



Bokslutskommuniké

2024 01 01–2024 12 31

AcuCort AB (publ)

AcuCort AB: Fjärde kvartalet 2024

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2023.

Fjärde kvartalet 1 oktober – 31 december 2024

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -7 499 (-4 311) KSEK, där avskrivningar på immateriella anläggningstillgångar har påbörjats under året
- Resultatet per aktie uppgick till -0,09 (-0,14) SEK före utspädning och -0,09 (-0,14) SEK efter utspädning
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 2 772 KSEK

Perioden 1 januari – 31 december 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 675 (0) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -17 398 (-13 691) KSEK, där årets resultat belastats för avskrivningar på immateriella anläggningstillgångar med -3 674 KSEK
- Resultatet per aktie uppgick till -0,21 (-0,44) SEK före utspädning och -0,21 (-0,44) SEK efter utspädning

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 1 oktober – 31 december 2024

- AcuCorts styrelse beslutar om en företrädesemission om cirka 47,7 MSEK
- AcuCort erhåller utökat teckningsåtagande från bolagets VD och Ordförande i företrädesemissionen
- AcuCort beviljas förlängd SME-status av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA)
- Samtliga patienter har genomgått AcuCorts Fas IV-studie ZEQ001 och studieresultaten bearbetas med plan att publiceras i internationella vetenskapliga tidskrifter

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCorts företrädesemission tecknas till 160,6 % och bolaget tillförs cirka 47,7 MSEK före emissionskostnader

VD har ordet

Framgångsrik emission lägger grunden för internationell expansion

Under det fjärde kvartalet kommunicerades den företrädesemission som stängdes i januari, en emission som minst sagt var framgångsrik och tecknades till drygt 160 procent. Med kapitalet från emissionen har vi säkrat de resurser vi behöver för att ta nästa stora steg i vår tillväxtresa – expansion ut i Europa och till USA.

År 2024 var ett viktigt år för AcuCort, ett år då AcuCort tog steget från att vara ett bioteknikbolag till ett läkemedelsbolag med försäljning i nordiska länder. Det var också ett år som präglades av omfattande strategiskt och praktiskt arbete inför den kommande lanseringen av Zeqmelit® i Europa och i USA.

Att Zeqmelit® har mottagits väl på den nordiska marknaden råder det ingen tvekan om. Försäljningen är i gång och vi vet att professionen (professorer, allergologer och andra läkare) ser positivt på läkemedlet. Grunden för den positiva utvecklingen är att Zeqmelit® gör verklig skillnad för patienterna, och det stärker vår övertygelse om att vårt läkemedel har stor potential internationellt.

Vårt fokus framåt är tydligt: vi fortsätter att bygga en stark kommersiell närvaro på såväl den nordiska marknaden som på andra viktiga europeiska marknader och i USA. Genom partnerskap med rätt samarbetspartners ska vi säkerställa en smidig marknadspenetration och arbeta strategiskt med regulatoriska processer för att öppna upp nya marknader. Vi för konstruktiva, och långt komna, dialoger med ledande aktörer både i Europa och USA för att säkerställa en framgångsrik lansering.

Allergisäsongen står runt hörnet

När jag skriver detta VD-ord står allergisäsongen runt hörnet i många delar av landet. Jag och många med mig uppmanar allergiker att börja med medicineringen i god tid. Vår förhoppning är att alla som lider av svårare allergi upptäcker fördelarna med Zeqmelit® och har läkemedlet med sig i sin vardag, vilket är enkelt tack vare dess smidiga format. I takt med att allergisäsongen tilltar förväntar vi oss att försäljningen av Zeqmelit® ökar. Men för att inte skapa orealistiska förväntningar vill jag poängtera att läkemedelsmarknaden är trögriktig och att den tar tid att förändra. Fördelen är dock att när vi har lyckats skapa förändring kommer Zeqmelit® att vara ett självklart val för läkare att skriva ut.

Vår Fas IV-studie har utvecklats bra. Alla patienter har genomfört studien och en studierapport har färdigställts som visar på mycket lovande resultat. Nu pågår ett intensivt arbete med att författa vetenskapliga artiklar som ska publiceras i internationella tidskrifter, artiklar som kommer att utgöra ett viktigt stöd i vår vetenskapliga kommunikation med allergologer och andra läkare i Europa och USA. När det gäller vår expansion till USA lämnade vi in vår iPSP-ansökan till FDA strax före jul och FDA har 90 dagar på sig att svara. Det är den sista pusselbiten som måste vara på plats innan vi kan skicka in vår fullständiga ansökan om marknadsgodkännande, vilket förväntas ske i år.

Jag vill rikta ett varmt tack till alla aktieägare, medarbetare och partners som delar vår vision och bidrar till vår framgång. Vi har en spännande resa framför oss, och med en stark finansiell grund står vi redo att ta Zeqmelit® till nya marknader.

Jonas Jönmark
VD AcuCort



Om AcuCort

Vi har utvecklat Zeqmelit®

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en utmärkt grund för att ta fram nya smarta läkemedel. Vi 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.

Lanserat 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® kommer att kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. AcuCort skrev i augusti 2023 ett nordiskt distributionsavtal med Unimedica Pharma, som därmed ansvarar 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.

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. 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 1960-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® 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. 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. 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 tillverkningsställen 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.

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. Bolaget har en regulatorisk strategi för USA. Målet är att lämna in en registreringsansökan under 2025.

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 perioden

De totala kostnaderna under sista kvartalet oktober – december 2024 har utfallit i nivå med prognos, men för helåret är det en positiv avvikelse som i huvudsak beror på effektivare utvecklingskostnader och lägre regulatoriska kostnader. Bolagets utvecklingsprocesser har löpt enligt planen för 2024. De största utgifterna under året förutom bolagets drift är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion, studier 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 fjärde kvartalet har 3 518 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®. AcuCort har nu påbörjat avskrivningar enligt plan för sina immateriella tillgångar som består av balanserade utvecklingsutgifter och patent.

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 december 2024. Totalt antal aktieägare är 2 470. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK.

Största ägare	Antal aktier	Procent
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	34 723 808	29,14%
AQILION AB	11 319 062	9,50%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	6 182 614	5,19%
OLLE FLORÉN	3 400 000	2,85%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	2 075 000	1,74%
ZOYA INVEST AB	2 040 000	1,71%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	1 566 779	1,31%
BERNE OKDAHL	1 345 000	1,13%
HANDELSBANKEN LIV FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAG	1 224 915	1,03%
GÖRAN OFSÈN	1 200 000	1,01%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	54 092 872	45,39%
TOTALT ANTAL AKTIER	119 170 050	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB

Aktier och aktiekapital

Per den 31 december 2024 uppgick antalet stamaktier till 119 170 050 och aktiekapitalet till 45 284 619 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 83 834 666.

Optionsprogram för nyckelpersoner

AcuCort har optionsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande samt styrelseledamöter. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

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

AcuCort bedömer att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknadsgodkännande på marknader utanför Skandinavien kommer att resultera i ytterligare godkännanden.

Enligt AcuCorts avtal med Unimedica Pharma, som ansvarar för försäljning och marknadsföring på den nordiska marknaden, ska AcuCort fakturera för Zeqmelit® när produkten levereras. AcuCorts uppfattning är att försäljningen kommer att öka ju närmare allergisäsongen vi kommer. Bolaget ska även expandera till fler europeiska länder samt till USA, vilket framöver förväntas inbringa ytterligare intäkter.

Rörelsekapitalbehovet under tolv månadersperioden bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av tillgängliga likvida medel, kapitalet från företrädesemission samt genom försäljningsintäkter.

Förslag till disposition av AcuCorts resultat

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2024-01-01 till 2024-12-31.

Fortlevnad 12 månader från räkenskapsårets utgång

Rörelsekapitalbehovet under tolv månadersperioden 2025 bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av bolagets tillgängliga medel.

Principer för delårsrapportens upprättande

Denna finansiella rapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 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 – december 2024 finns för nedladdning på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlight Stock Markets hemsida (www.spotlightstockmarket.se).

Årsredovisning och årsstämma

AcuCorts årsredovisning för räkenskapsåret 2024 kommer att publiceras på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlights hemsida spotlightstockmarket.se vecka 17 2025. Årsstämman äger rum den 12 maj i Lund. Tid för årsstämma kommer att publiceras i samband med kallelsen till årsstämma.

Kommande finansiella rapporter:

2025-05-08: Delårsrapport första kvartalet 2025

Avlämnande av delårsrapport

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

Lund den 21 februari 2025

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Alexandra Johnsson, Styrelseledamot

Göran Tornling, Styrelseledamot

Monica Wallter, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2024-10-01	2023-10-01	2024-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-12-31	-2023-12-31	-2024-12-31	-2023-12-31
	3 mån.	3 mån.	12 mån	12 mån.
Rörelsens intäkter m.m.				
Nettoomsättning	0	0	675	0
Aktiverat arbete för egen räkning	3 518	2 812	7 042	6 592
Summa intäkter	3 518	2 812	7 717	6 592
Rörelsens kostnader				
Personalkostnader	-1 367	-1 284	-5 318	-4 824
Övriga externa kostnader	-6 031	-5 459	-16 110	-15 017
Avskrivningar	-3 674	0	-3 674	0
Summa rörelsens kostnader	-7 398	-6 743	-21 428	-19 841
Rörelseresultat	-7 554	-3 931	-17 385	-13 249
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	132	246	149	286
Räntekostnader och liknande resultatposter	-77	-626	-162	-728
Summa finansiella poster	55	-380	-13	-442
Resultat efter finansiella poster	-7 499	-4 311	-17 398	-13 691
Periodens skattekostnad	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-7 499	-4 311	-17 398	-13 691

Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2024-12-31	2023-12-31
KSEK		
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar		
Balanserade utvecklingsutgifter	37 056	33 190
Patent	4 477	4 974
Summa immateriella anläggningstillgångar	41 533	38 164
Summa anläggningstillgångar	41 533	38 164
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar		
Övriga fordringar	604	460
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	363	639
Summa kortfristiga fordringar	967	1 099
Kassa och bank		
Kassa och bank	2 772	19 244
	2 772	19 244
Summa omsättningstillgångar	3 739	20 343
SUMMA TILLGÅNGAR	45 272	58 507

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2024-12-31	2023-12-31
KSEK		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget Kapital		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	45 284	31 857
Fond för utvecklingsutgifter	34 084	29 888
	79 368	61 745
Fritt eget kapital		
Överkursfond	99 919	102 630
Balanserat resultat	-121 040	-103 152
Periodens resultat	-17 398	-13 691
	-38 519	-14 213
Summa eget kapital	40 849	47 532
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	2 631	3 049
Aktuell skatteskuld	17	15
Övriga kortfristiga skulder	304	4 882
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 471	3 029
Summa kortfristiga skulder	4 423	10 975
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	45 272	58 507

Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2024-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-12-31	-2023-12-31
	12 mån.	12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		
Resultat efter finansiella poster	-17 398	-13 691
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	3 674	0
	-13 724	-13 691
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-13 724	-13 691
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital		
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	131	-126
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-6 552	2 101
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-20 145	-11 716
Investeringsverksamheten		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-7 042	-6 613
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-7 042	-6 613
Finansieringsverksamheten		
Nyemission/teckningsoptioner	10 715	15 643
Upptagna lån	0	4 750
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	10 715	20 393
Periodens kassaflöde	-16 472	2 064
Likvida medel vid periodens början	19 244	17 180
Likvida medel vid periodens slut	2 772	19 244

Eget kapital

	Aktie- kapital	Fond för utv. utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Belopp vid årets ingång	31 857	29 888	102 631	-103 153	-13 691	47 532
Årets aktiverade utvecklingsutgifter		7 042		-7 042		0
Upplösning av avskrivning utvecklingsutgifter		-2 846		2 846		0
Enligt beslut på årsstämma				-13 691	13 691	0
Nyemission	13 427		-2 712			10 715
Årets resultat					-17 398	-17 398
Belopp vid årets utgång	45 284	34 084	99 919	-121 040	-17 398	40 849

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 21 februari 2025.

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.