

**camurus**®

DELÅRSRAPPORT 2018 Q3

## INNEHÅLL

3	VD-ord
4	Q3 i korthet
5	Vår utvecklingsportfölj
6	Verksamhetsöversikt
9	Ekonomisk översikt
10	Övrig information
11	Revisorns rapport
12	Finansiell information
20	Nyckeltal & definitioner
21	Noter

### FINANSIELL KALENDER

Bokslutskommuniké 2018	6 februari 2019
Årsredovisning 2018	April, vecka 14, 2019
Årsstämma 2019	9 maj 2019
Q1 2019	9 maj 2019

## 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).



**”Efter det positiva CHMP-utlåtandet har vi accelererat våra marknadsförberedelser och står redo för lansering på första vågens marknader i Europa”**

# Viktiga framsteg inom opioidberoende och kronisk smärta

Betydande framsteg mot godkännanden av Buvidal® (CAM2038) för behandling av opioidberoende gjordes under tredje kvartalet. Det positiva utlåtandet från CHMP, FDA:s utfärdande av PDUFA-måldatum samt en snart avslutad utvärdering av Buvidal i Australien, innebär att vi kan förvänta godkännanden av CAM2038 på de största marknaderna för opioidberoende under 2018. Därutöver rapporterade vi positiva fas 3-resultat för CAM2038 i patienter med kronisk smärta och fortsatte avancemangen av andra viktiga läkemedelskandidater i utvecklingsportföljen.

## Rekommenderat godkännande av Buvidal i Europa

I september kunde vi meddela att den Europeiska läkemedelsmyndighetens kommitté för humanläkemedel (CHMP) lämnat ett positivt yttrande som rekommenderade godkännande av Buvidal för behandling av opioidberoende hos vuxna och ungdomar från 16 år. Ett slutgiltigt beslut om försäljningsgodkännande väntas av Europeiska kommissionen senare i november.

Vid godkännande blir Buvidal det första långtidsverkande läkemedlet för behandling av opioidberoende i Europa, med uppskattningsvis 1,3 miljoner problemanvändare av opioider och heroin. Genom att erbjuda flexibla veckovisa eller månatliga doseringsalternativ kan Buvidal hjälpa patienter till bättre behandlingsresultat och livssituation, utan krav på frekventa, ofta dagliga, vårdbesök. Dessa kan vara både betungande och stigmatiserande för människor som försöker bygga upp sina liv och sköta ett arbete. Efter det positiva CHMP-utlåtandet har vi accelererat våra marknadsförberedelser och står redo för lansering på första vågens marknader i Europa, Tyskland, Storbritannien och Norden under Q1 2019.

Under perioden har vi etablerat ett australiskt dotterbolag, Camurus Pty Ltd, och utsett Ruari Macdonald till affärsenhetschef. Ruari har gedigen erfarenhet av marknadsföring av specialläkemedel från

GSK, Reckitt Benckiser, Eli Lilly och Mundipharma och ansvarar för marknadsföring och försäljning av Buvidal i Australien.

I juli tilldelade Food and Drug Administration (FDA) ett måldatum för godkännandebeslut för CAM2038 till den 26 december 2018. Vår partner Braeburn har arbetat intensivt och strategiskt tillsammans med betalare, distributörer och förskrivare för att säkerställa att opioidberoende patienter i USA kan få tillgång till en ny effektiv behandling. Med 2,5 miljoner diagnostiserade opioidberoende patienter, fler än 130 förlorade liv dagligen till följd av en eskalerande opioidkris, är behovet av nya behandlingsalternativ skriande.

## Effektiv, långtidsverkande lindring av kronisk smärta

I september tillkännagav vi positiva övergripande fas 3-resultat för CAM2038 hos patienter med kronisk ländryggssmärta. Studien visade att CAM2038 gav statistiskt säkerställd smärtlindring hos patienter som tidigare behandlats med opioider under en längre tid utan att få tillfredställande smärtlindring.

Närmare 20 procent av befolkningen i Europa och USA lider av kronisk smärta, vilket ofta är kopplat till depression, ångest och beroendeproblematik. Kronisk smärta är ett enormt hälsoproblem som orsakar stort lidande och enorma samhällskostnader. Behandling av kronisk smärta i patienter med beroendeproblem är särskilt utmanande. CAM2038 är utformad för att ge varaktig smärtlindring och samtidigt vara ett säkrare behandlingsalternativ genom att öka behandlingsföljsamhet och minska risker för beroende, missbruk, läkemedels spridning och överdosering. Efter att ha visat positiva fas 3-resultat för CAM2038 mot kronisk smärta, fortsätter utvärdering av långtidssäkerhet i en öppen förlängningsstudie som kommer att avslutas under första halvåret 2019 och därefter påbörjas arbetet med att sammanställa ansökningar om marknadsgodkännande.

## Fas 3-förberedelser för CAM2029

Under tredje kvartalet slutförde vi designen av det registreringsgrundande fas 3-programmen för CAM2029 för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer (NET). Första studien planeras startas under andra kvartalet 2019, efter myndighetsgodkännande. Med sin patientvänliga produktdesign och potential till förbättrad behandlingseffekt bedömer vi att CAM2029 kan få en betydande andel av den framtida marknaden för långverkande somatostatinanaloger som årligen omsätter 2,6 miljarder dollar globalt.



## Fortsatt klinisk utveckling av CAM2043

Efter att nyligen fått positiva fas 1-resultat för vår treprostoinildepå, CAM2043, arbetar vi tillsammans med opinionsledare och kliniska experter för att designa det registreringsgrundande kliniska programmet för CAM2043 för behandling av pulmonell arteriell hypertension (PAH), med målet att utföra en klinisk fas 2-studie under 2019, och därefter påbörja ett registreringsgrundande fas 3-program. Vidare undersöker vi användningen av CAM2043 inom ytterligare indikationer.

En uppdatering kring vår kliniska utvecklingsportfölj kommer ges vid vår kapitalmarknadsdag i Stockholm den 11 december 2018.

Vi ser med entusiasm fram emot de kommande månaderna med förväntade godkännanden och lanseringar av Buvidal runt om i världen. Försäljningsgodkännanden på de tre största marknaderna innebär ett genombrott för Camurus då vi går in i kommersiell fas med vårt första läkemedel. Dessutom bidrar dessa till att ytterligare validera vår unika långtidsverkande formuleringsteknologi, FluidCrystal®, vilket också kommer driva utveckling av nya läkemedel och våra affärsaktiviteter. Vi tror att Buvidal kan få en mycket viktig roll i att hjälpa människor som kämpar med opioidberoende till ett bättre liv och bidra till att stävja den pågående opioidkrisen. Vi har haft ett produktivt kvartal och jag är tacksam för mina medarbetares betydande insatser och exceptionella engagemang.

*Fredrik Tiberg, vd och koncernchef*

## Q3

### Verksamhetsöversikt

- CHMP rekommenderar godkännande av Buvidal® (CAM2038) för behandling av opioidberoende
- Regionala försäljningsteam etablerade på första vågens marknader i Tyskland, England och Norden
- FDA aviserar PDUFA-måldatum för CAM2038 till den 26 december 2018
- Positiva fas 3-resultat för CAM2038 i patienter med kronisk smärta
- CAM2029 överfört från Novartis till Camurus, samt slutförd design av det registreringsgrundande fas 3-programmet
- Vetenskapliga abstracts accepterade för presentationer vid: International Society for Addiction Medicine (ISAM) konferens i Busan, Sydkorea, 3-6 november, Society of the Study of Addiction årliga konferens i Newcastle, 8-9 november 2018

### Finansiell översikt

MSEK	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep
Nettoomsättning	19,6	12,5	41,5	48,8
Rörelseresultat	-56,4	-67,1	-184,0	-177,4
Resultat efter skatt	-43,8	-52,3	-147,5	-138,4
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,14	-1,40	-3,92	-3,71
Likvida medel	216,3	369,7	216,3	369,7

## Januari – Juni







### Verksamhetsöversikt

- En uppdaterad NDA för CAM2038 lämnas in till FDA
- JAMA Internal Medicine publicerar positiva resultat från fas 3-studie av CAM2038 i opioidberoende patienter
- Camurus ingår avtal med Medison för kommersialisering av CAM2038 i Israel
- FDA utfärdar begäran om ytterligare information för godkännande av CAM2038
- Camurus återtar de globala rättigheterna till CAM2029 från Novartis
- Positiva fas 1-resultat annonseras för CAM2043
- episil® lanseras i Japan av Meiji Seika Pharma
- Den första kliniska milstolpen uppnås i samarbetet med Rhythm Pharmaceuticals avseende setmelanotid veckodepå för behandling av genetiska fetmasjukdomar
- Nya patent utfärdas för CAM2029 och CAM2038 i USA
- En riktad nyemission om 102 MSEK genomförs
- Vetenskapliga presentationer: American Society for Addiction Medicine (ASAM) Annual Conference, Congrès International d'Addictologie de l'Albatros, College on Problem Drugs and Dependence (CPDD) Annual Scientific Meeting
- Bolagspresentationer: Biostock Live, Stockholm Corporate Finance Life Science Seminar, Cowen and Company Annual Health Care Conference, H.C. Wainwright & Co. Global Life Sciences Conference, Jefferies Global Healthcare 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 <sup>3</sup>		FAS 1-2			
camurus.  braeburn	CAM2048/58 POSTOPERATIV SMÄRTA & PONV <sup>4</sup>		FAS 1-2			
 rhythm	CAM4072 GENETISK FETMA		FAS 1-2			
camurus.	CAM2043 PAH <sup>5</sup>		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 behandlingsföljsamhet, 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 behandlats med CAM2038 kommer dessutom att slippa 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 behandlingsföljsamhet 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. Resultaten från det kliniska programmet har presenterats på ett flertal av vetenskapliga/kliniska möten samt

publicerats i välrenommerade vetenskapliga/medicinska tidskrifter.

#### STATUS KVARTAL 3

Utvärdering av ansökningar om marknadsföringstillstånd (MAA) till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA samt till den australiska myndigheten Therapeutic Goods Administration (TGA) fortsätter. I september rekommenderades godkännandet av CAM2038 av den Europeiska Läkemedelsmyndighetens Kommitté för Humanläkemedel (CHMP) för behandling av opioidberoende vuxna samt ungdomar från 16 år uppåt. Ett slutgiltigt beslut om marknadsföringsgodkännande av Europeiska Kommissionen väntas i november 2018. TGAs beslut om marknadsföringstillstånd 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). Under juli meddelade FDA att datumet för beslut om godkännande enligt Prescription Drug User Fee Act (PDUFA), är bestämt till den 26 december 2018.

I juni annonserade vi ett nytt partnerskap med Medison Pharma för distribution av CAM2038 i Israel. Ansökan om marknadsföring av CAM2038 för behandling av opioidberoende sammanställs för närvarande och planeras att lämnas in till de israeliska hälsomyndigheterna under första kvartalet 2019.

Efter det positiva CHMP utlåtandet har vi har Camurus intensifierat sina förberedelser inför lansering av Buvidal i första vågen av europeiska marknader i Europa, Tyskland, Storbritannien, och Norden, samt Australien. I USA fortsätter vår partner Braeburn att samarbeta med betalare, distributörer och förskrivare för att säkerställa att opioidberoende patienter får tillgång till ett nytt och effektivt behandlingsalternativ.

### 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, 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 3

I september annonserade vi positiva resultat från en fas 3-studie av CAM2038, vecko- och månadsdepåer, i patienter med kronisk ländryggssmärta. Studien mötte det primära och det första sekundära effektmåttet och visade statistiskt signifikant bättre effekt på både genomsnittlig och värsta smärta i patienter randomiserade till behandling med CAM2038 jämfört med placebo. Övriga sekundära effektmått stödde resultaten från huvudanalysen. I en följande långtidsstudie utvärderas CAM2038s säkerhet under 52 veckor i patienter från antingen den föregående studien eller direktinkluderade patienter. Alla patienter är inkluderade och studien fortsätter enligt plan. Resultaten beräknas vara tillgängliga under första halvåret 2019.

### CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av den aktiva substansen oktreotid som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer. Den baseras på 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 multicenterstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer.

### STATUS KVARTAL 3

I början på maj återtog vi de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till CAM2029, samt andra relaterade tillgångar, från Novartis. Under perioden har vi arbetat tätt tillsammans med Novartis för att säkerställa komplett projekt- och kunskapsöverföring tillbaka till Camurus. Parallellt slutförde vi designen av det registreringsgrundande fas 3-programmen för CAM2029 för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer. Första studien planeras startas under andra kvartalet 2019, efter myndighetsgodkännande.

## 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. treprostiniol, 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 treprostiniolformulering baserad på vår FluidCrystal depåteknologi som utvecklas som ett patientvänligt behandlingsalternativ för patienter med PAH. CAM2043 medger självdosering av en liten injektionsvolym ( $\leq 1$  mL)

med hjälp av en förfylld spruta. Dostitrering med avseende på effektivitet och tolerabilitet sker genom varierad dosstyrka eller dosvolym.

### STATUS KVARTAL 3

Tidigare under 2018 annonserade vi positiva resultat från en öppen fas 1-studie av CAM2043, som visade dosproportionell plasmaexponering och långtidsverkande frisättning av treprostiniol 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 under första halvåret 2019.

## Övriga utvecklingsprojekt

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 3

#### 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 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.

### 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

CAM4072 är en veckodepå av setmelanotid, baserad på FluidCrystal teknologi och som håller på att utvecklas av vår partner Rhythm Pharmaceuticals för behandling av sällsynt genetiskt betingad fetma. FDA har beviljat Rhythms setmelanotide "Breakthrough Therapy" beteckning för behandling av pro-opiomelanocortin- och leptin-receptor deficiens fetma samt "orphan drug" beteckning för behandling av Prader-Willis syndromet. Rhythm har även erhållit "Priority Medicines" (PRIME) beteckning för setmelanotide för sällsynta genetiska

fetmasjukdomar av EMA. Resultaten från en 2-studie av setmelanotide demonstrerade signifikant reduktion av hyperfagia och kroppsvikt i patienter med fetma orsakad av POMC- och LepR-brist. Fas 3-studier pågår i varje indikation medan utveckling av långtidsverkande beredning av setmelanotide, CAM4072, utvecklas parallellt. Rhythm har framgångsrikt genomfört fas-1 studier av singel och upprepad dosering av CAM4072 och fortsatta studier planeras.

## 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 3**

Under perioden slutförde vår partner Solasia Pharma en randomiserad aktivkontrollerad fas 3-studie av episil i Kina och resultat förväntas annonseras under fjärde kvartalet av 2018. Tidigare under året lanserades episil i Japan av Solasias kommersialiserings- och distributionspartner, Meiji Seika Pharma. Solasia har även ansökt om marknadsgodkännande för episil i Kina.



### INTÄKTER

Intäkterna under tredje kvartalet uppgick till 19,6 (12,5) MSEK och har genererats från licensavtal, projektaktiviteter samt produktförsäljning. Se även not 3.

### RÖRELSERESULTAT

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till -19,7 (-12,9) MSEK. Ökningen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till expansionen av den kommersiella organisationen inför den planerade lanseringen av Buvidal i Europa och Australien.

Administrationskostnaderna uppgick till -5,3 (-5,6) MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till -51,0 (-61,6) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till slutförandet av det kliniska programmet för Buvidal (CAM2038) för behandling av opioidberoende under 2017.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -56,4 (-67,1) MSEK.

### FINANSNETTO OCH SKATT

Finansnetto för perioden blev 0,0 (0,1) MSEK.

Skatt uppgick till 12,7 (14,7) MSEK och är främst hänförlig till uppskjuten skatt för kvartalets redovisade förlust.

### PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -43,8 (-52,3) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,14 (-1,40) SEK.

### KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -55,3 (-66,0) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet

med -19,1 (22,1) MSEK och skillnaden jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till förändring av kundfordringar och leverantörsskulder.

Kassaflödet från investeringsverksamheten blev -0,6 (-0,0) MSEK och från finansieringsverksamheten 93,1 (0,3) MSEK främst hänförlig till att emissionslikvid för den riktade nyemissionen som genomfördes i juni betalades in i början av juli.

### LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 30 september 2018 uppgick till 216,3 (369,7) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat.

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

### EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital, var 339,6 (436,8) MSEK per den 30 september 2018.

### FÖRVÄRV

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

### CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm.

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 0,2 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 1,4 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 september 2018 hade 47 personer gått med i programmet och sammanlagt tecknat 562 400 optioner. Under kvartalet har 0,4 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

## ÖVRIG INFORMATION

### MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 25,3 (12,5) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -46,6 (-52,6) MSEK.

Moderbolagets egna kapital per den 30 september 2018 var 318,3 (419,6) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 420,4 (508,2) MSEK, varav 206,3 (369,6) MSEK var likvida medel.

### PERSONAL

Camurus hade 81 (69) anställda vid periodens slut, varav 56 (48) inom forskning och utveckling, 18 (14) inom marknad och försäljning samt affärsutveckling, och 6 (6) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick under kvartalet till 79 (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 effekterrelaterade risker som kan uppstå i kliniska studier, regulatoriska risker relaterade till ansökningar om godkännande av kliniska studier samt marknadsgodkännande, kommersiella risker relaterade till försäljning av egna och konkurrerande produkter och deras utveckling på marknaden, samt IP-risker relaterade till godkännande av patentsökningar och upprättande av patent. Därutöver föreligger risker relaterade till Camurus partners utveckling, strategi och ledningsbeslut. Camurus bedriver sin verksamhet och sina

affärer på den internationella marknaden och bolaget är därför utsatt för valutarisker då intäkter och kostnader uppstår i olika valutor, främst SEK, EUR, GBP och USD.

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

### REVISION

Denna rapport har översiktligt granskats av bolagets revisor.

### ÅRSSTÄMMA 2019

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 9 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

Tel. +46 46 286 46 92, e-post: [ir@camurus.com](mailto:ir@camurus.com)

*Lund den 25 oktober 2018*  
Camurus AB  
Styrelsen

# Revisorns granskningsrapport\*

## INLEDNING

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Camurus AB (publ) per 30 september 2018 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

## DEN ÖVERSIKTLIGA GRANSKNINGENS INRIKTNING OCH OMFATTNING

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god

revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

## SLUTSATS

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

Stockholm den 25 oktober 2018

PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll  
Auktoriserad revisor  
Huvudansvarig revisor

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



# Finansiell information





KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

KSEK	Not	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Nettoomsättning	3	19 562	12 519	41 516	48 850	54 308
Kostnader för sålda varor		-121	530	-2 885	-602	-1 356
<b>Bruttovinst</b>		<b>19 441</b>	<b>13 050</b>	<b>38 631</b>	<b>48 247</b>	<b>52 952</b>
Marknads- och försäljningskostnader		-19 689	-12 875	-61 337	-34 545	-45 893
Administrationskostnader		-5 272	-5 566	-15 787	-15 536	-26 590
Forskning- och utvecklingskostnader		-50 962	-61 628	-145 801	-174 797	-222 939
Övriga rörelseintäkter		38	19	265	59	93
Övriga rörelsekostnader		-	-139	-	-878	-1 147
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-56 444</b>	<b>-67 139</b>	<b>-184 029</b>	<b>-177 449</b>	<b>-243 524</b>
Finansiella intäkter		39	122	116	123	174
Finansiella kostnader		-4	-4	-22	-15	-18
<b>Finansiella poster – netto</b>		<b>35</b>	<b>117</b>	<b>94</b>	<b>108</b>	<b>156</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-56 409</b>	<b>-67 022</b>	<b>-183 935</b>	<b>-177 342</b>	<b>-243 368</b>
Inkomstskatt	8	12 657	14 687	36 406	38 958	52 794
<b>Periodens resultat</b>	4	<b>-43 752</b>	<b>-52 334</b>	<b>-147 529</b>	<b>-138 384</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 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,14	-1,40	-3,92	-3,71	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning	-1,14	-1,40	-3,92	-3,71	-5,11

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

KONCERNENS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Immateriella tillgångar</b>				
Balanserade utgifter för produktutveckling		15 090	17 175	16 653
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Inventarier		11 226	9 798	9 902
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Uppskjutna skattefordringar	8	154 937	101 026	114 997
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>181 253</b>	<b>127 999</b>	<b>141 552</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror / färdiga varor		2 256	271	2 829
Råvaror		4 966	2 843	724
<b>Summa varulager</b>		<b>7 222</b>	<b>3 114</b>	<b>3 553</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		19 201	7 762	5 781
Övriga fordringar		6 195	4 844	3 285
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		11 240	6 951	7 239
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	5	<b>36 636</b>	<b>19 557</b>	<b>16 305</b>
<b>Likvida medel</b>		<b>216 347</b>	<b>369 748</b>	<b>314 524</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>260 205</b>	<b>392 419</b>	<b>334 382</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>441 458</b>	<b>520 418</b>	<b>475 934</b>

KSEK	Not	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare</b>				
Aktiekapital		960	932	932
Övrigt tillskjutet kapital		744 155	641 840	642 175
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-405 557	-205 925	-258 107
<b>Summa eget kapital</b>	9	<b>339 558</b>	<b>436 848</b>	<b>385 000</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Leverantörsskulder		19 302	17 782	15 086
Aktuella skatteskulder		1 958	385	517
Övriga skulder		3 416	2 904	2 672
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		77 224	62 500	72 659
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>101 900</b>	<b>83 571</b>	<b>90 934</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>441 458</b>	<b>520 418</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				-138 384	-138 384
Omräkningsdifferens		-	-	8	8
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Utgivande av teckningsoptioner		-	10 806	-	10 806
<b>Utgående balans per 30 september 2017</b>		<b>932</b>	<b>641 840</b>	<b>-205 925</b>	<b>436 848</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				-147 529	-147 529
Omräkningsdifferens		-	-	132	132
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Nyemission		28	102 272	-	102 300
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-7 456	-	-7 456
Utgivande av teckningsoptioner		-	7 110	-	7 110
<b>Utgående balans per 30 september 2018</b>	<b>9</b>	<b>960</b>	<b>744 101</b>	<b>-405 504</b>	<b>339 558</b>



## FINANSIELL INFORMATION

### KONCERNENS KASSAFLÖDE

KSEK	Not	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>						
Rörelseresultat före finansiella poster		-56 444	-67 131	-184 029	-177 441	-243 524
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 096	1 022	3 418	3 060	4 104
Erhållen ränta		39	122	116	123	174
Betald ränta		-4	-4	-22	-15	-18
Betald inkomstskatt		-11	-	-11	-	-
		<b>-55 324</b>	<b>-65 991</b>	<b>-180 528</b>	<b>-174 273</b>	<b>-239 264</b>
Ökning/minskning varulager		-901	10 932	-3 669	9 265	8 827
Ökning/minskning kundfordringar		-16 833	4 248	-13 420	542	2 523
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		3 879	5 280	-6 911	8 519	9 788
Ökning/minskning leverantörsskulder		-9 884	648	4 216	222	-2 474
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		4 642	992	6 750	7 604	17 532
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>		<b>-19 097</b>	<b>22 101</b>	<b>-13 034</b>	<b>26 153</b>	<b>36 196</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-74 421</b>	<b>-43 890</b>	<b>-193 562</b>	<b>-148 120</b>	<b>-203 068</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>						
Investering i materiella anläggningstillgångar		-615	-38	-3 039	-1 532	-2 143
<b>Kassaflöde från Investeringsverksamheten</b>		<b>-615</b>	<b>-38</b>	<b>-3 039</b>	<b>-1 532</b>	<b>-2 143</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>						
Riktad nyemission		92 741	-	92 741	-	-
Utgivande av teckningsoptioner		384	316	7 110	10 806	11 141
<b>Kassaflöde från Finansieringsverksamheten</b>		<b>93 125</b>	<b>316</b>	<b>99 851</b>	<b>10 806</b>	<b>11 141</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>18 089</b>	<b>-43 612</b>	<b>-96 750</b>	<b>-138 846</b>	<b>-194 070</b>
Likvida medel vid periodens början		199 093	413 360	314 524	508 594	508 594
Omräkningsdifferens i kassaflöde och likvida medel		-835	-	-1 427	-	-
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>216 347</b>	<b>369 748</b>	<b>216 347</b>	<b>369 748</b>	<b>314 524</b>

**MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING**

KSEK	Not	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Nettoomsättning		25 270	12 519	53 546	48 850	64 640
Kostnader för sålda varor		-121	530	-2 885	-602	-1 356
<b>Bruttovinst</b>		<b>25 149</b>	<b>13 050</b>	<b>50 661</b>	<b>48 248</b>	<b>63 284</b>
Marknads- och försäljningskostnader		-7 281	-5 729	-29 408	-20 631	-30 234
Administrationskostnader <sup>1)</sup>		-28 196	-19 370	-66 886	-36 526	-54 689
Forsknings- och utvecklingskostnader		-49 743	-61 106	-143 538	-173 231	-220 849
Övriga rörelseintäkter		6	5 612	276	5 642	61
Övriga rörelsekostnader		-	-132	-	-871	-1 147
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-60 065</b>	<b>-67 675</b>	<b>-188 895</b>	<b>-177 369</b>	<b>-243 574</b>
Ränteintäkter och liknande poster		39	122	116	123	174
Räntekostnader och liknande poster		-4	-4	-22	-15	-18
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-60 030</b>	<b>-67 557</b>	<b>-188 801</b>	<b>-177 262</b>	<b>-243 418</b>
Bokslutsdispositioner		-	-	-	-	-
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-60 030</b>	<b>-67 557</b>	<b>-188 801</b>	<b>-177 262</b>	<b>-243 418</b>
Skatt på periodens resultat	8	13 392	14 957	37 494	38 998	52 853
<b>Periodens resultat</b>		<b>-46 638</b>	<b>-52 600</b>	<b>-151 307</b>	<b>-138 264</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	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Materiella tillgångar</b>				
Inventarier		11 062	9 798	9 725
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Andelar i koncernföretag		1 545	816	1 545
Uppskjuten skattefordran	8	159 023	105 571	119 426
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>171 630</b>	<b>116 185</b>	<b>130 696</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror / färdiga varor		2 256	271	2 829
Råvaror		4 966	2 843	724
<b>Summa varulager</b>		<b>7 222</b>	<b>3 114</b>	<b>3 553</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		19 201	7 762	5 781
Övriga fordringar		4 990	4 624	3 040
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		11 130	6 914	7 202
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>35 321</b>	<b>19 299</b>	<b>16 022</b>
<b>Kassa och bank</b>		<b>206 251</b>	<b>369 586</b>	<b>309 821</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>248 794</b>	<b>391 999</b>	<b>329 397</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>420 424</b>	<b>508 183</b>	<b>460 093</b>

KSEK	Not	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>Bundet eget kapital</b>				
Aktiekapital (38 381 486 st aktier)		960	932	932
Reservfond		11 327	11 327	11 327
<b>Summa bundet kapital</b>		<b>12 287</b>	<b>12 259</b>	<b>12 259</b>
<b>Fritt eget kapital</b>				
Balanserat resultat		-253 159	-62 595	-62 594
Överkursfond		710 487	608 225	608 560
Periodens resultat		-151 307	-138 264	-190 565
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>306 021</b>	<b>407 366</b>	<b>355 401</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL</b>		<b>318 308</b>	<b>419 625</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	571	571
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>571</b>	<b>571</b>	<b>571</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Skulder till dotterbolag		7 125	4 903	3 769
Leverantörsskulder		16 960	17 781	14 431
Övriga skulder		2 287	2 557	2 053
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		71 686	59 259	68 123
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>98 058</b>	<b>84 501</b>	<b>88 376</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>420 424</b>	<b>508 183</b>	<b>460 093</b>

## NYCKELTAL OCH DEFINITIONER (koncern)

MSEK	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Nettoomsättning	19,6	12,5	41,5	48,8	54,3
Rörelseresultat	-56,4	-67,1	-184,0	-177,4	-243,5
Periodens resultat	-43,8	-52,3	-147,5	-138,4	-190,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-74,4	-43,9	-193,6	-148,1	-203,1
Likvida medel	216,3	369,7	216,3	369,7	314,5
Eget kapital	339,6	436,8	339,6	436,8	385,0
Soliditet, %	77%	84%	77%	84%	81%
Balansomslutning	441,5	520,4	441,5	520,4	475,9
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	38 381 486	37 281 486	37 660 241	37 281 486	37 281 486
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	39 982 428	38 310 188	38 626 322	37 961 763	38 058 298
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,14	-1,40	-3,92	-3,71	-5,11
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-1,14	-1,40	-3,92	-3,71	-5,11
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	8,85	11,72	9,02	11,72	10,33
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	8,49	11,40	8,79	11,51	10,12
Antal anställda, vid periodens slut	81	69	81	69	71
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	56	48	56	48	48
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	67%	77%	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 tredje kvartalet 2018 har godkänts för publicering av styrelsen och verkställande direktören.

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

## Not 2 | Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

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

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

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

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan

och överensstämmer med dem som användes vid upprättandet av årsredovisningen för 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.

Analys av eventuella övergångseffekter av IFRS 16 pågår, 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 tilläggsköpeskillningar.

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 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	1 718	7 991	9 621	36 666	41 394
Milstolpesersättningar	17 540	4 820	25 380	7 025	7 025
Licensavgifter	-	-719	-	3 195	3 582
Övrigt	304	428	6 515	1 964	2 307
<b>Totalt</b>	<b>19 562</b>	<b>12 520</b>	<b>41 516</b>	<b>48 850</b>	<b>54 308</b>

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

KSEK	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Europa	745	-103	1 996	6 973	7 229
(var av Sverige)	(24)	(116)	(245)	(184)	(239)
Nordamerika	18 755	7 489	34 326	36 148	41 350
Andra geografiska områden	62	5 134	5 194	5 729	5 729
<b>Total</b>	<b>19 562</b>	<b>12 520</b>	<b>41 516</b>	<b>48 850</b>	<b>54 308</b>

Intäkter under kvartalet om ca 19,3 (7,5) 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 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-43 752	-52 327	-147 529	-138 377	-190 574
<b>Totalt</b>	<b>-43 752</b>	<b>-52 327</b>	<b>-147 529</b>	<b>-138 377</b>	<b>-190 574</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>38 381</b>	<b>37 281</b>	<b>37 660</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>

**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 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-43 752	-52 327	-147 529	-138 377	-190 574
<b>Totalt</b>	<b>-43 752</b>	<b>-52 327</b>	<b>-147 529</b>	<b>-138 377</b>	<b>-190 574</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>38 381</b>	<b>37 281</b>	<b>37 660</b>	<b>37 281</b>	<b>37 281</b>
Justering för:					
- Teckningsoptioner (tusental)	1 601	1 029	966	680	777
- Nyemission (tusental)	-	-	-	-	-
<b>Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)</b>	<b>39 983</b>	<b>38 310</b>	<b>38 626</b>	<b>37 962</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	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>Lånefordringar och kundfordringar</b>			
Kundfordringar	19 201	7 762	5 781
Fordringar från koncernföretag	-	-	-
Övriga fordringar	-	-	-
Likvida medel	216 347	369 748	314 524
<b>Totalt</b>	<b>235 548</b>	<b>377 510</b>	<b>320 305</b>
<b>Övriga skulder</b>			
Övriga finansiella skulder	-	-	-
Skulder till koncernbolag	-	-	-
Leverantörsskulder	19 302	17 782	15 086
Övriga kortfristiga skulder	191	191	191
<b>Totalt</b>	<b>19 493</b>	<b>17 973</b>	<b>15 277</b>

**Not 6 | Transaktioner med närstående**

Inga närståendetransaktioner har förekommit under perioden.

Inga fordringar eller skulder fanns per den 30 september 2018.

## NOTER

### Not 7 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2018 jul-sep	2017 jul-sep	2018 jan-sep	2017 jan-sep	2017 jan-dec
Avskrivningar	1 161	1 022	3 286	3 060	4 088
Omräkningsdifferens	-65	-	132	-	16
<b>Summa</b>	<b>1 096</b>	<b>1 022</b>	<b>3 418</b>	<b>3 060</b>	<b>4 104</b>

### Not 8 | Uppskjuten skatt

Kvartalets skatt uppgick till 12,7 (14,7) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

### Not 9 | Eget kapital

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

---

*Denna information är sådan som Camurus AB är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom verkställande direktörens försorg, för offentliggörande den 25 oktober, 2018, klockan 07.00 (CET).*

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](http://camurus.com)