

camurus®

DELÅRSRAPPORT ANDRA KVARTALET 2019

”Camurus har haft ett produktivt andra kvartal med viktiga framsteg i den kommersiella verksamheten, start av registreringsgrundande fas 3-studie av CAM2029, och ett nytt partnerskap”

camurus.

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

SAMMANFATTNING ANDRA KVARTALET

- Nettoomsättningen under kvartalet uppgick till 11,9 (7,3) MSEK varav produktförsäljning 11,3 (2,9) MSEK
- För januari-juni var nettoomsättningen 30,4 (22,0) MSEK, varav produktförsäljning 22,3 (5,9) MSEK
- Antalet patienter behandlade med Buvidal® ökade från kring 500 till 1300 vid 150 kliniker
- Buvidal®-lanseringen utvidgades till Australien och Norge
- Positiva pris- och ersättningsbeslut uppnåddes på flera nyckelmarknader
- Fas 3 studie av CAM2029 i akromegali påbörjades efter IND-godkännande från FDA
- GMP-tillverkning av CAM2029 i slutlig produktpresentation för fas 3 studie slutfördes
- En legal process initierades för att få en marknadsexklusivitet upphävd och möjliggöra ett tidigare marknadsgodkännande av Brixadi™ månadprodukt i USA
- Fast track- (180 dagars) registreringsprocedur beviljades för Buvidal® i Israel
- Kliniska data för Buvidal® presenteras vid flera internationella konferenser, inklusive ASAM i Orlando, IOTOD i Frankfurt, Albatros i Paris och CPDD i San Antonio, Texas
- Positiva fas 3-resultat från långtidsstudie av Buvidal® publicerade i den ledande tidskriften Addiction¹

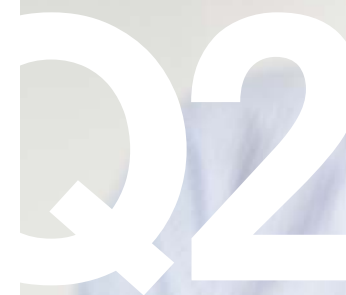
VIKTIGA HÄNDELSE EFTER KVARTALET

- Licensavtal tecknat med Ra Pharmaceuticals för FluidCrystal® veckodepå av zilucoplan

FINANSIELL ÖVERSIKT

MSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Nettoomsättning	11,9	7,3	30,4	22,0	49,3
– Varav produktförsäljning	11,3	2,9	22,3	5,9	11,3
Rörelseresultat	-109,8	-81,2	-194,2	-127,6	-287,2
Resultat för perioden	-87,6	-67,5	-155,3	-103,8	-234,7
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,83	-1,81	-3,57	-2,78	-6,20
Likvida medel	283,1	199,1	283,1	199,1	134,4

1) Frost M, Bailey GL, Lintzeris N. et al, Long-term safety of a weekly and monthly subcutaneous buprenorphine depot (CAM2038) in the treatment of adult out-patients with opioid use disorder. Addiction 2019;114(8):1416-1426



FINANSIELL KALENDER 2019

Presentation Q2 2019 18 juli 2019, kl 14.00 CET
Q3 2019 8 november 2019

TELEFONKONFERENS FÖR INVESTERARE, ANALYTIKER OCH MEDIA

Q2 rapport för 2019 och en operationell uppdatering kommer att presenteras av vd Fredrik Tiberg och medlemmar ur Camurus ledningsgrupp torsdagen den 18 juli 2019, kl. 14:00 (CET). Telefonkonferensen kan även följas via länk på hemsidan, camurus.com

Via extern länk:
<https://financialhearings.com/event/12053>

Positivt momentum i lanseringen av Buvidal®

Under andra kvartalet uppnådde vi flera betydelsefulla mål. Lanseringen av Buvidal® för behandling av opioidberoende utökades, och viktiga pris- och ersättningsgodkännanden kom på plats på nyckelmarknader i EU och Australien. En registreringsgrundande fas 3-studie av vår långtidsverkande oktreetid-depå, CAM2029, påbörjades efter IND-godkännande från FDA. Positiva resultat i ett projekt-samarbete med Ra Pharma kring en ny lovande, långtidsverkande läkemedelskandidat för behandling av livshotande, blod- och vävnadsjukdomar resulterade i förhandling av ett nytt licensavtal som skrevs på efter kvartalsskiftet.

POSITIVA ERSÄTTNINGSBESLUT OCH NYA MARKNADER FÖR BUVIDAL®

Under kvartalet fortsatte lanseringsinsatserna på den första vågens marknader i Finland, Sverige, Danmark, Tyskland och Storbritannien. Responsen från patienter och vårdpersonal fortsätter att vara positiv och inspirerande, med många berättelser om hur Buvidal® förbättrat livssituationen för både patienter och deras närstående. De positiva reaktionerna åter-

speglas i en hög behandlingsretention, i linje den som nyligen rapporterats från vår fas 3-långtidsstudie¹. Antalet patienter som behandlas med Buvidal® ökade under perioden från uppskattningsvis 500 till 1300 vid fler än 150 kliniker. På vår första marknad, Finland, har Buvidal® nått en hög marknadsandel på mer än 20 procent av buprenorfinbehandlade patienter och drygt 15 procent av samtliga behandlade patienter. Som väntat har inte upptaget varit lika snabbt på alla marknader, på grund av utdragna pris- och ersättningsprocesser. Det var därför mycket glädjande att vi i slutet av andra kvartalet fick flera positiva ersättningsbeslut på våra nyckelmarknader, inklusive Australien och Norge. Vi har också haft framgångar på lokal och regional nivå och fått Buvidal® listat för förskrivning hos ett betydande antal vårdgivare i Storbritannien som tillsammans representerar en dryg tredjedel av patientunderlaget. Försäljningen i andra geografiska områden fortsatte öka, drivet av ett växande intresse för Buvidal®. Förberedelser för lansering pågår också på andra och tredje vågens marknader. Vi förväntar att Buvidal® finns tillgänglig på minst tio marknader vid årets slut, med ett sammanlagt underlag på nära 400 000 patienter.

GODKÄNNANDEPROCESSER I USA OCH ISRAEL

I början av april lämnade vår partner Braeburn in en stämning till Förenta Staternas Distriktsdomstol för District of Columbia för att häva en treårsexklusivitet som den amerikanska läkemedelsmyndigheten beviljat Sublocade® och som blockerar godkännandet av Brixadi™ månadsdepå fram till 30 november 2020. En domstolsförhandling hölls den 15 juli och ett beslut



väntas komma senare i tredje kvartalet. Vid ett positivt utfall kan patienter i USA få tidigare tillgång till Brixadi™ vecko- och månadsprodukt för behandling opioidberoende. I Israel beviljades vår partner Medison fast-track, 180 dagars, registreringsprocess för Buvidal® vilket betyder att vi förväntar oss ett godkännandebeslut redan under fjärde kvartalet 2019.

”Responsen från patienter och vårdpersonal fortsätter att vara positiv och inspirerande”

PUBLIKATION AV POSITIVA FAS 3-RESULTAT I ADDICTION

I maj 2019 publicerades detaljerade resultat från vår globala fas 3-långtidsstudie i den ledande beroendetidskriften *Addiction*¹, som visade en god säkerhetsprofil och behandlingseffekt över tid samt en hög grad av tillfredsställelse med Buvidal® bland patienter. Kliniska resultat för Buvidal® presenterades också vid flera internationella vetenskapliga konferenser, bland annat ASAMs årsmöte i Orlando, Florida; IOTOD i Frankfurt, Tyskland; Albatros Addiction Congress i Paris, Frankrike; CPDD i San Antonio, Texas. Bland annat presenterades positiva

¹) Frost M, Bailey GL, Lintzeris N. et al, Long-term safety of a weekly and monthly subcutaneous buprenorphine depot (CAM2038) in the treatment of adult out-patients with opioid use disorder. *Addiction* 2019;114(8):1416-1426

behandlingsresultat för Buvidal® jämfört med daglig sublingual behandling för en subgrupp av patienter i den registreringsgrundande fas 3-studien som missbrukade fentanyl, ett växande problem runt om i världen. Under perioden fortsatte också två kliniska studier av Buvidal® inom öppenvården och kriminalvården i Australien. Resultat från studierna förväntas under fjärde kvartalet.

FÖRBEREDELSE AV REGISTRERINGSANSÖKAN FÖR CAM2038 INOM KRONISK SMÄRTA

Under kvartalet avslutades en 52-veckors fas 3-förlängningsstudie av CAM2038 i patienter med kronisk smärta. Data från studien, inklusive populationsfarmakokinetik, analyseras och sammanställs i en avslutande studierapport. Under hösten planeras möten med regulatoriska myndigheter inför en ansökan om marknadsföringstillstånd i EU under första halvåret 2020. Baserat på CAM2038:s produktprofil och de positiva resultat som tidigare rapporterats från vår registreringsgrundande fas 3-studie, ser vi stora möjligheter för läkemedelskandidaten för behandling av kronisk smärta. Med effektiv långtidsverkande smärtlindring och en väsentligt minskad risk för felanvändning, spridning och missbruk, bedömer vi att CAM2038 kan bli ett bättre och säkrare behandling för patienter i behov av daglig medicinering med starka opioider, som morfin, oxykodon och fentanyl. Enligt externa bedömningar, står ungefär en miljon patienter på de sju största globala marknaderna på riskabelt höga doser av smärtstillande opioidläkemedel, motsvarande över 100 mg morfin per dag. Drygt 2,5 miljoner patienter uppskattas stå på opioiddoser över 50 mg/dag.

FAS 3-START FÖR CAM2029 BETYDANDE MILSTOLPE FÖR CAMURUS

Efter godkännandet av vår IND för CAM2029, subkutan depå av oktreetid, för behandling av akromegali, har vi två innovativa produktkandidater i registreringsgrundande fas 3-studier, som var och en adresserar viktiga medicinska behov på marknader med stor kommersiell potential. CAM2029 är designad för att enkelt kunna doseras av patienten själv och för att ge en förhöjd plasmaexponering med potential för förbättrat behandlings-effekt jämfört med nuvarande långtidsverkande oktreetidläkemedel, som involverar komplicerade beredningssteg och ges

”Starten av den registreringsgrundande fas 3-studien för CAM2029 var en viktig milstolpe för Camurus”

genom intramuskulär injektion. Sammantaget har CAM2029 en attraktiv och konkurrenskraftig produktprofil på en marknad för somatostatinaloger som 2018 var värd mer än 2,6 miljarder dollar.

Starten av en registreringsgrundande fas 3-studie av CAM2029 var en viktig milstolpe för Camurus. I studien kommer vi inkludera 78 patienter vid drygt 50 kliniker i USA och Europa. Den sista patienten förväntas randomiseras i mitten av 2020. Parallellt genomförs en fas 3-långtidsstudie i nyrekryterade patienter och patienter överförda från effektstudien. Båda studierna väntas slutföras under 2021.

FRAMSTEG I VÅR TIDIGA PIPELINE OCH ETT NYTT LOVANDE PARTNERSKAP MED RA PHARMA

Under kvartalet fortskred också arbetet med projekt i tidig utveckling. Bland annat påbörjades tillverkningen av kliniskt prövningsmaterial av vår veckoprodukt av treprotinil CAM2043 inför en fas 2-studie som planeras påbörjas under andra halvåret 2019. Därutöver genomfördes formuleroptimering av två egenutvecklade peptidläkemedelskandidater mot olika endokrina sjukdomar inför planerad start av kliniska studier under 2020.

I samarbetet med Rhythm pågår en fas 2-studie av CAM4072 setmelanotid veckodepå, som utvecklas för behandling av sälsynta, genetiskt betingade fetmasjukdomar, och som beräknas avslutas kring årsskiftet 2019/20. Parallellt med genomförandet av fas 2-studien, förbereder Rhythm registreringsgrundande studier av setmelanotid veckodepå som beräknas påbörjas under 2020.

I ett annat framgångsrikt teknologisamarbete med det amerikanska läkemedelsbolaget Ra Pharma, tecknade vi

efter kvartalet ett exklusivt licensavtal för utvecklingen och kommersialiseringen av en veckodepå av zilucoplan, baserad på vår FluidCrystal® teknologi, för behandling av kroniska komplementprotein C5-medierade blod och vävnadssjukdomar, inklusive generaliserad myastenia gravis, paroxysmal nattlig hemoglobinuri. Enligt avtalet har Camurus rätt till en kontantersättning om 2 miljoner dollar, och är berättigad upp till 14,5 miljoner dollar i utvecklingsmilstolpes- och andra licensbetalningar, upp till 55 miljoner dollar i försäljningsrelaterade milstolpesbetalningar, samt en stegrande ensiffrig royalty på produktförsäljning.

”Vi förväntar oss ett positivt nyhetsflöde och en försäljningstillväxt i linje med tidigare estimat”

CAMURUS VÄL POSITIONERAT INFÖR FORTSÄTTNINGEN AV 2019

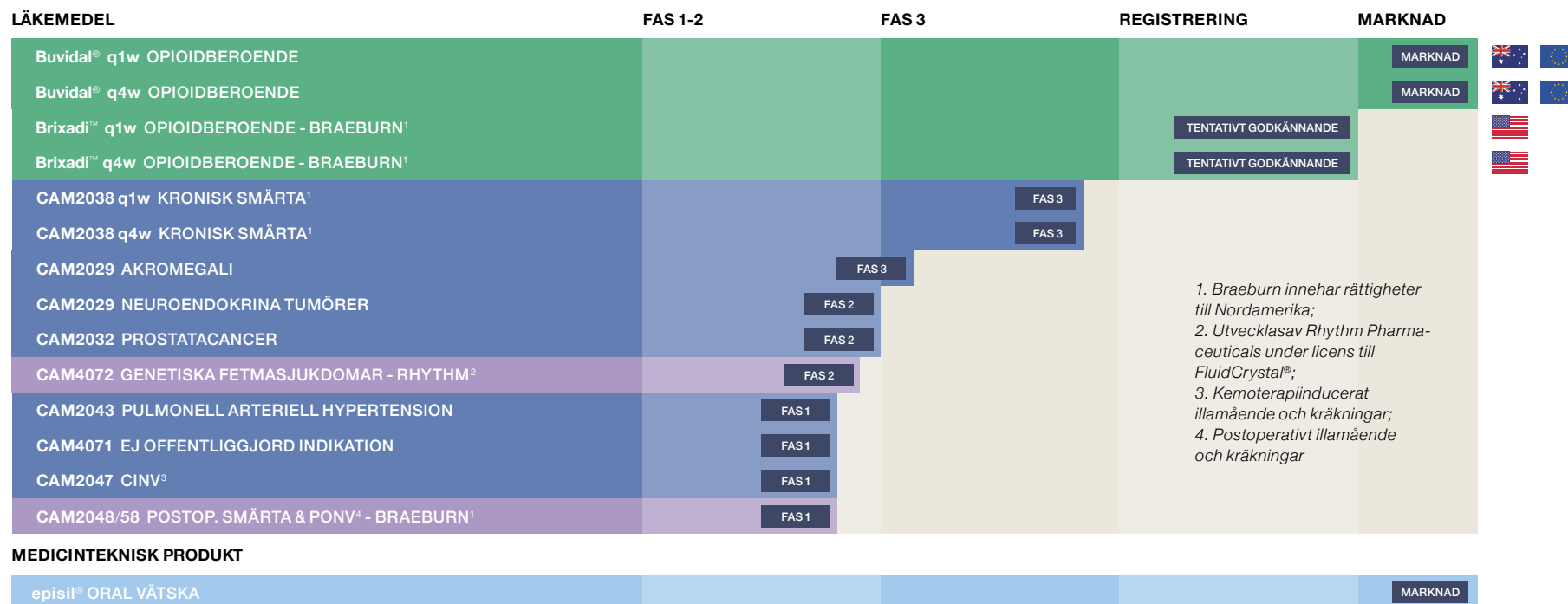
Camurus har haft ett produktivt andra kvartal med viktiga framsteg i den kommersiella verksamheten, start av registreringsgrundande fas 3-studie av CAM2029, och ett nytt partnerskap. Nya pris- och ersättningsbeslut för Buvidal® och en expanderad lansering har lagt grunden för ökande patientantal i Europa och Australien. Vi ser betydande kommersiella möjligheter och ett ökande intresse för CAM2029 inom akromegali, neuroendokrina tumörer och andra indikationer. Därutöver har vi flera lovande läkemedelskandidater i klinisk utveckling för behandling av kroniska sjukdomar med stora medicinska behov. Detta, tillsammans med ett växande antal samarbeten kring våra produkter och vår FluidCrystal®-teknologi, gör att vi förväntar oss ett positivt nyhetsflöde och en försäljningstillväxt i linje med tidigare estimat.

Fredrik Tiberg President and CEO

Bred och diversifierad pipeline

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

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



Buvidal® – opioidberoende

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

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

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

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

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

STATUS KVARTAL 2

Under kvartalet fortsatte lanseringen av Buvidal® i Finland, Sverige, Danmark, Tyskland och Storbritannien, och utökades även till Australien och Norge efter positiva beslut om pris och ersättning. På den första lanseringmarknaden, Finland, har Buvidal® nått en marknadsandel på mer än 20 procent av buprenorfinbehandlade patienter och drygt 15 procent av samtliga behandlade patienter med opioidberoende. Upptaget på alla marknader har inte varit lika snabbt, bland annat på grund av den tid de tar att få beslut om pris och ersättning. I Storbritannien har vi nu fått positiva besked om listning på drygt 30 områden, motsvarande en tredjedel av samtliga patienter. Försäljningen i andra geografiska områden ökar stadigt och intresset är stort inom såväl öppenvård som kriminalvård.

I maj 2019 publicerades detaljerade resultat från vår globala fas 3-långtidsstudie i den ledande beroendetidskriften *Addiction*, som visade en god säkerhetsprofil och behandlingseffekt över tid samt en hög grad av tillfredställelse med Buvidal® bland patienter med opioidberoende. 1 Kliniska resultat med Buvidal® presenterades också vid flera internationella vetenskapliga konferenser, bland annat ASAMs årsmöte i Orlando, Florida; IOTOD i Frankfurt, Tyskland; Albatros Addiction Congress i Paris, Frankrike; CPDD i San Antonio, Texas. Bland annat presenterades positiva behandlingsresultat med Buvidal® jämfört med daglig sublingual behandling för en subgrupp av patienter i den registreringsgrundande fas 3-studien som missbrukade fentanyl, ett växande problem runt om i världen.

I april 2019, inledde Camurus partner Braeburn en rättsprocess för att få en marknadsexklusivitet till 30 november 2020 upphävd och sökte samtidigt omedelbart marknads-godkännande för Brixadi™ i USA. En domstolsförhandling hölls den 15 juni och ett slutligt beslut väntas under tredje kvartalet.

I Israel beviljades Camurus partner Medison fast track, 180 dagars registreringsprocess, för Buvidal® och räknar därför med ett beslut om godkännande sent 2019.

CAM2038 – kronisk smärta

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

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

STATUS KVARTAL 2

Under kvartalet avslutades en 52-veckors fas 3-förlängningsstudie av CAM2038 i patienter med kronisk smärta. Data från studien, inklusive populationsfarmakokinetik, analyseras och sammanställs för närvarande i en avslutande studierapport. Under hösten planeras möten med regulatoriska myndigheter inför planerad inskickning av ansökan om marknadsföringstillstånd i EU planeras under första halvåret 2020.

CAM2029 – akromegali och NET

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

CAM2029 har studerats i fyra avslutade kliniska fas 1/2-studier, och har visat positiva resultat i en fas-2 multi-

centerstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer, inklusive väl bibehållen eller förbättrad sjukdomskontroll i patienter med akromegali såväl som med NET.

STATUS KVARTAL 2

Under kvartalet godkände FDA IND för genomförandet av en fas 3-studie av CAM2029 månadsdepå för behandling av patienter med akromegali. Den registreringsgrundande studien är en randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad, multinationell, multicenterstudie av CAM2029 i patienter med akromegali som fram till studiestart behandlats med långtidsverkande somatostatinanaloger. Patienterna kommer att randomiseras till behandling med CAM2029 eller placebo under den 24-veckors långa behandlingsperioden. Den primära effektvariabeln är biokemisk respons, i form av uppmätta nivåer av insulinliknande tillväxtfaktor-1 (IGF-1). Studien kommer utföras på ett 50-tal kliniker i USA och Europa och den sista patienten är förväntad i mitten av 2020.

Parallellt kommer även en fas 3-långtidsssäkerhetsstudie i nya patienter och patienter överförda från effektstudien att genomföras. Båda studierna förväntas vara klara under 2021.

Tillverkning av de första kliniska batcherna av CAM2029 i slutproduktformat har genomförts och frisläppts.

CAM2043 – PAH

Pulmonell arteriell hypertension (PAH) är en sällsynt och potentiellt livshotande sjukdom, som karakteriseras 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. Prostacyclinanaloger, som till exempel treprostinil, är erkänt effektiva vid behandling vid PAH och parenteral behandling med dessa rekommenderas för patienter med svår eller snabb utveckling av sjukdomen. Dagens behandling sker

ofta genom infusion, vilket medför risk för svåra blodinfektioner eller smärta och intolerabla reaktioner vid injektionsområdet.

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

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

STATUS KVARTAL 2

Det fortsatta kliniska programmet för CAM2043 förbereds nu och en fas 2-studie som planeras starta under andra halvåret 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 leuproliid, 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 pågår för fortsatt klinisk utveckling av CAM2032.

CAM2047, CAM2048 och CAM2058

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

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

CAM4071

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

CAM4072

CAM4072 är en veckodepå av setmelanotid, baserad på Camurus FluidCrystal®- teknologi som håller på att utvecklas av vår partner Rhythm Pharmaceuticals för behandling av sällsynt genetiskt betingad fetma. FDA har beviljat Rhythms setmelanotid "Breakthrough Therapy"-beteckning för behandling av fetma som orsakas av brist på proopiomelanocortin- och leptinreceptorer samt "orphan drug"-beteckning för behandling av Prader-Willis syndrom.

Rhythm har även erhållit "Priority Medicines" (PRIME)-beteckning för setmelanotid för sällsynta genetiska fetmasjukdomar av EMA. Resultaten från en fas 2-studie av setmelanotide demonstrerade signifikant reduktion av överdriven hunger och kroppsvikt i patienter med fetma orsakad av POMC- och LepR-brist. Fas 3-studier pågår för den dagliga formuleringen av setmelanotid i varje indikation medan utveckling av den långtidsverkande beredning av setmelanotide, CAM4072, utvecklas parallellt. Rhythm har framgångsrikt genomfört fas 1-studier av singel och upprepad dosering av CAM4072 och utför nu en fas 2-studie samtidigt som de förbereder tillverkning inför fas 3.

CAM4083

CAM4083 är en veckodepå av zilucoplan, en komplementfaktor C5-hämmare som utvecklas av Camurus partner Ra Pharmaceuticals för behandling av generaliserad myastenia gravis, immunmedierad nekrotiserande myopati och andra vävnadsbaserade, komplementfaktormedierade tillstånd. Preklinisk utvärdering av zilucoplan FluidCrystal® visade på snabb och varaktig inhibering av komplementfaktor C5 under åtminstone sju dagar efter dosering. Ra Pharmaceuticals förbereder nu för klinisk utveckling av zilucoplan FluidCrystal®.

Medicintekniska produkter – episil®

episil® munhålevätska används för behandling av smärt samma och inflammatoriska tillstånd med sår och blåsor i munnen, t.ex. oral mukositis – en vanlig biverkning av cellgifts- och/eller strålbehandling. Vid kontakt med munslemhinnan omvandlas episil® till ett skyddande gelskikt på munhållans slemhinnor, vilket ger effektiv smärtlindring i upp till 8 timmar. episil munhålevätska baseras på Camurus teknologi FluidCrystal® bioadhesiv vätska.

STATUS KVARTAL 2

Camurus partner Solasia Pharma erhöll marknadsgodkännande för episil® i Kina i februari och en marknads lansering påbörjades i juli 2019. Marknadsgodkännande erhöles i Australien i februari och där förbereder vår partner BioImpact Pty för lansering under tredje kvartalet av 2019.

EKONOMISK ÖVERSIKT

INTÄKTER

Intäkterna under kvartalet uppgick till 11,9 (7,3) MSEK, en ökning med 63% jämfört med andra kvartalet 2018. Produktförsäljningen under kvartalet uppgick till totalt 11,3 (2,9) MSEK, i linje med det uppskattade antalet patienter i behandling med Buvidal® under andra kvartalet. För januari-juni uppgick intäkterna till 30,4 (22,0) MSEK, en ökning med 38%, varav produktförsäljning 22,3 (5,9) MSEK. Förklaringen till den snarlika produktförsäljningen under första och andra kvartalet är den initiala lageruppbyggnaden hos apotek och grossister vid lanseringen av Buvidal®. För mer information se även not 4.

RÖRELSERESULTAT

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till 46,3 (24,1) MSEK och för januari-juni till 84,1 (41,6) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst orsakad av utökningen av den kommersiella organisationen och kostnader för lanseringen av Buvidal® i Europa och Australien.

Administrationskostnaderna för kvartalet uppgick till 6,1 (5,5) MSEK och för januari-juni till 13,1 (10,5) MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 67,7 (57,3) MSEK i kvartalet och för januari-juni till 122,3 (94,8) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till starten av det registreringsgrundande fas 3-programmet för CAM2029 för behandling av akromegali.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -109,8 (-81,2) MSEK och för de sex första månaderna -194,2 (-127,6) MSEK.

FINANSNETTO OCH SKATT

Finansnetto i perioden uppgick till -0,4 (0,0) MSEK och för januari-juni till -0,8 (0,0). Skillnaden är främst hänförlig till implementering av IFRS 16 Leasing i januari 2019.

Skatt uppgick till 22,6 (13,6) MSEK i kvartalet och för januari-juni till 39,8 (23,7) MSEK och representerar huvudsakligen uppskjuten skatt för periodens redovisade förlust.

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

PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -87,6 (-67,5) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,83 (-1,81) SEK. Skillnaden i resultat jämfört med andra kvartalet 2018 beror på ökade kostnader i den kommersiella verksamheten i samband med lanseringen av Buvidal® i EU och Australien samt initiala investeringar i fas 3-programmet för CAM2029. Kostnadsökningarna kompenseras delvis av produktförsäljningen av Buvidal® under kvartalet. Periodens resultat för januari-juni blev -155,3 (-103,8) MSEK motsvarande ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -3,57 (-2,78).

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

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -108,4 (-80,0) MSEK och för de sex första månaderna till -191,1 (-125,2) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet negativt med -13,1 (7,9) MSEK. Skillnaden jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till ökade kundfordringar samt lageruppbyggnad av Buvidal® för att kunna möta en ökande efterfrågan. Under januari-juni påverkade förändringen i rörelsekapitalet kassaflödet negativt med -20,9 (6,1) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten i kvartalet blev -8,0 (-1,8) MSEK och för januari-juni -12,8 (-2,4) MSEK och avser investeringar i DEBUT studien i Australien.

Från finansieringsverksamheten uppgick kassaflödet till 6,2 (6,7) MSEK, hänförlig till överlåtelse av teckningsoptioner till anställda i programmet TO2019/2022 som årsstämman beslutade om 9 maj 2019. För januari-juni uppgick kassaflödet från finansieringsverksamheten till 374,4 (6,7) och skillnaden är främst hänförlig till företrädesmissionen som genomfördes i mars 2019.

LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 30 juni 2019 uppgick till 283,1 (199,1) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat och den företrädesmission som genomfördes i mars 2019.

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

EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital, var 480,5 (383,0) MSEK per den 30 juni 2019. Skillnaden jämfört med föregående år är hänförlig till bolagets resultat och företrädesmissionen som genomfördes i mars och som tillförde eget kapital 376,3 MSEK netto efter skatt.

FÖRVÄRV

Under kvartalet har den kommersiella expansionen fortskridit och helägda dotterbolag har etablerats i Spanien och Danmark.

CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm.

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

Camurus har fyra teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till bolagets anställda. Under kvartalet har 3,8 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus som deltagarna erhåller som en del av programmen. För information om antalet optioner, potentiell utspädning, teckningskurser, löptider och antalet anställda som deltar i programmen, se not 2.3.

MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 23,1 (11,0) MSEK och för januari-juni 47,1 (28,3) MSEK. Resultatet efter skatt för kvartalet uppgick till -95,3 (-68,2) MSEK och för de sex första månaderna till -168,9 (-104,7).

Moderbolagets egna kapital per den 30 juni 2019 var 445,2 (364,6) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 553,8 (469,5) MSEK, varav 262,1 (189,3) MSEK var likvida medel. Förändringen jämfört med föregående år är hänförlig till periodens resultat samt företrädesmissionen som genomfördes i mars 2019.

ÖVRIG INFORMATION

PERSONAL

Camurus hade 117 (76) anställda vid periodens slut, varav 65 (52) inom forskning och utveckling, 41 (15) inom marknad och försäljning samt affärsutveckling, och 10 (8) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick till 99 (67) under kvartalet.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS SLUT

Licensavtal tecknat med Ra Pharmaceuticals för FluidCrystal® veckodepå av zilucoplan.

FINANSIELLA UTSIKTER FÖR 2019

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

REVISION

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

FRAMÅTBlickANDE UttALANDEN

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

YtterligARE INFORMATION

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

Lund den 17 juli 2019
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 17 juli 2019

Camurus AB

Per-Olof Wallström
Styrelseordförande

Per-Anders Abrahamsson
Styrelseledamot

Marianne Dicander Alexandersson
Styrelseledamot

Martin Jonsson
Styrelseledamot

Mark Never
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 totalresultat

Belopp i KSEK	Not	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Nettoomsättning	4	11 913	7 315	30 407	21 954	49 321
Kostnader för sålda varor		-1 981	-1 217	-4 978	-2 764	-6 822
Bruttovinst		9 932	6 098	25 429	19 190	42 499
Marknads- och försäljningskostnader		-46 325	-24 146	-84 104	-41 648	-100 884
Administrationskostnader		-6 127	-5 516	-13 061	-10 515	-21 999
Forskning- och utvecklingskostnader		-67 672	-57 337	-122 319	-94 839	-207 664
Övriga rörelseintäkter		392	46	388	227	830
Övriga rörelsekostnader		-	-301	-563	-	-
Rörelseresultat		-109 800	-81 156	-194 230	-127 585	-287 218
Finansiella intäkter		-	37	22	77	175
Finansiella kostnader		-413	-11	-819	-18	-25
Finansiella poster – netto		-413	26	-797	59	150
Resultat före skatt		-110 213	-81 130	-195 027	-127 526	-287 068
Inkomstskatt	9	22 568	13 622	39 756	23 749	52 392
Periodens resultat	5	-87 645	-67 508	-155 271	-103 777	-234 676
Omräkningsdifferenser		-62	49	197	197	46
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt		-87 707	-67 459	-155 074	-103 580	-234 630

Summan totalresultat är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

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

SEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,83	-1,81	-3,57	-2,78	-6,20
Resultat per aktie efter utspädning	-1,83	-1,81	-3,57	-2,78	-6,20

Bolaget har för närvarande fyra aktiva teckningsoptionsprogram.
För mer information, se sidan 7, Camurus aktie samt not 2.3.

Koncernens balansräkning

KSEK	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella tillgångar				
Balanserade utgifter för produktutveckling		26 095	15 609	15 975
Materiella anläggningstillgångar				
Leasingtillgång		27 777	–	–
Inventarier		11 252	11 256	10 899
Finansiella anläggningstillgångar				
Uppskjutna skattefordringar	9	219 441	141 431	170 955
Summa anläggningstillgångar		284 565	168 296	197 829
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror/färdiga varor		14 772	2 317	4 700
Råvaror		9 614	4 004	5 130
Summa varulager		24 386	6 321	9 830
Kortfristiga fordringar				
Registrerad men ej inbetald emissionslikvid		–	94 357	–
Kundfordringar		15 061	2 368	2 280
Övriga fordringar		8 991	6 542	9 604
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		9 097	13 156	10 804
Summa kortfristiga fordringar	6	33 149	116 423	22 688
Likvida medel		283 066	199 093	134 377
Summa omsättningstillgångar		340 601	321 837	166 895
SUMMA TILLGÅNGAR		625 166	490 133	364 724

KSEK	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
EGET KAPITAL				
Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare				
Aktiekapital		1 199	960	960
Övrigt tillskjutet kapital		1 127 092	743 785	744 140
Balanserat resultat inklusive periodens totalresultat		-647 811	-361 754	-492 776
Summa eget kapital	10	480 480	382 991	252 324
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Leasingskulder		23 635	–	–
Summa långfristiga skulder		23 635	–	–
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		17 860	29 186	35 781
Leasingskulder		3 399	–	–
Aktuella skatteskulder		2 883	1 138	1 708
Övriga skulder		8 570	6 078	3 549
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		88 339	70 740	71 362
Summa kortfristiga skulder		121 051	107 142	112 400
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		625 166	490 133	364 724

Koncernens rapport över eget kapital

Belopp i KSEK	Not	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018		932	642 175	-258 107	385 000
Summa totalresultat för perioden		–	–	-103 580	-103 580
Transaktioner med aktieägare					
Riktad 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		960	743 717	-361 687	382 991
Ingående balans per 1 januari 2018		932	642 175	-258 107	385 000
Summa totalresultat för perioden		–	–	-234 630	-234 630
Transaktioner med aktieägare					
Riktad nyemission		28	102 272	–	102 300
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		–	-7 456	–	-7 456
Utgivande av teckningsoptioner		–	7 110	–	7 110
Utgående balans per 31 december 2018		960	744 101	-492 737	252 324
Ingående balans per 1 januari 2019		960	744 101	-492 737	252 324
Summa totalresultat för perioden		–	–	-155 074	-155 074
Transaktioner med aktieägare					
Riktad nyemission		239	402 766	–	403 005
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		–	-26 431	–	-26 431
Utgivande av teckningsoptioner		–	6 656	–	6 656
Utgående balans per 30 juni 2019	10	1 199	1 127 092	-647 811	480 480

Koncernens rapport över kassaflöden

KSEK	Not	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Den löpande verksamheten						
Rörelseresultat före finansiella poster		-109 800	-81 156	-194 230	-127 585	-287 218
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	8	2 177	1 126	4 333	2 322	4 450
Erhållen ränta		–	37	22	77	175
Betald ränta		-413	-11	-819	-18	-25
Betald inkomstskatt		-409	–	-402	–	-272
		-108 445	-80 004	-191 096	-125 204	-282 890
Ökning/minskning varulager		-8 199	-3 957	-14 556	-2 768	-6 277
Ökning/minskning kundfordringar		-9 609	-1 098	-12 781	3 413	3 501
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		1 427	-7 186	1 216	-10 790	-9 884
Ökning/minskning leverantörsskulder		1 023	16 607	-17 921	14 100	20 695
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		2 288	3 542	23 173	2 108	771
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		-13 070	7 908	-20 869	6 063	8 806
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-121 515	-72 096	-211 965	-119 141	-274 084
Investeringsverksamheten						
Investering i immateriella anläggningstillgångar		-6 639	–	-11 164	–	-1 404
Investering i materiella anläggningstillgångar		-1 315	-1 758	-1 633	-2 424	-3 357
Kassaflöde från Investeringsverksamheten		-7 954	-1 758	-12 797	-2 424	-4 761
Finansieringsverksamheten						
Ökning/minskning långfristiga skulder		-821	–	-1 642	–	–
Riktad nyemission		408 ¹⁾	–	369 378 ²⁾	–	92 741 ³⁾
Utgivande av teckningsoptioner		6 656	6 726	6 656	6 726	7 110
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten		6 243	6 726	374 392	6 726	99 851
Periodens kassaflöde		-123 226	-67 128	149 630	-114 839	-178 994
Likvida medel vid periodens början		406 622	266 633	134 377	314 524	314 524
Omräkningssdifferens i kassaflöde och likvida medel		-330	-412	-941	-592	-1 153
Likvida medel vid periodens slut		283 066	199 093	283 066	199 093	134 377

¹⁾ Skillnad mellan preliminära och faktiska emissionskostnader ²⁾ Företrädesemission i mars 2019 ³⁾ Riktad emission i juni 2018

Moderbolagets resultaträkning

KSEK	Not	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Nettoomsättning		23 092	11 011	47 149	28 276	67 111
Kostnader för sålda varor		-3 555	-1 217	-6 552	-2 764	-6 822
Bruttovinst		19 537	9 794	40 597	25 512	60 289
Marknads- och försäljningskostnader ¹⁾		-54 373	-11 854	-108 141	-22 127	-46 970
Administrationskostnader ¹⁾		-11 744	-22 995	-13 189	-38 690	-99 890
Forsknings- och utvecklingskostnader		-73 281	-56 828	-130 950	-93 795	-206 709
Övriga rörelseintäkter		318	15	31	270	838
Övriga rörelsekostnader		-	-324	-165	-	-
Rörelseresultat		-119 543	-82 192	-211 817	-128 830	-292 442
Ränteintäkter och liknande poster		-	37	22	77	175
Räntekostnader och liknande poster		-6	-11	-18	-18	-24
Resultat efter finansiella poster		-119 549	-82 166	-211 813	-128 771	-292 291
Resultat före skatt		-119 549	-82 166	-211 813	-128 771	-292 291
Skatt på periodens resultat	9	24 277	13 919	42 899	24 102	53 527
Periodens resultat		-95 272	-68 247	-168 914	-104 669	-238 764

¹⁾ Under 2018 inkluderades koncerninterna transaktioner i funktionen administrationskostnader.

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

Med denna klassificering 2018 hade administrationskostnader under andra kvartalet uppgått till 5 485 KSEK, första halvåret till 10 484 KSEK och helåret till 21 615 KSEK. Marknads- och försäljningskostnader under andra kvartalet föregående år hade uppgått till 29 364 KSEK, första halvåret till 50 333 KSEK och helåret till 125 245 KSEK.

Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till koncerninterna transaktioner avseende den kommersiella organisationen.

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

Moderbolagets balansräkning

Belopp i KSEK	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Materiella anläggningstillgångar				
Inventarier		11 047	11 078	10 689
Finansiella anläggningstillgångar				
Andelar i koncernföretag		2 317	1 545	1 800
Uppskjuten skattefordran	9	225 152	145 631	175 056
Summa anläggningstillgångar		238 516	158 254	187 545
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror/färdiga varor		13 173	2 317	4 700
Råvaror		9 614	4 004	5 130
Summa varulager		22 787	6 321	9 830
Kortfristiga fordringar				
Registrerad men ej inbetald emissionslikvid		–	94 357	–
Kundfordringar		15 061	2 368	2 280
Övriga fordringar		5 172	5 894	7 219
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		10 193	12 961	10 679
Summa kortfristiga fordringar		30 426	115 580	20 178
Kassa och bank		262 052	189 302	123 858
Summa omsättningstillgångar		315 265	311 203	153 866
SUMMA TILLGÅNGAR		553 781	469 457	341 411

Belopp i KSEK	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital (47 976 858 st aktier)		1 199	960	960
Reservfond		11 327	11 327	11 327
Summa bundet eget kapital		12 526	12 287	12 287
Fritt eget kapital				
Balanserat resultat		-491 923	-253 159	-253 159
Överkursfond		1 093 478	710 103	710 487
Periodens resultat		-168 914	-104 669	-238 764
Summa fritt eget kapital		432 641	352 275	218 564
SUMMA EGET KAPITAL		445 167	364 562	230 851
SKULDER				
Obeskattade reserver				
Avskrivningar utöver plan		3 486	3 486	3 486
Summa obeskattade reserver		3 486	3 486	3 486
Långfristiga skulder				
Skuld till dotterbolag		572	571	572
Summa långfristiga skulder		572	571	572
Kortfristiga skulder				
Skulder till dotterbolag		6 470	2 905	9 065
Leverantörsskulder		16 555	28 845	32 650
Övriga skulder		5 894	4 728	2 355
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		75 637	64 359	62 432
Summa kortfristiga skulder		104 556	100 837	106 502
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		553 781	469 457	341 411

NYCKELTAL OCH DEFINITIONER (koncern)

MSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Nettoomsättning	11,9	7,3	30,4	22,0	49,3
Rörelseresultat	-109,8	-81,2	-194,2	-127,6	-287,2
Periodens resultat	-87,6	-67,5	-155,3	-103,8	-234,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-121,5	-72,1	-212,0	-119,1	-274,1
Likvida medel	283,1	199,1	283,1	199,1	134,4
Eget kapital	480,5	383,0	480,5	383,0	252,3
Soliditet, %	77%	78%	77%	78%	69%
Balansomslutning	625,2	490,1	625,2	490,1	364,7
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	47 976 858	37 305 930	43 470 744	37 293 641	37 842 034
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	49 919 809	38 567 080	45 325 182	38 455 285	39 231 356
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,83	-1,81	-3,57	-2,78	-6,20
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-1,83	-1,81	-3,57	-2,78	-6,20
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	10,01	10,26	11,05	10,26	6,67
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	9,63	9,93	10,60	9,96	6,43
Antal anställda, vid periodens slut	117	76	117	76	94
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	65	52	65	52	58
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	56%	66%	56%	65%	63%

*) Utspädningseffekten är framräknad enligt IAS 33

Likvida medel

Kassa och banktillgodohavanden

Soliditet %

Eget kapital dividerat med totalt kapital

Genomsnittligt antal aktier, före utspädning

Genomsnittligt antal aktier före justering för utspädningseffekten av nya aktier

Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning

Genomsnittligt 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, administrationskostnader samt forsknings- och utvecklingskostnader).

Not 1 | Allmän information

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

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

Not 2 | Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

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

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

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

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

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

Som en effekt av övergången har koncernens totala tillgångar vid övergångstillfället den 1 januari 2019 ökat med 29,8 MSEK, motsvarande 4,2% av balansomslutningen. Koncernens finansiella skulder har ökat med 28,7 MSEK, motsvarande 4,1% av balansomslutningen. Se tabellen på nästa sida för information om förändringen av ingångsbalansen 1 januari 2019.

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

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

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

2.1 GRUND FÖR RAPPORTERNAS UPPRÄTTANDE

2.1.1 Ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

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

2.2 MODERFÖRETAGETS REDOVISNINGSPRINCIPER

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

Internt upparbetade immateriella tillgångar

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

Andelar i dotterföretag

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

Koncernbidrag

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

Finansiella instrument

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

NOTER

2.3 LÅNGSIKTIGT INCITAMENTSPROGRAM

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

Program	Antalet tecknade optioner	Potentiell utspädningseffek för antalet tecknade optioner	Teckningsperiod	Teckningskurs för teckning av aktier vid utnyttjande av optionerna	Antalet anställda som deltar i programmet
TO2016/2019	438 175 ^{1,2)}	0,91% ^{1,2)}	15 maj 2019-15 dec 2019	91,81 ¹⁾	47
TO2017/2020	715 816 ^{1,2)}	1,49% ^{1,2)}	15 maj 2020-15 dec 2020	153,91 ¹⁾	44
TO2018/2021	610 950 ^{1,2)}	1,27% ^{1,2)}	15 maj 2021-15 dec 2021	133,39 ¹⁾	47
TO2019/2022	599 959 ²⁾	1,25% ²⁾	15 maj 2022-15 dec 2022	98,90	64
Totalt	2 364 900	4,98%			

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

²⁾Ingen ytterligare tilldelning kan ske.

Not 3 | Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

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

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

Koncernen redovisar en uppskjuten skattefordran om 219,4 MSEK per 30 juni 2019. Den uppskjutna skattefordran är beräknad utifrån att Camurus AB's hela underskottsavdrag kommer att kunna nyttjas mot skattepliktiga överskott i framtiden. Det grundläggande förhållande som gör att bolaget gjort denna bedömning är att bolaget för utveckling av nya läkemedelskandidater utnyttjar sin egen patentskyddade och regulatoriskt validerade långtidsverkande FluidCrystal® injektionsdepå. Genom att kombinera denna teknologi med redan existerande aktiva läkemedelssubstanser vars effekt- och säkerhetsprofil sedan tidigare dokumenterats, kan nya patentskyddade läkemedel med förbättrade egenskaper och behandlingsresultat utvecklas på kortare tid, till en lägre kostnad och risk jämfört med utveckling av helt nya läkemedel. Redovisning av uppskjuten skattefordran enligt IFRS ställer krav på att det är sannolikt att skattepliktiga överskott kommer att kunna genereras i framtiden som underskottsavdragen kan nyttjas mot. Dessutom måste ett bolag som redovisat förluster i de senaste perioderna kunna påvisa övertygande faktorer om att skattepliktiga vinster kommer att kunna genereras. De framsteg som gjorts i utvecklingen av CAM2038 för behandling av opioidberoende (fas 3-studier och regulatoriska godkännanden) och framgång i tidigare projekt med hjälp av FluidCrystal® injektionsdepå är det som övertygande talar för att bolaget kommer att kunna nyttja sina underskottsavdrag. Att bolaget redovisat förluster är naturligt i en industri där det tar väsentlig tid att ta fram och lansera nya produkter, även när dessa baseras på en bevisat fungerande teknologi och substanser som är väl beprövade. Europeiska kommissio-

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

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

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

Not 4 | Segmentsinformation

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

Koncernövergripande information

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

KSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	564	4 072	2 225	7 904	11 379
Licensintäkter och milstolpesersättningar	–	309	5 865	8 149	26 626
Produktförsäljning*)	11 349	2 934	22 317	5 901	11 316
Totalt	11 913	7 315	30 407	21 954	49 321

*) Avser försäljning av Buvidal® och episil®.

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

KSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Europa	9 825	719	21 138	1 251	3 687
(varav Sverige)	(817)	(100)	(1 076)	(221)	(327)
Nordamerika	347	4 261	1 656	15 571	35 562
Asien inklusive Oceanien	1 741	2 026	7 613	4 823	9 763
Andra geografiska områden	–	309	–	309	309
Totalt	11 913	7 315	30 407	21 954	49 321

Intäkter under kvartalet om ca 8,3 (4,1) MSEK avser en enskild extern kund.

Not 5 | Resultat per aktie

a) Före utspädning

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

b) Efter utspädning

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

KSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-87 645	-67 508	-155 271	-103 777	-234 676
Totalt	-87 645	-67 508	-155 271	-103 777	-234 676
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	47 977	37 306	43 471	37 294	37 842

KSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-87 645	-67 508	-155 271	-103 777	-234 676
Totalt	-87 645	-67 508	-155 271	-103 777	-234 676
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	47 977	37 306	43 471	37 294	37 842
Justering för:					
– Teckningsoptioner (tusental)	1 943	1 261	1 854	1 161	1 389
– Nyemission (tusental)	–	–	–	–	–
Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)	49 920	38 567	45 325	38 455	39 231

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

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

Not 7 | Transaktioner med närstående

Inga närståendetransaktioner med närstående utanför Camurus koncernen har förekommit under perioden.
Inga fordringar eller skulder fanns per den 30 juni 2019.

Redovisat värde, KSEK	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
Lånefordringar och kundfordringar			
Kundfordringar	15 061	2 368	2 280
Fordringar från koncernföretag	–	–	–
Övriga fordringar	289	–	–
Likvida medel	283 066	199 093	134 377
Totalt	298 416	201 461	136 657
Övriga skulder			
Övriga finansiella skulder	–	–	–
Skulder till koncernbolag	–	–	–
Leverantörsskulder	17 860	29 186	35 781
Övriga kortfristiga skulder	190	191	190
Totalt	18 050	29 377	35 971

NOTER

Not 8 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2019 apr-jun	2018 apr-jun	2019 jan-jun	2018 jan-jun	2018 jan-dec
Avskrivningar	2 177	1 077	4 333	2 125	4 450
Summa	2 177	1 077	4 333	2 125	4 450

Not 9 | Skatt

Kvartalets skatt uppgick till 22,6 (13,6) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

Not 10 | Eget kapital

Förändringen i eget kapital under kvartalet är främst hänförlig till periodens förlust och företrädesemissionen som genomfördes i mars 2019.

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 18 juli 2019, klockan 07.00 (CET).

camurus[®]

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

