

camurus®

DELÅRSRAPPORT TREDJE KVARTALET 2019

”Under tredje kvartalet såg vi en markant ökning av intäkter, produktförsäljning och antalet patienter under behandling med Buvidal®”

camurus

Camurus utvecklar och marknadsför innovativa och långtidsverkande läkemedel för behandling av svåra och kroniska sjukdomar, som opioidberoende, smärta, cancer och endokrina tillstånd. Genom vår unika formuleringsteknologi (FluidCrystal®) och omfattande forsknings- och utvecklingsexpertis skapar vi nya läkemedel för ökad livskvalitet, bättre behandlingsresultat och effektivare resursutnyttjande. Camurus aktie (CAMX) är noterad på Nasdaq Stockholm, Mid Cap. För mer information, se camurus.com

SAMMANFATTNING TREDJE KVARTALET

- Nettoomsättningen uppgick till 40,2 (19,6) MSEK för kvartalet och 70,6 (41,5) MSEK för perioden januari-september
- Produktförsäljningen blev 19,5 (0,3) MSEK för kvartalet och 41,8 (6,2) MSEK för perioden januari-september
- Produktförsäljningen ökade med 73% jämfört med tidigare kvartal
- Buvidal® listat för pris och ersättning i Australien, Skottland, Wales och Nordirland
- Camurus partner Braeburn vann rättsprocess vid Förenta staternas distriktsdomstol i District of Columbia som ålade FDA att skyndsamt ompröva beslutet om slutligt marknadsgodkännande av Brixadi™ månadsdepå
- Samtliga patienter avslutade behandling med Buvidal® i de kliniska studierna DEBUT och UNLOC-T i Australien
- Fas 3-programmet för CAM2029 utökades med en 52-veckors säkerhetsstudie i patienter med akromegali
- Licensavtal tecknades med Ra Pharmaceuticals avseende långtidsverkande zilucoplan för behandling av komplementfaktor C5-medierade sjukdomar

VIKTIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- FDA bifaller Braeburns Citizen Petition och tillåter Brixadi™ för behandling av opioidberoende på den amerikanska marknaden i december 2020

FINANSIELL ÖVERSIKT

MSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Nettoomsättning	40,2	19,6	70,6	41,5	49,3
– Varav produktförsäljning	19,5	0,3	41,8	6,2	11,3
Rörelseresultat	-77,4	-56,4	-271,6	-184,0	-287,2
Resultat för perioden	-62,7	-43,8	-218,0	-147,5	-234,7
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,31	-1,06	-4,78	-3,64	-5,77
Likvida medel	192,3	216,3	192,3	216,3	134,4



FINANSIELL KALENDER 2019-2020

Presentation Q3 2019	8 november 2019 kl. 14.00 CET
Bokslutskommuniké 2019	12 februari 2020
Q1 2020	7 maj 2020 kl. 13.00 CET
Årsstämma 2020	7 maj 2020 kl. 17.00 CET
Q2 2020	16 juli 2020
Q3 2020	5 november 2020

TELEFONKONFERENS FÖR INVESTERARE, ANALYTIKER OCH MEDIA

Q3 rapport för 2019 och en operationell uppdatering kommer att presenteras av vd Fredrik Tiberg och medlemmar ur Camurus ledningsgrupp fredagen den 8 november 2019, kl. 14:00 (CET). Telefonkonferensen kan även följas via länk på hemsidan, camurus.com

Via extern länk:

<https://financialhearings.com/event/12054>

Positivt och händelserikt tredje kvartal för Camurus

Under tredje kvartalet såg vi en markant ökning av intäkter och antalet patienter under behandling med Buvidal® i EU och Australien. I USA vann vår partner Braeburn en rättsprocess mot FDA, som beordrades att skyndsamt ompröva den treårs-exklusivitet som blockerar marknadsgodkännande av Brixadi™ månadsdepå i USA. I produktportföljen utökades det registreringsgrundande programmet för CAM2029, subkutan oktreotiddepå, med en 52-veckors säkerhetsstudie samt utveckling av en autoinjektor för enklare självadministrering. Ett nytt licensavtal tecknades med Ra Pharmaceuticals avseende en långtidsverkande läkemedelskandidat för livshotande blod- och vävnadsjukdomar.

MARKNADSEXPANSION OCH VÄXANDE FÖRSÄLJNING

Under tredje kvartalet fortsatte lanseringar och försäljning av Buvidal® för behandling av opioidberoende på våra marknader i EU och Australien. Intäkterna ökade med 105 procent till 40,2 miljoner SEK jämfört med motsvarande kvartal 2018. Produktförsäljningen ökade med 73 procent jämfört med förra kvartalet till 19,5 miljoner SEK, medan det totala antalet patienter under behandling med Buvidal® steg från cirka 1300 till 2500. Framstegen fortsatte på våra initiala marknader i Norden och Tyskland. På vår första marknad Finland nåddes en

”Intäkterna ökade med 105% till 40,2 miljoner SEK”

marknadsandel på omkring 30 procent av antalet buprenorfinbehandlade patienter och 20 procent av samtliga patienter. Motsvarande andelar i Tyskland var 3 respektive 1 procent, vilket pekar på en stor tillväxtpotential för Buvidal®.

Vi fortsatte den geografiska marknadsexpansionen under perioden. Buvidal® blev listat för ersättning i Norge, Australien, Skottland, Wales och Nordirland, vilket öppnar upp marknaderna och ger patienter tillgång till Buvidal®. I Australien betonades detta särskilt när hälsovårdsministern Greg Hunt i slutet av augusti annonserade att regeringen satsar 40 miljoner dollar med målet att ge patienter tillgång till Buvidal® och ytterligare en medicin via förmånssystemet PBS. Vi har redan sett en stark initial försäljning i Norge och Australien och förväntar oss en accelererande tillväxt i samband med att kunskapen om Buvidal® ökar. Vid sidan om nya pris- och ersättningsgodkännanden, som bedöms få tydlig effekt på försäljningen under de närmsta kvartalen, pågår lanseringsförberedelser på andra vågens marknader, inklusive Österrike, Italien, Spanien och Benelux.

Responser från patienter och förskrivare fortsätter vara mycket positiv på samtliga marknader och vi ser fram emot en bra försäljningsutveckling under fjärde kvartalet samt 2020.



VINST I RÄTTSPROCESS OM EXKLUSIVITET I USA

I USA vann vår partner Braeburn en rättsprocess i Förenta Staternas distriktsdomstol för District of Columbia mot den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, där chefsdomaren Beryl A. Howell ogiltigförklarade myndighetens beslut att inte godkänna Brixadi™ månadsdepå, och ålade FDA att skyndsamt ompröva Braeburns ansökan om ett slutligt godkännande. Parallellt med rättsprocessen, har Braeburn drivit en Citizen Petition-process med begäran att myndigheten återkallar särskild läkemedelsstatus för Sublocade™. Beskedet den 7 november att FDA bifaller Braeburns Citizens Petition är mycket glädjande och eliminerar risken för eventuella ytterligare exklusivitets-

”Att FDA bifaller Braeburns Citizens Petition är mycket glädjande och eliminerar risken för ytterligare exklusivitetshinder”

hinder för Brixadi™ i USA. Braeburn kan nu fokusera på lanseringar av Brixadi™ under 2020, och patienter med opioidberoende kan äntligen få tillgång till en effektiv, individanpassad, långtidsverkande behandling. Att FDA står fast

vid sitt tidigare beslut om tentativt godkännande, trots domstolsbeslutet den 22 juli, är förvånande. På sikt ser vi dock ingen betydande inverkan på marknadspotentialen för Brixadi™ i USA. Brixadi™ är en mycket stark och konkurrenskraftig produkt och Braeburn kommer stå väl rustade inför den kommande lanseringen.

VÄXANDE KLINISK EVIDENSBAS FÖR BUVIDAL®

Under kvartalet slutfördes behandlingen av omkring 250 patienter som deltagit i två kliniska studier, DEBUT och UNLOC-T, som utvärderar Buvidal® jämfört med daglig standardbehandling. Studierna genomfördes inom öppenvård och kriminalvård i Australien. Resultaten kommer att presenteras vid ledande internationella konferenser under början av 2020, men har redan väckt stort intresse i samband med att studie-designer och bakgrundsdata presenterats. Buvidal® får stor uppmärksamhet vid vetenskapliga möten och en framträdande plats genom muntliga presentationer och plenarföredrag av ledande internationella beroendeforskare vid ett flertal symposium om långtidsverkande behandlingar, som nyligen vid Lissabon Addiction.

Vid sidan om framgångarna med Buvidal® har vi fortsatt att avancera vår produktportfölj av innovativa läkemedel för behandling av andra svåra och kroniska sjukdomar.

REGISTRERINGSANSÖKAN INOM KRONISK SMÄRTA

Genom långtidsverkande smärtlindring dygnet runt, kombinerat med minimal risk för läkemedelsläckage, missbruk och felanvändning av patienter, kan CAM2038 fylla ett viktigt medicinskt behov för patienter med kronisk smärta som annars är hänvisade till daglig medicinering med starka opioider. Under kvartalet pågick förberedelser inför ansökan om marknadsföringstillstånd i EU som planeras skickas in till den Europeiska läkemedelsmyndigheten under första halvåret 2020.

UTÖKNING AV FAS 3-PROGRAM FÖR CAM2029

Det registreringsgrundande fas 3-programmet för vår långtidsverkande oktreatiddepå, CAM2029, för behandling av akromegali utökades med en kompletterande 52-veckors fas 3-studie av långtidssäkerhet och effekt i nyrekryterade patienter samt

patienter som förts över från den 24-veckors randomiserade effektstudien. Studierna, som tillsammans omfattar cirka 140 patienter vid omkring 60 kliniker i USA och Europa, beräknas vara fullrekryterade under 2020 och leverera resultat under 2021. Vi har också avslutat design- och protokollutveckling för det registreringsgrundande programmet för CAM2029 i patienter

”Start av två fas 3-studier av CAM2029 i akromegali samt utveckling av autoinjektor för självadministrering ”

med neuroendokrina tumörer, NET. Vi har även utvärderat andra potentiella indikationsområden för produkten. CAM2029 bedöms ha en attraktiv och konkurrenskraftig produktprofil på en marknad för somatostatinanaloger som 2018 överskred 2,6 miljarder dollar. En omfattande externt utförd marknadsanalys utförd under kvartalet indikerar en total marknadspotential för CAM2029 för akromegali och NET på drygt 1,2 miljarder dollar per år, beroende av kliniska studieresultat och slutgiltig produktpresentation.²

Som ett resultat av våra marknadsanalyser och interna utvärderingar inleddes under kvartalet utvecklingen av en autoinjektor för CAM2029 som komplement till nuvarande produktpresentationen i form av förfylld spruta med säkerhetsdevice.

VÄXANDE PRODUKTPORTFÖLJ MED EGNA PROJEKT, PÅGÅENDE PARTNERSKAP OCH NYA LICENSAVTAL

Under tredje kvartalet fortsatte vi avancera våra kliniska program samtidigt som vi flyttade fram positionerna i tidiga projekt. Vi har kommit långt i förberedelserna av fas 2-studier av vår veckoprodukt av treprostiniil CAM2043 för behandling av pulmonell arteriell hypertension samt Raynauds fenomen, men

studiestarten är av interna kapacitetsskäl skjuten till nästa år. I samarbetet med Rhythm kring utvecklingen av en veckodepå av setmelanotid, CAM4072, för behandling av genetiskt betingade fetmasjukdomar pågår en fas 2-studie som beräknas avslutas under första halvåret 2020. En viktig nyhet under kvartalet var de positiva fas 3-resultat som Rhythm kunde meddela från en registreringsgrundande studie av dagligt doserad setmelanotid i patienter med fetma orsakat av brist på proopiomelanocortin (POMC) respektive leptinreceptorer (LEPR). Resultat stärker möjligheten att få positiva behandlingsresultat och godkännande för vår veckodepå av setmelanotid. Utöver samarbetet med Rhythm tecknades under perioden ett licensavtal med Ra Pharmaceuticals avseende utvecklingen av en långtidsverkande depå av zilucoplan, som utvecklas för behandling av komplementprotein C5-medierade blod och vävnadssjukdomar, inklusive generaliserad myastenia gravis och paroxysmal nattlig hemoglobineri. Förberedelser för start av kliniska studier under 2020 pågår. Efter kvartalet meddelades att det belgiska läkemedelsbolaget UCB avser förvärva Ra Pharmaceuticals för 2,5 miljarder dollar.

STARKT TREDJE KVARTAL OCH POSITIVA UTSIKTER

Under tredje kvartalet fortsatte vi utvecklingen av Camurus från ett renodlat forsknings- och utvecklingsbolag till ett integrerat läkemedelsbolag med egen försäljning i EU och Australien. Jag är stolt över hur väl vi lyckats med denna komplexa process. Våra kunniga och dedicerade team har på bara nio månader etablerat en väl fungerande distribution och försäljning av Buvidal® i Europa och Australien. Pris- och ersättning har säkrats på första vågens marknader samtidigt som vi fortsatt bygga evidensbasen för Buvidal® och påbörjat nya ansökningsprocesser för att göra vår innovativa, långtidsverkande behandling mot opioidberoende tillgänglig för patienter på ett flertal nya marknader. Vi har gjort viktiga framsteg i våra forsknings- och utvecklingsprojekt och ser fram emot ett starkt och positivt nyhetsflöde under kommande kvartal.

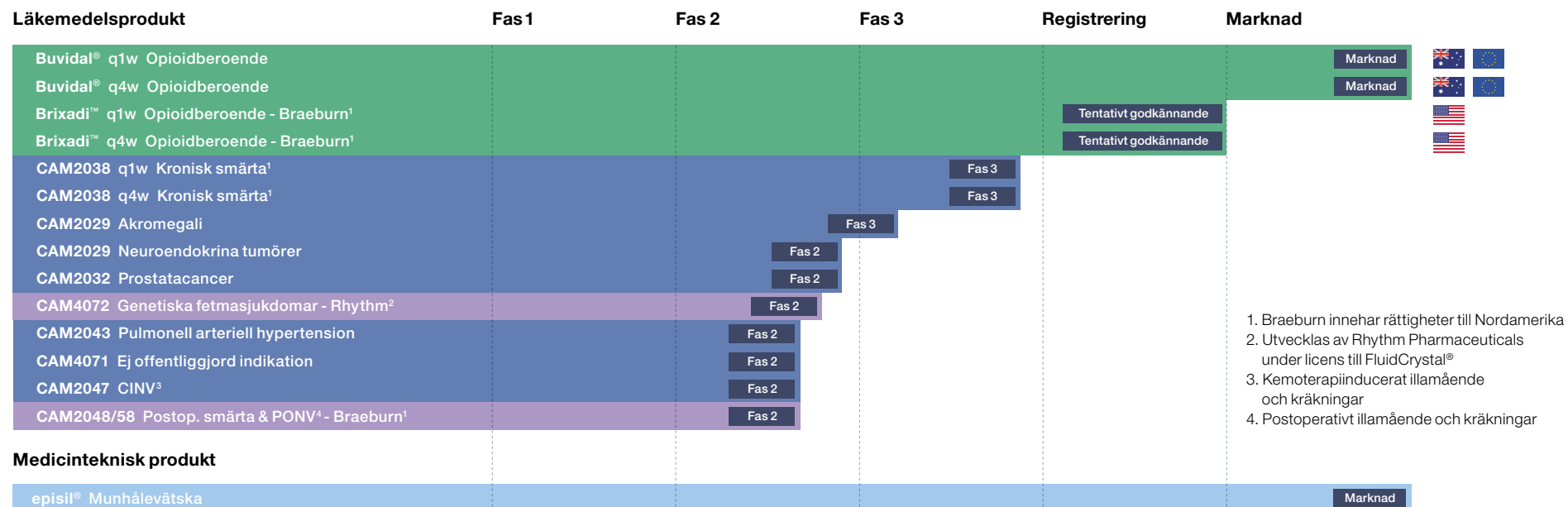
Fredrik Tiberg, koncernchef och vd

2) Globe Life Sciences reports 2019; data on file

Bred och diversifierad pipeline

Camurus är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på utveckling och kommersialisering av nya och innovativa läkemedel för sjukdomar där det finns tydliga medicinska behov och potential för signifikant förbättrad behandling. För utveckling av nya läkemedelskandidater utnyttjar Camurus egna patentskyddade formuleringsteknologier, t.ex. bolagets långtidsverkande FluidCrystal® injektionsdepå. Genom att kombinera företagets teknologier med redan etablerade, effektiva och säkra aktiva

substanser, kan nya patentskyddade läkemedel med förbättrade egenskaper och behandlingsresultat utvecklas på kortare tid, och till en lägre kostnad och risk, jämfört med utveckling av helt nya läkemedel. Företagets forskningsportfölj innehåller produktkandidater för behandling av cancer och biverkningar av cancerbehandling, endokrina sjukdomar, smärta samt drogberoende. En sammanställning och statusuppdatering av Camurus projekt följer nedan.



Buvidal® – opioidberoende

Opioidberoende är ett växande globalt hälsoproblem och klassificeras som ett kroniskt sjukdomstillstånd med frekventa återfall i missbruk. Standardbehandlingen utgörs för närvarande av daglig medicinering med buprenorfin eller metadon – en behandlingsform som är effektiv, men förknippad med begränsad behandlingsföljksamhet, stigma och betydande bördor för patienter i form av daglig, ofta övervakad, dosering, samt risk för felanvändning, illegal spridning och oavsiktlig exponering mot minderåriga.

Buvidal® vecko- och månadsdepåer av buprenorfin är utvecklade för att förbättra patienters behandlingsföljksamhet samt minska riskerna för felanvändning och missbruk jämfört med nuvarande dagliga produkter. Buvidal® är det första långtidsverkande läkemedlet som godkänts i EU och Australien för behandling av opioidberoende. Det ger sjukvårdspersonal möjlighet att individuellt anpassa behandlingen till patientens behov inom ett dosintervall som anpassats till nuvarande sublinguala buprenorfinprodukter och möjliggör direkt överföring från tidigare behandling. Buvidal® befriar patienten från dagliga påminnelser om sjukdomen och ger sjukvårdspersonal möjlighet att fokusera på behandling snarare än övervakning av patienten. Buvidal® kan ge förbättrad behandlingsföljksamhet vilket kan minska risker för återfall och överdoser samt minska behovet och kostnaderna för övervakad dosering.

Buvidal® har studerats i ett omfattande kliniskt program om totalt 7 kliniska studier. I den registreringsgrundande fas 3-effektstudien uppfylldes primära effektmått överenskomna med EMA ("mean percentage of urine samples negative for illicit opioids") respektive FDA ("responder rate"). Överlägsen behandlingseffekt för Buvidal® jämfört med sublingualt buprenorfin/naloxon uppfylldes (förspecificerad testordning) för det sekundära effektmåttet kumulativ fördelningsfunktion för det procentuella antalet opioidnegativa urinprover under behandlingsveckorna 4 till 24. Säkerhetsprofilen var generellt jämförbar med den etablerade profilen för buprenorfinprodukter, med

undantag för milda till måttliga och övergående reaktioner vid injektionsstället. Resultaten från det kliniska programmet har presenterats på ett flertal vetenskapliga möten samt publicerats i flera välrenommerade vetenskapliga tidskrifter.

I november 2018 godkände EU-kommissionen Buvidal® vecko- och månadsdepåer för behandling av opioidberoende hos vuxna och ungdomar från 16 år. Under samma månad godkände den australiensiska läkemedelsmyndigheten Buvidal® som långtidsverkande behandling av opioidberoende i Australien. Några månader senare, i januari 2019, lanserades Buvidal® som första långtidsverkande behandling mot opioidberoende i EU. I USA, erhöll Camurus amerikanska partner Braeburn ett tentativt godkännande för Brixadi™ (det amerikanska produktnamnet för Buvidal®) från FDA i december 2019. Det tentativa godkännandet innebär att Brixadi™ har uppfyllt alla regulatoriska krav avseende klinisk och preklinisk säkerhet, behandlingseffekt och tillverkning, men det slutgiltiga godkännandet av Brixadi™ (månadsdepå) är avhängigt utgången av en exklusivitetsperiod som löper till november 2020.

STATUS KVARTAL 3

Försäljning av Buvidal® pågick under tredje kvartalet i sju länder i EU och Australien, och listades för pris och ersättning på fem marknader: Norge, Australien, Skottland, Wales och Nordirland.

Under kvartalet slutfördes behandlingen av totalt 249 patienter i de kliniska studierna, DEBUT och UNLOC-T, i Australien. I DEBUT jämförs Buvidal® med daglig standardbehandling av opioidberoende patienter inom öppenvården, medan studien UNLOC-T undersökte behandling med Buvidal® jämfört med metadon vid 8 kriminalvårdsanstalter i New South Wales. Resultaten från studierna planeras att presenteras vid ledande internationella konferenser under början av 2020. I juli biföll Förenta staternas distriktsdomstol, District of Columbia vår partner Braeburns begäran om så kallat summary judgement, vilket ogiltigförklarar den amerikanska läkemedelsmyndighetens FDA:s beslut att blockera marknadsgod-

kännande av Brixadi™ månadsdepå. Domstolen menade att FDA i sitt beslut i december 2018 agerade i strid med rådande praxis genom att låta slutligt godkännande av Brixadi™ försenas på grund av Sublocades™ treårsexklusivitet. FDA beordrades att skyndsamt ompröva Braeburns ansökan om slutligt marknadsgodkännande av Brixadi™ månadsdepå för behandling av opioidberoende i USA.

CAM2038 – kronisk smärta

Kronisk smärta är ett globalt folkhälsoproblem och orsakar försämrat allmäntillstånd, nedsatt arbetsförmåga, minskad livskvalitet samt ökad risk för beroende och missbruk av starka opioider. CAM2038 utvecklas därför med målet att ge dygnet-runt smärtlindring, samt undvika de risker för överdos och andningsdepression som är associerade med fulla μ -opioidreceptoragonister som t.ex. morfin, oxykodon eller fentanyl. Egenskaper för CAM2038 överensstämmer väl med den önskvärda målprofilen för läkemedel mot kronisk smärta, d.v.s. en kombination av långtidsverkande smärtlindring med reducerad risk för missbruk, felanvändning och illegal spridning.

CAM2038 har nyligen utvärderats i patienter med kronisk ländryggssmärta i en randomiserad fas-3 effektstudie. CAM2038 mötte både det primära och det första sekundära effektmåttet och visade statistiskt signifikant bättre effekt på både genomsnittlig och värsta smärta jämfört med placebo. Resultat för de sekundära effektmåtten gav ytterligare stöd för resultaten från huvudanalysen. En 52-veckors fas 3-förlängningsstudie av CAM2038 i patienter med kronisk smärta har också avslutats.

STATUS KVARTAL 3

Data från fas 3-långtidssäkerhetsstudien, inklusive populationsfarmakokinetik, analyseras och sammanställs för närvarande i en avslutande studierapport. Förberedelser pågår inför ansökan om marknadsföringstillstånd i EU som planeras skickas in till den Europeiska läkemedelsmyndigheten under första halvåret 2020.

CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 baseras på Camurus patenterade FluidCrystal® injektionsdepå och innehåller den aktiva substansen oktreotid, som är en syntetisk peptidanalogue av det naturliga hormonet somatostatiner och används för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer (NET). Den nuvarande marknadsledande somatostatinanalogprodukten Sandostatin® LAR® behöver blandas i flera steg innan den kan administreras intramuskulärt av sjukvårdspersonal. CAM2029 utvecklas som en förfylld spruta försedd med ett automatiskt nålskydd för att enkelt kunna doseras, även av patienten själv. Genom en 500% högre biotillgänglighet ger CAM2029 en högre exponering av oktreotid än Sandostatin® LAR®, vilket kan ge förbättrat behandlingsresultat i patienter som inte svarar tillfredsställande på nuvarande terapi.

CAM2029 har studerats i fyra avslutade kliniska fas 1/2-studier, och har visat positiva resultat i en fas-2 multicenterstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer, inklusive väl bibehållen eller förbättrad sjukdomskontroll i patienter med akromegali såväl som med NET.

I juni inleddes det registreringsgrundade fas 3-programmet för CAM2029 med en randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad, multinationell, multicenterstudie av CAM2029 i patienter med akromegali som fram till studiestart behandlats med långtidsverkande somatostatinanaloger. Patienterna randomiseras till behandling med CAM2029 eller placebo under den 24-veckors långa behandlingsperioden. Den primä-

ra effektvariabeln är biokemisk respons, i form av uppmätta nivåer av insulinliknande tillväxtfaktor-1 (IGF-1).

STATUS KVARTAL 3

Under kvartalet utökades programmet med en fas 3-studie av långtidssäkerhet i nya patienter och patienter överförda från den pågående registreringsgrundade fas 3-effektstudien. Rekryteringen av patienter till båda fas 3-studierna pågår och kommer att inkludera totalt cirka 150 patienter vid ett 60-tal kliniker i USA och Europa. Studierna beräknas vara fullrekryterade under 2020 och leverera resultat under 2021.

Under kvartalet inledde vi även utveckling av en autoinjektor som ett komplement till det befintliga formatet i förfylld spruta.

CAM2043 – PAH

Pulmonell arteriell hypertension (PAH) är en sällsynt och potentiellt livshotande sjukdom, som karaktäriseras av abnormt högt blodtryck i lungartärerna. Utan medicinsk behandling fortskrider sjukdomen snabbt och hjärtat behöver arbeta allt hårdare, vilket kan leda till hjärtsvikt och för tidig död. Medianöverlevnad utan behandling uppskattas till 3 år efter diagnos. Prosta-cyklinanaloger, som till exempel treprostinil, är erkänt effektiva vid behandling vid PAH och parenteral behandling med dessa rekommenderas för patienter med svår eller snabb utveckling av sjukdomen. Dagens behandling sker ofta genom infusion, vilket medför risk för svåra blodinfektioner eller smärta och intolerabla reaktioner vid injektionsområdet.

CAM2043 är en långtidsverkande subkutan treprostinil-formulering baserad på vår FluidCrystal® depåteknologi som utvecklas som ett patientvänligt behandlingsalternativ för patienter med PAH. CAM2043 medger självdosering av en liten injektionsvolym (≤ 1 mL) med hjälp av en förfylld spruta. Dostitrering med avseende på effektivitet och tolerabilitet sker genom varierad dosstyrka eller dosvolym.

I en öppen fas 1-studie visade CAM2043 en dosproportionell plasmaexponering och långtidsverkande frisättning av treprostinil lämpad för dosering en gång i veckan, eller med längre intervall. Inga oväntade eller allvarliga biverkningar observerades. Reaktioner vid injektionsstället var acceptabla och övergående.

STATUS KVARTAL 3

Förberedelser för fas 2-studier av vår långtidverkande subkutan treprostinildepå CAM2043 som utvecklas för behandling av pulmonell arteriell hypertension respektive Raynauds fenomen har genomförts, inklusive en första GMP-tillverkning. Nästa steg är inskickning av en klinisk prövningsansökan (CTA) som planeras under första halvåret 2020.

Övriga utvecklingsprojekt

Flera nya läkemedelskandidater valda med stöd av initiala marknadsanalyser, utvärderas i farmaceutiska och prekliniska studier. Projekten omfattar formuleringsoptimering med avseende på t.ex. frisättning av den aktiva substansen, stabilitet samt farmakologiska, toxikologiska och säkerhetsrelaterade egenskaper i relation till definierade produktprofiler.

STATUS KVARTAL 3**CAM2032**

Den väletablerade hormonbehandlingen av prostatacancer med gonadotropinfrisättande hormon (GnRH)-agonister, såsom leuproliid, syftar till att minska nivån av testosteron och därmed bidra till att stoppa cancercellernas tillväxt. CAM2032 är en långtidsverkande leuproliidprodukt för behandling av prostatacancer (förtida pubertet och endometriosis är exempel på tilläggsindikationer). Denna månadsdepå baseras på Camurus patenterade FluidCrystal® teknologi och doseras med hjälp av en förfylld spruta utan behov av komplicerade

beredningssteg eller krav på rumstemperering. Tack vare sin enkelhet ska CAM2032 kunna doseras av patienten själv.

Partnerdiskussioner pågår för fortsatt klinisk utveckling av CAM2032.

CAM2047, CAM2048 och CAM2058

Tre nya läkemedelskandidater CAM2047, CAM2048 och CAM2058, är under utveckling för behandling av illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling (CAM2047), smärta (CAM2048) samt för kombinationsbehandling av postoperativ smärta, illamående och kräkningar (CAM2058).

Resultaten från en fas 1-studie av CAM2047, CAM2048 och CAM2058 visade att samtliga produktkandidater tolererades väl både lokalt och systemiskt. De farmakokinetiska profilerna överensstämde med målprofilerna för respektive produktkandidat. Under kvartalet pågick formuleringsutveckling inför beslut om fortsatt klinisk utveckling.

CAM4071

CAM4071 är en långtidsverkande formulering av pasireotid, baserad på FluidCrystal® injektionsdepå, som framgångsrikt studerats i en avslutad fas 1-studie. Resultat från studien presenterades vid konferensen European Congress of Endocrinology 2018, som visade snabbt påslag och långtidsverkande frisättning av pasireotid och farmakodynamisk effekt efter subkutan dosering av CAM4071. Vidareutveckling av CAM4071 för behandling av olika endokrina sjukdomstillstånd utvärderas för närvarande.

CAM4072

CAM4072 är en veckodepå av setmelanotid, baserad på Camurus FluidCrystal®-teknologi som utvecklas av vår partner Rhythm Pharmaceuticals för behandling av sällsynt genetiskt betingad fetma. FDA har beviljat Rhythms setmelanotid "Breakthrough Therapy"-beteckning för behandling av fetma

som orsakas av brist på proopiomelanocortin- och leptinreceptorer samt "orphan drug"-beteckning för behandling av Prader-Willis syndrom.

Rhythm har även erhållit "Priority Medicines" (PRIME)-beteckning för setmelanotid för sällsynta genetiska fetmasjukdomar av EMA. I augusti 2019 meddelade Rhythm positiva fas 3-resultat från en registreringsgrundande studie av dagligt doserad setmelanotid i patienter med fetma orsakat av brist på proopiomelanocortin (POMC) respektive leptinreceptorer (LEPR).

Den långtidsverkande beredningen av setmelanotide, CAM4072, utvecklas parallellt. Rhythm har framgångsrikt genomfört fas 1-studier av singel och upprepad dosering av CAM4072 och utför nu en fas 2-studie som beräknas avslutas under första halvåret 2020. Samtidigt pågår förberedelser inför start av fas 3.

CAM4083

CAM4083 är en veckodepå av zilucoplan, en komplementfaktor C5-hämmare som utvecklas av Camurus partner Ra Pharmaceuticals för behandling av generaliserad myastenia gravis, immunmedierad nekrotiserande myopati och andra vävnadsbaserade, komplementfaktormedierade tillstånd. FDA har beviljat zilucoplan "orphan drug"-beteckning för behandling av myastenia gravis.

Preklinisk utvärdering av zilucoplan FluidCrystal®-formulering visade på snabb och varaktig inhibering av komplementfaktor C5 under åtminstone sju dagar efter dosering. Ra Pharmaceuticals förbereder nu för start av kliniska studier av zilucoplan FluidCrystal® under 2020.

Medicintekniska produkter – episil®

episil® munhålevätska används för behandling av smärtsamma och inflammatoriska tillstånd med sår och blåsor i munnen, t.ex. oral mukositis – en vanlig biverkning av cellgifts- och/eller strålbehandling. Vid kontakt med munslemhinnan omvandlas episil® till ett skyddande gelskikt på munhålets slemhinnor, vilket ger effektiv smärtlindring i upp till 8 timmar. episil® munhålevätska baseras på Camurus teknologi FluidCrystal® bioadhesiv vätska. episil® har lanserats av Camurus på utvalda marknader i Europa samt i USA av partnern R-Pharm US, i Kina och Japan av Solasia Pharma, samt i Australien av BiolImpact Pty.

STATUS KVARTAL 3

Camurus partner Solasia Pharma erhöll marknadsgodkännande för episil® i Kina i februari och lanseringen påbörjades i juli 2019. I oktober 2019 erhöll Solasia även marknadsgodkännande i Sydkorea, där episil® förväntas lanseras i början av 2020. I Australien lanserades episil® under september 2019 av Camurus partner BiolImpact Pty.

EKONOMISK ÖVERSIKT

INTÄKTER

Intäkterna under kvartalet uppgick till 40,2 (19,6) MSEK, en ökning med 105% jämfört med tredje kvartalet 2018. Produktförsäljningen blev 19,5 (0,3) MSEK, en ökning med 73% jämfört med andra kvartalet 2019. För januari-september uppgick de totala intäkterna till 70,6 (41,5) MSEK och produktförsäljningen till 41,8 (6,2) MSEK. För mer information se not 4.

RÖRELSERESULTAT

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till 44,5 (19,7) MSEK och för januari-september till 128,6 (61,3) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst kopplad till den växande kommersiella organisationen och lanseringen av Buvidal® i Europa och Australien.

Administrationskostnaderna för kvartalet uppgick till 4,8 (5,3) MSEK och för januari-september till 17,9 (15,8) MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 63,7 (51,0) MSEK i kvartalet och för januari-september till 186,0 (145,8) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år beror främst på starten av det registreringsgrundande fas 3-programmet för CAM2029 för behandling av akromegali.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -77,4 (-56,4) MSEK och för de nio första månaderna -271,6 (-184,0) MSEK.

FINANSNETTO OCH SKATT

Finansnetto i perioden uppgick till -0,4 (0,0) MSEK och för januari-september till -1,2 (0,1). Skillnaden är främst hänförlig till implementering av IFRS 16 Leasing i januari 2019.

Skatt uppgick till 15,1 (12,7) MSEK i kvartalet och för januari-september till 54,8 (36,4) MSEK och representerar huvudsakligen uppskjuten skatt för periodens redovisade förlust.

Den svenska bolagsskattesatsen för 2019 har sänkts till 21,4 procent.

PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -62,5 (-43,8) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,31 (-1,06) SEK. Skillnaden i resultat jämfört med tredje kvartalet 2018 beror på ökade kostnader i den kommersiella verksamheten i samband med lanseringen av Buvidal® i EU och Australien samt initiala investeringar i fas 3-programmet för CAM2029. Kostnadsökningarna kompenseras delvis av produktförsäljningen av Buvidal® under kvartalet. Periodens resultat för januari-september blev -217,5 (-147,4) MSEK motsvarande ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -4,78 (-3,64).

IFRS 16 Leasing implementerades 1 januari 2019 vilket påverkade resultatet positivt med 0,1 MSEK.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -76,6 (-55,3) MSEK och för de nio första månaderna till -267,7 (-180,5) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet negativt med -11,6 (-19,1) MSEK. Skillnaden jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till lagerupbyggnad av Buvidal® för att kunna möta en ökande efterfrågan samt ökade kundfordringar. Under januari-september påverkade förändringen i rörelsekapitalet kassaflödet negativt med -32,4 (-13,0) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten i kvartalet blev -1,7 (-0,6) MSEK och för januari-september -14,5 (-3,0) MSEK och avser investeringar i DEBUT studien i Australien.

Från finansieringsverksamheten uppgick kassaflödet till -0,9 (93,1) MSEK. Skillnaden jämfört med samma kvartal föregående år är främst hänförlig till att emissionslikvid för den riktade nyemissionen som genomfördes i juni 2018 betalades in i början av juli samma år. För januari-september uppgick kassaflödet från finansieringsverksamheten till 373,5 (99,9) och skillnaden är främst hänförlig till företrädesmissionen som genomfördes i mars 2019.

LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 30 september 2019 uppgick till 192,3 (216,3) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat och den företrädesemission som genomfördes i mars 2019.

Bolaget hade inga lån per den 30 september 2019 eller har tagits upp sedan dess.

EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital, var 418,0 (339,6) MSEK per den 30 september 2019. Skillnaden jämfört med föregående år är hänförligt till bolagets resultat och den företrädesemissionen som genomfördes i mars och som tillförde eget kapital 376,3 MSEK netto efter skatt.

MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 41,0 (25,3) MSEK och för januari-september 88,2 (53,5) MSEK. Resultatet efter skatt för kvartalet uppgick till -66,1 (-46,6) MSEK och för de nio första månaderna till -235,0 (-151,3).

Moderbolagets egna kapital per den 30 september 2019 var 379,0 (318,3) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 495,1 (420,4) MSEK, varav 172,3 (206,3) MSEK var likvida medel. Förändringen jämfört med föregående år är hänförlig till periodens resultat samt företrädesmissionen som genomfördes i mars 2019.

ÖVRIG INFORMATION

FÖRVÄRV

Inga förvärv eller avyttringar har skett i perioden.

CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm.

Det totala antalet aktier och röster vid periodens slut uppgick till 47 976 858 (38 381 486) och skillnaden jämfört med föregående år är hänförlig till företrädesemissionen som slutfördes i mars 2019.

Camurus har fyra teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till bolagets anställda. Under kvartalet har 1.1 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus som deltagarna erhåller som en del av programmen. För information om antalet optioner, potentiell utspädning, teckningskurser, löptider och antalet anställda som deltar i programmen, se not 2.3.

PERSONAL

Camurus hade 118 (81) anställda vid periodens slut, varav 63 (56) inom forskning och utveckling, 43 (18) inom marknad och försäljning samt affärsutveckling, och 11 (6) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick till 106 (79) under kvartalet.

FINANSIELLA UTSIKTER FÖR 2019

Oförändrade utsikter. Camurus förväntar sig intäkter för helåret att ligga i intervallet 130 – 160 MSEK, exklusive möjliga milstolpesbetalningar avseende Brixadi™ i USA. Produktförsäljning förväntas ligga i intervallet 70 – 90 MSEK. Prognosen baseras på aktuell valutakurs i mars 2019.

ÅRSSTÄMMA 2020

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 7 maj 2020, kl. 17.00 på Elite hotel Ideon, Sceelevägen 27, Ideon Science Park, 223 63 Lund.

REVISION

Denna rapport har översiktligt granskats av bolagets revisor.

FRAMÅTBlickande Uttalanden

I denna rapport ingår framåtblickande uttalanden om förväntade och antagna framtida händelser som t ex start av nya utvecklingsprojekt och regulatoriska godkännanden, samt finansiell utveckling. Dessa händelser är föremål för risker, osäkerheter och uppskattningar och kan leda till ett utfall som väsentligen avviker från tidigare bedömningar.

Ytterligare Information

För ytterligare information vänligen kontakta:
Fredrik Tiberg, vd och koncernchef
Tel. +46 46 286 46 92, e-post: ir@camurus.com

Lund den 7 november 2019

Camurus AB
Styrelsen

Revisorns granskningsrapport*

INLEDNING

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Camurus AB per 30 september 2019 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

DEN ÖVERSIKTLIGA GRANSKNINGENS INRIKTNING OCH OMFATTNING

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har..

SLUTSATS

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 8 november 2019

PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor
Huvudansvarig revisor

* Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport), upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen.

FINANSIELL INFORMATION

Koncernens rapport över totalresultat

Belopp i KSEK	Not	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Nettoomsättning	4	40 175	19 562	70 582	41 516	49 321
Kostnader för sålda varor		-4 769	-121	-9 747	-2 885	-6 822
Bruttovinst		35 406	19 441	60 835	38 631	42 499
Marknads- och försäljningskostnader		-44 531	-19 689	-128 635	-61 337	-100 884
Administrationskostnader		-4 806	-5 272	-17 867	-15 787	-21 999
Forskning- och utvecklingskostnader		-63 702	-50 962	-186 021	-145 801	-207 664
Övriga rörelseintäkter		252	38	601	265	830
Övriga rörelsekostnader		-	-	-524	-	-
Rörelseresultat		-77 381	-56 444	-271 611	-184 029	-287 218
Finansiella intäkter		-	39	22	116	175
Finansiella kostnader		-420	-4	-1 239	-22	-25
Finansiella poster – netto		-420	35	-1 217	94	150
Resultat före skatt		-77 801	-56 409	-272 828	-183 935	-287 068
Inkomstskatt	9	15 063	12 657	54 819	36 406	52 392
Periodens resultat	5	-62 738	-43 752	-218 009	-147 529	-234 676
Omräkningsdifferenser		270	-65	467	132	46
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt		-62 468	-43 817	-217 542	-147 397	-234 630

Summan totalresultat är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Resultat per aktie, räknat på resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare under året (uttryckt i kr per aktie)

SEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,31	-1,06	-4,78	-3,64	-5,77
Resultat per aktie efter utspädning	-1,31	-1,06	-4,78	-3,64	-5,77

För mer information om beräkning av resultat per aktie, se not 5.
Bolaget har för närvarande fyra aktiva teckningsoptionsprogram.
För mer information, se sidan 9, Camurus aktie samt not 2.3.

Koncernens balansräkning

KSEK	Not	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella tillgångar				
Balanserade utgifter för produktutveckling		27 305	15 090	15 975
Materiella anläggningstillgångar				
Leasingtillgångar		26 776	–	–
Inventarier		10 557	11 226	10 899
Finansiella anläggningstillgångar				
Uppskjutna skattefordringar	9	235 764	154 937	170 955
Summa anläggningstillgångar		300 402	181 253	197 829
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror/färdiga varor		18 665	2 256	4 700
Råvaror		16 626	4 966	5 130
Summa varulager		35 291	7 222	9 830
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		22 553	19 201	2 280
Övriga fordringar		5 703	6 195	9 604
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		9 159	11 240	10 804
Summa kortfristiga fordringar	6	37 415	36 636	22 688
Likvida medel		192 331	216 347	134 377
Summa omsättningstillgångar		265 037	260 205	166 895
SUMMA TILLGÅNGAR		565 439	441 458	364 724

KSEK	Not	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
EGET KAPITAL				
Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare				
Aktiekapital		1 199	960	960
Övrigt tillskjutet kapital		1 127 147	744 155	744 140
Balanserat resultat inklusive periodens totalresultat		-710 383	-405 557	-492 776
Summa eget kapital	10	417 963	339 558	252 324
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Leasingskulder		22 814	–	–
Summa långfristiga skulder		22 814	–	–
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		17 033	19 302	35 781
Leasingskulder		3 399	–	–
Aktuella skatteskulder		3 218	1 958	1 708
Övriga skulder		9 260	3 416	3 549
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		91 752	77 224	71 362
Summa kortfristiga skulder		124 662	101 900	112 400
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		565 439	441 458	364 724

Koncernens rapport över eget kapital

KSEK	Not	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018		932	642 175	-258 107	385 000
Summa totalresultat för perioden		–	–	-147 397	-147 397
Transaktioner med aktieägare					
Riktad nyemission		28	102 272	–	102 300
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		–	-7 456	–	-7 456
Utgivande av teckningsoptioner		–	7 110	–	7 110
Utgående balans per 30 september 2018		960	744 101	-405 504	339 558
Ingående balans per 1 januari 2018		932	642 175	-258 107	385 000
Summa totalresultat för perioden		–	–	-234 630	-234 630
Transaktioner med aktieägare					
Riktad nyemission		28	102 272	–	102 300
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		–	-7 456	–	-7 456
Utgivande av teckningsoptioner		–	7 110	–	7 110
Utgående balans per 31 december 2018		960	744 101	-492 737	252 324
Ingående balans per 1 januari 2019		960	744 101	-492 737	252 324
Summa totalresultat för perioden		–	–	-217 542	-217 542
Transaktioner med aktieägare					
Företrädesemission		239	402 766	–	403 005
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		–	-26 431	–	-26 431
Utgivande av teckningsoptioner		–	6 607	–	6 607
Utgående balans per 30 september 2019	10	1 199	1 127 043	-710 279	417 963

Koncernens rapport över kassaflöden

KSEK	Not	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Den löpande verksamheten						
Rörelseresultat före finansiella poster		-77 381	-56 444	-271 611	-184 029	-287 218
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	8	2 220	1 096	6 553	3 418	4 450
Erhållen ränta		–	39	22	116	175
Betald ränta		-420	-4	-1 239	-22	-25
Betald inkomstskatt		-983	-11	-1 385	-11	-272
		-76 564	-55 324	-267 660	-180 528	-282 890
Ökning/minskning varulager		-10 905	-901	-25 461	-3 669	-6 277
Ökning/minskning kundfordringar		-7 492	-16 833	-20 273	-13 420	3 501
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		3 226	3 879	4 442	-6 911	-9 884
Ökning/minskning leverantörsskulder		-827	-9 884	-18 748	4 216	20 695
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		4 438	4 642	27 611	6 750	771
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		-11 560	-19 097	-32 429	-13 034	8 806
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-88 124	-74 421	-300 089	-193 562	-274 084
Investeringsverksamheten						
Investering i immateriella anläggningstillgångar		-1 729	–	-12 893	–	-1 404
Investering i materiella anläggningstillgångar		-2	-615	-1 635	-3 039	-3 357
Kassaflöde från Investeringsverksamheten		-1 731	-615	-14 528	-3 039	-4 761
Finansieringsverksamheten						
Ökning/minskning långfristiga skulder		-821	–	-2 463	–	–
Nyemission		–	92 741 ²⁾	369 378 ¹⁾	92 741 ²⁾	92 741 ²⁾
Utgivande av teckningsoptioner		-49	384	6 607	7 110	7 110
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten		-870	93 125	373 522	99 851	99 851
Periodens kassaflöde		-90 725	18 089	58 905	-96 750	-178 994
Likvida medel vid periodens början		283 066	199 093	134 377	314 524	314 524
Omräkningssdifferens i kassaflöde och likvida medel		-10	-835	-951	-1 427	-1 153
Likvida medel vid periodens slut		192 331	216 347	192 331	216 347	134 377

¹⁾Företrädesemission i mars 2019 ²⁾Riktad nyemission i juni 2018

Moderbolagets resultaträkning

KSEK	Not	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Nettoomsättning		41 006	25 270	88 155	53 546	67 111
Kostnader för sålda varor		-4 004	-121	-10 556	-2 885	-6 822
Bruttovinst		37 002	25 149	77 599	50 661	60 289
Marknads- och försäljningskostnader ¹⁾		-48 883	-7 281	-157 024	-29 408	-46 970
Administrationskostnader ¹⁾		-5 029	-28 196	-18 218	-66 886	-99 890
Forsknings- och utvecklingskostnader		-65 591	-49 743	-196 541	-143 538	-206 709
Övriga rörelseintäkter		78	6	40	276	838
Övriga rörelsekostnader		-	-	-96	-	-
Rörelseresultat		-82 423	-60 065	-294 240	-188 895	-292 442
Ränteintäkter och liknande poster		-	39	22	116	175
Räntekostnader och liknande poster		-14	-4	-32	-22	-24
Resultat efter finansiella poster		-82 437	-60 030	-294 250	-188 801	-292 291
Resultat före skatt		-82 437	-60 030	-294 250	-188 801	-292 291
Skatt på periodens resultat	9	16 305	13 392	59 204	37 494	53 527
Periodens resultat		-66 132	-46 638	-235 046	-151 307	-238 764

¹⁾ Under 2018 inkluderades koncerninterna transaktioner i funktionen administrationskostnader.

Från och med 2019 har dessa omklassificerats till marknads- och försäljningskostnader.

Med denna klassificering 2018 hade administrationskostnader under tredje kvartalet uppgått till 5 269 KSEK, januari-september till 15 753 KSEK och helåret till 21 615 KSEK. Marknads- och försäljningskostnader under tredje kvartalet föregående år hade uppgått till 30 208 KSEK, januari-september till 80 541 KSEK och helåret till 125 245 KSEK. Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till koncerninterna transaktioner avseende den kommersiella organisationen.

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat.

Moderbolagets balansräkning

KSEK	Not	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Materiella anläggningstillgångar				
Inventarier		10 359	11 062	10 689
Materiella anläggningstillgångar				
Andelar i koncernföretag		2 317	1 545	1 800
Uppskjuten skattefordran	9	241 456	159 023	175 056
Summa anläggningstillgångar		254 132	171 630	187 545
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror/färdiga varor		17 500	2 256	4 700
Råvaror		16 626	4 966	5 130
Summa varulager		34 126	7 222	9 830
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		20 845	19 201	2 280
Övriga fordringar		3 586	4 990	7 219
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		10 066	11 130	10 679
Summa kortfristiga fordringar		34 497	35 321	20 178
Kassa och bank		172 342	206 251	123 858
Summa omsättningstillgångar		240 965	248 794	153 866
SUMMA TILLGÅNGAR		495 097	420 424	341 411

KSEK	Not	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital (47 976 858 st aktier)		1 199	960	960
Reservfond		11 327	11 327	11 327
Summa bundet kapital		12 526	12 287	12 287
Fritt eget kapital				
Balanserat resultat		-491 923	-253 159	-253 159
Överkursfond		1 093 429	710 487	710 487
Periodens resultat		-235 046	-151 307	-238 764
Summa fritt eget kapital		366 460	306 021	218 564
SUMMA EGET KAPITAL		378 986	318 308	230 851
SKULDER				
Obeskattade reserver				
Avskrivningar utöver plan		3 486	3 486	3 486
Summa obeskattade reserver		3 486	3 486	3 486
Långfristiga skulder				
Skuld till dotterbolag		572	571	572
Summa långfristiga skulder		572	571	572
Kortfristiga skulder				
Skulder till dotterbolag		14 760	7 125	9 065
Leverantörsskulder		14 757	16 960	32 650
Övriga skulder		4 832	2 287	2 355
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		77 704	71 686	62 432
Summa kortfristiga skulder		112 053	98 058	106 502
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		495 097	420 424	341 411

NYCKELTAL OCH DEFINITIONER (koncern)

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Nettoomsättning	40,2	19,6	70,6	41,5	49,3
Rörelseresultat	-77,4	-56,4	-271,6	-184,0	-287,2
Periodens resultat	-62,7	-43,8	-218,0	-147,5	-234,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-88,1	-74,4	-300,1	-193,6	-274,1
Likvida medel	192,3	216,3	192,3	216,3	134,4
Eget kapital	418,0	339,6	418,0	339,6	252,3
Soliditet, %	74%	77%	74%	77%	69%
Balansomslutning	565,4	441,5	565,4	441,5	364,7
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	47 976 858	38 381 486	44 918 992	37 664 270	37 842 034
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	50 336 327	39 982 428	46 940 023	38 630 351	39 231 356
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,31	-1,06	-4,78	-3,64	-5,77
Resultat per aktie efter utspädning, kronor	-1,31	-1,06	-4,78	-3,64	-5,77
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	8,71	8,23	9,17	8,39	6,20
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor	8,30	7,92	8,78	8,19	6,00
Antal anställda, vid periodens slut	118	81	118	81	94
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	63	56	63	56	58
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	56%	67%	56%	65%	63%

Likvida medel

Kassa och banktillgodohavanden

Soliditet %

Eget kapital dividerat med totalt kapital

Genomsnittligt antal aktier, före utspädning

Genomsnittligt antal aktier före justering för utspädningseffekten av nya aktier (framräknat enligt IAS 33)

Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning

Genomsnittligt antal aktier justerat för utspädningseffekten av nya aktier (framräknat enligt IAS 33)

Resultat per aktie före utspädning, kronor

Resultatet dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier före utspädning

Resultat per aktie efter utspädning, kronor

Resultatet dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning

Eget kapital per aktie före utspädning

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut före utspädning (framräknat enligt IAS 33)

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut efter utspädning (framräknat enligt IAS 33)

FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader

Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med rörelsekostnader (marknads- och försäljningskostnader, administrationskostnader samt forsknings- och utvecklingskostnader).

Not 1 | Allmän information

Camurus AB, org nr 556667-9105 är moderbolag i Camurus-koncernen och har sitt säte i Lund med adress Ideon Science Park, 223 70 Lund. Camurus AB-koncernens delårsrapport för tredje kvartalet 2019 har godkänts för publicering av styrelsen och verkställande direktören.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parantes avser samma period föregående år.

Not 2 | Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

Koncernredovisningen för Camurus AB-koncernen ("Camurus") har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen.

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering, årsredovisningslagen, och RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner.

Moderbolagets redovisning är upprättad enligt Årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapportering rekommendation RFR 2 Redovisning för Juridiska personer. Tillämpningen av RFR 2 innebär att moderbolaget i delårsrapporten för den juridiska personen tillämpar samtliga av EU antagna IFRS uttalande så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, tryggandelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Moderbolagets redovisningsprinciper är densamma som koncernens, om inte annat anges i not 2.2.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan och överensstämmer med dem som användes vid upprättandet av årsredovisningen för 2018, se camurus.com/investerare/Finansiella Rapport. I tillägg trädde den nya redovisningsstandard IFRS 16 Leasing i kraft den 1 januari 2019 och ersatte IAS 17 Leasingavtal. Koncernens fullständiga redovisningsprinciper kommer presenteras i årsredovisningen för 2019.

Vid övergången till IFRS 16 har Camurus valt att redovisa övergången till den nya standarden med den förenklade metoden. Lättnadsregeln att inte upprätta ett jämförande år har tillämpats. Storleken på nyttjanderätten har värderats till att motsvara storleken på leasingkulden vid övergångstidpunkten. Leasingportföljen innehåller få leasingavtal och omfattar främst operationella leasingavtal för kontor, laboratorier och tjänstebilar. För avtal rörande fastigheter, har Camurus fastställt en kontraktslängd som bedömts rimlig med beaktande av hur uppsägnings- och förlängningsklausuler har tillämpats tidigare och genom att bedöma faktorer som till exempel fastighetens betydelse för affärsverksamheten och den forskning och utveckling bolaget bedriver, egna planerade eller genomförda investeringar i den hyrda fastigheten och marknadsläget för fastigheter. En låneränta har fastställts för koncernen för nyttjanderättsklasserna byggnader respektive tjänstebilar. Nyttjanderättsavtal kortare än 12 månader eller som upphör inom 12 månader från övergångstidpunkten är klassificerade som korttidsavtal och ingår därmed inte i de redovisade skulderna eller nyttjanderätterna. I tillägg har också nyttjanderättsavtal (med ett nyanskaffningsvärde understigande 5 000 USD) klassificerats som lågvärdeavtal och ingår inte i de redovisade skulderna eller nyttjanderätterna.

Som en effekt av övergången har koncernens totala tillgångar vid övergångstillfället den 1 januari 2019 ökat med 29,8 MSEK, motsvarande 8,2% av balansomslutningen. Koncernens finansiella skulder har ökat med 28,7 MSEK, motsvarande 7,9% av balansomslutningen. Se tabellen på nästa sida för information om förändringen av ingångsbalansen 1 januari 2019.

I kvartalet har IFRS 16 påverkat rörelseresultatet med 1,0 MSEK i ökade avskrivningar och 1,2 MSEK i minskade övriga rörelsekostnader. Således ingen materiell effekt av på rörelseresultatet och resultat per aktie.

Förändring av ingångsbalanser 1 januari 2019 vid övergång till IFRS 16 Leasing

KSEK	2018-12-31	IFRS 16 justering	2019-01-01
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	15 975	–	15 975
Materiella anläggningstillgångar	10 899	29 780	40 679
Finansiella anläggningstillgångar	170 955	–	170 955
Summa anläggningstillgångar	197 829	29 780	227 609
Omsättningstillgångar			
Omsättningstillgångar	166 895	-1 104	165 791
Summa omsättningstillgångar	166 895	-1 104	165 791
Summa tillgångar	364 724	28 676	393 400
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	252 324	–	252 324
Långfristiga skulder			
Leasingskulder	–	25 277	25 277
Övriga skulder, ej räntebärande	–	–	–
Summa långfristiga skulder	–	25 277	25 277
Kortfristiga skulder			
Leasingskulder	–	3 399	3 399
Övriga skulder, ej räntebärande	112 400	–	112 400
Summa kortfristiga skulder	112 400	3 399	115 799
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	364 724	28 676	393 400

2.1 GRUND FÖR RAPPORTERNAS UPPRÄTTANDE

2.1.1 Ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

Inga nya eller omarbetade IFRS standarder har trätt i kraft som har haft någon betydande påverkan på koncernen.

2.2 MODERFÖRETAGETS REDOVISNINGSPRINCIPER

Moderföretaget tillämpar andra redovisningsprinciper än koncernen i de fall som anges nedan.

Internt upparbetade immateriella tillgångar

Samtliga uppgifter som avser framtagande av internt upparbetade immateriella tillgångar redovisas som kostnader när de uppkommer.

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvävsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillingar. När det finns en indikation på att andelar i dotterföretaget minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posterna "Resultat från andelar i koncernföretag".

Koncernbidrag

Koncernbidrag lämnade från moderföretag till dotterföretag och koncernbidrag erhållna från dotterföretag till moderföretag redovisas som bokslutsdisposition.

Finansiella instrument

IFRS 9, finansiella instrument, hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder och tillämpas med de undantag som RFR2 medger, dvs till upp-lupet anskaffningsvärde.

NOTER

2.3 LÅNGSIKTIGT INCITAMENTSPROGRAM

Camurus har fyra teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till bolagets anställda. Optionerna värderades av ett oberoende institut i enlighet med Black&Scholes modell och förvärvas av deltagarna till marknadspris. Som en del av programmet erhåller deltagarna en tredelad stay-on bonus från bolaget i form av bruttolönetillägg, sammanlagt motsvarande det belopp som deltagaren har betalat för optionerna. Stay-on bonus är villkorad av fortsatt anställning. Kostnaderna, inklusive sociala avgifter, redovisas löpande under intjäningsperioden och en skuld beräknas vid varje bokslutstillfälle baserad på hur mycket som har intjänats. Kostnaderna redovisas som personalkostnader i resultaträkningen. Programmen antogs av Årsstämman 2016, 2017, 2018 samt 2019.

Program	Antalet tecknade optioner	Potentiell utspädningseffekt för antalet tecknade optioner	Teckningsperiod	Teckningskurs för teckning av aktier vid utnyttjande av optioner	Antalet anställda som deltar i programmet
TO2016/2019	438 175 ^{1,2)}	0,91% ^{1,2)}	15 maj 2019-15 dec 2019	91,81 ¹⁾	47
TO2017/2020	715 816 ^{1,2)}	1,49% ^{1,2)}	15 maj 2020-15 dec 2020	153,91 ¹⁾	44
TO2018/2021	605 519 ^{1,2)}	1,26% ^{1,2)}	15 maj 2021-15 dec 2021	133,39 ¹⁾	47
TO2019/2022	599 959 ²⁾	1,25% ²⁾	15 maj 2022-15 dec 2022	98,90	64
Totalt	2 359 469	4,92%			

¹⁾Efter omräkning av TO2016/2019, TO2017/2020 samt TO2018/2021 som enligt villkoren för programmen påkallades med anledning av företrädesemissionen som genomfördes i mars 2019.

²⁾Ingen ytterligare tilldelning kan ske.

Not 3 | Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Företagsledningen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kan väsentligt avvika från det verkliga resultatet, då de baseras på olika antaganden och erfarenheter.

De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värderingar och periodiseringar av intäkter och kostnader i samband med licensavtal samt uppskjuten skattefordran. Riskerna i pågående utvecklingsprojekt inkluderar tekniska och tillverkningsrelaterade risker (inklusive att produkter efter tillverkning inte uppfyller satta specifikationer), säkerhets- och effektrelaterade risker som kan uppstå i kliniska studier, regulatoriska risker relaterade till ansökningar om godkännande av kliniska studier samt marknadsgodkännande, kommersiella risker relaterade till försäljning av egna och konkurrerande produkter och deras utveckling på marknaden, samt IP-risker relaterade till godkännande av patentsökningar och upprättande av patent. Därutöver föreligger risker relaterade till Camurus partners utveckling, strategi och ledningsbeslut. Camurus bedriver sin verksamhet och sina affärer på den internationella marknaden och bolaget är därför utsatt för valutarisker då intäkter och kostnader uppstår i olika valutor, främst SEK, EUR, GBP och USD.

Koncernen redovisar en uppskjuten skattefordran om 235,8 MSEK per 30 september 2019. Den uppskjutna skattefordran är beräknad utifrån att Camurus AB's hela underskottsavdrag kommer att kunna nyttjas mot skattepliktiga överskott i framtiden. Det grundläggande förhållande som gör att bolaget gjort denna bedömning är att bolaget för utveckling av nya läkemedelskandidater utnyttjar sin egen patentskyddade och regulatoriskt validerade långtidsverkande FluidCrystal® injektionsdepå. Genom att kombinera denna teknologi med redan existerande aktiva läkemedelssubstanser vars effekt- och säkerhetsprofil sedan tidigare dokumenterats, kan nya patentskyddade läkemedel med förbättrade egenskaper och behandlingsresultat utvecklas på kortare tid, till en lägre kostnad och risk jämfört med utveckling av helt nya läkemedel. Redovisning av uppskjuten skattefordran enligt IFRS ställer krav på att det är sannolikt att skattepliktiga överskott kommer att kunna genereras i framtiden som underskottsavdragen kan nyttjas mot. Dessutom måste ett bolag som redovisat förluster i de senaste perioderna kunna påvisa övertygande faktorer om att skattepliktiga vinster kommer att kunna genereras. De framsteg som gjorts i utvecklingen av CAM2038 för behandling av opioidberoende (fas 3-studier och regulatoriska godkännanden) och framgång i tidigare projekt med hjälp av FluidCrystal® injektionsdepå är det som övertygande talar för att bolaget kommer att kunna nyttja sina underskottsavdrag. Att bolaget redovisat förluster är naturligt i en industri där det tar väsentlig tid att ta fram och lansera nya produkter, även när dessa baseras på en bevisat fungerande teknologi och substanser som är väl beprövade. Europeiska kommissionens

godkännande av Buvidal® för behandling av opioidberoende den 22 november 2018, Australiensiska TGA's godkännande den 28 november 2018 samt FDA's tentativa godkännande för Brixadi™, vecko- och månadsdepåer den 21 december 2018 (innebärande att Brixadi™ har uppfyllt alla regulatoriska krav avseende klinisk och preklinisk säkerhet, behandlingseffekt och kvalitet, men att ett slutgiltigt godkännande av Brixadi™ (månadsdepå) är avhängigt utgången av en exklusivitetsperiod som FDA givit Sublocade™, vilken som längst kan vara till november 2020), ser vi som ytterligare validering av vår formuleringsteknologi FluidCrystal®, och är händelser som bekräftar de sannolikhetsbedömningarna bolaget gjort vid beräkningen av den uppskjutna skattefordringens storlek. Framtida intäkter kommer att genereras via ingångna partnersamarbeten för marknader där Camurus utlicensierat FluidCrystal® och/eller produktkandidater eller produkter som t ex Buvidal®, samt från Camurus egen försäljningsorganisation för de marknader där Camurus kommer bedriva försäljning av färdig läkemedelsprodukt. Redovisade underskott finns endast i Sverige och utan några förfallotidpunkter utifrån idag gällande skattelagstiftning i Sverige.

En mer detaljerad beskrivning av koncernens riskexponering finns i Camurus årsredovisning för 2018 (förvaltningsberättelsen).

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av kvartalsrapporten för andra kvartalet 2019.

Not 4 | Segmentsinformation

Den högsta verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. Denna funktion har identifierats som verkställande direktören baserat på den information han behandlar. Då verksamheten i koncernen, dvs utveckling av läkemedel baserade på Camurus teknologiplattform, är organiserad som en sammanhållen verksamhet, med likartade risker och möjligheter för de produkter och tjänster som produceras, utgör hela koncernens verksamhet ett rörelsesegment. Rörelsesegmentet följs upp på ett sätt som överensstämmer med den interna rapportering som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. I den interna rapporteringen till verkställande direktören används endast ett segment.

Koncernövergripande information

En uppdelning av intäkter från alla produkter och tjänster ser ut som följer:

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	1 468	1 718	3 693	9 622	11 379
Licensintäkter och milstolpesersättningar	19 210	17 540	25 075	25 689	26 626
Produktförsäljning ¹⁾	19 497	304	41 814	6 205	11 316
Totalt	40 175	19 562	70 582	41 516	49 321

¹⁾ Avser försäljning av Buvidal® och episil®.

Intäkter från externa kunder fördelade per land, baserat på var kunderna är lokaliserade.

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Europa	16 538	745	37 676	1 996	3 687
(varav Sverige)	(658)	(24)	(1 734)	(245)	(327)
Nordamerika	20 025	18 755	21 681	34 326	35 562
Asien inklusive Oceanien	3 612	–	11 225	–	9 763
Andra geografiska områden	–	62	–	5 194	309
Totalt	40 175	19 562	70 582	41 516	49 321

Intäkter under kvartalet om ca 18,7 (18,8) MSEK avser en enskild extern kund.

Not 5 | Resultat per aktie

a) Före utspädning

Resultatet per aktie före utspädning beräknas genom att det resultat som är hänförligt till moderföretagets aktieägare divideras med ett vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier under perioden. Det har inte förekommit några återköpta aktier som innehas som egna aktier av moderföretaget under perioden.

b) Efter utspädning

För beräkning av resultat per aktie efter utspädning har antalet existerande stamaktier justerats med avseende på utspädningseffekten av det vägda genomsnittliga antalet utestående stamaktier. Moderföretaget har en kategori av stamaktier med förväntad utspädningseffekt i form av teckningsoptioner. För teckningsoptioner görs en beräkning av det antal aktier som kunde ha köpts till verkligt värde (beräknat som årets genomsnittliga marknadspris för moderföretagets aktier), för ett belopp motsvarande det monetära värdet av de teckningsrätter som är knutna till utestående teckningsoptioner. Det antal aktier som beräknas enligt ovan jämförs med det antal aktier som skulle ha utfärdats under antagande att teckningsoptionerna utnyttjats.

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-62 738	-43 752	-218 009	-147 529	-234 676
Totalt	-62 738	-43 752	-218 009	-147 529	-234 676
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	47 977	38 381	44 919	37 664	37 842

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-62 738	-43 752	-218 009	-147 529	-234 676
Totalt	-62 738	-43 752	-218 009	-147 529	-234 676
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	47 977	38 381	44 919	37 664	37 842
Justering för:					
– Teckningsoptioner (tusental)	2 359	1 601	2 021	966	1 389
– Fondemissionselementet ¹⁾ (tusental)	-	2 870	669	2 816	2 829
Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)	50 336	42 852	47 609	41 446	42 061

¹⁾ Antalet aktier har omräknats enligt det sk fondemissionselementet enligt IAS 33, p 26 och 64

Not 6 | Finansiella instrument – Verkligt värde för finansiella tillgångar och skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde

Samtliga av koncernens finansiella instrument som är värderade till upplupet anskaffningsvärde är kortfristiga och löper ut inom ett år. Det verkliga värdet på dessa instrument bedöms motsvara dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

Not 7 | Transaktioner med närstående

Inga närståendetransaktioner med närstående utanför Camurus koncernen har förekommit under perioden.

Inga fordringar eller skulder fanns per den 30 september 2019.

Redovisat värde, KSEK	2019-09-30	2018-09-30	2018-12-31
Lånefordringar och kundfordringar			
Kundfordringar	22 553	19 201	2 280
Fordringar från koncernföretag	–	–	–
Övriga fordringar	370	–	–
Likvida medel	192 331	216 347	134 377
Totalt	215 254	235 548	136 657
Övriga skulder			
Övriga finansiella skulder	–	–	–
Skulder till koncernbolag	–	–	–
Leverantörsskulder	17 033	19 302	35 781
Övriga kortfristiga skulder	1 168	191	190
Totalt	18 201	19 493	35 971

NOTER

Not 8 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2019 jul-sep	2018 jul-sep	2019 jan-sep	2018 jan-sep	2018 jan-dec
Avskrivningar	2 220	1 161	6 553	3 286	4 450
Summa	2 220	1 161	6 553	3 286	4 450

Not 9 | Skatt

Kvartalets skatt uppgick till 15,1 (12,7) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

Not 10 | Eget kapital

Förändringen i eget kapital under kvartalet är främst hänförlig till periodens förlust.

Denna information är sådan som Camurus AB är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom verkställande direktörens försorg, för offentliggörande den 8 november 2019, klockan 07.00 (CET).

camurus[®]

Camurus AB | Ideon Science Park, SE-223 70 Lund, Sweden
P +46 46 286 57 30 | F +46 46 286 57 39 | info@camurus.com | [camurus.com](https://www.camurus.com)

