

camurus®

DELÅRSRAPPORT 2017 Q3

3	VD-ord
4	Q3 samt Q1-Q3 i korthet
5	Vår utvecklingsportfölj
6	Verksamhetsöversikt
8	Ekonomisk översikt
9	Övrig information
10	Revisorns rapport
11	Finansiell information
19	Nyckeltal & definitioner
20	Noter

FINANSIELL KALENDER

Bokslutskommuniké 2017	15 februari 2018
Årsredovisning 2017	22 mars 2018
Årsstämma 2018	3 maj 2018

”FDA har satt ett preliminärt godkännandedatum för CAM2038 till den 19 januari 2018. Blir det positiva besked innebär det att CAM2038 kan lanseras på den amerikanska marknaden redan i början av nästa år.”

Camurus utvecklar innovativa och långtidsverkande läkemedel för behandling av svåra och kroniska sjukdomar, som opioidberoende, smärta, cancer och endokrina tillstånd. Genom vår unika formuleringsteknologi (FluidCrystal®) och omfattande forsknings- och utvecklingsexpertis skapar vi nya läkemedel för ökad livskvalitet, bättre behandlingsresultat och effektivare resursutnyttjande. Camurus aktie (CAMX) är noterad på Nasdaq Stockholm, Mid Cap. För mer information, se camurus.com.

Camurus nära genombrott med CAM2038

Under tredje kvartalet gjordes stora framsteg. Både FDA och EMA accepterade våra ansökningar om marknadsföringstillstånd för CAM2038, våra långtidsverkande vecko- och månadsprodukter för behandling av opioidberoende. Ansökan har dessutom beviljats Priority Review av FDA, vilket innebär en snabbare granskningsprocess. Ett godkännande av CAM2038 i USA kan komma redan i januari 2018 och i Europa senare under året.

Tillsammans med vår amerikanska partner Braeburn Pharmaceuticals har vi under perioden fortsatt förberedelserna inför möjliga produktlanseringar av CAM2038 under 2018. Bara i USA och Europa är omkring 4 miljoner människor diagnostiserade som opioidberoende. Den pågående opioidkrisen i USA, med omkring 100 dödsfall per dag, står högt på samhällsagendan. Trump-administrationen förväntas under de närmaste dagarna formellt deklarerat krisen som ett nationellt nödläge. Behovet av nya behandlingsalternativ är akut. För CAM2038 marknads-godkännande kan våra långtidsverkande depåprodukter få en viktig roll eftersom de har potential att i grunden förändra och förbättra behandlingen av opioidberoende samt minska bördan och riskerna förknippade med nuvarande daglig medicinering.

FDA har sammankallat ett möte med de rådgivande kommittéerna för psykofarmakologiska läkemedel samt läkemedelssäkerhet och riskhantering för att få oberoende expertråd kring CAM2038. Vi ser fram emot möjligheten att presentera och diskutera våra resultat med kommitté-medlemmarna den 1 november 2017. FDA har satt ett preliminärt godkännandedatum för CAM2038 till den 19 januari 2018. Blir det positiva besked innebär det att CAM2038 kan lanseras på den amerikanska marknaden redan i början av nästa år.

Inför ett möjligt europeiskt godkännande av CAM2038, arbetar vi intensivt med lanseringsförberedelser. Camurus har etablerat representation på nyckelmarknaderna Storbritannien, Tyskland, Frankrike och Norden, med expertis och strategiska aktiviteter inom kritiska områden som distribution, market access och medical affairs.

Under perioden har resultat från våra registreringsgrundande studier för CAM2038 publicerats i ledande vetenskapliga tidskrifter och accepterats för presentation på flera internationella vetenskapliga konferenser. Nu i veckan, den 26-29 oktober, presenteras resultat från en fas 2- och två fas-3 studier av CAM2038 vid International Society of Addiction Medicine (ISAM) i Abu Dhabi. Camurus anordnar också ett utbildningssymposium under konferensen, med presentationer av ledande internationella experter inom opioidberoendområdet.

Parallellt med våra insatser för CAM2038 har vi arbetat intensivt med att flytta fram positionerna för andra utvecklingsprogram:

- **CAM2038 för behandling av kronisk smärta.** Rekruteringen till registreringsgrundande fas 3-effektstudie har avslutats och studien har nu utökats med en långtidssäkerhetsstudie. Resultat från effektstudien förväntas under första kvartalet 2018, medan långtidssäkerhetsstudien beräknas avslutas under andra halvan av 2018.
- **CAM2029 för behandling av akromegali och neuro-endokrina tumörer.** Starten av fas 3-studierna har skjutits fram för att slutföra diskussion av nytt förslag på studiedesign från FDA, och genomföra kompletterande tillverknings- och förpackningsaktiviteter. Diskussionen med myndigheten planeras avslutas under början av 2018 och kan leda till en förkortad studietid.
- **Veckoformulering av setmelanotid (CAM4072) för behandling av genetiska fetmasjukdomar.** Under perioden genomförde Rhythm en lyckad IPO på NASDAQ Global Market för att stödja den snabba utvecklingen av setmelanotid för ovanliga genetiska fetmasjukdomar, expandera indikationsområden samt kommersialisera produkten i USA och andra nyckelmarknader. Finala resultat



från den pågående fas 1-studien av vår långtidsverkande formulering förväntas under fjärde kvartalet 2017.

- **CAM2047, CAM2048 och CAM2058 för behandling av cytostatika-inducerade kräkningar och illamående samt postoperativ smärta.** En fas 1-studie av läkemedels-kandidaterna avslutades under kvartalet. Resultaten var i enlighet med våra specificerade målprofiler för farmakokinetik och tolerans för produkterna.
- **CAM2043 för behandling av pulmonell arteriell hypertension.** Ansökan om att starta en klinisk studie av vår treprostinildepå lämnades in till FDA. Fas 1-studien förväntas påbörjas under fjärde kvartalet 2017.

Camurus finansiella resultat följer plan, med betydande investeringar inom FoU samt kommersiella förberedelser inför en möjlig lansering av CAM2038 i Europa. Med 370 MSEK i kassan och potential för betydande milstolpesbetalningar vid ett godkännande av CAM2038 är vi väl rustade inför 2018.

Vi förväntar oss ett fortsatt starkt nyhetsflöde med bland annat resultat från FDA:s Advisory Committee-möte om CAM2038 såväl som från våra övriga kliniska program.

Fredrik Tiberg
VD och koncernchef

Q3

Verksamhetsöversikt

- NDA inlämnad till FDA för CAM2038 vecko- och månadsprodukter för behandling av opioidberoende.
- MAA inlämnad till EMA för CAM2038.
- NDA för CAM2038 accepterad och beviljad Priority Review av FDA.
- MAA för CAM2038 validerad av EMA.
- IND för CAM2043 inlämnad till FDA.
- Fas 3-långtidssäkerhetsstudie av CAM2038 påbörjad i patienter med kronisk icke cancer-relaterad smärta.
- Fas 1-studier av CAM2047 och CAM2048/58 för behandling av CINV och postoperativ smärta avslutade.
- Tre abstracts accepterade för muntliga presentationer vid ISAM:s årsmöte i Abu Dhabi den 26-29 oktober.

Finansiell översikt

- Nettoomsättning 12,5 (30,5) MSEK.
- Rörelseresultat -67,1 (-16,6) MSEK.
- Resultat efter skatt -52,3 (-13,2) MSEK.
- Resultat per aktie, -1,40 (-0,35) SEK före och efter utspädning.
- Likvida medel 369,7 (518,2) MSEK.

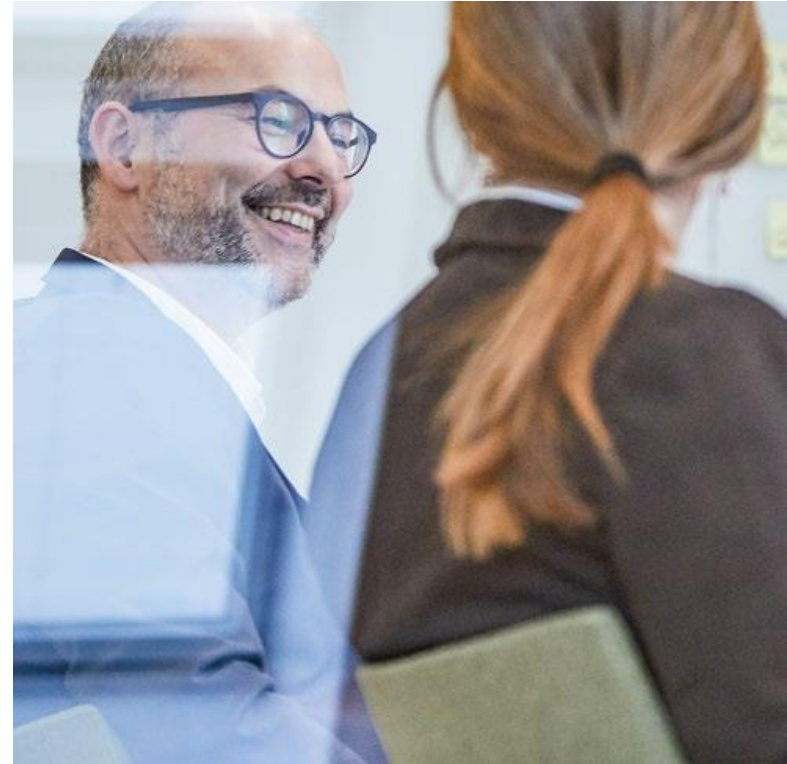
Q1-Q3

Verksamhetsöversikt

- NDA för CAM2038 accepterad och beviljad Priority Review av FDA.
- MAA för CAM2038 validerad av EMA.
- Slutfört kliniskt registreringsprogram för CAM2038 mot opioidberoende.
- Positiva fas 3-resultat från långtidssäkerhetsstudie av CAM2038 mot opioidberoende.
- Förberedande möten med EMA och FDA avseende buprenorfin vecko- och månadsdepåer för behandling av opioidberoende.
- Positiva initiala fas 1a-resultat för FluidCrystal® veckodepå av setmelanotid under utveckling för behandling av genetiska fetmasjukdomar i samarbetet med Rhythm.
- Publikationer av studieresultat för CAM2038 i JAMA Psychiatry, Journal of Substance Abuse Therapy, och Advances in Therapy.
- Fyra presentationer om CAM2038 för behandling av opioidberoende vid CPDD:s årsmöte i Montreal den 17 – 22 juni.
- Fas 2-resultat för långtidsverkande oktreotid depå CAM2029 presenterade på ENETS, ENDO and ECE 2017.

Finansiell översikt

- Nettoomsättning 48,8 (76,6) MSEK.
- Rörelseresultat -177,4 (-67,3) MSEK.
- Resultat efter skatt -138,4 (-53,2) MSEK.
- Resultat per aktie, -3,71 (-1,43) SEK före och efter utspädning.
- Likvida medel 369,7 (518,2) MSEK.



Diversifierad pipeline i sen utvecklingsfas

Camurus är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på utveckling och kommersialisering av nya och innovativa läkemedel för sjukdomar där det finns tydliga medicinska behov och potential för signifikant förbättrad behandling. För utveckling av nya läkemedelskandidater utnyttjar Camurus egna patentskyddade formulerings-teknologier, t.ex. bolagets långtidsverkande FluidCrystal® injektionsdepå. Genom att kombinera företagets teknologier med redan etablerade, effektiva och säkra aktiva substanser, kan nya patentskyddade

läkemedel med förbättrade egenskaper och behandlingsresultat utvecklas på kortare tid, och till en lägre kostnad och risk, jämfört med utveckling av helt nya läkemedel. Företagets forskningsportfölj innehåller produktkandidater för behandling av cancer och biverkningar av cancerbehandling, endokrina sjukdomar, smärta samt drogberoende. En sammanställning och statusuppdatering av Camurus utvecklingsprojekt följer nedan.

PARTNER	PRODUKT	PREKLINIK	FAS 1-2	FAS 3	REGISTRERING
camurus. 	CAM2038 q1w OPIATBEROENDE				REGISTRERING
camurus. 	CAM2038 q4w OPIATBEROENDE				REGISTRERING
camurus. 	CAM2038 q1w KRONISK SMÄRTA			FAS 3	
camurus. 	CAM2038 q4w KRONISK SMÄRTA			FAS 3	
NOVARTIS	CAM2029 NEUROENDOKRINA TUMÖRER		FAS 1-2		
NOVARTIS	CAM2029 AKROMEGALI		FAS 1-2		
camurus.	CAM2032 PROSTATACANCER		FAS 1-2		
camurus.	CAM2047 CINV ¹		FAS 1-2		
camurus. 	CAM2048/58 POSTOPERATIV SMÄRTA & PONV ²		FAS 1-2		
	CAM4072 GENETISK FETMA		FAS 1-2		
NOVARTIS	CAM4071 EJ OFFENTLIGGJORD INDIKATION		FAS 1-2		
camurus.	CAM2043 PAH ³				

1) Cytostatikainducerade kräkningar och illamående 2) Postoperativt illamående och kräkningar. 3) Pulmonell arteriell hypertension.

CAM2038 – opioidberoende

Opioidberoende är ett globalt växande hälsoproblem och klassificeras som ett kroniskt sjukdomstillstånd med frekventa återfall i missbruk. Standardbehandlingen utgörs av daglig medicinering med buprenorfin eller metadon – en behandlingsform som är effektiv men även förknippad med risker och problem såsom dålig behandlingsföljksamhet, felanvändning, illegal spridning och oavsiktlig exponering av minderåriga. CAM2038 omfattar två långtidsverkande buprenorfinprodukter under utveckling för att åtgärda dessa brister. Produktkandidaterna är baserade på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi och är ämnade att administreras av sjukvårdspersonal en gång i veckan respektive månaden genom en enkel injektion under huden. För att möta behovet av individualiserad behandling är doseringen flexibel. Patienter som behandlas med CAM2038 slipper dessutom de besvär och stigma som är förknippade med daglig, ofta övervakad, medicinering. Behandling med CAM2038 har också möjlighet att leda till sjukvårdsbesparingar i form av minskade kostnader för frekvent medicinering, förbättrad behandlingsföljksamhet samt reducerad risk för illegal spridning, felanvändning och missbruk.

STATUS KVARTAL 3

I juli 2017 annonserade vi tillsammans med vår partner Braeburn Pharmaceuticals att registreringsansökan, New Drug Application (NDA), lämnats in till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för godkännande av vecko- och månadsdepåer av buprenorfin för behandling av opioidberoende. Senare i juli lämnades även en ansökan om marknadsföringstillstånd (MAA) in till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA. Ansökan om marknadsgodkännande för CAM2038 stödjer sig på ett omfattande kliniskt program med data från sju kliniska studier, varav två fas 3-studier. En bärande del i ansökan är de positiva resultaten från en registreringsgrundande, randomiserad, dubbelblind, double-dummy,

aktivkontrollerad studie av CAM2038 jämfört med daglig medicinering med sublinguallt buprenorfin/naloxon i 428 vuxna opioidberoende patienter. Studien visade statistiskt jämförbar behandlingseffekt avseende de primära effektmåten. En signifikant högre behandlingseffekt demonstrerades för det första sekundära effektmåttet av den kumulativa användningen av otillåtna opioder under behandlingsvecka 4 till 24. Säkerhetsprofilen för CAM2038 var jämförbar med den etablerade profilen för buprenorfin, med undantag för milda till måttliga reaktioner vid injektionsstället.

Den 18 september annonserade vi att FDA accepterat ansökan om marknadsgodkännande samt beviljat ansökan Priority Review. Tio dagar senare annonserade vi att EMA validerat ansökan om marknadsföringstillstånd för CAM2038. I samband med detta informerade FDA även om att de kommer sammankalla ett Advisory Committee-möte för CAM2038 den 1 november 2017 och att måldatum för Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) är satt till den 19 januari 2018.

CAM2038 – kronisk smärta

Kronisk smärta är ett globalt folkhälsoproblem och orsakar försämrat allmäntillstånd, nedsatt arbetsförmåga, minskad livskvalitet samt beroende och ökad risk för missbruk av starka opioider. CAM2038 utvecklas för att ge smärtlindring dygnet runt och utan de risker för överdos och andningsdepression som associeras med fulla μ -opioidreceptoragonister som t.ex. morfin, oxycodon eller fentanyl. Egenskaper av CAM2038 överensstämmer väl med målprofilen för läkemedel mot kronisk smärta, d.v.s. en kombination av långtidsverkande smärtlindring med reducerad risk för missbruk, felanvändning och illegal spridning.

STATUS KVARTAL 3

Fas 3-studien av CAM2038 i patienter med kronisk ryggsmärta fortlöper och studien har dessutom nu utökats för att dokumentera långtidssäkerhetsstudie i patienter med icke cancer-relaterad kronisk smärta över 52 veckor. Rekryteringen är nyligen avslutad till båda studiedelarna. Resultat från effektstudien förväntas under första kvartalet 2018, medan långtidssäkerhetsstudien beräknas avslutas under andra halvan av 2018.

CAM2029 – akromegali och NET

CAM2029 är en långtidsverkande subkutan depå av den aktiva substansen oktreotid som utvecklas för behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer. Den baseras på Camurus patenterade FluidCrystal® injektionsdepå-teknologi och erbjuder flera möjliga fördelar jämfört med den nuvarande marknadsförda produkten Sandostatin® LAR® såsom högre biotillgänglighet, snabbt effektpåslag och förbättrad dosering med hjälp av en förfylld spruta med en tunn nål. CAM2029 har studerats i fyra avslutade kliniska fas 1/2-studier med positiva resultat, inklusive en fas 2 multicenterstudie i patienter med akromegali och neuroendokrina tumörer. CAM2029 utvecklas av Novartis under ett licensavtal med Camurus.

STATUS KVARTAL 3

Starten av fas 3-studierna har skjutits fram för att slutföra diskussion av nytt förslag på studiedesign från FDA, och genomföra kompletterande tillverknings- och förpackningsaktiviteter. Diskussionen med myndigheten planeras avslutas under början av 2018 och kan leda till en förkortad studietid.

CAM2032 – prostatacancer

Den väletablerade hormonbehandlingen av prostatacancer med gonadotropinfrisättande hormon

(GnRH)-agonister, såsom leuprolid, syftar till att minska nivån av testosteron och därmed bidra till att stoppa cancercellernas tillväxt. CAM2032 är en långtidsverkande leuprolidprodukt för behandling av prostatacancer (förtida pubertet och endometrios är exempel på tilläggsindikationer). Denna månadsdepå baseras på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi och doseras med hjälp av en förfylld spruta utan behov av komplicerade beredningssteg eller krav på rumstemperering. Tack vare sin enkelhet ska CAM2032 kunna doseras av patienten själv.

STATUS KVARTAL 3

Partnerdiskussioner för vidare klinisk utveckling pågår.

Tidig forskning och utveckling av nya projekt

Flera nya läkemedelskandidater valda med stöd av initiala marknadsanalyser, utvärderas i farmaceutiska och prekliniska studier. Projekten omfattar formulerings-optimering med avseende på t.ex. frisättning och stabilitet samt farmakologiska, toxikologiska och säkerhets-relaterade egenskaper i relation till definierade produktprofiler.

STATUS KVARTAL 3

CAM4071

CAM4071 är en produktkandidat som utvecklas under options-, samarbets- och licensavtal med Novartis. Produkten är en långtidsverkande formulering av en ej offentliggjord peptid och baseras på FluidCrystal® injektionsdepå. En fas 1-studie av farmakokinetik och farmakodynamik, utförd tillsammans med Novartis, har avslutats och avrapporterats.

CAM2047, CAM2048 och CAM2058

Tre nya läkemedelskandidater CAM2047, CAM2048 and

CAM2058, är under utveckling för behandling av illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling (CAM2047), smärta (CAM2048) samt för kombinationsbehandling av postoperativ smärta, illamående och kräkningar (CAM2058). En fas 1 studie med CAM2047, CAM2048 and CAM2058 är nyligen avslutad. Initiala resultat indikerar att alla kandidaterna tolererades väl lokalt och systemiskt. De farmakokinetiska profilerna som överensstämde med målprofilerna för respektive produktkandidat. I nästa steg fortsätter utvärderingar av resultat och marknadsförutsättningar samt planering inför registreringsgrundande studier.

CAM2043

CAM2043 är en ny långtidsverkande subkutan treprostinildepå, baserad på Camurus patenterade FluidCrystal®-teknologi, och utvecklas för behandling av pulmonell arteriell hypertension (PAH). Data från det nyligen slutförda prekliniska programmet visar på en plasmaexponering av treprostinil i paritet med data från infusionsstudier och utan några signifikanta eller oväntade observationer vid injektionsstället. En ansökan om att starta en klinisk studie inlämnades till FDA i slutet av september och en fas 1-studie förväntas starta under Q4 2017.

CAM4072

Setmelanotid är en ny melanocortin-4-receptoragonist, för behandling av genetiskt orsakad fetma. Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) beviljade Rhythms setmelanotid "Breakthrough Therapy Designation" för behandling av fetma orsakad av brist på pro-opiomelanokortin (POMC) och leptin-receptorer (LepR). Resultat från fas 2-studier av setmelanotid visade signifikant viktnedgång och minskning av hunger för patienter med fetma orsakad av brist på POMC och LepR. Rhythm startade nyligen fas 3-studier för båda dessa indikationer. Parallellt utvecklas en långtidsverkande formulering av setmelanotid baserad på Camurus

FluidCrystal®-teknologi (CAM4072) som visat positiva prekliniska resultat avseende farmakokinetik och farmakodynamik, med bland annat statistiskt signifikant minskning av kroppsvikt och matintag.

Initiala resultat från en dubbelblind, placebokontrollerad, doseskalering fas 1 studie av långtidsverkande setmelanotid formulering i friska patienter med fetma indikerade att CAM4072 mötte kriterier för en veckodepå avseende både farmakokinetik och lokal tolerans. Finala studieresultat, inklusive efter upprepade dosering, väntas under Q4 2017. En ansökan om marknadsgodkännande för produktkandidaten bedöms kunna lämnas in tidigast under 2019.

Medicintekniska produkter - episil®

episil® munhålevätska används för behandling av smärtsamma och inflammatoriska tillstånd med sår och blåsor i munnen, t.ex. oral mukositis – en vanlig biverkning av cellgifts- och/eller strålbehandling. I kontakt med munslemhinnan omvandlas episil® till ett skyddande gelskikt på munhålets slemhinnor, vilket ger effektiv smärtlindring i upp till 8 timmar. episil® munhålevätska baseras på Camurus teknologi FluidCrystal® bioadhesiv vätska.

STATUS KVARTAL 3

Förberedelser för kommersialisering av episil® i Japan pågår i nära samarbete med vår partner Solasia Pharma och deras distributionspartner Meiji Seika Pharma. I början av juli, annonserade Solasia att godkännande för marknadsföring i Japan erhållits från den japanska hälsovårdsmyndigheten.

INTÄKTER

Intäkterna under tredje kvartalet uppgick till 12,5 (30,5) MSEK.

Bolagets intäkter har genererats från licensavtal samt projektaktiviteter och produktförsäljning. Skillnaden jämfört med samma period föregående år beror huvudsakligen på att bolagets betalningsströmmar, varierar mellan kvartalen.

RÖRELSERESULTAT

Sammantaget har slutförandet av det registreringsgrundande programmet för CAM2038 mot opioidberoende, den fortsatta tidiga forskningen och utvecklingen av nya projekt samt expansionen av marknadsförings-organisationen inför lanseringen av CAM2038 i Europa, lett till en planenlig ökning av Camurus kostnader.

Marknads- och försäljningskostnader uppgick under kvartalet till 12,9 (5,8) MSEK och ökningen är hänförligt till de ökade aktiviteterna inför en möjlig lansering av CAM2038.

Administrationskostnaderna var 5,6 (4,4) MSEK..

Forsknings- och utvecklingskostnader, inklusive avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar, uppgick till 61,6 (36,7) MSEK.

Övriga rörelsekostnader under perioden består främst av valutakursförluster i den operationella verksamheten och uppgick till -0,1 (0,3) MSEK.

Rörelseresultatet för kvartalet blev -67,1 (-16,6) MSEK.

FINANSNETTO OCH SKATT

Finansnetto för perioden blev 0,1 (-0,4) MSEK.

Skatt uppgick till 14,7 (3,7) MSEK och är främst hänförlig till uppskjuten skatt för kvartalets redovisade förlust.

PERIODENS RESULTAT

Periodens resultat blev -52,3 (-13,2) MSEK, vilket motsvarar ett resultat per aktie, före och efter utspädning, på -1,40 (-0,35) SEK.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapitalet var negativt och uppgick för kvartalet till -66,0 (-15,9) MSEK.

Förändringen i rörelsekapitalet påverkade kassaflödet med 22,1 (-14,1) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten blev -0 (-1,6) MSEK, och från finansieringsverksamheten 0,3 (0,9) MSEK hänförligt till utgivning av teckningsoptioner.

LIKVIDA MEDEL

Bolagets likvida medel per den 30 september 2017 uppgick till 369,7 (518,2) MSEK. Skillnaden jämfört med föregående år är främst hänförlig till bolagets operativa resultat.

Inga lån fanns upptagna per den 30 september 2017 eller har tagits upp sedan dess.

EGET KAPITAL

Koncernens egna kapital var 436,8 (591,5) MSEK per den 30 september 2017.

FÖRVÄRV

Inga förvärv eller avyttringar har skett under kvartalet.

CAMURUS AKTIE

Camurus aktie är noterad på Nasdaq Stockholm. Det totala antalet aktier i bolaget vid periodens slut uppgick till 37 281 486 (37 281 486).

Camurus har två teckningsoptionsprogram aktiva och som riktar sig till bolagets anställda.

Teckningsoptionsprogrammet TO2016/2019

I enlighet med ett bolagsstämmobeslut i maj 2016 infördes ett incitamentsprogram; TO2016/2017, under vilket 550 000 teckningsoptioner givits ut och som ger rätt till teckning av lika många aktier under perioden 15 maj 2019 – 15 december 2019. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av programmet motsvarar 1,5 % av aktiekapitalet och röstetalet. Per den 31 december 2016 hade 47 personer valt att delta i programmet och sammanlagt tecknat 404 300 teckningsoptioner. Inga ytterligare optioner har tecknats därefter. Överlåtelse av teckningsoptioner till framtida anställda fick inte ske efter årsstämman 2017. Under året har 1,2 MSEK, efter skatt, kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020

I enlighet med ett bolagsstämmobeslut i maj 2017 infördes ett incitamentsprogram, TO2017/2020, under vilket 750 000 teckningsoptioner givits ut och som ger rätt till teckning av lika många aktier under perioden 15 maj 2020 – 15 december 2020. Utspädningseffekten vid maximalt utnyttjande av programmet motsvarar 2 % av aktiekapitalet och röstetalet. Per den 30 september 2017 hade totalt 658 932 teckningsoptioner tecknats och 10,8 MSEK tillförts eget kapital och 4,7 MSEK, efter skatt, kostnadsförts för den stay-on bonus deltagarna erhåller som en del av programmet.

MODERBOLAGET

Nettoomsättningen för kvartalet blev 12,5 (30,5) MSEK och resultatet efter skatt uppgick till -52,6 (-12,8) MSEK.

Moderbolagets egna kapital per den 30 september 2017 var 419,6 (574,7) MSEK.

Balansomslutningen vid utgången av perioden uppgick till 508,2 (635,0) MSEK, varav 369,6 (518,2) MSEK var likvida medel.

PERSONAL

Camurus hade 69 (58) anställda vid periodens slut, varav 48 (42) inom forskning och utveckling. Antalet anställda, omräknat till heltidstjänster, uppgick under kvartalet till 62 (49).

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. 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 SEK, EUR, GBP och USD.

Styrelsen har inte förändrat sin bedömning av den

förväntade framtida utvecklingen jämfört med vid publiceringen av kvartalsrapporten för det andra kvartalet 2017.

REVISION

Denna rapport har översiktligt granskats av bolagets revisorer.

ÅRSSTÄMMA 2018

Camurus årsstämma kommer hållas torsdagen den 3 maj, kl. 17.00 på Elite Hotel Ideon, Scheelevägen 27, Ideon Science Park, 223 63 Lund.

YTTERLIGARE INFORMATION

För ytterligare information vänligen kontakta:

Fredrik Tiberg, VD och koncernchef.

Rein Piir, VP Investor Relations.

Tel. +46 46 286 46 92, e-post: ir@camurus.com

Lund den 25 oktober 2017

Camurus AB

Styrelse

Revisorns granskningsrapport*

INLEDNING

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Camurus AB (publ) per 30 september 2017 och den niomånadersperiod 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 medveten 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 25 oktober 2017

PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor
Huvudansvarig revisor

* Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport), upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen.

A female scientist with blonde hair tied back, wearing a white lab coat, is shown in profile. She is holding a multi-well plate with both hands. The background is a laboratory setting with shelves containing various bottles and equipment. The text "Finansiell information" is overlaid on the right side of the image.

Finansiell information

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

KSEK	Not	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Nettoomsättning	3	12 519	30 531	48 850	76 611	113 737
Kostnader för sålda varor		530	-546	-602	-911	-2 140
Bruttovinst		13 050	29 985	48 247	75 699	111 597
Marknads- och försäljningskostnader		-12 875	-5 762	-34 545	-15 353	-24 738
Administrationskostnader		-5 566	-4 392	-15 536	-13 919	-17 985
Forskning- och utvecklingskostnader		-61 628	-36 702	-174 797	-113 059	-172 077
Övriga rörelseintäkter		19	294	59	43	751
Övriga rörelsekostnader		-139	-	-878	-728	-
Rörelseresultat		-67 139	-16 577	-177 449	-67 316	-102 452
Finansiella intäkter		122	1	123	8	95
Finansiella kostnader		-4	-366	-15	-874	-1 002
Finansiella poster – netto		117	-365	108	-866	-907
Resultat före skatt		-67 022	-16 942	-177 342	-68 182	-103 359
Inkomstskatt	8	14 687	3 727	38 958	15 000	22 367
Periodens resultat	4	-52 334	-13 215	-138 384	-53 185	-80 993

I koncernen finns inga poster som redovisats i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat.
Summan totalresultat är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

RESULTAT PER AKTIE, räknat på resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare under året (uttryckt i kr per aktie)

SEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Resultat per aktie före utspädning	-1,40	-0,35	-3,71	-1,43	-2,17
Resultat per aktie efter utspädning	-1,40	-0,35	-3,71	-1,43	-2,17

Bolaget har för närvarande två aktiva teckningsoptionsprogram. För mer information, se sidan 8, Camurus aktie samt sidan 20.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella tillgångar				
Balanserade utgifter för produktionsutveckling		17 175	19 262	18 741
Materiella anläggningstillgångar				
Inventarier		9 798	7 371	9 759
Finansiella anläggningstillgångar				
Uppskjutna skattefordringar	8	101 026	54 317	61 685
Summa anläggningstillgångar		127 999	80 950	90 185
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror / färdiga varor		271	289	300
Råvaror		2 843	3 668	12 080
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		7 762	17 408	8 304
Övriga fordringar		4 844	3 669	3 855
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		6 951	24 740	16 459
Summa kortfristiga fordringar	5	19 557	45 817	28 618
Likvida medel		369 748	518 248	508 594
Summa omsättningstillgångar		392 419	568 022	549 592
SUMMA TILLGÅNGAR		520 418	648 972	639 776

KSEK	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-30
EGET KAPITAL				
Eget kapital som kan hänföras till moderbolagets aktieägare				
Aktiekapital		932	932	932
Övrigt tillskjutet kapital		641 840	630 316	631 034
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-205 925	-39 738	-67 549
Summa eget kapital	9	436 848	591 510	564 418
SKULDER				
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		17 782	7 832	17 560
Aktuella skatteskulder		385	-	-
Övriga skulder		2 904	1 933	2 571
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		62 500	47 698	55 228
Summa kortfristiga skulder		83 571	57 462	73 358
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		520 418	648 972	639 776

KONCERNENS RAPPORT ÖVER EGET KAPITAL

KSEK	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2016		932	626 181	13 444	640 557
Periodens resultat och totalresultat				-53 182	-53 182
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner		-	4 135	-	4 135
Utgående balans per 30 september 2016		932	630 316	-39 738	591 510
Ingående balans per 1 januari 2016		932	626 181	13 444	640 557
Periodens resultat och totalresultat				-80 993	-80 993
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner			4 853		4 853
Utgående balans per 31 december 2016		932	631 034	-67 549	564 418
Ingående balans per 1 januari 2017		932	631 034	-67 549	564 418
Periodens resultat och totalresultat				-138 384	-138 384
Omräkningsdifferens				8	8
Transaktioner med aktieägare					
Utgivande av teckningsoptioner		-	10 806	-	10 806
Utgående balans per 30 september 2017	9	932	641 840	-205 925	436 848

KONCERNENS KASSAFLÖDE

KSEK	Not	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Den löpande verksamheten						
Rörelseresultat före finansiella poster		-67 131	-16 577	-177 441	-67 316	-102 452
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	7	1 022	993	3 060	2 679	3 524
Erhållen ränta		122	-	123	8	95
Betald ränta		-4	-365	-15	-874	-1 002
Betald inkomstskatt		-	-	-	-9 917	-9 917
		-65 991	-15 949	-174 273	-75 420	-109 752
Ökning/minskning varulager		10 932	-808	9 265	-716	-9 139
Ökning/minskning kundfordringar		4 248	-6 661	542	-8 491	613
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		5 280	-7 626	8 519	-7 090	1 005
Ökning/minskning leverantörsskulder		648	261	222	-24 000	-14 272
Ökning/minskning övriga kortfristiga rörelseskulder		992	775	7 604	-84 411	-76 243
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		22 101	-14 059	26 153	-124 708	-98 036
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-43 890	-30 008	-148 120	-200 128	-207 788
Investeringsverksamheten						
Investering i materiella anläggningstillgångar		-38	-1 616	-1 532	-1 855	-4 567
Kassaflöde från Investeringsverksamheten		-38	-1 616	-1 532	-1 855	-4 567
Finansieringsverksamheten						
Utgivande av teckningsoptioner		316	889	10 806	4 135	4 853
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten		316	889	10 806	4 135	4 853
Periodens kassaflöde		-43 612	-30 735	-138 846	-197 848	-207 502
Likvida medel vid periodens början		413 360	548 983	508 594	716 096	716 096
Likvida medel vid periodens slut		369 748	518 248	369 748	518 248	508 594

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

KSEK	Not	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Nettoomsättning		12 519	30 531	48 850	76 611	113 737
Kostnader för sålda varor		530	-546	-602	-911	-2 140
Bruttovinst		13 050	29 985	48 248	75 699	111 597
Marknads- och försäljningskostnader		-5 729	-5 762	-20 631	-15 353	-24 738
Administrationskostnader ¹⁾		-19 370	-4 392	-36 526	-13 919	-17 985
Forsknings- och utvecklingskostnader		-61 106	-36 182	-173 231	-111 497	-169 994
Övriga rörelseintäkter ²⁾		5 612	294	5 642	43	751
Övriga rörelsekostnader		-132	-	-871	-728	-
Rörelseresultat		-67 675	-16 057	-177 369	-65 754	-100 370
Ränteintäkter och liknande poster		122	1	123	8	95
Räntekostnader och liknande poster		-4	-366	-15	-874	-1 002
Resultat efter finansiella poster		-67 557	-16 422	-177 262	-66 620	-101 277
Bokslutsdispositioner		-	-	-	-	-1 246
Resultat före skatt		-67 557	-16 422	-177 262	-66 620	-102 523
Skatt på periodens resultat	8	14 957	3 613	38 998	14 656	22 183
Periodens resultat		-52 600	-12 809	-138 264	-51 964	-80 340

1) Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst hänförlig till koncerninterna transaktioner.

2) I kvartalet avser posten främst koncernintern fakturering.

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

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING

KSEK	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Materiella tillgångar				
Inventarier		9 798	7 371	9 759
Finansiella anläggningstillgångar				
Andelar i koncernföretag		816	573	816
Uppskjuten skattefordran	8	105 571	59 047	66 574
Summa anläggningstillgångar		116 185	66 991	77 149
Omsättningstillgångar				
Varulager				
Handelsvaror / färdiga varor		271	289	300
Råvaror		2 843	3 668	12 080
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		7 762	17 408	8 304
Övriga fordringar		4 624	3 669	3 855
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		6 914	24 742	16 459
Summa kortfristiga fordringar		19 299	45 820	28 618
Kassa och bank		369 586	518 248	508 351
Summa omsättningstillgångar		391 999	568 024	549 351
SUMMA TILLGÅNGAR		508 183	635 015	626 499

KSEK	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital (37 281 486 st aktier)		932	932	932
Reservfond		11 327	11 327	11 327
Summa bundet kapital		12 259	12 259	12 259
Fritt eget kapital				
Balanserat resultat		-62 595	17 746	17 746
Överkursfond		608 225	596 699	597 418
Periodens resultat		-138 264	-51 964	-80 340
Summa fritt eget kapital		407 366	562 482	534 823
SUMMA EGET KAPITAL		419 625	574 741	547 083
SKULDER				
Obeskattade reserver				
Avskrivningar utöver plan		3 486	2 239	3 486
Summa obeskattade reserver		3 486	2 239	3 486
Långfristiga skulder				
Skuld till dotterbolag		571	573	573
Summa långfristiga skulder		571	573	573
Kortfristiga skulder				
Skulder till dotterbolag		4 903	-	-
Leverantörsskulder		17 781	7 832	17 560
Övriga skulder		2 557	1 933	2 571
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		59 259	47 698	55 227
Summa kortfristiga skulder		84 501	57 462	75 358
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		508 183	635 015	626 499

NYCKELTAL OCH DEFINITIONER

MSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Nettoomsättning	12,5	30,5	48,8	76,6	113,7
Rörelseresultat	-67,1	-16,6	-177,4	-67,3	-102,5
Periodens resultat	-52,3	-13,2	-138,4	-53,2	-81,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-43,9	-30,0	-148,1	-200,1	-207,8
Likvida medel	369,7	518,2	369,7	518,2	508,6
Eget kapital	436,8	591,5	436,8	591,5	564,4
Soliditet i koncernen, %	84%	91%	84%	91%	88%
Balansomslutning	520,4	649,0	520,4	649,0	639,8
Vägt genomsnittligt antal aktier, före utspädning	37 281 486	37 281 486	37 281 486	37 281 486	37 281 486
Vägt genomsnittligt antal aktier, efter utspädning*)	38 310 188	37 618 063	37 961 763	37 432 224	37 487 937
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-1,40	-0,35	-3,71	-1,43	-2,17
Resultat per aktie efter utspädning, kronor*)	-1,40	-0,35	-3,71	-1,43	-2,17
Eget kapital per aktie före utspädning, kronor	11,72	15,87	11,72	15,87	15,14
Eget kapital per aktie efter utspädning, kronor*)	11,40	15,70	11,51	15,70	15,06
Antal anställda, vid periodens slut	69	58	69	58	62
Antal anställda inom FoU, vid periodens slut	48	42	48	42	44
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	77%	78%	78%	79%	80%

*) Utspädningseffekten är framräknad enligt IAS 33

Likvida medel

Kassa och banktillgodohavande

Soliditet %

Eget kapital dividerat med totalt kapital

Genomsnittliga antal aktier, före utspädning

Genomsnittliga antal aktier före justering för utspädningseffekten av nya aktier

Genomsnittliga antal aktier, efter utspädning

Genomsnittliga antal aktier justerat för utspädningseffekten av nya aktier

Resultat per aktie före utspädning, kronor

Resultatet dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier före utspädning

Resultat per aktie efter utspädning, kronor

Resultatet dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning

Eget kapital per aktie före utspädning

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut före utspädning

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut efter utspädning

FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader

Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med rörelsekostnader (marknads- och försäljningskostnader 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 2017 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 25 oktober 2017.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parantes avser samma period föregående år.

Not 2 | Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

Koncernredovisningen för Camurus AB-koncernen ("Camurus") har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen.

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering, årsredovisningslagen, och RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner.

Moderbolagets redovisning är upprättad enligt Årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapportering rekommendation RFR 2 Redovisning för Juridiska personer. Tillämpningen av RFR 2 innebär att moderbolaget i delårsrapporten för den juridiska personen tillämpar samtliga av EU antagna IFRS uttalande så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, tryggandelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Moderbolagets redovisningsprinciper är densamma som koncernens, om inte annat anges i not 2.2.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan och överensstämmer med dem som användes vid upprättandet av årsredovisningen för 2016, se [camurus.com/investerare/Finansiella Rapporter](http://camurus.com/investerare/Finansiella_Rapporter). Ingen ändrad bedömning avseende effekt från kommande IFRS standard, IFRS 15 och IFRS 9, har gjorts, dvs standarderna kommer inte ha någon väsentlig påverkan.

2.1 GRUND FÖR RAPPORTERNAS UPPRÄTTANDE

2.1.1 Ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

Inga nya eller omarbetade IFRS har trätt i kraft som har någon betydande påverkan på koncernen.

2.2 MODERFÖRETAGETS REDOVISNINGSPRINCIPER

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

Internt upparbetade immateriella tillgångar

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

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvärvsrelaterade kostnader och eventuella 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

IAS 39 tillämpas ej i moderföretaget och finansiella instrument värderas till anskaffningsvärde.

Långsiktigt incitamentsprogram

Camurus har två teckningsoptionsprogram aktiva och som riktar sig till bolagets anställda. 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 bruttolönstillägg, sammanlagt motsvarande det belopp som deltagaren har betalat för teckningsoptionerna. Då stay-on bonus är villkorad av fortsatt anställning redovisas kostnaderna, inklusive sociala avgifter, löpande under intjäningsperioden och en skuld beräknas vid varje bokslutstillfälle baserad på hur mycket som har intjänats. Kostnaderna redovisas som personalkostnader i resultaträkningen.

Teckningsoptionsprogrammet TO2016/2019

Maximalt 550 000 teckningsoptioner kan ges ut och programmet infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2016.

Teckningsoptionsprogrammet TO2017/2020

Maximalt 750 000 teckningsoptioner kan ges ut och programmet infördes i enlighet med bolagsstämmans beslut i maj 2017.

Not 3 | 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:

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Försäljning utvecklingsrelaterade varor och tjänster	7 991	11 913	36 666	46 746	68 112
Milstolpesersättningar	4 820	17 220	7 025	19 518	34 217
Licensavgifter*)	-719	80	3 195	8 425	8 485
Övrigt	428	1 318	1 964	1 922	2 923
Totalt	12 520	30 531	48 850	76 611	113 737

Intäkter från externa kunder fördelade per land, baserat på var kunderna är lokaliserade:

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Europa	-103	5 697	6 973	20 792	22 921
(var av Sverige)	(116)	(770)	(184)	(3 661)	(3 727)
Nordamerika	7 489	24 491	36 148	52 998	87 359
Andra geografiska områden	5 134	343	5 729	2 821	3 457
Total	12 520	30 531	48 850	76 611	113 737

Intäkter under tredje kvartalet om ca 7,5 (26,6) MSEK avser en enskild extern kund. Samtliga materiella anläggningstillgångar finns i Sverige.

*) Utfallet i rapportperioden är hänförligt till en periodiseringseffekt mellan kvartalen.

Not 4 | 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.

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-52 327	-13 215	-138 377	-53 182	-80 993
Totalt	-52 327	-13 215	-138 377	-53 182	-80 993
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 281	37 281	37 281	37 281	37 281

b) Efter utspädningen

För beräkning av resultat per aktie efter utspädning har antalet existerande stamaktier justerats med avseende på utspädningseffekten av det vägda genomsnittliga antalet utestående stamaktier. Moderföretagets har en kategori av stamaktier med förväntad utspädningseffekt i form av teckningsoptioner. För teckningsoptioner görs en beräkning av det antal aktier som kunde ha köpts till verkligt värde (beräknat som årets genomsnittliga marknadspris för moderföretagets aktier), för ett belopp motsvarande det monetära värdet av de teckningsrätter som är knutna till utestående teckningsoptioner. Det antal aktier som beräknas enligt ovan jämförs med det antal aktier som skulle ha utfärdats under antagande att teckningsoptionerna utnyttjats.

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Resultatet hänförligt till moderföretagets aktieägare	-52 327	-13 215	-138 377	-53 182	-80 993
Totalt	-52 327	-13 215	-138 377	-53 182	-80 993
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	37 281	37 281	37 281	37 281	37 281
Justering för:					
- Teckningsoptioner (tusental)	1 029	337	680	151	207
- Nyemission (tusental)	-	-	-	-	-
Vägt genomsnittligt antal stamaktier för beräkning av resultat per aktie efter utspädning (tusental)	38 310	37 618	37 962	37 432	37 488

Not 5 | Finansiella instrument – Verkligt värde för finansiella tillgångar och skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde

Samtliga av koncernens finansiella instrument som är värderade till upplupet anskaffningsvärde är kortfristiga och löper ut inom ett år. Det verkliga värdet på dessa instrument bedöms motsvara dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

Redovisat värde, KSEK	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
Lånefordringar och kundfordringar			
Kundfordringar	7 762	17 408	8 304
Fordringar från koncernföretag	-	-	-
Övriga fordringar	-	-	-
Likvida medel	369 748	518 248	508 594
Totalt	377 510	535 656	516 898
Övriga skulder			
Övriga finansiella skulder	-	-	-
Skulder till koncernbolag	-	-	-
Leverantörsskulder	17 782	7 832	17 560
Övriga kortfristiga skulder	191	191	191
Totalt	17 973	8 023	17 751

Not 6 | Transaktioner med närstående

Transaktioner med Piir och Partner AB, vars representant ingår i ledningsgruppen, har förekommit under året. Prissättning sker enligt marknadsmässiga villkor debitering i förhållande till utnyttjandegraden. Under kvartalet har bolaget köpt tjänster av Piir och Partner AB till ett värde av 0 (0,3) MSEK. Vid periodens utgång hade bolaget en skuld avseende dessa tjänster till Piir och Partner AB som uppgick till 0 (0,3) MSEK. Inga andra fordringar eller skulder fanns.

Not 7 | Kassaflöde

Justering för poster som ej ingår i kassaflödet:

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 jan-dec
Avskrivningar	1 022	993	3 060	2 679	3 524
Summa	1 022	993	3 060	2 679	3 524

Not 8 | Uppskjuten skatt

Kvartalets skatt uppgick till 14,7 (3,7) MSEK främst hänförlig till den redovisade förlusten.

Not 9 | Eget kapital

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

Denna information är sådan som Camurus AB är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom verkställande direktörens försorg, för offentliggörande den 26 oktober, 2017, klockan 07.00 (CET).



CAMURUS AB | Ideon Science Park, SE-223 70 Lund, Sverige
T +46 46 286 57 30 | F +46 46 286 57 39 | info@camurus.com | camurus.com