

camurus®

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2017

INNEHÅLL

3	VD-ord
4	Q4 samt Q1-Q4 i korthet
5	Vår utvecklingsportfölj
6	Verksamhetsöversikt
8	Ekonomisk översikt
9	Övrig information
10	Finansiell information
18	Nyckeltal & definitioner
19	Noter

FINANSIELL KALENDER

Årsredovisning 2017	22 mars 2018
Q1 2018	3 maj 2017, kl. 13.00
Årsstämma 2018	3 maj 2018
Q2 2018	17 juli 2018
Q3 2018	25 oktober 2018

” Vi arbetar intensivt för godkännande av CAM2038 i Europa, Australien och USA under 2018, och är i full gång med förberedelser inför planerade marknads lanseringar.”

Camurus utvecklar 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.

Framgångsrikt Q4 följt av försenat godkännande i USA

FDA:s Advisory Committee rekommendation att godkänna CAM2038 mot opioidberoende var tillsammans med starten för ett nytt kliniskt program för behandling av pulmonell arteriell hypertension, PAH, två av höjdpunkterna sista kvartalet 2017.

Att på plats höra vittnesmål från några av de nära tusen personer som deltagit i studierna av CAM2038 var en stark upplevelse. Berättelser om hur CAM2038 stöttat dem i sitt tillfrisknande och ökat deras självkänsla, utan det stigma som är associerat till daglig sublingual mediciner, var ett fantastiskt kvitto på att vi utvecklat en behandling med potential att avsevärt förbättra människors liv och livsvillkor. Den utomordentligt positiva responsen från patienter och kliniska prövningsledare sporrar oss i vårt arbete med att få ut CAM2038 på marknaden så snart som möjligt.

Efter periodens utgång, den 19 januari, fick vår amerikanska partner Braeburn Pharmaceuticals, ett så kallat complete response letter från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, med begäran om kompletterande information för ett amerikanskt marknadsgodkännande av CAM2038. Inga ytterligare kliniska studier krävs och vi arbetar tillsammans med Braeburn för att snarast besvara myndighetens frågor. FDA:s besked kom oväntat och var självklart en besvikelse, men vi är trygga med våra starka studieresultat och bedömer att förseningen inte får någon signifikant betydelse för CAM2038:s framtida marknadspotential.

Godkännandeprocessen för CAM2038 på andra marknader följer plan. Vår ansökan om marknadsgodkännande accepterades för granskning av den australiska läkemedelsmyndigheten, TGA. Processen löper parallellt med den europeiska, där vi förväntar oss en rekommendation om godkännande från den europeiska läkemedelsmyndighetens, EMA:s, vetenskapliga kommitté, CHMP, under tredje kvartalet. Beslut om godkännande från både EMA och TGA väntas under fjärde kvartalet 2018.

Inför planerade lanseringar av CAM2038 har vi fortsatt att förstärka vår kommersiella organisation inom market access och medical affairs i Storbritannien, Tyskland, Frankrike och Norden. Ett omfattande arbete med att informera opinionsbildare och beslutsfattare inom hälso- och sjukvårdssystemen om CAM2038:s medicinska fördelar och hälsoekonomiska värden pågår också.

Under kvartalet presenterades resultat från vårt omfattande kliniska program för CAM2038 vid flera ledande vetenskapliga konferenser och möten: ISAM Annual Meeting i Abu Dhabi, AAAP i San Diego, APSAD i Melbourne; ATHS i Biarritz, samt SSA i Newcastle.

Utöver betydande vetenskapliga och regulatoriska framsteg inom opioidberoende avancerade också andra viktiga kliniska program:

- **CAM2038 för behandling av kronisk smärta.** En Fas 3-effektstudie är under slutförande och har nu utökats med en långtidssäkerhetsstudie som fullrekryterades under fjärde kvartalet. Resultat från den registreringsgrundande effektstudien och långtidsstudien beräknas presenteras under andra respektive fjärde kvartalet 2018.
- **CAM2029 för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer.** Samarbetet med Novartis pågår med full kraft. Uppdaterade tidslinjer för start av fas 3-studier kommer kommuniceras under mitten av 2018.
- **Veckoformulering av setmelanotid, CAM4072, för behandling av genetiska fetmasjukdomar.** Efter genomförd singeldos-studie avslutades under perioden en studie med upprepad dosering av CAM4072. Produktkandidaten som utvecklas av Rhythm i samarbete med Camurus uppvisade god tolerabilitet och farmakokinetik vilket stödjer fortsatt klinisk utveckling av denna intressanta produktkandidat.
- **CAM2043 för behandling av pulmonell arteriell hypertension, PAH.** En Investigational New Drug Application (IND) godkändes av FDA och en första försöksgrupp behandlades i en doseskalerad fas 1-studie med vår veckodepå av treprostiniol. Studien fortsätter enligt plan och de första resultaten beräknas komma under andra kvartalet 2018. PAH är en sällsynt och svår kronisk hjärt-lungsjukdom



med stora medicinska behov. Marknaden värderas på årsbasis till omkring 5 miljarder dollar, varav treprostiniol står för närmare en fjärdedel. En subkutan veckodepå av treprostiniol kan erbjuda väsentliga fördelar jämfört med nuvarande infusionsprodukter som innebär risk för allvarliga infektioner och svår infusionssmärta, och som kräver uppkoppling till ett komplicerat pumpsystem.

Blickar vi framåt, kan vi förvänta oss ett produktivt och innehållsrikt år då vi och våra partners fortsätter att flytta fram positionerna för våra läkemedelskandidater och projekt. Vi arbetar intensivt för godkännande av CAM2038 i Europa, Australien och USA under 2018, och är i full gång med förberedelser inför planerade marknads lanseringar. Vi förväntar vi oss dessutom positiva fas 3-resultat för CAM2038 för behandling av kronisk smärta, ett område där det, i likhet med opioidberoende, finns stora medicinska behov och signifikanta marknadsmöjligheter. Under året, ser vi också med spänning fram emot resultat från flera andra kliniska program och samarbeten, med potential att skapa ytterligare värde och tillväxt för Camurus.

Fredrik Tiberg, vd och koncernchef

Q4

Verksamhetsöversikt

- FDA:s Advisory Committee rekommenderade godkännande av CAM2038 för behandling av opioidberoende i USA.
- Ansökan om marknadsgodkännande (MAA) för CAM2038 accepterad för granskning av australiska TGA.
- Samtliga patienter enrollerade i registreringsgrundande fas-3 effekt och långtidssäkerhetsstudie av CAM2038 för behandling av kronisk smärta.
- Positiva resultat från fas1-studie med upprepad dosering av veckodepå av setmelanotid, CAM4072, för behandling av genetiska fetmasjukdomar Rhythm.
- IND godkänd och första gruppen doserad i klinisk fas 1-studie av långtidsverkande treprostingildepå, CAM2043 under utveckling för behandling av PAH.
- Presentationer av fas 3-resultat för CAM2038 vid ledande konferenser och möten: ISAM Annual Meeting in Abu Dhabi; AAAP Annual Meeting i San Diego; APSAD i Melbourne; ATHS i Biarritz; SSA, Newcastle.
- Företagspresentation vid Jefferies London Healthcare Conference 2017, London, UK.

Väsentlig händelse efter perioden

- Braeburn Pharmaceuticals mottog sk.complete response letter från FDA med en begäran om kompletterande information för godkännande av CAM2038.

Finansiell översikt

- Nettoomsättning 5,5 (37,1) MSEK.
- Rörelseresultat -66,1 (-35,1) MSEK.
- Resultat efter skatt -52,2 (-27,8) MSEK.
- Resultat per aktie, -1,40 (-0,75) SEK före och efter utspädning.
- Likvida medel 314,5 (508,6) MSEK.

Helåret

Verksamhetsöversikt

- FDA:s Advisory Committee rekommenderade godkännande av CAM2038 för behandling av opioidberoende i USA.
- MAA för CAM2038 accepterad för granskning av australiensiska TGA.
- MAA för CAM2038 validerad av europeiska EMA.
- NDA för CAM2038 accepterad med Priority Review av FDA.
- Kliniskt registreringsprogram för CAM2038 mot opioidberoende slutfört.
- Positiva fas 3-resultat från långtidssäkerhetsstudie av CAM2038 mot opioidberoende.
- Positiva resultat från fas 1-studie av CAM2047 samt CAM2048/58.
- Positiva fas 1-resultat efter enkel och upprepad dosering av CAM4072 för behandling av genetiska fetmasjukdomar.
- IND godkänd och första gruppen doserad i klinisk fas 1-studie av CAM2043 för behandling av PAH.
- Vetenskapliga publikationer för CAM2038 i JAMA Psychiatry, Journal of Substance Abuse Therapy samt Advances in Therapy.
- Presentationer om CAM2038 effekt- och säkerhetsdata på ledande vetenskapliga konferenser: CPDD, ISAM och AAAP Annual Meetings.

Finansiell översikt







- Nettoomsättning 54,3 (113,7) MSEK.
- Rörelseresultat -243,5 (-102,5) MSEK.
- Resultat efter skatt -190,6 (-81,0) MSEK.
- Resultat per aktie, -5,11 (-2,17) SEK före och efter utspädning.
- Likvida medel 314,5 (508,6) MSEK.



Diversifierad pipeline i sen utvecklingsfas

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 formulerings-teknologier, 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 utvecklingsprojekt följer nedan.

PARTNER	PRODUKT	PREKLINIK	FAS 1-2	FAS 3	REGISTRERING
camurus.  braeburn	CAM2038 q1w OPIOIDBEROENDE				REGISTRERING
camurus.  braeburn	CAM2038 q4w OPIOIDBEROENDE				REGISTRERING
camurus.  braeburn	CAM2038 q1w KRONISK SMÄRTA			FAS 3	
camurus.  braeburn	CAM2038 q4w KRONISK SMÄRTA			FAS 3	
NOVARTIS	CAM2029 NEUROENDOKRINA TUMÖRER		FAS 1-2		
NOVARTIS	CAM2029 AKROMEGALI		FAS 1-2		
camurus.	CAM2032 PROSTATA-CANCER		FAS 1-2		
camurus.	CAM2047 CINV ¹		FAS 1-2		
camurus.  braeburn	CAM2048/58 POSTOPERATIV SMÄRTA & PONV ²		FAS 1-2		
 rhythm	CAM4072 GENETISK FETMA		FAS 1-2		
NOVARTIS	CAM4071 EJ OFFENTLIGGJORD INDIKATION		FAS 1-2		
camurus.	CAM2043 PAH ³		FAS 1-2		

1) Cytostatikainducerade kräkningar och illamående 2) Postoperativt illamående och kräkningar. 3) Pulmonell arteriell hypertension.

CAM2038 – opioidberoende

Opioidberoende är ett globalt växande hälsoproblem och klassificeras som ett kroniskt sjukdomstillstånd med frekventa återfall i missbruk. Standardbehandlingen utgörs av daglig medicinering med buprenorfin eller metadon – en behandlingsform som är effektiv men även förknippad med risker och problem såsom dålig behandlingsföljksamhet, felanvändning, illegal spridning och oavsiktlig exponering mot minderåriga. CAM2038 omfattar två långtidsverkande buprenorfinprodukter som utvecklats för att åtgärda dessa brister. Produktkandidaterna är baserade på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi och är ämnade att administreras av sjukvårdspersonal en gång i veckan respektive en gång i månaden som en enkel injektion under huden. För att möta behovet av individualiserad behandling är doseringen flexibel. Patienter som behandlas med CAM2038 slipper dessutom de besvär och stigma som är förknippade med daglig, ofta övervakad, medicinering. Behandling med CAM2038 ger också möjlighet till sjukvårdsbesparingar i form av minskade kostnader för frekvent medicinering, förbättrad behandlingsföljksamhet samt reducering av risk för illegal spridning, felanvändning och missbruk.

STATUS KVARTAL 4

Vår partner Braeburn Pharmaceuticals lämnade under Q3 2017 in en registreringsansökan för CAM2038 för behandling av opioidberoende, New Drug Application (NDA), till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. Senare, under samma kvartal, meddelade FDA att de accepterat ansökan om marknadsgodkännande samt beviljat Priority Review med måldatum för Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) den 19 januari 2018. Parallellt under Q3 2017, lämnades en ansökan om marknadsföringstillstånd (MAA) in till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA, vilken senare under kvartalet validerades av myndigheten. Under Q4 2017 accepterades även ytterligare MAA för granskning av den

australiska myndigheten Therapeutic Goods Administration (TGA). Ansökningarna stödjer sig på ett omfattande kliniskt program med data från sju kliniska studier, varav två fas 3-studier. En central del i ansökan är de positiva resultaten från en registreringsgrundande, randomiserad, dubbelblind, double-dummy, aktivkontrollerad studie av CAM2038 i jämförelse med daglig medicinering med sublinguall buprenorfin/naloxon i 428 vuxna opioidberoende patienter. Studien visade statistiskt jämförbar behandlingseffekt avseende de primära effektmåtten. En signifikant bättre behandlingseffekt demonstrerades för det första sekundära effektmåttet, den kumulativa användningen av otilletna opioder under behandlingsvecka 4 till 24. Säkerhetsprofilen för CAM2038 var jämförbar med den etablerade profilen för buprenorfin, med undantag för milda till måttliga reaktioner vid injektionsstället.

Den 1 november 2017, röstade FDA:s Advisory Committee, med röstsiffrorna 17-3, för ett godkännande av CAM2038 för behandling av opioidberoende i USA. Efter periodens utgång, i januari 2018, utfärdade FDA en begäran om kompletterande information, i form av ett complete response letter, avseende registreringsansökan för CAM2038. Begäran, som är ställd till Camurus amerikanska partner Braeburn Pharmaceuticals, omfattar inga krav på fler kliniska studier och myndighetens frågor bedöms kunna behandlas och besvaras skyndsamt.

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 opioder. 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, oxycodon 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.

STATUS KVARTAL 4

Den registreringsgrundande fas 3-effektstudie av CAM2038 i patienter med kronisk ryggsmärta håller på att avslutas och vi har inlett en långtids säkerhetsstudie. Patientrekryteringen avslutades under kvartalet. Resultat från effektstudien förväntas under andra kvartalet 2018, medans långtidssäkerhetsdata förväntas under fjärde kvartalet 2018.

CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av den aktiva substansen oktreotid som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer. Den baseras på Camurus patenterade FluidCrystal® injektionsdepå-teknologi och erbjuder flera möjliga fördelar jämfört med den nuvarande marknadsförda produkten Sandostatin® LAR®, i form av högre biotillgänglighet, snabbt effektpåslag och förbättrad dosering med hjälp av en förfylld spruta med en tunn nål. CAM2029 har studerats i fyra avslutade kliniska fas 1/2-studier, och visat positiva resultat i en fas 2 multicenterstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer. CAM2029 utvecklas av Novartis under ett licensavtal med Camurus.

STATUS KVARTAL 4

Vårt samarbete med Novartis fortsätter med full kraft och vi beräknar att under mitten av 2018 komma med uppdaterade tidslinjer för start av fas 3-studier.

CAM2032 – prostatacancer

Den väletablerade hormonbehandlingen av

prostatacancer med gonadotropinfrisättande hormon (GnRH)-agonister, såsom leuprolid, syftar till att minska nivån av testosteron och därmed bidra till att stoppa cancercellernas tillväxt. CAM2032 är en långtidsverkande leuprolidprodukt 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.

STATUS KVARTAL 4

Partnerdiskussioner för vidare klinisk utveckling pågår.

Tidig forskning och utveckling av nya projekt

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

STATUS KVARTAL 4

CAM4071

CAM4071 är en produktkandidat som utvecklas under options-, samarbets- och licensavtal med Novartis. Produkten är en långtidsverkande formulering av en ej offentliggjord peptid och baseras på FluidCrystal®-teknologi för injektionsdepå. En fas 1-studie av farmakokinetik och farmakodynamik, utförd tillsammans med Novartis, har avslutats och avrapporterats.

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). En fas 1-studie med CAM2047, CAM2048 och CAM2058 avslutades under Q3 2017. Resultat visade att samtliga produktkandidater tolererades väl både lokalt och systemiskt. De farmakokinetiska profilerna överensstämde med målprofilerna för respektive produktkandidat. I nästa steg fortsätter utvärderingar av resultat och marknadsförutsättningar samt planering inför registreringsgrundande studier.

CAM2043

CAM2043 är en ny långtidsverkande subkutan treprostiniildepå, baserad på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi, och utvecklas för behandling av pulmonell arteriell hypertension (PAH). Data från det nyligen slutförda prekliniska programmet visar på en plasmaexponering av treprostiniil i paritet med data från infusionsstudier, och utan några signifikanta eller oväntade observationer vid injektionsstället. Under Q4 2017 godkändes en klinisk prövningsansökan av FDA och den första försöksgruppen friska frivilliga behandlades i en doseskalerad fas 1-studie med en veckodepå av treprostiniil FluidCrystal®. Vi planerar att presentera resultaten från denna studie under andra kvartalet 2018.

CAM4072

Setmelanotid är en ny melanocortin-4-receptoragonist, för behandling av genetiskt orsakad fetma. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) beviljade Rhythms setmelanotid "Breakthrough Therapy Designation" för behandling av fetma orsakad av brist på pro-opiomelanokortin (POMC) och leptin-receptorer (LepR). Resultat från fas 2-studier av setmelanotid visade signifikant viktminskning och minskning av hunger hos patienter med fetma orsakad av brist på POMC och LepR. Rhythm startade nyligen fas 3-studier för båda dessa

indikationer. Parallellt utvecklas en långtidsverkande formulering av setmelanotid (CAM4072) baserad på Camurus FluidCrystal®-teknologi, som visat positiva prekliniska resultat avseende farmakokinetik och farmakodynamik, med bland annat statistiskt signifikant minskning av kroppsvikt och matintag.

Efter slutförande av en klinisk studie med engångsdosering, avslutade Rhythm nyligen en fas 1-studie med upprepad dosering av långtidsverkande setmelanotid, CAM4072, avsedd för veckovis dosering. Studien visade att tolerabilitet och farmakokinetik stöder fortsatt klinisk utveckling. En ansökan om marknadsgodkännande för produktkandidaten bedöms kunna lämnas in tidigast under 2019.

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. I 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.

STATUS KVARTAL 4

Förberedelser för kommersialisering av episil® i Japan pågår i nära samarbete med vår partner Solasia Pharma och deras distributionspartner Meiji Seika Pharma. I juli annonserade Solasia att godkännande för marknadsföring i Japan erhållits från den japanska hälsovårdsmyndigheten. Nyligen annonserade Solasia beslut om subvention och förmånspris för episil® i Japan.

INTÄKTER

Intäkterna under fjärde kvartalet uppgick till 5,5 (37,1) MSEK.

Bolagets intäkter har genererats från licensavtal, projektaktiviteter samt produktförsäljning. Skillnaden jämfört med samma period föregående år beror huvudsakligen på att bolagets intäktsströmmar, varierar mellan kvartalen.

RÖRELSERESULTAT

Sammantaget har slutförandet av det registreringsgrundande programmet för CAM2038 mot opioidberoende, den fortsatta tidiga forskningen och utvecklingen av nya projekt, samt expansionen av den kommersiella organisationen inför den planerade lanseringen av CAM2038 i Europa, lett till en fortsatt planerig ökning av Camurus kostnader.

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till 11,3 (9,4) MSEK.

Administrationskostnaderna till 11,1 (4,1) MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 48,1 (59,0) MSEK.

Övriga rörelsekostnader under perioden består främst av valutakursförluster i den operationella verksamheten och uppgick till -0,2 (1,4) MSEK.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -66,1 (-35,1) MSEK.

FINANSNETTO OCH SKATT

Finansnetto för perioden blev 0,0 (-0,0) MSEK.

Skatt uppgick till 13,8 (7,4) MSEK och är främst hänförlig till uppskjuten skatt för kvartalets redovisade förlust.

PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -52,2 (-27,8) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,40 (-0,75) SEK.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -65,0 (-34,3) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet positivt med 10,0 (26,7) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten blev -0,6 (-2,7) MSEK, och från finansieringsverksamheten 0,3 (0,7) MSEK hänförligt till utgivning av teckningsoptioner.

LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 31 december 2017 uppgick till 314,5 (508,6) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat.

Inga lån fanns upptagna per den 31 december 2017 eller har tagits upp sedan dess.

EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital var 385,0 (564,4) MSEK per den 31 december 2017.

FÖRVÄRV

Inga förvärv eller avyttringar har skett under kvartalet.

CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm. Det totala antalet aktier i bolaget vid periodens slut uppgick till 37 281 486 (37 281 486).

Camurus har två teckningsoptionsprogram aktiva och som riktar sig till bolagets anställda.

Teckningsoptionsprogrammet TO2016/2019

I enlighet med ett bolagsstämmobeslut i maj 2016 infördes ett incitamentsprogram; TO2016/2017, under vilket 550 000 teckningsoptioner givits ut och som ger rätt till teckning av lika många aktier under perioden 15 maj 2019 – 15 december 2019. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av programmet motsvarar 1,5 % av

aktiekapitalet och röstetalet. Per den 31 december 2016 hade 47 personer valt att delta i programmet och sammanlagt tecknat 404 300 teckningsoptioner. Inga ytterligare optioner har tecknats därefter. Överlåtelse av teckningsoptioner till framtida anställda fick inte ske efter årsstämman 2017. Under året har 1,7 MSEK, efter skatt, kostnadsförts för den stay-on bonus-deltagarna erhåller som en del av programmet.

Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020

I enlighet med ett bolagsstämmobeslut i maj 2017 infördes ett incitamentsprogram, TO2017/2020, under vilket 750 000 teckningsoptioner givits ut och som ger rätt till teckning av lika många aktier under perioden 15 maj 2020 – 15 december 2020. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av programmet motsvarar 2 % av aktiekapitalet och röstetalet. Per den 31 december 2017 hade totalt 658 932 teckningsoptioner tecknats i programmet och 11,1 MSEK tillförts eget kapital. 5,4 MSEK, efter skatt, har kostnadsförts för den stay-on bonus-deltagarna erhåller som en del av programmet.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

Den 19 januari meddelade den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) att de utfärdat en begäran om ytterligare information, i form av ett Complete Response Letter, avseende registreringsansökan för CAM2038, vecko- och månadsdepåer av buprenorfin för behandling av opioidberoende i USA. Begäran, som är ställd till Camurus amerikanska partner Braeburn Pharmaceuticals, omfattar inga krav på fler kliniska studier.

ÖVRIG INFORMATION

MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 10,6 (37,1) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -62,6 (-28,4) MSEK.

Moderbolagets egna kapital per den 31 december 2017 var 367,7 (547,1) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 460,1 (626,5) MSEK, varav 309,8 (508,4) MSEK var likvida medel.

PERSONAL

Camurus hade 71 (62) anställda vid periodens slut, varav 48 (44) inom forskning och utveckling. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick under kvartalet till 64 (56).

FÖRÄNDRING AV LEDNINGSGRUPPEN

I samband med årsskiftet gjordes en mindre strukturförändring i bolagets ledningsfunktion.

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 effekterrelaterade 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.

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av kvartalsrapporten för det tredje kvartalet 2017.

REVISION

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

ÅRSSTÄMMA 2018

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 3 maj, kl. 17.00 på Elite Hotel Ideon, Scheelevägen 27, Ideon Science Park, 223 63 Lund.

I enlighet med av styrelsen antagen utdelningspolicy föreslås ingen utdelning för räkenskapsåret 2017.

Årsredovisningen för 2017 kommer att publiceras på bolagets hemsida, camurus.com den 22 mars 2018. Den kommer också att finnas tillgänglig vid Camurus ABs huvudkontor i Lund.

YTTERLIGARE INFORMATION

För ytterligare information vänligen kontakta:

Fredrik Tiberg, VD och koncernchef.

Rein Piir, VP Investor Relations.

Tel. +46 46 286 46 92, e-post: ir@camurus.com

Lund den 14 februari 2018

Camurus AB

Styrelse



Finansiell information

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

KSEK	Not	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Nettoomsättning	3	5 458	37 126	54 308	113 737
Kostnader för sålda varor		-754	-1 229	-1 356	-2 140
Bruttovinst		4 704	35 897	52 952	111 597
Marknads- och försäljningskostnader		-11 347	-9 385	-45 893	-24 738
Administrationskostnader		-11 055	-4 067	-26 590	-17 985
Forskning- och utvecklingskostnader		-48 142	-59 017	-222 939	-172 077
Övriga rörelseintäkter		34	1 436	93	751
Övriga rörelsekostnader		-269	-	-1 147	-
Rörelseresultat		-66 075	-35 136	-243 524	-102 452
Finansiella intäkter		51	87	174	95
Finansiella kostnader		-3	-128	-18	-1 002
Finansiella poster – netto		48	-41	156	-907
Resultat före skatt		-66 026	-35 178	-243 368	-103 359
Inkomstskatt	8	13 836	7 367	52 794	22 367
Periodens resultat	4	-52 190	-27 811	-190 574	-80 993

I koncernen finns inga poster som redovisats i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat. Summan totalresultat är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

FINANSIELL INFORMATION

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

SEK	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,40	-0,75	-5,11	-2,17
Resultat per aktie efter utspädning	-1,40	-0,75	-5,11	-2,17

Bolaget har för närvarande två aktiva teckningsoptionsprogram. För mer information, se sidan 8, Camurus aktie samt sidan 20.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar			
Balanserade utgifter för produktutveckling		16 653	18 741
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier		9 902	9 759
Finansiella anläggningstillgångar			
Uppskjutna skattefordringar	8	114 997	61 685
Summa anläggningstillgångar		141 552	90 185
Omsättningstillgångar			
Varulager			
Handelsvaror / färdiga varor		724	300
Råvaror		2 829	12 080
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		5 781	8 304
Övriga fordringar		3 285	3 855
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		7 239	16 459
Summa kortfristiga fordringar	5	16 305	28 618
Likvida medel		314 524	508 594
Summa omsättningstillgångar		334 382	549 592
SUMMA TILLGÅNGAR		475 934	639 776

KSEK	Not	2017-12-31	2016-12-31
EGET KAPITAL			
Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare			
Aktiekapital		932	932
Övrigt tillskjutet kapital		642 175	631 034
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-258 107	-67 549
Summa eget kapital	9	385 000	564 418
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		15 086	17 560
Aktuella skatteskulder		517	-
Övriga skulder		2 672	2 571
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		72 659	55 228
Summa kortfristiga skulder		90 934	73 358
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		475 934	639 776

KONCERNENS RAPPORT ÖVER EGET KAPITAL

KSEK	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2016		932	626 181	13 444	640 557
Periodens resultat och totalresultat				-80 993	-80 993
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner			4 853		4 853
Utgående balans per 31 december 2016		932	631 034	-67 549	564 418
Ingående balans per 1 januari 2017		932	631 034	-67 549	564 418
Periodens resultat och totalresultat				-190 574	-190 574
Omräkningsdifferens				16	16
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner		-	11 141	-	11 141
Utgående balans per 31 december 2017	9	932	642 175	-258 107	385 000

FINANSIELL INFORMATION

KONCERNENS KASSAFLÖDE

KSEK	Not	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster		-66 083	-35 136	-243 524	-102 452
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 042	845	4 104	3 524
Erhållen ränta		51	87	174	95
Betald ränta		-3	-128	-18	-1 002
Betald inkomstskatt		0	0	0	-9 917
		-64 993	-34 332	-239 264	-109 752
Ökning/minskning varulager		-439	-8 423	8 827	-9 139
Ökning/minskning kundfordringar		1 981	9 104	2 523	613
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		1 268	8 095	9 788	1 005
Ökning/minskning leverantörsskulder		-2 697	9 728	-2 474	-14 272
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		9 928	8 167	17 532	-76 243
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		10 041	26 672	36 196	-98 036
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-54 952	-7 660	-203 068	-207 788
Investeringsverksamheten					
Investering i materiella anläggningstillgångar		-607	-2 712	-2 143	-4 567
Kassaflöde från Investeringsverksamheten		-607	-2 712	-2 143	-4 567
Finansieringsverksamheten					
Utgivande av teckningsoptioner		335	718	11 141	4 853
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten		335	718	11 141	4 853
Periodens kassaflöde		-55 224	-9 654	-194 070	-207 502
Likvida medel vid periodens början		369 748	518 248	508 594	716 096
Likvida medel vid periodens slut		314 524	508 594	314 524	508 594

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

KSEK	Not	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Nettoomsättning ¹⁾		10 552	37 126	64 640	113 737
Kostnader för sålda varor		-754	-1 229	-1 356	-2 140
Bruttovinst		9 798	35 897	63 284	111 597
Marknads- och försäljningskostnader		-9 602	-9 385	-30 234	-24 738
Administrationskostnader ²⁾		-18 164	-4 067	-54 689	-17 985
Forsknings- och utvecklingskostnader		-47 618	-58 497	-220 849	-169 994
Övriga rörelseintäkter		-343	1 436	61	751
Övriga rörelsekostnader		-276	-	-1 147	-
Rörelseresultat		-66 205	-34 615	-243 574	-100 370
Ränteintäkter och liknande poster		51	87	174	95
Räntekostnader och liknande poster		-3	-128	-18	-1 002
Resultat efter finansiella poster		-66 157	-34 657	-243 418	-101 277
Bokslutsdispositioner		0	-1 246	0	-1 246
Resultat före skatt		-66 157	-35 903	-243 418	-102 523
Skatt på periodens resultat	8	13 855	7 526	52 853	22 183
Periodens resultat		-52 302	-28 377	-190 565	-80 340

1) Under fjärde kvartalet har koncernintern försäljning omklassificerats från Övriga rörelseintäkter till Nettoomsättning.

2) Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till koncerninterna transaktioner.

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

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella tillgångar			
Inventarier		9 725	9 759
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag		1 545	816
Uppskjuten skattefordran	8	119 426	66 574
Summa anläggningstillgångar		130 696	77 149
Omsättningstillgångar			
Varulager			
Handelsvaror / färdiga varor		724	300
Råvaror		2 829	12 080
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		5 781	8 304
Övriga fordringar		3 040	3 855
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		7 202	16 459
Summa kortfristiga fordringar		16 022	28 618
Kassa och bank		309 821	508 351
Summa omsättningstillgångar		329 397	549 351
SUMMA TILLGÅNGAR		460 093	626 499

KSEK	Not	2017-12-31	2016-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital (37 281 486 st aktier)		932	932
Reservfond		11 327	11 327
Summa bundet kapital		12 259	12 259
Fritt eget kapital			
Balanserat resultat		-62 594	17 746
Överkursfond		608 560	597 418
Periodens resultat		-190 565	-80 340
Summa fritt eget kapital		355 401	534 823
SUMMA EGET KAPITAL		367 660	547 083
SKULDER			
Obeskattade reserver			
Avskrivningar utöver plan		3 486	3 486
Summa obeskattade reserver		3 486	3 486
Långfristiga skulder			
Skuld till dotterbolag		571	573
Summa långfristiga skulder		571	573
Kortfristiga skulder			
Skulder till dotterbolag		3 769	-
Leverantörsskulder		14 431	17 560
Övriga skulder		2 053	2 571
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		68 123	55 227
Summa kortfristiga skulder		88 376	75 358
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		460 093	626 499

NYCKELTAL OCH DEFINITIONER

MSEK	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Nettoomsättning	5,5	37,1	54,3	113,7
Rörelseresultat	-66,1	-35,1	-243,5	-102,5
Periodens resultat	-52,2	-27,8	-190,6	-81,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-55,0	-7,7	-203,1	-207,8
Likvida medel	314,5	508,6	314,5	508,6
Eget kapital	385,0	564,4	385,0	564,4
Soliditet i koncernen, %	81%	88%	81%	88%
Balansomslutning	475,9	639,8	475,9	639,8
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	37 281 486	37 281 486	37 281 486	37 281 486
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	38 344 718	37 667 121	38 058 298	37 487 937
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,40	-0,75	-5,11	-2,17
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-1,40	-0,75	-5,11	-2,17
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	10,33	15,14	10,33	15,14
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	10,04	14,98	10,12	15,06
Antal anställda, vid periodens slut	71	62	71	62
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	48	44	48	44
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	68%	81%	75%	80%

*) Utspädningseffekten är framräknad enligt IAS 33

Likvida medel

Kassa och banktillgodohavande

Soliditet %

Eget kapital dividerat med totalt kapital

Genomsnittliga antal aktier, före utspädning

Genomsnittliga antal aktier före justering för utspädningseffekten av nya aktier

Genomsnittliga antal aktier, efter utspädning

Genomsnittliga antal aktier justerat för utspädningseffekten av nya aktier

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

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut efter utspädning

FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader

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

Not 1 | Allmän information

Camurus AB, org nr 556667-9105 är moderbolag i Camuruskoncernen, och har sitt säte i Lund med adress Ideon Science Park, 223 70 Lund. Camurus AB-koncernens delårsrapport för fjärde kvartalet 2017 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 14 februari 2018.

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 2016, se [camurus.com/investerare/Finansiella Rapporter](http://camurus.com/investerare/Finansiella_Rapporter). Ingen ändrad bedömning avseende effekt från kommande IFRS standard, IFRS 15 och IFRS 9, har gjorts, utan bedömningen att de nya standarderna inte kommer ha någon väsentlig påverkan kvarstår.

2.1 GRUND FÖR RAPPORTERNAS UPPRÄTTANDE

2.1.1 Ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

Inga nya eller omarbetade IFRS har trätt i kraft som har 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 förvärvsrelaterade 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

IAS 39 tillämpas ej i moderföretaget och finansiella instrument värderas till anskaffningsvärde.

Långsiktigt incitamentsprogram

Camurus har två teckningsoptionsprogram aktiva och 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 bruttolönstillägg, sammanlagt motsvarande det belopp som deltagaren har betalat för teckningsoptionerna. Då stay-on bonus är villkorad av fortsatt anställning redovisas kostnaderna, inklusive sociala avgifter, löpande under intjäningsperioden och en skuld beräknas vid varje bokslutstillfälle baserad på hur mycket som har intjänats. Kostnaderna redovisas som personalkostnader i resultaträkningen.

Teckningsoptionsprogrammet TO2016/2019

Maximalt 550 000 teckningsoptioner kan ges ut och programmet infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2016.

Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020

Maximalt 750 000 teckningsoptioner kan ges ut och programmet infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2017.

Not 3 | 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	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	4 728	21 366	41 394	68 112
Milstolpesersättningar	0	14 699	7 025	34 217
Licensavgifter	387	60	3 582	8 485
Övrigt	343	1 001	2 307	2 923
Totalt	5 458	37 126	54 308	113 737

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

KSEK	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Europa	256	2 127	7 229	22 921
(var av Sverige)	(55)	(67)	(239)	(3 727)
Nordamerika	5 202	34 362	41 350	87 359
Andra geografiska områden	0	637	5 729	3 457
Total	5 458	37 126	54 308	113 737

Intäkter under fjärde kvartalet om ca 5,0 (50,9) MSEK avser en enskild extern kund. Samtliga materiella anläggningstillgångar finns i Sverige.

Not 4 | 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.

KSEK	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-52 190	-27 811	-190 574	-80 993
Totalt	-52 190	-27 811	-190 574	-80 993
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 281	37 281	37 281	37 281

b) Efter utspädningen

För beräkning av resultat per aktie efter utspädning har antalet existerande stamaktier justerats med avseende på utspädningseffekten av det vägda genomsnittliga antalet utestående stamaktier. Moderföretagets 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	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-52 190	-27 811	-190 574	-80 993
Totalt	-52 190	-27 811	-190 574	-80 993
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 281	37 281	37 281	37 281
Justering för:				
- Teckningsoptioner (tusental)	1 064	386	777	207
- Nyemission (tusental)	-	-	-	-
Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)	38 345	37 667	38 058	37 488

**Not 5 | 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.

Redovisat värde, KSEK	2017-12-31	2016-12-31
Lånefordringar och kundfordringar		
Kundfordringar	5 781	8 304
Fordringar från koncernföretag	-	-
Övriga fordringar	-	-
Likvida medel	314 524	508 594
Totalt	320 305	516 898
Övriga skulder		
Övriga finansiella skulder	-	-
Skulder till koncernbolag	-	-
Leverantörsskulder	15 086	17 560
Övriga kortfristiga skulder	191	191
Totalt	15 277	17 751

Not 6 | Transaktioner med närstående

Transaktioner med Piir och Partner AB, vars representant ingick i ledningsgruppen, har förekommit under året. Prissättning sker enligt marknadsmässiga villkor och debitering i förhållande till utnyttjandegraden. Under kvartalet har bolaget köpt tjänster av Piir och Partner AB till ett värde av 0,1 (0,3) MSEK. Vid periodens utgång hade bolaget en skuld avseende dessa tjänster till Piir och Partner AB som uppgick till 0,0 (0,3) MSEK. Inga andra fordringar eller skulder fanns.

NOTER

Not 7 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Avskrivningar	1 037	845	4 088	3 524
Omräkningsdifferens	5	-	16	-
Summa	1 042	845	4 104	3 524

Not 8 | Uppskjuten skatt

Kvartalets skatt uppgick till 13,8 (7,4) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

Not 9 | Eget kapital

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

camurus[®]

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