

camurus®

DELÅRSRAPPORT 2018 Q2

INNEHÅLL

- 3 VD-ord
- 4 Q2 i korthet
- 5 Vår utvecklingsportfölj
- 6 Verksamhetsöversikt
- 9 Ekonomisk översikt
- 10 Övrig information
- 11 Intygande
- 12 Finansiell information
- 20 Nyckeltal & definitioner
- 21 Noter

FINANSIELL KALENDER

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.

”Under kvartalet gjordes betydande framsteg mot marknadsgodkännanden för CAM2038 i USA, EU och Australien”

Lanseringsförberedelser och positiva utvecklingsresultat

Under kvartalet fortsatte processerna mot marknadsgodkännanden av CAM2038, vecko- och månadsdepåer av buprenorfin och vårt marknadsförberedande arbete inför förväntade produktlanseringar i Europa och Australien tog fart. Vi rapporterade positiva kliniska resultat för vår treprostingdepå, CAM2043, återtog globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheter till långtidsverkande oktreetid, CAM2029, och genomförde en riktad nyemission.

Godkännandeprocesser och lanseringsförberedelser

Under kvartalet gjordes betydande framsteg mot marknads-godkännanden för CAM2038 i USA, EU och Australien. En viktig milstolpe var inlämningen av en uppdaterad registreringsansökan till FDA. Efter perioden fick vi det glädjande besked att myndigheten accepterat ansökan och satt ett måldatum för godkännandebeslut till den 26 december 2018. Ansökningarna om marknadsgodkännande i EU och Australien fortskred enligt plan och godkännanden förväntas under 2018.

Resultat från vår randomiserade, aktivkontrollerade fas 3-studie av CAM2038 publicerades i den högt rankade vetenskapliga tidskriften JAMA Internal Medicine. Publikationen, som visar på statistiskt överlägsen behandlingseffekt med CAM2038 jämfört med standardbehandling med sublingualt buprenorfin/naloxon i opioidberoende patienter, är den första fas3-publikationen för en långtidsverkande buprenorfininjektion. Under perioden presenterades kliniska resultat för CAM2038 på flera ledande internationella vetenskapliga konferenser inom beroendemedicin, bland annat subgruppsanalyser från fas 3-studien som visar signifikant bättre behandlingseffekt med CAM2038 i patienter med heroin- och injektionsmissbruk jämfört med standardbehandling.

På den kommersiella sidan intensifierades lanseringsförberedelserna. I USA har Braeburn gjort stora framsteg avseende etableringen av en effektiv marknads- ersättnings- och distributionsmodell för CAM2038. Intresset för bland betalare,

patienter och läkare har varit stort. I Europa fortsatte vi att förstärka vår kommersiella organisation inom medical affairs, market access och marknadsföring. En australiensisk marknadschef har rekryterats med det viktiga uppdraget att bygga en vår kommersiella organisation och förbereda produktlanseringen i Australien.

Vi har också påbörjat etableringen av ett globalt distributörsnätverk på områden utanför våra egna nyckelmarknader och tecknat ett nytt kommersialiseringsavtal för CAM2038 med Medison Pharma i Israel.

Fas 3-studie i patienter med kronisk smärta slutförd

En randomiserad, placebokontrollerad fas 3-studie av CAM2038 i patienter med kronisk ländryggssmärta slutfördes kliniskt under maj månad. Under perioden har Braeburns och våra studieteam arbetat med att avsluta studien och förbereda läsning av databasen och avblindning av studien. Övergripande studieresultat väntas under tredje kvartalet. Parallellt pågår en långtidssäkerhetsstudie av CAM2038 i patienter med kronisk smärta som beräknas avslutas kring slutet av 2018.

Förberedelser för fas 3-studier av CAM2029

Efter återtagande av de globala rättigheterna till CAM2029 har vi under perioden arbetat för att säkerställa en effektiv överföring av projektet till Camurus, samt analyserat och uppdaterat planerna för det registreringsgrundande kliniska programmen för CAM2029 inom akromegali och neuroendokrina tumörer (NET). Vi kommer under andra halvåret att arbeta med att slutföra tillverknings- och regulatoriska förberedelser inför en planerad start av fas 3-studier under första halvåret 2019.

Marknaden för långtidsverkande somatostatinanaloger (Sandostatin® LAR® och Somatuline® Autogel®) har stadigt ökat under de senaste tjugo åren, med en global försäljning på över 2,4 miljarder USD under 2017. Baserat på CAM2029:s unika produkttegenskaper och design och de positiva resultat som erhållits våra tidigare fas 1- och 2-studier, förväntar vi att produkten, efter godkännande, kan ta en betydande andel av marknaden. Vi tror att CAM2029 kan bli en viktig katalysator för bolagets framtida tillväxt och värdeskapande.

Lovande fas 1-resultat för CAM2043

I maj fick vi resultat från den första kliniska studien av CAM2043, veckodepå av treprosting, som utvecklas för behandling av



pulmonell arteriell hypertension (PAH). Baserat på CAM2043:s farmakokinetik och tolerabilitet i friska frivilliga individer har vi tagit beslutet att fortsätta utvecklingen av projektet och påbörja förberedelser av ett registreringsgrundande kliniskt program, vilket utvecklas i nära samarbete med ledande forskare och kliniska experter.

Riktad nyemission slutförd

Under perioden har vi också genomfört en riktad nyemission om 102 MSEK för att stödja kommersialisering av CAM2038 i Australien och påbörja de kliniska programmen för CAM2029 och CAM2043. Finansieringen säkerställer dessa viktiga aktiviteter fram till ett förväntat godkännande och lansering av CAM2038 i USA.

Kvartalet har varit mycket intensivt och produktivt. Bakom de positiva resultat som vi uppnått under perioden ligger hårt arbete, entusiasm och engagemang hos medarbetare, team och partners. Det är jag oerhört tacksam över. Ett arbete som inom en nära framtid kan bidra till förbättrade liv och livsvillkor för de hundratusentals individer med opioidberoende världen över, liksom på längre sikt förbättrade behandlingsmöjligheter för andra patientgrupper med svåra och kroniska sjukdomar.

Fredrik Tiberg, vd och koncernchef

Q2

Verksamhetsöversikt

- En uppdaterad NDA-ansökan för CAM2038 lämnades in till FDA
- JAMA Internal Medicine publicerade positiva resultat från fas 3-studie av CAM2038 i opioidberoende patienter
- Camurus ingick avtal med Medison för CAM2038 i Israel
- Camurus återtar de globala rättigheterna till CAM2029 och relaterade produktkandidater från Novartis
- Fas 1-resultat annonserades för CAM2043 för behandling av PAH
- Riktad nyemission om 102 MSEK slutförd
- episil® lanserades i Japan av Meiji Seika Pharma
- Nya patent utfärdades för CAM2029 och CAM2038 i USA
- Bolagspresentationer på H.C. Wainwright & Co. Global Life Sciences Conference och Jefferies Global Healthcare Conference
- Vetenskapliga presentationer på ledande internationella konferenser inom beroendemedicin: American Society for Addiction Medicine (ASAM) Annual Conference, Congrès International d'Addictologie de l'Albatros, the College on Problem Drugs and Dependence (CPDD) Annual Scientific Meeting

Väsentlig händelse efter perioden

- FDA sätter måldatum för godkännande av CAM2038 till 26 december 2018.

Finansiell översikt

MSEK	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun
Nettoomsättning	7,3	19,1	22,0	36,3
Rörelseresultat	-81,2	-58,7	-127,6	-110,3
Resultat efter skatt	-67,5	-45,8	-103,8	-86,1
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,81	-1,23	-2,78	-2,31
Likvida medel	199,1	413,4	199,1	413,4







Januari – Mars

Verksamhetsöversikt

- FDA utfärdade begäran om ytterligare information i form av ett "complete response letter" för ett godkännande av CAM2038
- "Type A Meeting Package", skickades in till FDA avseende myndighetens begäran om ytterligare information
- Samtliga patienter färdigbehandlas i en randomiserad, placebokontrollerad fas 3-studien av CAM2038 mot kronisk smärta
- Den första kliniska milstolpen uppnås i samarbetet med Rhythm Pharmaceuticals avseende utveckling av en veckodepå av setmelanotid för behandling av genetiska fetmasjukdomar
- Bolagspresentationer på Biostock Live, Stockholm Corporate Finance Life Science Seminar, Cowen and Company Annual Health Care Conference, Carnegie Nordic Healthcare Seminar

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.

PARTNER	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		
camurus.	CAM2029 NEUROENDOKRINA TUMÖRER		FAS 1-2			
camurus.	CAM2029 AKROMEGALI		FAS 1-2			
camurus.	CAM2032 PROSTATACANCER		FAS 1-2			
camurus.	CAM2047 CINV ³		FAS 1-2			
camurus.  braeburn	CAM2048/58 POSTOPERATIV SMÄRTA & PONV ⁴		FAS 1-2			
 rhythm	CAM4072 GENETISK FETMA		FAS 1-2			
camurus.	CAM2043 PAH ⁵		FAS 1-2			

1) Rättigheter till Nordamerika, 2) Globala rättigheter, 1) Cytostatikainducerade kräkningar och illamående 2) Postoperativt illamående och kräkningar. 3) Pulmonell arteriell hypertension.

MEDICINTEKNISK PRODUKT

episil®	episil® munhålevätska					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 vår 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 reduktion 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 2

Utvärdering av ansökningar om marknadsföringstillstånd (MAA) till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA samt till den australiska myndigheten Therapeutic Goods Administration pågår. Finala godkännandebeslut från dessa myndigheter förväntas under fjärde kvartalet 2018.

I USA, lämnade vår partner Braeburn under maj in en uppdaterad registreringsansökan, New Drug Application (NDA), för CAM2038 vecko- och månadsdepåer av buprenorfin, till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA), som svar på deras Complete Response Letter från januari 2018 angående behov av ytterligare information. FDA förväntas meddela ett exakt datum för beslut, enligt Prescription Drug User Fee Act (PDUFA), inom kort.

Under maj publicerades positiva kliniska resultat från den registreringsgrundande fas 3-studien av CAM2038 i tidskriften Journal of the American Medical Association (JAMA) Internal Medicine. Resultaten, som visar på behandlingseffekten av CAM2038 och dess potentiella fördelar vid behandling av opioidberoende, är den första vetenskapliga publikationen av fas 3-data för en långtidsverkande buprenorfininjektion. Under perioden har också kliniska resultat för CAM2038 presenterats på ledande internationella vetenskapliga konferenser inom beroendemedicin. De omfattar bland annat subgruppsanalyser av data från fas 3-studien som påvisar statistiskt säkerställd förbättrad behandlingseffekt med CAM2038 i patienter med heroin- och injektionsmissbruk jämfört med standardbehandling med dagligt sublinguallt buprenorfin/naloxon.

I juni annonserade vi ett nytt partnerskap med Medison Pharma för distribution av CAM2038 i Israel. Medison får exklusiva rättigheter att kommersialisera CAM2038 för behandling av opioidberoende samt i förlängningen även kronisk smärta och andra möjliga indikationer. Medison kommer även att ansvara för registrering av produkten i Israel.

CAM2038 – kronisk smärta

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

STATUS KVARTAL 2

En randomiserad, placebokontrollerad fas 3-studie av CAM2038 i patienter med kronisk ländryggssmärta har slutförts kliniskt och arbetat med att kontrollera och säkerställa data inför låsning av databasen och avblindning av studien är pågående. Övergripande studieresultat väntas under tredje kvartalet, något senare än tidigare förväntat, men i sammanhanget av mindre betydelse för de kliniska tidslinjerna eftersom vi också har en pågående långtidssäkerhetsstudie som beräknas slutföras under fjärde kvartalet 2018.

CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av den aktiva substansen oktoretid som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer. Den baseras på vår 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 multi-centerstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer.

STATUS KVARTAL 2

I början på maj återtog vi de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till CAM2029, samt andra relaterade tillgångar, från Novartis. Sedan beskedet har vi arbetat tätt tillsammans med Novartis för att säkerställa en effektiv överföring av projektet tillbaka till Camurus efter att samarbetsavtalet har upphört den 2 juli 2018. Parallellt har vi granskat och uppdaterat planerna för det registreringsgrundande kliniska programmen för CAM2029 inom akromegali och NET. Fas 3-studier planeras att starta under första halvan av 2019.

CAM2043 – PAH

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

CAM2043 är en långtidsverkande subkutan treprostnilformulering baserad på vår FluidCrystal® depåteknologi som utvecklas som ett patientvänligt behandlingsalternativ för patienter med PAH. CAM2043 medger självdosering av en liten injektionsvolym (≤1 mL) med hjälp av en förfylld spruta. Dostitrering med

avseende på effektivitet och tolerabilitet sker genom varierad dosstyrka eller dosvolym.

STATUS KVARTAL 2

I maj annonserade vi positiva resultat från en öppen fas 1-studie av CAM2043, som visade dosproportionell plasmaexponering och långtidsverkande frisättning av treprostnil lämpad för dosering en gång i veckan, eller mer sällan. CAM2043 tolererades väl, utan observationer av oväntade eller allvarliga biverkningar. Reaktioner vid injektionsstället var milda till måttliga och övergående.

Det fortsatta kliniska programmet för CAM2043 utvecklas nu i samarbete med internationellt ledande forskare och kliniska experter. Nästa steg kommer omfatta en fas 2-studie med förväntad start tidigt 2019.

Övriga utvecklingsprojekt

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

STATUS KVARTAL 2

CAM2032

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.

Partnerdiskussioner för vidare klinisk utveckling pågår.

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.

CAM4071

CAM4071 är en långtidsverkande formulering av pasireotid, baserad på FluidCrystal® injektionsdepå, som har studerats i en avslutad fas 1-studie. Resultat från studien presenterades vid konferensen European Congress of Endocrinology i Barcelona i maj 2018.

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. Fas 3-studier för båda dessa indikationer pågår och parallellt utvecklas en långtidsverkande formulering av

setmelanotid (CAM4072) baserad på Camurus FluidCrystal®-teknologi.

Rhythm har 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 munhålans slemhinnor, vilket ger effektiv smärtlindring i upp till 8 timmar. episil® munhålevätska baseras på Camurus teknologi FluidCrystal® bioadhesiv vätska.

STATUS KVARTAL 2

I maj annonserade vår partner Solasia Pharma att episil® har lanserats i Japan av deras kommersialiserings- och distributionspartner, Meiji Seika Pharma. Solasia har även ansökt om marknadsgodkännande för episil® i Kina. Nyligen slutförde de en randomiserad aktivkontrollerad fas 3-studie av episil® i Kina och resultat förväntas annonseras under andra halvan av 2018.

INTÄKTER

Intäkterna under andra kvartalet uppgick till 7,3 (19,1) 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. Se även not 3.

RÖRELSERESULTAT

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till -24,1 (-14,6) MSEK och Administrationskostnaderna uppgick till -5,5 (-2,6) MSEK. Ökningen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till expansionen av den kommersiella organisationen inför den planerade lanseringen av CAM2038 i Europa.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till -57,3 (-59,0) MSEK.

Övriga rörelsekostnader under perioden består främst av valutakursförluster i den operationella verksamheten och uppgick till -0,3 (-0,6) MSEK.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -81,2 (-58,7) MSEK.

FINANSNETTO OCH SKATT

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

Skatt uppgick till 13,6 (12,9) MSEK och är främst hänförlig till uppskjuten skatt för kvartalets redovisade förlust.

Uppskjuten skattefordran har uppdaterats efter Riksdagens beslut i juni 2018 om ny bolagsbeskattning, och effekten var oväsentlig.

PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -67,5 (-45,8) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,81 (-1,23) SEK.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -80,0 (-57,7) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet positivt med 7,9 (-2,9) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten blev -1,8 (-0,3) MSEK och från finansieringsverksamheten 6,7 (10,5) MSEK hänförligt till utgivning av teckningsoptioner.

LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 30 juni 2018 uppgick till 199,1 (413,4) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat.

Därutöver kommer bolaget tillföras 102,3 MSEK, före emissionskostnader, från den riktade nyemission som genomfördes i juni. Emissionen var registrerad men ej betald vid periodens utgång. Emissionslikviden har inbetalats efter perioden.

Inga lån fanns upptagna per den 30 juni 2018 eller har tagits upp sedan dess.

EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital, inklusive kapitaltillskott från den riktade nyemissionen som genomfördes i juni, var 383,0 (488,9) MSEK per den 30 juni 2018.

FÖRVÄRV

Etableringen av bolagets europeiska kommersiella organisation fortskrider och under kvartalet har ett helägt dotterbolag har bildats i Frankrike.

CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm.

I juni 2018 genomförde Camurus en riktad nyemission och totalt 1 100 000 nya aktier emitterades.

Det totala antalet aktier och röster vid periodens slut uppgick till 38 381 486 (37 281 486).

Camurus har tre 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. 47 personer har gått med i programmet och sammanlagt tecknat 404 300 optioner. Överlåtelse av teckningsoptioner till framtida anställda fick inte ske efter årsstämman 2017. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av tecknade optioner motsvarar 1,1 % av aktiekapitalet och röstetalet. 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. 44 personer gått med i programmet och sammanlagt tecknat 658 932 optioner. Överlåtelse av teckningsoptioner till framtida anställda fick inte ske efter årsstämman 2018. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av tecknade optioner motsvarar 1,8 % av aktiekapitalet och röstetalet. Under kvartalet har 0,8 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

Teckningsoptionsprogrammet TO2018/2021

I enlighet med ett bolagsstämmbeslut i maj 2018 infördes ett incitamentsprogram, TO2018/2021, under vilket 1 000 000 teckningsoptioner givits ut och som ger rätt till teckning av lika många aktier under perioden 15 maj 2021 – 15 december 2021. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av programmet motsvarar 2,7 % av aktiekapitalet och röstetalet. Per 30 juni 2018 hade 42 personer gått med i programmet och sammanlagt tecknat

ÖVRIG INFORMATION

523 900 optioner. Under kvartalet har 2,3 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

VÄSENTLIG HÄNDELSE EFTER PERIODENS SLUT
FDA sätter måldatum för godkännande av CAM2038 till 26 december 2018.

MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 11,0 (19,4) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -68,2 (-45,3) MSEK.

Moderbolagets egna kapital per den 30 juni 2018 var 364,6 (472,3) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 469,5 (557,7) MSEK, varav 189,3 (413,2) MSEK var likvida medel.

Under perioden genomfördes en riktad nyemission och bolaget tillfördes 102,3 MSEK före emissionskostnader. Emission var registrerad men ej betald vid periodens utgång.

PERSONAL

Camurus hade 76 (66) anställda vid periodens slut, varav 52 (47) inom forskning och utveckling, 15 (11) inom affärsutveckling samt marknad och försäljning, och 8 (7) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick under kvartalet till 67 (62).

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

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

De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värderingar och periodiseringar av intäkter och kostnader i samband med licensavtal samt uppskjuten skattefordran.

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

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av kvartalsrapporten för det första kvartalet 2018.

REVISION

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

YTTERLIGARE INFORMATION

För ytterligare information vänligen kontakta:
Fredrik Tiberg, vd och koncernchef

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

*Lund den 16 juli 2018
Camurus AB
Styrelsen*

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Lund 16 juli 2018

Camurus AB

Per-Olof Wallström
Styrelseordförande

Per-Anders Abrahamsson
Styrelseledamot

Marianne Dicander Alexandersson
Styrelseledamot

Martin Jonsson
Styrelseledamot

Behshad Sheldon
Styrelseledamot

Fredrik Tiberg
Vd och koncernchef samt Styrelseledamot

Kerstin Valinder Strinnholm
Styrelseledamot

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisor

Finansiell information



KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

KSEK	Not	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Nettoomsättning	3	7 315	19 138	21 954	36 330	54 308
Kostnader för sålda varor		-1 217	-1 101	-2 764	-1 132	-1 356
Bruttovinst		6 098	18 037	19 190	35 198	52 952
Marknads- och försäljningskostnader		-24 146	-14 577	-41 648	-21 557	-45 893
Administrationskostnader		-5 516	-2 558	-10 515	-9 997	-26 590
Forskning- och utvecklingskostnader		-57 337	-59 026	-94 839	-113 255	-222 939
Övriga rörelseintäkter		46	40	227	40	93
Övriga rörelsekostnader		-301	-638	-	-739	-1 147
Rörelseresultat		-81 156	-58 722	-127 585	-110 310	-243 524
Finansiella intäkter		37	0	77	1	174
Finansiella kostnader		-11	-8	-18	-11	-18
Finansiella poster – netto		26	-8	59	-10	156
Resultat före skatt		-81 130	-58 730	-127 526	-110 320	-243 368
Inkomstskatt	8	13 622	12 927	23 749	24 270	52 794
Periodens resultat	4	-67 508	-45 803	-103 777	-86 050	-190 574

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 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,81	-1,23	-2,78	-2,31	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning	-1,81	-1,23	-2,78	-2,31	-5,11

Bolaget har för närvarande tre aktiva teckningsoptionsprogram. För mer information, se sidan 9, Camurus aktie samt sidan 21.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella tillgångar				
Balanserade utgifter för produktutveckling		15 609	17 697	16 653
Materiella anläggningstillgångar				
Inventarier		11 256	10 259	9 902
Finansiella anläggningstillgångar				
Uppskjutna skattefordringar	8	141 431	85 954	114 997
Summa anläggningstillgångar		168 296	113 910	141 552
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror / färdiga varor		2 317	1 425	2 829
Råvaror		4 004	12 623	724
Summa varulager		6 321	14 048	3 553
Kortfristiga fordringar				
Registrerad men ej inbetald emissionslikvid	9	94 357	-	-
Kundfordringar		2 368	12 010	5 781
Övriga fordringar		6 542	6 230	3 285
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		13 156	10 845	7 239
Summa kortfristiga fordringar	5	116 423	43 133	16 305
Likvida medel				
Summa omsättningstillgångar		321 837	456 493	334 382
SUMMA TILLGÅNGAR		490 133	570 403	475 934

KSEK	Not	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
EGET KAPITAL				
Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare				
Aktiekapital		960	932	932
Övrigt tillskjutet kapital		743 785	641 524	642 175
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-361 754	-153 597	-258 107
Summa eget kapital	9	382 991	488 860	385 000
SKULDER				
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		29 186	17 133	15 086
Aktuella skatteskulder		1 138	-	517
Övriga skulder		6 078	4 668	2 672
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		70 740	59 742	72 659
Summa kortfristiga skulder		107 142	81 543	90 934
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		490 133	570 403	475 934

KONCERNENS RAPPORT ÖVER EGET KAPITAL

KSEK	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2017		932	631 034	-67 549	564 418
Periodens resultat och totalresultat				-86 050	-86 050
Omräkningsdifferens		-	-	2	2
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner		-	10 490	-	10 490
Utgående balans per 30 juni 2017		932	641 524	-153 597	488 860
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		932	642 175	-258 107	385 000
Ingående balans per 1 januari 2018		932	642 175	-258 107	385 000
Periodens resultat och totalresultat				-103 777	-103 777
Omräkningsdifferens		-	-	197	197
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission		28	102 272	-	102 300
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-7 456	-	-7 456
Utgivande av teckningsoptioner		-	6 726	-	6 726
Utgående balans per 30 juni 2018	9	960	743 717	-361 687	382 991

FINANSIELL INFORMATION

KONCERNENS KASSAFLÖDE

KSEK	Not	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Den löpande verksamheten						
Rörelseresultat före finansiella poster		-81 156	-58 722	-127 585	-110 310	-243 524
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 126	1 025	2 322	2 038	4 104
Erhållen ränta		37	-	77	1	174
Betald ränta		-11	-8	-18	-11	-18
Betald inkomstskatt		-	-	-	-	-
		-80 004	-57 705	-125 204	-108 282	-239 264
Ökning/minskning varulager		-3 957	-5 796	-2 768	-1 667	8 827
Ökning/minskning kundfordringar		-1 098	-5 322	3 413	-3 706	2 523
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		-7 186	65	-10 790	3 239	9 788
Ökning/minskning leverantörsskulder		16 607	4 081	14 100	-426	-2 474
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		3 542	4 043	2 108	6 612	17 532
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		7 908	-2 929	6 063	4 052	36 196
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-72 096	-60 634	-119 141	-104 230	-203 068
Investeringsverksamheten						
Investering i materiella anläggningstillgångar		-1 758	-299	-2 424	-1 494	-2 143
Kassaflöde från Investeringsverksamheten		-1 758	-299	-2 424	-1 494	-2 143
Finansieringsverksamheten						
Utgivande av teckningsoptioner		6 726	10 490	6 726	10 490	11 141
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten		6 726	10 490	6 726	10 490	11 141
Periodens kassaflöde		-67 128	-50 443	-114 839	-95 234	-194 070
Likvida medel vid periodens början		266 633	463 804	314 524	508 594	508 594
Omräkningsdifferens i kassaflöde och likvida medel		-412	-	-592	-	-
Likvida medel vid periodens slut		199 093	413 360	199 093	413 360	314 524

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

KSEK	Not	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Nettoomsättning		11 011	19 423	28 276	36 760	64 640
Kostnader för sålda varor		-1 217	-1 100	-2 764	-1 132	-1 356
Bruttovinst		9 794	18 323	25 512	35 628	63 284
Marknads- och försäljningskostnader		-11 854	-7 670	-22 127	-14 789	-30 234
Administrationskostnader ¹⁾		-22 995	-9 601	-38 690	-17 183	-54 689
Forsknings- och utvecklingskostnader		-56 828	-58 504	-93 795	-112 211	-220 849
Övriga rörelseintäkter		15	30	270	30	61
Övriga rörelsekostnader		-324	-637	0	-739	-1 147
Rörelseresultat		-82 192	-58 061	-128 830	-109 265	-243 574
Ränteintäkter och liknande poster		37	-	77	1	174
Räntekostnader och liknande poster		-11	-7	-18	-11	-18
Resultat efter finansiella poster		-82 166	-58 068	-128 771	-109 274	-243 418
Bokslutsdispositioner		-	-	-	-	-
Resultat före skatt		-82 166	-58 068	-128 771	-109 274	-243 418
Skatt på periodens resultat	8	13 919	12 775	24 102	24 040	52 853
Periodens resultat		-68 247	-45 293	-104 669	-85 234	-190 565

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	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Materiella tillgångar				
Inventarier		11 078	10 259	9 725
Finansiella anläggningstillgångar				
Andelar i koncernföretag		1 545	816	1 545
Uppskjuten skattefordran	8	145 631	90 614	119 426
Summa anläggningstillgångar		158 254	101 689	130 696
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror / färdiga varor		2 317	1 425	2 829
Råvaror		4 004	12 623	724
Summa varulager		6 321	14 048	3 553
Kortfristiga fordringar				
Registrerad men ej inbetald emissionslikvid	9	94 357	-	-
Kundfordringar		2 368	12 010	5 781
Övriga fordringar		5 894	6 000	3 040
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		12 961	10 807	7 202
Summa kortfristiga fordringar		115 580	28 817	16 022
Kassa och bank		189 302	413 170	309 821
Summa omsättningstillgångar		311 203	456 035	329 397
SUMMA TILLGÅNGAR		469 457	557 724	460 093

KSEK	Not	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital (38 381 486 st aktier)		960	932	932
Reservfond		11 327	11 327	11 327
Summa bundet kapital		12 287	12 259	12 259
Fritt eget kapital				
Balanserat resultat		-253 159	-62 595	-62 594
Överkursfond		710 103	607 908	608 560
Periodens resultat		-104 669	-85 234	-190 565
Summa fritt eget kapital		352 275	460 080	355 401
SUMMA EGET KAPITAL		364 562	472 339	367 660
SKULDER				
Obeskattade reserver				
Avskrivningar utöver plan		3 486	3 486	3 486
Summa obeskattade reserver		3 486	3 486	3 486
Långfristiga skulder				
Skuld till dotterbolag		571	571	571
Summa långfristiga skulder		571	571	571
Kortfristiga skulder				
Skulder till dotterbolag		2 905	309	3 769
Leverantörsskulder		28 845	16 721	14 431
Övriga skulder		4 728	4 668	2 053
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		64 359	59 630	68 123
Summa kortfristiga skulder		100 837	81 328	88 376
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		469 457	557 724	460 093

NYCKELTAL OCH DEFINITIONER

MSEK	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Nettoomsättning	7,3	19,1	22,0	36,3	54,3
Rörelseresultat	-81,2	-58,7	-127,6	-110,3	-243,5
Periodens resultat	-67,5	-45,8	-103,8	-86,0	-190,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-72,1	-60,6	-119,1	-104,2	-203,1
Likvida medel	199,1	413,4	199,1	413,4	314,5
Eget kapital	383,0	488,9	383,0	488,9	385,0
Soliditet i koncernen, %	78%	86%	78%	86%	81%
Balansomslutning	490,1	570,4	490,1	570,4	475,9
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	37 305 930	37 281 486	37 293 641	37 281 486	37 281 486
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	38 567 080	37 882 454	38 455 285	37 784 664	38 058 298
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,81	-1,23	-2,78	-2,31	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-1,81	-1,23	-2,78	-2,31	-5,11
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	10,26	13,11	10,26	13,11	10,33
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	9,93	12,90	9,93	12,94	10,12
Antal anställda, vid periodens slut	76	66	76	66	71
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	52	47	52	47	48
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	66%	78%	65%	78%	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 andra kvartalet 2018 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 16 juli 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). I tillägg trädde de nya redovisningsstandarderna IFRS 9 samt IFRS 15 i kraft den 1 januari 2018. Övergången har som tidigare kommenterats inte haft någon effekt. Inte heller rapport- och delårsperioden 2018 har påverkats. Koncernens fullständiga redovisningsprinciper kommer presenteras i årsredovisningen för 2018.

Koncernen har påbörjat sin analys av eventuella övergångseffekter av IFRS 16, men denna är ännu i tidigt skede. Mer information kommer att presenteras i kommande delårsrapporter och årsredovisning för 2018.

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 tre 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 optionerna. Stay-on bonus är villkorad av fortsatt anställning. Kostnaderna, inklusive sociala avgifter, redovisas löpande under intjäningsperioden och en skuld beräknas vid varje bokslutstillfälle baserad på hur mycket som har intjänats. Kostnaderna redovisas som personal-kostnader i resultaträkningen.

Teckningsoptionsprogrammet TO2016/2019

Omfattar 550 000 teckningsoptioner och infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2016.

Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020

Omfattar 750 000 teckningsoptioner och infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2017.

Teckningsoptionsprogrammet TO2018/2021

Omfattar 1 000 000 teckningsoptioner och infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2018.

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 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	4 072	14 747	7 903	28 675	41 394
Milstolpesersättningar	-	-	7 840	2 205	7 025
Licensavgifter	-	3 079	-	3 914	3 582
Övrigt	3 243	1 312	6 211	1 536	2 307
Totalt	7 315	19 138	21 954	36 330	54 308

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

KSEK	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2018 jan-jun
Europa	719	5 702	1 251	7 076	7 229
(var av Sverige)	(100)	(9)	(221)	(68)	(239)
Nordamerika	4 261	12 989	15 571	28 659	41 350
Andra geografiska områden	2 335	447	5 132	595	5 729
Totalt	7 315	19 138	21 954	36 330	54 308

Intäkter under kvartalet om ca 4,1 (13,4) 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 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-67 508	-45 803	-103 777	-86 050	-190 574
Totalt	-67 508	-45 803	-103 777	-86 050	-190 574
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 306	37 281	37 294	37 281	37 281

b) Efter utspädning

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

KSEK	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-67 508	-45 803	-103 777	-86 050	-190 574
Totalt	-67 508	-48 803	-103 777	-86 050	-190 574
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 306	37 281	37 294	37 281	37 281
Justering för:					
- Teckningsoptioner (tusental)	1 261	601	1 161	504	777
- Nyemission (tusental)	-	-	-	-	-
Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)	38 567	37 882	38 455	37 785	38 058

**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	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
Lånefordringar och kundfordringar			
Kundfordringar	2 368	12 010	5 781
Fordringar från koncernföretag	-	-	-
Övriga fordringar	-	-	-
Likvida medel	199 093	413 360	314 524
Totalt	201 461	425 370	320 305
Övriga skulder			
Övriga finansiella skulder	-	-	-
Skulder till koncernbolag	-	-	-
Leverantörsskulder	29 186	17 133	15 086
Övriga kortfristiga skulder	191	191	191
Totalt	29 377	17 324	15 277

Not 6 | Transaktioner med närstående

Inga närståendetransaktioner har förekommit under perioden.

Inga fordringar eller skulder fanns per den 30 juni 2018.

NOTER

Not 7 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2018 apr-jun	2017 apr-jun	2018 jan-jun	2017 jan-jun	2017 jan-dec
Avskrivningar	1 077	1 025	2 125	2 038	4 088
Omräkningsdifferens	49	-	197	-	16
Summa	1 126	1 025	2 322	2 038	4 104

Not 8 | Uppskjuten skatt

Kvartalets skatt uppgick till 13,6 (12,9) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

Not 9 | Eget kapital

Förändringen i eget kapital under kvartalet är främst hänförlig till periodens förlust samt nyemission genomförd i juni.

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