

# PledPharma AB (publ)

## Delårsrapport andra kvartalet 2014

28 augusti 2014

### Över 100 patienter inkluderade i PLIANT-studien

”70 patienter har hittills behandlats med den nya doseringen i PLIANT-studien och tillsammans med de 39 patienter som inkluderats enligt tidigare protokoll har över 100 patienter behandlats i del 2 av studien.” - VD Jacques Näsström

### Kvartalet i sammandrag

- Periodens resultat uppgick till -12 674 Tkr (-6 048 Tkr)
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 47 799 Tkr (59 116 Tkr)
- Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -13 770 Tkr (-7 708 Tkr)
- Resultat per aktie uppgick till -0,5 kr (-0,3 kr)

### Väsentliga händelser under kvartalet

- Godkännande erhöles från DSMB (Drug Safety Monitoring Board) att inkludera patienter som har tilläggsterapin bevacizumab till cellgiftsbehandlingen i del 2 av pågående PLIANT-studie
- En företrädesemission genomfördes vilket tillförde bolaget cirka 20 Mkr
- Patent för användning av PLED-substanser vid cancerbehandling godkändes i Hong Kong
- Martin Nicklasson valdes in i styrelsen

### Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

- Den första säkerhetsanalysen av PLIANT-studien genomfördes och godkändes av DSMB (Drug Safety and Monitoring Board)
- Positiva resultat vid behandling av patienter i första delen av PLIANT-studien med bevacizumab i kombination med cellgifter.

## VD kommentar

Vi har nu ökat takten i rekryteringen i PLIANT studien väsentligt och har fram till idag inkluderat 70 av de 126 patienter som skall inkluderas.

Dessutom har 39 patienter behandlats enligt det tidigare protokollet (där cirka en tredjedel av patienterna har fått dosen 10 µmol/kg). Detta innebär att inom ramen för PLIANT-studien så har vi fram till idag behandlat 109 patienter i del 2 av studien. Resultaten från dessa första 39 patienter kommer att hjälpa oss att bygga upp en bra dosresponsskurva och stärker även den statistiska utvärderingen tillsammans med de övriga 126 patienterna.

Vi har fått besked från den oberoende expertpanelen DSMB att den första säkerhetsanalysen på de första 30 patienterna i studien som genomgått 4 behandlingar med cellgift och PledOx är genomförd utan anmärkningar. Det betyder att de givna doserna PledOx inte försämrat den effekt som cellgiften har på cancerceller och att vi kan fortsätta studien som planerat. Säkerhetsanalysen är viktig då det från början av projektet funnits en frågeställning kring att PledOx inte bara ska skydda de friska cellerna utan också skydda cancercellerna från cellgiften. DSMB har därför haft ett extra fokus på detta men efter de 30 första patienterna syns inga sådana effekter. Ytterligare säkerhetsanalyser kommer att genomföras för var 30:e patient som inkluderats och genomgått fyra behandlingar med cellgifter i kombination med PledOx. Nästa analys beräknas vara klar under början av september.

Vi har nu också fått resultaten för ytterligare fem patienter från den första delen av PLIANT-studien. Dessa fem patienter har behandlats med antikroppen bevacizumab i kombination med FOLFOX och PledOx och resultaten visar att patienterna tolererat PledOx väl. Totalt har nu data från de första 11 patienter som behandlats i den öppna delen av PLIANT-studien analyserats och rådata indikerar att PledOx minskar de allvarliga biverkningar som uppkommer vid cellgiftsbehandling. Nio av de 11 patienterna genomgick minst 6 behandlingscykler med FOLFOX och ingen av dessa patienter uppvisade grad 2 eller värre känselstörningar mot ett förväntat utfall på minst två patienter. Dessa data indikerar också en minskning av allvarliga blodbilda-relaterade biverkningar med dosen 5 µmol/kg PledOx.

Sammanfattningsvis så upplever jag att vi nu har tagit ett stort steg framåt i vår viktigaste studie PLIANT och jag är positiv till att vi håller målet att samtliga patienter ska vara inne i studien i slutet av året. Vi ser nu fram emot en spännande höst för PledPharma.

**Jacques Näsström**  
VD, PledPharma AB (publ)

## **PledPharma i korthet**

PledPharma är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya terapier för livshotande sjukdomar. Vårt initiala mål är att utveckla ett läkemedel, PledOx<sup>®</sup>, som minskar allvarliga biverkningar i samband med cellgiftsbehandling. I ett annat projekt utvärderas en befintlig medicins möjlighet att begränsa de skador som uppstår på hjärtmuskulaturen när en patient drabbas av akut hjärtinfarkt. Utöver dessa projekt, baserat på vår teknologiplattform, utvärderar vi ytterligare möjligheter inom områden med stora medicinska behov. Vi har potential att erbjuda patienter värdefulla och unika behandlingar för allvarliga, livshotande sjukdomar där det även finns en möjlighet till snabbare registreringsförfarande av läkemedlet i USA s.k. "breakthrough therapy". Den nuvarande marknaden för förebyggande och biverkningsreducerande cancerbehandling är på cirka 70 miljarder kronor. PledPharma (STO:PLED) är listat på NASDAQ OMX First North. Erik Penser Bankaktiebolag är Certified Adviser. För mer information, se [www.pledpharma.se](http://www.pledpharma.se)

## **Om PLIANT-studien**

PLIANT-studien görs i patienter med långt gången tjocktarmscancer där cellgifter ges i livsuppehållande syfte. Det primära målet är att utvärdera minskningen av biverkningar relaterade till en minskning av vita blodkroppar (neutrofiler) och känselnervsstörningar (neuropatier). PLIANT-studien är uppdelad i två delar. En dosökningsdel med syfte att fastställa rätt doseringsnivå och en randomiseringsdel med syfte att fastställa den medicinska effekten av PledOx. I dosökningsdelen (del 1) behandlades 6 patienter (tre lågdos och tre högdos) samt 5 patienter som förbehandlats med PledOx till kombinationen antikroppen bevacizumab och cellgift. Kombinationen med antikroppen bevacizumab som tilläggsterapi till cellgifter är vanlig inte minst i USA men förekommer i samtliga länder i studien.

I randomiseringsdelen (del 2), där drygt 126 patienter från ett 30-tal centra i Europa och USA kommer att delta, fördelas patienter i tre lika stora grupper vilka antingen får placebo eller PledOx i två olika doser (2 eller 5 µmol/kg). Baserat på positiva resultat i del 1 av studien sänktes den högsta dosen från 10 till 5 µmol/kg. Denna ändring innebar att fullt antal (42) patienter måste inkluderas med den nya dosen men att patienter som behandlas med den nya dosen 5 µmol/kg kommer att ersätta majoriteten av tidigare planerade patienter med 10 µmol/kg. På grund av randomiseringsskäl "omstartades" istället studien efter 39 patienter vilket betyder att det totala antalet patienter blir 39 +126. De 39 patienterna kommer att analyseras separat men även stödja statistiken för de 126 patienterna. För ytterligare detaljer se [www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov)

## **Omfattande patientnytta med PledOx**

PledOx är ett nytt läkemedel som skyddar kroppens normala celler mot oxidativ stress som uppkommer vid överproduktion av skadliga kväve/syre molekyler (fria radikaler). Denna överproduktion uppstår bland annat vid cellgiftsbehandling av cancer. Initialt utvecklas PledOx för att minska biverkningarna vid cellgiftsbehandling och i dagsläget pågår fas IIb studien PLIANT. Studien fokuserar på behandling av tjocktarmscancer, den tredje vanligaste cancerformen i världen, och biverkningar orsakade av cancerläkemedlen i FOLFOX. PledOx ges till patienten som en förbehandling till FOLFOX. En fortsatt utveckling av PledPharmas PLED-läkemedel är till exempel utvidgad användning inom cancerområdet vid cellgiftsbehandling av andra cancerformer eller vid strålbehandling av cancer.

## **Positiva resultat från studie på patienter med akut hjärtinfarkt**

Resultaten har presenterats från den mindre kliniska fas IIa-studien MANAMI, som undersöker ett annat PLED-läkemedels förmåga att minska återflödesskador hos patienter med akut hjärtinfarkt som genomgår ballongvidgning. Studien visar att PLED-läkemedel kan ges till allvarligt hjärtsjuka patienter utan tecken på några biverkningar. Det är också positivt att PLED-läkemedlet visar tendenser till att reducera infarktstorleken samt förbättra hjärtfunktionen när det ges i tillägg till PCI och övrig behandling.

## Ytterligare projekt

Utöver ovan nämnda projekt utvärderas, baserat på bolagets teknologiplattform, ytterligare möjligheter inom områden med stora medicinska behov. PledPharma har potential att erbjuda patienter värdefulla och unika behandlingar för allvarliga, livshotande sjukdomar där det även finns en möjlighet till snabbare registreringsförfarande av läkemedlet i USA s.k. "breakthrough therapy".

## Vision

PledPharma skall vara ett ledande läkemedelsbolag som utvecklar nya, unika terapier med "breakthrough therapy"-potential för livshotande sjukdomar.

## Affärsidé

PledPharma utvecklar läkemedel för att förbättra behandlingen av livshotande sjukdomstillstånd baserade på bolagets patentskyddade och kliniskt beprövade teknologi, PLED.

## Mål

PledPharmas primära affärsmål är en framgångsrik utlicensiering av PledOx<sup>®</sup> projektet med goda kommersiella intäkter.

## Strategi

PledPharma bedriver en partnerbaserad utvecklingsmodell och fokuserar på att driva kliniska projekt till och med fas IIb. Därefter licensieras de kostnadskrävande kliniska fas III-studierna samt den globala marknadsföringen ut, varigenom den finansiella exponeringen reduceras. Ersättning erhålls i form av "signing fees", "milestone payments" och royalty.

Verksamheten bedrivs med en fokuserad, liten, intern organisation med stor erfarenhet från industrin, vilket säkerställer att bolaget har de nödvändiga expertkunskaperna för att på ett kostnadseffektivt sätt driva värdeutveckling i de kliniska programmen och utlicensieringen i samarbete med bolagets externa partners.

## Patent

PledPharma har fyra inlicensierade patent som täcker terapeutisk användning av PLED-läkemedel. Dessutom har PledPharma tre världsomspännande ansökningar som syftar till att få ett exklusivt marknadsskydd och bred kommersiell rättighet för tillverkning och användning av PLED-läkemedel. Den senaste serien, ansökan om substanspatent avseende PledOx (calmangafodipir) lämnades in 2012 för att stärka och förlänga PledPharmas patentskydd ytterligare.

Den första patentansökan "Compounds for use in the treatment of cancer" godkändes som patent 2013 i USA, Kina och Ryssland samt Japan och Hong Kong år 2014 med patentskydd fram till 2028. Den andra patentansökan "Pharmaceutical composition and therapeutic methods employing a combination of a manganese complex compound and a non-manganese complexed form of the compound" godkändes som patent 2013 i Sydafrika. PledOx är ett registrerat varumärke i EU, USA, Schweiz, Australien, Norge och Japan och under behandling i Kina och Ryssland.

## Finansiell utveckling Andra kvartalet 2014

### Intäkter

Rörelsens intäkter under kvartalet uppgick till 44 (30) Tkr och utgjordes av valutakursvinster samt hyresintäkter. Ränteintäkter uppgick under perioden till 85 (0) Tkr.

### Kostnader

Rörelsens kostnader under kvartalet uppgick till 12 740 (6 067) Tkr.

Av kostnaderna utgjordes 7 339 (1 917) Tkr av projektkostnader. 5 198 Tkr av dessa utgjordes av milstolpebetalningar till GE Healthcare och CRO bolaget Pharma Consulting Group. 1 455 (1 600) Tkr utgjordes av personalkostnader. Avskrivningarna uppgick till 1 (1) tkr.

### Resultat och finansiell ställning

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till - 12 696 (-6 037) Tkr.

Resultat efter finansiella poster uppgick till - 12 674 (-6 048) Tkr och resultatet efter skatt till -12 674 (-6 048) Tkr.

Kassaflödet under perioden uppgick till 6 411 (10 853) Tkr. Det positiva kassaflödet kommer från den nyemission som genomfördes i maj. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -13 770 (-7 708) Tkr.

Likvida medel uppgick per den 30 juni 2014 till 47 799 (59 116) Tkr.

Eget kapital per den 30 juni 2014 var 47 685 (58 422) Tkr och bolagets soliditet var 93 % (95). Eget kapital per aktie uppgick till 2,0 (2,7) kronor. Inga långfristiga skulder förelåg (-). Kortfristiga skulder uppgick den 30 juni 2014 till 3 368 (2 903) Tkr.

### Medarbetare

Genomsnittligt antal medarbetare uppgick under perioden till 4 (6) personer.

### Optionsprogram

Per den 30 juni 2014 hade 131 000 köpoptioner, i det under 2012 beslutade optionsprogrammet, tecknats av anställda i bolaget.

### Risker

Risker finns beskrivna i årsredovisningen för 2013. Inga förändringar i företagets riskbedömning har skett under perioden.

### Företrädesemission

I maj 2014 genomfördes en företrädesemission vilket tillförde bolaget ca 20 Mkr. Antalet aktier ökade med 1 687 314 till 23 622 403 aktier och aktiekapitalet ökade med 88 806 kr till 1 243 284 kr.

### Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgår per den 30 juni 2014 till 23 622 403. Efter full utspädning uppgår antalet aktier till 24 022 403. PledPharmas aktie noterades på NASDAQ OMX First North den 7 april 2011.

### Säsongsvariationer

PledPharmas verksamhet är inte utsatt för säsongsvariationer.

## Resultaträkning

Tkr	2014 april - juni	2013 april - juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 jan-dec
<b>Intäkter</b>					
Övriga rörelseintäkter	44	30	134	119	287
	<b>44</b>	<b>30</b>	<b>134</b>	<b>119</b>	<b>287</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Projektkostnader	-7 339	-1 917	-9 083	-6 114	-10 558
Personalkostnader	-1 455	-1 600	-2 702	-3 151	-6 025
Övriga externa kostnader	-3 945	-2 549	-7 890	-5 054	-9 785
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-1	-1	-1	-1	-2
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-12 696</b>	<b>-6 037</b>	<b>-19 542</b>	<b>-14 202</b>	<b>-26 084</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Nedskrivning av andel i dotterbolag					-32
Ränteintäkter	85	0	179	138	568
Räntekostnader och liknande resultatposter	-63	-11	-85	-16	-1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-12 674</b>	<b>-6 048</b>	<b>-19 449</b>	<b>-14 079</b>	<b>-25 549</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-12 674</b>	<b>-6 048</b>	<b>-19 449</b>	<b>-14 079</b>	<b>-25 549</b>
Skatt	0	0	0	0	0
<b>Periodens resultat</b>	<b>-12 674</b>	<b>-6 048</b>	<b>-19 449</b>	<b>-14 079</b>	<b>-25 549</b>
<b>Data per aktie</b>					
Antal aktier vid periodens slut	23 622 403	21 935 089	23 622 403	21 935 089	21 935 089
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,5	-0,3	-0,8	-0,6	-1,2
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,5	-0,3	-0,8	-0,6	-1,2
Eget kapital per aktie (SEK)	2,0	2,7	2,0	2,7	2,1
Eget kapital per aktie efter utspädning (SEK)	2,0	2,6	2,0	2,6	2,1

## Balansräkning

Tkr	2014-06-30	2013-06-30	2013-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	4	6	5
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Aktier och andelar i koncernföretag	50	50	50
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>54</b>	<b>56</b>	<b>55</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordringar hos koncernföretag	234	-	234
Övriga fordringar	1 079	763	991
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 886	1 389	428
	3 200	2 152	1 653
<i>Kassa och bank</i>	47 799	59 116	49 302
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>50 998</b>	<b>61 269</b>	<b>50 956</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>51 052</b>	<b>61 325</b>	<b>51 011</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	1 243	1 154	1 154
<i>Fritt eget kapital</i>			
Erhållna koncernbidrag			
Överkursfond	65 890	71 347	71 348
Periodens resultat	-19 449	-14 079	-25 549
	46 441	57 268	45 799
<b>Summa eget kapital</b>	<b>47 685</b>	<b>58 422</b>	<b>46 954</b>
Leverantörsskulder	1 521	809	1 278
Skatteskulder	32	153	-
Övriga skulder	167	192	539
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 647	1 749	2 240
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>3 368</b>	<b>2 903</b>	<b>4 057</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>51 052</b>	<b>61 325</b>	<b>51 011</b>

## Kassaflödesanalys

Tkr	2014 april - juni	2013 april - juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 jan-dec
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>					
Resultat efter finansiella poster	-12 674	-6 048	-19 449	-14 079	-25 549
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	1	1	1	1	2
Betald skatt	30	41	89	72	101
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-12 643</b>	<b>-6 007</b>	<b>-19 358</b>	<b>-14 006</b>	<b>-25 445</b>
Ökning/minskning kortfristiga fordringar	-2 031	-105	-1 696	-753	-162
Ökning/minskning leverantörsskulder	1 332	-175	244	-1 522	-1 053
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder	-428	-1 421	-873	-1 971	-1 406
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-13 770</b>	<b>-7 708</b>	<b>-21 684</b>	<b>-18 252</b>	<b>-28 066</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Erhållet koncernbidrag	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Nyemission	20 248	18 560	20 248	18 560	18 560
Emissionskostnader	-67	-	-67	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>20 180</b>	<b>18 560</b>	<b>20 180</b>	<b>18 560</b>	<b>18 560</b>
Periodens kassaflöde					
Likvida medel vid periodens början	41 388	48 264	49 302	58 808	58 808
Förändring likvida medel	6 411	10 853	-1 503	308	-9 506
<b>LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT</b>	<b>47 799</b>	<b>59 116</b>	<b>47 799</b>	<b>59 116</b>	<b>49 302</b>



## Förändring i eget kapital

Tkr	Aktiekapital	Övrigt	Överkursfond	Periodens resultat	Totalt eget kapital
<b>Ingående eget kapital 2013-01-01</b>	<b>1 066</b>	<b>266</b>	<b>86 466</b>	<b>-33 857</b>	<b>53 941</b>
Resultatdisp enl årsstämman beslut	0	-266	-33 590	33 857	0
Nyemission	89	0	18 472	0	18 560
Periodens resultat	0	0	0	-14 079	-14 079
<b>Utgående eget kapital 2013-06-30</b>	<b>1 154</b>	<b>0</b>	<b>71 347</b>	<b>-14 079</b>	<b>58 422</b>

<b>Ingående eget kapital 2014-01-01</b>	<b>1 154</b>	<b>0</b>	<b>71 347</b>	<b>-25 549</b>	<b>46 953</b>
Överföring av 2013 års resultat	0	0	-25 549	25 549	0
Nyemission	89	0	20 092	0	20 180
Periodens resultat	0	0	0	-19 449	-19 449
<b>Utgående eget kapital 2014-06-30</b>	<b>1 243</b>	<b>0</b>	<b>65 890</b>	<b>-19 449</b>	<b>47 685</b>

## Nyckeltal

Tkr	2014 april - juni	2013 april - juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 jan-dec
Rörelseresultat	-12 696	-6 037	-19 542	-14 202	-26 084
Rörelsemarginal, %	neg.	neg.	neg.	neg.	neg.
Periodens resultat	-12 674	-6 048	-19 449	-14 079	-25 549
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 770	-7 708	-21 684	-18 252	-28 066
Balansomslutning	51 052	61 325	51 052	61 325	51 011
Eget kapital	47 685	58 422	47 685	58 422	46 954
Soliditet, %	93%	95%	93%	95%	92%
Avkastning på eget kapital, %	neg.	neg.	neg.	neg.	neg.
Antal aktier vid periodens slut	23 622 403	21 935 089	23 622 403	21 935 089	21 935 089
Antal aktier vid periodens slut efter utspädning	24 022 403	22 335 089	24 022 403	22 335 089	22 335 089
Genomsnittligt antal aktier under perioden	22 602 598	20 618 613	22 276 344	20 437 361	21 204 690
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	23 002 598	21 018 613	22 676 344	20 837 361	21 604 690
<b>Data per aktie</b>					
Resultat per aktie	-0,5	-0,3	-0,8	-0,6	-1,2
Resultat per genomsnittlig aktie	-0,6	-0,3	-0,9	-0,7	-1,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-0,6	-0,4	-0,9	-0,8	-1,3
Eget kapital per aktie	2,0	2,7	2,0	2,7	2,1
Eget kapital per aktie efter utspädning	2,0	2,6	2,0	2,6	2,1
Utdelning	-	-	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	4	6	4	6	5

## **Redovisningsprinciper**

Denna rapport är upprättad i enlighet med Redovisningsrådets Rekommendationer RR20 delårsrapporter och årsredovisningslagen. För en utförligare beskrivning av företagets redovisningsprinciper hänvisas till bolagets årsredovisning för 2013.

Med stöd av Årsredovisningslagen kap 7, § 5, om ringa betydelse för verksamheten, upprättas ingen koncernredovisning för moderbolaget med tillhörande dotterbolag.

Belopp är uttryckt i Tkr (tusentals svenska kronor). Siffror inom parentes avser motsvarande period föregående år.

Denna rapport har ej granskats av bolagets revisorer.

## **Intygande**

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att rapport ger en rättvisande översikt av företagets verksamhet samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

## **Framåtblickande uttalanden**

I denna rapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. En genomgång av risker finns i årsredovisningen för 2013.

Stockholm den 28 augusti 2014

Jacques Näsström

Verkställande direktör

## **För ytterligare information kontakta:**

Jacques Näsström, VD tfn 073 713 09 79

Michaela Gertz, finansdirektör tfn 070 926 17 75

## **Kommande rapporttillfällen**

Delårsrapporten för det tredje kvartalet 2014 publiceras den 24 oktober 2014.

## **Cerified Adviser**

Bolagets Certified Adviser är Erik Penser Bankaktiebolag.

## **Analytiker som följer PledPharma**

Aktiespararna Erik Hugoson

Erik Penser Bankaktiebolag via Erik Penser Access.

Redeye Klas Palin

PledPharma AB (publ)

Grev Turegatan 11c

114 46 Stockholm

Telefon: 08 679 7210

[www.pledpharma.se](http://www.pledpharma.se)

Org.nr. 556706-6724