



DELÅRSRAPPORT  
FÖRSTA KVARTALET 2020

“Antalet patienter i behandling med Buvidal® ökade under kvartalet med närmare 90 procent”

A detailed microscopic image of biological cells, showing various structures in shades of purple, blue, and yellow against a dark background. The cells appear to be in various stages of division or interaction.

### camurus

Camurus är ett internationellt, forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på utveckling och marknadsföring av innovativa läkemedel för behandling av svåra och kroniska sjukdomar. Produkterna baseras på den unika formuleringsteknologin FluidCrystal® och en omfattande expertis inom alla faser av läkemedelsutveckling samt försäljning. Den kliniska forskningsportföljen innehåller läkemedelskandidater för behandling av bland annat cancer, endokrina sjukdomar, smärta och beroende. Utvecklingen sker i egen regi och i partnerskap med internationella läkemedelsbolag. Camurus aktie är noterade på Nasdaq Stockholm under kortnamnet "CAMX". För mer information, se [camurus.se](http://camurus.se)

## Sammanfattning första kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 49,3 (18,5) MSEK, en ökning om 167%
- Produktförsäljningen blev 48,6 (11,0) MSEK, en ökning om 343%
- Produktförsäljningen ökade med 60% jämfört med föregående kvartal
- Antalet patienter i behandling med Buvidal® ökade med 90% till cirka 7 500 i EU och Australien
- Ansökan om marknadsgodkännande av Buvidal lämnades in till den schweiziska läkemedelsmyndigheten
- Den australienska läkemedelsmyndigheten, TGA, beslutade att utöka förskrivningsrätten av Buvidal till allmänläkare efter slutförande av en sex månaders testperiod bland specialistläkare
- Godkännande av klinisk prövningsansökan för långtidsverkande treprostinil, CAM2043, för behandling av patienter med Raynauds fenomen
- Start av två nya forskningssamarbeten avseende FluidCrystal® med internationella läkemedelsbolag

## Viktiga händelser efter kvartalet

- Camurus meddelar stor efterfrågan på Buvidal under första kvartalet och upprepar de finansiella utsikterna för 2020 med förväntade intäkter i det övre intervallet



MSEK	2020 jan-mar	2019 jan-mar	% Δ	2019 jan-dec
Nettoomsättning	49,3	18,5	167%	105,6
varav produktförsäljning	48,6	11,0	343%	72,1
Rörelsekostnader	117,3	99,4	18%	443,2
Rörelseresultat	-76,9	-84,4	9%	-360,0
Resultat för perioden	-61,6	-67,6	9%	-289,9
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,19	-1,62	27%	-6,23
Likvida medel	291,3	406,6	-28%	358,7

Totala intäkter  
**49,3 MSEK** +167%

Produktförsäljning  
**48,6 MSEK** +343%

Rörelsekostnader  
**117,3 MSEK** +18%

### Finansiell utsikt 2020

Förväntade totala intäkter\*  
**290 - 330 MSEK**,  
varav produktförsäljning  
**240 - 280 MSEK**  
Förväntade rörelsekostnader  
**570 - 610 MSEK**

\*exkl. milstolpesbetalningar relaterade till Brixadi™ i USA

**Finansiella analytiker, investerare och media inbjuds till en telefonkonferens med presentation av resultaten idag kl. 14.00 (CET).**

Telefonkonferensen kan även följas via länk på [camurus.com](https://camurus.com) eller via extern länk: <https://financialhearings.com/event/12772>

# Stor efterfrågan på behandling med Buvidal®

Camurus inledde det nya året med hög tillväxt, marknadsexpansion och fortsatta framsteg i projektportföljen. Antalet patienter i behandling med Buvidal ökade under kvartalet med närmare 90 procent. Buvidal är nu marknadsledande i både Finland och Norge, men den starkaste tillväxten under kvartalet sågs i Australien. På övriga marknader var trenden också tydligt positiv, delvis påskyndat av den pågående Covid-19-pandemin och de fördelar Buvidal kan erbjuda i form av minskad behandlingsbörda för såväl patienter som personal i en hårt pressad vårdsektor. I Australien tog läkemedelsmyndigheten beslutet att från april 2020 utöka förskrivningsrätten till att omfatta allmänläkare, vilka behandlar majoriteten patienter med opioidberoende. I Tyskland och Österrike kom ersättnings- och lagförslag för att öka tillgängligheten till nya långtidsverkande behandlingar.

## Individualiserad långtidsverkande behandling vinner mark

Första kvartalet inleddes med en 60-procentig ökning av produktförsäljningen jämfört med tidigare kvartal – drygt 340 procent jämfört med första kvartalet 2019. Försäljningen av Buvidal under första kvartalet uppgick till 48,6 miljoner SEK och de totala intäkterna 49,3 miljoner SEK. Mindre än ett år efter lansering var Buvidal marknadsledande i både Finland och Norge. Den snabbaste tillväxten sågs i Australien, där ungefär 3 000 patienter stod på behandling med Buvidal ett drygt halvår efter försäljningsstarten. Viktiga orsaker till framgångarna är vårt skickliga kommersiella och medicinska team i Australien och de positiva resultat och erfarenheter

från de forskningssamarbeten och kliniska studier som vi i tidigt skede startade med kliniska experter och myndigheter. Den positiva trenden i Australien sågs också på våra marknader i Europa. Totalt behandlades drygt 7 500 patienter med Buvidal vid kvartalets slut – en ökning med cirka 90 procent jämfört med fjärde kvartalet 2019. Den stora ökningen av efterfrågan på Buvidal tillsammans med utmaningar kring tillståndsgivning och leveranser i spåren av Covid-19 har hanterats utan större störningar av produktförsörjningen på våra marknader. I början på april kunde vi meddela stor ökning av efterfrågan på Buvidal och att intäkterna för 2020 väntas i det övre intervallet av den finansiella utsikten för 2020.



Under kvartalet fortsatte vi arbetet med att öka och förbättra tillgängligheten till Buvidal. I Australien rapporterades resultaten ifrån den sex månaders testperiod av Buvidal i kommersiellt bruk som läkemedelsmyndigheten, TGA, begärt. Efter granskning beslutade myndigheten att utöka förskrivningsrätten från endast specialläkare inom beroendområdet till att också omfatta allmänläkare, vilka behandlar majoriteten av Australiens patienter med opioidberoende. I Tyskland och Österrike pågick diskussioner om ändringar i ersättningsystemet samt ett nytt lagförslag för att öka tillgängligheten till nya behandlingar av opioidberoende. I Tyskland har det lett till att ersättningen till läkare från 1 april 2020 blivit mer jämlik mellan olika behandlingsalternativ, vilket kan leda till en väsentligt bättre tillgänglighet till Buvidal. I Österrike bedöms Buvidal finnas tillgänglig för patienter under andra kvartalet 2020. Med cirka 18 000 personer i behandling för opioidberoende finns det ungefär lika många behandlade patienter i Österrike som i de skandinaviska länderna tillsammans. I Storbritannien uttalade hälsoministern i Wales stöd för behandling av patienter med opioidberoende med långtidsverkande buprenorfin under den pågående coronapandemin. I Norge har man under coronakrisen börjat med ambulera team som erbjuder medicinering mot opioidberoende i hemmet för att undvika smittspridning. Långtidsverkande injektioner erbjuder betydande fördelar för patienter och vårdpersonal, som också kan minska smittspridningen. Slutligen har viktiga initiativ tagits på olika håll i Europa och Australien för att förbättra tillgång till behandling för utsatta patientgrupper av hemlösa och opioidberoende inom kriminalvårdssystemet.

### **Regulatoriska och kliniska framsteg med Buvidal**

Under första kvartalet skickades en ansökan om marknads-godkännande för Buvidal för behandling av opioidberoende

till den schweiziska läkemedelsmyndigheten – Swissmedic. Därutöver fortsätter förberedelserna för att registrera Buvidal för behandling av kronisk smärta i Europa.

På den kliniska sidan slutfördes studierapporter för DEBUT och UNLOC-T som utvärderat Buvidal mot standard-behandlingar inom öppenvården och kriminalvården i Australien. DEBUT är den första öppna randomiserade studien som jämfört patientrapporterade behandlingsresultat mellan en långtidsverkande buprenorfininjektion och daglig standardbehandling med sublingualt buprenorfin. Som tidigare meddelats visade studien på statistiskt förbättrad effekt på det primära och flera av de sekundära patientrapporterade effektmåten i studien, vilket ytterligare stärker den vetenskapliga evidensbasen för Buvidal som framtida standardbehandling för patienter med opioidberoende. UNLOC-T utvärderade behandling med Buvidal jämfört med metadon vid sju kriminalvårdsanstalter i New South Wales i Australien. Resultat från båda studierna har under kvartalet accepterats för presentation vid den ledande beroendekonferensen College on Problems of Drug Dependence, CPDD, som kommer att hållas virtuellt i juni 2020.

Under kvartalet startades också en ny prövarledd, prospektiv, observationsstudie, ARIDE, av Buvidal mot farmakologisk standardbehandling med buprenorfin eller metadon. ARIDE koordineras av forskare på Centrum för interdisciplinär beroendeforskning på Hamburgs Universitet. Studien beräknas pågå under två år och rekrytera 426 öppenvårdspatienter i Tyskland med målsättningen att utvärdera livskvalitet och andra patientrapporterade effektmått, vilket kommer addera ytterligare kliniska data till den redan omfattande och starka vetenskapliga evidensbasen för Buvidal.

**”Långtidsverkande injektioner erbjuder betydande fördelar för patienter och vårdpersonal”**

## Expansion till USA och Mellanöstern

I USA ser vi fram emot en ny betydelsefull milstolpe i samband med ett slutligt marknadsgodkännande av Brixadi™ (varumärket för Buvidal i USA) den 1 december 2020. Behovet av nya effektiva behandlingar fortsätter vara stort i USA, med närmare 50 000 årliga dödsfall orsakade av opioidöverdoser – varav majoriteten under 50 år.<sup>1</sup> Med drygt två miljoner patienter diagnostiserade med opioidberoende är USA den enskilt största marknaden för behandling av opioidberoende.<sup>2</sup> Vår partner Braeburn förbereder lanseringen av Brixadi kort efter marknadsgodkännandet. I Mellanöstern startades behandlingen av de första patienterna under kvartalet och vi arbetar nu med vår partner NewBridge Pharmaceuticals för att öka tillgängligheten för Buvidal i regionen.

## Registreringsgrundande program för oktreotid subkutan depå

CAM2029 är en subkutan, långtidsverkande injektion av oktreotid som ger förbättrad systemisk exponering av oktreotid och enkelt kan doseras av patienten själv. Under kvartalet fortsatte arbetet med pågående fas 3-studier i patienter med akromegali. På grund av Covid-19 har rekryteringen av patienter tillfälligt avstannat och vi bedömer i dagsläget att fas 3-studierna kommer att försenas. Vi har därför omfördelat resurser och fokuserat på andra tidskritiska aktiviteter för programmet, främst utvecklingen av autoinjektorn för CAM2029. Sammantaget gör vi bedömningen att Covid-19 kommer få effekter på tidslinjerna för akromegaliprojektet, men att de blir begränsade och leder till vissa förskjutningar av kostnader för kliniska studier. Under perioden slutfördes också marknadsanalyser för CAM2029 inom nya indikationsområden. Resultatet från dessa analyser är positiva och

pekar på tydliga medicinska behov och en signifikant marknadspotential för CAM2029, utanför de initialt prioriterade områdena akromegali och neuroendokrina tumörer, NET. Förberedelser inför start av kliniska studier av CAM2029 inom nya indikationer pågår parallellt med planeringen av fas-studien i patienter med NET.

## Tidiga projekt och partnerskap

Under första kvartalet godkändes vår ansökan om kliniskt provningstillstånd för en fas 2a-studie av vår långtidsverkande treprostinildepå, CAM2043, för behandling av Raynauds fenomen; ett sällsynt sjukdomstillstånd som kännetecknas av episodiska attacker av bleka eller cyanotiska fingrar och tår som kan orsaka svår smärta, digitala sår och torr nekros. Studiестarten var beräknad till andra kvartalet 2020, men har på grund av situationen med Covid-19 skjutits till andra halvåret 2020.

I samarbetet med Rhythm, avslutas en fas 2-studie av setmelanotid veckodepå, CAM4072, för behandling av genetiskt betingade fetmasjukdomar. Studien som hittills rekryterat fler än 70 studiedeltagare med kraftig övervikt är utformad för att studera farmakokinetik, farmakodynamik och säkerhet under tre månaders behandling med CAM4072. Resultat väntas senare under 2020 och parallellt med detta pågår tillverkningsförberedelser inför start av registreringsgrundande studier.

Under kvartalet fortsatte förberedelserna inför en planerad start av kliniska studier av långtidsverkande zilucoplan, CAM4083, som utvecklas i samarbete med vår partner Ra Pharmaceuticals för behandling av komplementfaktor C5-medierade sjukdomar. I april slutförde läkemedelsbolaget UCB förvärvet av Ra Pharmaceuticals.

Vid sidan om redan pågående samarbeten, startades

“Två nya forsknings-samarbeten med internationella läkemedelsbolag”

två nya forskningssamarbeten med internationella läkemedelsbolag som kommer kommuniceras vid start av kliniska studier eller ingång av licensavtal.

### **Positiv start på året med stark tillväxt och marknadsexpansion**

Den stora efterfrågan på Buvidal under första kvartalet väntas fortsätta under andra kvartalet, pådrivet av förändringar i ersättningssystem, ny lagstiftning och positiva kliniska data. Situationen med Covid-19 är fruktansvärt olycklig och en gigantisk utmaning för samhälle och vårdsektor. Det har gjort det ännu viktigare än tidigare att hitta effektiva behandlingslösningar och ökat intresset för våra långtidsverkande läkemedelskandidater och formuleringsteknologi.

Växande patientantal och nya marknader betonar vårt ansvar att säkra försörjningen av läkemedel till våra patienter och bidra med kvalitativ och vetenskapligt grundad information och rådgivning till våra kunder. Jag är stolt över hur väl våra medicinska och kommersiella team, med stöd av en välsmord tillverknings- och distributionskedja, har hanterat dessa utmaningar under den pågående Coronakrisen.

Det gäller också våra forsknings- och utvecklingsteam som fortsätter leverera viktiga framsteg i våra projekt trots externa störningar.

För personer med svåra kroniska sjukdomar som är beroende av livslång behandling finns det mycket att vinna genom förbättrade läkemedel – i form av behandlingsresultat och livskvalitet, men också hur läkemedel administreras. Coronaviruspandemin har visat på viktiga fördelar med långtidsverkande terapier.

Sammantaget står Camurus starkt i en svår och utmanande tid.



Fredrik Tiberg  
Vd och koncernchef

#### **Referenser**

1. Centers for Disease Control and Prevention, <https://www.cdc.gov/drugoverdose/index.html>, Accessed on 2020-03-27. 2. Frazier et al, 2017, Journal of the American Medical Association; för #1 cause of death among americans under 50.

**“Den stora efterfrågan på Buvidal under första kvartalet väntas fortsätta under andra kvartalet, pådrivet av förändringar i ersättningssystem, ny lagstiftning och positiva kliniska data”**

# Produkter och utvecklingsportfölj

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.

## Godkänt läkemedel

**Buvidal®** Opioidberoende

## Produktkandidater

**Brixadi™** Opioidberoende<sup>1)</sup>

**CAM2038** Kronisk smärta<sup>1)</sup>

**CAM2029** Akromegali

**CAM2029** Neuroendokrina tumörer

**CAM2032** Prostatacancer

**CAM4072** Genetisk fetma<sup>2)</sup>

**CAM2043** Pulmonell arteriell hypertension

**CAM2043** Raynauds fenomen

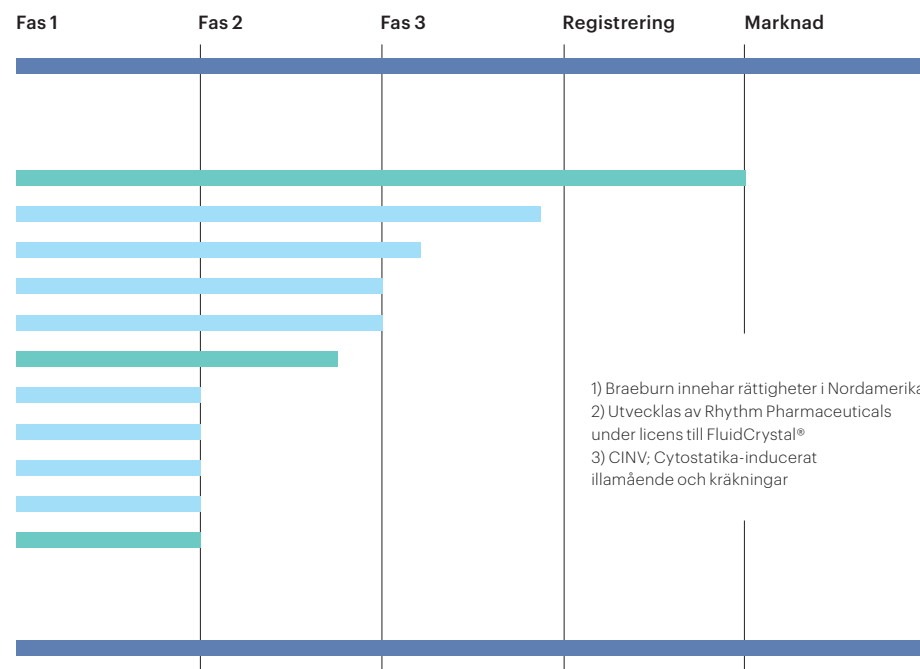
**CAM4071** Endokrina störningar

**CAM2047** CINV<sup>3)</sup>

**CAM2048** Postoperativ smärta<sup>1)</sup>

## Medicinteknisk produkt

**episil®** Munhålvätska



1) Braeburn innehar rättigheter i Nordamerika.

2) Utvecklas av Rhythm Pharmaceuticals under licens till FluidCrystal®

3) CINV; Cytostatika-inducerat illamående och kräkningar

■ Egna godkända produkter  
■ Samarbeten under licens  
■ Egna produktkandidater



# Godkänt läkemedel

## Buvidal® – opioidberoende

Opioidberoende är ett allvarligt, kroniskt sjukdomstillstånd som kännetecknas av frekventa återfall och har betydande negativ inverkan på individ, närstående och samhälle. Standardbehandlingen utgörs för närvarande av daglig medicinering med buprenorfin eller metadon – en behandlingsform som är effektiv, men förknippad med begränsad behandlingsfölsamhet, samt risk för läkemedelsläckage, missbruk, överdoser och oavsiktlig exponering mot minderåriga.

Buvidal®, injektionsvätska, depålösning med buprenorfin, ger patienter och sjukvårdspersonal möjlighet att fokusera resurser på behandling istället för övervakad medicinering. Med tillgång till såväl vecko- som månadsprodukter och flera dosstyrkor kan behandlingen anpassas till patientens individuella behov och livssituation. Buvidal är både snabb- och långtidsverkande och dämpar effektivt abstinenssymptom och drogbegär hos patienter. Skulle patienten få ett tillfälligt återfall och ta heroin eller andra opioider, blockerar Buvidal den upplevda opioid-effekten och kan också ge skydd mot överdos.

Buvidal har studerats i ett omfattande kliniskt utvecklingsprogram bestående av sju kliniska studier, inklusive två fas 3-studier. Förutom att visa att Buvidal är säkert att använda och har en statistiskt förbättrad behandlingseffekt jämfört med dagligt sublingvalt buprenorfin, har studierna visat på en hög tillfredsställelse och retention i behandling med Buvidal. Behandling med Buvidal kan påbörjas från första behandlingsdagen. Patienter som står på daglig standardbehandling med sublingvalt buprenorfin kan byta direkt till Buvidal enligt ett rekommenderat dosöverföringsschema. Överföring från metadon till Buvidal är också möjligt. Buvidal finns sedan 2019 tillgängligt för patienter i Finland, Sverige, Danmark, Norge, Tyskland, Storbritannien och Australien.

## STATUS KVARTAL 1

Under kvartalet slutfördes studierapporterna för två prospektiva kliniska studier, DEBUT och UNLOC-T, som jämfört behandling med Buvidal med standardbehandling i öppenvården, respektive kriminalvården i Australien. I DEBUT-studien visades signifikant förbättrad patientrapporterad tillfredsställelse samt en minskad behandlingsbörda och förbättrad livskvalitet för Buvidal jämfört med daglig standardbehandling med buprenorfin. I UNLOC-T utvärderades bland annat säkerhet, behandlingsbörda och kostnader associerade med behandling med Buvidal och metadon. Studien uppfyllde både primära och sekundära effektmål.

Resultat från båda studierna har accepterats för presentation vid beroendekonferensen College on Problems of Drug Dependence i juni. Under kvartalet startades ytterligare en klinisk studie, ARIDE, som utvärderar livskvalitet och andra patientrapporterade behandlingsresultat med Buvidal jämfört med dagligt buprenorfin eller metadon. Förutom framsteg i kliniska studier, har Camurus under kvartalet skickat in en ansökan om marknadsföringstillstånd till den Schweiziska läkemedelsmyndigheten.





# Produktkandidater

## CAM2038 – Kronisk smärta

Inom kronisk smärta utvecklas CAM2038 med målet att ge patienter tillgång till långtidsverkande behandling som kan ge en effektiv smärtlindring dygnet runt och samtidigt kan bidra till att minska risker för doseskalering, överdos och andningsdepression som är associerade med fulla  $\mu$ -opioid-receptoragonister. Eftersom CAM2038 är ämnad att ges av sjukvårdspersonal elimineras också riskerna för läkemedelsläckage, icke-medicinsk användning och missbruk. CAM2038 är primärt avsett för opioiderfarna patienter som står på höga doser. Det finns idag uppskattningsvis drygt 1 miljon patienter i USA, Europa och Japan som står på dagliga opioiddoser om 99 mg morfinekvivalenter eller mer. CAM2038 har utvärderats i en registreringsgrundande fas 3-studie i patienter med kronisk ländryggssmärta. I den påföljande utvidgningsstudien inkluderades också patienter med andra kroniska smärttillstånd.

### STATUS KVARTAL 1

Under kvartalet genomfördes ett vetenskapligt rådgivande möte med special-läkare inom smärtområdet i USA och en marknadsstudie i EU. Dokumentation för ett rådgivande möte med utsedda rapportörer hos Europeiska läkemedelsmyndigheten, EMA, sammanställdes och skickades in, inför en planerad ansökan om marknadsgodkännande under tredje kvartalet 2020.

## CAM2029 – Akromegali och neuroendokrina tumörer

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av somatostatinanalogen oktreetid som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer (NET)

samt andra endokrina sjukdomstillstånd. Somatostatinanaloger, som oktreetid, utgör idag medicinsk standardbehandling av både akromegali och NET, med en total årlig försäljning på över 2,8 miljarder USD 2019.

CAM2029 är utvecklad för att möjliggöra enkel självdosering med hjälp av en förfylld spruta med automatiskt nålskydd eller autoinjektor. CAM2029 ger väsentligt förbättrad biotillgänglighet och exponering av oktreetid jämfört med den nu marknadsledande produkten, Sandostatin LAR, med möjlighet till en förbättrad behandlingseffekt.

### STATUS KVARTAL 1

Under 2019 påbörjades två registreringsgrundande fas 3-studier av CAM2029 för behandling av patienter med akromegali som beräknades vara fullrekryterade under 2020. På grund av Covid-19 har rekryteringen temporärt avstannat och det finns risk att båda studierna försenas.

## CAM2043 – Pulmonell arteriell hypertension och Raynauds fenomen

CAM2043 är en långtidsverkande subkutan treprostiniilformulering som utvecklas som ett patientvänligt behandlingsalternativ för personer med pulmonell arteriell hypertension (PAH) eller Raynauds fenomen (RP). Nuvarande treprostiniilprodukter säljer för mer än 1 miljard USD årligen, varav parenteralt treprostiniil står för merparten. Utöver att erbjuda mindre frekvent dosering kan CAM2043 minska riskerna kopplade till nuvarande parenterala produkter för PAH, såsom infusionsrelaterade reaktioner eller behovet att ständigt bära en infusionspump. CAM2043 har studerats i en slutförd öppen fas 1-studie.

### STATUS KVARTAL 1

Förberedelser pågår inför start av fas 2-studier av CAM2043 för behandling av RP och PAH. En första klinisk prövningsansökan har godkänts för RP av den engelska läkemedelmyndigheten MHRA och den första studien planeras inledas under 2020.

## CAM4072

CAM4072 är en veckodepå av setmelanotid, en MC4-agonisten som utvecklas tillsammans vår partner Rhythm Pharmaceuticals för behandling av flera sällsynta genetiskt betingade fetmasjukdomar. CAM4072 studeras för närvarande i en fas 2a-studie i personer med kraftig övervikt som beräknas slutföras under 2020.

## CAM4083

CAM4083 är en långtidsverkande formulering av komplementprotein C5-hämmaren zilucoplan som utvecklas av vår partner Ra Pharmaceuticals för behandling av myastenia gravis och andra allvarliga blod- och vävnadssjukdomar. Kliniska studier väntas inledas under andra halvan av 2020.

## CAM4071

CAM4071 är en långtidsverkande formulering av pasireotid, baserad på FluidCrystal® injektionsdepå. Pasireotid är för närvarande godkänt för behandling av Cushings syndrom, och akromegali som andrahandsbehandling. En doseskalerande fas 1-studie av farmakokinetik, farmakodynamik och säkerhet i friska frivilliga har avslutats med positiva resultat.

## CAM2032

CAM2032 är en långtidsverkande leuprolidprodukt för behandling av prostatacancer, som utvecklas för administrering av patienten själv. CAM2032 har utvärderats i två fas 2-studier i patienter med prostatacancer. Endometriosis och tidig pubertet är exempel på möjliga tilläggsindikationer för CAM2032. Diskussioner med möjliga samarbetspartners för fortsatt utveckling och kommersialisering pågår.

## CAM2047

CAM2047 utvecklas som en långtidsverkande subkutan depå av granisetron för behandling av både akut och fördröjt illamående till följd av cytostatikabehandling (CINV), en biverkning som drabbar ett stort antal cancerpatienter varje år. CAM2047 har utvärderats med positiva resultat i en fas 1-studie. Partnerdiskussioner pågår.

## CAM2048

CAM2048 är en buprenorfindepå för behandling av postoperativ smärta och ger snabbt effekt och terapeutiska nivåer av buprenorfin över ett antal dagar. CAM2048 utvecklas i samarbete med Braeburn Pharmaceuticals och har utvärderats i en fas 1-studie. Partnerdiskussioner pågår.

# Medicinteknisk produkt

## episil®

episil® munhålevätska används för snabb och effektiv behandling av smärtsamma och inflammatoriska tillstånd med sår och blåsor i munnen, t.ex. oral mukositis som är 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.

Försäljning och distribution sker genom egen marknadsföring i Sverige, Finland, Danmark, Norge och Storbritannien och av distributionspartners i övriga länder såsom Japan, Kina, Australien.



## Finansiell information

### Intäkter

Intäkterna under kvartalet uppgick till 49,3 (18,5) MSEK, en ökning med 167%.

Produktförsäljningen blev 48,6 (11,0) MSEK, vilket motsvarar en ökning om 343% jämfört med första kvartalet 2019 och en ökning om 60% jämfört med föregående kvartal.

För mer information se not 4.

### Rörelseresultat

Marknads- och försäljningskostnader uppgick till 42,2 (37,8) MSEK, en ökning främst kopplad till pågående lanseringen av Buvidal® i Europa och Australien samt expansion till nya marknader.

Administrationskostnaderna för kvartalet blev 6,5 (6,9) MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 68,7 (54,6) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst kopplad till det pågående registreringsgrundande fas 3-programmet CAM2029 för behandling av akromegali.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -76,9 (-84,4) MSEK.

### Finansnetto och skatt

Finansnetto i perioden uppgick till -0,3 (-0,4) MSEK.

Skatt blev 15,7 (17,2) MSEK, en skatteintäkt, vilken huvudsakligen representerar uppskjuten skatt för periodens redovisade förlust.

### Periodens resultat

Periodens resultat blev -61,6 (-67,6) MSEK, en förbättring kopplad till den ökande produktförsäljningen. Resultat per aktie, före och efter utspädning, blev -1,19 (-1,62) SEK.

### Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet uppgick till -75,2 (-82,7) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten i kvartalet blev -0,6 (-4,8) MSEK och avser investeringar i pågående kliniska studier för Buvidal.

Från finansieringsverksamheten uppgick kassaflödet till -1,1 (368,1) MSEK. Skillnaden jämfört med samma kvartal föregående år är främst hänförlig till den företrädesemission som genomfördes i mars 2019.

### Likvida medel

Per den 31 mars 2020 uppgick Koncernens likvida medel till 291,3 (406,6) MSEK.

Bolaget hade inga lån per den 31 mars 2020 och inga lån har tagits upp sedan dess.

### Eget kapital

Koncernens egna kapital var 570,5 (561,2) MSEK per den 31 mars 2020.

### Moderbolaget

Nettoomsättningen blev 52,6 (24,1) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -65,0 (-73,6) MSEK.

Den 31 mars 2020 uppgick moderbolagets egna kapital till 520,3 (533,5) MSEK och balansomslutningen till 639,2 (646,1) MSEK, varav 260,8 (394,4) MSEK var likvida medel.

### Förvärv

Inga förvärv eller avyttringar har skett i perioden.

**Camurus aktie**

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm.

Det totala antalet aktier och röster vid periodens slut uppgick till 51 636 858 (47 976 858). Skillnaden jämfört med föregående beror på den riktade nyemission som genomfördes i december 2019.

Camurus har för närvarande tre teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till Bolagets anställda. Under kvartalet har 1,3 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus som deltagarna erhåller som en del av programmen. För mer information om programmen, se not 2.3.

**Väsentliga händelser efter periodens slut**

Camurus meddelade den 2 april stark försäljning av Buvidal och upprepade de finansiella utsikterna för 2020 med förväntade intäkter i det övre intervallet.

**Personal**

Camurus hade 127 (103) anställda vid periodens slut, varav 74 (62) inom forskning och utveckling, 42 (32) inom marknad och försäljning samt affärsutveckling, och 10 (8) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick till 115 (92) under kvartalet.

**Finansiella utsikter för 2020**

Camurus förväntar sig intäkter för helåret att ligga i intervallet 290 – 330 MSEK, exklusive milstolpesbetalningar relaterade till Brixadi™ i USA. Produktförsäljning förväntas ligga i intervallet 240 – 280 MSEK. Rörelsekostnader för helåret förväntas ligga i intervallet 570-610 MSEK.

Prognosen baseras på aktuell valutakurs i december 2019.

**Årsstämma 2020**

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 7 maj 2020, kl. 17.00 på Elite hotel Ideon, Sceelevägen 27, Ideon Science Park, 223 63 Lund.

Årsredovisningen för 2019 publicerades den 8 april 2020 och finns tillgänglig på Camurus hemsida [www.camurus.com](http://www.camurus.com).

**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.

**Finansiell kalender 2020**

Årsstämma 2020	7 maj 2020 kl. 17.00 CET
Q2 2020	16 juli 2020
Q3 2020	5 november 2020

**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 7 maj 2020  
Camurus AB  
Styrelsen

## KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT

Belopp i KSEK	Not	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Nettoomsättning	4	49 296	18 494	105 605
Kostnader för sålda varor		-7 780	-2 997	-23 287
<b>Bruttovinst</b>		<b>41 516</b>	<b>15 497</b>	<b>82 318</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Marknads- och försäljningskostnader		-42 175	-37 779	-170 540
Administrationskostnader		-6 463	-6 934	-23 468
Forsknings- och utvecklingskostnader		-68 656	-54 647	-249 226
Övriga intäkter		230	191	894
Övriga rörelsekostnader		-1 380	-758	-
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-76 928</b>	<b>-84 430</b>	<b>-360 022</b>
Finansiella intäkter		54	22	43
Finansiella kostnader		-392	-406	-1 585
<b>Finansiella poster netto</b>		<b>-338</b>	<b>-384</b>	<b>-1 542</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-77 266</b>	<b>-84 814</b>	<b>-361 564</b>
Inkomstskatt	9	15 714	17 188	71 699
<b>Periodens resultat<sup>1)</sup></b>	5	<b>-61 552</b>	<b>-67 626</b>	<b>-289 865</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
Omräkningsdifferenser		440	259	258
<b>Totalresultat för perioden</b>		<b>-61 112</b>	<b>-67 367</b>	<b>-289 607</b>

<sup>1)</sup>Allt hänförligt till Moderbolagets aktieägare.

**Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till Moderföretagets  
aktieägare under perioden (uttryckt i kr per aktie)**

	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,19	-1,62	-6,23
Resultat per aktie efter utspädning	-1,19	-1,62	-6,23

För mer information om beräkning av resultat per aktie, se not 5.  
Bolaget har för närvarande tre aktiva teckningsoptionsprogram.  
För mer information, se sidan 13, Camurus aktie samt not 2.3.



Belopp i KSEK	Not	2020-03-31	2019-03-31	2019-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Immateriella tillgångar</b>				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten		37 221	19 975	37 335
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Leasingtillgångar		26 502	28 779	27 722
Inventarier		10 191	10 592	10 662
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Uppskjutna skattefordringar	9	273 171	196 284	256 637
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>347 085</b>	<b>255 630</b>	<b>332 356</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror/färdiga varor		16 819	10 078	14 243
Råvaror		20 234	6 109	18 849
<b>Summa varulager</b>		<b>37 053</b>	<b>16 187</b>	<b>33 092</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		41 597	5 452	34 791
Övriga fordringar		5 203	7 505	5 197
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		8 112	12 010	7 866
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	6	<b>54 912</b>	<b>24 967</b>	<b>47 854</b>
Likvida medel		291 301	406 622	358 744
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>383 266</b>	<b>447 776</b>	<b>439 690</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>730 351</b>	<b>703 406</b>	<b>772 046</b>

Belopp i KSEK	Not	2020-03-31	2019-03-31	2019-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Eget kapital hänförligt till Moderföretagets aktieägare</b>				
Aktiekapital		1 291	1 199	1 291
Övrigt tillskjutet kapital		1 412 687	1 120 115	1 412 687
Balanserat resultat inklusive periodens totalresultat		-843 456	-560 104	-782 344
<b>Summa eget kapital</b>	10	<b>570 522</b>	<b>561 210</b>	<b>631 634</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Långfristiga skulder</b>				
Leasingskulder		21 837	24 456	22 938
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>21 837</b>	<b>24 456</b>	<b>22 938</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Leverantörsskulder		20 968	16 837	17 387
Leasingskulder		4 419	3 399	4 394
Aktuella skatteskulder		2 092	2 636	1 687
Övriga skulder		14 899	11 368	5 806
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		95 614	83 500	88 200
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	6	<b>137 992</b>	<b>117 740</b>	<b>117 474</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>730 351</b>	<b>703 406</b>	<b>772 046</b>

## KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i KSEK	Not	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat, inklusive periodens totalresultat	Summa eget kapital
<b>Utgående balans per 1 januari 2019</b>		<b>960</b>	<b>744 101</b>	<b>-492 737</b>	<b>252 324</b>
Totalresultat för perioden		-	-	-67 367	-67 367
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Företrädesemission		239	402 766	-	403 005
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-26 752	-	-26 752
<b>Utgående balans per 31 mars 2019</b>		<b>1 199</b>	<b>1 120 115</b>	<b>-560 104</b>	<b>561 210</b>
<b>Utgående balans per 1 januari 2019</b>		<b>960</b>	<b>744 101</b>	<b>-492 737</b>	<b>252 324</b>
Totalresultat för perioden		-	-	-289 607	-289 607
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Nyemissioner <sup>1)</sup>		331	702 794	-	703 125
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-40 815	-	-40 815
Utgivande av teckningsoptioner		-	6 607	-	6 607
<b>Utgående balans per 31 december 2019</b>		<b>1 291</b>	<b>1 412 687</b>	<b>-782 344</b>	<b>631 634</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2020</b>		<b>1 291</b>	<b>1 412 687</b>	<b>-782 344</b>	<b>631 634</b>
Totalresultat för perioden		-	-	-61 112	-61 112
<b>Utgående balans per 31 mars 2020</b>	10	<b>1 291</b>	<b>1 412 687</b>	<b>-843 456</b>	<b>570 522</b>

1) Företrädesemission i mars samt riktad nyemission i december.

Belopp i KSEK	Not	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat före finansiella poster		-76 928	-84 430	-360 022
Justering för poster som ej ingår i kassaflödet	8	2 469	2 156	9 014
Erhållen ränta		54	22	43
Betald ränta		-392	-406	-1 585
Betald inkomstskatt		-410	7	-2 962
		<b>-75 207</b>	<b>-82 651</b>	<b>-355 512</b>
Ökning/minskning varulager		-3 961	-6 357	-23 262
Ökning/minskning kundfordringar		-6 806	-3 172	-32 511
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		-252	-211	6 241
Ökning/minskning leverantörsskulder		3 581	-18 944	-18 394
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		16 912	20 885	19 074
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>		<b>9 474</b>	<b>-7 799</b>	<b>-48 852</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-65 733</b>	<b>-90 450</b>	<b>-404 364</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-411	-4 525	-23 442
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-228	-318	-2 462
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-639</b>	<b>-4 843</b>	<b>-25 904</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Amortering av leasingskuld		-1 076	-821	-3 513
Nyemission efter emissionskostnader		-	368 970	651 197
Utgivande av teckningsoptioner		-	-	6 607
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>-1 076</b>	<b>368 149</b>	<b>654 291</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>-67 448</b>	<b>272 856</b>	<b>224 023</b>
Likvida medel vid periodens början		358 744	134 377	134 377
Omräkningsdifferens i kassaflöde och likvida medel		5	-611	344
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>291 301</b>	<b>406 622</b>	<b>358 744</b>

Belopp i KSEK	Not	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Nettoomsättning		52 574	24 057	123 042
Kostnader för sålda varor		-10 794	-2 997	-22 965
<b>Bruttovinst</b>		<b>41 780</b>	<b>21 060</b>	<b>100 077</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Marknads- och försäljningskostnader		-47 477	-53 768	-201 261
Administrationskostnader		-6 409	-1 445	-23 560
Forsknings- och utvecklingskostnader		-68 012	-57 669	-269 325
Övriga rörelseintäkter		4	14	567
Övriga rörelsekostnader		-1 410	-466	-
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-81 524</b>	<b>-92 274</b>	<b>-393 502</b>
Ränteintäkter och liknande poster		54	22	43
Räntekostnader och liknande poster		-3	-12	-33
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-81 473</b>	<b>-92 264</b>	<b>-393 492</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-81 473</b>	<b>-92 264</b>	<b>-393 492</b>
Skatt på periodens resultat	9	16 478	18 622	78 983
<b>Periodens resultat</b>		<b>-64 995</b>	<b>-73 642</b>	<b>-314 509</b>

I Moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med periodens resultat.

Belopp i KSEK	Not	2020-03-31	2019-03-31	2019-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Inventarier		10 024	10 387	10 479
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Andelar i koncernföretag		2 317	1 800	2 317
Uppskjuten skattefordran	9	281 630	200 962	265 152
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>293 971</b>	<b>213 149</b>	<b>277 948</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror/färdiga varor		12 354	10 078	13 579
Råvaror		20 234	6 109	18 849
<b>Summa varulager</b>		<b>32 588</b>	<b>16 187</b>	<b>32 428</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Fordringar dotterbolag		10 806	-	-
Kundfordringar		30 129	5 452	31 777
Övriga fordringar		1 913	3 760	2 356
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		8 963	13 107	8 619
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>51 811</b>	<b>22 319</b>	<b>42 752</b>
Kassa och bank		260 789	394 446	332 607
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>345 188</b>	<b>432 952</b>	<b>407 787</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>639 159</b>	<b>646 101</b>	<b>685 735</b>

Belopp i KSEK	Not	2020-03-31	2019-03-31	2019-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Bundet eget kapital</b>				
Aktiekapital (51 636 858 st aktier)		1 291	1 199	1 291
Reservfond		11 327	11 327	11 327
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>12 618</b>	<b>12 526</b>	<b>12 618</b>
<b>Fritt eget kapital</b>				
Balanserat resultat		-806 432	-491 923	-491 923
Överkursfond		1 379 073	1 086 501	1 379 073
Periodens resultat		-64 995	-73 642	-314 509
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>507 646</b>	<b>520 936</b>	<b>572 641</b>
<b>Summa eget kapital</b>	10	<b>520 264</b>	<b>533 462</b>	<b>585 259</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>				
Skulder till dotterbolag		572	572	572
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>572</b>	<b>572</b>	<b>572</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Skulder till dotterbolag		-	9 296	639
Leverantörsskulder		18 809	15 119	13 906
Övriga skulder		10 431	8 296	3 576
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		85 597	75 870	78 297
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>114 837</b>	<b>108 581</b>	<b>96 418</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>639 159</b>	<b>646 101</b>	<b>685 735</b>

**Likvida medel**

Kassa och banktillgodohavanden

**Soliditet %**

Eget kapital dividerat med totalt kapital

**Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning**

Genomsnittligt antal aktier före justering för utspädningseffekten av nya aktier

**Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning**

Genomsnittligt antal aktier justerat för utspädningseffekten av nya aktier

**Resultat per aktie före utspädning, kronor**

Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal utestående aktier före utspädning

**Resultat per aktie efter utspädning, kronor**

Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning

**Eget kapital per aktie före utspädning**

Eget kapital dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier vid periodens slut före utspädning

**Eget kapital per aktie efter utspädning**

Eget kapital dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier vid periodens slut efter utspädning

**FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader**

Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med rörelsekostnader, jämförelsestörande poster exkluderade (marknads- och försäljningskostnader, administrationskostnader samt forsknings- och utvecklingskostnader)

Nyckeltal, MSEK	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Nettoomsättning	49,3	18,5	105,6
Rörelsekostnader	-117,3	-99,4	-443,2
Rörelseresultat	-76,9	-84,4	-360,0
Periodens resultat	-61,6	-67,6	-289,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-65,7	-90,5	-404,4
Likvida medel	291,3	406,6	358,7
Eget kapital	570,5	561,2	631,6
Soliditet i Koncernen, %	78%	80%	82%
Balansomslutning	730,4	703,4	772,0
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning*)	51 636 858	41 824 062	46 496 256
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	53 558 152	43 457 433	48 601 481
Resultat per aktie före utspädning, SEK*)	-1,19	-1,62	-6,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK*)	-1,19	-1,62	-6,23
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK*)	11,05	13,42	13,58
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK*)	10,65	12,91	13,00
Antal anställda, vid periodens slut	127	103	120
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	74	62	67
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	59%	55%	56%

\*) Utspädningseffekten, avseende 2019, är framräknad enligt IAS 33

## Not 1 Allmän information

Camurus AB, org nr 556667-9105 är moderbolag i Camuruskoncernen och har sitt säte i Lund med adress Ideon Science Park, 223 70 Lund. Camurus AB-koncernens delårsrapport för första kvartalet 2020 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 2019, se [camurus.com/investerare/](http://camurus.com/investerare/) Finansiella Rapporten.

## 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 förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillingar. När det finns en indikation på att andelar i dotterföretaget minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posterna "Resultat från andelar i koncernföretag".

#### Koncernbidrag

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

#### Finansiella instrument

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.



## 2.3 LÅNGSIKTIGT INCITAMENTSPROGRAM

Camurus har tre teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till Bolagets anställda. Programmen antogs av Årsstämman 2017, 2018 samt 2019.

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 som personalkostnader i resultaträkningen under intjäningsperioden, och en skuld beräknas vid varje bokslutstillfälle baserad på hur mycket som har intjänats.

Program	Antalet tecknade optioner	Potentiell utspädningseffekt för antalet tecknade optioner	Teckningsperiod	Teckningskurs för teckning av aktier vid utnyttjande av optionerna	Verkligt värde <sup>3)</sup>	Antalet anställda som deltar per program
TO2017/2020	715 816 <sup>1,2)</sup>	1,39% <sup>1,2)</sup>	15 maj 2020- 15 dec 2020	153,91 <sup>1)</sup>	15 maj 2017: 17,00 kr 19 sep 2017: 15,60 kr	44
TO2018/2021	605 519 <sup>1,2)</sup>	1,17% <sup>1,2)</sup>	15 maj 2021- 15 dec 2021	133,39 <sup>1)</sup>	14 maj 2018: 12,83 kr 20 aug 2018: 9,94 kr	46
TO2019/2022	599 959 <sup>2)</sup>	1,16% <sup>2)</sup>	15 maj 2022- 15 dec 2022	98,90	3 jun 2019: 11,10 kr	64
<b>Summa</b>	<b>1 921 294</b>	<b>3,72%</b>				

1) Efter omräkning av TO2017/2020 samt TO2018/2021 som enligt villkoren för programmen påkallades med anledning av företrädesemissionen som genomfördes i mars 2019. Före omräkning var totala antalet 1 816 291, motsvarande en utspädningseffekt om 3,52%.

2) Ingen ytterligare tilldelning kan ske.

3) Verkligt värde på optionerna har bedömts med hjälp av Black& Scholes model. De indata som används vid bedömningen är volatilitet i aktien, utspädning, teckningskurs vid inlösen, ränta, och löptid.

### 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 AUD, EUR, GBP, SEK och USD.

Koncernen redovisar en uppskjuten skattefordran om 273,2 MSEK per 31 mars 2020. 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 kommissionens godkännande av Buvidal® för behandling av opioidberoende den 22 november 2018, Australiensiska TGA's godkännande den 28 november 2018, lansering av Buvidal i EU och Australien, samt FDA's tentativa godkännande för Brixadi™, vecko och månadsdepåer den 21 december 2018 (innebärande att Brixadi har uppfyllt alla regulatoriska krav men att ett slutgiltigt godkännande av Brixadi (månadsdepå) är avhängigt utgången av en exklusivitetsperiod 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 från Camurus egen försäljningsorganisation för de marknader där försäljning av läkemedel bedrivs i egen regi samt via ingångna partnersamarbeten för marknader där Camurus utlicensierat FluidCrystal och/eller produktkandidater eller produkter som t ex Buvidal.

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 2019 (förvaltningsberättelsen).

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av årsredovisningen för 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:

Intäkter fördelade per produkter och tjänster	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	619	1 661	7 001
Licensintäkter och milstolpesersättningar	63	5 865	26 520
Produktförsäljning <sup>1)</sup>	48 614	10 968	72 084
<b>Summa</b>	<b>49 296</b>	<b>18 494</b>	<b>105 605</b>

1) Avser försäljning av Buvidal och episil

Intäkter fördelade per geografiskt område	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Europa (varav Sverige)	31 967 (2 399)	11 313 (259)	61 426 (4 028)
Nordamerika	678	1 309	24 803
Asien inklusive Oceanien	16 651	5 872	19 376
<b>Summa</b>	<b>49 296</b>	<b>18 494</b>	<b>105 605</b>

Intäkter under kvartalet om cirka 23,9 (10,5) MSEK avser en enskild extern kund.

Av Koncernens anläggningstillgångar finns 99,8% (99,7%) i Sverige.

## 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 periodens 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	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
<b>Resultat hänförligt till Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-61 552</b>	<b>-67 626</b>	<b>-289 865</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>51 637</b>	<b>38 915</b>	<b>45 950</b>

KSEK	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
<b>Resultat hänförligt till Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-61 552</b>	<b>-67 626</b>	<b>-289 865</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>51 637</b>	<b>38 915</b>	<b>45 950</b>
Justering för fondemissions-elementet <sup>1)</sup> (tusental)	-	2 909	546
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier, justerat för fondemissions-elementet (tusental)</b>	<b>51 637</b>	<b>41 824</b>	<b>46 496</b>
Justering för teckningsoptioner (tusental)	1 921	1 633	2 105
<b>Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)</b>	<b>53 558</b>	<b>43 457</b>	<b>48 601</b>

1) Antalet aktier har omräknats enligt det sk fondemissionselementet enligt IAS 33, p 26 och 64

## 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.

Tillgångar i balansräkningen, KSEK	2020-03-31	2019-03-31	2019-12-31
Kundfordringar	41 597	5 452	34 791
Likvida medel	291 301	406 622	358 744
<b>Summa</b>	<b>332 898</b>	<b>412 074</b>	<b>393 535</b>
<b>Skulder i balansräkningen, KSEK</b>			
Leverantörsskulder	20 968	16 837	17 387
Övriga kortfristiga skulder	190	190	190
<b>Summa</b>	<b>21 158</b>	<b>17 027</b>	<b>17 577</b>

## Not 7 Transaktioner med närstående

Inga transaktioner med närstående utanför Camurus koncernen har förekommit under perioden.

Inga fordringar eller skulder fanns per den 31 mars 2020.

## Not 8 Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2020 jan-mar	2019 jan-mar	2019 jan-dec
Avskrivningar	2 469	2 156	9 014
<b>Summa</b>	<b>2 469</b>	<b>2 156</b>	<b>9 014</b>

## Not 9 Skatt

Kvartalets skatteintäkt uppgick till 15,7 (17,2) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

## Not 10 Eget kapital

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

**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](mailto:info@camurus.com) | [camurus.com](https://www.camurus.com)