

KSEK	2021 Q2	2020 Q2	2021 halvår	2020 halvår	2020 helår	2019 helår*
Nettoomsättning	0	0	0	0	0	0
Aktiverat arbete	654	105	1 318	467	1 035	3 081
Övriga rörelseintäkter	0	0	4	1	24	4
Rörelsens kostnader	-5 146	-2 967	-11 593	-6 698	-15 017	-12 810
Rörelseresultat	-4 492	-2 862	-10 275	-6 231	-19 958	-9 725
Periodens resultat	-4 492	-2 862	-10 275	-6 258	-14 006	-9 798

*28 december 2020 gjordes en aktiesplit på 3:1. Resultat per aktie är justerat för denna aktiesplit. Omräkning av jämförelsetalen för 2019 har gjorts då Årsredovisning 2019 hänför sig till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår

VD har ordet

När vi summerar årets andra kvartal kan vi konstatera att vi nu har ett första avtal med en apotekskedja på plats, att användarstudien blivit fullrekryterad, att vi stärkt vår patentportfölj ytterligare, att vi slutfört den första storskaliga produktionen av Vernivia och att teamet blivit ytterligare förstärkt med kompetenser inom produktutveckling och kvalitetsarbete. Kort sagt: vi håller tempot uppe för att så snabbt som möjligt kunna ge kvinnor tillgång till den första ändamålsenliga behandlingen mot bakteriell vaginos.

Avtalet med Apoteket AB för försäljning av Vernivia via deras välutvecklade e-handelsplattform är det första steget i lanseringen av Vernivia och innebär att vi ligger före vår egen tidsplan för lansering på den svenska marknaden. Avtalet är också en kvalitetsstämpel både för Pharmiva och Vernivia – som en av Sveriges största apotekskedjor har Apoteket AB högt ställda krav på de produkter de tar in i sitt sortiment.

Att behovet av en ny behandling mot bakteriell vaginos är stort vet vi. Infektionen drabbar årligen en tredjedel av alla kvinnor i åldern 14–49 år. De som idag får bakteriell vaginos tvingas välja mellan att enbart lindra symtomen av de besvärande och illaluktande flytningarna, eller att behandlas med antibiotika eller antiseptika som visserligen läker ut infektionen, men ger en långsam symtomlindring och medför risk för biverkningar och besvärande efterföljande svampinfektioner. Med vår CE-certifierade medicintekniska produkt Vernivia kommer kvinnor för första gången få tillgång till en antibiotikafri behandling, utan att riskera att få biverkningar som tex svampinfektioner och som både lindrar symtomen snabbt och läker ut infektionen.

Inför lanseringen har vi under årets andra kvartal genomfört en användarstudie på sju klinker i Sverige och 75 kvinnor med konstaterad bakteriell vaginos har behandlats med Vernivia. Resultaten från studien kommer att analyseras och presenteras under början av hösten, men vi kan redan nu konstatera att den snabba rekryteringstakten i studien visar på ett stort intresse för vår behandling både från patienter och professionen. Vi ser fram emot att ta del av de 75 kvinnornas erfarenheter av att behandlas med Vernivia. Slutsatserna och insikterna från användarstudien kommer ge oss viktig information inför kommande lansering.

Vår kliniska studie som pågår parallellt i Skottland, och som syftar till att ge oss fördjupad kunskap om effekten av Vernivia när den ges i sju doser, är tyvärr fortsatt påverkad av covid-19-pandemin. Öppningen av samhället i Skottland har gått långsammare än förväntat och effekten av nedstängningen på rekryteringen till vår studie kan leda till ytterligare förseeningar. Detta påverkar inte på något vis lanseringen av Vernivia, som redan är CE-certifierad, utan vi kan med tillförsikt vänta in att förutsättningarna att slutföra studien förbättras.

En viktig del i vårt arbete med att säkra en lyckad lansering av Vernivia har varit uppskalning av vår produktion. Detta har resulterat i att vi har produkter redo för försäljning och vår produktionskedja kommer med kvalitet fortsätta att kunna leverera i efterfrågat tempo. För att säkra en fortsatt positiv utveckling för vår produktion har vi nyligen stärkt teamet med ytterligare kompetenser inom både kvalitet och produktutveckling.

I början av sommaren fick vi ett positivt förhandsbesked från det amerikanska patentverket (USPTO) om ett kommande godkännande (Notice of Allowance) gällande patentfamiljen FOAM II. Beskedet innebär ett brett patentskydd för bolagets behandlingar, vilket är viktigt för kommande produktlanseringar i USA. I Europa är ansökningarna för de båda patentfamiljerna FOAM I och FOAM II fortsatt under behandling.

På Pharmiva vet vi att vi inom kort kommer att kunna erbjuda kvinnor världen över en revolutionerande behandling mot bakteriell vaginos. Nästa steg är att se till att alla berörda kvinnor får kännedom om att behandlingen finns. För att säkra att rätt målgrupp nås av informationen och förstår behandlingens fördelar genomför vi nu ett gediget varumärkesarbete. Allt för att säkra en så effektiv och framgångsrik lansering som möjligt.

Vi ser nu fram emot en höst där resultatet av många års hårt arbete äntligen är på väg till de som verkligen behöver det – patienterna.



Lund, augusti 2021

Christina Östberg Lloyd,
Verkställande Direktör

Pharmiva, ett svenskt femtech-bolag, utvecklar behandlingar av vanligt förekommande underlivsinfektioner hos kvinnor

Kort om Pharmiva

Pharmiva utvecklar nya innovativa behandlingar för vaginal hälsa. Bolagets första patenterade och CE-certifierade produkt Vernivia är en vaginal mousse som inom kort lanseras som en behandling av bakteriell vaginos (BV), en infektion som drabbar cirka en tredjedel av alla kvinnor globalt i åldern 14–49 år. Med Vernivia får kvinnor för första gången en ändamålsenlig behandling som både läker ut infektionen och ger snabb symtomlindring utan att samtidigt orsaka de problematiska biverkningar som dagens antibiotikabehandlingar innebär för både individen och den globala hälsan. Lanseringen av Vernivia är första steget mot Pharmivas mål att bli ett globalt femtech-bolag med en bred portfölj inom vaginal hälsa. Pharmiva är noterat på Nasdaq First North Growth Market.

Pharmivas styrkor och konkurrensfördelar

Den mest påtagliga styrkan för Pharmiva och den första produkten Vernivia, som har forskats fram för att efterlikna vaginans naturliga försvar, är att behandling leder till kliniskt bevisad utläkning av BV i nivå med antibiotika men med en överlägsen symtomlindring. Samtliga patienter i en klinisk studie genomförd av Pharmiva upplevde en snabb och ihållande lindring av symptom. Dessutom uppnåddes utläkning åtminstone i nivå med vanligt förekommande antibiotikabaserad lokal behandling. Detta resultat uppnås helt utan risk för vare sig resistensutveckling eller behandlingsrelaterade biverkningar.

Behandling med Vernivia vid BV, kommer därmed att bidra till en minskad förskrivning av antibiotika. Kampen mot antibiotikaresistens är idag ett av de mest prioriterade områdena globalt och ligger högt på agendan för flera internationella och nationella organ såsom WHO, inom EU samt på nationell nivå till exempel i Sverige drivet av Folkhälsomyndigheten.

Vernivia, som är den enda behandlingen i sitt slag som administreras som vaginal mousse och täcker hela vaginans slemhinna, appliceras lokalt och ger inga systemiska effekter eller efterföljande svampinfektioner. Förutom sin antimikrobiella effekt stimulerar Vernivia till kroppens egen produktion av laktobaciller och stärker det naturliga försvaret. I tillägg är Vernivia receptfri vilket gör behandlingen lättillgänglig för patienterna att inhandla från apotek respektive online.

Pharmivas kliniska resultat

I en klinisk studie som genomfördes 2018 undersöktes effekten av Vernivia genom ett en-dos respektive tre-dos förfarande där doserna administrerades över en veckas tid (för tre-dosen dag 1, 3 samt 7). Resultaten visade en tydlig dos-respons-kurva; effekten i form av utläkning av behandlingen stod i direkt paritet till de doser som administrerades och där både en- och tre-dos-behandlingen gav en snabb symtomlindring. Tre-dos-behandlingen visade dessutom även över nästkommande menstruation en långtidsutläkning av BV i nivå med en av de vanligaste förekommande antibiotikabehandlingarna, men samtidigt med en starkt förbättrad symtomlindring. Varken en- eller tre-dos-behandlingen gav upphov till någon biverkning kopplat till behandlingen.

Pharmivas pågående studier

Baserat på tidigare kliniska resultat och diskussion med Pharmivas vetenskapliga råd, såg Pharmiva det som sannolikt att en sjudagarsbehandling skulle uppvisa en bibehållen snabb symtomlindring, en låg risk för biverkningar och en utläkning av BV minst på samma nivå som antibiotikabaserade behandlingar. Denna 7-dos-behandling som administreras varje kväll under en veckas tid är nu färdigutvecklad, CE-certifierad och befinner sig i avslutande klinisk studie. Studien, PIVA01, som nu genomförs i Skottland på patienter med bakteriell vaginos initierades under inledningen av året och beräknas slutrapporteras under första kvartalet 2022.

Pharmiva genomför även en användarstudie som kommer rapporteras under det tredje kvartalet i år. Syftet med denna studie är att utvärdera användarperspektivet, samt skapa förutsättningar inför kommersiell lansering genom utbildning och produktkännedom hos både vårdgivare och patienter.

Pharmivas lanseringsplan

Vernivia skall initialt lanseras brett i Sverige på apotek, både fysiska och online samt via egen E-handel. Vernivia möter ett stort medicinskt behov, till stor del baserat på den historiskt låga innovationsgraden inom segmentet kvinnohälsa samt en tilltagande oro över att förskriva antibiotika. Personall som arbetar inom gynekologi och på ungdomsmottagningar uttrycker ofta i olika sammanhang att man efterlyser ett antibiotikafritt alternativ. Om det dessutom är receptfritt säkras att kvinnorna snabbt får tillgång till behandling utan att behöva invänta recept. Inom hälso- och sjukvården är man mycket medveten om det eskalerande hotet med antibiotikaresistens.

Vernivia® adresserar en global marknad med tydliga konkurrensfördelar jämfört med befintliga behandlingar

Vernivia har kliniskt bevisad effekt med överlägsen symptomlindring samt utläkning åtminstone i nivå med de idag mest använda antibiotikabaserade behandlingarna. Vernivia är en antibiotikafri OTC-behandling av BV, den vanligast förekommande underlivsinfektionen hos kvinnor. Behandlingen appliceras och verkar lokalt utan systemisk påverkan eller biverkningar. Baserat på den globala utbredningen av BV med en prevalens på cirka 30 procent hos kvinnor i fertil ålder där sjukdomen idag framför allt behandlas med antibiotika, kan Pharmiva bidra till en minskad risk för utökad antibiotikaresistens. Vernivia är dessutom CE-certifierad för prevention av vulvovaginal candida (VVC), en svampinfektion i slida och slidmyrning med en prevalens på cirka 9 procent hos yngre vuxna kvinnor. VC kan uppträda samtidigt som BV och många drabbas av upprepade VC-infektioner och utgör ett växande problem att behandla tex vid en blandinfektion med BV. Därav behovet av en behandling som hjälper mot båda infektionerna samtidigt.

Pharmivas strategi

Pharmivas strategi är att genom både egen försäljning och samarbetspartners erbjuda en effektiv egenvårdsbehandling av bakteriell vaginos fri från antibiotika. I Sverige kommer Pharmiva själva ansvara för marknadsföring och försäljning medan Pharmiva planerar att använda sig av e-handelskanaler samt att, där det bedöms fördelaktigt, ingå samarbetsavtal med partners i utvalda marknader i Europa och USA. Pharmiva utvärderar även olika former av samarbetsavtal för utvalda marknader i övriga delar av världen som kommer följa de initialt prioriterade geografierna Europa och USA. Målet med den första produkten Vernivia är att etablera den som standard och marknadsledande för behandling av bakteriell vaginos.

För att etablera Vernivia som rekommenderad behandlingsstandard fokuserar Pharmiva initialt på att bearbeta vårdgivare så som gynekologer, barnmorskor, och patienter samt att använda apotekskedjor (såväl fysiska som digitala) som primär säljkanal. Pharmivas teknologi och pipeline av behandlingar baserade på den teknologiska plattformen Venerol® mot ytterligare indikationer såsom vulvovaginal candida infektion och sexuellt överförbara sjukdomar, utgör grunden i visionen att bli det globalt ledande Bolaget inom antibiotikafria behandlingar av intyminfektioner och underlivsåkommor för kvinnor.

Patent

Pharmiva har godkända patent och patentansökningar inom två patentfamiljer vilka ägs helt av Pharmiva AB (publ). Patentfamilj 1, FOAM I, härrör till Bolagets proprietära produkt och dess användning för behandling av kroppskaviteter, såsom vagina, urinerör, mm. Produkten baseras på nyttjande av ett unikt, vattenbaserat skum innehållande monoglyceri-

der i form av fasta lipidkristaller, vilket uppvisar extremt god stabilitet, även i kombination med väteperoxid. Tack vare innovationen möjliggörs effektiv behandling av en mångfald tidigare svårbehandlade sjukdomar i kroppskaviteter och möjliggör effektiva preventiva behandlingar. Patent finns godkända i USA, Japan, Kina, Ryssland och Sydafrika. Patents slutdag är 2035. Patentansökningar finns pågående i Europeiska Patentverket (EPO), Brasilien, Kanada, Indien, Indonesien, Korea, Australien och Hongkong.

Patentfamilj 2, FOAM II, refererar till nyttjande av icke lipofila, hydrofila gaser för att åstadkomma ett särskilt stabilt skum. Innovationen möjliggör effektiv administrering av läkemedel för en mångfald av tidigare svårbehandlade sjukdomar, även innefattande hudsjukdomar genom effektiva preventiva behandlingar både på hud och i kroppskaviteter. Patent för FOAM II finns ännu så länge godkänt i Sydafrika och USA (förhandsbesked), ansökningar är under behandling i Japan, Kina, Ryssland, Europeiska Patentverket (EPO), Brasilien, Kanada, Indien, Indonesien, Korea, OAPI, ARIPO, Australien och Hongkong. Pharmiva arbetar även med underlag som kan leda till ytterligare patentansökningar inom Bolagets verksamhetsområde, vilka ytterligare kan bredda tillämpningsområdet för bolagets produkter.



Finansiell information

Rörelsens intäkter och resultat

Pharmiva är ett utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter från försäljning, vilken planeras initieras sent 2021. Nettoresultatet för det andra kvartalet 2021 uppgick till -4,5 MSEK (-2,9). Ökningen av rörelsekostnaderna är till största del hänförliga till pågående kliniska studier, nyrekryteringar samt lanseringsarbete.

Kassaflöde

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 31,1 MSEK (7,8). Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -7,4 MSEK (-2,4).

Likviditet och finansiering

KSEK	2021 Q2	2020 Q2	2021 Q1-Q2	2020 Q1-Q2	2020 helår	2019* helår
Kassaflöde, löpande verksamheten	-7 376	-2 400	-9 897	-6 736	-14 502	-6 367
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-955	-263	-1 767	-776	-1 500	-3 969
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	0	7 043	30 837	6 942	19 512	12 229
Periodens kassaflöde	-8 331	4 380	19 173	-570	3 510	1 893
Likvida medel vid periodens ingång	39 414	3 450	11 910	8 400	8 400	6 507
Likvida medel vid periodens utgång	31 083	7 830	31 083	7 830	11 910	8 400

2018 beslutade styrelsen i Pharmiva om att inrätta ett långsiktigt incitamentsprogram i form av ett optionsprogram för Bolagets ledning och andra nyckelpersoner. Totalt har 7 450 optioner tilldelats under TO1 och inga ytterligare tilldelningar kommer att ske. Varje option i programmet berättigar innehavaren att efter omräkning med anledning av efterföljande emissioner (i enlighet med optionsvillkoren) teckna 5,8 aktier, vilket innebär att antalet aktier som totalt kan tecknas inom ramen för programmet nu uppgår till 43 147 aktier. Teckningsperioden för optionerna löper från den 27 april 2018 till och med den 27 april 2023 med en teckningskurs om SEK 33,64.

Teckningsoptioner i TO2 tilldelades och förvärvades under januari 2021 av VD Christina Östberg Lloyd (90 000) och

COO Caroline Akerjordet (45 000). Varje teckningsoption ger ägaren rätten att under optionens teckningsperiod, som löper från och med den 15 november 2023 till och med den 26 november 2023 teckna en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs av 28,00 kr per aktie.

Den 4 mars 2021 beslutade Styrelsen i Bolaget, om en emission av högst 1 092 500 Units. Varje Unit bestod av två (2) nyemitterade aktier och en (1) teckningsoption. Varje teckningsoption av serie TO3 berättigar till teckning av en (1) ny aktie under tidsperioden 28 mars till och med den 8 april 2022. Teckningskursen fastställs genom 70 procent av den volymviktade genomsnittliga betalkursen under 20 handelsdagar omedelbart föregående och inräknat den 21 mars 2022, dock med ett högsta värde om 20 SEK per aktie.

Investeringar

Pharmivas investeringar redovisas i tabellen nedan:

KSEK	2021 Q2	2020 Q2	2021 Q1-Q2	2020 Q1-Q2	2020 helår	2019* helår
Aktiverade kostnader utvecklingsarbete	654	105	1 314	466	1 035	3 080
Patent	301	158	453	310	465	794
Materiella anläggningstillgångar	0	0	0	0	0	95
Totalt	955	263	1 767	776	1 500	3 969

Aktien och eget kapital

Tabellerna nedan återger information om Pharmivas eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 juni 2021 uppgick till 41 316 KSEK (15 628), varav aktiekapitalet uppgick till

857 KSEK (131). Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier uppgår för rapportperioden april-juni till -0,63 SEK (-0,86). Pharmiva har fler än 1 000 aktieägare.

KSEK	2021 Q1-Q2	2020 Q1-Q2	2020 helår	2019 helår*
Eget kapital vid årets ingång	20 754	14 843	14 843	10 466
Nyemission	30 837	7 043	19 917	14 175
Periodens resultat	-10 275	-6 258	-14 006	-9 798
Belopp vid periodens utgång	41 316	15 628	20 754	14 843
Resultat per aktie, SEK	-1,70	-1,96	-3,78	-3,45
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-1,22	-1,86	2,80	-3,40
Genomsnittligt antal aktier	6 049 472	3 199 992	3 704 048	2 982 210
Upplysningar om aktiekapital	Antal aktier		Kvotvärde per aktie	
Antal/värde vid årets ingång	4 956 972		0,12	
Antal/värde 2021-06-30	7 141 972		0,12	

Personal och organisation

Pharmivas organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Pharmiva har sju anställda personer och ett nära samarbete har etablerats med nyckelkonsulter inom patent, klinisk prövning, juridik och ekonomi.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns en generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet vid kliniska studier. Bolagets finansiering och likviditet är också osäkerhetsfaktorer. Pharmiva hanterar så långt möjligt påverkan av Covid-19, i den utsträckning det är möjligt för att begränsa påverkan på Bolagets ekonomiska situation samt den pågående PIVA01-studien. Det finns inga andra kända händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

Redovisningsprinciper

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 (K3). Övriga tillämplade principer framgår av senaste årsredovisning.

28 december 2020 gjordes en aktiesplit på 3:1. Resultat per aktie är justerat för denna aktiesplit. Omräkning av jämförelsetalen för 2019 (RevR5) har gjorts då Årsredovisning 2019 hänför sig till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Lund den 19 augusti, 2021

Styrelsen för Pharmiva AB

Malte Zaunders, *Ordförande*
Ulf Blom
Karin Bryder
Ingrid Atteryd Heiman
Kristina Ingvar
Jenny Rydhström
David Sagna
Christina Östberg Lloyd, *Verkställande Direktör*

Delårsrapporten har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor.

*28 december 2020 gjordes en aktiesplit på 3:1. Resultat per aktie är justerat för denna aktiesplit. Omräkning av jämförelsetalen för 2019 har gjorts då Årsredovisning 2019 hänför sig till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår

Ekonomiska rapporter

Resultaträkning

KSEK	2021 Q2	2020 Q2	2021 Q1-Q2	2020 Q1-Q2	2020 helår	2019* helår
Nettoomsättning	0	0	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	654	105	1 314	466	1 035	3 081
Övriga rörelseintäkter	0	0	4	1	24	4
Summa rörelsens intäkter	654	105	1 318	467	1 059	3 085
Råvaror och förnödenheter	-655	-146	-1 314	-196	-1 347	-251
Övriga externa kostnader	-2 543	-1 883	-6 458	-4 503	-9 628	-8 268
Personalkostnader	-1 654	-774	-3 232	-1 829	-3 353	-3 504
Avskrivningar	-286	-163	-553	-168	-666	-780
Övriga rörelsekostnader	-8	-1	-36	-2	-23	-6
Summa rörelsens kostnader	-5 146	-2 967	-11 593	-6 698	-15 017	-12 810
Rörelseresultat	-4 492	-2 862	-10 275	-6 231	-13 958	-9 725
Resultat från finansiella poster	0	-13	0	-27	-48	-73
Resultat före skatt	-4 492	-2 875	-10 275	-6 258	-14 006	-9 798
Periodens resultat	-4 492	-2 875	-10 275	-6 258	-14 006	-9 798

Balansräkning

KSEK	2021 30 juni	2020 30 juni	2020 31 dec	2019* 31 dec
TILLGÅNGAR				
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbete	10 007	9 132	9 225	8 820
Patent och varumärken	1 685	1 098	1 243	794
Summa immateriella anläggningstillgångar	11 692	10 230	10 468	9 614
Inventarier, verktyg, installationer	63	82	73	92
Summa anläggningstillgångar	11 755	10 312	10 541	9 706
<u>Omsättningstillgångar</u>				
Kortfristiga fordringar	371	0	0	0
	1 040	144	1 244	679
Kassa och bank	31 083	7 830	11 910	8 400
Summa omsättningstillgångar	32 494	7 974	13 154	9 079
SUMMA TILLGÅNGAR	44 249	18 286	23 695	18 785
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	41 316	15 628	20 754	14 842
Långfristiga skulder	0	304	0	405
Kortfristiga skulder	2 933	2 354	2 941	3 538
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	44 249	18 286	23 695	18 785

Kassaflödesanalys

KSEK	2021 Q2	2020 Q2	2021 Q1-Q2	2020 Q1-Q2	2020 helår	2019* helår
Kassaflöde, löpande verksamheten	-7 376	-2 400	-9 897	-6 736	-14 502	-6 367
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-955	-263	-1 767	-776	-1 500	-3 969
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	0	7 043	30 837	6 942	19 512	12 229
Periodens kassaflöde	-8 331	4 380	19 173	-570	3 510	1 893
Likvida medel vid periodens ingång	39 414	3 450	11 910	8 400	8 400	6 507
Likvida medel vid periodens utgång	31 083	7 830	31 083	7 830	11 910	8 400

Förändring eget kapital

KSEK	Aktie- kapital	Fond för utv. utgifter	Överkurs- fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
Utgående balansräkning 2020-12-31	595	9 225	57 481	-46 547	20 754
Nyemission	262		30 575		30 837
Periodens resultat				-10 275	-10 275
Utgående balans 2021-03-31	857	9 225	88 056	-56 822	41 316

Nyckeltal

	2021-06-30	2020-06-30	2020	2019*
Rörelsekapital ¹ , KSEK	30 500	6 690	10 213	6 794
Kassalikviditet ² , %	1 630%	621%	447%	256%
Soliditet ³ , %	93%	85%	88%	79%
Skuldsättningsgrad ⁴ , %	0%	0%	0%	3%

¹ Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder.

² Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder.

³ Eget kapital i procent av balansomslutningen.

⁴ Räntebärande skulder i procent av eget kapital.

*28 december 2020 gjordes en aktiesplit på 3:1. Resultat per aktie är justerat för denna aktiesplit. Omräkning av jämförelsetalen för 2019 har gjorts då Årsredovisning 2019 hänför sig till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår.

Kommande informationstillfällen

Delårsrapport januari – september 2021 avges den 18 november 2021.
Bokslutskommuniké 2021 avges den 24 februari 2022.

Frågor

Vid eventuella frågor, vänligen kontakta Christina Östberg Lloyd, VD Pharmiva AB (publ),
e-post Christina.Lloyd@pharmiva.com.



Pharmiva AB (publ)
Sankt Lars väg 45 B
222 70 Lund
info@pharmiva.com
046-286 51 00