



**DELÅRSRAPPORT
1 JULI- 30 SEPTEMBER 2017**

VICORE PHARMA HOLDING AB (PUBL)

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Sammanfattning av perioden	3
VD ord	4
Genombrott i forskningen av AT2 receptorn	5
Strategi	6
Verksamhet och inriktning	7
Övrig information	8
Finansiell information	9
Kommande finansiella rapporter	9
Resultaträkning, koncern	10
Balansräkning, koncern	11
Kassaflödesanalys, koncern	12
Resultaträkning, moderbolag	13
Balansräkning, moderbolag	14
Kassaflödesanalys, moderbolag	15
Ordlista	16
Adresser	17

SAMMANFATTNING AV PERIODEN

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- I augusti presenterades den första analysen från utfallet av Fas I tilläggsstudien. Den visade att C21 var säkert och tolererades väl i en riskgrupp för metabola störningar. I tillägg indikerade den även positiva effekter på fettmetabolism.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- I oktober presenterades data från den fördjupade analysen av Fas I tilläggsstudien där man kunde stärka tidigare publicerade data att C21 har fördelaktiga effekter på fettmetabolism vilket är första gången farmakodynamiska effekter kunnat demonstrerats i människa med C21 och därigenom för AT2-receptor stimulering.

UTVALDA PUBLICERADE STUDIER MED C21

Under och efter periodens utgång

- Anti-fibrotic potential of AT2-receptor agonists.** Wang Y et al. *Frontiers in Pharmacology* (2017), 8: Article 564. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28912715> En sammanfattning av prekliniska in-vivo studier som har påvisat anti-fibrotiska effekter av AT2-receptorstimulering med C21
- Centrally mediated cardiovascular actions of the Angiotensin II type 2 receptor.** Steckelings UM et al. *Trends in Endocrinology & Metabolism* (2017), 28: 684-693. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28733135> Stimulering av de centrala AT2-receptorerna resulterar i en inhibering av (sympatisk) utflöde och en sänkning av blodtrycket.
- AT2 receptor agonist C21: A silver lining for diabetic nephropathy.** Pandey A & Gaikwad AB. *Europ J Pharmacol*, <http://dx.doi.org/10.1016/j.ejphar.20127.09.036>. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28943106> C21 minskar oxidativ stress (superoxid produktion), inflammation och fibros i njurarna, vilka är viktiga faktorer att påverka vid njurskador.

FINANSIELL SAMMANSTÄLLNING (KONCERN)

KSEK	Juli-Sept 2017	Juli-Sept 2016	Jan-Sept 2017	Jan-Sept 2016	Helår 2016
Rörelseresultat	- 1 685	-1 587	-6 512	-4 847	-6 649
Resultat efter finansiella poster	- 1 687	-1 588	-6 573	-4 850	-6 652
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,10	-0,31	-0,26	-0,54
Eget kapital per den 30 september	119 557	77 398	119 557	77 398	75 597
Kassaflödet för den löpande verksamheten	-1 718	-1 027	-8 409	-7 490	-7 289
Kassaflödet för investeringsverksamheten	-5 772	-3 093	-13 665	-9 085	-13 940
Likvida medel vid periodens slut	32 734	8 918	32 734	8 918	4 265

VD-ORD

Bästa aktieägare,

Nedan följer en summering av händelser under det tredje kvartalet.

SLUTLIGA FÖRBEREDELSE INFÖR FAS IIA STUDIEN

Det förberedande arbetet för att kunna inleda Fas IIA studien på Idiopatisk lungfibros (IPF) pågår och är nu i slutfasen. En ansökan om att påbörja studien beräknas lämnas in före årets slut. Ett godkännande att påbörja studien förväntas sedan under kvartal 1, 2018. Vi är glada att kunna rapportera att vår kraftansamling kring fibrotiska sjukdomar med sällläkemedelsstatus har medgett för oss att accelerera utvecklingen med C21. Vi kommer att kunna informera mer ingående gällande tidsprognoser för studiens genomförande och annat i kommande kvartalsrapporter.

POSITIVA RESULTAT FRÅN FAS I TILLÄGGSSTUDIEN

Vi har under kvartalet publicerat utfallet från Fas I tilläggstudien. Den första analysen av biomarkörer som publicerades i augusti verifierade att C21 var väl tolererat och säkert även i metabola riskgrupper. I en djupgående analys med ytterligare biomarkörer som publicerades i början av oktober så kunde man i tillägg till säkerhet-, och tolerabilitetsaspekterna se fördelaktiga metabola effekter med C21.

C21 visade kliniskt relevanta skyddande effekter på blodlipider; en sänkning av plasma LDL (låg densitet lipoprotein, det skadliga kolesterolet) och en ökning av HDL (hög densitet lipoprotein, det goda kolesterolet) för C21-gruppen men inte för placebogrupper. Vi kunde skönja dessa effekter även i den första analysen men det var först efter den djupgående analysen vi med statistisk signifikans kunde säkerställa detta. Det är de första farmakodynamiska effekterna som demonstrerats i människa med C21 och för AT2-receptor stimulering.

UPPDATERAD STRATEGI

Styrelsen och ledningen har under hösten gjort en strategisk översyn för att ytterligare tydliggöra och effektivisera bolagets arbete. Strategin innebär i korthet att bolaget ska fokusera på att exploatera C21 för fibrotiska sjukdomar med sällläkemedelsstatus.

Den kliniska utvecklingen av C21 på indikationen IPF är vårt viktigaste fokus. Utöver detta fokus söker vi aktivt en andra



indikation inom närliggande områden som ska medge för oss att accelerera utvecklingen genom en fokuserad kunskaps- och datagenerering. Pulmonell arteriell hypertension (PAH) och fibrotiska njursjukdomar med sällläkemedelsstatus är särskilt intressanta för vår vidareutveckling. Parallellt med detta arbete fortsätter det tidiga forskningsarbetet med att identifiera nya läkemedelsmolekyler som kan utvecklas för indikationer utanför sällläkemedelsområdet tillsammans med Vicore Pharms samarbetspartner Emeriti Bio.

ÖVRIGA AKTIVITETER

Vi har under hösten deltagit på ett flertal konferenser, bland andra NLS days i Malmö och Pareto Health Care Conference i Stockholm där vi presenterat bolaget för investerare och läkemedelsbolag. Framöver kommer vi delta i ytterligare internationella läkemedels- och investerarkonferenser. Vi kommer även delta med presentationer på, Erik Penser banks bolagsdag i Stockholm den 23 november samt på Stora Aktiedagen i Göteborg den 27 november.

Jag ser med tillförsikt fram emot de kommande månaderna som kommer innebära viktiga steg för utvecklingen av C21 mot ett läkemedel för IPF. Jag hoppas att våra aktieägare följer med oss i våra ansträngningar och ser fram emot att rapportera kring vår utveckling i kommande rapporter.

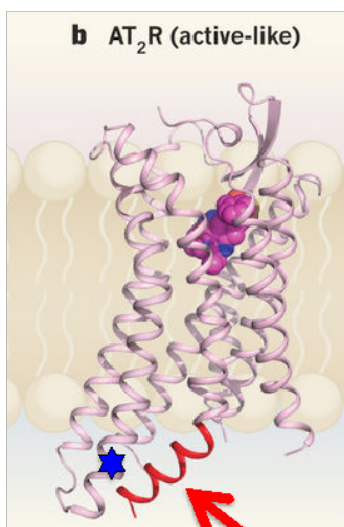
Per Jansson, VD

GENOMBROTT I FORSKNINGEN AV AT2-RECEPTORN

De senaste 12 månaderna har varit en av de mest intressanta perioderna när det gäller angiotensin II typ 2 receptorn (AT2-receptorn) sedan den upptäcktes år 1989.

Två viktiga och banbrytande skäl ligger till grund för mitt påstående. För det första har C21 som den första AT2-receptoragonisten i sin klass och som Vicore Pharms ledande läkemedelskandidat slutfört Fas I studier med bra resultat inklusive farmakodynamiska effekter och därmed tagit ett viktigt steg mot att bli det första läkemedlet med verkan på AT2-receptorn.

För det andra har en betydelsefull artikel publicerats i tidskriften Nature i april (Zhang et al., Nature 2017 Apr 20; 544: 327-332). Denna beskriver kristallisering av AT2-receptorn. Denna studie bekräftar att AT2-receptorn har sju transmembrana domäner och har samma sekvenser av aminosyror som en "klassisk" klass A G-protein kopplad receptor (GPCRs). Däremot, så identifierades oväntat att strukturen av receptorn vid bindning till en agonist gjorde att receptorn ändrade sin anpassning på ett väldigt ovanligt sätt, vilket gjorde att intracellulära helix VIII kom i en position där den blockerar bindning ställen för G-proteiner och β -arrestin vid helices III och VI



Helix VIII blocking the G-protein and β -arrestin binding sites

Adapted from C.G. Tate, Nature 2017, 544:307-8



Det är mycket troligt att denna ovanliga struktur, som så vitt vi vet aldrig har beskrivits för någon receptor, ger oss en förklaring till varför signaler och funktioner hos AT2-receptorn är så distinkta från "klassiska" GPCRs (som t.ex. AT1-receptorn). Det förstärker även bilden av den skyddande karaktären av AT2-receptorn eftersom signaler från klassiska GPCRs snarare bidrar till sjukliga tillstånd (inflammation, fibros) medan AT2-receptorn motverkar sådana.

Detta genombrottsfynd vad gäller karaktären av AT2-receptorn kommer säkerligen initiera mer forskning kring strukturen och signalering av receptorn så att AT2-receptorn i framtiden inte längre kommer att tillskrivas som "enigmatisk", utan accepteras som en prototyp för en ny familj av skyddande, GPCR liknande receptorer.

Vi tolkar det faktum att kvalificerade forskargrupper vid University of California tillsammans med andra bidragande universitet och läkemedelsföretaget Merck påtagit sig att kristallisera receptorn som en stark signal att den nu håller på att bli en etablerad målreceptor för nya läkemedel och vi är tacksamma för deras initiativ.

Ulrike Muscha Steckelings, CSO

Källa: Zhang et al. Structural basis for selectivity and diversity in angiotensin II receptors. doi: 10.1038/nature22035

STRATEGI

Styrelsen och ledningen har under hösten gjort en strategisk analys av bolagets teknologi som stöd för den framtida utvecklingen. En ingående analys av dokumenterade prekliniska data för C21 pekar på konsekventa antifibrotiska effekter i många djurmodeller som ger gott stöd för klinisk utveckling.

Den huvudsakliga strategin är därför att fokusera på fibrotiska sjukdomar inom sÄrläkemedelsområdet.

Fibros innebär att det bildas fibrös vävnad i ett eller flera organ som resultat av skada, inflammation eller av okända orsaker. Fibros kan drabba i stort sett alla organ och är ofta en viktig orsak till sjuklighet och dödlighet.

Fram till nyligen har det saknats effektiva antifibrotiska läkemedel men C21 har i djurförsök visat starka data för en lång rad fibrotiska tillstånd i lungor, njurar, hjärta, blodkärl och hud. Valet att fokusera inom fibrosområdet är därför naturligt.

Vårt huvudsakliga mål är att prioritera och accelerera den kliniska utvecklingen av C21 inom IPF och samtidigt identifiera vår nästa fibrosindikation inom sÄrläkemedelsområdet för klinisk exploatering.

Många fibrotiska sjukdomar som angriper enskilda organ som exempelvis IPF är sÄrläkemedelssjukdomar. Det finns emellertid många andra fibrotiska sjukdomar som angriper andra organ som har sÄrläkemedelsstatus. Det gäller exempelvis njurar, hjärta, lever och hud. Vicore Pharma ser en stor potential i att med C21 exploatera flera sådana sjukdomar. En stark kandidat är pulmonell arteriell hypertension (PAH), en sjukdom som till en del har likheter med IPF och där datagenerering från IPF till en del kan understödja utvecklingen. Vi kommer i och med detta att skjuta upp studien inom diabetesnefropati till längre fram i tiden för att fokusera på en andra sÄrläkemedelsindikation.

Parallellt fortgår också utvecklingsarbete med att identifiera nya läkemedelsmolekyler för större indikationer i samarbete med bolagets utvecklingspartner Emeriti Bio.

MARKNADEN FÖR SÄRLÄKEMEDEL

Marknaden för sÄrläkemedel förväntas ha en hög marknadstillväxt över kommande år. Enligt analysföretaget EvaluatePharma beräknas försäljningen av sÄrläkemedel att öka till totalt 209 miljarder dollar år 2022 (CAGR 2017 till 2022: +11,1%), vilket är ungefär dubbelt så hög som marknadstillväxten hos vanliga receptbelagda läkemedel. SÄrläkemedel prognosticeras även att utgöra 21,4% av den totala receptbelagda försäljningen av läkemedel (exklusive generiska läkemedel). C21's huvudindikation är idiopatisk lungfibros (IPF), för vilken företaget har sÄrläkemedelsstatus både i Europa och USA. Globaldata prognosticerar att den årliga försäljningen av läkemedel inom idiopatisk lungfibros kommer att ha en årlig försäljning om 2,5-3 miljarder dollar år 2025, vilket är nästan en dubbling från 2016 års försäljning om 1,5 miljarder dollar.

VERKSAMHET OCH INRIKTNING

Vicore Pharma Holding AB (publ) är sedan december 2015 noterat på Nasdaq First North och är moderbolag i en koncern vars huvudsakliga verksamhet utgörs av det helägda dotterbolaget Vicore Pharma AB.

Sedan drygt tio år tillbaka bedriver Vicore Pharma AB utveckling av en ny typ av läkemedelssubstanser som benämns AT2R-agonister. Omfattande prekliniska försök visar bland annat på generella antiinflammatoriska, antifibrotiska och anti-proliferativa egenskaper som sammantaget motverkar sjukdomar där det finns behov av organ-och vävnadsskyddande egenskaper. Vicore Pharmas första läkemedelskandidat benämnd C21 är den första småmolekylära föreningen i sin klass. Den har tilldragit

sig mycket stort forskningsintresse och har varit föremål för mer än 100 vetenskapliga artiklar, huvudsakligen kring effekter i prekliniska sjukdomsmodeller.

Utöver Vicore Pharma AB har Vicore Pharma Holding AB en finansiell tillgång i bolaget I-Tech AB (16,52%) samt helägda ITIN Holding AB (vilande bolag)

“Vicore Pharma är ett biotech bolag fokuserat på att hjälpa patienter som lider av ovanliga sjukdomar där det idag inte finns någon tillfredsställande behandling. Vårt fokus är fibrotiska sjukdomar inom sär läkemedelsområdet.”

VIKTIGA MILSTOLPAR MED C21

- Ett omfattande prekliniskt arbete som bekräftar C21's potential inom en rad olika indikationer
- Fas I studier genomförda med goda resultat
- BioMAP® studie visar mycket goda resultat med C21 på fibros
- Vicore Pharma innehar sär läkemedelsstatus med C21 för Idiopatisk lungfibros (IPF) i både EU och USA.
- Fas IIa studie på IPF kommer att påbörjas under kvartal 1, 2018

ÖVRIG INFORMATION

PERSONAL

Per den 30 september hade koncernen sex anställda. Utöver anställda anlitar bolaget konsulter för vissa specialist uppdrag.

INFORMATION OM TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Inga transaktioner har genomförts med närstående under perioden.

AKTIEN

Vicare Pharma Holdings aktie är listad på Nasdaq First North sedan 10 december 2015 under kortnamnet VICO med ISIN-kod SE0007577895. Per den 30 september uppgick totala antalet aktier till 15 868 504. Per den 30 september uppgick börsvärdet till 491 924 KSEK. Bolagets aktier är utgivna som ett aktieslag och varje aktie medför en röst på bolagsstämma.

INCITAMENTSPROGRAM

Den 8 januari 2016 utgavs 570 000 teckningsoptioner till nyckelmedarbetare och nyckelforskare i Vicore Pharma Holding. För varje option har innehavaren rätt att teckna sig för en ny aktie i Vicore Pharma Holding.

STÖRSTA AKTIEÄGARE

Per den 30 september

Aktieägare	Antal aktier	%
Protem Wessman AB	2 348 382	14,8%
Swedbank Robur	1 570 000	9,9%
HBM Healthcare Investments (Cayman) Ltd	1 200 000	7,6%
Kjell Stenberg	1 148 478	7,2%
Pomona-gruppen AB	805 830	5,1%
Eriksam Invest AB inkl. privat	600 010	3,8%
Unionen	600 000	3,8%
AFA Försäkring	502 000	3,2%
Mikael Lönn	448 859	2,8%
BD Medical consulting AB	312 000	2,0%
Övriga (ca 1000 aktieägare)	6 332 945	39,9%
Totalt antal aktier	15 868 504	100%

AB. Förfalldatumet för teckningsoptionerna är 3 januari 2020. Teckningsoptionerna har sålts till nyckelmedarbetare och nyckelforskare på marknadsmässiga villkor till ett pris (premie) som fastställts utifrån ett beräknat marknadsvärde för teckningsoptionerna med tillämpning av Black & Schoules värderingsmodell. Ökningen bolagets aktiekapital vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer att uppgå till 285 000 kronor vilket motsvarar en utspädning på 3,5 procent av det totala antalet aktier och av det totala röstetalet i bolaget.

CERTIFIED ADVISER

Vicare Pharma Holding anlitar Erik Penser bank som Certified Adviser på Nasdaq First North.

I-TECH, FINANSIELL TILLGÅNG

Utöver Vicore Pharma AB äger Bolaget 16,52 procent av aktierna i I-Tech AB som kommersialiserar en substans, Selektope®, vilken förhindrar påväxt på fartygsskrov och marina installationer. Selektope används i fartygsfärger (antifoulingfärg), och en första kommersiell färg innehållande Selektope lanserades i Japan under våren 2015. Sedan dess har ytterligare 2 kommersiella fartygsfärger lanserats internationellt. Försäljningen av Selektope för 2016 uppgick till 17 027 KSEK (5 124) enligt I-Techs årsredovisning.

RISKER OCH OSÄKERHETER

Vicare Pharma Holding AB (publ) leder och stödjer verksamheten i dotterbolaget Vicore Pharma. Utöver dotterbolaget äger Vicore Pharma Holding 16,52 % av aktierna i I-Tech AB.

Vicare Pharma är ett utvecklingsbolag som befinner sig i en fas med klinisk utveckling och de risker som det bär med sig.

Det finns en risk att de två innehaven inte uppnår sina respektive uppsatta finansiella mål. Om innehavens finansiella mål inte uppnås kan detta innebära negativa resultat effekter för Vicore Pharma Holding i framtiden.

GRANSKNING AV REVISOR

Delårsrapporterna har ej varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

FINANSIELL INFORMATION

RESULTAT

Rörelseresultatet och periodens resultat uppgick till -1 685 KSEK (-1 587) respektive -1 687 KSEK (-1 588). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,11 SEK (-0,10).

resultaträkningen. Kostnaderna har ökat vid jämförelse mot föregående år på grund av ökade kostnader för kliniska prövningar. Bolagets likvida medel uppgick per 30 september till 32 734 KSEK (9 968).

KASSAFLÖDE

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -1 718 KSEK (-1 027). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -5 772 KSEK (-3 093). Utvecklingskostnader balansförs direkt och går inte via

EGET KAPITAL

Totalt eget kapital uppgick per 30 september till 119 557 KSEK (77 398), vilket motsvarar 7,53 SEK (6,26) per aktie.

FINANSIELL SAMMANSTÄLLNING (KONCERN)

KSEK	Juli-Sept 2017	Juli-Sept 2016	Jan-Sept 2017	Jan-Sept 2016	Helår 2016
Rörelseresultat	- 1 685	-1 587	-6 512	-4 847	-6 649
Resultat efter finansiella poster	- 1 687	-1 588	-6 573	-4 850	-6 652
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,10	-0,31	-0,26	-0,54
Eget kapital per den 30 september	119 557	77 398	119 557	77 398	75 597
Kassaflödet för den löpande verksamheten	-1 718	-1 027	-8 409	-7 490	-7 289
Kassaflödet för investeringsverksamheten	-5 772	-3 093	-13 665	-9 085	-13 940
Likvida medel vid periodens slut	32 734	8 918	32 734	8 918	4 265

KOMMANDE FINANSIELLA RAPPORTER

2018-02-21 Bokslutskommuniké
2018-04-12 Årsredovisning 2017
2018-05-08 Delårsrapport, kvartal 1

Finansiella rapporter finns tillgängliga på Bolagets hemsida, www.vicorepharma.com, från offentliggörandet.

FINANSIELLA RAPPORTER KONCERNEN

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG KONCERN

KSEK	Jan-Sept 2017	Juli-Sept 2017	Jan-Sept 2016	Juli-Sept 2016	Jan-Dec 2016
Rörelsens intäkter m.m.					
Nettoomsättning	725	230	588	200	852
Aktiverat arbete för egen räkning	1908	673	679	180	1221
Övriga rörelseintäkter	47	26	60	11	60
	2680	929	1327	391	2133
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4300	-1067	-3630	-1302	-5006
Personal och styrelse	-4266	-1546	-2539	-674	-3770
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-5	-1	-5	-2	-6
Nedskrivning av immateriella tillgångar	-621	0	0	0	0
	-9192	-2614	-6174	-1978	-8782
Rörelseresultat	-6512	-1685	-4847	-1587	-6649
Resultat från finansiella investeringar					
Ränteintäkter	0	0	0	0	0
Räntekostnader	-61	-2	-3	-1	-3
	-61	-2	-3	-1	-3
Resultat efter finansiella poster	-6573	-1687	-4850	-1588	-6652
Skatt	0	0	0	0	0
Resultat	-6573	-1687	-4850	-1588	-6652

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG KONCERN

KSEK	30-sep 2017	30-sep 2016	31-dec 2016
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	69 248	51 346	56 239
Materiella anläggningstillgångar	30	3	2
Finansiella anläggningstillgångar	20 610	20 610	20 610
Summa anläggningstillgångar	89 888	71 959	76 851
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar	185	348	122
Övriga fordringar	438	494	223
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	185	208	188
Kassa och bank	32 734	8 918	4 266
Summa omsättningstillgångar	33 542	9 968	4 799
SUMMA TILLGÅNGAR	123 430	81 927	81 650
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	20 331	6 184	18 581
Fritt eget kapital	99 226	71 214	57 016
Summa eget kapital	119 557	77 398	75 597
Avsättningar			
Uppskjuten skatt	1 978	1 978	1 978
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	715	1 240	2 184
Skatteskuld	97	0	86
Övriga skulder	329	318	188
Upplupna kostnader	754	993	1 617
	1 895	2 551	4 075
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	123 430	81 927	81 650

KASSAFLÖDESANALYS KONCERN

KSEK	2017-01-01 2017-09-30	2017-07-01 2017-09-30	2016-01-01 2016-12-31	2016-01-01 2016-09-30	2016-07-01 2016-09-30
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-6 512	-1 685	-6 649	-4 848	-1 588
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	626	2	6	5	2
Erhållen ränta m.m.	0	0	0	0	0
Erlagd ränta	-61	-2	-3	-3	-1
Betald inkomstskatt	50	50	0	-161	-35
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5 897	-1 635	-6 646	-5 007	-1 622
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning(-) av kundfordringar	-63	-69	24	-202	-275
Minskning(+)/ökning(-) av fordringar	-212	-118	614	358	-312
Minskning(-)/ökning(+) av leverantörsskulder	-1 469	196	-166	-1 072	1 027
Minskning(-)/ökning(+) av kortfristiga skulder	-768	-92	-1 115	-1 567	155
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 409	-1 718	-7 289	-7 490	-1 027
Investeringsverksamheten					
Förvärv av balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	-12 900	-5 525	-12 397	-7 606	-2 373
Förvärv av patent	-731	-247	-1 043	-979	-220
Förvärv av inventarier	-34	0	0	0	0
Förvärv av långfristiga värdepapper	0	0	-500	-500	-500
Förvärv av koncernföretag	0	0	0	0	0
Årets amorteringar från koncernföretag	0	0	0	0	0
Årets lämnade lån till koncernföretag	0	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-13 665	-5 772	-13 940	-9 085	-3 093
Finansieringsverksamheten					
Årets nyemission	50 542	0	319	318	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 542	0	319	318	0
Förändring av likvida medel	28 468	-7 490	-20 910	-16 257	-4 120
Likvida medel vid årets början	4 266	40 224	25 175	25 175	13 038
Likvida medel vid årets slut	32 734	32 734	4 265	8 918	8 918

FINANSIELLA RAPPORTER MODERBOLAGET

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG MODERBOLAG

KSEK	Jan-Sept 2017	Juli-Sept 2017	Jan-Sept 2016	Juli-Sept 2016	Jan-Dec 2016
Rörelsens intäkter m.m.					
Nettoomsättning	2 226	737	1 616	543	2 175
Övriga intäkter	3	0	620	584	633
	2 229	737	2 236	1 127	2 808
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-3 172	-694	-2 409	-797	-3 332
Personalkostnader	-2 505	-975	-1 753	-517	-2 443
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-5	-2	-5	-2	-6
	-5 682	-1 671	-4 167	-1 316	-5 781
Rörelseresultat	-3 453	-934	-1 931	-189	-2 973
Resultat från finansiella investeringar					
Ränteintäkter koncern	414	111	521	215	745
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0	0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-58	-1	-3	-1	-3
	356	110	518	214	742
Resultat efter finansiella poster	-3 097	-824	-1 413	25	-2 231
Skatt	0	0	0	0	0
Periodresultat	-3 097	-824	-1 413	25	-2 231

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG MODERBOLAG

	30-sep	30-sep	31-dec
KSEK	2017	2016	2016
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	30	3	2
Finansiella anläggningstillgångar	80 624	49 224	49 224
Långfristig fordran koncern	14 661	22 483	26 936
Summa anläggningstillgångar	95 315	71 710	76 162
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar	164	167	101
Kundfordringar Vicore	393	1 153	431
Övriga fordringar	1	3	29
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	174	189	175
Kassa och bank	31 076	7 600	3 119
Summa omsättningstillgångar	31 808	9 112	3 855
SUMMA TILLGÅNGAR	127 123	80 822	80 017
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	7 934	6 184	6 184
Fritt eget kapital	117 696	72 919	72 002
Summa eget kapital	125 630	79 103	78 186
Långfristiga skulder			
Koncernskulder	400	400	400
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	179	431	318
Skatteskuld	49	65	64
Övriga skulder	242	240	89
Upplupna kostnader	623	683	960
	1 093	1 419	1 431
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	127 123	80 922	80 017

KASSAFLÖDESANALYS MODERBOLAG

KSEK	2017-01-01 2017-09-30	2017-07-01 2017-09-30	2016-01-01 2016-12-31	2016-01-01 2016-09-30	2016-07-01 2016-09-30
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-3 453	-935	-2 973	-1 931	-189
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	5	1	6	5	2
Erhållen ränta m.m.	414	112	745	521	215
Erlagd ränta	-58	0	-3	-3	-1
Betald inkomstskatt	-15	39	-58	-44	-16
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 107	-783	-2 283	-1 452	11
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning(-) av kundfordringar	-24	-127	286	-502	-1 247
Minskning(+)/ökning(-) av fordringar	28	201	375	387	-48
Minskning(-)/ökning(+) av leverantörsskulder	-139	3	-1 665	-1 552	413
Minskning(-)/ökning(+) av kortfristiga skulder	-184	-11	-1 615	-1 755	-5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 426	-717	-4 902	-4 874	-876
Investeringsverksamheten					
Förvärv av balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	0	0	0	0	0
Förvärv av patent	0	0	0	0	0
Förvärv av inventarier	-34	0	0	0	0
Förvärv av långfristiga värdepapper	0	0	-500	-500	-500
Förvärv av koncernföretag	-31 400	0	0	0	0
Årets amorteringar från koncernföretag	12 275	-5 846	0	0	0
Årets lämnade lån till koncernföretag	0	0	-16 781	-12 328	-3 314
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-19 159	-5 846	-17 281	-12 828	-3 814
Finansieringsverksamheten					
Årets nyemission	50 542	0	319	318	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 542	0	319	318	0
Förändring av likvida medel	27 957	-6 563	-21 864	-17 384	-4 690
Likvida medel vid årets början	3 119	37 639	24 983	24 983	12 289
Likvida medel vid årets slut	31 076	31 076	3 119	7 599	7 599

ORDLISTA

Agonist

Ett läkemedel som binder till cellens receptorer och som via stimulering av dessa receptorer utlöser en fysiologisk reaktion.

Antagonist

En substans som binder till cellernas receptorer, och som blockerar dessa från att generera ett fysiologiskt svar.

Angiotensin

Peptider och hormonsubstanser inom renin-angiotensinsystemet. Den mest potenta formen kallas Angiotensin II, som kan binda till två olika receptorer; AT1-receptorn samt AT2-receptorn. AT1-receptorn- Stimulering av AT1-receptorn (AT1R) via Angiotensin II ger bl.a. en sammandragning av blodkärlen och höjer blodtrycket.

AT2-receptorn (At2r)

Betraktas som den 'skyddande' receptorn inom renin-angiotensinsystemet. Den uttrycks under fosterstadiet men ses hos vuxna människor huvudsakligen i sjuk eller skadad vävnad. Stimulering av AT2R ger en rad positiva effekter, bl.a. minskas inflammation och kroppens förmåga att själv läka uppkomna skador ökar.

Kliniska Studier

Fas I, första gången läkemedlet testas i människa. Detta görs vanligen på en liten grupp friska (5-9 personer), normalviktiga frivilliga som alltid är män. Detta eftersom kvinnors reproduktionsförmåga är känsligare om det skulle visa sig att substansen är giftig. I Fas I-studien undersöks läkemedlets säkerhet, hur läkemedlet bryts ner i kroppen samt dess effekter. I Fas I-studien ger man försökspersonen endast en liten del av den mängd som ges till försöksdjur, eftersom effekten på människor är helt okänd.

Fas II, utförs på en grupp patienter som lider av en sjukdom för att studera hur säkert och effektivt läkemedlet är för att behandla sjukdomen. Under fas II brukar man vanligtvis också bedriva dosstudier som avser komma fram till vilken dos det framtida läkemedlet ska ges till patienter. Denna dos används senare i fas III-studierna.

Fas III, utförs på en större patientgrupp för att slutgiltigt definiera hur användbart läkemedlet är för att behandla sjukdomen i fråga. Denna patientgrupp skall så långt som möjligt efterlikna den population som det färdiga läkemedlet skall användas på som vikt, ålder, kön etc.

Man jämför med den nuvarande standardbehandlingen eller med placebo (sockerpiller) om det inte finns någon standardbehandling för sjukdomen ifråga. Fas III kan även delas in i två undergrupper Fas IIIa och Fas IIIb. I Fas IIIa har läkemedlet inte kommit ut på den öppna marknaden ännu och under Fas IIIb finns läkemedlet på marknaden men man provar nya användningsområden för det.

Fas IV, Efter att läkemedlet har börjat att säljas på marknaden kommer nya ovanliga biverkningar att upptäckas. Fas IV kan ses som en övervakning av vad som händer.

Idiopatisk Lungfibros (IPF)

Idiopatisk lungfibros (IPF), karaktäriseras av progressiv fibros (ärrbildning) i lungorna, vilket innebär att symtomen förvärras med tiden. Sjukdomsbilden innebär ihållande hosta, återkommande lunginfektioner och svår andfåddhet. Majoriteten av dem som insjuknar är i 60-70-årsåldern och incidensen ökar med åldern. Sjukdomen drabbar fler män än kvinnor.

Preklinisk Forskning

Experimentell forskning som föregår användande av läkemedel på människa. Det är typiskt forskning i försöksdjur, celler eller vävnad.

RAS, Eller Renin-Angiotensin Systemet

Är ett av kroppens hormonsystem, som bl.a. reglerar vätske- och saltbalansen. Läkemedel som blockerar RAS, exempelvis ACE-hämmare och Angiotensin Receptor Blockerare, har haft stor användning kliniskt för att behandla högt blodtryck, samt för att minska dödlighet hos infarktpatienter och hjärtsviktpatienter. Med dessa läkemedel blockeras negativa effekter av Angiotensin II, som uppkommer när AT1R stimuleras.

Receptor

Ett specifikt protein inne i cellen eller på cellytan, som känner igen och binder till sig andra molekyler. Denna bindning av molekyler till receptorn kan leda till att speciella signalsubstanser genereras av receptorn, som i sin tur påverkar omgivningen och utlöser ett fysiologiskt svar; antingen inne i cellen eller i omgivande vävnad.

Regulatorika

Sammanfattande begrepp för det arbete som utförs i företag för att möta myndigheters formella krav gällande exempelvis läkemedels-, eller biocid registrering.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av Bolagets ställning och resultat

Möln dal den 19 oktober 2017

Leif Darner, Styrelseordförande
Göran Wessman, Styrelseledamot
Kjell Stenberg, Styrelseledamot
Peter Ström, Styrelseledamot
Göran Arvidson, Styrelseledamot

Per Jansson, Verkställande direktör

ADRESS

Vicore Pharma Holding AB
c/o BioVentureHub
Pepparedsleden 1
431 83 Möln dal
Tel: 031-788 05 60
Org.nr: 556680-3804
www.vicorepharma.com

KONTAKT

Per Jansson, VD
Tel: 0709-17 47 46
per.jansson@vicorepharma.com

Hans Jeppsson, CFO
Tel: 0705-53 14 65
hans.jeppsson@vicorepharma.com

Leif Darner, Styrelseordförande
Tel: 0705-79 04 62
leif.darner@vicorepharma.com