



# PledPharma AB (publ)

## Delårsrapport tredje kvartalet 2014

24 oktober 2014

### **PLIANT-studien fullrekryterad och ny spännande satsning mot paracetamolförgiftning**

#### **Kvartalet i sammandrag**

- Periodens resultat uppgick till -11 265 Tkr (- 4 509 Tkr)
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 40 675 Tkr (54 910 Tkr)
- Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till - 7 124 Tkr (- 4 207 Tkr)
- Resultat per aktie uppgick till -0,5kr (-0,2, kr)

#### **Väsentliga händelser under kvartalet**

- De två första säkerhetsanalyserna av PLIANT-studien 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.
- PledPharma blev utnämnd till Nordic Star of the Year vid Nordic Life Science Days 2014.

#### **Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut**

- Den sista säkerhetsanalysen i PLIANT-studien godkändes av DSMB
- Samtliga 126 patienter inkluderades i del II av PLIANT-studien
- Det nya projektet PP-100 mot paracetamolförgiftning avses finansieras med en företrädesemission

## VD kommentar

PLIANT-studien är nu fullt rekryterad och samtliga 126 patienter i del II är inkluderade. Vi räknar med att leverera de första övergripande resultaten från studien (s.k. topline-data) i slutet av det första kvartalet 2015. Ett viktigt mål för studien är att visa att ingen negativ påverkan på anti-cancereffekten föreligger. Det är därför särskilt betydelsefullt att DSMB har meddelat att inga fler säkerhetsanalyser behöver genomföras. Vi kommer nu att intensivifiera förberedelserna inför kommersialisering av projektet genom utlicensiering.

Vi har under året arbetat fram ett nytt projekt baserat på PLED-plattformen som bedöms ha en stor kommersiell potential. Projektet PP-100 är inriktat på att minska eller motverka uppkomsten av allvarliga leverskador som en följd av överdosering av paracetamol, en av de vanligast förekommande förgiftningarna.

Eftersom substansen i PP-100 projektet bygger på samma plattform som PledOx så kan existerande säkerhetsdokumentation användas och bolaget bedömer därför att projektet kan gå direkt från preklinisk till en Fas II-studie på patienter. Substansen omfattas av samma substanspatentansökan som PledOx med ett förväntat patentskydd till 2033. Vi kommer dessutom att söka status som säräkemedel i både EU och USA för denna produkt.

Det lömska med paracetamolförgiftning är att paracetamol allmänt anses som det skonsammaste av smärtläkemedlen och att det kan vara svårt att till en början veta om man oavsiktligt överdoserat paracetamol eftersom skillnaden mellan normal och skadlig dos är liten samtidigt som symtomen kan vara ganska diffusa eller helt utebli under det första dygnet efter förgiftning. Avsiktlig överdosering av paracetamol är den vanligaste metoden vid självmordsförsök bland ungdomar 10-19 år, där flickor dominerar.

Den befintliga behandlingen vid överdosering av paracetamol (N-acetylcystein) är verksam om den drabbade uppsöker sjukvården inom 8 timmar efter intag av paracetamol. Cirka en fjärdedel av de som överdoserat paracetamol kommer in till akutmottagningen senare än 8 timmar efter överdosering.

Våra prekliniska resultat visar att vi har en möjlighet att hjälpa sent inkomna patienter. Ett förlängt behandlingsfönster kommer att kunna rädda liv, minska lidande och spara stora sjukvårdskostnader. Uppgifter från IMS Health Capital gör att vi uppskattar den kommersiella potentialen av projektet till samma storleksordning som för PledOx inom tjocktarmscancerbehandling med FOLFOX.

Baserat på våra tydliga prekliniska data som visar att vår substans kan normalisera förhöjningen av vissa leverenzymmer som är indikatorer på leversvikt långt efter det att N-acetylcystein slutat fungera har vi beslutat att ta detta projekt vidare direkt in i en fas II studie som avses finansieras med en företrädesemission vilket de största ägarna har ställt sig positiva till. Styrelsen avser att inom kort kalla till extra bolagsstämma med förslag om företrädesemission med rätt att teckna 1 ny aktie för varje 5 befintliga aktier till kursen 16 kronor, vilken kan tillföra bolaget upp till cirka 75 miljoner kronor. Avsikten är att emissionen ska genomföras före årsskiftet.

Vi ser fram emot att leverera topline-data i PLIANT-studien, en licensaffär vad avser PledOx och att genom PP-100 få bidra med stor klinisk nytta inom en av de vanligaste formerna av förgiftning.

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

---



PledPharma

## **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 det senast tillkomna projektet PP-100 utvärderas PledPharmas substans (PP100-01A) förmåga att minska eller motverka uppkomsten av akut leversvikt som en följd av paracetamolförgiftning. 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. Projekt PP-99 bygger på att begränsa de skador som uppstår på hjärtmuskulaturen när en patient drabbas av akut hjärtinfarkt. 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)

## **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 såsom 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<sup>®</sup>. 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 möjlig utveckling av PledPharmas PLED-läkemedel är till exempel utvidgad användning inom cancerområdet vid cellgiftsbehandling av andra cancerformer eller vid strålbehandling av cancer.

## **Projekt PP-100 – mot paracetamolförgiftning**

Projektet PP-100 är inriktat på att minska eller motverka uppkomsten av leverskador som en följd av överdosering av paracetamol. Paracetamol är det mest använda läkemedlet i världen vid behandling av smärttillstånd och finns tillgängligt både som receptfritt och receptbelagt läkemedel. Paracetamolförgiftning är samtidigt en av de vanligaste förgiftningarna genom att läkemedlet avsiktligt eller oavsiktligt överdoseras, samtidigt som symtomen kan vara ganska diffusa eller helt utebli under det första dygnet efter förgiftning. Överdoserering av paracetamol kan leda till bland annat akut leversvikt som i sin tur kan medföra behov av levertransplantation och i värsta fall resultera i dödsfall.

Problemet med paracetamolöverdos är stort över hela världen. I Sverige har antalet frågor om paracetamolförgiftningar till Giftinformationscentralen ökat 3-faldigt sedan år 2000. I USA ligger överdos av paracetamol bakom 56 000 akutbesök, 2 600 sjukhusinläggningar och ca 500 dödsfall årligen. Den befintliga behandlingen vid överdosering av paracetamol (N-acetylcystein) är verksamt om den drabbade uppsöker sjukvården inom 8 timmar efter intag av paracetamol. För senare inkomna patienter finns idag inget väl fungerande behandlingsalternativ trots hög risk för leverskador. Cirka en fjärdedel av de som överdoserat paracetamol kommer in till akutmottagningen senare än 8 timmar efter överdosering.

Prekliniska resultat visar tydligt att substansen i projektet, PP-100-01A med dess unika beredningsform, kan normalisera förhöjningen av vissa leverenzymmer som är indikatorer på leversvikt långt efter det att N-acetylcystein slutat fungera. PledPharma kommer att lämna in

---



PledPharma

en orphan drug ansökan (sär läkemedel) till läkemedelsmyndigheterna i USA (FDA) och EU (EMA) och planerar för att påbörja en klinisk fas II studie.

### Verkningsmekanism

N-acetylcystein fungerar som motmedel genom att ersätta glutathion som i den tidiga metabolismen binder till paracetamolmetaboliter för att på så vis utsöndras via njurarna. På senare tid har det framkommit forskningsresultat som indikerar att den levertoxiska effekten av paracetamol beror på att när glutathion-lagren i levern är uttömda, binder metaboliterna av paracetamol till proteiner i levern som orsakar en kraftig oxidativ stress som kan leda till akut leversvikt. Då PledPharmas PLED-substanser är potenta lågmolykära mimetika av kroppens eget mangan innehållande superoxid-dismutas (MnSOD) kan dessa substanser genom sin verkningsmekanism minska den oxidativa stressen i levern och på så vis förebygga leversvikt.

### Sär läkemedel

Sär läkemedel, s.k. orphan drugs är läkemedel för behandling av sällsynta sjukdomar för ett angeläget område. De läkemedel som får sär läkemedelsstatus har rätt till vissa stimulansåtgärder så som marknadsexklusivitet under en viss period, vissa skattelättnader, tekniskt stöd med ansökningar samt snabbare marknadsgodkännande (s.k. accelerated approval).

### **Vision**

PledPharma skall vara ett ledande läkemedelsbolag som utvecklar nya, unika terapier med "breakthrough"-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 affärs mål 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 patentansökningar 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

---



PledPharma

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.

---



PledPharma

## Finansiell utveckling Tredje kvartalet 2014

### Intäkter

Rörelsens intäkter under kvartalet uppgick till 42 (9) Tkr och utgjordes av valutakursvinster samt hyresintäkter. Ränteintäkter uppgick under perioden till 130 (288) Tkr.

### Kostnader

Rörelsens kostnader under kvartalet uppgick till 11 425 (4 805) Tkr.

Av kostnaderna utgjordes 6 799 (1 462) Tkr av projektkostnader vilka till största del utgjordes av kostnader för pågående klinisk studie i PP095 projektet. 1 672 (1 387) Tkr av kostnaderna utgjordes av personalkostnader. Avskrivningarna uppgick till 1 (1) tkr.

### Resultat och finansiell ställning

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till - 11 383 (-4 796) Tkr.

Resultat efter finansiella poster uppgick till -11 265 (-4 509) Tkr och resultatet efter skatt till -11 265 (-4 509) Tkr.

Kassaflödet under perioden uppgick till - 7 124 (- 4 207) Tkr. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7 124 (-4 207) Tkr.

Likvida medel uppgick per den 30 september 2014 till 40 675 (54 910) Tkr.

Eget kapital per den 30 september 2014 var 36 419 (53 914) Tkr och bolagets soliditet var 82 % (95). Eget kapital per aktie uppgick till 1,5 (2,5) kronor. Inga långfristiga skulder förelåg (-). Kortfristiga skulder uppgick den 30 september 2014 till 7 810 (3 015) Tkr.

### Medarbetare

Genomsnittligt antal medarbetare uppgick under perioden till 4 (5) personer.

### Optionsprogram

Per den 30 september 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.

### Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgår per den 30 september 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 juli-sept	2013 juli-sept	2014 jan-sept	2013 jan-sept	2013 jan-dec
<b>Intäkter</b>					
Övriga rörelseintäkter	42	9	177	128	287
	<b>42</b>	<b>9</b>	<b>177</b>	<b>128</b>	<b>287</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Projektkostnader	-6 799	-1 462	-15 882	-7 576	-10 558
Personalkostnader	-1 672	-1 387	-4 373	-4 538	-6 025
Övriga externa kostnader	-2 954	-1 956	-10 845	-7 010	-9 785
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-1	-1	-2	-2	-2
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-11 383</b>	<b>-4 796</b>	<b>-30 925</b>	<b>-18 997</b>	<b>-26 084</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Nedskrivning av andel i dotterbolag					-32
Ränteintäkter	130	288	309	426	568
Räntekostnader och liknande resultatposter	-12	-1	-97	-17	-1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-11 265</b>	<b>-4 509</b>	<b>-30 714</b>	<b>-18 588</b>	<b>-25 549</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-11 265</b>	<b>-4 509</b>	<b>-30 714</b>	<b>-18 588</b>	<b>-25 549</b>
Skatt	0	0	0	0	0
<b>Periodens resultat</b>	<b>-11 265</b>	<b>-4 509</b>	<b>-30 714</b>	<b>-18 588</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	-0,2	-1,3	-0,8	-1,2
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,5	-0,2	-1,3	-0,8	-1,2
Eget kapital per aktie (SEK)	1,5	2,5	1,5	2,5	2,1
Eget kapital per aktie efter utspädning (SEK)	1,5	2,4	1,5	2,4	2,1

## Balansräkning

Tkr	2014-09-30	2013-09-30	2013-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	3	6	5
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Aktier och andelar i koncernföretag	50	50	50
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>53</b>	<b>56</b>	<b>55</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordringar hos koncernföretag	234	-	234
Övriga fordringar	1 985	667	991
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 282	1 296	428
	3 501	1 963	1 653
<i>Kassa och bank</i>	40 675	54 910	49 302
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>44 176</b>	<b>56 873</b>	<b>50 956</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>44 229</b>	<b>56 928</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>			
Överkursfond	65 890	71 347	71 348
Periodens resultat	-30 714	-18 588	-25 549
	35 176	52 759	45 799
<b>Summa eget kapital</b>	<b>36 419</b>	<b>53 914</b>	<b>46 954</b>
Leverantörsskulder	4 782	434	1 278
Skatteskulder	317	163	-
Övriga skulder	352	228	539
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 359	2 190	2 240
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>7 810</b>	<b>3 015</b>	<b>4 057</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>44 229</b>	<b>56 928</b>	<b>51 011</b>



## Kassaflödesanalys

Tkr	2014 juli-sept	2013 juli-sept	2014 jan-sept	2013 jan-sept	2013 jan-dec
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>					
Resultat efter finansiella poster	-11 265	-4 509	-30 714	-18 588	-25 549
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	1	1	2	2	2
Betald skatt	45	41	135	113	101
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-11 219</b>	<b>-4 467</b>	<b>-30 578</b>	<b>-18 474</b>	<b>-25 445</b>
Ökning/minskning kortfristiga fordringar	-109	108	-1 984	-645	-162
Ökning/minskning leverantörsskulder	3 261	-375	3 505	-1 897	-1 053
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder	943	527	248	-1 444	-1 406
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-7 124</b>	<b>-4 207</b>	<b>-28 808</b>	<b>-22 459</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	-	-	20 180	18 560	18 560
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>20 180</b>	<b>18 560</b>	<b>18 560</b>
Periodens kassaflöde					
Likvida medel vid periodens början	47 799	59 116	49 302	58 808	58 808
Förändring likvida medel	-7 124	-4 207	-8 628	-3 898	-9 506
<b>LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT</b>	<b>40 675</b>	<b>54 910</b>	<b>40 675</b>	<b>54 910</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 årsstämmans beslut		-266	-33 590	33 857	
Nyemission	89		18 472		18 560
Periodens resultat				-18 588	-18 588
<b>Utgående eget kapital 2013-09-30</b>	<b>1 154</b>	<b>0</b>	<b>71 347</b>	<b>-18 588</b>	<b>53 914</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			-25 549	25 549	
Nyemission	89		20 092		20 180
Periodens resultat				-30 714	-30 714
<b>Utgående eget kapital 2014-09-30</b>	<b>1 243</b>	<b>0</b>	<b>65 890</b>	<b>-30 714</b>	<b>36 419</b>

## Nyckeltal

Tkr	2014 juli-sept	2013 juli-sept	2014 jan-sept	2013 jan-sept	2013 jan-dec
Rörelseresultat	-11 383	-4 796	-30 925	-18 997	-26 084
Rörelsemarginal, %	neg.	neg.	neg.	neg.	neg.
Periodens resultat	-11 265	-4 509	-30 714	-18 588	-25 549
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 124	-4 207	-28 808	-22 459	-28 066
Balansomslutning	44 229	56 928	44 229	56 928	51 011
Eget kapital	36 419	53 914	36 419	53 914	46 954
Soliditet, %	82%	95%	82%	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	21 190 579
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	23 002 598	21 018 613	22 676 344	20 837 361	21 590 579
<b>Data per aktie</b>					
Resultat per aktie	-0,5	-0,2	-1,3	-0,8	-1,2
Resultat per genomsnittlig aktie	-0,5	-0,2	-1,4	-0,9	-1,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-0,3	-0,2	-1,2	-1,0	-1,3
Eget kapital per aktie	1,5	2,5	1,5	2,5	2,1
Eget kapital per aktie efter utspädning	1,5	2,4	1,5	2,4	2,1
Utdelning	-	-	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	4	5	4	5	5

## **Redovisningsprinciper**

Denna rapport är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen samt Bokföringsnämndens allmänna råd. Vid upprättande av delårsrapporter tillämpas BFNAR 2007:1 därutöver hämtas ledning från Redovisningsrådets rekommendation RR 20 delårsrapporter. 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 är översiktligt granskad av bolagets revisor.

## **Intygande**

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna 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 24 oktober 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**

Bokslutskommunikén för 2014 publiceras den 17 februari 2015.

## **Certified 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  
Org.nr. 556706-6724

---