



pharmiva

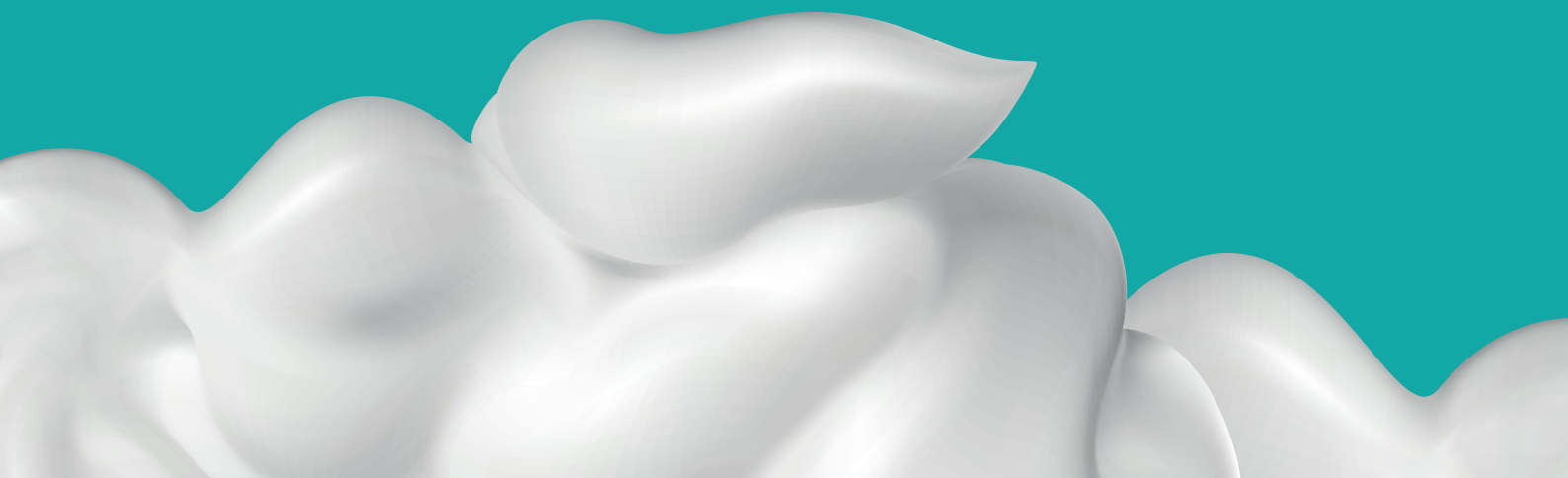
Delårsrapport 2021

Q1 januari – mars 2021

Publiceringsdatum 20 maj 2021

**Framgångsrik notering på Nasdaq
och nyemission säkerställer
Pharmivas fortsatta expansion.**

**Stärkt organisation och framsteg
i användarstudie ger momentum
mot planerad lansering.**



Första kvartalet (januari–mars 2021)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 MSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 6,4 MSEK (3,8)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -5,8 MSEK (-3,4)
- Resultat per aktie uppgick till -1,14 kr (-1,11)

Väsentliga händelser under första kvartalet (januari–mars 2021)

- Pharmiva meddelade att teckningsperioden avslutades den 19 mars 2021 avseende emission av units, bestående av aktier och vederlagsfria teckningsoptioner, inför notering av Bolagets på Nasdaq First North Growth Market. Genom emissionen tillfördes Pharmiva 35 miljoner kronor före emissionskostnader, antalet aktieägare efter emissionen uppgick till ca 930.
- Pharmiva meddelade att Bolaget den 30 mars godkänns för upptagande till handel på Nasdaq First North Growth Market. Handeln i Pharmivas aktie samt teckningsoption av serie TO3 på Nasdaq First North inleddes på onsdagen den 31 mars 2021. Pharmiva aktie handlas under kortnamn "PHARM" och teckningsoptionen av serie TO3 handlas under kortnamn "PHARM TO3". Lago Kapital LTD agerar market maker i Pharmiva.

Väsentliga händelser efter periodens slut

- Valberedningen i Pharmiva meddelade att man avser föreslå 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 AB (publ) publicerade kallelse till årsstämma som hålls den 20 maj 2021.
- Pharmiva meddelar att de första patienterna påbörjat sin behandling i bolagets användarstudie av Vernivia® – en ny receptfri behandling av bakteriell vaginos. Syftet med studien är att samla in information kring användarupplevelsen inför lansering av Vernivia® på svenska apotek under inledningen av 2022.
- 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 fram tills nu. 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. Den användarstudie som Pharmiva nyligen initierade i Sverige involverar nu sju kliniker och rekryteringen av patienter håller högt tempo.

Resultat i korthet

KSEK	2021 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Nettoomsättning	0	0	0	0
Aktiverat arbete	663	361	1 035	3 081
Övriga rörelseintäkter	4	1	24	4
Rörelsens kostnader	-6 446	-3 731	-15 017	-12 810
Rörelseresultat	-5 783	-3 370	-19 958	-9 725
Periodens resultat	-5 783	-3 383	-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

Redan för 30 år sedan när jag började arbeta som gynekolog var bakteriell vaginos ett stort problem. Kvinnor som kom till mig ville inte ens bli undersökta på grund av skamkänslor för hur de luktade. Dessutom tvingades många av dem komma tillbaka då den antibiotikabehandling de fick i sin tur orsakat dem svampinfektion. En ond spiral uppstod. Att det fortfarande, tre decennier senare, saknas en ändamålsenlig behandling mot världens vanligaste underlivsinfektion är för mig ett tydligt tecken på den enorma outnyttjade potential som finns i att investera i behandlingar och produkter som förbättrar kvinnors vaginala hälsa.

Det är därför med stolthet som jag nu leder Pharmiva inför lanseringen av vår första produkt Vernivia® – den första behandlingen mot bakteriell vaginos som både snabbt lindrar symtomen och läker ut själva infektionen utan att använda antibiotika.

Den 31 mars noterades Pharmivas aktie på Nasdaq First North Growth Market – en viktig milstolpe som innebär en tydlig extern kvalitetsstämpel på våra interna kontrollprocesser, finansiella rapportering och förmågan att upprätthålla en god transparens mot våra ägare. I samband med börsintroduktionen genomförde vi en övertecknad nyemission som innebär att vi nu har finansiella muskler att genomföra den planerade lanseringen av vår första produkt. Under våren har takten ökat inom alla områden och vi ser redan stora fördelar med att vara ett noterat bolag – det ger oss en ökad synlighet och attraktivitet som underlättar diskussionerna med potentiella samarbetspartner och rekryteringen av fler kompetenta medarbetare.

Vårt fulla fokus ligger nu på förberedelserna inför lanseringen av Vernivia®. Alla myndighetsgodkännanden är på plats och produktionen av produkten fungerar väl. E-handel är en viktig komponent i vår kommersialiseringstrategi, både genom partnerskap och i egen regi. Vi är väldigt glada att arbeta med Jenny Rydhström som föreslås för inval i vår styrelse vid dagens bolagsstämma. Jenny har grundat det framgångsrika e-handelsföretaget Gents, som under hennes ledning nått en årlig omsättning på mer än 100 miljoner kronor. Hennes erfarenheter kommer att vara av stort värde när Pharmiva nu snart tar klivet in på konsumentmarknaden, först i Sverige och sedan vidare ut i Europa.

För en lyckad lansering krävs en djup förståelse för våra framtida kunders behov. Därför har vi initierat en användarstudie där 75 kvinnor med diagnosen bakteriell vaginos behandlas med Vernivia®. Studien kommer att ge oss ökad kunskap om hur produkten upplevs och inklusionen av patienter pågår för fullt. Vi har mött ett stort intresse från såväl den medicinska professionen som patienter att bidra

till studiens genomförande – ett tydligt kvitto på behovet av en mer ändamålsenlig behandling av världens vanligaste underlivsinfektion. Parallellt med användarstudien, som utförs i Sverige, pågår en dubbelblind, placebokontrollerad klinisk prövning av Vernivia® i Skottland. Den genomförs för att dokumentera effekten av behandling under sju dagar och resultaten kan bli ett bra komplement till redan befintliga data i vår framtida dialog med gynekologer, barnmorskor och patienter.

Som de flesta bolag har vi behövt anpassa vår verksamhet till den pågående covid-19-pandemin, men så här långt har vi inte drabbats av några allvarliga konsekvenser av virusutbrottet. Den lock-down som rått i Skottland har visserligen försenat rekryteringsprocessen till vår kliniska prövning i landet, men eftersom vår produkt redan är godkänd behöver vi inte invänta studieresultaten innan vi startar lanseringen.

Pharmiva, och i första steget, har en global potential. Att realisera denna kräver förmåga att hantera de utmaningar som det innebär för ett litet bolag att kommersialisera en ny produkt och vi har ett ständigt fokus på att identifiera och eliminera alla fallgropar. Vi har byggt ett fantastiskt team med kompetens och lång erfarenhet inom alla de nyckelområden som är viktiga för en lyckad lansering: medicinsk expertis, produktutveckling, interaktion med regulatoriska myndigheter, produktion och logistik, marknadsföring, kapitalmarknadsfrågor och – inte minst – den övergripande förmågan att leda och bygga framgångsrika bolag.

Lund, 20 maj 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® 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. 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 av behandlingen stod i direkt paritet till de doser som administrerades där både en-dos 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 antibiotika-behandlingarna, 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. Personal 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 symtomlindring 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 och ger inga systemiska effekter (dvs effekter utanför det målorgan som ska behandlas) eller biverkningar. Baserat på den globala utbredningen av BV med en prevalens på cirka 30 procent hos kvinnor i fertil ålder där sjukdomen idag framförallt behandlas med antibiotika, kan Pharmiva bidra till en minskad risk för utökad antibiotikaresistens. Vernivia® är dessutom i sin CE-certifiering godkänd för prevention av vulvovaginal candida (VC) vilket är svampinfektion i slida och slidmynning 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. E-handel kommer att vara en viktig försäljningskanal både i Sverige och internationellt. Pharmiva utvärderar även olika former av samarbetsavtal för utvalda marknader i övriga delar av världen som kommer följa de initialt prioriterade geografier i 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 parallellt bearbeta vårdgivare (såsom gynekologer och barnmorskor) och patienter. Apotekskedjor – både fysiska och digitala – kommer att vara den primära säljkanalen. Pharmivas teknologi Venerol® och bolagets pipeline av behandlingar mot ytterligare indikationer baserade på denna plattform, 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, urinrör, mm. Produkten baseras på nyttjande

av ett unikt, vattenbaserat skum innehållande monoglycerider 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. Patentens 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 ansökningar under behandling i USA, 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 tidigt 2022. Nettoresultatet för det första kvartalet 2021 uppgick till -5,8 MSEK (-3,4). Ökningen av rörelsekostnaderna är till största del hänförliga till den pågående kliniska studien PIVA01 samt nyrekryteringar.

Kassaflöde

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 39,4 MSEK (3,5). Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -2,5 MSEK (-4,2).

Likviditet och finansiering

KSEK	2021 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Kassaflöde, löpande verksamheten	-2 522	-4 228	-14 502	-6 367
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-811	-621	-1 500	-3 969
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	30 837	-101	19 512	12 229
Periodens kassaflöde	27 504	-4 950	3 510	1 893
Likvida medel vid periodens ingång	15 083	8 400	8 400	6 507
Likvida medel vid periodens utgång	39 414	3 450	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 Karoline 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 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Aktiverade kostnader utvecklingsarbete	659	361	1 035	3 080
Patent	152	260	465	794
Materiella anläggningstillgångar	0	0	0	95
Totalt	811	621	1 500	3 969

Aktien och eget kapital

Tabellerna nedan återger information om Pharmivas eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 mars 2021 uppgick till 45 808 KSEK (11 460), varav aktiekapitalet uppgick till 857 KSEK (102). Resultat efter skatt dividerat med genom-

snittligt antal aktier uppgår för rapportperioden januari - mars till -1,14 SEK (-1,11). Pharmiva har fler än 1 000 aktieägare.

KSEK	2021 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Eget kapital vid årets ingång	20 754	14 843	14 843	10 466
Nyemission	30 837	0	19 917	14 175
Periodens resultat	-5 783	-3 383	-14 006	-9 798
Belopp vid periodens utgång	45 808	11 460	20 754	14 843
Resultat per aktie, SEK	-1,14	-1,11	-3,78	-3,45
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,69	-1,09	2,80	-3,40
Genomsnittligt antal aktier	5 078 361	3 052 302	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 2021-03-31		7 141 972	0,12	

Personal och organisation

Pharmivas organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, tillverkning, kvalitetssäkring, 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 hänförs 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.

Lund den 20 maj, 2021

Styrelsen för Pharmiva AB

Malte Zaunders, Ordförande
Ulf Blom
Karin Bryder
Ingrid Atteryd Heiman
Kristina Ingvar
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 hänförs till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår.

Ekonomiska rapporter

Resultaträkning

KSEK	2021 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Nettoomsättning	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	659	361	1 035	3 081
Övriga rörelseintäkter	4	1	24	4
Summa rörelsens intäkter	663	362	1 059	3 085
Råvaror och förnödenheter	-660	-51	-1 347	-251
Övriga externa kostnader	-3 941	-2 620	-9 628	-8 268
Personalkostnader	-1 578	-1 055	-3 353	-3 504
Avskrivningar	-267	-5	-666	-780
Övriga rörelsekostnader	0	-1	-23	-6
Summa rörelsens kostnader	-6 446	-3 732	-15 017	-12 810
Rörelseresultat	-5 783	-3 370	-13 958	-9 725
Resultat från finansiella poster	0	-13	-48	-73
Resultat före skatt	-5 783	-3 383	-14 006	-9 798
Periodens resultat	-5 783	-3 383	-14 006	-9 798

Balansräkning

KSEK	2021 31 mar	2020 31 mar	2020 31 dec	2019* 31 dec
TILLGÅNGAR				
<u>Immateriella anläggningstillgångar</u>				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbete	9 628	9 181	9 225	8 820
Patent och varumärken	1 389	1 054	1 243	794
Summa immateriella anläggningstillgångar	11 017	10 235	10 468	9 614
Inventarier, verktyg, installationer	68	87	73	92
Summa anläggningstillgångar	11 085	10 322	10 541	9 706
<u>Omsättningstillgångar</u>				
Kortfristiga fordringar	1 497	466	1 244	679
Kassa och bank	39 414	3 450	11 910	8 400
Summa omsättningstillgångar	40 911	3 916	13 154	9 079
SUMMA TILLGÅNGAR	51 996	14 238	23 695	18 785
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	45 808	11 459	20 754	14 842
Långfristiga skulder	0	304	0	405
Kortfristiga skulder	6 188	2 475	2 941	3 538
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	51 996	14 238	23 695	18 785

Kassaflödesanalys

KSEK	2021 Q1	2020 Q1	2020 helår	2019 helår*
Kassaflöde, löpande verksamheten	-2 522	-4 228	-14 502	-6 367
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-811	-621	-1 500	-3 969
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	30 837	-101	19 512	12 229
Periodens kassaflöde	27 504	-4 950	3 510	1 893
Likvida medel vid periodens ingång	11 910	8 400	8 400	6 507
Likvida medel vid periodens utgång	39 414	3 450	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				-5 783	-5 783
Utgående balans 2021-03-31	857	9 225	88 056	-52 330	45 808

Nyckeltal

	2021 Q1	2020 Q1	2020	2019*
Rörelsekapital ¹ , KSEK	35 492	2 747	10 213	6 794
Kassalikviditet ² , %	755%	335%	447 %	256 %
Soliditet ³ , %	88%	80%	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 Års-redovisning 2019 hänför sig till endast 8 månader beroende på justering från brutet räkenskapsår.

Finansiell kalender

Delårsrapport januari – juni 2021 avges den 19 augusti 2021.
 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