



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ PILA PHARMA AB (PUBL)

1 JANUARI – 31 DECEMBER 2022

SAMMANFATTNING AV BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

Fjärde kvartalet (1 oktober - 31 december 2022)

- Rörelsens intäkter uppgick till 413 kSEK (719)
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till - 1 951 kSEK (- 3 080)
- Periodens resultat uppgick till - 4 015 kSEK (- 5 422)
- Resultat per aktie före och efter utspädning - 0,23 SEK (-0,34)
- Kassaflödet för kvartalet uppgick till 2 121 kSEK (- 5 109), varav kassaflödet för den löpande verksamheten uppgick till - 1 827 kSEK (- 2 295)

Tolv månader (1 januari - 31 december 2022)

- Rörelsens intäkter uppgick till 1 881 kSEK (719)
- Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till - 8 890 kSEK (- 9 260)
- Årets resultat uppgick till - 26 777 kSEK (- 17 207)
- Resultat per aktie före och efter utspädning - 1,55 SEK (-1,32)
- Kassaflödet för tolv månader uppgick till - 20 966 kSEK (26 302), varav kassaflödet för den löpande verksamheten uppgick till - 9 091 kSEK (- 9 364)
- Bolagets likvida medel uppgick till 7 243 kSEK (28 209) vid årets utgång
- Eget kapital uppgick till 9 529 kSEK (30 295)
- Bolagets soliditet uppgick till 88% (95%)

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet (1 oktober - 31 december 2022)

- Pila Pharma meddelade 11 oktober att en 13-veckors säkerhetsstudie med utvecklingskandidaten XEN-D0501 på råttor har avslutats utan registrering av kliniska biverkningar under doseringsfasen. Utestående undersökningar som återstår att slutföra inkluderar patologi, bioanalys och toxikokinetiska

analyser. En avgörande 13-veckorsstudie på "non-rodents" har nu också inletts och doseringsdelen ska vara klar i slutet av 2022. Alla resultat av "13-veckors säkerhetspaketet", som är en förutsättning för att gå vidare till tre månaders fas 2b kliniska studier, väntas i början av mars 2023.

- Bolagets styrelse beslutade, med stöd av bemyndigande från årsstämman den 7 juni 2022, den 25 oktober om en företrädesemission av högst 5 366 779 aktier som vid full teckning i företrädesemissionen kunde tillföra bolaget ca 16 MSEK före emissionskostnader. Teckningsperioden var 3-17 november 2022.
- Pila Pharma meddelade 2 november 2022 ett informationsmemorandum med anledning av Bolagets företrädesemission av aktier, vars teckningsperiod inleddes den 3 november 2022.
- Pila Pharma meddelade att VD Dorte X. Gram under perioden den 3-9 november har sålt 5 063 158 teckningsrätter i pågående företrädesemission.
- Pila Pharma meddelade 22 november 2022 utfallet av Bolagets företrädesemission av aktier som offentliggjordes 25 oktober 2022 ("Företrädesemissionen"). Företrädesemissionen, som tecknades om cirka 42,99 procent, genomfördes utan garantiåtaganden och tillförde Bolaget ca 6,9 MSEK före emissionskostnader. CFO Elna Lembrér Åström och Styrelseledamot Milan Zdravkovic tecknade var för sig 16 666 nya aktier. VD Dorte X. Gram som sedan tidigare är huvudägare i Pila Pharma tecknade 106 670 nya aktier och äger nu

via bolag 5 142 828 aktier vilket motsvarar drygt 27,94 procent av röster och kapital.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Pila Pharma meddelade 29 januari 2023 att en 13-veckors säkerhetsstudie med utvecklingskandidaten XEN-D0501 på "non-rodents" har avslutats utan registrering av kliniska biverkningar under doseringsfasen. Återstående undersökningar inkluderar patologi, bioanalys och toxikokinetiska analyser som är nödvändiga för att fastställa säkerhetsmarginalen för den kommande tre månaders kliniska fas 2b- studien inom diabetes. Resultatet är i linje med den tidigare rapporterade 13-veckors orala säkerhetsstudie på råttor, som även den, avslutade sin doseringsfas utan registrering av biverkningar. Denna rättstudie har nu även avslutat utestående undersökningar och histopatologin påvisade inga biverkningar och bioanalysresultaten visar att exponeringen av XEN-D0501 var som förväntat och i samma intervall som tidigare studier. Slutliga resultatrapporter från båda studierna förväntas vara klara i början av mars 2023.

PILA PHARMA I KORTHET

Pila Pharma är ett svenskt läkemedelsforskningsföretag, som utvecklar ny behandling för diabetes typ-2 och smärta.

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.

Vid positiva resultat från kommande kliniska prövningar, bedömer bolaget att det finns möjlighet att teckna samarbets- eller licensavtal med större läkemedelsföretag för vidare studier och därefter kommersialisering av de nya läkemedel.

Diabetes

Bolagets främsta mål är att genomföra en 3 månaders fas 2b-studie med XEN-D0501 inom diabetes för att påvisa minskning av blodsockret.

Vår senaste studie i diabetiker visade efter en månads behandling (förutom signifikant effekt på insulinfrisättning) en mindre effekt på långtidsblodsocker, HbA_{1c}. I den kommande fas 2b-studien skall patienterna behandlas under tre månader med tre olika dosnivåer. Det möjliggör att vi kan öka både behandlingstid och dos och på så vis är hypotesen att vi kan demonstrera en signifikant effekt av XEN-D0501 på HbA_{1c} jämfört med placebo.

Kliniskt prövningstillstånd kommer att ansökas så snart 13 veckors toxikologiska resultat föreligger och när våra tabletter har re-certifierats.

Behandlingen av patienter förväntas därefter att pågå under resten av 2023 och vara färdig 2024 förutsatt att nytt kapital för detta anskaffas i tid.

Erytromelalgi/ Orphan

Pila Pharma har 2022 erhållit Orphan Drug Designation (särsläke-medelsstatus) i USA för XEN-D0501 som behandling av den sällsynta sjukdomen erytromelalgi (som kan orsaka svår smärta och rodnad på händer och fötter).

Bolagets andra mål är att beskriva en klinisk utvecklingsplan för registrering av XEN-D0501 som behandling av erytromelalgi. Första steg i utvecklingsplanen blir troligen att söka tillstånd för en klinisk "proof of concept" studie under 2023 förutsatt att vi kan engagera en klinisk provningsledare såväl som skaffa nytt kapital i tid.

VD DORTE X. GRAM HAR ORDET

Kära aktieägare!

Under årets fjärde kvartal fortsatte vi vår operationella verksamhet mot vårt stora mål som är att genomföra en 3 månaders fas 2b-studie inom diabetes med vår utvecklingskandidat XEN-D0501.

När vi noterades i 2021 var planen att genomföra 3 steg för att uppnå detta mål. Första steget var att tillverka mer studiemedel (API), därefter genomföra en 13 veckors preklinisk säkerhetsstudie i djur för sen att kunde påbörja en 3 månaders fas 2b inom diabetes.

Vi är nu en riktigt bra bit på väg. Mer API fick vi framgångsrikt tillverkat våren 2022, och efter parallellt att ha tagit fram nya XEN-D0501 formuleringar för oral dosering i djur, kunde vi under sommaren 2022 påbörja de prekliniska säkerhetsstudierna hos vår samarbetspartner ERBC i Frankrike.

Prekliniska 13-veckors säkerhetsstudier utförs i 2 djurslag (*“rodents”* och *“non-rodents”*) och består av 3 delar: en doseringsfas där man tittar efter kliniska biverkningar, histopatologi, där man tittar efter organförändringar samt en bioanalytisk del där man tittar efter hur mycket XEN-D0501 som kom in i blodet på djuren (*“exponering”*).

I oktober 2022 kunde vi meddela att *“rodents”* hade avslutat sin doseringsfas utan kliniska biverkningar. I slutet av januari 2023, kunde vi meddela att också *“non-rodent”*-delen hade klarat de 13-veckors dagliga dosering med XEN-D0501 i väldigt höga doser utan registrering av kliniska biverkningar. I slutet av januari kunde vi också meddela att inga organförändringar har noterats i *“rodents”* och vi väntar nu på dessa resultat för

“non-rodents”. Svar på detta får i mars 2023. Exponering i båda djurslagen var som förväntat, alltså många gånger högre än vad vi har sett i människor.

Blir det samlade resultatet av de prekliniska säkerhetsstudierna att mycket höga doser av XEN-D0501 kan doseras säkert till två olika djurslag, då kan vi antligen gå emot att söka om regulatoriskt tillstånd att genomföra kliniska fas 2b studier upp till 3 månaders varaktighet (inom diabetes, erytromelalgi eller andra indikationer), vilket vill vara en enorm milstolpe att nå!

Parallellt med de prekliniska studierna blev vi under sommaren 2022 uppmärksamma på att våra tabletter för de framtida kliniska prövningarna – på grund av nya regulatoriska krav – behövde en mer omfattande certifiering. Detta extra analysarbete möjliggjordes nu vid tillförsel av det kapital vi tog in i november 2022. Vi har därför i samarbete med vår producent av tabletter, SGS Quay Pharma, påbörjat utveckling och validering av nya analytiska metoder. Analys av tabletterna kommer sedan att genomföras med de nya analysmetoder och nytt analyscertifikat för tabletterna förväntas vara klart i juni 2023.

I oktober meddelade styrelsen att den, med stöd av bemyndigande från årsstämman, hade fattat beslut om nyemission. Resultatet var positivt sett i relation till det besvärliga finansieringsklimatet som rådde under 2022 och vi erhöll 6,9 MSEK som var tillräckligt för att kunna fortsätta verksamheten vidare mot att lämna in klinisk fas 2b prövningstillstånd inom diabetes (inklusive ny tablett-certifiering), men inte till att genomföra själva studien.

Efter att vår nyemission stängdes i november har vi haft fokus på planering av kommande kliniska studier inom både diabetes och erytromelalgi. Utförande av dessa kliniska studier kräver anskaffning av ytterligare kapital.

Fas 2b-studien inom diabetes planeras inkludera en placebogrupp och tre behandlingsgrupper med olika doser av XEN-D0501.

Planeringsarbetet är på gång och efter en intern



Vi har tidigare kommunicerat att vi planerar utvecklingen i två steg – först en mindre 'proof of concept' för att påvisa effekt på smärta inom erytromelalgi. Sedan – om de regulatoriska myndigheter godkänner vår plan – en kombinerad fas 2/3 studie som skall kunna leda till registrering. Vi arbetar nu med att identifiera en prövningsledare, en läkare, som kan vara ansvarig för utförandet av *“proof-of-concept”*-studien, som i så fall blir vårt första steg in i klinisk prövning inom smärta. Erytromelalgi är en sällsynt sjukdom och att hitta patienter till studier kan eventuellt vara en utmaning. Men jag upplever att många patienter kontaktar mig för delta i studier, då de verkligen har behov av mer lindring av deras dagliga smärta. Så jag hoppas att vi tillsammans med dem kan förverkliga vår önskan om att ta fram en effektiv smärtlindrande behandling.

Sakta men säkert kommer vi framåt

Bästa hälsningar

Dorte X. Gram,
PhD, Grundare och VD

diskussion har vi bestämt att först lämna in ansökan om kliniskt prövningstillstånd i samarbete med ett par enstaka kliniker i ett enkelt land. När vi sen är säkra på studien kan godkännas rent regulatorisk, kommer vi att söka tillstånd att inkludera andra kliniker för att kunna inkludera de ungefär 300 patienter, som behövs i studien.

Fördelen med detta är att vi minskar risken att lägga ned mycket pengar på något som inte godkänns, alltså att vi fortsätter vara kostnadseffektiva. Nackdelen kan vara en försening av fas 2b studiens avslutning.

Under perioden har vi även arbetat vidare med vårt andra mål: en klinisk utvecklingsplan för XEN-D0501 inom den sällsynta sjukdomen erytromelalgi.

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 i diabetes typ 2.

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.

Diabetes

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 insulinsvar på oral glukos samt sänkt blodglukos två timmar efter ett oralt glukos-toleranstest, jämfört med placebo. Långtidblodsocker (HbA_{1c}) visade en trend för minskning (FIG 1), men förutsätter behandling under längre tid innan man kan se en signifikant effekt. I

vårt nästa studie kommer vi att både öka behandlingsperiod till tre månader och gå upp i dos. På så vis förväntar vi oss att vi kan demonstrera en signifikant effekt av XEN-D0501 på HbA_{1c} jämfört med placebo.

Nästa viktiga milstolpe inom diabetes 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 (HbA_{1c}) efter tre månaders behandling med XEN-D0501 jämfört med placebobehandling. Studien är planerad att inledas år 2023 med förväntade resultat år 2024 förutsatt att kapital kan anskaffas i tid enligt plan.

Vid Pila Pharmas börsnotering sommaren 2021 presenterades planen för att kunna starta denna fas 2b studie, vilket krävde nya prekliniska säkerhetsstudier för att verifiera läkemedlets säkerhet under den längre perioden än vad tidigare testats. Pila Pharma anlät Almac Group, UK, att tillverka mer av den aktiva ingrediensen, API, för de prekliniska studierna. API:et blev klart under våren 2022, certifierades under andra kvartalet vartefter de prekliniska säkerhetsstudierna kunde inledas under sommaren 2022 hos partnern ERBC, Frankrike. Till oral dosering av XEN-D0501 används en ny formulering framtagen med partnern SGS Quay Pharma, UK. Under de prekliniska studierna, har daglig oral dosering av XEN-D0501 testats i två djurslag ("rodents" och "non-rodents") under 13 veckor. Behandlingsperioden i båda djurslagen har avslutats utan att några tecken på kliniska biverkningar har registrerats. Patologiska undersökningar påvisade likadant inga biverkningar efter oral dosering med XEN-D0501 i 13 veckor i "rodents". Vi väntar just nu på svar från "non rodents" och hoppas att resultaten blir positiva.

I båda djurslagen testades tre olika doser och blodprov från första och sista doseringsdag och skickades till bioanalys hos vår samarbetspartner Drug Development Solutions (tidigare LGC), UK. Analysresultatet visade att exponeringen av XEN-D0501 var som förväntat och i samma intervall som tidigare fyra veckors prekliniska säkerhetsstudier i samma två djurslag. Slutliga resultatrapporter från de båda 13 veckors prekliniska säkerhetsstudierna förväntas vara klara i mars 2023.

I linje med gällande lagar och industrikrav, krävs ytterligare utveckling och validering av viktiga analytiska metoder för XEN-D0501-tabletterna för att understödja deras användning i kliniska fas 2b-studier. I samarbete med vår producent av tabletter, SGS Quay Pharma, har vi startat de analytiska utvecklingsaktiviteterna och de är planerade att vara klara i maj. Analys av tabletterna kommer sedan att genomföras med de nya analysmetoder och analyscertifikat för tabletterna som förväntas vara tillgängliga i juni.

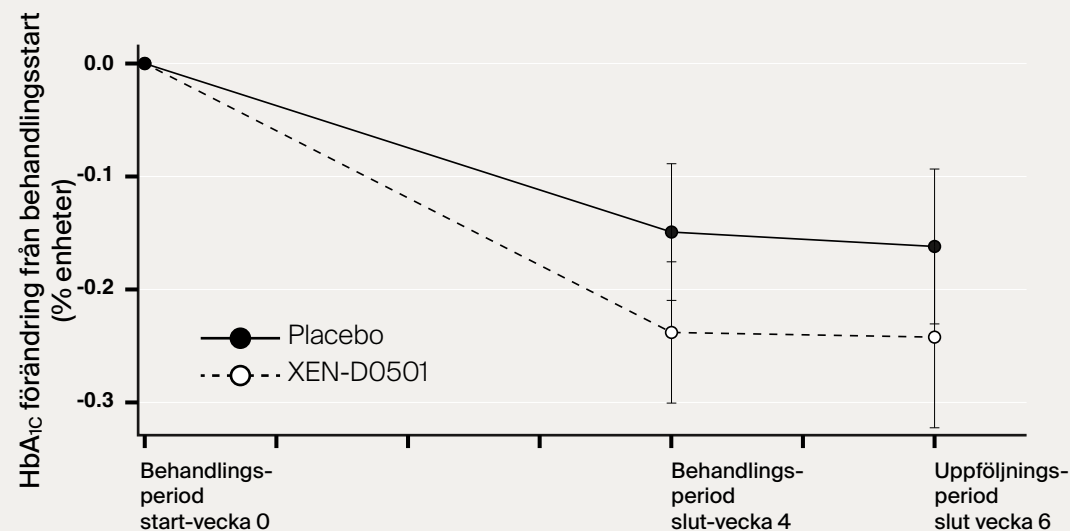


FIG. 1

Fas 2 a studien, PP-CT02 och effekt på HbA_{1c} av 1 månads behandling med XEN-D0501 jämförd med placebo. Diabetes typ 2 patienter randomiserades till behandling med antingen placebo eller XEN-D0501 (4 mg, 2 ggr dagligen). Efter 1 månads behandling hade HbA_{1c} minskats i båda grupper och en trend för en större minskning efter XEN-D0501 visades. Förändring av plasma HbA_{1c} koncentration (%) från behandlingsstart besök till behandlingsslut besök och vid uppföljningsbesök. Placebogruppen visas som svart linje och XEN-D0501-gruppen visas som streckad linje.

Ett HbA_{1c} mått är inte säkert förrän efter 3 månaders behandling, vilken är planerad i den kommande fas 2b studien, PP-CT03.

Planeringen av diabetes fas 2b-studiens design är klar, och det är bestämt att vi i samarbete med ett par kliniker drar igång studien innan vi inkluderar alla kliniker. Från våra tidigare kliniska studier vet vi att vi kan dosera 8 mg utan att ha annat än milda biverkningar. Samtidigt vet vi att 4 mg två gånger dagligen i en månad resulterar i en mindre effekt. Därför måste vi förutom att dosera längre tid än tidigare också komma upp på högre doseringsnivå för att uppnå god effekt på blodsocker (HbA_{1c}) minskning. Studien planerar att inkludera en placebo-grupp och tre behandlingsgrupper där vi bör kunna visa dosavhängig effekt. De högsta doserna i de prekliniska säkerhetsstudierna resulterade i XEN-D0501 koncentrationer mycket högre än den högsta nivå vi har sett i våra kliniska studier inom diabetes (efter en enkel 8 mg dosering). Vi planerar mot den bakgrunden nu att söka tillstånd att gå upp ytterligare i dos utöver de 8 mg i kommande fas 2b-studier och att göra det genom en kontrollerad doseskalering.

Vid positiva fas 2b-resultat (en signifikant minskning av HbA_{1c} vid behandling med XEN-D0501 jämfört med placebo och utan allvarliga biverkningar) kan XEN-D0501 rent regulatoriskt gå vidare till klinisk fas 3 som i diabetes är test av läkemedelkandidaten i upp till 4000 patientår, 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. Bra resultat av fas 2b-studien kan också leda till samarbete med ett farmaceutiskt bolag kring den fortsatta utvecklingen och senare global marknadsföring av XEN-D0501 som ny diabetesbehandling.

Andra indikationer

Samtliga resultat som redan föreligger för XEN-D0501 kan möjliggöra att vi kan gå direkt till klinisk prövning i nya indikationer.

I juli 2022 beviljade USA:s läkemedelsmyndighet FDA så kallad Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) 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 förmimelse av smärta och även i insulinrespons.

Under fjärde kvartalet har vi, med bakgrund i vår lyckade tilldelning av särsläkemedel status i USA, arbetat med att ytterligare definiera en klinisk utvecklingsplan. Vi har tidigare kommunicerat att vi tänker utvecklingen i två steg - först en mindre 'proof of concept' för att påvisa effekt på smärta inom erytromelalgi. Sedan - om de regulatoriska myndigheter godkänner vår plan - en kombinerad fas 2/3 studie som skall kunna leda till registrering. Just nu jobbar vi på att identifiera en direkt anknuten prövningsledare till "proof of concept"-studien för med denna att ta första steget in i kliniska prövningar inom smärta.

Patent

Under oktober 2021 lämnades in ett användarpatent om XEN-D0501 som behandling av diabetes. Vid godkännande skyddas den framtida diabetesbehandlingen fram till 2041.

Nyligen fick utvecklingskandidaten XEN-D0501 särsläkemedelsstatus i USA och detta kan leda till sju års marknadsexklusivitet efter att marknadsföringstillstånd har erhållits.

XEN-D0501 skyddas av produktpatent som ursprungligen inlämnades av Bayer med ansökningsdatum 28 april 2003. Patenten inom denna familj går dock ut 2023 respektive 2024.

Användningspatent inlämnades av (Dorte X. Gram då anställd på) Novo Nordisk och har ansökningsdatum 18 juli 2005. 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.

Därtill äger Bolaget EU-varumärket "Pila Pharma". Pila Pharma har för avsikt att förnya befintliga patent i syfte att skapa marknadsexklusivitet för vidareutvecklade produkter och metoder baserade på TRPV1-antagonister.

Pila Pharma har som framtida mål 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.



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.

AFFÄRSMODELL & STRATEGI

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 kortsiktiga mål är att testa läkemedelskandidaten XEN-D0501 på minskning av långtidsblodssocker i en klinisk fas 2b- studie inom diabetes.

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 långtidsblodssocker, HbA_{1c}, (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 en sådan kommersialisering av läkemedelskandidaten.

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 och en pipeline av TRPV1 antagonisterna i olika indikationer, se Pila Pharmas nuvarande pipeline (FIG. 3).

Under 2022 fick Pila Pharma beviljat "Orphan Drug Designation", ODD, från USA:s läkemedelsmyndighet FDA. Denna särstatus gäller för XEN-D0501 som behandling av den specifikt sällsynta sjukdomen, erytromelalgi, där patienterna drabbas av neurogen inflammation och smärta. En ODD innebär att Pila Pharma, efter erhållande av ett marknadsföringsgodkännande från FDA, kan erhålla sju års marknadsexklusivitet 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 diabetesprodukter 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.

Dessutom jobbar Pila Pharma med en fast kärna av fast anställda och konsulter samt ett antal mer perifera specialistkonsulter och kontrakt-forskningsorganisationer. Denna semi-virtuella bolagsstruktur är stark men väldigt flexibel och snabbt anpassningsbar till ändrade prioriteter utan att förlora i kvalitet. Kvalitet är A och O inom läkemedelsutveckling, men flexibilitet är som vi ser det en nödvändighet för att kostnadseffektivt klara sig genom denna långa utvecklingsprocess. Pila betyder dessutom "att springa snabbt" och tanken med valet av detta namn var att vi skall jobba snabbt med fokus på det mest väsentliga målet – att fokusera på "need to do" och undvika "nice to do". Det är en organisationsfilosofi som präglar vår växande organisation på ett stimulerande sätt.

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.

Styrelsen i Pila Pharma AB beslutade den 25 oktober 2022, med stöd av bemyndigande från årsstämma, om genomförande av en företrädesemission av aktier. Genom emissionen kunde högst 5 366 779 aktier emitteras till en teckningskurs om 3,00 SEK per aktie. Totalt tecknades 2 307 031 aktier genom kontant betalning. Aktiekapitalet ökades med 99 kSEK.

Per 31 december 2022 uppgick antalet aktier i Pila Pharma till 18 407 369 stycken. Alla aktier har (1) röst per aktie. Alla aktier har ett kvotvärde på 0,43 kr

Ägarförteckning

Aktieägare	Antal aktier	Röster
Dorte X. Gram genom bolag	5 169 828	28,09%
Vimpu Intressenter Ab	2 043 576	11,10%
ALMI	1 173 691	6,38%
JP Morgan Chase Bank NA	461 794	2,51%
Sebastian Clausin	457.056	2,48%
Goldman Sachs & Co.	327 120	1,78%
Kjelsmark Holding ApS	260 127	1,41%
BNY Mellon Sa/Nv Frkn Jyske Bank	255 288	1,39%
Avanza Pension	250 341	1,36%
Co2 Balance AS	241 315	1,31%
Största 10 ägare	10 640 136	57,80%
Övriga	7 767 233	42,20%
Total	18 407 369	100,00%

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

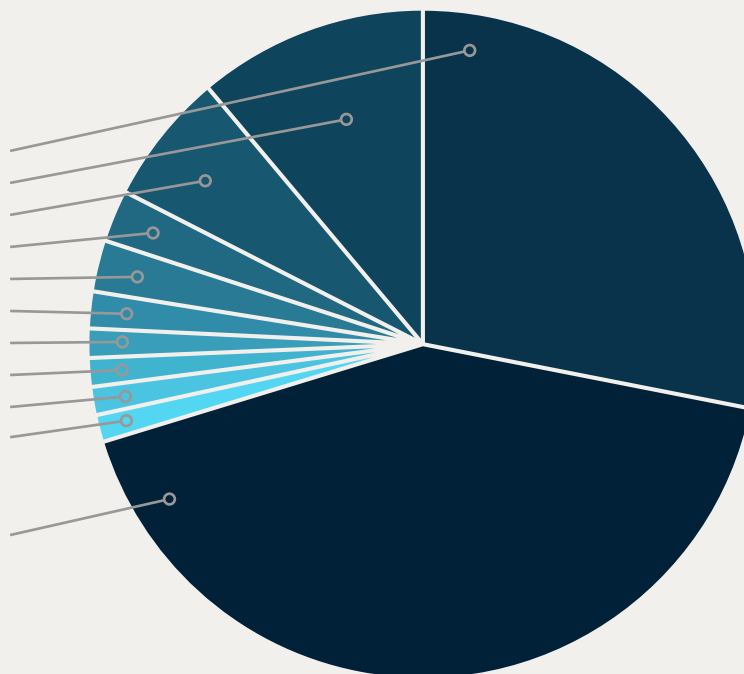
ÖVRIG INFORMATION

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 2 063 kSEK (2 314) i fjärde kvartalet och 17 886 kSEK (7 916) under perioden 1 januari – 31 december. Bolaget tillhandahåller koncerngemensamma funktioner och bolagets intäkter avser vidarefakturering av administrativa kostnader till dotterbolaget i fjärde kvartalet på 413 kSEK (719) och 1 881 kSEK (719) under perioden 1 januari – 31 december. Transaktionerna sker till marknadsmässiga villkor.



Granskning av revisor

Bokslutskommunikén 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 januari – 31 mars 2023 26 april 2023
- Årsredovisning 2022 26 april 2023
- Årsstämma 30 maj 2023
- Delårsrapport, 1 april – 30 juni 2023 23 augusti 2023
- Delårsrapport, 1 juli – 30 september 2023 25 oktober 2023
- Delårsrapport, 1 oktober – 31 december 2023 28 februari 2024

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

Avlämnande av bokslutskommuniké

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

Malmö den 28 februari 2023
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. Bokslutskommuniké avges för moderbolaget.

Intäkter och resultat för perioden 1 oktober – 31 december 2022

Rörelsens intäkter för moderbolaget har uppgått till 413 kSEK (719). Intäkterna avser vidarefakturerings av utförda tjänster till dotterbolaget. Resultatet för det fjärde kvartalet uppgick till - 4 015 kSEK (- 5 422). Stor del av kostnaderna är relaterade till nedskrivning av andelar i koncernbolag i samband med lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 2 063 kSEK (2 314) 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 – 31 december 2022

Rörelsens intäkter för moderbolaget har uppgått till 1 881 kSEK (719). Intäkterna avser vidarefakturerings av utförda tjänster till dotterbolaget. Resultatet för helåret uppgick till - 26 777 kSEK (- 17 207). Stor del av kostnaderna är relaterade till nedskrivning av andelar i koncernbolag i samband med lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 17 886 kSEK (7 916) för täckande av dotterbolagets kostnader för perioden 1 januari – 31 december. 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 fjärde kvartalet uppgick till - 1 827 kSEK (- 2 295). Fjärde kvartalets finansieringsverksamhet uppgick till 3 948 kSEK (- 2 814). Bolagets genomförda företrädesemission tillförde 6 011 kSEK efter emissionskostnader som uppgick till 910 kSEK och ökade därmed kassaflödet under fjärde kvartalet. Lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 2 063 kSEK (- 2 314) har minskat kassaflödet för motsvarande period. Kassaflödet för fjärde kvartalet uppgick till 2 121 kSEK (- 5 109).

Rörelsens kassaflöde från den löpande verksamheten för perioden 1 januari – 31 december 2022 uppgick till - 9 091 kSEK (- 9 364). Helårets finansieringsverksamhet uppgick till - 11 875 kSEK (35 666). Kassaflödet för perioden 1 januari – 31 december uppgick till - 20 966 kSEK (26 302), vilket främst avser tillförda medel genom nyemission med 6 011 kSEK efter emissionskostnader som uppgick till 910 kSEK och lämnat aktieägartillskott till dotterbolaget på 17 886 kSEK (7 916) som har minskat kassaflödet under perioden.

Bolagets likvida medel per den 31 december 2022 uppgick till 7 243 kSEK (28 209).

Det egna kapitalet per 31 december 2022 uppgick till 9 529 kSEK (30 295), vilket motsvarar en soliditet om 88% (95).

Finansiering, likviditet och fortsatt drift

Bolaget genomförde, med stöd av bemyndigande från årsstämman, en företrädesemission av aktier under november. Genom nyemissionen kunde högst 5 366 779 aktier emitteras till en teckningskurs om 3,00 SEK per aktie. Totalt tecknades 2 307 031 aktier genom kontant betalning. Aktiekapitalet ökades med 99 kSEK och totalt tillfördes likvida medel med 6 011 kSEK efter emissionskostnader som uppgick till 910 kSEK. Bolaget har bedömt att tillräcklig finansiering finns för bolagets fortsatta löpande verksamhet för de kommande tolv månaderna och för sina befintliga åtaganden. Bolaget kommer att behöva ytterligare finansiering för de planerade kliniska studierna inom diabetes och ertromelalgi.

För att kunna genomföra de nästa stegen i utvecklingsplanen förutsätts därmed att Bolaget tillförs ytterligare kapital utöver de 6 MSEK som nu erhållits för att kunna finansiera genomförandet av fas 2b-studierna. Denna finansiering är vid avlämnandet av bokslutskommunikén inte säkerställd. 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 bolagets ledning jobbar nu vidare på framtida 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 naturligtvis också på det generellt osäkra makroekonomiska läget.

Medarbetare per 31 december 2022

Bolagets medeltal heltidsanställda under perioden 1 januari – 31 december har varit 3 (3). Bolaget bedriver stor del av forskningen i dotterbolaget genom inhyrda deltidskonserter. Totalt uppgick konsulterna till motsvarande 6,0 (0) heltidsanställda under helåret 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 17 886 kSEK (7 916) per 31 december 2022, vilket motsvarar de kostnader som dotterbolaget haft under perioden 1 januari – 31 december 2022.

NYCKELTAL

	2022-10-01 - 2022-12-31	2021-10-01 - 2021-12-31	2022-01-01 - 2022-12-31	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
Nettoomsättning (kSEK)	413	719	1 881	719
Summa rörelsens kostnader (kSEK)	-2 364	-3 799	-10 771	-9 979
Rörelseresultat (kSEK)	-1 951	-3 080	-8 890	-9 260
Kassaflöde från den löpande verksamheten (kSEK)	-1 827	-2 295	-9 091	-9 364
Resultat per aktie (SEK)	-0,23	-0,34	-1,55	-1,32
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)**	-0,23	-0,34	-1,55	-1,32
Genomsnittligt antal aktier*)	17 253 854	16 100 338	17 253 854	13 084 459
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	17 253 854	16 100 338	17 253 854	13 084 459
Utestående aktier vid periodens slut	18 407 369	16 100 338	18 407 369	16 100 338
Utestående teckningsoptioner vid periodens slut**)	0	3 888 888	0	3 888 888
Genomsnittligt antal anställda	3	5	3	3
			2022-12-31	2021-12-31
Likvida medel (kSEK)			7 243	28 209
Eget kapital (kSEK)			9 529	30 295
Balansomslutning (kSEK)			10 887	31 811
Soliditet (%)***)			88%	95%
Kassalikviditet (%)***)			559%	1880%
Eget kapital per aktie (SEK)***)			0,52	1,88

*) Hänsyn tagen till aktiesplit 1:10 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

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 Pharmas verksamhet exponeras för är sammanfattningsvis relaterade

till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologitveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har effekterna av ökad inflation och svag svensk kronkurs inneburit ökade kostnader i de pågående projekten och det medför ökad risk för ökat kapitalbehov i bolaget och därmed bolagets fortsatta verksamhet. 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 resultatmätt

Pila Pharma presenterar vissa finansiella mått i delårsrapporten som inte är definierade eller anges i tillämpliga regler för finansiell rapportering, så kallade alternativa resultatmätt. 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.

Härledning av alternativa resultatmätt	2022-12-31	2021-12-31
Omsättningstillgångar, kSEK	7 590	28 498
Kortfristiga skulder, kSEK	1 358	1 516
Kassalikviditet, %	559%	1880%
Eget kapital, kSEK	9 529	30 295
Summa Eget kapital och skulder, kSEK	10 887	31 811
Soliditet, %	88%	95%
Eget kapital, kSEK	9 529	30 295
Utestående aktier vid periodens utgång	18 407 369	16 100 338
Eget kapital per aktie, SEK	0,52	1,88

• Soliditet:

Eget kapital dividerat med totalt kapital. Soliditeten visar hur stor andel av balansslutningen 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 akt

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-10-01 - 2022-12-31	2021-10-01 - 2021-12-31	2022-01-01 - 2022-12-31	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	413	719	1 881	719
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	0	-11	0	-38
Övriga externa kostnader	-578	-1 077	-4 071	-5 070
Personalkostnader	-1 784	-2 700	-6 683	-4 840
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-1	-5	-16	-20
Övriga rörelsekostnader	-1	-6	-1	-11
Rörelseresultat	-1 951	-3 080	-8 890	-9 260
Resultat från finansiella poster				
Nedskrivningar av finansiella anläggningstillgångar och kortfristiga placeringar	-2 063	-2 314	-17 886	-7 916
Räntekostnader och liknande kostnader	-1	-28	-1	-31
Resultat efter finansiella poster	-4 015	-5 422	-26 777	-17 207
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0
PERIODENS RESULTAT	-4 015	-5 422	-26 777	-17 207

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-12-31	2021-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	3 232	3 232
Summa immateriella anläggningstillgångar	3 232	3 232
Materiella anläggningstillgångar	0	16
Summa materiella anläggningstillgångar	0	16
Andelar i koncernföretag	65	65
Fordringar hos koncernföretag	0	0
Summa finansiella anläggningstillgångar	65	65
Summa anläggningstillgångar	3 297	3 313
Omsättningstillgångar		
Övriga fordringar	203	149
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	144	140
Summa kortfristiga fordringar	347	289
Kassa och bank	7 243	28 209
Summa omsättningstillgångar	7 590	28 498
SUMMA TILLGÅNGAR	10 887	31 811

(kSEK)	2022-12-31	2021-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital		
Aktiekapital	787	688
Ej registrerat aktiekapital	0	0
Summa bundet eget kapital	787	688
Överkursfond	81 056	75 144
Balanserat resultat	-45 537	-28 330
Periodens resultat	-26 777	-17 207
Summa fritt eget kapital	8 742	29 607
Summa eget kapital	9 529	30 295
Kortfristiga skulder		
Övriga skulder till kreditinstitut	0	0
Leverantörsskulder	350	353
Övriga skulder	105	309
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	903	854
Summa kortfristiga skulder	1 358	1 516
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	10 887	31 811

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

(kSEK)	2022-10-01 - 2022-12-31	2021-10-01 - 2021-12-31	2022-01-01 - 2022-12-31	2021-01-01 - 2021-12-31
	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
Den löpande verksamheten				
Resultat efter finansiella poster	-4 015	-5 422	-26 777	-17 207
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:				
Betald skatt	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-1 951	-3 103	-8 875	-9 271
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Minskning (+)/Ökning (-) av övriga kortfristiga fordringar	-70	528	-58	-162
Minskning (-)/Ökning (+) av leverantörsskulder	-45	-399	-3	138
Minskning (-)/ Ökning (+) av övriga kortfristiga skulder	239	679	-155	-69
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 827	-2 295	-9 091	-9 364
Investeringsverksamheten				
Investering i inventarier	0	0	0	0
Inköp av patent	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	0
Finansieringsverksamheten				
Nyemission	6 011	0	6 011	44 082
Upptagna/reglerade lån	0	-500	0	-500
Lämnade aktieägartillskott till koncernföretag	-2 063	-2 314	-17 886	-7 916
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	3 948	-2 814	-11 875	35 666
Periodens kassaflöde	2 121	-5 109	-20 966	26 302
Likvida medel vid periodens början	5 122	33 318	28 209	1 907
Likvida medel vid periodens slut	7 243	28 209	7 243	28 209

FÖRÄNDRING EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

(kSEK)	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2022	688	0	75 144	-28 330	-17 207	30 295
Disposition av föregående års resultat				-17 207	17 207	0
Periodens resultat					-26 777	-26 777
Transaktioner med ägare:						
Registrerad företrädesemission	99	0	6 822			6 921
Nyemissionskostnader			-910			-910
Summa transaktioner med aktieägare	99	0	5 912	0	0	6 011
Utgående balans per 31 december 2022	787	0	81 056	-45 537	-26 777	9 529
Ingående balans per 1 januari 2021	100	2	31 648	-21 348	-6 982	3 420
Disposition av föregående årsresultat				-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
Summa transaktioner med aktieägare	588	-2	43 496	0	0	44 082
Utgående balans per 31 december 2021	688	0	75 144	-28 330	-17 207	30 295

BOLAGSINFORMATION

Pila Pharma AB – moderbolag

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

Pila Pharma Danmark ApS – dotterbolag

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



För ytterligare information, kontakta

PILA PHARMA AB
Norra Vallgatan 72
211 22 Malmö
Sverige

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

www.pilapharma.com