



Delårsrapport

2024 01 01–2024 03 31

AcuCort AB (publ)

AcuCort AB: Första kvartalet 2024

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2023.

Första kvartalet 1 januari – 31 mars 2024

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -3 613 (-3 429) KSEK
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,04 (-0,11) SEK
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 5 599 KSEK

Väsentliga händelser under första kvartalet 1 januari – 31 mars 2024

- AcuCort lämnar in uppdaterad ansökan till TLV avseende Zeqmelit®
- AcuCort erhåller varumärkesskydd för Zeqmelit® i Schweiz och Indien
- Den första patienten i AcuCorts fas IV-studie ZEQ001 har erhållit munfilmen Zeqmelit®
- 10 av 50 patienter har rekryterats till AcuCorts fas IV-studie ZEQ001
- Första ordern på Zeqmelit®. Beställare är Unimedica Pharma och ordervärdet uppgår till cirka 830 000 SEK. Intäkten redovisas under årets andra kvartal
- AcuCort har genomfört en riktad nyemission till garanter av optionslösen

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCort har genom optioner (TO1) och riktad nyemission till garanter av optionslösen, tillförts kontanta medel om totalt cirka 14,1 MSEK före emissionskostnader
- Artikel om AcuCorts enkätstudie publiceras i World Allergy Organization Journal
- 40 av 50 patienter har rekryterats till AcuCorts fas IV-studie ZEQ001

Vd har ordet

Historiskt kvartal

Med anledning av den första kommersiella ordern, som AcuCort mottog i februari 2024, kan vi konstatera att AcuCort tagit steget från utvecklingsbolag till säljande läkemedelsföretag. Det är mycket glädjande att kunna se fram emot att munfilmen Zeqmelit® i närtid lanseras i Norden och därmed kan göra en positiv skillnad för personer med svår eller akut allergi och ytterligare ett antal indikationer. Planerad lansering är sommaren 2024.

Viktiga milstolpar under kvartalet

I februari kunde vi berätta att Unimedica Pharma lagt en order på Zeqmelit®. Beställningen avser Zeqmelit® i dess tre styrkor; 4, 6 och 8 mg. Ordervärdet uppgår till cirka 830 000 SEK och kommer att redovisas som intäkt under årets andra kvartal. Produktionen har inletts och vi bedömer att ordern täcker den inledande efterfrågan i första delen av lanseringen i Norden. Unimedica Pharma ansvarar för försäljning och marknadsföring av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge och Finland enligt det avtal som ingicks hösten 2023.

I januari inleddes en fas IV-studie med syftet att samla in vetenskapliga data om patientanvändning av Zeqmelit®. Rekryteringen av patienter till studien har överträffat AcuCorts högt ställda förväntningar, vilket visar på det stora intresset av produkten från allergipatienter. I mitten av april var 80 procent av patienterna i studien rekryterade, och studiens resultat förväntas bli klart i slutet av 2024. Resultatet kommer att publiceras i vetenskapliga tidskrifter och vi bedömer att det vetenskapliga resultatet blir en viktig del i marknadsföringen och de kommande marknadsföringarna.

I januari uppdaterade AcuCort vår pris- och subventionsansökan till den svenska prismsmyndigheten Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) avseende bolagets läkemedel Zeqmelit®. Ansökan

syftar till att ge AcuCort godkännande för ett subventionerat pris på munfilmen Zeqmelit® i Sverige, vilket innebär att läkemedlet kan säljas till slutkonsument inom det så kallade högkostnadsskyddet. Vi förväntar oss ett positivt svar från TLV under första halvåret 2024.

I mars meddelade den vetenskapliga peer-review tidskriften World Allergy Organization Journal att en artikel om AcuCorts enkätstudie rörande behandlingspreferenser hos svenska patienter med akut allergisk reaktion skulle publiceras, vilket skedde i april. Artikelns (översatt till svenska) ”Sjukdomsburda och icke tillfredsställda behov vid akuta allergiska reaktioner – Ett patientperspektiv” presenterar konkreta vetenskapliga fakta som visar att Zeqmelit® upplevs som ett snabbare och smidigare läkemedel än tablettbehandling (till exempel Betapred) vid svår allergisk reaktion. Artikelns klagör att det finns ett stort patientbehov av Zeqmelit®. Tidskriftens målgrupp vänder sig till allergiläkare, allergipatientföreningar och andra relevanta målgrupper.

Finansiella milstolpar

I mars meddelades utfallet från utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 1. Genom utnyttjandet av teckningsoptionerna samt efterföljande riktad nyemission till garantikonstortiet tillförs AcuCort cirka 14,1 MSEK före emissionskostnader.

Framåtblick

AcuCort fokuserar dels på en framgångsrik lansering av Zeqmelit® i Norden, dels på att skapa förutsättningar för lansering på fler marknader.

Lanseringen i Norden genomförs i samarbete med Unimedica Pharma. Vetenskaplig utbildning och PR-arbete är viktiga delar i kommersialiseringen.

Prioriterade nya marknader är fortsatt USA och de största länderna i Europa. AcuCort för en konstruktiv dialog med FDA (Food and Drug Administration) i USA, och vår bedömning är att en formell ansökan om marknadsgodkännande kommer att lämnas in under andra halvåret 2024. AcuCort för samtal med ett antal kommersiella partners i både USA och Europa.

Jag känner stor tillförsikt inför lanseringen av Zeqmelit®, först i Norden och längre fram på många fler marknader. De goda studieresultaten i kombination med det mycket stora patientbehovet innebär att vi ser framför oss att Zeqmelit® på sikt kan bli "golden standard" för behandling av patienter med svår allergi.

Jag tackar alla våra aktieägare samt Acucorts medarbetare för att ni gör utvecklingen till ett kommersiellt läkemedelsbolag möjlig



Jonas Jönmark, vd, AcuCort AB

Om AcuCort

AcuCort gör bra läkemedel bättre

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 smarta 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.

Vi har utvecklat Zeqmelit®

AcuCort har utvecklat Zeqmelit®, en snabblöslig tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad anti-inflammatorisk substans. I utvecklingen av Zeqmelit® har fördelarna med dexametason och AcuCorts patenterade munfilm kombinerats för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer som till exempel vid svåra och akuta allergiska reaktioner.

Godkänt i Norden

Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland. I Sverige var läkemedlets namn tidigare ISICORT. 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.

Avtal med försäljningspartner

Zeqmelit® kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. Med start hösten 2023 har kommersialiseringsteamet växlats upp ytterligare och AcuCort inledde i augusti samarbete med Unimedic Nordic, som kommer att ansvara för försäljningen av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge och Finland.

Fortsatt fokus på produkt- och affärsutveckling

Ett aktivt fokus på produkt- och affärsutveckling är en grundförutsättning för en hållbar tillväxtresa. Målsättningen är att Zeqmelit® ska kommersialiseras globalt, d.v.s. i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader. Utöver kommersialiseringen av Zeqmelit® önskar AcuCort komplettera med fler välbeprövade och väldokumenterade läkemedelssubstanser som kan passa bolagets affärsmodell inom indikationsområden där det idag finns stort medicinskt behov för nya läkemedelsprodukter i smart och användarvänligare administrationsformer. Enligt vår affärsmodell ska vi prioritera utvecklingskandidater med kortare utvecklingsperioder och högre innovationshöjd där värdeutvecklingen är som störst för ett bolag med våra förutsättningar.

AcuCort-aktien är noterad på Spotlight

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

Verksamhet

Om Zeqmelit®

I utvecklingen 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 ordineras 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® godkändes i Sverige i oktober 2020, då under namnet ISICORT. Under hösten 2022 godkändes läkemedlet i Danmark och Norge och Läkemedelsverket godkände namnbytet till Zeqmelit® i Sverige. I januari 2023 godkändes Zeqmelit® i Finland.

Positionering – akut medicinering

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en "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. 2,3,4 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, betametason, 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:

- Zeqmelit® är snabbare och smidigare. Det går fortare att ta fram munfilmen och placera den på tungan, där den löses upp på 10–15 sekunder, än att ta fram tabletter och ett glas vatten för att därpå krossa och lösa upp tabletterna innan vätskan kan drickas.
- 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, till exempel 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.

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 rapporterades positiva resultat från enkätstudien i vilken totalt 426 patienter har deltagit. Exempelvis svarade 72 procent av patienterna att de skulle föredra en munfilm framför tablettbehandling vid en svår allergisk reaktion. Resultaten från enkätstudien och hälsoekonomiska fakta är viktiga komponenter i AcuCorts kommande pris- och subventionsansökan hos TLV, Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket.

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 Skandinavien. Myndigheterna i Danmark och Norge godkände Zeqmelit® under det tredje kvartalet 2022. 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. Vi har en regulatorisk strategi för USA. Målet är att lämna in en registreringsansökan under 2024.

Bred patentportfölj

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 första kvartalet

De totala kostnaderna under första kvartalet januari – mars 2024 har utfallit i nivå med prognos. Bolagets arbeten med tillhörande processer är nu väldigt inriktade på kommersialiseringen och den löper enligt planen för 2024. 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 första kvartalet har 1 186 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser stabilitetsstudier och arbeten för godkännande och registrering av produkten i Norden, utvecklingsarbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt 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 31 mars 2024. Totalt antal aktieägare är 2 095. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK. Observera att tabellen nedan med stor sannolikhet kommer att förändras i och med konverteringen av interimssaktierna.

Största ägare	Antal aktier	Procent
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	13 949 363	16,60%
AQILION AB	11 319 062	13,47%
OLLE FLORÉN	2 640 000	3,14%
ALEXANDER SVENSSON	2 100 000	2,50%
ZOYA INVEST AB	1 920 000	2,29%
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	1 128 467	1,34%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	1 065 411	1,27%
BERNE OKDAHL	1 064 202	1,27%
BENGT SCHAGER AB	734 061	0,87%
ERIK THYE	707 990	0,84%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	47 386 110	56,40%
TOTALT ANTAL STAMAKTIER	84 014 666	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB

Ännu ej konverterade interimssaktier (ej medräknade i tabellen ovan): 24 306 359

Aktier och aktiekapital

Per den 31 mars 2024 uppgick antalet stamaktier till 84 014 666 och aktiekapitalet till 31 925 573 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 31 281 590.

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 2023 på sidan 15.

Framtidsutsikter

AcuCorts bedömning är att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknadsgodkännande på marknader utanför Skandinavien kommer att resultera i ytterligare godkännanden. Bolagets förhoppning är ett positivt utfall av den ansökan till TLV, Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, om ett subventionerat pris för Zeqmelit®. Sammantaget skulle detta kunna stärka bolagets position för kommande regulatoriska ansökningar och diskussioner med licenstagare och distributörer.

AcuCort är idag ett bolag som har minskat risken i verksamheten väsentligt och kommer att redovisa intäkter från försäljning av Zeqmelit® från och med nästa kvartal.

Rörelsekapitalbehovet under tolv månadersperioden bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av tillgängliga likvida medel.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Delårsrapportens publicering

AcuCorts delårsrapport för januari – mars 2024 finns för nedladdning på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlight Stock Markets hemsida (www.spotlightstockmarket.se).

Kommande finansiella rapporter

2024-08-23: Rapport för andra kvartalet

2024-11-22: Rapport för tredje kvartalet

Avlämnande av delårsrapport

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten för perioden januari – mars 2024 ger en rättvisande översikt av AcuCort AB:s verksamhet.

Lund den 26 april 2024

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Alexandra Johnsson, Styrelseledamot

Göran Tornling, Styrelseledamot

Monica Wallter, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-03-01	-2023-03-31	-2023-12-31
	3 mån.	3 mån.	12 mån.
Rörelsens intäkter m.m.			
Nettoomsättning	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1186	970	6 592
	1186	970	6 592
Rörelsens kostnader			
Personalkostnader	-1 327	-1 251	-4 824
Övriga externa kostnader	-3 420	-3 139	-15 017
	-4 747	-4 390	-19 841
Rörelseresultat	-3 561	-3 420	-13 249
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	286
Räntekostnader och liknande resultatposter	-52	-9	-728
	-52	-9	-442
Resultat efter finansiella poster	-3 613	-3 429	-13 691
Periodens skattekostnad	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-3 613	-3 429	-13 691

Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2024-03-31	2023-12-31
KSEK TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar		
Balanserade utvecklingsutgifter	34 377	33 190
Patent	<u>4 974</u>	<u>4 974</u>
Summa immateriella anläggningstillgångar	39 351	38 164
Summa anläggningstillgångar	39 351	38 164
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar		
Övriga fordringar	497	460
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	<u>1 611</u>	<u>639</u>
Summa kortfristiga fordringar	2 108	1 099
Kassa och bank		
Kassa och bank	<u>5 599</u>	<u>19 244</u>
	5 599	19 244
Summa omsättningstillgångar	7 707	20 343
SUMMA TILLGÅNGAR	47 058	58 507

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2024-03-31	2023-12-31
KSEK		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget Kapital		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	31 926	31 857
Fond för utvecklingsutgifter	31 074	29 888
	63 000	61 745
Fritt eget kapital		
Överkursfond	101 347	102 630
Balanserat resultat	-118 030	-103 152
Periodens resultat	-3 613	-13 691
	-20 296	-14 213
Summa eget kapital	42 704	47 532
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	2 713	3 049
Aktuell skatteskuld	15	15
Övriga kortfristiga skulder	155	4 882
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 471	3 029
Summa kortfristiga skulder	4 354	10 975
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	47 058	58 507

Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-03-31	-2023-03-31	-2023-12-31
	3 mån.	3 mån.	12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-3 613	-3 429	-13 691
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	0	0	0
	-3 613	-3 429	-13 691
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 613	-3 429	-13 691
<i>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-1 009	-1 129	-125
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-6 621	-1 578	2 101
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 243	-6 136	-11 715
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-1 187	-983	-6 613
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 187	-983	-6 613
Finansieringsverksamheten			
Nyemission/teckningsoptioner	-1 215	0	15 642
Upptagna lån	0	0	4 750
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1 215	0	20 392
Periodens kassaflöde	-13 645	-7 119	2 064
Likvida medel vid periodens början	19 244	17 180	17 180
Likvida medel vid periodens slut	5 599	10 061	19 244

För ytterligare information:

Jonas Jönmark, verkställande direktör, AcuCort AB

Tel: + 46 (0)703 655 400

E-post: jonas.jonmark@acucort.se

AcuCort AB (publ)

Organisationsnummer 556715–5113

Medicon Village

Scheeletorget 1

SE-223 81 Lund

www.acucort.se

Denna information är sådan information som AcuCort AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 26 april 2024 kl. 8.30 CET.

Denna rapport har upprättats i ett svenskt original.

Omslagsfoto: Susanne Kronholm

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 verksamt 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

Farmakovigilians

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedels-relaterade 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, till exempel 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 läke-medel och kvalitetssäkring

Indikation

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

Kliniska studier/kliniska prövningar
Studier/prövningar av en läkemedels-kandidat 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 väsende 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.