



# DELÅRSRAPPORT PILA PHARMA AB (PUBL)

1 APRIL – 30 JUNI 2022



# SAMMANFATTNING AV DELÅRSRAPPORT

## Andra kvartalet (1 april – 30 juni 2022)

- Rörelsens intäkter uppgick till 651 kSEK (0)
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -2 250 kSEK (-1 595)
- Periodens resultat uppgick till -6 501 kSEK (-4 797)
- Resultat per aktie före och efter utspädning -0,40 SEK (-0,43)
- Kassaflödet för kvartalet uppgick till -6 949 kSEK (-5 347), varav kassaflödet för den löpande verksamheten uppgick till -2 698 kSEK (-2 078)

## Första halvåret (1 januari – 30 juni 2022)

- Rörelsens intäkter uppgick till 1 186 kSEK (0)
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -4 653 kSEK (-3 921)
- Periodens resultat uppgick till -16 844 kSEK (-7 123)
- Resultat per aktie före och efter utspädning -1,05 SEK (-0,64)
- Kassaflödet för första halvåret uppgick till -17 390 kSEK (4 485), varav kassaflödet för den löpande verksamheten uppgick till -5 199 kSEK (-4 449)
- Bolagets likvida medel uppgick till 10 819 kSEK (6 392) vid periodens utgång
- Eget kapital uppgick till 13 451 kSEK (8 431)
- Bolagets soliditet uppgick till 92% (82%)

## Väsentliga händelser under andra kvartalet (1 april – 30 juni 2022)

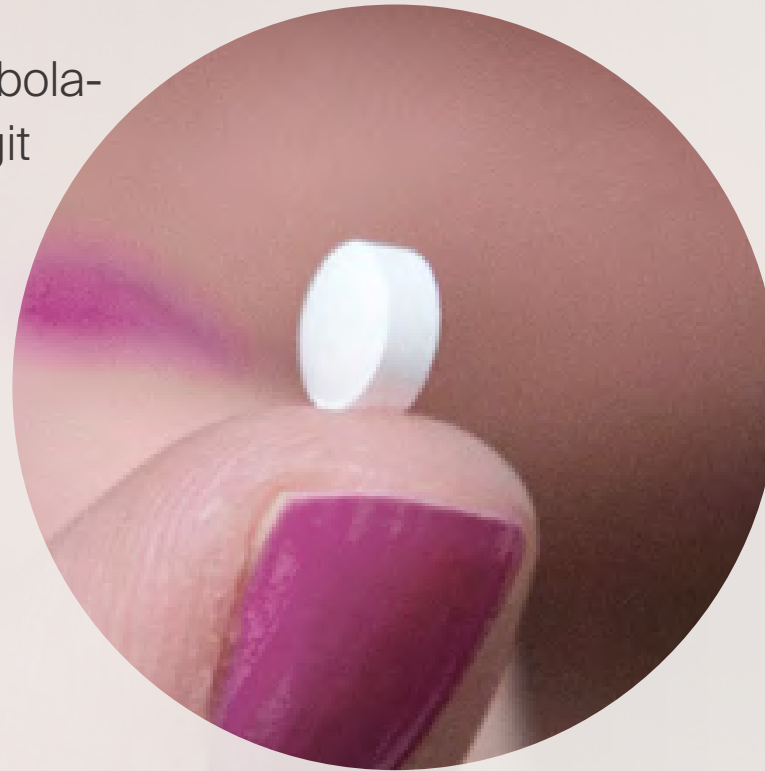
- Pila Pharma ansökte om Orphan Drug Designation (sär läkemedelsstatus) hos USA:s läkemedelsmyndighet FDA för XEN-D0501 som behandling av smärtsjukdomen erytromelalgi
- Produktionen av studieläkemedel inom diabetes (XEN-D0501 API) slutfördes med mycket bra resultat och analyscertifikat erhöles
- Avtal tecknades med brittiska Quay Pharma om utveckling av lämplig formulering av XEN-D0501 API för användning i de kommande prekliniska studierna inom diabetes typ-2
- Avtal tecknades med brittiska LGC Drug Development Solutions om etablering av analysmetod för att mäta XEN-D0501 i prov från de prekliniska studierna
- Pila Pharma höll den 7 juni 2022 årsstämma, varvid styrelsen bemyndigades att, under tiden till nästa årsstämma, fatta beslut om nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler
- Vid stämman den 7 juni valdes Milan Zdravkovic in som styrelseledamot. Milan bidrar med 25 år erfarenhet från life science, däribland läkemedelsutveckling inom diabetes
- De prekliniska toxikologiska tremånadersstudierna av den aktiva substansen XEN-D0501 inleddes

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Pila Pharma beviljades i juli 2022 Orphan Drug Designation (sär läkemedelsstatus) i USA för XEN-D0501 för behandling av den sällsynta sjukdomen erytromelalgi
- Dr Hans Quiding har anlitats som projektledare för arbetet med nya projekt, inklusive ODD-projektet inom smärta (analgesi)

## PILA PHARMA I KORTHET

Pila Pharma är ett svenskt läkemedelsforskningsföretag som utvecklar nya behandlingar för diabetes typ-2 och smärta. För indikationen diabetes är bolaget i klinisk fas 2. Pila Pharma har därutöver tagit fram en plan för nya projekt inom bland annat smärta och har nyligen erhållit Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) i USA för behandling av den sällsynta sjukdomen erytromelalgi.



Pila Pharma noterades på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm den 15 juli 2021. Bolaget bedriver sin verksamhet från sitt huvudkontor i Malmö och genom det helägda dotterbolaget Pila Pharma Danmark ApS i Köpenhamn, varigenom merparten av bolagets forskning och utveckling sker.

Bolagets utvecklingskandidat, XEN-D0501, är en hämmare av receptorn TRPV1 (s.k. "chili-receptorn") och en potentiellt ny typ av behandling av diabetes och smärta genom reglering av neurogen inflammation. Inom diabetes förväntas detta ge en förbättring av insulinresponsen, med mera. Diabetesläkemedlet utvecklas i tablettform och förväntas bli ett prisvärt alternativ till befintliga behandlingar.

För närvarande förbereder Pila Pharma en tre månaders fas 2b-studie för att visa att behandling med XEN-D0501 kan minska blodsockret i T under 2023 och vara färdig 2024 under förutsättning att nytt kapital anskaffas i tid.

Samtidigt skall Pila Pharma utvärdera kravet för en utvecklingsplan inom erytromelalgi, med syfte att ta XEN-D0501 till marknaden så snabbt som möjligt inom denna indikation. Även detta projekt är beroende av ytterligare kapitaltillförsel.

Vid positiva studieresultat från de olika utvecklingsprojekten avser bolaget att teckna samarbets- eller licensavtal med större läkemedelsföretag för vidare studier och därefter kommersialisering av nya läkemedel.

## VD DORTE X. GRAM HAR ORDET

Kära aktieägare!

**Strax efter det kvartal som den här rapporten avser inträffade något som i grunden förändrar vilken typ av bolag Pila Pharma AB är. När vi i juli beviljades sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) i USA gick vi från att vara ett diabetesforskningsbolag till att vara ett plattformsföretag inom TRPV1 med sikte på en pipeline av produkter för behandling av flera sjukdomar där neurogen inflammation tros spela roll.**

När vi förra sommaren noterades på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm var det för att finansiera resan fram till fas 2b-resultat inom diabetes typ-2. Pila Pharma gick till börsen med mycket lovande data från två fas 2a-studier på diabetespatienter med vår aktiva substans (API) XEN-D0501. Som läkemedelsforskare har jag emellertid hela tiden varit medveten om att vår substans och dess verkningsmekanism kan ha flera tillämpningar. Under sommaren fick vi kvitto på det i och med att USA:s läkemedelsmyndighet, FDA, beviljade sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) för XEN-D0501 mot erytromelalgi, en sällsynt sjukdom som kan orsaka rodnad och svår smärta på särskilt händer och fötter och som det i dag inte finns någon bra behandling mot.

FDA:s beviljande av sär läkemedelsstatus innebär att Pila Pharma nu överväger att utveckla XEN-D0501 som ett nytt läkemedel för att behandla erytromelalgi. För att registrera och erhålla marknadsföringstillstånd

krävs bevis på klinisk effekt. Detta öppnar dörren till en potentiellt sjuårig sär läkemedels/marknadsexklusivitet för XEN-D0501 i USA.

### Direkt till klinisk prövning

Tidiga utvecklingsresultat av XEN-D0501 kan tillgodoräknas från diabetesprojektet. Utvecklingen av XEN-D0501 inom denna nya indikation kan således gå direkt till kliniska prövningar i fas 2/3.

Vi skall nu i Pila Pharma utvärdera det mest kostnads-effektiva sättet att kliniskt utveckla XEN-D0501 även inom erytromelalgi för att nå marknaden snarast möjligt till förmån för erytromelalgi-patienter.

Dr Hans Quiding har anlitats som projektledare för arbetet med nya projekt, inklusive ODD-projektet inom smärta (analgesi). Hans har arbetat för Astra Zeneca i mer än 35 år och har varit delaktig i utvecklingen av två olika smärtstillande produkter, hela vägen från klinisk utveckling till registrering och marknadsföring (Citodon® och Ardinex®) och senare ansvarig för olika beredningsformer och styrkor för Alvedon®. Hans har även arbetat med potentiella behandlingar av erytromelalgi.

### Diabetesutveckling enligt plan

Under andra kvartalet fortsatte vi förberedelserna för en fas 2b studie av tre månaders duration på diabetespatienter. I samarbete med Quay Pharma, UK, (som har tillverkat våra kliniska tabletter) blev nya formuleringar av XEN-D0501-API utvecklade för de kommande prekliniska säkerhetsstudierna. Vår samarbetspartner Drug Development Solutions (tidigare LGC), UK, har samtidigt tagit fram en analysmetod för mätning av XEN-D0501 i prov från de prekliniska studierna. Våra tre månaders prekliniska säkerhetsstudier har därmed kunnat inledas enligt plan.

Vi får nu ha tålamod några månader till dess att vi erhåller resultat. Vid positiva resultat, och om finansiering har tillkommit, kan vi gå vidare till det stora delmålet, den kliniska fas 2b-studien i diabetiker.



### Framgångsrikt kvartal

Sammanfattningsvis vill jag peka på att vi har avslutat andra kvartalet 2022 framgångsrikt. Vårt arbete fram emot en klinisk fas 2b-studie av XEN-D0501 för diabetes typ-2 går enligt plan och vi har uppnått

viktiga delmilstolpar genom att erhålla stora mängder nytt studiematerial av högsta kvalitet och vi har inlett de prekliniska studierna. Våra finansiella resurser räcker som planerat till pågående arbete men det fortsatta arbetet med klinisk utveckling av XEN-D0501 kräver ny finansiering, vilket vi har en plan för att säkerställa.

Jag ser fram emot att leda Pila Pharma vidare på den spännande resa som på kort tid blivit så mycket större än när vi gick till börsen för ett år sedan.

Bästa hälsningar

Dorte X. Gram,  
Grundare och VD



# TEKNOLOGI, FORSKNING, UTVECKLING OCH PATENT

**Upptäckten av TRPV1-receptorn och dess inverkan på förnimmelse av smärta belönades med 2021 års nobelpris i medicin. Pila Pharma har evidens från fas 2-studier att TRPV1 även spelar en roll för insulinrespons. Under årets andra kvartal fortgick arbetet enligt plan och i vissa fall med överraskande bra resultat.**

Principen att behandla diabetes (och fetma) med TRPV1-antagonister upptäcktes av Pila Pharmas grundare och VD, Dorte X. Gram under hennes doktorandstudier vid Novo Nordisk i Danmark. År 2008 förvärvade hon rättigheterna till upptäckten från Novo Nordisk i form av förvärv av en användarpatentansökan.

År 2016 förvärvade Pila Pharma ett TRPV1-projekt från brittiska Ario Pharma, inklusive den kliniska utvecklingskandidaten XEN-D0501. Pila Pharma fick år 2017 tillstånd att testa XEN-D0501 i patienter med diabetes typ-2.

XEN-D0501 har uppvisat goda resultat i Pila Pharmas två redan genomförda kliniska fas 2a-studier (PP-CT01 och PP-CT02). Båda studierna uppvisade en bra säkerhetsprofil av XEN-D0501 (såsom tillfälliga och milda till moderata biverkningar och inga allvarliga biverkningar) och den senaste studien (PP-CT02) uppnådde därutöver statistiskt signifikant effekt genom att påvisa att 28 dagars behandling med XEN-D0501 resulterar i ett bättre och större insulinvar på oral glukos samt sänkt blodglukos två timmar efter ett oralt glukos-toleranstest, jämfört med placebo.

## Diabetes - lovande kliniska resultat

Mot bakgrund av de lovande kliniska resultaten hittills har bolaget en god grund för att fortsätta produktkandidatens kliniska utveckling. Nästa viktiga milstolpe blir en klinisk fas 2b-studie, som planeras bli en tre månader lång dos-responsstudie i uppskattningsvis 250–300 patienter med diabetes typ-2. Huvudmålet med studien blir att visa en statistiskt signifikant minskning av blodsockernivåerna under tremånadersperioden ( $HbA_{1c}$ ) med XEN-D0501 jämfört med placebo. Studien är planerad att inledas år 2023 med förväntade resultat 2024 förutsatt att kapital skaffas i tid enligt plan.

Eftersom fas 2b-studien omfattar tre månaders behandling, medan fas 2a-studierna omfattade en månad, krävs emellertid nya prekliniska studier för att verifiera läkemedlets säkerhet under den längre perioden, innan man testar i människa. Pila Pharma har tillsammans med partnern Almac Group, UK, tagit fram den aktiva ingrediensen, API, för de prekliniska studierna. API:et blev klart under våren 2022, certifierades under andra kvartalet och håller för ett tränat öga en förbluffande hög kvalitet. Den första delen av de längre prekliniska studierna har inletts hos partnern ERBC, Frankrike, med en ny formulering framtagen med partnern SGS Quay Pharma, UK. De prekliniska studierna förväntas avslutas före 2022 års utgång. Mätning av de prekliniska resultaten utförs av partnern Drug Development Solutions (tidigare LGC), UK.

Efter säkrad kapitaltillförsel planerar Pila Pharma att lämna in en ansökan om kliniskt prövningstillstånd strax efter årsskiftet 2022/2023 med tänkt randomisering av första patient snarast därefter. Testbehandlingen kan därmed i bästa fall fullföljas före utgången av 2023. Denna ambitiösa plan skulle leda till att de första resultaten av studien kan erhållas under första halvåret av 2024. Bra resultat kan leda till licensaffär med större

globalt farmabolag kring den fortsatta utvecklingen och global marknadsföring av XEN-D0501 som ny diabetesbehandling.

Vid positiva fas 2b-resultat (signifikant minskning av  $HbA_{1c}$  jämförd med placebo) kan XEN-D0501 rent regulatoriskt gå vidare till klinisk fas 3 som i diabetes är test av läkemedelkandidaten i upp till 4000 patient-år, alltså behandling av 4000 patienter i ett år (eller behandling av 2000 under 2 år) där huvudmålen också kommer att vara att visa en bra säkerhetsprofil och effekt (en signifikant minskning av  $HbA_{1c}$ ). Uppnås detta kan ansökan om registrering av XEN-D0501 som ny behandling av diabetes typ-2 lämnas in.

## Särläkemedelsstatus

I juli 2022 beviljade USA:s läkemedelsmyndighet FDA så kallad Orphan Drug Designation (särläkemedelsstatus) för XEN-D0501 som behandling mot den sällsynta sjukdomen erytromelalgi. Den vetenskapliga teorin bakom denna tillämpning är grovt förenklat densamma som för diabetes – den aktiva substansen XEN-D0501 hämmar kroppens TRPV1-receptor som antas ha flera funktioner, bland annat reglering av neurogen inflammation som tros spela roll i förnimmelse av smärta och även i insulinrespons. Tack vare att XEN-D0501 redan testats i fas 2a inom andra indikationer kan utvecklingen av ett läkemedel mot erytromelalgi sannolikt gå direkt in i en kombinerad fas 2/3 – innan registrering kan sökas. Pila Pharma utvärderar nu det mest kostnadseffektiva sättet att kliniskt utveckla XEN-D0501 även inom erytromelalgi för att nå marknaden snarast möjligt till förmån för erytromelalgipatienter.

## Patent

XEN-D0501 skyddas av produktpatent som ursprungligen inlämnades av Bayer med ansökningsdatum 2003-04-28. Patenten inom denna familj går ut 2023 respektive 2024. Användningspatentet inlämnades av Novo Nordisk och har ansökningsdatum 2005-07-18. Detta patent skyddar TRPV1-antagonister, till exempel XEN-D0501, som behandling av fetma, insulinresistens, glukosintolerans, diabetes typ-1 och diabetes typ-2. Användningspatentet är giltigt till och med 2025 respektive 2026. Pila Pharma äger samtliga patent och alla är godkända, alla årsavgifter är betalade och det finns inga invändningar eller ogiltighetsärenden riktade mot något av dessa patent.

Pila Pharma har för avsikt att förnya befintliga patent i syfte att skapa marknadsexklusivitet för vidareutvecklade produkter och metoder baserade på TRPV1-antagonister. Bolaget har under fjärde kvartalet 2021 som första steg inlämnat ansökan om användarpatent avseende XEN-D0501 gällande behandling av diabetes med ett förväntat patentskydd till 2041. I juli 2022 tilldelade FDA Pila Pharma särläkemedelsstatus för utvecklingskandidaten XEN-D0501, som därefter vid marknadsföringsgodkännande kan leda till sju års marknadsexklusivitet för XEN-D0501 i USA.

Utvecklingsprogrammet har till syfte att etablera en teknologiplattform kring TRPV1 och utveckla behandlingar för andra indikationer än diabetes, till exempel erytromelalgi, och därmed öka värdet av bolaget för Pila Pharmas aktieägare.

# AFFÄRSMODELL & STRATEGI

**Bolagets kortsiktiga mål är att läkemedelskandidaten XEN-D0501 ska uppvisa god effekt på minskning av långtidsblodsocker i en klinisk fas 2b-studie. Bolagets långsiktiga mål är att bidra till en effektiv och tillgänglig läkemedelsbehandling av diabetes typ-2 på en global marknad, samt att utveckla en pipeline med TRPV1-baserade läkemedel för fler indikationer.**

Bolagets huvudsakliga affärsidé är att utveckla läkemedelskandidaten XEN-D0501 till dess att kliniska studier tydligt har visat att den har god effekt på att minska långtidsblodsocker, HbA1c, (Proof of Concept), samtidigt som den har en god säkerhetsprofil för att därefter söka partnerskap för samarbete och/eller licensiering i syfte att ta läkemedelskandidaten genom fas 3 till registrering och kommersialisering för patienter med typ-2 diabetes.

Bolagets affärsmodell har potential att inbringa intäkter genom kommersialisering av läkemedelskandidaten. Intäkterna kan härröra från licensiering, försäljning eller partnerskap och kan erhållas i form av betalning vid undertecknande av avtal, milstolpsbetalningar och royalties.

I ett licensavtal uppkommer normalt generella successiva intäktsmöjligheter:

- 1) Ersättning vid undertecknande av avtal.
- 2) Ett flertal engångsbetalningar när vissa utvecklingsfaser (så kallade milstolpar) har uppnåtts, till exempel inledning

av fas 3-studier, ansökan om registrering hos läkemedelsverk och/eller första försäljning på olika marknader.

- 3) Royalties på läkemedelsförsäljning (efter marknadsgodkännande av nytt läkemedel).

## Flera indikationer

Utvecklingsprogrammet kan komma att leda till att Pila Pharma i framtiden kan erbjuda en teknologiplattform kring TRPV1-receptorer för andra indikationer än diabetes, till exempel erytromelalgi, och därmed ett mer diversifierat erbjudande.

Under kvartalet lämnade Pila Pharma som första nya projektinitiativ in en ansökan om Orphan Drug Designation, ODD, till USA:s läkemedelsmyndighet FDA. Ansökan gäller för XEN-D0501 som behandling av en specifik sällsynt sjukdom där patienterna drabbas av neurogen inflammation och smärta. Eftersom XEN-D0501 redan befinner sig i klinisk fas 2 för diabetes, bedömer Pila Pharma att ett kliniskt utvecklingsprogram till följd av ODD-godkännande hos FDA kommer att innebära endast en mindre klinisk fas 2/3-studie vilket gör att en registrering av det färdiga sällsynta läkemedlet kan ske inom några få år från studiestart. En Orphan Drug Designation innebär att Pila Pharma, efter erhållande av ett marknadsföringsgodkännande från FDA, kan erhålla sju års marknads exklusivitet för XEN-D0501 i USA.

Organisatoriskt är strategin att anlita erfarna specialister för att säkra de bästa utvecklingsmetoderna för olika indikationer. Under första kvartalet anlätades Susanne Rugh som tidigare har varit med om att utveckla och registrera diabetes produkter för Novo Nordisk, och därefter anlätades Hans Quiding som har varit med om att registrera smärtläkemedel för Astra Zeneca. Susanne är ansvarig för vårt diabetesprojekt, XEN-DIA, och Hans för nya projekt, först och främst det nya ODD-projektet.

De båda kommer att väsentligt bidra till den ytterligare utvecklingen av produktportföljen.

Pila Pharma är innehavare av patent kring XEN-D0501 och liknande substanser, patent kring mekanismen att blockera TRPV1 som behandling av fetma och diabetes, och en patentansökan kring XEN-D0501 som behandling av diabetes. Därtill äger Bolaget EU-varumärket "Pila Pharma". Nyligen fick utvecklingskandidaten XEN-D0501 sällsynt läkemedelsstatus i USA och detta kan leda till sju års marknads exklusivitet efter att marknadsföringstillstånd har erhållits.



*Erytromelalgi kan orsaka rodnad och svår smärta, särskilt på fötter och händer*

## Erytromelalgi

Erytromelalgi är en sällsynt sjukdom där neurogen inflammation spelar roll för utvecklingen av symptom. Sjukdomen kan orsaka nästan konstant eller episodiskt erytem, smärta, (som sträcker sig från lätta stickningar till svår brännande känsla) och rodnad i extremiteter. Det drabbar oftast fötterna men kan också förekomma i händer, ansikte eller andra delar av kroppen med både nerver och blodkärl inkluderade.

Symtom hanteras ofta genom att undvika smärtutlösare. Störningen kan vara extremt försvagande, med en betydande inverkan på livskvaliteten och med potential att påverka dödligheten hos unga och självmordsfrekvensen hos vuxna.

# AKTIEN

Aktien Pila Pharma AB noterades på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm den 15 juli 2021 under handelsnamnet #PILA.

Nasdaq First North Market är en MTF-plattform registrerad som en tillväxtmarknad för små och medelstora företag, i enlighet med direktivet om marknader för finansiella instrument (EU 2014/65), så som det implementerats i den nationella lagstiftningen i Danmark, Finland och Sverige, driven av en börs inom Nasdaq-koncernen.

Per 30 juni 2022 uppgick antalet aktier i Pila Pharma till 16 100 338 (12 211 450) stycken. Alla aktier har (1) röst per aktie. Alla aktier har ett kvotvärde på 0,43 kr.

I samband med nyemissionen vid noteringen fanns ett teckningsprogram utfärdat, som innebar att varje teckningsoption i programmet gav innehavaren rätt att teckna en aktie i Bolaget till en teckningskurs om 10,00 kronor under perioden från och med 23 maj 2022 till och med 3 juni 2022. Teckningsoptionerna var upptagna till handel på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Då den aktuella börskursen understeg den utsatta teckningskursen under teckningsperioden har inga teckningsoptioner utnyttjats.

## Ägarförteckning

Aktieägare	Antal aktier	Röster
Dorte X. Gram genom Xenia Pharma ApS mfl	5 063 158	31,45%
ALMI	1 586 640	9,85%
Nordea Bank AB (publ)/ Vimpu Intressenter AB	1 532 682	9,52%
JP Morgan Chase Bank NA	433 763	2,69%
Nordnet Pensionsförsäkring	299 348	1,86%
Sebastian Clausin	280 570	1,74%
Johan Stein	258 348	1,60%
Avanza Pension	241 707	1,50%
Lld Nybohov Invest AB	222 200	1,38%
Goldman Sachs & Co.	210 000	1,30%
<b>Största 10 ägare</b>	<b>10 128 416</b>	<b>62,91%</b>
Övriga	5 971 922	37,09%
<b>Total</b>	<b>16 100 338</b>	<b>100,00%</b>

För Pila Pharmas ägarförteckning sin helhet hänvisas till Euroclear och holdings.se

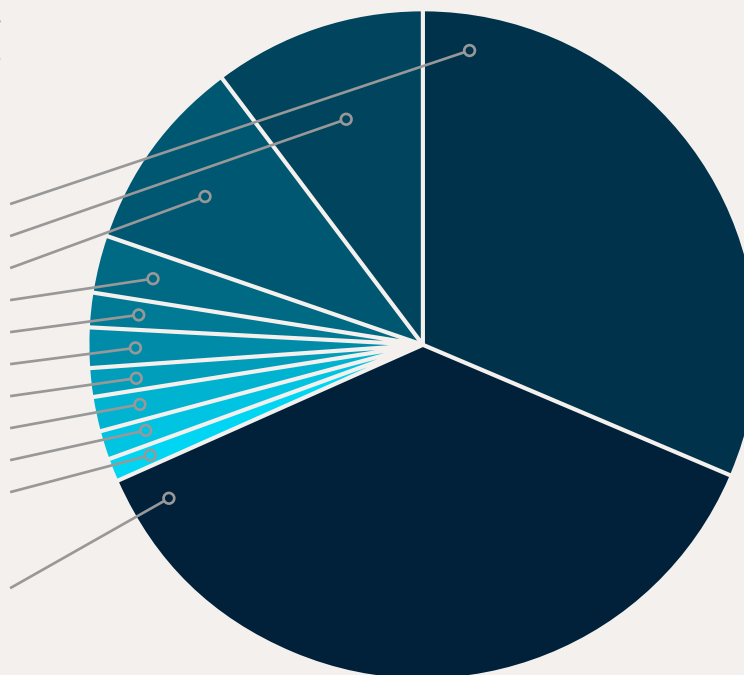
## ÖVRIG INFORMATION

### Koncernförhållande och aktieinnehav

Pila Pharma AB är moderbolag i en koncern som omfattar det helägda dotterbolaget Pila Pharma Danmark ApS. Utöver ovanstående har Pila Pharma inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

### Närstående transaktioner

Aktieägartillskott har lämnats till dotterbolaget med 4 251 kSEK (3 200) i andra kvartalet och 12 191 kSEK (3 200) under första halvåret. Bolaget tillhandahåller koncerngemensamma funktioner och bolagets intäkter avser vidarefakturerings av administrativa kostnader till dotterbolaget i andra kvartalet på 651 kSEK (0) och 1 186 kSEK (0) under första halvåret. Transaktionerna sker till marknadsmässiga villkor.



### Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

### Finansiell kalender

Pila Pharma upprättar och offentliggör en ekonomisk rapport vid varje kvartalsskifte.

Kommande händelser och rapporter är planerade enligt följande:

- Delårsrapport, 1 juli – 30 september 2022 26 oktober 2022
- Delårsrapport, 1 oktober – 31 december 2022 28 februari 2023
- Bokslutskommuniké 2022 26 april 2023
- Delårsrapport, 1 januari – 31 mars 2023 26 april 2023
- Årsredovisning 26 april 2023

Årsredovisningar, delårsrapporter och Pila Pharma ABs pressmeddelande kan läsas på <https://pilapharma.com>, alternativt beställas från Pila Pharma AB, Norra Vallgatan 72, 5, 211 22 Malmö eller genom: [info@pilapharma.com](mailto:info@pilapharma.com)

### Avlämnande av delårsrapport

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande bild av Bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som Bolaget står inför.

Malmö den 26 augusti 2022  
PILA PHARMA AB (publ)

**Fredrik Buch**  
Styrelsens ordförande

**Lene Andersen**  
Styrelseledamot

**Milan Zdravkovic**  
Styrelseledamot

**Dorte X. Gram**  
Styrelseledamot och VD

# FINANSIELL ÖVERSIKT

Med Pila Pharma AB (publ) avses Pila Pharma AB (publ) med organisationsnummer 556966-4831 och som anges som "Bolaget". Pila Pharma AB har ett helägt dotterbolag Pila Pharma Danmark ApS. Delårsrapport avges för moderbolaget.

## Intäkter och resultat för perioden 1 april – 30 juni 2022

Rörelsens intäkter för moderbolaget har uppgått till 651 kSEK (0). Intäkterna avser vidarefakturerings av utförda tjänster till dotterbolaget. Resultatet för det andra kvartalet uppgick till - 6 501 kSEK (- 4 797). Stor del av kostnaderna är relaterade till nedskrivning av andelar i koncernbolag i samband med lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 4 251 kSEK (3 200) för täckande av dotterbolagets kostnader för kvartalet. I dotterbolaget bedrivs merparten av verksamheten. Kostnaderna i övrigt är huvudsakligen relaterade till kostnader för administration och personal samt aktiviteter som understödjer det danska dotterbolagets verksamhet.

## Intäkter och resultat för perioden 1 januari – 30 juni 2022

Rörelsens intäkter för moderbolaget har uppgått till 1 186 kSEK (0). Intäkterna avser vidarefakturerings av utförda tjänster till dotterbolaget. Resultatet för första halvåret uppgick till - 16 844 kSEK (- 7 123). Stor del av kostnaderna är relaterade till nedskrivning av andelar i koncernbolag i samband med lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 12 191 kSEK (3 200) för täckande av dotterbolagets kostnader för första halvåret. I dotterbolaget bedrivs merparten av verksamheten. Kostnaderna i övrigt är huvudsakligen relaterade till kostnader för administration och personal samt aktiviteter som understödjer det danska dotterbolagets verksamhet.

## Finansiell ställning

Rörelsens kassaflöde från den löpande verksamheten för perioden 1 januari – 30 juni 2022 uppgick till - 5 199 kSEK (- 4 449). Första halvårets finansieringsverksamhet uppgick till - 12 191 kSEK (8 934). Kassaflödet för perioden uppgick till - 17 390 kSEK (4 485), vilket främst avser lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 12 191 kSEK (3 200) och som har minskat kassaflödet under första halvåret.

Bolagets likvida medel per den 30 juni 2022 uppgick till 10 819 kSEK (6 392).

Det egna kapitalet per 30 juni 2022 uppgick till 13 451 kSEK (8 431), vilket motsvarar en soliditet om 92% (82).

## Finansiering, likviditet och fortsatt drift

För att säkerställa finansieringen för de kommande tolv månaderna för fortsatt expansion av verksamheten enligt de planer som finns, har bolaget påbörjat förberedelser om att ta in mer kapital under 2022. Det teckningsoptionsprogram som innebar en teckningsperiod att köpa nya aktier i maj/ juni har förfallit och då den aktuella börskursen understeg den erbjudna teckningskursen på 10 SEK har inga nya aktier tecknats i detta program. Bolaget kommer att behöva anskaffa finansiering för att uppnå sitt planerade huvudmål om ett fas 2b-resultat inom diabetes. De pågående prekliniska studierna är en förutsättning för detta och resultat väntas strax efter utgången av 2022, och vid positiva resultat kommer tillstånd för fas 2b-studien inom diabetes att sökas så snart som möjligt därefter. Avtalsförhandlingar med kontrakt-forskningsorganisationer om fas 2b-studien pågår med syfte att förbereda kontrakt för påskrivning så snart mer kapital har tillförts bolaget. Den övergripande tidsplanen som Pila Pharma presenterade vid noteringen 2021 är således intakt under förutsättning att bolaget tillförs mer kapital. Även en kommersialisering av XEN-D0501 som särläkemedel och behandling av erytromelalgi förutsätter tillförsel av mer kapital.

Bolaget har tillräcklig finansiering för de kommande tolv månaderna och för att finansiera sina befintliga åtaganden. Finansieringen är vid avlämnandet av delårsrapporten inte säkerställd för att kunna genomföra nästa steg i utvecklingsplanen. Bolagets likviditetsutveckling kan bli en väsentlig osäkerhetsfaktor för möjliggörande av fortsatta kliniska studier och därmed för bolagets fortsatta drift. Styrelsen är uppmärksam på detta och planerar att i tid åtgärda finansieringen för att möjliggöra nästa steg i utvecklingsplanen. Baserat på styrelsens erfarenhet från tidigare kapitalanskaffning bedöms möjligheterna till ytterligare finansiering av bolaget som rimliga men beror också på det generellt osäkra makroekonomiska läget.

## Medarbetare per 30 juni 2022

Bolagets medeltal heltidsanställda under första halvåret har varit 3 (0,5). Bolaget bedriver stor del av forskningen i dotterbolaget genom inhyrda deltidskonsulter. Totalt uppgick konsulterna till

motsvarande 7,5 (0) heltidsanställda under första halvåret 2022 utöver de egna anställda i koncernen.

## Dotterbolaget

I dotterbolaget sker främst forskning och utveckling som finansieras av moderbolaget. Aktieägartillskott från moderbolaget har lämnats på totalt 12 191 kSEK (3 200) per 30 juni 2022, vilket motsvarar de kostnader som dotterbolaget haft under första halvåret 2022.



# NYCKELTAL

	2022-04-01 - 2022-06-30	2021-04-01 - 2021-06-30	2022-01-01 - 2022-06-30	2021-01-01 - 2021-06-30	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	6 mån	6 mån	12 mån
Nettoomsättning (kSEK)	651	0	1 186	0	719
Summa rörelsens kostnader (kSEK)	-2 901	-1 595	-5 839	-3 921	-9 979
Rörelseresultat (kSEK)	-2 250	-1 595	-4 653	-3 921	-9 260
Summa finansiella poster (kSEK)	-4 251	-3 202	-12 191	-3 202	-7 947
Resultat efter finansiella poster (kSEK)	-6 501	-4 797	-16 844	-7 123	-17 207
Kassaflöde från den löpande verksamheten (kSEK)	-2 698	-2 078	-5 199	-4 449	-9 364
Resultat per aktie (SEK)	-0,40	-0,43	-1,05	-0,64	-1,32
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)**	-0,40	-0,43	-1,05	-0,64	-1,32
Genomsnittligt antal aktier*)	16 100 338	11 140 015	16 100 338	11 140 015	16 100 338
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	16 100 338	11 140 015	16 100 338	11 140 015	13 084 459
Utestående aktier vid periodens slut	16 100 338	12 211 450	16 100 338	12 211 450	16 100 338
Utestående teckningsoptioner vid periodens slut**)	0	0	0	0	3 888 888
Genomsnittligt antal anställda	3	1	3	0,5	3
	<b>2022-06-30</b>	<b>2021-06-30</b>			<b>2021-12-31</b>
Likvida medel (kSEK)	10 819	6 392			28 209
Eget kapital (kSEK)	13 451	8 431			30 295
Balansomslutning (kSEK)	14 579	10 316			31 811
Soliditet (%)***)	92%	82%			95%
Kassalikviditet (%)***)	1000%	371%			1880%
Eget kapital per aktie (SEK)***)	0,84	0,69			1,88

\*) Hänsyn tagen till aktiesplit 10:1 med villkor att varje innehavd aktie ger tio nya aktier, som beslutades vid årsstämman den 27 april 2021

\*\*\*) Teckningsoptioner ingår inte i Resultat per aktie efter utspädning, då bolaget visar på negativa resultat.

\*\*\*\*) Alternativa resultatmått, se Definitioner

# ALLMÄNNA UPPLYSNINGAR, RISKER OCH DEFINITIONER

## Principer för delårsrapportens upprättande

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringslagens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Det har inte skett några förändringar i Bolagets redovisningsprinciper från den senaste årsredovisningen där en komplett beskrivning av tillämpade redovisnings- och värderingsprinciper finns återgivna. Bolagets redovisningsprinciper är enligt Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2016:10 (K2).

Moderbolaget har inget krav på att avge koncernredovisning, varför rapporten enbart avser moderbolaget Pila Pharma AB.

## Uppskattningar och bedömningar

För att kunna upprätta de finansiella rapporterna, gör styrelsen och bolagsledningen bedömningar och antaganden som påverkar bolagets resultat och ställning samt av lämnad information i övrigt.

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historiska erfarenheter och andra faktorer, inklusive förväntningar om framtida händelser som förväntas rimliga under rådande förhållanden. Faktiskt utfall kan komma att skilja sig från gjorda bedömningar.

De områden där uppskattningar och antaganden skulle kunna innebära betydande risk för justeringar i redovisade värden för resultat och finansiell ställning under kommande rapportperioder, är främst bedömningar om marknadsförutsättningar och därmed värdet på bolagets anläggningstillgångar. Ytterst kan denna risk även påverka bolagets framtida fortlevnadsförmåga.

## Risker och osäkerhetsfaktorer

De risker och osäkerhetsfaktorer som Pila Pharms verksamhet exponeras för är sammanfattningsvis relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har effekterna av Covidpandemin inte medfört ytterligare specifika risker för bolaget. För mer detaljerad redovisning av risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till Bolagets årsredovisning för 2021 som återfinns på Bolagets hemsida.

## DEFINITIONER

### • Rörelseresultat:

Resultat före finansiella poster och skatt

### • Resultat per aktie före utspädning:

Periodens resultat dividerat med det genomsnittliga antalet utestående aktier i perioden

### • Resultat per aktie efter utspädning:

Periodens resultat dividerat med det genomsnittliga antalet utestående aktier i perioden samt utestående potentiella stamaktier

## Definitioner och relevans av alternativa resultatmått

Pila Pharma presenterar vissa finansiella mått i delårsrapporten som inte är definierade eller anges i tillämpliga regler för finansiell rapportering, så kallade alternativa resultatmått. Dessa har noterats med "\*\*\*\*" i tabellen under avsnittet Nyckeltal. Pila Pharma anser att dessa mått ger värdefull kompletterande information för investerare och företagsledning eftersom de möjliggör en bedömning av relevanta trender i företagets

resultat. Dessa finansiella mått bör inte betraktas som substitut för mått som anges i enlighet med tillämpliga regler för finansiell rapportering. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt, är de inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag. Definitioner och relevans av nyckeltal som inte beräknats i enlighet med tillämpliga regler för finansiell rapportering anges i tabellen nedan.

### • Soliditet:

Eget kapital dividerat med totalt kapital. Soliditeten visar hur stor andel av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna skapa sig en bild av bolagets finansiella stabilitet och förmåga att klara sig på lång sikt, då bolaget är beroende av tillskjutande av kapital för genomförande av sitt forsknings- och utvecklingsarbete

### • Kassalikviditet:

Omsättningstillgångar dividerat med kortfristiga skulder. Kassalikviditeten har inkluderats för att visa bolagets kortsiktiga betalningsförmåga

### • Eget kapital per aktie:

Totalt eget kapital dividerat med antalet aktier vid periodens slut. Eget kapital per aktie har inkluderats för att ge investerare information om det bokförda egna kapitalet som representeras av en aktie

Härledning av alternativa resultatmått	2022-06-30	2021-06-30	2021-12-31
Omsättningstillgångar, kSEK	11 276	6 991	28 498
Kortfristiga skulder, kSEK	1 128	1 885	1 516
<b>Kassalikviditet, %</b>	<b>1000%</b>	<b>371%</b>	<b>1880%</b>
Eget kapital, kSEK	13 451	8 431	30 295
Summa Eget kapital och skulder, kSEK	14 579	10 316	31 811
<b>Soliditet, %</b>	<b>92%</b>	<b>82%</b>	<b>95%</b>
Eget kapital, kSEK	13 451	8 431	30 295
Utestående aktier vid periodens utgång	16 100 338	12 211 450	16 100 338
<b>Eget kapital per aktie, SEK</b>	<b>0,84</b>	<b>0,69</b>	<b>1,88</b>



# RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-04-01 - 2022-06-30	2021-04-01 - 2021-06-30	2022-01-01 - 2022-06-30	2021-01-01 - 2021-06-30	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	6 mån	6 mån	12 mån
<b>Rörelsens intäkter</b>					
Nettoomsättning	651	0	1 186	0	719
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Handelsvaror	0	0	0	-27	-38
Övriga externa kostnader	-1 318	-1 153	-2 425	-3 146	-5 070
Personalkostnader	-1 577	-437	-3 402	-738	-4 840
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-5	-5	-10	-10	-20
Övriga rörelsekostnader	-1	0	-2	0	-11
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-2 250</b>	<b>-1 595</b>	<b>-4 653</b>	<b>-3 921</b>	<b>-9 260</b>
<b>Finansiella poster</b>					
Nedskrivningar av finansiella anläggningstillgångar och kortfristiga placeringar	-4 251	-3 200	-12 191	-3 200	-7 916
Räntekostnader och liknande kostnader	0	-2	0	-2	-31
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-6 501</b>	<b>-4 797</b>	<b>-16 844</b>	<b>-7 123</b>	<b>-17 207</b>
Skatt på årets resultat	0	0	0	0	0
<b>ÅRETS RESULTAT</b>	<b>-6 501</b>	<b>-4 797</b>	<b>-16 844</b>	<b>-7 123</b>	<b>-17 207</b>

# BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-06-30	2021-06-30	2021-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	3 232	3 232	3 232
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>	<b>3 232</b>	<b>3 232</b>	<b>3 232</b>
Materiella anläggningstillgångar	6	26	16
<b>Summa materiella anläggningstillgångar</b>	<b>6</b>	<b>26</b>	<b>16</b>
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	65	65	65
Fordringar hos koncernföretag	0	2	
<b>Summa finansiella anläggningstillgångar</b>	<b>65</b>	<b>67</b>	<b>65</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>3 303</b>	<b>3 325</b>	<b>3 313</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	177	540	149
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	280	59	140
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	<b>457</b>	<b>599</b>	<b>289</b>
<b>Kassa och bank</b>	<b>10 819</b>	<b>6 392</b>	<b>28 209</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>11 276</b>	<b>6 991</b>	<b>28 498</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>14 579</b>	<b>10 316</b>	<b>31 811</b>

(kSEK)	2022-06-30	2021-06-30	2021-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	688	522	688
<b>Summa bundet eget kapital</b>	<b>688</b>	<b>522</b>	<b>688</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	75 144	43 362	75 144
Balanserat resultat	-45 537	-28 330	-28 330
Årets resultat	-16 844	-7 123	-17 207
<b>Summa fritt eget kapital</b>	<b>12 763</b>	<b>7 909</b>	<b>29 607</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>13 451</b>	<b>8 431</b>	<b>30 295</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Övriga skulder till kreditinstitut	0	500	0
Leverantörsskulder	438	1 101	353
Övriga skulder	106	78	309
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	584	206	854
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>1 128</b>	<b>1 885</b>	<b>1 516</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>14 579</b>	<b>10 316</b>	<b>31 811</b>



# KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-04-01 - 2022-06-30	2021-04-01 - 2021-06-30	2022-01-01 - 2022-06-30	2021-01-01 - 2021-06-30	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	6 mån	6 mån	12 mån
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Resultat efter finansiella poster	-6 501	-4 797	-16 844	-7 123	-17 207
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:					
Betald skatt	0	0	0	0	0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-2 245</b>	<b>-1 592</b>	<b>-4 643</b>	<b>-3 913</b>	<b>-9 271</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>					
Minskning (+)/ökning (-) av övriga kortfristiga fordringar	-85	-243	-168	-474	-162
Minskning (-)/ökning (+) av leverantörsskulder	-197	730	85	886	138
Minskning (-)/ ökning (+) av övriga kortfristiga skulder	-171	-973	-473	-948	-69
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-2 698</b>	<b>-2 078</b>	<b>-5 199</b>	<b>-4 449</b>	<b>-9 364</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Investering i inventarier	0	0	0	0	0
Inköp av patent	0	0	0	0	0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemission	0	-1 269	0	12 134	44 082
Upptagna lån	0	0	0	0	-500
Lämnade aktieägartillskott till koncernföretag	-4 251	-2 000	-12 191	-3 200	-7 916
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-4 251</b>	<b>-3 269</b>	<b>-12 191</b>	<b>8 934</b>	<b>35 666</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-6 949</b>	<b>-5 347</b>	<b>-17 390</b>	<b>4 485</b>	<b>26 302</b>
Likvida medel vid periodens början	17 768	11 739	28 209	1 907	1 907
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>10 819</b>	<b>6 392</b>	<b>10 819</b>	<b>6 392</b>	<b>28 209</b>

## FÖRÄNDRING EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

(kSEK)	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Summa eget kapital
<b>Ingående balans per 1 januari 2022</b>	<b>688</b>	<b>0</b>	<b>75 144</b>	<b>-28 330</b>	<b>-17 207</b>	<b>30 295</b>
Disposition av föregående års resultat enl förslag				-17 207	17 207	0
Periodens resultat					-16 844	-16 844
Transaktioner med ägare:						
Registrerad nyemission	0	0	0			0
<b>Summa transaktioner med aktieägare</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Utgående balans per 30 juni 2022</b>	<b>688</b>	<b>0</b>	<b>75 144</b>	<b>-45 537</b>	<b>-16 844</b>	<b>13 451</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2021</b>	<b>100</b>	<b>2</b>	<b>31 648</b>	<b>-21 348</b>	<b>-6 982</b>	<b>3 420</b>
Disposition av föregående års resultat				-6 982	6 982	0
Periodens resultat					-7 123	-7 123
Transaktioner med ägare:						
Registrerad nyemission	22	-2	13 518			13 538
Registrerad fondemission	400		-400			0
Pågående nyemission, nyemissionskostnader			-1 404			-1 404
Teckningsoptioner		0				0
<b>Summa transaktioner med aktieägare</b>	<b>422</b>	<b>-2</b>	<b>11 714</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>12 134</b>
<b>Utgående balans per 30 juni 2021</b>	<b>522</b>	<b>0</b>	<b>43 362</b>	<b>-28 330</b>	<b>-7 123</b>	<b>8 431</b>

(kSEK)	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Periodens resultat	Summa eget kapital
<b>Ingående balans per 1 januari 2021</b>	<b>100</b>	<b>2</b>	<b>31 648</b>	<b>-21 348</b>	<b>-6 982</b>	<b>3 420</b>
Disposition av föregående års resultat				-6 982	6 982	0
Periodens resultat					-17 207	-17 207
Transaktioner med ägare:						
Registrerad nyemission	22	-2	13 518			13 538
Nyemissionskostnader			-915			-915
Registrerad fondemission	400		-400			0
Registrerad nyemission	166		34 834			35 000
Nyemissionskostnader			-3 541			-3 541
Teckningsoptioner		0				0
<b>Summa transaktioner med aktieägare</b>	<b>588</b>	<b>-2</b>	<b>43 496</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>44 082</b>
<b>Utgående balans per 31 december 2021</b>	<b>688</b>	<b>0</b>	<b>75 144</b>	<b>-28 330</b>	<b>-17 207</b>	<b>30 295</b>



# BOLAGSINFORMATION

## Pila Pharma AB – moderbolag

<b>Firmanamn</b>	<b>PILA PHARMA AB</b>
<b>Handelsbeteckning</b>	<b>“PILA”. Aktien är föremål för handel på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm</b>
<b>ISIN-koder</b>	<b>Aktiernas ISIN-kod är SE0015988274</b>
<b>Säte och hemvist</b>	<b>Malmö Stad, Skåne län, Sverige</b>
<b>Organisationsnummer</b>	<b>556966-4831</b>
<b>Datum för bolagsbildning</b>	<b>2014-03-26</b>
<b>Datum när bolaget startade sin verksamhet</b>	<b>2014-03-26</b>
<b>Land för bolagsbildning</b>	<b>Sverige</b>
<b>Juridisk form</b>	<b>Publikt aktiebolag</b>
<b>Lagstiftning</b>	<b>Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen</b>
<b>Adress</b>	<b>Norra Vallgatan 72, 5e vån, 211 22 Malmö</b>
<b>Telefon</b>	<b>073-903 69 69</b>
<b>Hemsida</b>	<b><a href="http://www.pilapharma.com">www.pilapharma.com</a></b>
<b>Revisor</b>	<b>Deloitte AB (Hjälmaregatan 3, 201 23 Malmö) huvudansvarig revisor Maria Ekelund</b>
<b>LEI-kod</b>	<b>6488Z7WG18Q0ZNOV0262</b>

## Pila Pharma Danmark ApS – dotterbolag

<b>Land för bolagsbildning</b>	<b>Danmark</b>
<b>Land från var dotterbolag driver verksamhet</b>	<b>Danmark</b>
<b>Organisationsnummer</b>	<b>CVR-nr: 39023636</b>
<b>Ägarandel</b>	<b>100%</b>

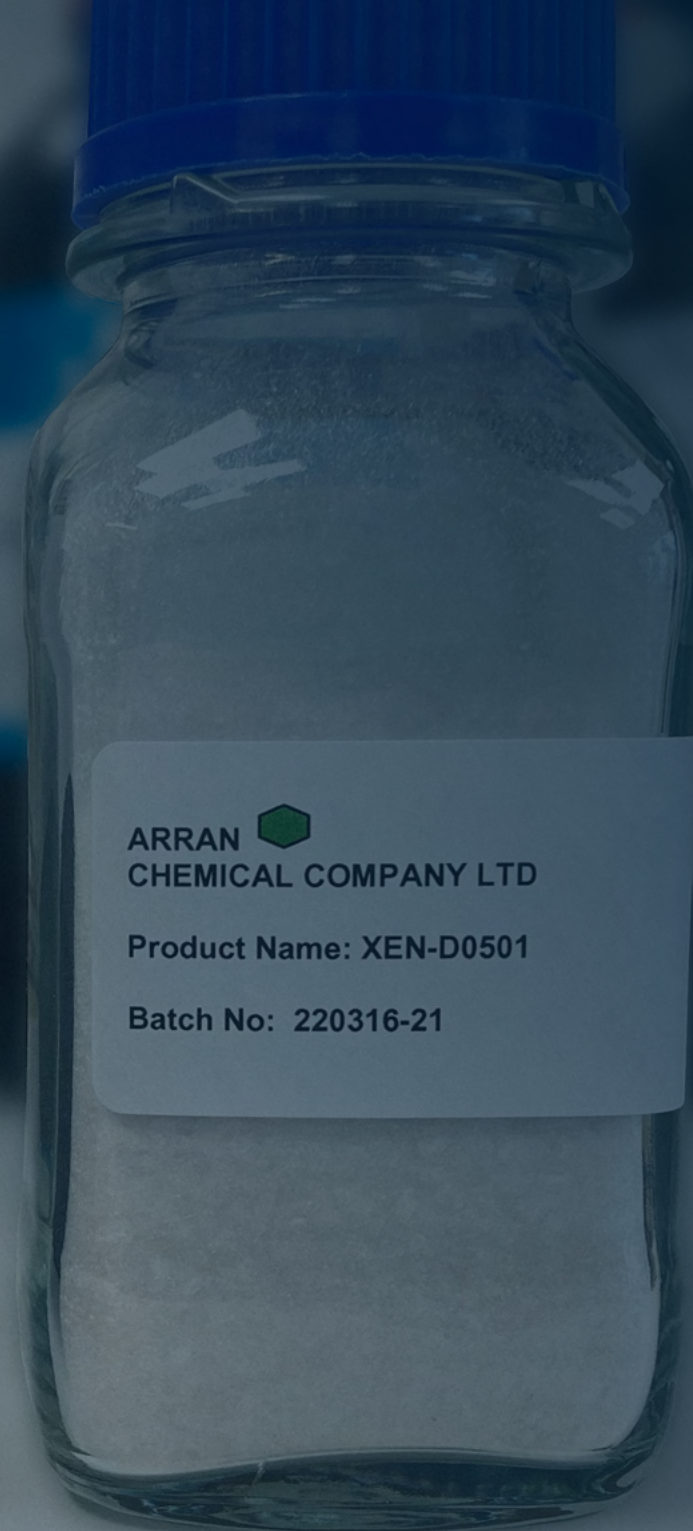


För ytterligare information, kontakta

PILA PHARMA AB  
Norra Vallgatan 72  
211 22 Malmö  
Sverige

SMS: +46 (0)73 903 6969  
M: [info@pilapharma.com](mailto:info@pilapharma.com)

[www.pilapharma.com](http://www.pilapharma.com)



ARRAN   
CHEMICAL COMPANY LTD

Product Name: XEN-D0501

Batch No: 220316-21