

**camurus**®

DELÅRSRAPPORT 2018 Q1

## INNEHÅLL

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

### FINANSIELL KALENDER

Årsstämma 2018	3 maj 2018
Q2 2018	17 juli 2018
Q3 2018	25 oktober 2018

## camurus®

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](http://camurus.com).

**”Siktet inställt på produktgodkännanden på samtliga nyckelmarknader under 2018.”**

# Intensivt arbete inför kommande kliniska, regulatoriska och kommersiella milstolpar

Under första kvartalet arbetade vi intensivt med att besvara FDA:s begäran om ytterligare information för godkännande av CAM2038 mot opioidberoende. Mötesmaterial sammanställdes i form av ett "Type A Meeting Package" och har lämnats in till myndigheten. Parallellt fortskred de regulatoriska processerna i EU och Australien med siktet inställt på godkännanden på samtliga nyckelmarknader under 2018.

## Godkännandeprocesser och lanseringsförberedelser

Som tidigare meddelats fick vår partner Braeburn Pharmaceuticals en begäran om ytterligare information för ett marknadsgodkännande av våra vecko- och månadsdepåer av buprenorfin, CAM2038, för behandling av opioidberoende. Arbetet med att svara myndigheten påbörjades omedelbart och vi räknar med att en uppdaterad ansökan kan skickas till FDA under andra kvartalet 2018.

Granskningarna av våra ansökningar om marknadsgodkännande i EU och Australien har fortsatt som planerat, och ett beslut om marknadsgodkännande väntas under fjärde kvartalet 2018. CAM2038 har potential att bli den första godkända långtidsverkande behandlingen av opioidberoende i både Europa och Australien. Lanseringsförberedelserna, inklusive etablering av regionala marknads- och säljteam, fortsatte med full kraft under perioden. Intresset för CAM2038 från patienter, forskare, betalare och myndigheter är stort, och vi arbetar nu med att initiera flera innovativa samarbeten med ledande kliniska forskare och myndighetsföreträdare för att ytterligare demonstrera kliniska och hälsoekonomiska värden av CAM2038 – utöver den övertygande kliniska dokumentation som redan påvisats i det registreringsgrundande kliniska programmet. Mer information om dessa samarbeten kommer under nästa kvartal.

## Slutförande av fas 3-studie i patienter med kronisk smärta

Samtliga patienter har färdigbehandlats i den randomiserade delen av den pågående registreringsgrundande fas 3-studien av CAM2038 i patienter med kronisk ländryggssmärta. Övergripande resultat om behandlingseffekt och säkerhet beräknas annonseras under andra kvartalet 2018. Ytterligare säkerhetsdata från den utökande 12-månaderstudien, som omfattar en bredare patientpopulation, beräknas komma under fjärde kvartalet 2018. Tillsammans utgör de grunden för en planerad expansion av indikationen för CAM2038 till behandling av kronisk smärta.

Resultaten från fas 3-studien kan också ligga till grund för den fortsatta utvecklingen av CAM2048/58 för behandling av postoperativ smärta samt illamående.

## Camurus återtar rättigheterna till CAM2029

Tillverkningsförberedelserna för klinisk fas 3-utveckling av CAM2029, som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer, gick bra under perioden. Vi beviljades nya patent för CAM2029 av de amerikanska och australiensiska patentmyndigheterna, vilket ytterligare förstärkt vårt patentskydd och förlängt patenttiden till 2032 eller senare.

Efter perioden meddelade vi att Camurus återtar de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till CAM2029, samt andra relaterade tillgångar. Detta representerar en viktig affärsmöjlighet för Camurus som passar väl med vår övergripande strategi att bygga ett starkt, lönsamt läkemedelsbolag baserat på egenutvecklade specialitläkemedel.

## Klinisk milstolpe uppnådd i samarbete med Rhythm

Under perioden meddelade vår partner Rhythm Pharmaceuticals att den första kliniska milstolpen uppnåts i samarbetet kring utvecklingen av en veckodepå av setmelanotid för behandling av genetiska fetmasjukdomar. Beskedet kom efter att Rhythm tidigare annonserat positiva resultat från fas 1-studier av läkemedelskandidaten.

Förberedelser för fortsatta kliniska studier i patienter med sällsynta genetiskt betingade fetmasjukdomar fortskrider.



## Första delen i fas 1-studie av långtidsverkande treprostiniil genomförd

Innan årsskiftet påbörjade Camurus en första klinisk studie av en ny lovande läkemedelskandidat, en subkutan depå av treprostiniil, CAM2043, för behandling av pulmonell arteriell hypertension (PAH). Första delen av fas 1-studien som omfattade ökande singeldoser av CAM2043 är nu avslutad, och följs av behandling med upprepad dosering. Övergripande studieresultat beräknas annonseras mot slutet av andra kvartalet 2018. Parallellt med detta förbereder vi det registreringsgrundande programmet, med planerad start under 2019.

Sammanfattningsvis har vi under perioden gjort betydande framsteg i samtliga viktiga utvecklingsprogram, och förväntar oss ett starkt nyhetsflöde under resten av året, med viktiga kliniska studieresultat, myndighetsbeslut om marknadsgodkännanden av CAM2038, samt möjliga kommersiella milstolpar.

*Fredrik Tiberg, vd och koncernchef*

# Q1

## Verksamhetsöversikt

- Vår partner Braeburn Pharmaceuticals erhöj en begäran om ytterligare information i form av ett "complete response letter" för ett godkännande av CAM2038
- Mötesunderlag i form av "Type A Meeting Package", skickades in till FDA avseende FDA:s begäran om ytterligare information
- Myndighetsgranskningarna av Camurus ansökningar om marknadsgodkännande av CAM2038 mot opioidberoende i EU och Australien fortsatte enligt plan
- Samtliga patienter färdigbehandlades i den randomiserade fas 3-studien av CAM2038 för behandling av kronisk smärta
- Patent för CAM2029 beviljades av de australiensiska och amerikanska patentverken
- En första klinisk milstolpe uppnåddes i samarbetet med Rhythm Pharmaceuticals kring utveckling av veckodepå av setmelanotid, CAM4072, för behandling av genetiska fetmasjukdomar
- Första delen av fas 1-studie, omfattande behandling med ökande singeldoser av treprostinildepå, CAM2043, har avslutats
- Bolagspresentationer: Biostock Live, Stockholm Corporate Finance Life Science Seminar, Cowen and Company 38<sup>th</sup> Annual Health Care Conference 2018, Carnegie Nordic Healthcare Seminar 2018.

## Väsentlig händelse efter periodens slut







- Camurus återtar de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till CAM2029 och andra relaterade produktkandidater från Novartis

## Finansiell översikt

MSEK	2018 jan-mars	2017 jan-mars
Nettoomsättning	14,6	17,2
Rörelseresultat	-46,4	-51,6
Resultat efter skatt	-36,3	-40,2
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,97	-1,08
Likvida medel	266,6	463,8

# 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 projekt följer nedan.

PARTNERS	PRODUKT	PREKLINIK	FAS 1-2	FAS 3	REGISTRERING	MARKNAD
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 PROSTACANCER		FAS 1-2			
camurus.	CAM2047 CINV <sup>1</sup>		FAS 1-2			
camurus.  braeburn	CAM2048/58 POSTOPERATIV SMÄRTA & PONV <sup>2</sup>		FAS 1-2			
 rhythm	CAM4072 GENETISK FETMA		FAS 1-2			
NOVARTIS	CAM4071 EJ OFFENTLIGGJORD INDIKATION		FAS 1-2			
camurus.	CAM2043 PAH <sup>3</sup>		FAS 1-2			

1) Illamående och kräkningar till följd av cytostatikabehandling, 2) Postoperativt illamående och kräkningar. 3) Pulmonell arteriell hypertension.

## MEDICINTEKNISK PRODUKT

 episil®

					MARKNAD	
--	--	--	--	--	---------	--

### 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.

CAM2038 har studerats i ett omfattande kliniskt program om totalt 7 kliniska studier. I den registreringsgrundande fas-3 effektstudien uppfylldes primära effektmått överenskomna med FDA ("responder rate") respektive EMA ("mean percentage of urine samples negative for illicit opioids"). Dessutom påvisades en överlägsen effekt med avseende på kumulativ procent av patienter med ingen påvisad användning av illegala opioider under behandlingsveckor 4 till 24. Säkerhetsprofilen för CAM2038 var generellt jämförbar med den etablerade profilen för buprenorfin, med undantag för milda till måttliga övergående reaktioner vid injektionsstället.

#### STATUS KVARTAL 1

Utvärderingar av New Drug Application (NDA), till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA och ansökan om marknadsföringstillstånd (MAA) till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA samt till den australiska myndigheten Therapeutic Goods Administration (TGA) pågår hos respektive myndighet.

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, omfattade inga krav på ytterligare kliniska studier. Det har under kvartalet pågått ett intensivt arbete med att besvara myndighetens frågor och ett mötesmaterial i form av ett "Type A Meeting Package" har lämnats in till FDA inför den kompletterande registreringsansökan. Braeburn väntas skicka in en kompletterade NDA under andra kvartalet 2018. För närvarande pågår även granskningsprocesserna hos EMA och TMA. Finala godkännandebeslut från samtliga dessa myndigheter förväntas under fjärde kvartalet 2018.

### 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  $\mu$ -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 1

Den registreringsgrundande fas 3-effektstudien 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, medan långtidssäkerhetsdata förväntas under fjärde kvartalet 2018.

### CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av den aktiva substansen oktreatid 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 Sandostatatin® 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.

#### STATUS KVARTAL 1

Tillverkningsförberedelserna för klinisk fas 3-utveckling av CAM2029, som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer, gick bra under perioden. Vi beviljades nya patent för CAM2029 av de amerikanska och australiensiska patentmyndigheterna, vilket ytterligare förstärkt vårt patentskydd och förlängt patenttiden till 2032 eller senare.

Efter perioden meddelade vi att Camurus återtar de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till CAM2029, samt andra relaterade tillgångar. Camurus planerar att starta det registreringsgrundande fas 3-programmet av CAM2029 under första halvan av 2019.

### 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 endometrios 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 1

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 1

##### CAM4071

CAM4071 är en produktkandidat som utvecklas under options-, samarbets- och licensavtal med Novartis. Produkten är en långtidsverkande formulering av pasireotid, baserad på FluidCrystal®injektiondepå, som har studerats i en avslutad fas 1-studie. Resultat från

studien kommer att presenteras vid en kommande vetenskaplig konferens.

##### 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 produkt kandidater 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 treprostinildepå, baserad på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi, och utvecklas för behandling av pulmonell arteriell hypertension (PAH). Första delen av fas 1-studien som påbörjades i december 2017 och omfattade ökande singeldoser av CAM2043 är nu avslutad. Studien fortsätter med behandling med upprepad dosering och övergripande studieresultat beräknas annonseras mot slutet av andra kvartalet 2018. Parallellt med detta förbereder vi det registreringsgrundande programmet, med planerad start under 2019.

##### CAM4072

Setmelanotid är en ny melanocortin-4-receptoragonist, för behandling av genetiskt orsakad fetma. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) har beviljat Rhythms setmelanotid "Breakthrough Therapy Designation" för behandling av fetma orsakad av brist på pro-opiomelanokortin (POMC) och leptin-receptorer (LepR)

samt Orphan Designation för behandling av Prader-Willis Syndrom. 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.

Under kvartalet meddelade Rhythm att den första kliniska milstolpen uppnåtts i samarbetet kring utvecklingen av CAM4072. Beskedet kom efter att Rhythm tidigare annonserat positiva resultat från fas 1-studier av CAM4072 efter enkel och upprepad dosering. Nu väntar nästa steg i samarbetet då Rhythm med Camurus support förbereder registreringsgrundande kliniska studier.

### 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 1

Förberedelser för kommersialisering av episil® i Japan pågår i nära samarbete med vår partner Solasia Pharma och deras distributionspartner Meiji Seika Pharma. Under kvartalet annonserade Solasia att de erhållit beslut om subvention och förmånspris för episil® i Japan.

### INTÄKTER

Intäkterna under första kvartalet uppgick till 14,6 (17,2) MSEK.

Bolagets intäkter har genererats från licensavtal, projektaktiviteter samt produktförsäljning. Skillnaden jämfört med samma period föregående år beror huvudsakligen på att bolagets intäktsströmmar varierar över tid. Se även not 3.

### RÖRELSERESULTAT

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till 17,5 (7,1) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till expansionen av den kommersiella organisationen inför den planerade lanseringen av CAM2038 i Europa.

Administrationskostnaderna uppgick till 5,0 (7,4) MSEK. Minskningen jämfört med samma period föregående år beror främst på att initiala kostnaderna för etablering av den kommersiella organisationen inräknades i administrationskostnaderna under första kvartalet 2017.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 37,5 (54,1) MSEK. Minskningen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till kostnader för slutförandet av det registreringsgrundande programmet för CAM2038 mot opioidberoende.

Övriga rörelsekostnader under perioden består främst av valutakursförluster i den operationella verksamheten och uppgick till 0,5 (0,1) MSEK.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -46,4 (-51,6) MSEK.

### FINANSNETTO OCH SKATT

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

Skatt uppgick till 10,1 (11,3) MSEK och är främst hänförlig till uppskjuten skatt för kvartalets redovisade förlust.

### PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -36,3 (-40,2) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -0,97 (-1,08) SEK.

### KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -45,2 (-50,6) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet negativt med -1,8 (7,0) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten blev -0,7 (-0,1) MSEK.

### LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 31 mars 2018 uppgick till 266,6 (463,8) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat.

Inga lån fanns upptagna per den 31 mars 2018 eller har tagits upp sedan dess.

### EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital var 348,9 (524,2) MSEK per den 31 mars 2018.

### 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 bolagsstämmbeslut i maj 2016 infördes ett incitamentsprogram; TO2016/2019, 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. 47 personer har gått med i programmet och sammanlagt tecknat 404 300 teckningsoptioner. Överlåtelse av teckningsoptioner till framtida anställda fick inte ske efter årsstämman 2017. Under kvartalet har 0,4 MSEK, efter skatt, kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

### *Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020*

I enlighet med ett bolagsstämmbeslut 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 44 personer gått med i programmet och sammanlagt tecknat 658 932 teckningsoptioner. Inga ytterligare optioner har tecknats därefter. Under kvartalet har 0,8 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

### VÄSENTLIG HÄNDELSE EFTER PERIODENS SLUT

Camurus återtar de globala utvecklings- och kommersiella rättigheterna till CAM2029 samt relaterade produktkandidater från Novartis.



## ÖVRIG INFORMATION

### MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 17,3 (17,3) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -36,4 (-39,9) MSEK.

Moderbolagets egna kapital per den 31 mars 2018 var 331,2 (507,1) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 416,9 (584,6) MSEK, varav 257,9 (463,6) MSEK var likvida medel.

### PERSONAL

Camurus hade 72 (64) anställda vid periodens slut, varav 49 (47) inom forskning och utveckling, 14 (9) inom affärsutveckling samt marknad och försäljning, och 8 (7) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick under kvartalet till 65 (59).

### 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 årsredovisningen för 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.

### 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](mailto:ir@camurus.com)

*Lund den 2 maj 2018*

*Camurus AB*

*Styrelsen*

# Finansiell information



KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

KSEK	Not	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Nettoomsättning	3	14 639	17 192	54 308
Kostnader för sålda varor		-1 547	-32	-1 356
<b>Bruttovinst</b>		<b>13 092</b>	<b>17 161</b>	<b>52 952</b>
Marknads- och försäljningskostnader		-17 502	-7 093	-45 893
Administrationskostnader		-4 999	-7 412	-26 590
Forskning- och utvecklingskostnader		-37 502	-54 143	-222 939
Övriga rörelseintäkter		28	-	93
Övriga rörelsekostnader		454	-101	-1 147
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-46 429</b>	<b>-51 588</b>	<b>-243 524</b>
Finansiella intäkter		40	1	174
Finansiella kostnader		-7	-3	-18
<b>Finansiella poster – netto</b>		<b>33</b>	<b>-2</b>	<b>156</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-46 396</b>	<b>-51 590</b>	<b>-243 368</b>
Inkomstskatt	8	10 127	11 343	52 794
<b>Periodens resultat</b>	4	<b>-36 269</b>	<b>-40 247</b>	<b>-190 574</b>

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	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-0,97	-1,08	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning	-0,97	-1,08	-5,11

Bolaget har för närvarande två aktiva teckningsoptionsprogram. För mer information, se sidan 8, Camurus aktie samt sidan 21.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Immateriella tillgångar</b>				
Balanserade utgifter för produktutveckling		16 128	18 219	16 653
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Inventarier		10 053	10 463	9 902
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Uppskjutna skattefordringar	8	125 296	73 027	114 997
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>151 477</b>	<b>101 710</b>	<b>141 552</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror / färdiga varor		1 893	2 148	2 829
Råvaror		471	6 103	724
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		1 270	6 689	5 781
Övriga fordringar		4 703	5 459	3 285
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		9 425	11 681	7 239
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	5	<b>15 398</b>	<b>23 829</b>	<b>16 305</b>
<b>Likvida medel</b>		<b>266 633</b>	<b>463 804</b>	<b>314 524</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>284 395</b>	<b>495 884</b>	<b>334 382</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>435 872</b>	<b>597 593</b>	<b>475 934</b>

KSEK	Not	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare</b>				
Aktiekapital		932	932	932
Övrigt tillskjutet kapital		642 175	631 034	642 175
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-294 228	-107 797	-258 107
<b>Summa eget kapital</b>	9	<b>348 879</b>	<b>524 170</b>	<b>385 000</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Leverantörsskulder		12 579	13 053	15 086
Aktuella skatteskulder		718	-	517
Övriga skulder		7 059	6 225	2 672
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		66 637	54 145	72 659
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>86 993</b>	<b>73 424</b>	<b>90 934</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>435 872</b>	<b>597 593</b>	<b>475 934</b>

KONCERNENS RAPPORT ÖVER EGET KAPITAL

KSEK	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
<b>Ingående balans per 1 januari 2017</b>		<b>932</b>	<b>631 034</b>	<b>-67 549</b>	<b>564 418</b>
Periodens resultat och totalresultat				-40 248	-40 248
Omräkningsdifferens		-	-	-	-
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Utgivande av teckningsoptioner		-	-	-	-
<b>Utgående balans per 31 mars 2017</b>		<b>932</b>	<b>631 034</b>	<b>-107 797</b>	<b>524 170</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2017</b>		<b>932</b>	<b>631 034</b>	<b>-67 549</b>	<b>564 418</b>
Periodens resultat och totalresultat				-190 574	-190 574
Omräkningsdifferens		-	-	16	16
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Utgivande av teckningsoptioner		-	11 141	-	11 141
<b>Utgående balans per 31 december 2017</b>		<b>932</b>	<b>642 175</b>	<b>-258 107</b>	<b>385 000</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2018</b>		<b>932</b>	<b>642 175</b>	<b>-258 107</b>	<b>385 000</b>
Periodens resultat och totalresultat				-36 269	-36 269
Omräkningsdifferens		-	-	148	148
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Utgivande av teckningsoptioner		-	-	-	-
<b>Utgående balans per 31 mars 2018</b>	9	<b>932</b>	<b>642 175</b>	<b>-294 228</b>	<b>348 879</b>

## FINANSIELL INFORMATION

### KONCERNENS KASSAFLÖDE

KSEK	Not	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat före finansiella poster		-46 429	-51 588	-243 524
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 196	1 013	4 104
Erhållen ränta		40	1	174
Betald ränta		-7	-3	-18
Betald inkomstskatt		-	-	0
		<b>-45 200</b>	<b>-50 577</b>	<b>-239 264</b>
Ökning/minskning varulager		1 189	4 129	8 827
Ökning/minskning kundfordringar		4 511	1 616	2 523
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		-3 604	3 174	9 787
Ökning/minskning leverantörsskulder		-2 507	-4 507	-2 474
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		-1 434	2 569	17 532
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>		<b>-1 845</b>	<b>6 981</b>	<b>36 196</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-47 045</b>	<b>-43 596</b>	<b>-203 068</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Investering i materiella anläggningstillgångar		-666	-1 195	-2 143
<b>Kassaflöde från Investeringsverksamheten</b>		<b>-666</b>	<b>-1 195</b>	<b>-2 143</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Utgivande av teckningsoptioner		-	-	11 141
<b>Kassaflöde från Finansieringsverksamheten</b>		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>11 141</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>-47 711</b>	<b>-44 791</b>	<b>-194 070</b>
Likvida medel vid periodens början		314 524	508 594	508 594
Omräkningsdifferens i kassaflöde och likvida medel		-180	-	-
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>266 633</b>	<b>463 804</b>	<b>314 524</b>

**MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING**

KSEK	Not	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Nettoomsättning		17 265	17 337	64 640
Kostnader för sålda varor		-1 547	-32	-1 356
<b>Bruttovinst</b>		<b>15 718</b>	<b>17 305</b>	<b>63 284</b>
Marknads- och försäljningskostnader		-10 273	-7 232	-30 234
Administrationskostnader <sup>1)</sup>		-15 695	-7 555	-54 689
Forsknings- och utvecklingskostnader		-36 967	-53 621	-220 849
Övriga rörelseintäkter		-	-	61
Övriga rörelsekostnader		579	-101	-1 147
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-46 638</b>	<b>-51 204</b>	<b>-243 574</b>
Ränteintäkter och liknande poster		40	1	174
Räntekostnader och liknande poster		-7	-3	-18
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-46 605</b>	<b>-51 206</b>	<b>-243 418</b>
Bokslutsdispositioner		-	-	-
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-46 605</b>	<b>-51 206</b>	<b>-243 418</b>
Skatt på periodens resultat	8	10 183	11 265	52 853
<b>Periodens resultat</b>		<b>-36 422</b>	<b>-39 941</b>	<b>-190 565</b>

1) 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	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Materiella tillgångar</b>				
Inventarier		9 878	10 463	9 725
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Andelar i koncernföretag		1 545	816	1 545
Uppskjuten skattefordran	8	129 610	77 839	119 426
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>141 033</b>	<b>89 118</b>	<b>130 696</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror / färdiga varor		1 893	2 148	2 829
Råvaror		471	6 103	724
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		1 270	6 689	5 781
Övriga fordringar		5 244	5 244	3 040
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		9 130	11 681	7 202
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>15 644</b>	<b>23 614</b>	<b>16 022</b>
<b>Kassa och bank</b>		<b>257 850</b>	<b>463 566</b>	<b>309 821</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>275 858</b>	<b>495 431</b>	<b>329 397</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>416 890</b>	<b>584 549</b>	<b>460 093</b>

KSEK	Not	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>Bundet eget kapital</b>				
Aktiekapital (37 281 486 st aktier)		932	932	932
Reservfond		11 327	11 327	11 327
<b>Summa bundet kapital</b>		<b>12 259</b>	<b>12 259</b>	<b>12 259</b>
<b>Fritt eget kapital</b>				
Balanserat resultat		-253 159	-62 594	-62 594
Överkursfond		608 560	597 418	608 560
Periodens resultat		-36 422	-39 941	-190 565
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>318 979</b>	<b>494 883</b>	<b>355 401</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL</b>		<b>331 238</b>	<b>507 142</b>	<b>367 660</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Obeskattade reserver</b>				
Avskrivningar utöver plan		3 486	3 486	3 486
<b>Summa obeskattade reserver</b>		<b>3 486</b>	<b>3 486</b>	<b>3 486</b>
<b>Långfristiga skulder</b>				
Skuld till dotterbolag		571	1 945	571
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>571</b>	<b>1 945</b>	<b>571</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Skulder till dotterbolag		1 362	-	3 769
Leverantörsskulder		12 372	13 053	14 431
Övriga skulder		5 466	5 130	2 053
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		62 395	53 793	68 123
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>81 595</b>	<b>71 976</b>	<b>88 376</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>416 890</b>	<b>584 549</b>	<b>460 093</b>

## NYCKELTAL OCH DEFINITIONER

MSEK	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Nettoomsättning	14,62	17,2	54,3
Rörelseresultat	-46,3	-51,6	-243,5
Periodens resultat	-36,3	-40,2	-190,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	47,0	-43,6	-203,1
Likvida medel	266,6	463,8	314,5
Eget kapital	348,9	524,2	385,0
Soliditet i koncernen, %	80%	88%	81%
Balansomslutning	435,9	597,6	475,9
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	37 281 486	37 281 486	37 281 486
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	38 344 718	37 685 786	38 058 298
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-0,97	-1,08	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-0,97	-1,08	-5,11
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	9,36	14,06	10,33
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	9,10	13,91	10,12
Antal anställda, vid periodens slut	72	64	71
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	49	47	48
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	63%	79%	75%

\*) 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 Camurus-koncernen, och har sitt säte i Lund med adress Ideon Science Park, 223 70 Lund. Camurus AB-koncernens delårsrapport för första kvartalet 2018 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 2 maj 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 2017, se [camurus.com/investerare/Finansiella Rapporter](http://camurus.com/investerare/Finansiella_Rapporter). Koncernens har påbörjat sin analys av eventuella övergångseffekter av IFRS 16, men dessa är ännu i tidigt skede. Mer information kommer att presenteras i kommande delårsrapporter och årsredovisning för 2018. Övergången till IFRS 15 och IFRS 9 har som tidigare kommenterats inte haft någon effekt.

### 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	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	3 831	13 927	41 394
Milstolpesersättningar	7 840	2 205	7 025
Licensavgifter	-	835	3 582
Övrigt	2 968	225	2 307
<b>Totalt</b>	<b>14 639</b>	<b>17 192</b>	<b>54 308</b>

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

KSEK	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Europa	532	1 375	7 229
(var av Sverige)	(121)	(59)	(239)
Nordamerika	11 310	15 670	41 350
Andra geografiska områden	2 797	147	5 729
<b>Total</b>	<b>14 639</b>	<b>17 192</b>	<b>54 308</b>

Intäkter under kvartalet om ca 8,4 (13,2) MSEK avser en enskild extern kund.

**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	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-36 269	-40 247	-190 574
<b>Totalt</b>	<b>-36 269</b>	<b>-40 247</b>	<b>-190 574</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>

**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	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-36 269	-40 247	-190 574
<b>Totalt</b>	<b>-36 269</b>	<b>-40 247</b>	<b>-190 574</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>
Justering för:			
- Teckningsoptioner (tusental)	1 063	404	777
- Nyemission (tusental)	-	-	-
<b>Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)</b>	<b>38 344</b>	<b>37 688</b>	<b>38 058</b>

**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	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
<b>Lånefordringar och kundfordringar</b>			
Kundfordringar	1 270	6 689	5 781
Fordringar från koncernföretag	-	-	-
Övriga fordringar	-	-	-
Likvida medel	266 633	463 804	314 524
<b>Totalt</b>	<b>267 903</b>	<b>470 493</b>	<b>320 305</b>
<b>Övriga skulder</b>			
Övriga finansiella skulder	-	-	-
Skulder till koncernbolag	-	-	-
Leverantörsskulder	12 579	13 053	15 086
Övriga kortfristiga skulder	191	191	191
<b>Totalt</b>	<b>12 770</b>	<b>13 244</b>	<b>15 277</b>

**Not 6 | Transaktioner med närstående**

Inga närståendetransaktioner har förekommit under perioden.

Inga fordringar eller skulder fanns per den 31 mars 2018.

## NOTER

---

### Not 7 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2018 jan-mars	2017 jan-mars	2017 jan-dec
Avskrivningar	1 048	1 013	4 088
Omräkningsdifferens	148	-	16
<b>Summa</b>	<b>1 196</b>	<b>1 013</b>	<b>4 104</b>

### Not 8 | Uppskjuten skatt

Kvartalets skatt uppgick till 10,1 (11,3) 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](mailto:info@camurus.com) | [camurus.com](https://www.camurus.com)