



Delårsrapport

2024 01 01–2024 09 30

AcuCort AB (publ)

AcuCort AB: Tredje kvartalet 2024

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2023.

Tredje kvartalet 1 juli – 30 september 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 675 (0) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -2 484 (-3 131) KSEK
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,02 (-0,10) SEK
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 7 976 KSEK

Perioden 1 januari – 30 september 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 675 (0) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -9 900 (-9 380) KSEK
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,08 (-0,30) SEK

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 1 juli – 30 september 2024

- AcuCorts läkemedel Zeqmelit® registrerades som varumärke i USA
- Lansering av Zeqmelit® inleddes – finns tillgängligt på apotek i Sverige
- Zeqmelit® har lanserats i Norge och Finland

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCort beviljas förlängd SME-status av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA)
- Samtliga patienter har genomgått AcuCorts Fas IV-studie ZE001 och studieresultaten bearbetas med plan att publiceras i internationella vetenskapliga tidskrifter

Vd har ordet

”Lansering på hemmarknaden – fokus på expansion”

Efter en framgångsrik försäljningsstart i Sverige, Finland och Norge går vi nu vidare till nästa kapitel: expansion. Med erfarenheter från våra hemmamarknader koncentrerar vi oss på de marknader där vi ser stor tillväxtpotential. Dit räknas de stora europeiska marknaderna och USA.

Först vill jag tacka alla medarbetare på AcuCort och Unimedica Pharma för ett fantastiskt arbete med att lansera Zeqmelit®. Sedan lanseringen – som inleddes i början av september – har vi gjort stora och viktiga framsteg. Aktivitetsnivån är hög på fältet i Sverige, Norge och Finland och säljarnas kalendrar är i princip fulltecknade framöver, vilket visar på det stora intresset för Zeqmelit®.

Det har exempelvis genomförts ett stort antal förbokade gruppmöten med Nordens tyngsta opinionsledare. Vid dessa rundabordssamtal med professorer, allergologer och andra läkare förs intressanta diskussioner om framtidens allergibehandlingar och självklart även vilken funktion som Zeqmelit® fyller för att behandla patienter som har svåra och akuta allergiska reaktioner.

Hemmamarknaden en språngbräda för expansion

Nettoomsättningen under tredje kvartalet uppgick till 675 KSEK, vilket är bra och i linje med våra förväntningar. I samarbete med Unimedica Pharma har vi utarbetat en väl fungerande process för att effektivt lansera Zeqmelit®. Eftersom vi vet att den processen fungerar mycket bra i de nordiska länderna så kommer vi att använda vår hemmarknad som språngbräda för vår stundande expansion.

Primärt fokuserar vi på stora och viktiga europeiska länder med hög potential som

Frankrike, Tyskland, och Storbritannien. Självklart är USA också en primär marknad, vi förväntar oss att skicka in ansökan till FDA under 2025. Kapitalet från den företrädesemission som vi idag kommunicerade ska primärt användas till att lansera Zeqmelit® på fler marknader.

Under kvartalet registrerades Zeqmelit® som varumärke i USA, vilket är strategiskt viktigt inför vår kommande kommersialisering. Nu pågår arbetet med att färdigställa vår iPSP (initial Pediatric Study Plan) som är en förutsättning för att kunna skicka in ansökan till FDA.

Vår Fas IV-studie ZE001 utvecklas bra. Studien omfattar 50 patienter som tidigare haft behov av kortison på grund av svåra allergiska reaktioner. I november genomfördes det sista patientbesöket i studien. Nu bearbetas studiedata och resultaten kommer på sikt att publiceras i internationella vetenskapliga tidskrifter som kommer att utgöra ett viktigt stöd i marknadsföringsarbetet eftersom dessa tidskrifter läses av allergologer och andra läkare som behandlar denna patientgrupp.

Just allergologer och andra läkare är viktiga målgrupper för oss och när jag nyligen besökte ISPOR i Barcelona var det många som lyssnade när vi presenterade resultaten från studien ”Swedish Allergists' View on the Role of Cortisone and the Formulation (Tablets or Self-Dissolving Film) for the Treatment of Acute Allergic Reactions”.

Jag kan konstatera att intresset för Zeqmelit® är mycket stort bland läkare och patienter. Samtidigt som lanseringen för vi flera parallella och långt gångna dialoger med potentiella partners i ett flertal länder. Intresset vi ser från aktieägare och investerare gör att vi med kapitalet från den kommande emissionen kan expandera till nya marknader och därmed sätta en ny standard för allergipatienter.

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. Hittills har vi 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 Unimedica Pharma, 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.

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

tillverkningsatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, 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.

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 tillverkningsatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, 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 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 tredje kvartalet

Bolaget har under tredje kvartalet, juli – september 2024, genomfört sin första order och fakturering som gett en omsättning på 675 KSEK. Kostnaderna har under kvartalet utfallit i nivå med prognos. Bolagets arbeten med tillhörande processer är fortsatt inriktade på kommersialiseringen som löper enligt plan för 2024. De största utgifterna, förutom bolagets drift, är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion och processer för kommersialiseringen, 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 tredje kvartalet har 1 063 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser arbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt studier och utvecklingsarbeten kring produktionsprocessen för Zeqmelit®.

Övrig information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

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

Aktieägare

Största aktieägare och antal aktier per den 30 september 2024. Totalt antal aktieägare är 2 588. 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	27 033 929	22,69%
AQILION AB	11 319 062	9,50%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	6 182 614	5,19%
ZOYA INVEST AB	3 600 000	3,02%
OLLE FLORÉN	3 400 000	2,85%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	2 025 000	1,70%
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	1 646 139	1,38%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	1 566 779	1,31%
BERNE OKDAHL	1 365 000	1,15%
HANDELSBANKEN LIV FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAG	1 218 415	1,02%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	59 813 112	50,19%
TOTALT ANTAL AKTIER	119 170 050	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB

Aktier och aktiekapital

Per den 30 september 2024 uppgick antalet stamaktier till 119 170 050 och aktiekapitalet till 45 285 000 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 31 281 590.

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

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.

AcuCort är idag ett bolag som har minskat risken i verksamheten väsentligt. Enligt avtalet med Unimedic Pharma ska AcuCort fakturera för Zeqmelit® när produkten levereras. Under perioden 1 juli 2024 – 30 september uppgick nettoomsättningen från avtalet till 675 KSEK. Bolagets uppfattning är att intäkterna kommer att öka framgent.

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

Principer för delårsrapportens upprättande

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

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Delårsrapportens publicering

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

Kommande finansiella rapporter:

2025-02-21: Bokslutskommuniké för perioden januari–december 2024

Avlämnande av delårsrapport

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

Lund den 29 november 2024

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Alexandra Johnsson, Styrelseledamot

Göran Tornling, Styrelseledamot

Monica Wallter, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2024-07-01	2023-07-01	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-09-30	-2023-09-30	-2024-09-30	-2023-09-30	-2023-12-31
	3 mån.	3 mån.	9 mån.	9 mån.	12 mån.
Rörelsens intäkter m.m.					
Nettoomsättning	675	0	675	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 063	1 718	3 524	3 780	6 592
	1 738	1 718	4 199	3 780	6 592
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror	-172	0	-172	0	0
Personalkostnader	-1 257	-1 064	-3 951	-3 540	-4 824
Övriga externa kostnader	-2 779	-3 729	-9 909	-9 557	-15 017
	-4 208	-4 793	-14 032	-13 097	-19 841
Rörelseresultat	-2 470	-3 075	-9 833	-9 317	-13 249
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	4	37	17	39	286
Räntekostnader och liknande resultatposter	-18	-93	-84	-102	-728
	-14	-56	-67	-63	-442
Resultat efter finansiella poster	-2 484	-3 131	-9 900	-9 380	-13 691
Periodens skattekostnad	0	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-2 484	-3 131	-9 900	-9 380	-13 691

Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2024-09-30	2023-12-31
KSEK		
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar		
Balanserade utvecklingsutgifter	36 715	33 190
Patent	4 974	4 974
Summa immateriella anläggningstillgångar	41 689	38 164
Summa anläggningstillgångar	41 689	38 164
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar		
Övriga fordringar	968	460
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	662	639
Summa kortfristiga fordringar	1 630	1 099
Kassa och bank		
Kassa och bank	7 976	19 244
	7 976	19 244
Summa omsättningstillgångar	9 606	20 343
SUMMA TILLGÅNGAR	51 295	58 507

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2024-09-30	2023-12-31
KSEK		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget Kapital		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	45 285	31 857
Fond för utvecklingsutgifter	33 412	29 888
	78 697	61 745
Fritt eget kapital		
Överkursfond	100 299	102 630
Balanserat resultat	-120 368	-103 152
Periodens resultat	-9 900	-13 691
	-29 969	-14 213
Summa eget kapital	48 728	47 532
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	622	3 049
Aktuell skatteskuld	17	15
Övriga kortfristiga skulder	269	4 882
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 659	3 029
Summa kortfristiga skulder	2 567	10 975
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	51 295	58 507

Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
KSEK	-2024-09-30	-2023-09-30	-2023-12-31
	9 mån.	9 mån.	12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-9 900	-9 380	-13 691
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	0	0	0
	-9 900	-9 380	-13 691
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-9 900	-9 380	-13 691
<i>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-531	-406	-125
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-8 408	-830	2 101
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 839	-10 616	-11 715
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-3 524	-3 801	-6 613
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 524	-3 801	-6 613
Finansieringsverksamheten			
Nyemission/teckningsoptioner	11 095	-489	15 642
Upptagna lån	0	4 750	4 750
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	11 095	4 261	20 392
Periodens kassaflöde	-11 268	-10 156	2 064
Likvida medel vid periodens början	19 244	17 180	17 180
Likvida medel vid periodens slut	7 976	7 024	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

Informationen lämnades genom kontaktpersonens försorg den 29 november 2024.

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 29 november 2024 kl. 10:15.

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.