



# Delårsrapport

2023 01 01–2023 06 30

AcuCort AB (publ)

*Siffor inom parentes anger utfall för motsvarande period 2022.*

### **Andra kvartalet 1 april – 30 juni 2023**

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -2 820 (-3 476) KSEK
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,09 (-0,11) SEK
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 5 815 KSEK

### **Perioden 1 januari – 30 juni 2023**

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -6 249 (-7 143) KSEK
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,20 (-0,23) SEK

### **Väsentliga händelser under andra kvartalet 1 april – 30 juni 2023**

- Den 15 maj meddelade AcuCort att bolaget erhållit varumärkesskydd för Zeqmelit® i Storbritannien
- Den 30 maj meddelade AcuCort att bolaget erhållit varumärkesskydd för Zeqmelit® i Australien
- Den 31 maj meddelade AcuCort att bolaget erhållit patent för munfilm i Brasilien

### **Väsentliga händelser efter periodens utgång**

- Den 31 augusti meddelar AcuCort att bolaget skrivit ett partneravtal med Unimedica Pharma för de fyra stora nordiska länderna
- Den 31 augusti annonserar AcuCort en företrädesemission om cirka 30 MSEK samt upptar bryggglån

## Vd har ordet

**AcuCort har under årets andra kvartal fortsatt det förberedande arbetet inför den marknads lansering av munfilmen Zeqmelit® som ska inledas under hösten 2023. Det nyligen signerade partneravtalet med Unimedica Pharma AB för de fyra stora nordiska länderna markerar startskottet för kommersialiseringsfasen och innebär ett nytt spännande kapitel för bolaget.**

Under perioden stärktes skyddet för AcuCorts intellektuella rättigheter som ett resultat av erhållna varumärkesskydd i Storbritannien och Australien samt ett erhållt patent för bolagets munfilm i Brasilien. Dessa nyheter är i linje med bolagets kommersialiseringsstrategi och utgör viktiga milstolpar i den internationella expansionen bolaget står inför.

Den stora nyheten tillkännagavs dock efter kvartalets utgång då vi annonserade att AcuCort skrivit ett partneravtal med det välrenommerade svenska specialistläkemedelsföretaget Unimedica Pharma AB. Avtalet innebär att Unimedica Pharma ansvarar för försäljning och marknadsföring av Zeqmelit® i Sverige, Norge, Danmark och Finland. Därmed inleds också AcuCorts kommersialisering.

För att understödja denna nya fas tar bolaget in nytt kapital i en företrädesemission. Emissionen säkerställer rörelsekapital och möjliggör nödvändiga satsningar framåt. Vi ser framför oss att kapitalet från företrädesemissionen, om framgångsrik, enligt befintliga planer ska räcka för att ta bolaget till en fas där Zeqmelit® genererar stabila intäkter för bolaget.

Marknads lanseringen i Norden sker parallellt med att vi inväntar besked från den svenska prismsmyndigheten TLV, Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, gällande ett subventionerat pris för Zeqmelit® i Sverige.

Vad gäller USA är vi i nära dialog med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA gällande de kompletterande uppgifter som de tidigare begärt för att Zeqmelit® ska godkännas. Målet är att lämna in en registreringsansökan till FDA under året.

AcuCorts målsättning är att globalt kommersialisera Zeqmelit® som ett receptbelagt läkemedel via ett noggrant utvalt globalt nätverk bestående av licenstagare och distributörer. Förutsättningar för detta är att bolaget erhåller relevanta marknads- och myndighetsgodkännanden i EU och USA, godkänd tillverkning av Zeqmelit® i storskalig produktion samt vi tecknar ytterligare avtal med kommersiella partners.

För att leverera på bolagets mål behöver investeringar och marknads satsningar genomföras under kommande år. Med det kapital som nu ska tas in säkerställer vi att de finansiella resurserna är på plats för att kunna genomföra satsningar som skapar återkommande intäkter för bolaget.

Jag ser fram emot att under året fortsätta rapportera om framgångar på vår resa mot en kommersialisering av Zeqmelit® globalt. Samtidigt vill jag uttrycka en stor tacksamhet till de aktieägare som stöttat oss hittills och välkomnar nya aktieägare i AcuCort.



Jonas Jönmark, vd, AcuCort AB

## AcuCort i korthet

AcuCort är ett innovativt bioteknikbolag som identifierar, utvecklar och kommersialiserar smarta läkemedel som tillgodoser patientens behov av en användarvänlig och effektiv behandling. Potentiella utvecklingskandidater är baserade på existerande och väldokumenterade substanser inom indikationsområden där det finns ett stort medicinskt behov och kommersiellt intresse för nya och innovativa produkter som tillför nytta, som till exempel enkelhet i administration. Bolagets vision är att utveckla och kommersialisera nya innovativa läkemedel som erbjuder både klinisk relevans och patientnytta.

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en utmärkt grund för att ta fram nya och innovativa läkemedel. Hittills har vi utvecklat Zeqmelit® en snabblöslig tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad anti-inflammatorisk substans. I produktutvecklingen har fördelarna med dexametason och bolagets patenterade användarvänliga munfilm kombinerats för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer.

Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Läkemedlets namn var tidigare ISICORT i Sverige. Zeqmelit® är godkänt för bland annat behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för patienter med covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling. Ett intensivt arbete pågår med registreringsansökningar för andra prioriterade marknader med målet att kommersialisera Zeqmelit® globalt.

Läkemedlet kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och/eller distributörer och för närvarande pågår diskussioner med potentiella partners. AcuCorts kommersialiseringsteam har växlats upp inför den kommande kommersialiseringen.

AcuCort AB bildades 2006 och har sitt huvudkontor på Medicon Village i Lund. AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer.

### Strategi för hållbar tillväxt

Ett aktivt fokus på affärs- och produktutveckling är en grundförutsättning för AcuCorts hållbara tillväxtresa. Målsättningen är att Zeqmelit® ska kommersialiseras globalt, det vill säga i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader. Utöver kommersialiseringen av Zeqmelit® önskar AcuCort att komplettera med fler välbeprövade och väldokumenterade läkemedelssubstanser som kan passa bolagets affärsmodell inom indikationsområden där det idag finns stort medicinskt behov för nya innovativa och användarvänliga behandlingar. Utgångspunkten enligt affärsmodellen är att AcuCort ska prioritera potentiella produkter med kortare utvecklingsperioder och högre innovationshöjd där värdeutvecklingen är som störst för ett bolag med våra förutsättningar.

## Verksamhet

### Om Zeqmelit®

I produktutvecklingen av Zeqmelit® en snabblöslig munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason, har AcuCort lyckats kombinera fördelarna med den välbeprövade substansen och bolagets patenterade användarvänliga munfilm för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer. Läkemedlet är bolagets första marknadsgodkända produkt.

Den aktiva anti-inflammatoriska substansen dexametason tillhör gruppen glukokortikoider som är en mycket välkänd, välbeprövad och väletablerad grupp av läkemedel. Glukokortikoider

har använts kliniskt sedan 60-talet och ordinerar i behandling av många sjukdomar. Det finns således en stor kunskap hos läkarkåren och sjukvården om glukokortikoider och erfarenhet från förskrivning av denna läkemedelsgrupp. Glukokortikoider dämpar immunreaktioner och inflammatoriska processer.

Dexametason är en av de mer potenta glukokortikoiderna vilket innebär att även små mängder som i till exempel en munfilm Zeqmelit® ger effektiv lindring.

Zeqmelit® är sedan tidigare godkänt i Sverige och under det tredje kvartalet 2022 godkändes läkemedlet i Danmark och Norge. I januari 2023 godkändes även läkemedlet av det finska läkemedelsverket. Vid godkännandet i Sverige var läkemedlets namn ISICORT. I oktober 2022 godkände Läkemedelsverket namnbytet till Zeqmelit®

### Positionering – akut medicinering

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en s.k. ”rescue product”, för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg. Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för eller behandling av anafylaktisk chock.

Zeqmelit® siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanserna dexametason, beta-metason, prednisolon eller prednison. Därutöver kan Zeqmelit® bli det nya, snabba och patientvänliga behandlingsalternativet bland glukokortikoider eftersom munfilmen alltid kan vara tillgänglig och användas varsomhelst och närhelst behovet uppstår.

### Fördelarna med Zeqmelit® jämfört med dagens behandlingsalternativ är:

- Förpackningen är liten och tunn som ett visitkort, vilket innebär att patienten enkelt kan bära med sig läkemedlet i till exempel plånboken eller mobiltelefonskalet.
- Zeqmelit® löser snabbt upp sig i munnen utan att vatten behöver tillsättas, vilket är viktigt i akuta och stressiga situationer.
- Zeqmelit® kan, med fördel, ges till personer som inte vill eller har svårt att svälja vanliga tabletter; exempelvis barn, äldre eller mycket sjuka patienter.
- Den relativt höga dosen (4, 6 eller 8 mg) gör att en munfilm Zeqmelit® räcker för att administrera en full dos av läkemedlet vid ett och samma tillfälle.



*Zeqmelit® är ett innovativt läkemedel som förenklar snabb medicinering vid svåra och akuta allergiska reaktioner.*

### Klinisk utveckling

**EU** Analysen av studien AcuCort001, genomförd 2013, avseende farmakokinetik och biotillgänglighet visade att Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Dessutom indikerade studien att Zeqmelit® har cirka

23% snabbare absorption av aktiv substans. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort002 genomförd 2018 visade, i likhet med studien från 2013, att Zeqmelit® är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett.

Studien AcuCort002 är genomförd med Zeqmelit® från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, GMP. Studien ingick i den godkända ansökan om marknadsgodkännande i Sverige, vilket är ett första steg mot ett bredare godkännande inom EU.

Zeqmelit® är ett färdigutvecklat och godkänt läkemedel. AcuCort genomförde under året en enkätstudie om allergibehandling. Syftet med studien är att dokumentera allergipatientens syn på allergi och hur de idag tillgängliga behandlingsalternativen värderas. I september rapporterade AcuCort positiva resultat från enkätstudien. Studieresultatet är en viktig komponent i AcuCorts kommande pris- och subventionsansökan hos TLV, Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket. De andra två komponenterna är dels en litteraturstudie, dels en panel av ledande experter.

**USA** Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, U.S. Food and Drug Administration, begärde 2018 att AcuCort genomför två bioekvivalensstudier, att inkluderas i en ansökan om marknadsgodkännande i USA. AcuCort har genomfört de begärda studierna. En studie har gjorts med fastande deltagare och en med icke-fastande deltagare. Studierna har genomförts med Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, GMP.

Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort003 genomförd 2019, med fastande deltagare, visade att Zeqmelit™ är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP. Bioekvivalensstudien AcuCort004 genomförd 2019, med icke-fastande deltagare, visade att Zeqmelit™ är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP för två av de tre begärda parametrarna.

En utredning genomförd av en expertgrupp har dragit slutsatsen att utfallet uppfyller kraven för att ansöka om marknadsgodkännande i USA. Slutsatsen har därutöver bekräftats av två oberoende internationella regulatoriska expertinstanser.

### **Regulatorisk strategi**

Det svenska Läkemedelsverket godkände Zeqmelit® 2020, då under namnet ISICORT. AcuCort förbereder ansökningar om vidare godkännande inom EU genom proceduren för ömsesidigt erkännande, Mutual Recognition Procedure (MRP). Läkemedlet är godkänt i hela Norden då myndigheterna i Danmark och Norge godkände Zeqmelit® under det tredje kvartalet 2022. Varefter det finska läkemedelsverket godkände läkemedlet i januari 2023.

AcuCort har identifierat en regulatorisk strategi för ett godkännande i USA och ett initialt Pre-NDA (New Drug Application) möte har ägt rum med den amerikanska myndigheten FDA. En aktiv dialog pågår med syftet att maximera sannolikheten för en snabb och positiv behandling av bolagets ansökan när den väl har lämnats in.

### **Marknadspotential**

Enligt European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI) lider mer än 20% av jordens befolkning av allergi i någon form och andelen drabbade ökar snabbt inte minst i utvecklingsländer. Många drabbas av svåra reaktioner i situationer där tillgång till t.ex. vatten är begränsad. Med en konservativ uppskattning på 10% penetration av målgruppen och ett produktpris på 10 USD per dos, bedöms den årliga försäljningsvolymen för Zeqmelit® till cirka 100 miljoner USD, detta enbart inom behandlingsområdet allergi.

### **En bred patentportfölj skyddar AcuCorts innovativa produktutveckling**

Immateriella rättigheter som patent- och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för AcuCorts framtida kommersiella möjligheter. Bolaget har en aktiv strategi som täcker de viktiga läkemedelsmarknaderna. AcuCort har ett starkt skydd i form av två patent.

Det första patentet omfattar munfilmsteknologin med steroider som möjliggör en användarvänlig administrationsform för patienten. Bolaget lämnade under 2017 in en ny patentansökan, samägd med tidigare tillverkningspartner LTS Lohmann, i 44 länder för att ytterligare stärka patentskyddet för Zeqmelit® och förlänga exklusiviteten på marknaden. Zeqmelit® har idag patentskydd i över 30 länder inklusive Europa, USA, Japan, Kina och Kanada.

Det andra patentet omfattar både munfilmsteknologin med steroider samt produktionsprocessen av bolagets produkt Zeqmelit® och gäller fram till 2035.

### **Finansiell utveckling under andra kvartalet**

De totala kostnaderna under andra kvartalet april – juni 2023 har utfallit lägre än prognos. Utfallet beror i huvudsak på effektivare drifts- och utvecklingskostnader. Bolagets utvecklingsprocesser löper enligt planen för 2023. De största utgifterna förutom bolagets drift är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion och processer för en kommersialisering, samt för regulatoriska konsulter.

AcuCort tillämpar en policy om aktivering av vissa utvecklingsutgifter som immateriella tillgångar vid varje delårsrapport, vilket reducerar kostnader i resultaträkningen och ökar balansomslutningen i motsvarande utsträckning. Aktiverade utgifter värderas löpande för senare avskrivning enligt plan. Under det andra kvartalet har 1 092 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser arbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt studier och utvecklingsarbeten kring produktionsprocessen för Zeqmelit®.



## Övrig information

### Bolagsstruktur och aktieinnehav

AcuCort har inga dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

### Aktieägare

Största aktieägare och antal aktier per den 30 juni 2023. Totalt antal aktieägare är 1 704. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 1,00 SEK.

Största aktieägarna	Antal aktier	Procent
AQILION AB	5 069 066	16,20%
ROTHESAY LIMITED, JERSEY	2 977 032	9,52%
Försäkringsaktiebolaget, Avanza Pension	2 249 518	7,19%
Zoya Invest AB	1 400 000	4,48%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	919 302	2,94%
Berne Gilbert Okdahl	773 366	2,47%
Göran Ofsén	750 000	2,40%
Sparbanksstift Skånes Riskkap.stift	700 000	2,24%
Alexander Svensson	622 508	1,99%
Helsingborg Handels AB	400 000	1,28%
Övriga aktieägare	15 420 798	49,30%
<b>Totalt antal aktier</b>	<b>31 281 590</b>	<b>100,00%</b>

Källa: Euroclear Sweden AB

### Aktier och aktiekapital

Per den 30 juni 2023 uppgick antalet aktier till 31 281 590 och aktiekapitalet till 31 281 590 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2022 uppgick antalet aktier till 31 281 590.

### Optionsprogram för nyckelpersoner

AcuCort har optionsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande samt styrelsemedlemmar. Verkställande direktören har tecknat optioner som ger möjlighet att nyteckna 133 336 aktier, styrelsens ordförande 88 888 aktier och samtliga fyra styrelsemedlemmar 44 444 aktier vardera. Teckning av aktier i AcuCort AB (publ) kan äga rum under perioden från och med den 1 april 2023 till och med den 30 juni 2023, till en kurs av 9,62 SEK per aktie.

### Risker och osäkerhetsfaktorer

AcuCort exponeras för olika typer av risker som kan påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Riskerna kan delas upp i operativa och finansiella risker. Bolagsledningen gör antaganden, bedömningar och uppskattningar som påverkar innehållet i de finansiella rapporterna. En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i AcuCorts årsredovisning för 2021 på sidan 16.

### Händelser i omvärlden

Rysslands invasion av Ukraina är en tragedi, framför allt för de människor som befinner sig i krigszonen eller tvingats på flykt. Det råder stor osäkerhet kring utvecklingen av situationen och hur den kommer att påverka världsekonomin, både på kort och lite längre sikt. AcuCort iakttar noggrant händelseutvecklingen i vår omvärld och bedömer i nuläget att invasionen inte har någon direkt påverkan på verksamheten.



## **Framtidsutsikter**

Under 2023 ser AcuCort framför sig att inleda en bred kommersialisering av Zeqmelit® med start i Norden via avtalet med Unimedica Pharma. I Sverige inväntas fortsatt ett förmodat positivt utfall från den pris- och subventionsansökan som lämnats in till TLV, Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket. Bolaget står även inför en registrering av läkemedlet i USA. Om dessa milstolpar nås bedöms AcuCort kunna få en betydligt starkare position inför kommande regulatoriska ansökningar och diskussioner med licenstagare och distributörer.

AcuCort är idag ett bolag som har minskat risken i verksamheten väsentligt och relativt snart ska kunna generera intäkter från försäljning av Zeqmelit®. För att säkerställa nödvändigt kapital inför en bredare kommersialisering av Zeqmelit® under 2023 och 2024 har bolaget annonserat en företrädesemission.

## **Principer för delårsrapportens upprättande**

Denna finansiella rapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). För immateriella tillgångar har aktiveringsmodellen i det allmänna rådet tillämpats. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

## **Granskning av revisor**

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

## **Delårsrapportens publicering**

AcuCorts delårsrapport för januari – juni 2023 finns för nedladdning på bolagets hemsida ([www.acucort.se](http://www.acucort.se)) och Spotlight Stock Markets hemsida ([www.spotlightstockmarket.se](http://www.spotlightstockmarket.se)).

## **Kommande finansiella rapport**

2023-11-10: Delårsrapport för perioden januari – september 2023.

## **Avlämnande av delårsrapport**

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten för perioden januari – juni 2023 ger en rättvisande översikt av AcuCort AB:s verksamhet.

Lund den 31 augusti 2023

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Göran Tornling, Styrelseledamot

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Monica Wallter, Styrelseledamot

Alexandra Johnsson, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

## Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2023-04-01	2022-04-01	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
KSEK	-2023-06-30	-2022-06-30	-2023-06-30	-2022-06-30	-2022-12-31
	3 mån.	3 mån.	6 mån.	6 mån.	12 mån.
<b>Rörelsens intäkter m.m.</b>					
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 092	1 007	2 062	2 019	5 023
	<b>1 092</b>	<b>1 007</b>	<b>2 062</b>	<b>2 019</b>	<b>5 023</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Personalkostnader	-1 226	-799	-2 476	-1 677	-3 856
Övriga externa kostnader	-2 688	-3 681	-5 828	-7 478	-15 992
	<b>-3 914</b>	<b>-4 480</b>	<b>-8 304</b>	<b>-9 155</b>	<b>-19 848</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-2 822</b>	<b>-3 473</b>	<b>-6 242</b>	<b>-7 136</b>	<b>-14 825</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	11	0	2	0	52
Räntekostnader och liknande resultatposter	-9	-3	-9	-7	-16
	<b>2</b>	<b>-3</b>	<b>-7</b>	<b>-7</b>	<b>36</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-2 820</b>	<b>-3 476</b>	<b>-6 249</b>	<b>-7 143</b>	<b>-14 789</b>
Periodens skattekostnad	0	0	0	0	0
<b>Periodens resultat efter skatt</b>	<b>-2 820</b>	<b>-3 476</b>	<b>-6 249</b>	<b>-7 143</b>	<b>-14 789</b>

## Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2023-06-30	2022-12-31
KSEK		
TILLGÅNGAR		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
<b>Immateriella anläggningstillgångar</b>		
Balanserade utvecklingsutgifter	28 660	26 598
Patent	4 974	4 954
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>	<b>33 634</b>	<b>31 552</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>33 634</b>	<b>31 552</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
<b>Kortfristiga fordringar</b>		
Övriga fordringar	294	351
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 339	621
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	<b>1 633</b>	<b>972</b>
<b>Kassa och bank</b>		
Kassa och bank	5 815	17 180
	<b>5 815</b>	<b>17 180</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>7 448</b>	<b>18 152</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>41 082</b>	<b>49 704</b>

## Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2023-06-30	2022-12-31
KSEK		
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget Kapital</b>		
<b>Bundet eget kapital</b>		
Aktiekapital	31 282	31 282
Fond för utvecklingsutgifter	25 358	23 296
	<b>56 640</b>	<b>54 578</b>
<b>Fritt eget kapital</b>		
Överkursfond	87 563	87 563
Balanserat resultat	-98 622	-81 771
Periodens resultat	-6 249	-14 789
	<b>-17 308</b>	<b>-8 997</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>39 332</b>	<b>45 581</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leverantörsskulder	-10	1 234
Aktuell skatteskuld	15	21
Övriga kortfristiga skulder	128	124
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 617	2 744
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>1 750</b>	<b>4 123</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>41 082</b>	<b>49 704</b>

## Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2023-01-01	2022-01-01	2022-01-01
KSEK	-2023-06-30	-2022-06-30	-2022-12-31
	6 mån.	6 mån.	12 mån.
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>			
Resultat efter finansiella poster	-6 249	-7 143	-14 789
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	0	0	0
	<b>-6 249</b>	<b>-7 143</b>	<b>-14 789</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-6 249</b>	<b>-7 143</b>	<b>-14 789</b>
<i>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-660	-460	-44
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-2 374	-990	1 295
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-9 283</b>	<b>-8 593</b>	<b>-13 538</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-2 082	-2 056	-5 134
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-2 082</b>	<b>-2 056</b>	<b>-5 134</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission/teckningsoptioner	0	0	0
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-11 365</b>	<b>-10 649</b>	<b>-18 672</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>17 180</b>	<b>35 852</b>	<b>35 852</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>5 815</b>	<b>25 203</b>	<b>17 180</b>

**För ytterligare information:**

Jonas Jönmark, verkställande direktör, AcuCort AB  
Tel: + 46 (0)703 655 400  
E-post: [jonas.jonmark@acucort.se](mailto:jonas.jonmark@acucort.se)

**AcuCort AB (publ)**

Organisationsnummer 556715–5113  
Medicon Village  
Scheeletorget 1  
SE-223 81 Lund  
[www.acucort.se](http://www.acucort.se)

*Informationen lämnades genom kontaktpersonens försorg den 31 augusti 2023.*

*Denna rapport har upprättats i ett svenskt original.*

## Definitioner och ordlista

### Administrering/administrationsform

Det sätt som tillförsel av läkemedlet sker till kroppen till exempel via en tablett som sväljs eller löses upp i munnen, en mun-sönderfallande film som läggs på tungan och löses upp, i flytande form då läkemedlet sväljs eller injiceras i kroppen

### Aktiv substans

Det innehållsämne i ett läkemedel som ger en medicinsk effekt. Kallas även för verksam ämne. Övriga innehållsämnena i läkemedlet benämns hjälpämnen

### Anafylaktisk chock/reaktion

Allvarlig snabb överkänslighetsreaktion, som kan medföra bland annat andnings-svårigheter och blodtrycksfall och i allvarliga eller svåra fall leda till döden

### Antihistamin

Läkemedel som blockerar effekterna av det retande ämnet histamin, som frisätts i kroppen vid allergiska tillstånd

### Bioekvivalens

Ett begrepp inom farmakokinetik som används för att beskriva om två olika läkemedel har likvärdig medicinsk effekt. Bioekvivalens visas med kontrollerade och statistiska tester

### Dexametason

En syntetisk glukokortikoid och används vid medicinering av bland annat ögoninfektioner och allergier

### CINV

Chemotherapy Induced Nausea and Vomiting. Illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling

### Contract Research Organisation

CRO är ett samlingsord för tjänstebolag som är verksamma inom uppdragsforskning och service inom läkemedelsutveckling

### Farmakokinetik

Läran om läkemedels omsättning i kroppen

### Farmakovigilans

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedelsrelaterade problem

### Glukokortikoid

En grupp av steroidhormoner som bildas i binjurens bark och har en rad viktiga effekter på kroppen, varav många är relaterade till stress och att reglera dygnsrytm. Det existerar även syntetiska glukokortikoider som används vid behandling av olika sjukdomstillstånd, t.ex. vid akuta allergiska reaktioner och behandling av krupp samt illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling. Exempel på glukokortikoider är kortison, betametason, prednisol, kortisol/hydrokortison och dexametason

### GMP

God tillverkningssed (Good Manufacturing Practice). GMP är ett regelverk som styr tillverkning, inklusive packning av läkemedel och kvalitetssäkring

### Indikation

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

### Kliniska studier/kliniska prövningar

Studier/prövningar av en läkemedelskandidat som utvärderar det potentiella läkemedlets effekt och säkerhet i människa

### Krupp

Virussjukdom som i huvudsak drabbar barn i ålder 3 månader till 3 år. Symtomen är bland annat pipande eller väsande andning, skrällhosta, heshet och låg feber



**Munfilm/munsönderfallande film**

En s.k. munsönderfallande film (oral dissolvable film) är en tunn munfilm som löses upp i munnen. Filmen ger snabb frisättning av en aktiv farmaceutisk substans när den läggs på tungan

**MRP**

Mutual Recognition Procedure (MRP) eller proceduren för ömsesidigt erkännande kan användas för ett läkemedel som redan är godkänt i ett land, s.k. referensland (Reference Member State, RMS), och då sökande vill få läkemedlet godkänt i

ytterligare länder inom EU eller Island, Liechtenstein och Norge. Respektive land tar sedan ställning till referenslandets tidigare utredning. Sverige kan önskas som referensland om läkemedlet finns godkänt i Sverige

**Prevalens**

En epidemiologisk term som anger den andel individer i en population som har en given sjukdom eller ett givet tillstånd