



PledPharma

Delårsrapport januari-mars 2019

Särläkemedelsstatus beviljat för Aladote® och PledOx® globala fas III program igång på 3 kontinenter

Januari-mars

- Nettoomsättningen uppgick till 54,9 (0,7) MSEK
- Periodens resultat uppgick till 22,9 (-15,8) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 258,0 (294,3) MSEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till 28,0 (-15,2) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till 0,5 (-0,3) SEK
- PledPharma anordnade en kapitalmarknadsdag

PledOx®

- PledPharma erhöll 600 MJPY, cirka 49 MSEK, i samband med inklusion av den första asiatiska patienten i det globala fas III programmet för PledOx®
- Patienter inkluderades i Europa i det globala fas III programmet för PledOx® under kvartalet
- PledPharma initierade prekliniska studier inom CIPN med taxaner för indikationsutvidgning av PledOx®
- PledPharma presenterade läkemedelskandidaten PledOx® fas III program på den globala cancerkonferensen ASCO-GI

Aladote®

- Aladote® har beviljats särläkemedelsstatus av amerikanska FDA
- Resultat från POP studien stödjer fortsatt utveckling av Aladote® som en ny behandling för att minska leverskador till följd av paracetamolförgiftning
- POP studiens resultat presenterades på den globala toxikologikonferensen "58th Annual Meeting of the Society of Toxicology" i USA

Händelser efter periodens utgång

- PledPharmas läkemedelskandidat Aladote® och POP studiens resultat uppmärksammades som en av höjdpunkterna på en av världens största leverkonferenser, European Association of the Study of the Liver International Liver Congress (EASL ILC)

	2019	2018	2018
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Periodens resultat, TSEK	22 890	-15 811	-85 003
Periodens Kassaflöde, TSEK	28 161	-15 189	-79 655
Likvida medel, TSEK	258 036	294 342	229 876
Soliditet, %	91%	96%	91%
Resultat per aktie före utspädning, SEK	0,5	-0,3	-1,7
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	0,5	-0,3	-1,7
Genomsnittligt antal anställda	10	7	8

PledPharma i korthet – terapier för handikappande och livshotande sjukdomstillstånd

PledPharma är ett läkemedelsutvecklingsbolag med en unik och integrerad läkemedelsutvecklingskompetens som fokuserar på att förbättra behandlingen av allvarliga sjukdomstillstånd med stort medicinskt behov.

Bolaget har för närvarande två projekt i klinisk fas:

PledOx® är en "first-in-class" läkemedelskandidat, avsedd för förebyggande av nervskador i samband med cellgifts-terapi. Ett globalt fas III program är påbörjat.

Aladote® är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att minska leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En proof of principle studie (POP), fas Ib/IIa har framgångsrikt slutförts och designen av nästkommande studie är under färdigställande. Aladote® har beviljats särläkemedelsstatus i USA.

PledPharma har huvudkontor i Stockholm. Aktien är listad på Nasdaq First North (STO:PLED). Erik Penser Bank är Certified Adviser (tfn 08-463 83 00, certifiedadviser@penser.se). För mer information, se www.pledpharma.se

VD har ordet

Särläkemedelsstatus beviljat för Aladote® och PledOx globala fas III program igång på 3 kontinenter

Aladote beviljat särläkemedelsstatus

Vi är mycket glada och stolta att Aladote® beviljades särläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av FDA i mars. Det kan underlätta och påskynda utvecklingen av Aladote® för att möta det betydande medicinska behovet som föreligger vid paracetamolförgiftning. Särläkemedelsstatus innebär sannolikt en kortare utvecklingstid och för oss totalt lägre utvecklingskostnader. Vidare får vi bl.a. dedikerat stöd från FDA under läkemedelsutvecklingen samt sju års marknadsexklusivitet.

Design av nästkommande studie har arbetats fram tillsammans med vårt externa vetenskapliga råd som underlag inför uppkommande myndighetsinteraktioner.

Fas III programmet för PledOx® pågår på alla tre kontinenterna

Ytterligare ett viktigt steg har tagits i det globala fas III programmet, POLAR, för att dokumentera PledOx® effekt och därmed kunna bli det första godkända läkemedlet som förebygger nervskador (CIPN) i samband med cellgiftsbehandling. I januari kunde vi meddela att vår asiatiska partner Solasia Pharma inkluderat den första japanska patienten i programmet. Därmed erhöll vi också vår första milstolpebetalning om 49 MSEK från Solasia.

Även i Europa har patienter inkluderats under kvartalet.

Med patienter inkluderade i POLAR programmets samtliga studieregioner (USA, Europa, Asien) arbetar vi målmedvetet med att kunna leverera top line-resultat under det fjärde kvartalet 2020.

Indikationsexpansion för PledOx®

För att ytterligare skapa värde med PledOx® har vi initierat ett indikationsexpansionsprogram inom CIPN med taxaner under kvartalet. Dessa cellgifter, vilka har betydande användning i klinisk praxis, orsakar också CIPN. Vårt syfte är att skapa ytterligare en möjlighet att erbjuda cancerpatienter en behandling som förebygger biverkningar och förbättrar livskvaliteten, ett område med stort medicinskt behov liknande CIPN med oxaliplatin.

Välbesökt kapitalmarknadsdag

PledPharmas första kapitalmarknadsdag, som gick av stapeln i slutet av mars, välkomnade ett 50-tal investerare och

analytiker på plats på plats, medan ännu fler följde evenemanget direkt via webbsändningen. Vi fick tillfälle att ge mer och djupare information om våra projekt och deras potential, vilket mottogs positivt.

Betydande vetenskapligt intresse

Bägge våra läkemedelskandidater rönar vetenskapligt intresse. Resultaten från Aladotes® fas Ib/Ila POP-studie var utvalda för muntlig presentation på en av de globalt största vetenskapliga konferenserna inom hepatologi (leversjukdomar), den globala konferensen EASL ILC 2019 i Wien. Dr James Dear, ansvarig prövningsledare, svarade för presentationen den 12 april. I samband med detta valde konferensarrangören att uppmärksamma studieresultaten med ett pressmeddelande till media och det internationella vetenskapliga samfundet som en av dagens höjdpunkter. Resultatet presenterades av Dr Dear även på den globala toxicologikonferensen (Society of Toxicology) i Baltimore, USA.

Designen av fas III-programmet POLAR för PledOx® presenterades på en av de viktigaste läkemedelskonferenserna inom mag-/tarmcancer, den globala konferensen Gastrointestinal (GI) Cancers Symposium i januari i San Francisco. Presentatör var Prof. Per Pfeiffer från Odense universitetssjukhus, en av de ansvariga prövarna för programmet.

Flytt av aktien till huvudlistan

Arbetet att notera vår aktie på Nasdaq Stockholms huvudlista pågår med sikte på listbyte fjärde kvartalet. Målsättningen är att skapa intresse från en bredare investerarbas och reflektera mognaden i vår verksamhet.

Fortsatt händelserik utveckling

Första kvartalet har inneburit en god start på året. Med pågående PledOx® fas-III-program i USA, EU och Japan, första milstolpebetalningen från vår partner, initiering av indikationsexpansionsprogram inom CIPN med taxaner för PledOx®, kommande utvecklingsfas för Aladote®, det vetenskapliga intresset för våra produkter, den globalt robusta IP portföljen för PledOx® och Aladote® och med en stark organisation ser jag med stor tillförsikt fram emot vårt fortsatta arbete.

Nicklas Westerholm, vd
PledPharma AB, Stockholm

Projektuppdateringar

Pledox®

Utvecklingen under kvartalet

PledPharma AB (publ) och Solasia Pharma K.K. meddelade att den första patienten i Japan inkluderats i det globala fas III programmet för läkemedelskandidaten PledOx®. Inklusionen av den första patienten utgör en viktig milstolpe för båda bolagen och medför en betalning från Solasia om 600 miljoner JPY, motsvarande cirka 49 miljoner SEK.

Patienter har även inkluderats i Europa under kvartalet, och vi har haft möjligheter att knyta kontakt med flera av prövarna.

Vi räknar med att ha samtliga patienter inkluderade i POLAR-programmet för att erhålla top-line resultat under fjärde kvartalet av 2020.

PledPharma har initierat arbetet med indikationsutvidgning av PledOx® för behandling av nervskador (CIPN) i samband med taxanbaserade cancerbehandlingar, ett område med stort medicinskt behov liknande CIPN med oxaliplatin.

I januari presenterades POLAR programmets design på den globala konferensen Gastrointestinal (GI) Cancers Symposium i San Francisco. Konferensen är en av de viktigaste läkemedelskonferenserna inom mag-/tarmcancer globalt där bland annat ASCO (American Association of Clinical Oncology) står som en av huvudsponsorerna.

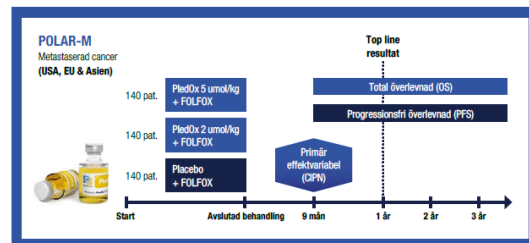
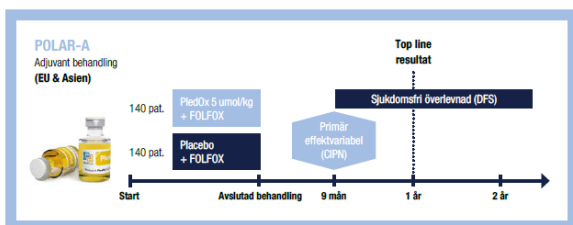
Händelser efter periodens utgång

Inga händelser finns att rapportera.

Om PledOx®

PledOx® är en "first in class" läkemedelskandidat som efterliknar kroppens eget enzymförsvar mot mitokondriell dysfunktion och utvecklas för att kunna erbjuda patienter med tjock- och ändtarmscancer skydd mot de perifera nervskador som ofta uppkommer i samband med cellgiftsbehandling. Resultaten från en avslutad fas IIb-prövning (PLIANT) i patienter med metastaserad (spridd) tjock- och ändtarmscancer som behandlades med cellgiftskombinationen FOLFOX indikerar att de individer som erhöll PledOx® hade en lägre risk än placebogrupperna att drabbas av perifera nervskador. PledOx® hade 38% effekt (oddskvot=0.62; p=0.16) med avseende på läkarrapporterade känselnervskador (primär effektparameter) jämfört med placebogrupperna. Detta var inte statistiskt signifikant, men en skillnad i denna storleksordning bedöms vara kliniskt relevant. Vid uppföljning efter avslutad cellgiftsbehandling hade PledOx® 77% effekt (oddskvot=0.23; explorativ analys: p=0.014) med

avseende på patientrapporterad förekomst av moderat och allvarlig neuropati jämfört med placebo. Detta anses värdefullt för möjligheten att lyckas i det globala POLAR programmet där patientrapporterade symptom efter avslutad behandling kommer utgöra primär effektparameter. Ingen till synes negativ påverkan på cancereffekten av cellgiftsbehandlingen observerades med PledOx®. Fas III-programmet för PledOx® består av två dubbelblinda, randomiserade, placebo-kontrollerade studier, POLAR-M och POLAR-A. POLAR-M inkluderar 420 patienter som genomgår cellgiftsbehandling mot metastaserad tjock-och ändtarmscancer och planeras att genomföras i Europa, Asien och USA. I studien jämförs PledOx® i doserna 2 µmol/kg respektive 5 µmol/kg med placebo. POLAR-A inkluderar 280 patienter som genomgår adjuvant cellgiftsbehandling mot tjock- och ändtarmscancer och planeras att genomföras i Europa och Asien. I studien jämförs PledOx® i dosen 5 µmol/kg med placebo.



Aladote®

Utvecklingen under kvartalet

Resultaten från Aladotes® fas Ib/Ia studie (proof of principle, POP, studie) har presenterats på den globala toxikologikonferensen "58th Annual Meeting of the Society of Toxicology".

Amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har beviljat sär-läkemedelsstatus (orphan drug designation, ODD) för läke-medelskandidaten Aladote®.

Händelser efter periodens utgång

Aladotes® positiva resultat från fas Ib/Ia POP-studie presenterades muntligen på den globala konferensen EASL ILC 2019, även känd som The International Liver Congress. Konferensen är en av de globalt största vetenskapliga konferenserna inom hepatologi (leversjukdomar).

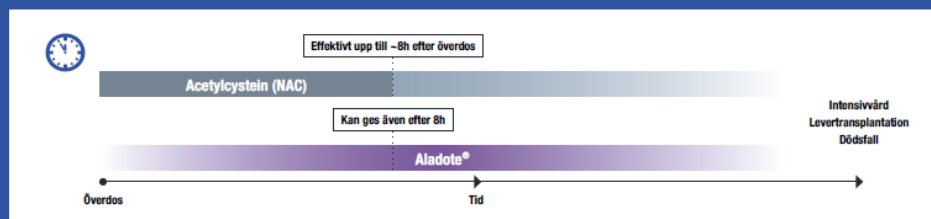
Om Aladote®

Aladote® är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att minska leverskador till följd av paracetamol-förgiftning. Aladote® har i relevanta prekliniska studier visat god effekt även i det tidsfönster där behandling med N-acetylcystein (NAC) inte längre fungerar tillfredsställande (>8 timmar). En proof of principle studie i patienter med paracetamolförgiftning för att förebygga akut leversvikt slutfördes framgångsrikt i september 2018. Studieresultaten visade att Aladote® är säkert och tolerabelt när det ges tillsammans med NAC (N-acetylcystein, den befintliga behandlingen vid överdosering). Resultaten indikerar också att Aladote® kan minska leverskador i den aktuella patientpopulationen baserat på analyser av de fördefinierade explorativa biomarkörerna Keratin-18 (K18) och microRNA-122 (miR-122). Förslag på design av nästkommande studie har arbetats

fram tillsammans med externa vetenskapliga rådgivare och kommer att användas som underlag inför kommande myndighetsinteraktioner. Aladote® har beviljats sär-läkemedelsstatus i USA.

Paracetamol är ett av det mest använda läkemedlen i världen vid behandling av feber och smärttillstånd, men samtidigt ett av de läkemedel som oftast överdoseras – avsiktligt eller oavsiktligt. Avsiktig överdosering av paracetamol är en av de vanligaste metoderna vid självmordsförsök. När alltför stora mängder paracetamol bryts ner i levern, bildas den skadliga metaboliten NAPQI, som kan orsaka akut leversvikt. Den befintliga behandlingen vid överdosering (NAC) är som effektivast om den ges inom åtta timmar efter intag av paracetamol. För patienter som anländer till sjukhus senare än så finns idag inget väl fungerande behandlingsalternativ.

Aladote är verksamt efter den kritiska åttatimmarsgränsen då NAC-behandlingen är mindre effektiv.



Finansiell information

Första kvartalet, januari - mars 2019

Omsättning och resultat

Intäkter

Rörelsens intäkter uppgick till 54 902 (731) TSEK för kvartalet och bestod till största delen av en milstolpebetalning från Solasia Pharma K.K. på JPY 600M (ca SEK 49M) för inklusion av den första asiatiska patienten i det globala fas III programmet för PledOx®.

Kostnader

Rörelsens kostnader uppgick till 35 133 (19 186) TSEK för kvartalet. Projektkostnaderna uppgick till 26 239 (10 887) TSEK för kvartalet. Ökningen härrör till det globala POLAR-programmet med PledOx®. PledPharmas andel av projektkostnaderna var 19 966 TSEK.

Personalkostnader uppgick till 5 539 (4 712) TSEK för kvartalet och ökningen beror på nyanställningar, under 2019. Dessutom ingår styrelsearvoden som numer betalas ut i form av lön i enlighet med de nya reglerna. Övriga externa kostnader uppgick till 2 724 (3 017) TSEK för kvartalet. Avskrivningarna uppgick till 48 (0) TSEK för kvartalet och härrör till implementeringen av IFRS 16.

Resultat

Rörelseresultatet uppgick till 19 769 (-18 455) TSEK för kvartalet. Ränteintäkter och liknande poster uppgick till 3 122 (2 644). Resultatet beror på omvärdering av bolagets valutakonton vid kvartalets utgång. Resultat efter finansiella poster uppgick till 22 890 (-15 811) TSEK för kvartalet. Ingen skatt redovisades för perioderna. Resultat per aktie uppgick till 0,5 (-0,3) SEK för kvartalet.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 31 mars 2019 uppgick likvida medel till 258 036 (294 342) TSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 28 015 (-15 189) TSEK för kvartalet. Kvartalets kassaflöde uppgick till 28 161 (-15 189) TSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 31 mars 2019 till 242 452 (287 900) TSEK. Eget kapital per aktie uppgick till 5,0 (5,9) SEK. Bolagets soliditet var 91 (96) %.

Skulder och fordringar

Per balansdagen förelåg 117 (0) TSEK långfristiga skulder, kortfristiga skulder uppgick till 23 428 (12 148) TSEK. Kundfordringar uppgick till 5 441 (730) TSEK, anläggningstillgångar 283 (0) TSEK. De nya posterna på balansräkningen härrör till implementeringen av IFRS 16.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Under kvartalet gjordes inga investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar, 0 (0) TSEK.

Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgick per 2019-03-31 till 48 666 656. PledPharmas aktie är noterad på Nasdaq First North sedan den 7 april 2011.

Optionsprogram

Årsstämman 2018 beslutade om ett optionsprogram till anställda i PledPharma om 779 500 teckningsoptioner där varje teckningsoption medför rätt till teckning av en (1) ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 26 kronor per aktie. Hittills har totalt 385 000 optioner tecknats av anställda, varav CFO och CMO utnyttjat maximal tilldelning om 100 000 teckningsoptioner vardera. Sedan tidigare har 1 526 500 teckningsoptioner tecknats av anställda och styrelseledamöter i PledPharma, varav VD innehar 500 000 teckningsoptioner.

Vid fullt utnyttjande av samtliga optioner ökar bolagets aktier med 2 306 000 stycken till 50 972 656.

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 31 mars 2019 till 10 (7) personer, 3 kvinnor och 7 män.

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 54 902 (731) TSEK. Kostnaderna uppgick under kvartalet till 35 139 (19 185) TSEK.

Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till 22 885 (-15 810) TSEK.

Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat

TSEK	2019 jan-mar	2018 jan-mar	2018 jan-dec
Intäkter			
Försäljningsintäkter	54 902	730	28 211
Övriga rörelseintäkter	-	2	2
	54 902	731	28 212
Rörelsens kostnader			
Projektkostnader	-26 239	-10 887	-83 855
Övriga externa kostnader	-2 724	-3 017	-11 274
Personalkostnader	-5 539	-4 712	-20 034
Av- och nedskrivningar	-48	-	-51
Övriga rörelsekostnader	-583	-570	-5 511
Rörelseresultat	19 769	-18 455	-92 514
Ränteintäkter och liknande resultatposter	3 122	2 644	7 511
Räntekostnader och liknande resultatposter	-1	-	-1
Resultat efter finansiella poster	22 890	-15 811	-85 003
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	22 890	-15 811	-85 003
Rapport över totalresultat			
Övrigt totalresultat	-	-	-
Totalresultat för perioden	22 890	-15 811	-85 003

Periodens resultat och totalresultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare

Data per aktie

Antal aktier vid periodens slut	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Genomsnittligt antal aktier under perioden	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Resultat per aktie före utspädning	0,5	-0,3	-1,7
Resultat per aktie efter utspädning	0,5	-0,3	-1,7
Eget kapital per aktie (SEK)	5,0	5,9	4,5
Eget kapital per aktie efter utspädning (SEK)	5,0	5,9	4,5

Koncernens balansräkning

TSEK	2019-03-31	2018-03-31	2018-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	283	-	-
Summa anläggningstillgångar	283	-	-
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar	5 441	730	9 444
Övriga fordringar	586	492	624
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 703	4 484	2 093
	7 730	5 706	12 161
Kassa och bank	258 036	294 342	229 876
Summa omsättningstillgångar	265 767	300 048	242 037
Summa tillgångar	266 050	300 048	242 037
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	2 561	2 561	2 561
Övrigt tillskjutet kapital	618 600	617 944	617 945
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-378 709	-332 605	-401 144
Summa eget kapital	242 452	287 900	219 362
Långfristiga skulder	117	-	-
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	16 835	6 018	15 174
Övriga skulder	1 557	780	1 205
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	5 090	5 350	6 296
Summa kortfristiga skulder	23 482	12 148	22 675
Summa eget kapital och skulder	266 050	300 048	242 037

Koncernens kassaflöde

TSEK	2019 jan-mar	2018 jan-mar	2018 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	22 890	-15 811	-85 003
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	48	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	22 938	-15 811	-85 003
Ökning/minskning kortfristiga fordringar	4 431	132	-6 273
Ökning/minskning leverantörsskulder	1 661	46	9 202
Ökning/minskning övr. kortfristiga rörelseskulder	-1 015	445	1 765
Kassaflöde från den löpande verksamheten	28 015	-15 189	-80 310
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission/optionsemision	200	-	655
Leasingskuld amortering	-55	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	145	-	655
PERIODENS KASSAFLÖDE			
Likvida medel vid periodens början	229 876	309 531	309 531
Förändring likvida medel	28 161	-15 189	-79 655
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	258 036	294 342	229 876

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 20180101	2 561	617 944	-316 794	303 711
Totalresultat för perioden	-	-	-15 811	-15 811
Utgående eget kapital 20180331	2 561	617 944	-332 605	287 900
Ingående eget kapital 20190101	2 561	618 598	-401 798	219 362
Transaktioner med ägare	-	-	-	-
Incitamentsprogram	-	200	-	200
Totalresultat för perioden	-	-	22 890	22 890
Utgående eget kapital 20190331	2 561	618 798	-378 908	242 452
Ingående eget kapital 20180101	2 561	617 944	-316 794	303 711
Transaktioner med ägare	-	-	-	-
Incitamentsprogram	-	655	-	655
Totalresultat för perioden	-	-	-85 003	-85 003
Utgående eget kapital 20181231	2 561	618 598	-401 798	219 362

Koncernens nyckeltal

Nyckeltalen nedan är användbara för dem som läser de finansiella rapporterna och ett komplement till andra avkastningsmått vid utvärdering av implementering av strategiska investeringar och koncernens förmåga att nå finansiella mål och åtaganden.

TSEK	2019 jan-mar	2018 jan-mar	2018 jan-dec
Eget kapital	242 452	287 900	219 362
Soliditet, %	91%	96%	91%
Avkastning på eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
Antal aktier vid periodens slut	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Antal aktier vid periodens slut efter utspädning	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Genomsnittligt antal aktier under perioden	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	48 666 656	48 666 656	48 666 656
Data per aktie			
Resultat per aktie	0,5	-0,3	-1,7
Resultat per aktie efter utspädning	0,5	-0,3	-1,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	0,6	-0,3	-1,7
Eget kapital per aktie	5,0	5,9	4,5
Eget kapital per aktie efter utspädning	5,0	5,9	4,5
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	10	7	8

Nyckeltalsdefinitioner

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

Resultat per aktie Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Antal aktier vid periodens slut Antalet utgivna aktier före utspädning vid slutet av perioden.

Antal aktier efter utspädning Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden.

Genomsnittligt antal aktier under perioden Genomsnittligt antal utgivna aktier före utspädning under perioden.

Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier.

Antal anställda (medelantal) Antalet anställda per utgången av respektive period

Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Soliditet, % Bolaget definierar nyckeltalet enligt följande; Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Soliditet då det visar hur stor del av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna bedöma Bolagets kapitalstruktur.

Avkastning på eget kapital, % Bolaget definierar nyckeltalet enligt följande; Årets resultat dividerat med eget kapital. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Avkastning på eget kapital, % eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för avkastningen som genererats på det totala kapital som samtliga aktieägare har investerat i Bolaget.

Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie Bolaget definierar nyckeltalet enligt följande; Kassaflödet från den löpande verksamheten dividerat med antal aktier före utspädning vid utgången av perioden. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för verksamhetens kassaflöde ställt i relation till antalet aktier justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Eget kapital per aktie Bolaget definierar nyckeltalet enligt följande; Eget kapital dividerat med antal aktier före utspädning vid utgången av perioden. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Eget kapital per aktie före utspädning eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Moderbolagets resultaträkning

TSEK	2019 jan-mar	2018 jan-mar	2018 jan-dec
Intäkter			
Försäljningsintäkter	54 902	730	28 211
Övriga rörelseintäkter	-	2	2
	54 902	731	28 212
Rörelsens kostnader			
Projektkostnader	-26 239	-10 887	-83 855
Övriga externa kostnader	-2 778	-3 016	-11 324
Personalkostnader	-5 539	-4 712	-20 034
Av- och nedskrivningar	-	-	-
Övriga rörelsekostnader	-583	-570	-5 511
Rörelseresultat	19 763	-18 454	-92 513
Ränteintäkter och liknande resultatposter	3 122	2 644	7 510
Räntekostnader och liknande resultatposter	-	-	-1
Resultat efter finansiella poster	22 885	-15 810	-85 003
Erhållet koncernbidrag	-	-	654
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	22 885	-15 810	-84 350
Rapport över totalresultat			
Övrigt totalresultat	-	-	-
Totalresultat för perioden	22 885	-15 810	-84 350

Moderbolagets balansräkning

TSEK	3/31/2019	3/31/2018	12/31/2018
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Finansiella anläggningstillgångar	50	50	50
Summa anläggningstillgångar	50	50	50
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	2 686	2 083	2 686
Kundfordringar	5 441	730	9 444
Övriga fordringar	586	492	624
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 703	4 484	2 093
	10 417	7 789	14 848
Kassa och bank	255 101	292 260	227 139
Summa omsättningstillgångar	265 517	300 049	241 987
Summa tillgångar	265 567	300 099	242 037

TSEK	3/31/2019	3/31/2018	12/31/2018
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	2 561	2 561	2 561
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	618 599	617 943	617 944
Balanserat resultat	-401 799	-316 794	-316 794
Periodens resultat	22 885	-15 810	-84 350
Summa eget kapital	242 247	287 901	219 362
Långfristiga skulder			
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	16 835	6 018	15 174
Övriga skulder	1 396	780	1 205
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	5 090	5 350	6 296
Summa kortfristiga skulder	23 321	12 198	22 675
Summa eget kapital och skulder	265 567	300 099	242 037

Noter

Not 1 – Redovisningsprinciper

PledPharma AB tillämpar International Financial Standards (IFRS) som godkänts av EU. Denna delårsrapport är upprättad enligt IAS 34 Delårsrapportering och tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Tillämpade redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är de samma som tillämpades i den senaste årsredovisningen för 2018. Förutom att bolaget har gått över till att redovisa enligt IFRS 16.

Moderbolaget

För Moderbolaget PledPharma AB (Publ) är delårsrapporten upprättad enligt Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridiska personer och årsredovisningslagen. Alla leasingkontrakt redovisas operationellt i moderbolaget.

Nya standarder, ändringar och tolkningar som tillämpats av koncernen per 1 januari 2019

IFRS 16 har implementerats från den 1 januari 2019. IFRS 16 ersätter IAS 17 Leasingavtal, med nya redovisningskrav för leasetagare. Alla leasingkontrakt, utom kortfristiga och mindre leasingkontrakt, ska redovisas som en tillgång med nyttjanderätt och som en motsvarande skuld i leasetagarens balansräkning. Standarden bedöms medföra att merparten av de hyresavtal som i dessa finansiella rapporter redovisas som operationella leasingavtal kommer att redovisas som tillgångar och skulder i balansräkningen. Detta kommer även att medföra att kostnaden för dessa kommer att redovisas uppdelat i räntekostnader och avskrivningar. PledPharma tillämpar den förenklade övergångsmetoden. Leasingavtal med tillgångar av mindre värde kommer fortsättningsvis tas upp som operationella avtal och redovisas över resultaträkningen. Bolagets leasingportfölj består av fem avtal och omfattar operationella leasingavtal för kontor, kontorsutrustning och bilar. Ett av bolagets hyresavtal var vid ingången av 2019 kortare än 12 månader, två avtal gällande kontorsutrustning bedömdes vara av mindre värde, dessa avtal faller inom undantaget för kortfristiga och mindre leasingavtal.

TSEK	
Operationella leasingavtal enligt not 20 i årsredovisningen	1 109
Avdrag för korttidslease	-907
Diskonterat enligt koncernens marginella låneränta på 2%	-7
Justering framtida leasingbetalningar	137
Redovisad skuld per 2019-01-01	332

Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 5. För händelser efter periodens utgång, se sidan 1.

Not 3 – Finansiella tillgångar och skulder

Koncernen 31 mars 2019

Verkligt värde och redovisat värde redovisas i tabellen nedan:

TSEK	Erhållande av avtalsenliga kassaflöden	Övriga finansiella skulder	Total
	Upplupet anskaffningsvärde	Upplupet anskaffningsvärde	
Kundfordringar	5 441	-	5 441
Likvida medel	258 036	-	258 036
Summa tillgångar	263 477	-	263 477
Leverantörsskulder	-	16 835	16 835
Övriga skulder	-	-	-
Summa skulder	-	16 835	16 835

Koncernen 31 mars 2018

Kundfordringar	730	-	730
Likvida medel	294 342	-	294 342
Summa tillgångar	295 072	-	295 072
Leverantörsskulder	-	6 018	6 018
Övriga skulder	-	-	-
Summa skulder	-	6 018	6 018

Not 4 – Transaktioner med närstående partner

Inga transaktioner med närstående finns att rapportera.

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Delårsrapport januari – juni 2019, 21 augusti 2019

Delårsrapport januari – september 2019, 23 oktober 2019

Delårsrapport januari – december 2019, 18 februari 2020

Denna rapport är ej granskad av bolagets revisorer.

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på PledPharmas hemsida, www.pledpharma.se

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

Tel: 073-354 20 62

E-post: nicklas.westerholm@pledpharma.se

Yilmaz Mahshid, CFO

Tel: 072-231 68 00

E-post: yilmaz.mahshid@pledpharma.se

Denna information är sådan information som PledPharma AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 6 maj 2019 klockan 08:00 (CET).

PledPharma AB (publ)

Grev Turegatan 11c, 114 46 Stockholm

Org.nr. 556706-6724

Tel: 08-679 72 10

www.pledpharma.se

Certified Adviser

Bolagets Certified Adviser är Erik Penser Bank (tfn 08-463 80 00)

Analytiker som följer PledPharma

Carnegie, Ulrik Trattner

Redeye, Klas Palin

Försäkran

Undertecknade försäkrar att denna rapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och koncernen står inför.

Stockholm, 6 maj 2019

Håkan Åström

Styrelseordförande

Marie Ekström Trägårdh

Styrelseledamot

Sten Nilsson

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

vd