



camurus®

DELÅRSRAPPORT  
TREDJE KVARTALET 2021

“Stabilt tredje kvartal med framsteg  
i utvecklingsportföljen, tvåsiffrig  
försäljningstillväxt och stark  
resultatutveckling”

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 noterad på Nasdaq Stockholm under kortnamnet "CAMX". För mer information, se [camurus.se](https://www.camurus.se)

# Sammanfattning tredje kvartalet

## Juli - september

- Totala intäkter uppgick till 154 (100) MSEK, en ökning om 54% (54% vid CER<sup>1</sup>), varav produktförsäljningen var 152 (94) MSEK, en ökning om 61% (62% vid CER)
- Försäljningsökningen var 11% (12% vid CER) jämfört med föregående kvartal
- Rörelseresultatet blev -6 (-23) MSEK, en förbättring med 73%
- Kassabehållningen vid slutet av kvartalet var 426 (476) MSEK
- Buvidal® lanserades i Frankrike och Slovenien
- FDA beviljade CAM2029 sär läkemedelsstatus i USA för behandling av polycystisk leversjukdom
- Positiva kliniska resultat med Buvidal publicerades i Drug and Alcohol Dependence och i American Journal of Drug and Alcohol Abuse

## Januari - september

- Totala intäkter uppgick till 418 (230) MSEK, en ökning om 81% (83% vid CER), varav produktförsäljning 413 (219) MSEK, motsvarande en tillväxt om 89% (90% vid CER)
- Rörelseresultatet blev -92 (-124) MSEK, en förbättring med 25%
- Utsikterna för helåret 2021 nedjusteras, se sidan 15<sup>1,2</sup>

1) Till fasta växelkurser i januari 2021.

2) Exklusive \$35 miljoner i milstolpsbetalning vid ett marknadsgodkännande av Brixadi™ i USA.

MSEK	2021 jul-sep	2020 jul-sep	% Δ	2021 jan-sep	2020 jan-sep	% Δ	2020 jan-dec
Totala intäkter	154	100	54%	418	230	81%	336
varav produktförsäljning	152	94	61%	413	219	89%	323
Rörelsekostnader	139	113	23%	454	333	37%	508
Rörelseresultat	-6	-23	73%	-92	-124	25%	-205
Resultat för perioden	-6	-20	70%	-76	-102	25%	-167
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,11	-0,38	70%	-1,41	-1,95	28%	-3,18
Likvida medel	426	476	-10%	426	476	-10%	462

Totala intäkter

**154 MSEK**

+54%

Produktförsäljning

**152 MSEK**

+61%

Rörelseresultat

**-6 MSEK**

+73%

**Finansiella analytiker,  
investorer och media  
inbjuds till en telefon-  
konferens med presen-  
tation av resultaten  
idag kl. 14.00.**

Telefonkonferensen kan även följas  
via länk på [camurus.com](https://camurus.com) eller via  
extern länk: <https://financialhearings.com/event/13367>

# Stabil tillväxt och positiv utveckling under tredje kvartalet

Framstegen fortsatte under tredje kvartalet med start av en ny fas 3-studie, beviljande av sär läkemedelsstatus för CAM2029 i USA, tvåsiffrig försäljningsökning och ett kraftigt förbättrat resultat. Pandemin har fortsatt att begränsa oss, men vi ser potential för en accelererad tillväxt i takt med att tillgängligheten till vårdgivare och patienter förbättras och nya marknader tillkommer. I december väntar vi också ett viktigt godkännandebeslut för Brixadi™ i USA.

Försäljningen av Buvidal under kvartalet var 152 miljoner SEK, en ökning på 61 procent jämfört med 2020 och 11 procent jämfört med föregående kvartal. Givet omständigheterna på marknaden med pandemin och sommarsemestrar i Europa, är vi tillfreds med resultatet – framförallt med det stora engagemang och viktiga insatser våra kommersiella och medicinska team bidragit med. Efter en lång period av nedstängningar och andra restriktioner på våra marknader är det glädjande att vi successivt kunnat återuppta direkta kontakter med vårdgivare och förskrivare och att tillgängligheten till behandling för patienter fortsätter att förbättras runtom i Europa.

Tillväxten under kvartalet var koncentrerad till etablerade marknader där vårdgivare och patienter hunnit få erfarenhet av Buvidal, medan den planerade expansionen på nya marknader hållits tillbaka av olika restriktioner, fördröjda pris- och ersättningsbeslut samt senarelagda ordrar från våra distributionsmarknader. Efter en positiv hälsoekonomisk utvärdering i Frankrike och pris- och ersättningsbeslut i Slovenien har vi ändå kunnat lansera Buvidal i två nya länder under perioden.

Därutöver har vi förberett lanseringar i ytterligare fem marknader under året vilket förväntas leda till förstärkt försäljningstillväxt under 2022.

Buvidal finns nu tillgängligt i 17 länder. Totalt uppskattar vi att cirka 21 000 patienter står på behandlingen på våra marknader. Responen från vårdgivare och patienter fortsätter att vara mycket positiv på samtliga marknader, vilket ytterligare stärkt vår syn på den framtida utvecklingen för Buvidal.

Trots ett övertygande gensvar och en fortsatt stark försäljningsökning betyder den något lägre försäljningen än väntat under årets första nio månader att vi nedjusterat vår prognos för försäljning och intäkter under helåret. Rörelseresultatet bedöms hamna i den nedre delen av tidigare kommunicerat intervall (se sidan 15). För förtydligande exkluderar detta möjliga milstolpsbetalningar för godkännande av Brixadi i USA. Vi ser effekterna som övergående och det påverkar inte vår syn på tillväxten under 2022 eller vårt långsiktiga mål om fler än 100 000 patienter i behandling med Buvidal i Europa och Australien under 2026.



## Växande evidens för Buvidal från klinisk praxis och ökat intresse bland beslutsfattare

Buvidal har på kort tid och i flera länder gått från godkännande och lansering till marknadsledande behandling för patienter med opioidberoende. Det har resulterat i ökad mängd av data från olika register, prövarledda studier och klinisk praxis. Under perioden publicerades ytterligare positiva data från DEBUT-studien som bland annat visar på minskat stigma samt tids- och kostnadsbesparingar för patienter som behandlats med Buvidal jämfört med daglig medicinering.<sup>1</sup> I en annan publikation från en prövarledd studie i Tyskland redovisades lovande resultat avseende överföringen av patienter från behandling med metadon till Buvidal inom kriminalvården.<sup>2</sup>

Därtill tillkom ytterligare publikationer, mötesabstracts samt posters och presentationer på vetenskapliga konferenser som fortsatt att stärka evidensbasen för Buvidal och öka kunskapen om behandlingen bland vårdgivare och beslutsfattare.

## Kommande godkännandebeslut i USA

Ett godkännandebeslut för Brixadi närmar sig i USA. Den uppdaterade NDA-ansökan, som har prioriterad granskningsstatus, accepterades av FDA i juni i år med måldatum för beslut den 15 december 2021.

Vi ser fram emot ett positivt besked från FDA och att vår licenspartner Braeburn inom kort kan lansera Brixadi i USA och göra behandlingen tillgänglig för amerikanska patienter med opioidberoende. Redan före godkännande pågår flera stora prövarledda kliniska studier i USA.<sup>3-6</sup>

Förutom i USA, pågår registreringsprocesser för Buvidal på ett antal marknader i Mellanöstern och Nordafrika där flera godkännandebeslut väntas under början av nästa år.

I Europa arbetar vi dessutom med att färdigställa en

ansökan om utökat marknadsföringstillstånd för Buvidal (CAM2038) till behandling av kronisk smärta. Ansökan planeras lämnas in till europeiska läkemedelsmyndigheten innan årsskiftet och ett beslut väntas mot slutet av 2022.

## Start av ny fas 3-studie av CAM2029 och beviljande av särlekemedelsstatus

Vi har ett omfattande pågående registreringsgrundande program för vår subkutana oktreetiddepå (CAM2029). Programmet är inriktat på tre sällsynta sjukdomar och består av två pågående fas 3-studier av CAM2029 för behandling av akromegali, en fas 3-studie i patienter med neuroendokrina tumörer i magtarmkanalen eller pankreas (GEP-NET), och en planerad fas 2/3-studie för behandling av patienter med polycystisk leversjukdom (PLD). Därutöver är vi på väg att slutföra en fas 1-studie för att brygga över mellan CAM2029 förfylld spruta och vår nyutvecklade injektionspenna, som nu introduceras i samtliga pågående fas 3-program för CAM2029.

Under perioden fortsatte rekrytering och behandling av patienter i våra akromegalistudier och vi beräknar rapportera övergripande resultat under H2 2022. Därutöver har vi nyligen initierat en randomiserad, aktivkontrollerad studie av CAM2029 för behandling av patienter med GEP-NET. Studien som fått namnet SORENTO har som målsättning att påvisa förbättrad progressionsfri överlevnad vid behandling med CAM2029 jämfört med medicinsk standardbehandling med första generationens långtidsverkande somatostatinanaloger.<sup>7</sup> Studien beräknas inkludera drygt 300 patienter med avancerade och väldifferentierade tumörer vid totalt cirka 90 kliniska sites i Nordamerika och Europa. Screening av patienter har påbörjats och studien beräknas fullrekryterats under 2022. Övergripande resultat avseende primära och sekundära utfallsmått på effekt och säkerhet väntas komma under 2024.

**”Vi ser fram emot ett positivt besked från FDA och att vår licenspartner Braeburn inom kort kan lansera Brixadi i USA”**

CAM2029 utvecklas också för behandling av PLD som är en sällsynt sjukdom orsakad av bildningen av multipla cystor i levern, vilket kan leda till svåra symtom och minskad livskvalitet och där det finns ett stort medicinskt behov och ingen godkänd läkemedelsbehandling. Under perioden beviljade FDA CAM2029 sällsynt läkemedelsstatus för PLD samt också godkännande för start av en registreringsgrundande fas 2/3-studie, med planerad start efter årsskiftet. Som en del av förberedelserna har vi, baserat på input från FDA, utvecklat ett nytt verktyg för att kunna mäta patientrapporterade behandlingsresultat som kommer introduceras i den kliniska studien.

### Fas 3-studier av setmelanotid veckodepå i patienter med genetisk fetmasjukdom

Samarbetet med Rhythm fortskrider enligt plan med målet att dokumentera och registrera vår veckodepåberedning av setmelanotide (CAM4072) för behandling av olika genetiskt betingade fetmasjukdomar, däribland Bardet-Biedls syndrom (BBS), som kännetecknas av övervikt, synnedsättning och annan morbiditet. Rhythm har annonserat att de planerar starta två randomiserade fas 3-studier av CAM4072 för behandling av BBS – en studie i patienter som tidigare behandlats med dagliga injektioner och en i obehandlade individer. De första patienterna väntas inkluderas innan årsskiftet.

### Goda förutsättningar för fortsatt stark tillväxt och värdeskapande

Camurus hade ett stabilt tredje kvartal med fortsatta framsteg i utvecklingsportföljen, tvåsiffrig försäljningstillväxt och stark resultatutveckling. Vi avslutade kvartalet med bibehållen stark kassa och goda förutsättningar att genomföra vår långsiktiga strategi för tillväxt och marknadsexpansion, ta

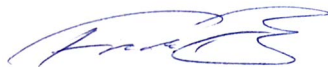
nya produktkandidater till marknaden, och förväntar oss att uppnå lönsamhet från 2022.

Sedan 2019 har vi framgångsrikt lanserat vårt första läkemedel Buvidal runtom i Europa och Australien, stärkt den vetenskapliga evidensbasen samt byggt en effektiv kommersiell infrastruktur bestående av engagerade och kunniga medarbetare med stark förankring i våra värderingar och med förbättrade behandlingsresultat och patienters ökade livskvalitet i tydligt fokus.

Under kvartalet har vi välkomnat många nya kvalificerade medarbetare till Camurus, inklusive till våra kommersiella och medicinska team, samt rekryterat en ny chef för global market access. Vi aviserade att vår CFO Eva Pinotti-Lindqvist efter sju framgångsrika år i bolaget beslutat lämna sin tjänst efter överlämnande till en ny CFO. Efter perioden kunde vi i oktober meddela att Jon U. Garay Alonso tillträder som CFO och medlem av Camurus ledningsgrupp den 1 februari 2022.

Vi står väl förberedda när vi går in i nästa fas av Camurus utveckling, med tydligt fokus på tillväxt och internationell expansion, nya godkännanden och produktlanseringar inom smärta och sällsynta sjukdomar, samt en ökad aktivitet inom affärsutveckling.

Vid sidan om våra egna aktiviteter ser vi i närtid fram emot nya framsteg i våra partnerskap, med ett slutligt godkännande och Braeburns lansering av Brixadi i USA som förväntade höjdpunkter.



Fredrik Tiberg  
Vd och koncernchef

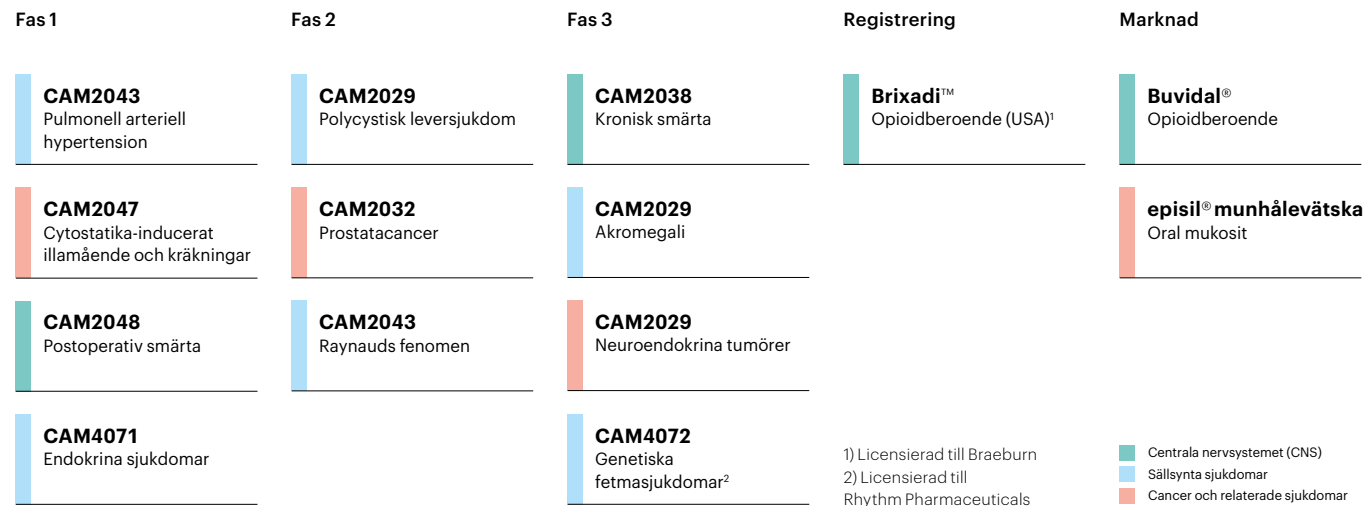
**“Goda förutsättningar att genomföra vår långsiktiga strategi för tillväxt och marknadsexpansion”**

#### Referenser

1. Barnett A., *et al.* Tracing the affordances of long-acting injectable depot buprenorphine: A qualitative study of patients' experiences in Australia. *Drug Alcohol Depend.* 227: 108959, 2021.
2. Soyka M., *et al.* Transition from methadone to subcutaneous buprenorphine depot in patients with opioid use disorder in custodial setting - a case series. *Am J Drug Alcohol Abuse.* 47: 599-604, 2021.
3. Seval N., *et al.* Design and methods of a multi-site randomized controlled trial of an integrated care model of long-acting injectable buprenorphine with infectious disease treatment among persons hospitalized with infections and opioid use disorder. *Contemp Clin Trials.* 2021; 105:106394.
4. Gordon MS, *et al.* A clinical protocol of a comparative effectiveness trial of extended-release naltrexone versus extended-release buprenorphine with individuals leaving jail. *J Subst Abuse Treat.* 128:108241, 2021.
5. D'Onofrio G., *et al.* The design and conduct of a randomized clinical trial comparing emergency department initiation of sublingual versus a 7-day extended-release injection formulation of buprenorphine for opioid use disorder: Project ED Innovation. *Contemp Clin Trials.* 104: 106359, 2021
6. Winhusen T., *et al.* Medication treatment for opioid use disorder in expectant mothers (MOMs): Design considerations for a pragmatic randomized trial comparing extended-release and daily buprenorphine formulations. *Contemp Clin Trials.* 93:106014, 2020.
7. A Trial to Assess Efficacy and Safety of Octreotide Subcutaneous Depot in Patients With GEP-NET (SORENTO). [www.clinicaltrials.gov/NCT05050942](http://www.clinicaltrials.gov/NCT05050942).

# Produkter och utvecklingsportfölj

Camurus har en bred och diversifierad produkt- och utvecklingsportfölj bestående av innovativa läkemedel från tidig utveckling till registrering och marknad. För utveckling av nya läkemedelskandidater kombinerar vi vår långtidsverkande injektionsteknologi, FluidCrystal®, med aktiva substanser med kliniskt dokumenterad effekt och säkerhetsprofil. Därigenom kan nya patentskyddade läkemedel med förbättrade egenskaper och behandlingsresultat utvecklas både på kortare tid och till en lägre kostnad och risk jämfört med utveckling av helt nya läkemedel. Målet är att utveckla och erbjuda läkemedel som kan göra verklig skillnad för patienter, vårdgivare och samhälle och bidrar till väsentligt förbättrade behandlingsresultat, ökad livskvalitet och effektiv resursanvändning. Fokus är sjukdomsområdena i) centrala nervsystemet (CNS), ii) sällsynta sjukdomar och iii) cancer och relaterade sjukdomar.



# Godkända läkemedel

## Buvidal® – Opioidberoende

Opioidberoende är ett allvarligt, kroniskt sjukdomstillstånd som kännetecknas av frekventa återfall och är ett växande globalt hälsoproblem. Behandlingen utgörs ofta av daglig medicinering med buprenorfin eller metadon, som är effektiv men förknippad med begränsad behandlingsföljsamhet, risk för läkemedelsläckage, missbruk, överdoser och oavsiktlig exponering mot minderåriga.

Buvidal (burprenorfin) injektionsvätska, depålösning, används för att behandla opioidberoende hos vuxna och ungdomar som är 16 år eller äldre, som även får medicinskt, socialt och psykologiskt stöd. Den långtidsverkande subkutana behandlingen finns tillgänglig som vecko- som månadsprodukter samt i flera dosstyrkor, vilket gör att behandlingen kan anpassas till patientens individuella behov och livssituation. Buvidal är både snabb- och långtidsverkande och dämpar effektivt abstinenssymptom och drogbegär hos patienter samt blockerar den upplevda effekten av andra opioider, vilket också kan ge skydd mot överdos.

Det omfattande kliniska utvecklingsprogrammet som ledde fram till marknads-godkännande visade på en statistiskt förbättrad behandlingseffekt med Buvidal jämfört med dagligt administrerat sublinguallt buprenorfin samt en gynnsam säkerhetsprofil. Kliniska studier har också visat på en hög patienttillfredsställelse, retention och en bra säkerhetsprofil generellt jämförbar med den etablerade profilen för buprenorfinprodukter, med undantag för milda till måttliga, övergående reaktioner vid injektionsstället.



## STATUS KVARTAL 3

Den vetenskapliga evidensbasen för Buvidal har fortsatt att växa med ny publikation som rapporterat positiva kvalitativa behandlingsresultat med Buvidal från den randomiserade DEBUT-studien i Australien. Publikationen lyfter fram flera fördelar med Buvidal som minskat stigma för patienter och ökat deltagande i strukturerade aktiviteter, till exempel arbete och resor.<sup>1</sup> Studien visade också på tids- och kostnadsbesparingar vid behandling med Buvidal jämfört med daglig dosering.<sup>1</sup> En ny studie från Tyskland visade på möjligheten att överföra patienter från metadon till Buvidal.<sup>2</sup> Antalet patienter som behandlas med Buvidal fortsatte att växa och nya lanseringar har påbörjats i Frankrike och Slovenien under tredje kvartalet. I USA är den uppdaterade ansökan om marknads-godkännande för Brixadi™\* (buprenorfin) vecko- och månadsdepåer under granskning av FDA med ett datum för godkännandebeslut (PDUFA-datum) aviserat till 15 december 2021.

\* Brixadi™ är det amerikanska varumärket för Camurus produkt Buvidal®

### Referenser

1. Barnett A., et al. Tracing the affordances of long-acting injectable depot buprenorphine: A qualitative study of patients' experiences in Australia. *Drug and Alcohol Dependence*. 227: 108959, 2021. <https://doi.org/10.1016/j.drugalcdep.2021.108959>
2. Soyka M., et al. Transition from methadone to subcutaneous buprenorphine depot in patients with opioid use disorder in custodial setting - a case series. *Am J Drug Alcohol Abuse*. 47: 599-604, 2021.



# Produktkandidater

## CAM2038 – Kronisk smärta

CAM2038 utvecklas med målet att ge patienter effektiv smärtlindring dygnet runt. Vidare kan CAM2038 minska risk för andningsdepression och fatala överdoser, vilka är förknippade med fulla  $\mu$ -opioid-agonister, samtidigt som den skyddar mot missbruk, felanvändning och läkemedelsläckage. 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 där studien mötte både det primära och det första sekundära effektmåttet. I den påföljande långtidssäkerhetsstudien inkluderades också patienter med andra kroniska smärttillstånd. Resultaten visar även att säkerhetsprofilen för CAM2038 liknar den kända säkerhetsprofilen för buprenorfin och inga oväntade biverkningar observerades.

### STATUS KVARTAL 3

Under kvartalet fortsatte arbetet med utvecklingen av en regulatorisk ansökan till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för att utöka den nuvarande indikationen för Buvidal till att inkludera behandling av kronisk smärta. Ansökan om marknadsföringstillstånd väntas skickas in under fjärde kvartalet 2021.

## CAM2029 – Akromegali, NET och PLD

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av oktreetid under utveckling för behandling av tre sällsynta sjukdomar: akromegali, neuroendokrina tumörer (NET) och polycystisk leversjukdom (PLD). CAM2029 ger väsentligt förbättrad biotillgänglighet och exponering av oktreetid, med ytterligare möjlighet till förbättrad behandlingseffekt jämfört med nu marknadsledande produkter. CAM2029 utvecklas



för att möjliggöra enkel självadministrering med hjälp av en förfylld spruta med automatiskt nålskydd eller en förfylld injektionspenna.

CAM2029 har framgångsrikt utvärderats i fyra fas 1- och 2-studier, både i patienter med akromegali och NET samt friska frivilliga försökspersoner. För närvarande pågår två registreringsgrundande fas 3-studier av CAM2029 i patienter med akromegali och ytterligare en fas 3-studie för behandling av neuroendokrina tumörer har nyligen initierats.

### STATUS KVARTAL 3

Rekrytering och behandling av patienter fortskred i två pågående fas 3-studier av CAM2029 för behandling av akromegali. Övergripande resultat avseende effekt och säkerhet väntas under andra halvåret 2022.

Under perioden påbörjades en ny randomiserad, aktivkontrollerad studie av CAM2029, SORENTO, i patienter med neuroendokrina tumörer lokaliserade i mag-tarmkanalen eller pankreas (GEP-NET). Studien, som beräknas omfatta drygt 300 patienter fördelade på cirka 90 kliniska siter i Nordamerika och Europa har som syfte att påvisa statistiskt förbättrad progressionsfri överlevnad vid behandling med CAM2029 jämfört med nuvarande medicinsk standardbehandling.

Vidare beviljade FDA under kvartalet sär läkemedelsstatus (orphan drug designation) i USA för CAM2029 för behandling av polycystisk leversjukdom (PLD). Tidigare i år erhöll Camurus tillstånd (safe-to-proceed-letter) från FDA att starta en registreringsgrundande fas 2/3-studie. Förberedelser pågår inför en planerad studiestart efter årsskiftet.





## CAM2043 – Pulmonell arteriell hypertension och Raynauds fenomen

CAM2043 är en långtidsverkande subkutan treprostini-formulering som utvecklas som ett patientvänligt behandlingsalternativ för patienter med pulmonell arteriell hypertension (PAH) samt för behandling av Raynauds fenomen (RP). Utöver att erbjuda mindre frekvent dosering och undvika behovet av kontinuerlig infusion, 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 3

Den pågående explorativa fas 2-studien av CAM2043 för behandling av sekundärt Raynauds fenomen har ytterligare försenats i Storbritannien på grund av pandemin. Studien beräknas avslutas under första halvåret 2022.

## CAM4072 – Genetiska fetmasjukdomar

CAM4072 är en veckodepå av setmelanotid, en MC4-agonist som utvecklas tillsammans vår partner Rhythm Pharmaceuticals för behandling av flera sällsynta genetiskt betingade fetmasjukdomar. Under sommaren 2020 meddelades positiva resultat från en fas 2-studie av CAM4072. Studieresultaten i friska frivilliga försökspersoner med grav fetmasjukdom visade att behandlingseffekten med veckoprodukten är likvärdig med den som uppnås med dagliga injektioner av setmelanotid.

Rhythms korttidsverkande formulering av setmelanotid, Imcivree™, godkändes i slutet av november 2020 av FDA för behandling av genetisk betingad fetma kopplad till brist av proopiomelanokortin (POMC), proproteinkonvertas subtilisin/kexin typ 1 (PCSK1) eller leptinreceptor (LEPR). Detta följdes av ett godkännande i EU i juli 2021.

### STATUS KVARTAL 3

Rhythm har annonserat att de planerar starta två registreringsgrundande fas 3-studier för CAM4072 under andra halvåret 2021. Den ena studien inkluderar patienter med POMC-, PCSK1-, LEPR-brist, eller Bardet-Biedl syndrom (BBS) som överförs från behandling med dagliga setmelanotid injektioner. Den andra fas 3-studien kommer inkluderar naiva, tidigare obehandlade, patienter med BBS.

## CAM2032 – Prostatacancer

CAM2032 är en långtidsverkande produktkandidat med leuproolid för behandling av prostatacancer. Produkten utvecklas för administrering av patienten själv och har framgångsrikt utvärderats i två avslutade fas 2-studier i patienter med prostatacancer. Endometriosis och tidig pubertet är exempel på möjliga tilläggsindikationer för CAM2032. Diskussioner med möjlig partner för vidareutveckling av produkten pågår.

## CAM2047 – Cytostatika-inducerat illamående och kräkningar

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. CAM2047 har utvärderats med positiva resultat i en avslutad fas 1-studie.

## CAM2048 – Postoperativ smärta

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 avslutad fas 1-studie.

## CAM4071 – Endokrina sjukdomar

CAM4071 är en långtidsverkande formulering av pasireotid, en substans för närvarande godkänd för behandling av Cushings syndrom och akromegali som andrahandsbehandling. CAM4071 har studerats i en avslutad doseskalering fas 1-studie som undersökte farmakokinetik, farmakodynamik och säkerhet i friska frivilliga studiedeltagare. Planering för fortsatt utveckling av produkten pågår.

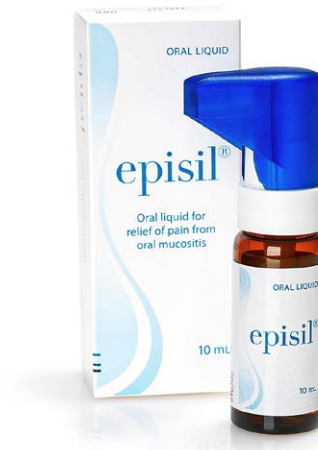
# Medicinteknisk produkt

## episil® – Oral mukositis

episil munhålevätska används för 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 munhålans 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 och Storbritannien och av distributionspartners i övriga länder såsom Japan, Kina, Sydkorea och Australien.

Tidigare i år inkluderades episil i de första riktlinjerna för behandling av oral mukositis i Kina. I riktlinjerna, som är utvecklade av Chinese Society of Clinical Oncology (CSCO), rekommenderas episil som standardbehandling för oral mukositis.





## Finansiell information

## Intäkter

Intäkterna under kvartalet uppgick till 154,0 (100,3) MSEK, en ökning med 54 procent (54 procent vid CER<sup>1)</sup>.

Produktförsäljningen blev 152,0 (94,3) MSEK, vilket motsvarar en ökning om 61 procent (62 procent vid CER) jämfört med tredje kvartalet 2020 och 11 procent (12 procent vid CER) jämfört med föregående kvartal.

Under januari-september uppgick intäkterna till 417,8 (230,4) MSEK, en ökning med 81 procent jämfört med motsvarande period 2020. Produktförsäljningen var 412,9 (218,6) MSEK, en ökning om 89 procent. För mer information se not 4.

## Rörelseresultat

Marknads- och försäljningskostnader uppgick till 50,6 (42,0) MSEK, och för januari-september 150,5 (126,1) MSEK och är främst kopplade till lanseringar och produktförsäljning av Buvidal® i Europa och Australien samt expansion till nya marknader.

Administrationskostnaderna för kvartalet blev 5,3 (24,2) MSEK och för januari-september 21,3 (40,6) MSEK. Skillnaden jämfört med förra året är främst kopplad till legala kostnader för den då pågående skiljedomsprocessen i England.

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 83,5 (47,1) MSEK i kvartalet och för januari-september till 282,4 (166,0) MSEK. Ökningen jämfört med föregående år är främst kopplad till de fortsatta framstegen i de tre pågående registreringsgrundande programmen för CAM2029 inom akromegali, neuroendokrina tumörer och polycystisk leversjukdom.

Som ett resultat av ökade intäkter förbättrades rörelseresultatet för kvartalet med 73 procent och blev -6,3 (-23,4) MSEK. För perioden januari-september blev rörelseresultatet -92,4 (-123,6) MSEK, en förbättring om 25 procent.

## Finansnetto och skatt

Finansnetto i perioden uppgick till -0,3 (-0,4) MSEK och för januari-september till -0,9 (-1,0) MSEK.

Skatt i kvartalet blev 0,5 (3,5) MSEK, och för perioden januari-september 16,9 (22,9) MSEK, en intäkt som huvudsakligen representerar uppskjuten skatt för periodens redovisade förlust.

## Periodens resultat

Periodens resultat blev -6,2 (-20,3) MSEK och för januari-september -76,4 (-101,8) MSEK. Resultat per aktie, före och efter utspädning, blev -0,11 (-0,38) SEK för kvartalet och för januari-september -1,41 (-1,95) SEK.

## Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet uppgick till -0,5 (-20,8) MSEK och för januari-september -80,5 (-118,2).

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kvartalets kassaflöde med -3,2 (-13,2) MSEK och för januari-september -25,2 (-47,8).

Kassaflödet från investeringsverksamheten i kvartalet blev -0,4 (-0,5) MSEK. För januari-september blev kassaflödet -2,1 (-1,9) MSEK.

Från finansieringsverksamheten uppgick kassaflödet till 7,0 (288,8) MSEK, vilket främst avser betalningar för utnyttjande av teckningsoptioner i TO2018/2021. För januari-september blev kassaflödet 72,3 (286,6) MSEK, vilket är hänförligt till både utnyttjande av teckningsoptioner i TO2018/2021, men även betalningar för utnyttjande av teckningsoptioner i TO2017/2020 i december 2020, som kom bolaget tillhanda under första kvartalet 2021.

1) Till fasta växelkurser i januari 2021.

### **Finansiell ställning**

Likvida medel per den 30 september 2021 för koncernen uppgick till 426,5 (475,7) MSEK. Inga lån fanns upptagna per den 30 september 2021 och inga lån har tagits upp sedan dess.

Koncernens egna kapital var 827,5 (823,7) MSEK per den 30 september 2021. Skillnaden jämfört med föregående år är kopplad till bolagets resultat, samt utnyttjande av teckningsoptioner i programmen TO2017/2020 och TO2018/2021.

Balansomslutningen för koncernen uppgick till 1 046,0 (989,6) MSEK.

### **Moderbolaget**

Bolagets totala intäkter för kvartalet var 145,9 (100,1) MSEK och för januari-september 399,5 (235,2) MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -9,1 (-22,8) MSEK och för januari-september -85,2 (-108,6) MSEK.

Den 30 september 2021 uppgick moderbolagets egna kapital till 762,6 (770,8) MSEK och balansomslutningen till 926,5 (892,7) MSEK, varav 372,7 (437,4) 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 54 602 227 (53 636 858). Under kvartalet tecknades 63 656 nya aktier genom utnyttjande av teckningsoptioner i programmet TO2018/2021.

Camurus har för närvarande fyra långsiktiga aktierrelaterade incitamentsprogram aktiva som riktar sig till bolagets anställda, tre teckningsoptionsprogram samt ett personaloptionsprogram som lanserades 10 juni 2021. Under kvartalet och för perioden januari-september har 0,7 MSEK respektive 3,2 MSEK efter skatt kostnadsförts för den stay-on bonus som deltagarna erhåller som en del av teckningsoptionsprogrammen. För personaloptionsprogrammet har 5,3 MSEK efter skatt kostnadsförts under kvartalet och under perioden januari-september 6,6 MSEK, utan någon kassaflödespåverkan. För mer information om programmen, se not 2.3.

### Personal

Camurus hade 146 (134) anställda vid periodens slut, varav 83 (77) inom forskning och utveckling samt medical affairs, 48 (45) inom marknad och försäljning samt affärsutveckling, och 14 (11) inom administration. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick till 132 (120) under kvartalet och 129 (117) under januari-september.

### Finansiell utsikt för 2021 reviderad

Vår reviderade finansiella prognos för 2021 förväntas enligt följande (tidigare):

- Produktförsäljning 575 – 595 MSEK, en årlig tillväxt om 78 – 84% (620 - 680 MSEK)
- Total intäkter 600 – 630 MSEK, en årlig tillväxt om 79 – 88% (680 - 750 MSEK)
- Rörelseresultat -120 – -105 MSEK, en årlig tillväxt om 41 – 49% (-120 - 0 MSEK)

Pandemin har fortsatt att påverka vår verksamhet. Den har begränsat direktkontakten med sjukvårdspersonal och andra intressenter och resulterat i försenade pris- och ersättningsbeslut, vilket har negativt påverkat ökningstakten i vår försäljningstillväxt och försenat planerade lansering i flera länder, och att licensintäkterna har fördröjts.

Prognosen exkluderar milstolpesbetalningar relaterade till godkännande av Brixadi™ i USA och baseras på valutakurs i januari 2021.

### Årsstämma 2022

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 12 maj 2022, kl. 17.00 på Elite hotel Ideon, Scheelevägen 27, Ideon Science Park, 223 63 Lund.

### Revision

Denna rapport har översiktligt 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 2021-2022

Presentation Q3 2021	4 november 2021 kl 14.00 CET
Bokslutskommuniké	16 februari 2022
Årsredovisning 2021	6 april 2022
Q1 2022	12 maj 2022
Årsstämma 2022	12 maj 2022 kl. 17.00 CET
Q2 2022	15 juli 2022
Q3 2022	10 november 2022

### 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 3 november 2021

Camurus AB

Styrelsen

**Camurus AB org nr 556667-9105**

---

**Inledning**

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Camurus AB per 30 september 2021 och den nio-månadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

**Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning**

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

**Slutsats**

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

Stockholm den 3 november 2021

PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll  
Auktoriserad revisor  
Huvudansvarig revisor



**KONCERNENS RAPPORT  
ÖVER TOTALRESULTAT**

Belopp i KSEK	Not	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Totala intäkter	4	153 984	100 260	417 776	230 428	335 997
Kostnader för sålda varor		-20 927	-10 645	-57 191	-22 801	-35 284
<b>Bruttovinst</b>		<b>133 057</b>	<b>89 615</b>	<b>360 585</b>	<b>207 627</b>	<b>300 713</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>						
Marknads- och försäljningskostnader		-50 557	-42 023	-150 544	-126 146	-171 821
Administrationskostnader		-5 296	-24 240	-21 310	-40 564	-97 581
Forsknings- och utvecklingskostnader		-83 452	-47 123	-282 400	-166 028	-238 678
Övriga intäkter		214	380	1 245	1 470	2 135
Övriga rörelsekostnader		-271	-	-	-	-
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-6 305</b>	<b>-23 391</b>	<b>-92 424</b>	<b>-123 641</b>	<b>-205 232</b>
Finansiella intäkter		43	42	128	151	194
Finansiella kostnader		-367	-401	-1 029	-1 164	-1 541
<b>Finansiella poster netto</b>		<b>-324</b>	<b>-359</b>	<b>-901</b>	<b>-1 013</b>	<b>-1 347</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-6 629</b>	<b>-23 750</b>	<b>-93 325</b>	<b>-124 654</b>	<b>-206 579</b>
Inkomstskatt	9	462	3 467	16 895	22 859	39 314
<b>Periodens resultat<sup>1)</sup></b>	5	<b>-6 167</b>	<b>-20 283</b>	<b>-76 430</b>	<b>-101 795</b>	<b>-167 265</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>						
Omräkningsdifferenser		95	192	800	-288	-1 390
<b>Totalresultat för perioden</b>		<b>-6 072</b>	<b>-20 091</b>	<b>-75 630</b>	<b>-102 083</b>	<b>-168 655</b>

1) Allt hänförligt till moderbolagets aktieägare.

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

	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,11	-0,38	-1,41	-1,95	-3,18
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,11	-0,38	-1,41	-1,95	-3,18

För mer information om beräkning av resultat per aktie, se not 5.

Bolaget har för närvarande fyra långsiktiga aktierelaterade incitamentsprogram aktiva.

För mer information, se sidan 15, Camurus aktie samt not 2.3.

Belopp i KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Immateriella tillgångar</b>				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten		33 859	36 278	36 597
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Leasingtillgångar		25 468	23 519	25 094
Inventarier		8 620	9 328	8 805
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Uppskjutna skattefordringar	9	327 149	286 932	305 116
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>395 096</b>	<b>356 057</b>	<b>375 612</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror/färdiga varor		55 396	60 333	69 345
Råvaror		49 197	34 207	42 004
<b>Summa varulager</b>		<b>104 593</b>	<b>94 540</b>	<b>111 349</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Kundfordringar		94 947	43 631	52 191
Övriga fordringar		17 361	10 000	35 490
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		7 533	9 666	7 663
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	6	<b>119 841</b>	<b>63 297</b>	<b>95 344</b>
Likvida medel		426 477	475 730	461 793
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>650 911</b>	<b>633 567</b>	<b>668 486</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>1 046 007</b>	<b>989 624</b>	<b>1 044 098</b>

Belopp i KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare</b>				
Aktiekapital		1 365	1 341	1 356
Övrigt tillskjutet kapital		1 852 732	1 706 745	1 797 084
Balanserat resultat inklusive periodens totalresultat		-1 026 629	-884 427	-950 999
<b>Summa eget kapital</b>	10	<b>827 468</b>	<b>823 659</b>	<b>847 441</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Långfristiga skulder</b>				
Leasingskulder		19 892	18 623	20 387
Sociala avgifter personaloptionsprogram		942	-	-
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>20 834</b>	<b>18 623</b>	<b>20 387</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Leverantörsskulder		31 598	28 148	20 712
Leasingskulder		6 556	5 125	5 094
Aktuella skatteskulder		6 258	3 122	2 839
Övriga skulder		16 252	10 353	11 219
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		137 041	100 594	136 406
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	6	<b>197 705</b>	<b>147 342</b>	<b>176 270</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>1 046 007</b>	<b>989 624</b>	<b>1 044 098</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>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		-	-	-102 083	-102 083
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Riktad nyemission		50	299 950	-	300 000
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-14 449	-	-14 449
Utgivande av teckningsoptioner		-	8 558	-	8 558
<b>Utgående balans per 30 september 2020</b>		<b>1 341</b>	<b>1 706 745</b>	<b>-884 427</b>	<b>823 659</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		-	-	-168 655	-168 655
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Riktad nyemission		50	299 950	-	300 000
Utnyttjande av teckningsoptioner		15	91 850	-	91 865
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-16 163	-	-16 163
Utgivande av teckningsoptioner		-	8 761	-	8 761
<b>Utgående balans per 31 december 2020</b>		<b>1 356</b>	<b>1 797 084</b>	<b>-950 999</b>	<b>847 441</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2021</b>		<b>1 356</b>	<b>1 797 084</b>	<b>-950 999</b>	<b>847 441</b>
Totalresultat för perioden		-	-	-75 630	-75 630
<b>Transaktioner med aktieägare</b>					
Utnyttjande av teckningsoptioner		9	49 171	-	49 180
Personaloptionsprogram		-	6 794	-	6 794
Emissionskostnader netto efter uppskjuten skatt		-	-560	-	-560
Utgivande av teckningsoptioner		-	243	-	243
<b>Utgående balans per 30 september 2021</b>	10	<b>1 365</b>	<b>1 852 732</b>	<b>-1 026 629</b>	<b>827 468</b>

**KONCERNENS RAPPORT  
ÖVER KASSAFLÖDEN**

Belopp i KSEK	Not	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>						
Rörelseresultat före finansiella poster		-6 305	-23 391	-92 424	-123 641	-205 232
Justering för poster som ej ingår i kassaflödet	8	9 530	3 409	17 149	8 463	11 551
Erhållen ränta		43	42	128	151	194
Betald ränta		-367	-401	-1 029	-1 164	-1 541
Betald inkomstskatt		-3 391	-448	-4 295	-2 023	-3 580
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet</b>		<b>-490</b>	<b>-20 789</b>	<b>-80 471</b>	<b>-118 214</b>	<b>-198 608</b>
<b>Ökning/minskning av rörelsekapital</b>						
Ökning/minskning varulager		1 287	-12 287	6 756	-61 448	-78 257
Ökning/minskning kundfordringar		7 027	2 807	-42 756	-8 840	-17 400
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		100	2 650	-9 168	-6 603	-2 663
Ökning/minskning leverantörsskulder		-5	-3 218	10 886	10 761	3 325
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		-11 637	-3 181	9 087	18 376	54 771
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>		<b>-3 228</b>	<b>-13 229</b>	<b>-25 195</b>	<b>-47 754</b>	<b>-40 224</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-3 718</b>	<b>-34 018</b>	<b>-105 666</b>	<b>-165 968</b>	<b>-238 832</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>						
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		164	-433	-132	-1 085	-2 358
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-600	-108	-1 918	-766	-968
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-436</b>	<b>-541</b>	<b>-2 050</b>	<b>-1 851</b>	<b>-3 326</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>						
Amortering av leasingskuld		-1 290	-1 403	-3 841	-3 584	-4 782
Nyemission efter emissionskostnader		8 288	281 616	75 905	281 616	343 873
Utgivande av teckningsoptioner		-	8 586	243	8 558	8 761
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>6 998</b>	<b>288 799</b>	<b>72 307</b>	<b>286 590</b>	<b>347 852</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>2 844</b>	<b>254 240</b>	<b>-35 409</b>	<b>118 771</b>	<b>105 694</b>
Likvida medel vid periodens början		421 894	222 004	461 793	358 744	358 744
Omräkningsdifferens i kassaflöde och likvida medel		1 739	-514	93	-1 785	-2 645
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>426 477</b>	<b>475 730</b>	<b>426 477</b>	<b>475 730</b>	<b>461 793</b>

Belopp i KSEK	Not	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Totala intäkter		145 908	100 075	399 452	235 236	337 004
Kostnader för sålda varor		-19 646	-12 823	-50 861	-29 274	-42 107
<b>Bruttovinst</b>		<b>126 262</b>	<b>87 252</b>	<b>348 591</b>	<b>205 962</b>	<b>294 897</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>						
Marknads- och försäljningskostnader		-50 626	-46 079	-158 824	-138 787	-186 937
Administrationskostnader		-5 382	-24 127	-21 489	-40 447	-97 946
Forsknings- och utvecklingskostnader		-81 196	-44 557	-275 804	-162 011	-232 394
Övriga rörelseintäkter		-	206	1 077	553	1 037
Övriga rörelsekostnader		-115	-	-	-	-
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-11 057</b>	<b>-27 305</b>	<b>-106 449</b>	<b>-134 730</b>	<b>-221 343</b>
Ränteintäkter och liknande poster		43	42	128	151	193
Räntekostnader och liknande poster		-4	-3	-29	-14	-15
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-11 018</b>	<b>-27 266</b>	<b>-106 350</b>	<b>-134 593</b>	<b>-221 165</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-11 018</b>	<b>-27 266</b>	<b>-106 350</b>	<b>-134 593</b>	<b>-221 165</b>
Skatt på periodens resultat	9	1 885	4 438	21 156	26 002	43 543
<b>Periodens resultat</b>		<b>-9 133</b>	<b>-22 828</b>	<b>-85 194</b>	<b>-108 591</b>	<b>-177 622</b>

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

Belopp i KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<b>Materiella anläggningstillgångar</b>				
Inventarier		8 504	9 166	8 661
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>				
Andelar i koncernföretag		5 471	2 577	2 577
Uppskjuten skattefordran	9	334 395	295 088	313 096
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>348 370</b>	<b>306 831</b>	<b>324 334</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<b>Varulager</b>				
Handelsvaror/färdiga varor		47 293	50 631	58 947
Råvaror		49 197	34 207	42 004
<b>Summa varulager</b>		<b>96 490</b>	<b>84 838</b>	<b>100 951</b>
<b>Kortfristiga fordringar</b>				
Fordringar dotterbolag		19 086	14 308	10 256
Kundfordringar		72 313	31 849	36 247
Övriga fordringar		8 820	7 017	32 413
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		8 763	10 426	8 663
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>108 982</b>	<b>63 600</b>	<b>87 579</b>
Kassa och bank		372 677	437 413	429 290
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>578 149</b>	<b>585 851</b>	<b>617 820</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>926 519</b>	<b>892 682</b>	<b>942 154</b>

Belopp i KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>EGET KAPITAL</b>				
<b>Bundet eget kapital</b>				
Aktiekapital (54 602 227 st aktier)		1 365	1 341	1 356
Reservfond		11 327	11 327	11 327
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>12 692</b>	<b>12 668</b>	<b>12 683</b>
<b>Fritt eget kapital</b>				
Balanserat resultat		-984 054	-806 432	-806 432
Överkursfond		1 819 118	1 673 131	1 763 470
Periodens resultat		-85 194	-108 591	-177 622
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>749 870</b>	<b>758 108</b>	<b>779 416</b>
<b>Summa eget kapital</b>	10	<b>762 562</b>	<b>770 776</b>	<b>792 099</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
Sociala avgifter personaloptionsprogram		727	-	-
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>1 299</b>	<b>572</b>	<b>572</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Leverantörsskulder		26 046	24 661	16 628
Övriga skulder		11 765	6 341	6 120
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		121 361	86 846	123 249
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>159 172</b>	<b>117 848</b>	<b>145 997</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>926 519</b>	<b>892 682</b>	<b>942 154</b>

Nyckeltal, MSEK	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Totala intäkter	154	100	418	230	336
Rörelsekostnader	-139	-113	-454	-333	-508
Rörelseresultat	-6	-23	-92	-124	-205
Periodens resultat	-6	-20	-76	-102	-167
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4	-34	-106	-166	-239
Likvida medel	426	476	426	476	462
Eget kapital	827	824	827	824	847
Soliditet i koncernen, procent	79%	83%	79%	83%	81%
Balansomslutning	1 046	990	1 046	990	1 044
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	54 558 321	53 593 380	54 381 989	52 293 792	52 678 479
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	56 709 939	55 581 429	56 082 965	54 240 112	54 615 059
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,11	-0,38	-1,41	-1,95	-3,18
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,11	-0,38	-1,41	-1,95	-3,18
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK	15,17	15,37	15,22	15,75	16,09
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	14,59	14,82	14,75	15,19	15,52
Antal anställda, vid periodens slut	146	134	146	134	134
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	83	77	83	77	77
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader	60%	42%	62%	50%	47%

**Likvida medel** Kassa och banktillgodohavanden

**Soliditet, procent** 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, SEK** Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal utestående aktier före utspädning

**Resultat per aktie efter utspädning, SEK** Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning

**Eget kapital per aktie före utspädning, SEK** Eget kapital dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier vid periodens slut före utspädning

**Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK** 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)



## 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 tredje kvartalet 2021 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 desamma 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 2020, se [camurus.com/investerare/](http://camurus.com/investerare/) Finansiella Rapporter. Från och med kvartalsrapporten för andra kvartalet 2021 tillämpas IFRS 2 för personaloptionsprogrammet som årsstämman beslutade om 6 maj 2021, se not 2.3.

## 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.

### 2.1.2 Derivat

Derivat redovisas i balansräkningen på affärsdagen och värderas till verkligt värde, både initialt och vid efterföljande omvärderingar i slutet av varje rapportperiod. Koncernen tillämpar inte säkringsredovisning och alla förändringar i verkligt värde av derivatinstrument redovisas direkt i resultaträkningen på raden Övriga intäkter eller Övriga rörelsekostnader. I balansräkningen redovisas derivat på raden Övriga fordringar och Övriga skulder.

## 2.2 MODERFÖRETAGETS REDOVISNINGSPRINCIPER

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

### Internt upparbetade immateriella tillgångar

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

### Andelar i dotterföretag

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

## Koncernbidrag

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

## Finansiella instrument

IFRS 9, finansiella instrument, hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder och tillämpas med de undantag som RFR 2 medger, dvs till upplupet anskaffningsvärde.

Derivat med negativt verkligt värde redovisas i balansräkningen på raden Övriga skulder och förändringar i verkligt värde av derivatinstrument redovisas direkt i resultaträkningen på raden Övriga intäkter eller Övriga rörelsekostnader. Derivat med positivt verkligt värde redovisas till det lägsta av anskaffningsvärde och verkligt värde.

## 2.3 LÅNGSIKTIGT INCITAMENTSPROGRAM

### 2.3.1 Teckningsoptionsprogram

Camurus har tre teckningsoptionsprogram aktiva som riktar sig till bolagets anställda. Programmen antogs av Årsstämman 2018, 2019 samt 2020.

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.

### 2.3.2 Personaloptionsprogram

Vid årsstämman 6 maj 2021 beslutade aktieägarna att införa Incitamentsprogram 2021/2024 baserat på personaloptioner för bolagets anställda. Optionerna som tilldelas anställda vederlagsfritt har en löptid på cirka 3 år räknat från tilldelnings-

dagen. När optionerna tjänats in kan de lösas in under perioden 1 juni – 16 december 2024 (utnyttjandeperioden) förutsatt att deltagaren fortfarande är anställd. Varje intjänad option ger innehavaren rätt att förvärva en aktie i Camurus till lösenpris motsvarande 130 procent av den volymvägda genomsnittskursen för bolagets aktie på Nasdaq Stockholm under de tio handelsdagarna som följde närmast efter bolagets årsstämma 2021 och aktiekursen fastställdes till 263,50 kronor. Incitamentsprogrammet omfattar maximalt 1 215 500 personaloptioner.

Verkligt värde på den tjänstgöring som berättigar till tilldelning av optioner genom programmet redovisas som en personalkostnad med en motsvarande ökning i eget kapital. Det totala beloppet att kostnadsföra baseras på det verkliga värdet på de personaloptioner som tilldelas inklusive aktiemålkurs, och att den anställda kvarstår i bolagets tjänst under utnyttjandeperioden. Den totala kostnaden redovisas över intjänandeperioden. Vid varje rapportperiods slut omprövar bolaget sina bedömningar av hur många optioner som förväntas bli intjänade och skillnaden redovisas i resultaträkningen och motsvarande justering görs i eget kapital. Som underlag för avsättning av sociala avgifter görs kontinuerligt en omvärdering av verkligt värde för de vid varje rapportperiods slut intjänade personaloptionerna. Sociala avgifter redovisas som personalkostnad och motsvarande avsättning görs under lång- eller kortfristiga skulder beroende på återstående löptid.

I juni tilldelades totalt 1 069 150 personaloptioner varav till vd 60 000, övriga ledande befattningshavare 225 000 och övrig personal 784 150 stycken.

### Beräkning av verkligt värde på personaloptionsprogram

Verkligt värde för optionen vid implementering av programmet har beräknats med hjälp av Black & Scholes värderingsmodell som tar hänsyn till lösenpris, optionens löptid, aktiepris på tilldelningsdagen och förväntad volatilitet i aktiepris och riskfri ränta för optionens löptid. Personaloptionens verkliga värde bestämdes till 61.18 kr i samband med implementering av programmet den 10 juni 2021.

För ytterligare information kring detta program se protokoll från årsstämman 2021 publicerat på bolagets hemsida, [www.camurus.com](http://www.camurus.com).

**Sammanställning pågående incitamentsprogram (antal aktier)**

Nedan följer en sammanställning över totalt antal aktier som tilldelade tecknings- och personaloptioner kan komma att berättiga till per den 30 september 2021. Fullt utnyttjande av tilldelade teckningsoptioner och personaloptioner per 30 september 2021 motsvarande sammanlagt 2 107 712 aktier skulle medföra en utspädning av aktieägare med 3,86 procent. Om beslutade, men ej tilldelade personaloptioner, ytterligare totalt 146 350, fullt utnyttjas skulle det medföra en total utspädning av aktieägare med 4,13 procent.

Förändring i utestående incitamentsprogram	Antal aktier som tecknings- och personaloptioner berättigar till
<b>Per 1 januari 2021</b>	<b>1 404 599</b>
<b>Tilldelade instrument</b>	
TO2020/2023	1 000
Incitamentsprogram 2021/2024	1 069 150
<b>Utnyttjade instrument</b>	
TO2018/2021	-303 381
<b>Per 30 juni 2021</b>	<b>2 171 368</b>
<b>Förändring under tredje kvartalet</b>	
<b>Utnyttjade instrument</b>	
TO2018/2021	-63 656
<b>Total förändring</b>	<b>-63 656</b>
<b>Antalet aktier som tilldelade optioner kan berättiga till 30 september 2021</b>	<b>2 107 712</b>

Program	Antalet aktier tecknade optioner berättigar till	Potentiell utspädningseffekt för antalet tecknade optioner	Teckningsperiod	Teckningskurs i kr för teckning av aktier vid utnyttjande av optionerna	Verkligt värde <sup>3)</sup>	Antalet anställda som deltar per program
TO2018/2021	240 528 <sup>1,2)</sup>	0,44% <sup>1,2)</sup>	15 maj 2021- 15 dec 2021	133,40 <sup>1)</sup>	14 maj 2018: 12,83 kr 20 aug 2018: 9,94 kr	46
TO2019/2022	597 459 <sup>2)</sup>	1,09% <sup>2)</sup>	15 maj 2022- 15 dec 2022	98,90	3 jun 2019: 11,10 kr	63
TO2020/2023	200 575 <sup>2)</sup>	0,37% <sup>2)</sup>	15 maj 2023- 15 dec 2023	169,50	17 aug 2020: 44,70 kr 14 dec 2020: 50,70 kr 10 mar 2021: 75,50 kr	40
EO2021/2024	1 069 150	1,96%	1 juni 2024- 16 dec 2024	263,50	10 jun 2021: 61,18 kr	129
<b>Summa</b>	<b>2 107 712</b>	<b>3,86%</b>				

1) Efter omräkning av TO2018/2021 (efter utnyttjande i maj och augusti 2021) som enligt villkoren för programmen påkallades med anledning av företrädesemissionen som genomfördes i mars 2019. Före omräkning var totala antalet 2 087 851, motsvarande en utspädningseffekt om 3,82 procent.

2) Ingen ytterligare tilldelning kan ske.

3) Verkligt värde på optionerna har bedömts med hjälp av Black & Scholes modell. 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 effekterrelaterade risker som kan uppstå i kliniska studier, regulatoriska risker relaterade till ansökningar om godkännande av kliniska studier samt marknadsgodkännande, kommersiella risker relaterade till försäljning av egna och konkurrerande produkter och deras utveckling på marknaden, samt IP-risker relaterade till godkännande av patentsökningar och upprättande av patent. Därutöver föreligger risker relaterade till Camurus partners utveckling, strategi och ledningsbeslut. Det finns också en risk att meningsskiljaktigheter kommer att uppstå mellan Camurus och dess partners eller att sådana partners inte uppfyller sina avtalsenliga åtaganden.

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, NOK, SEK och USD. Per 30 september 2021 har Camurus hanterat del av risken med valutaterminer.

Koncernen redovisar en uppskjuten skattefordran om 327,1 MSEK per 30 september 2021. 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 behan-

dlingsresultat 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 och Australiensiska TGA's godkännanden av Buvidal® för behandling av opioidberoende i november 2018 samt lansering och pågående försäljning av Buvidal i EU och Australien, ser bolaget som ytterligare validering av FluidCrystal injektionsdepå, och är händelser som bekräftar de sannolikhetsbedömningarna bolaget gjort vid beräkningen av den uppskjutna skattefordringens storlek. Att vår partner Braeburn erhöll ett Complete Response Letter av FDA för Brixadi™ i USA i december 2020 innebär inte någon ändrad bedömning. Under andra kvartalet 2021 lämnade Braeburn in uppdaterad ansökan om marknadsgodkännande till FDA som aviserade att måldatum för beslut satts till den 15 december 2021.

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 2020 (förvaltningsberättelsen).

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av delårsrapporten för andra kvartalet 2021.

## 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	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	1 951	1 639	4 847	7 375	9 036
Licensintäkter och milstolpesersättningar	–	4 365	–	4 428	4 428
Produktförsäljning <sup>1)</sup>	152 033	94 256	412 929	218 625	322 533
<b>Summa</b>	<b>153 984</b>	<b>100 260</b>	<b>417 776</b>	<b>230 428</b>	<b>335 997</b>

1) Avser försäljning av Buvidal och episil

Intäkter fördelade per geografiskt område	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Europa (varav Sverige)	91 679 (9 726)	60 512 (3 486)	252 182 (26 611)	142 758 (8 713)	205 768 (14 389)
Nordamerika	1 041	6 008	2 331	11 729	13 224
Asien inklusive Oceanien	61 264	33 740	163 263	75 941	117 005
<b>Summa</b>	<b>153 984</b>	<b>100 260</b>	<b>417 776</b>	<b>230 428</b>	<b>335 997</b>

Intäkter under kvartalet om cirka 60,9 (31,1) MSEK avser en enskild extern kund.

Av koncernens anläggningstillgångar finns 99,8 procent (99,8 procent) 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 tecknings- och personaloptioner. För dessa 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 optioner. Det antal aktier som beräknas enligt ovan jämförs med det antal aktier som skulle ha utfärdats under antagande att optionerna utnyttjats.

KSEK	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
<b>Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare</b>	<b>-6 167</b>	<b>-20 283</b>	<b>-76 430</b>	<b>-101 795</b>	<b>-167 265</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>54 558</b>	<b>53 593</b>	<b>54 382</b>	<b>52 294</b>	<b>52 678</b>

KSEK	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
<b>Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare</b>	<b>-6 167</b>	<b>-20 283</b>	<b>-76 430</b>	<b>-101 795</b>	<b>-167 265</b>
<b>Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)</b>	<b>54 558</b>	<b>53 593</b>	<b>54 382</b>	<b>52 294</b>	<b>52 678</b>
Justering för tecknings- och personaloptioner (tusental)	2 152	1 988	1 701	1 946	1 937
<b>Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)</b>	<b>56 710</b>	<b>55 581</b>	<b>56 083</b>	<b>54 240</b>	<b>54 615</b>

## Not 6 Finansiella instrument – Verkligt värde för finansiella tillgångar och skulder

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 diskonterings-effekten inte är väsentlig.

Finansiella tillgångar och skulder i koncernen som redovisas till verkligt värde består av derivat (valutaterminer). Samtliga derivat ingår i nivå 2 vid värdering till verkligt värde, vilket innebär att verkligt värde fastställs med hjälp av värderings-tekniker som i så stor utsträckning som möjligt utgår från marknadsinformation medan företagsspecifik information används i så liten utsträckning som möjligt. Samtliga väsentliga indata som krävs för verkligt värdevärderingen av ett instrument är observerbara. Verkligt värde för valutaterminskontrakt fastställs som nuvärdet av framtida kassaflöden baserat på kurser för valutaterminer på balansdagen.

Tillgångar i balansräkningen, KSEK	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Kundfordringar	94 947	43 631	52 191
Ännu ej erhållen likvid avseende utnyttjande av teckningsoptioner	–	–	27 427
Derivat (del av Övriga fordringar)	936	–	–
Likvida medel	426 477	475 730	461 793
<b>Summa</b>	<b>522 360</b>	<b>519 361</b>	<b>541 411</b>
Skulder i balansräkningen, KSEK	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Leverantörsskulder	31 598	28 148	20 712
Övriga kortfristiga skulder	190	190	190
<b>Summa</b>	<b>31 788</b>	<b>28 338</b>	<b>20 902</b>

## Not 7 Transaktioner med närstående

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

Inga fordringar eller skulder fanns per den 30 september 2021.

## Not 8 Upplysningar om kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2021 jul-sep	2020 jul-sep	2021 jan-sep	2020 jan-sep	2020 jan-dec
Avskrivningar	3 382	3 409	9 413	8 463	11 551
Personaloptioner	6 148	-	7 736	-	-
<b>Summa</b>	<b>9 530</b>	<b>3 409</b>	<b>17 149</b>	<b>8 463</b>	<b>11 551</b>

## Not 9 Skatt

Kvartalets skatteintäkt uppgick till 0,5 (3,5) MSEK och är främst hänförlig till den redovisade förlusten.

## Not 10 Eget kapital

Förändringen i eget kapital under kvartalet är främst hänförlig till periodens förlust samt tecknandet av nya aktier genom teckningsoptionsprogrammet TO2018/2021.



**camurus**<sup>®</sup>

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)