



KLARIA

Årsredovisning

2022

KLARIA PHARMA HOLDING AB (PUBL.)

Årsredovisning 2022

Innehållsförteckning

Sammanfattning av året	4
Utvalda händelser under 2022	4
Sammanfattning av året	5
Sammanfattning av resultatet	5
Klarias vd Jesper Wiklund har ordet	6
Klarias kliniska utveckling	8
Kollaborativ klinisk utveckling som maximerar bolagets potential att lösa unika medicinska behov	8
Effektiv läkemedelsutveckling	8
Utvalda projekt och samarbeten	9
Klarias främsta projekt	9
Vision och verksamhet	10
Pipeline för Klarias utvecklingsprojekt	12
Immateriella rättigheter och strategi	14
Klarias tre vägar till marknad	15
Egen utveckling till kommersiella partnerskap, kundfinansierade FoU-samarbeten samt utlicensiering	15
Utvecklingsprojekt och marknad	16
Sumatriptan Alginatfilm mot migränrelaterad smärta	16
Marknadspotential – Migränrelaterad smärta	17
Adrenalin Alginatfilm för akutbehandling av allvarlig allergisk reaktion	18
Marknadspotential – Adrenalin mot allvarlig allergisk reaktion	19
Personerna bakom Klaria	20
Ledande befattningshavare	20
Styrelse	21

Aktie och ägarstruktur	22
Riskfaktorer	23
Förvaltningsberättelse	25
Verksamhet	25
Väsentliga händelser under året	25
Väsentliga händelser efter periodens utgång	26
Moderbolaget Klaria Pharma Holding AB (publ)	27
Förslag till resultatdisposition	27
Räkenskaper och noter	28
Flerårsöversikt	29
Nyckeltal	29
Rapport över resultat och övrigt totalresultat för koncernen	30
Rapport över finansiell ställning för koncernen	31
Rapport över kassaflöden för koncernen (indirekt metod)	32
Rapport över förändring i eget kapital för koncernen	33
Resultaträkning för moderbolaget	34
Balansräkning för moderbolaget	35
Kassaflödesanalys för moderbolaget	36
Förändringar i eget kapital för moderbolaget	37
Noter till de finansiella rapporterna	38
Nyckeltalsdefinitioner	59
Styrelsens försäkrar	59
Revisionsberättelse	60

Utvalda händelser under 2022

Godkännande av kombinationspatent för Sumatriptan Alginatfilm i Mexiko

Den 11 januari 2022 meddelade Klaria att bolaget erhållit besked om kommande godkännande i Mexiko för ett kombinationspatent som avser Sumatriptan Alginatfilm. Detta utökar den geografiska täckningen för Klarias patentskydd på den viktiga nordamerikanska marknaden. Godkännandet av detta patent utgör ett ytterligare bevis för styrkan i Klarias patentstrategi, vilken inkluderar att ansöka om kombinationspatent som avser den specifika substansen tillsammans med Klarias alginatfilm. I och med godkännandet av detta patent skyddas Sumatriptan Alginatfilm av två separata och oberoende patent i Mexiko, och Klaria erhåller patentskyddad exklusivitet till och med 2037.

Godkännande av patent för Sumatriptan Alginatfilm i Ryssland

Den 10 februari 2022 meddelade Klaria att bolagets patentansökan för Sumatriptan Alginatfilm har godkänts i Ryssland. Beviljandet av patentet utökar den globala marknadsexklusiviteten för Sumatriptan Alginatfilm, vilket är det projekt i Klarias utvecklingsportfölj som är närmast marknaden. Det godkända patentet skänker ett patentskydd i Ryssland för Sumatriptan Alginatfilm fram till 2037. Detta är det tredje godkännandet av patentet med Sumatriptan Alginatfilm som nu har beviljats, då samma patent godkändes i USA 2021 och i Mexiko i januari, 2022.

Klaria tillförs 23 MSEK genom riktad emission

Den 11 mars 2022 beslutade Klarias styrelse om en riktad nyemission om 5 750 000 aktier med en teckningskurs om 4 SEK per aktie, motsvarande en bruttolikvid om cirka 23 MSEK före emissionskostnader. Nyemissionen riktades till ett tiotal utvalda svenska och internationella investerare, såväl nya investerare och befintliga aktieägare, så som Nerthus Investments Limited (1 250 000 aktier), Johan Thorell (1 000 000 aktier), bolagets VD, Jesper Wiklund (125 000 aktier) och ett svenskt så kallat "family office" med fokus på tidiga bio- och medtech-investeringar (2 500 000 aktier).

Samarbetsavtal tecknat med FluiMed GmbH

Den 30 mars 2022 meddelade Klaria att bolaget tecknat avtal med läkemedelsbolaget FluiMed GmbH för utveckling av Sirolimus Alginatfilm som ska motverka avstötning av transplanterade organ. Sirolimus har en immunsuppressiv effekt och används för att motverka organavstötning i samband med transplantation av solida organ (SOT). Såväl effekten som säkerheten vid användning av Sirolimus varierar dock kraftigt mellan individuella patienter. Denna

variabilitet beror på hur behandlingen metaboliseras, dvs kroppens förmåga att ta upp läkemedlet. En Alginatfilm som levererar Sirolimus direkt till blodomloppet via munslemhinnan skulle inte påverkas av denna variabilitet. Resultatet skulle vara en behandling som gör livsavgörande solida organtransplantationer mindre riskfyllda samtidigt som sannolikheten skulle öka att transplantationerna blir framgångsrika.

Under samarbetets första fas kommer Klaria att genomföra formuleringsutveckling samt preklinisk utveckling för att ta fram en läkemedelskandidat som är redo att genomgå klinisk utvärdering som en förberedelse inför ansökan om marknadsgodkännande i både Europa (EMA) och USA (FDA). Klaria kommer att erhålla en upfront-betalning om cirka 10 MSEK.

Samarbete inlett med PharmaMar avseende ettårig studie för att ta fram läkemedelskandidat

Den 7 oktober 2022 meddelades att Klaria tecknat ett avtal med det spanska biofarmaceutiska bolaget PharmaMar med målsättningen att utföra utveckling av en Alginatfilmsformulering av en PharmaMar-substans. Forskningen väntas ta ca 1 år med målsättningen att ta fram en Alginatfilm som är färdig för klinisk utveckling, en så kallad klinisk kandidat. Om arbetet med utvecklingen av denna formulering faller väl ut avser parterna att förhandla fram ett licensavtal som kommer att ge PharmaMar globala rättigheter till produkten.

Inlämnad ansökan om marknadsgodkännande för Sumatriptan Alginatfilm i Europa

Den 29 november 2022 meddelades att Klaria har lämnat in en ansökan om marknadsgodkännande (Marketing Authorization Application, MAA) för Sumatriptan Alginatfilm för behandling av migrän inom EU. Givet positiv validering kommer Sumatriptan Alginatfilm att utvärderas regulatoriskt enligt en normal tidsram, vilket skulle innebära att ett godkännande kan erhållas under det första kvartalet 2024.

Klaria tillförs ca 59,2 MSEK från företrädesemission

Den 22 december 2022 meddelade Klaria om utfallet i den nyemission med företrädesrätt för aktieägarna som avslutades den 21 december 2022. Teckningssammanställningen visar att cirka 33,5 procent tecknades med och utan stöd av teckningsrätter, och därmed tilldelas emissionsgaranterna cirka 46,5 procent av företrädesemissionen. Detta medför att Klaria tillförs cirka 59,2 MSEK före emissionskostnader.

Sammanfattning av året

- Nettoomsättningen uppgick till 5,9 MSEK (0,0 MSEK)
- Övriga rörelseintäkter uppgick till 0,7 MSEK (37,5 MSEK)
- FoU-kostnader uppgick till 51,4 MSEK (63,5 MSEK)
- Resultat efter skatt uppgick till -63,8 MSEK (-53,5 MSEK)
- Resultat per aktie uppgick till -1,10 SEK (-1,03 SEK)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -49,7 MSEK (-24,8 MSEK)
- Eget kapital per den 31 december 2022 uppgick till 76,1 MSEK (69,4 MSEK)
- Likvida medel per den 31 december 2022 uppgick till 16,8 MSEK (25,5 MSEK)

Sammanfattning av resultatet

Klariakoncernen TSEK (om ej annat anges)	2022	2021
Nettoomsättning	5 868	0
Övriga rörelseintäkter	669	37 519
Forsknings- och utvecklingskostnader	-51 356	-63 490
Resultat efter skatt	-63 774	-53 534
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49 729	-24 797
Likvida medel på balansdagen	16 761	25 491
Eget kapital på balansdagen	76 079	69 415



Klarias vd Jesper Wiklund har ordet

Under 2022 tog Klaria viktiga steg framåt på vägen mot att bli ett läkemedelsbolag med betydande finansiell potential. Vi lyckades färdigställa och lämna in en ansökan om marknadsgodkännande av Sumatriptan Alginatfilm för behandling av migrän inom EU, vilket innebär att ett godkännande kan erhållas under det första kvartalet 2024. Samtidigt tecknade vi två nya, kundfinansierade FoU-avtal med Fluimed (Sirolimus Alginatfilm mot organavstötning vid transplantation) respektive PharmaMar (ännu ej kommunicerad substans). Dessutom genomförde vi två emissioner om totalt över 82 MSEK som säkerställer våra finanser för 2023.

nlämnandet av ansökan om marknadsgodkännande (Marketing Authorization Application, MAA) av Sumatriptan Alginatfilm inom EU utgör den enskilt viktigaste händelsen hittills i Klarias historia. Vi har i och med detta lyckats ta projektet hela vägen genom de steg som vi arbetat med under de senaste åren; klinisk utveckling, tillverkning och de regulatoriska processerna. Vår produkt närmar sig därmed marknaden för migränbehandling, som globalt värderades till 38 miljarder SEK per år (se sid 17 för mer information), med de unika patientfördelar som vår alginatfilmteknologi erbjuder. Nästa steg för oss är att identifiera och komma överens med en eller flera kommersiella partners, som gärna fokuserade på behandling av smärta och neurologi, som kan marknadsföra och sälja produkten på marknaden. Detta arbete pågår samtidigt som vår ansökan om marknadsgodkännande inom EU handläggs. Det är mycket spännande att vi nu är nära att realisera en betydande del av de värden som vi har byggt upp i vår projektportfölj.

Framstegen med Sumatriptan Alginatfilm har även bidragit till att förstärka Klarias generella trovärdighet som utvecklingspartner då vi använder oss av vår Alginatfilmteknologi inom samtliga utvecklingsprojekt. Detta gjorde det möjligt för oss att under året ytterligare fokusera vår projektpipeline så att vi idag enbart har projekt där Klaria får betalt från kunden under FoU-fasen, samtidigt som vi även erhåller royalty på försäljningen för de projekt som når marknaden. Vi kallar detta arbetssätt för en "kollaborativ affärsmodell", och den bedöms vara det mest effektiva sättet för oss att bygga värde för våra aktieägare framöver. Jag vill betona att det är sällsynt för ett läkemedelsbolag som Klaria att lyckas nå denna position, och i vårt fall dessutom

kombinerat med att ha ett projekt redo för kommersialisering tillsammans med en eller flera partners.

Projektet Sirolimus Alginatfilm mot organavstötning vid transplantation av solida organ drar full nytta av fördelarna med våra Alginatfilmer. Nuvarande behandlingar ges oralt med mycket varierande upptag hos patienterna. Vår produkt har god potential att erbjuda ett snabbare, effektivare och framför allt mer pålitligt behandlingsalternativ, vilket är av avgörande betydelse vid livskritiska organdonationer. Även vårt samarbete med PharmaMar, som arbetar med att utveckla läkemedel med havsbaserade substanser, är mycket spännande. Vi har dock ännu inte möjlighet att presentera vilken PharmaMar-substans och vilket användningsområde detta projekt avser. I vår pipeline har vi även Adrenalin Alginatfilm, där vi arbetar tillsammans med det amerikanska läkemedelsbolaget Imbrium Therapeutics. Sammanräknat har vi således en pipeline med tre utvecklingsprojekt med betydande medicinsk och kommersiell potential, helt finansierad av våra partners.

Vi ser mycket positivt på resten av 2023 och de kommande åren med en stark pipeline och vår ledande produkt på väg mot marknaden. Jag vill rikta ett stort tack till hela Klaria-teamet, våra partners, samt inte minst alla aktieägare som givit oss sitt fortsatta stöd under detta intensiva år.

Jesper Wiklund
Vd Klaria Pharma Holding AB (publ)
Uppsala i april 2023



nlämnandet av ansökan om
marknadsgodkännande (Marketing
Authorization Application, MAA) av
Sumatriptan Alginatfilm inom EU utgör
den enskilt viktigaste händelsen hittills
i Klarias historia. Vi har i och med detta
lyckats ta projektet hela vägen genom de
steg som vi arbetat med under de senaste
åren; klinisk utveckling, tillverkning och de
regulatoriska processerna.



Kollaborativ klinisk utveckling som maximerar bolagets potential att lösa unika medicinska behov

Klarias kollaborativa affärsmodell, vilket innebär att bolaget renodlar sin portfölj till utvecklingsprojekt med betalande parter, säkerställer att bolagets FoU-resurser fokuseras till områden och projekt där det finns ett konkret medicinskt och finansiellt intresse för Klarias Alginatfilmteknologi från läkemedelsbolag.

Under 2022 tog Klaria viktiga steg framåt i enlighet med sin uppdaterade affärsmodell. Bolaget lämnade in en ansökan om marknadsgodkännande inom EU för Sumatriptan Alginatfilm mot migränrelaterad smärta, vars utveckling finansierats med EU-anslag, och Klaria är nu redo att teckna avtal med en eller flera kommersiella partners medan ansökan hanteras.

Samtidigt tecknades två nya FoU-avtal med betalande läkemedelsbolag: FluiMed för att utveckla Sirolimus Alginatfilm som motverkar avstötning av transplanterade organ samt PharmaMar för att utveckla en Alginatfilm med en ännu ej kommunicerad PharmaMar-substans. Det innebär att Klaria nu har tre pågående FoU-projekt med betalande läkemedelsbolag.

Effektiv läkemedelsutveckling

Med sin unika drug-delivery-teknologi och en effektiv utvecklingsprocess har Klaria betydande fördelar jämfört med traditionella läkemedelsbolag för att snabbt möta unika medicinska behov.

Unika medicinska fördelar

- Den algbaserade filmen som fäster mot munslemhinnan möjliggör en rad patientfördelar. Den viktigaste fördelen är att filmen möjliggör administrering i munnen av läkemedel som idag måste ges med antingen en spruta eller en nässpray. I många fall kan en sådan administrering i munnen lösa stora medicinska problem för patienter. Andra fördelar jämfört med tabletter är lättare hantering och snabbare upptagning i blodet med hög precision då det inte sker någon fördröjning eller bieffekter på grund av mag- tarmsystemet.

Effektiva produkter i ett minimalt format

- Filmernas smidiga format, ungefär som ett frimärke per dos, kan bidra till nya möjligheter. De har potential att ersätta stora svårhanterliga sprutor och nässprayer.
- Filmerna gör administrering av läkemedel lättare för patienter och vårdgivare då filmerna exempelvis reducerar behovet av obekväma sprutor.

Utvalda projekt och samarbeten



Klarias främsta projekt

Sumatriptan Alginatfilm mot migränrelaterad smärta

Har stark potential som ett snabbverkande och pålitligt alternativ till tabletter med långsammare upptag i kroppen och till nässprayer som båda är olämpliga att använda för patienter som även drabbas av illamående/kräkningar.

Produkten utvecklas i egen regi tillsammans med EUs Horizon 2020-program. En registreringsgrundande bioekvivalensstudie inleddes under det fjärde kvartalet 2020, och positiva resultat presenterades i maj 2021. Bolaget lämnade in en ansökan om marknadsgodkännande för produkten i EU i november 2023. Sumatriptan Alginatfilm har en försäljningspotential om över 38 miljarder SEK om året i Europa och USA.

Sirolimus Alginatfilm mot organavstötning vid transplantation

Har potential att väsentligen förbättra säkerhetsprofilen i samband med livräddande organtransplantationer genom upptag direkt till blodomloppet via munslemhinnan.

Produkten utvecklas tillsammans med FluiMed. Detta läkemedelsbolag finansierar Klarias arbete med att ta fram en läkemedelskandidat, formulerad i en Alginatfilm, som är redo för kliniska studier. Hittills har Klaria erhållit en uppförande betalning om 10 MSEK.

Adrenalin Alginatfilm mot akut allergisk reaktion

Produkten har potential att ersätta den dominerande och föråldrade injektionsprodukten EpiPen som en nålfri och effektiv lösning i ett mycket smidigt format.

I mars 2021 tecknade Klaria ett avtal med Imbrium Therapeutics som avser rätten att marknadsföra Adrenalin Alginatfilm i USA, och hittills har Klaria erhållit en uppförande betalning om 3,5 miljoner USD (30 MSEK) samt en betalning om 2,6 MSEK i mars 2023 inom ramen för avtalet. Om optionen utnyttjas efter att Klaria genomfört prekliniska studier kan Klaria erhålla totalt 66,5 miljoner USD (ca 560 MSEK) i milstolpsbetalningar samt tvåsiffrig royalty baserad på nettoförsäljningen i USA.

Alginatfilm med PharmaMar-substans

Klaria samarbetar med bioteknik- och läkemedelsbolaget PharmaMar, som utvecklar läkemedel baserade på substanser med marint ursprung, för att utveckla en Alginatfilm med en PharmaMar-substans.

Inledningsvis finansierar PharmaMar Klarias utveckling av en Alginatfilmformulerad läkemedelskandidat, vilket förväntas ta omkring ett år.

“**K**larias vision är att bidra till en förbättrad livskvalitet för människor med allvarliga medicinska tillstånd genom att utnyttja bolagets unika Alginatfilmteknologi.



Strategi

Klarias strategi är att maximera aktieägarvärdet genom att enbart fokusera sina utvecklingsresurser på projekt där den nuvarande behandlingen uppfyller två villkor: 1) behandlingen ges som nässpray eller injektion på grund av dåligt eller obefintligt upptag i magen och 2) detta utgör ett betydande problem för patienter, vårdgivare eller betalande parter.

Klarias nuvarande projekt för adrenalin mot akut allergisk chock är ett utmärkt exempel på projekt som uppfyller båda dessa kriterier.

Klarias strategi utnyttjar Alginatfilmernas viktigaste egenskap; äkta och fullständig transmukosal leverans av läkemedel som inte tas upp i magen. Detta särskiljer Alginatfilmerna från andra orala transmukosala teknologier såsom stärkelsebaserade orala filmer, snabbupplösande tabletter och orala sprayer, där en signifikant andel av den aktiva substansen blandas med saliv och sväljs vilket ger en delvis oral administrering. Till skillnad från dessa teknologier kan Klarias Alginatfilmer leverera läkemedel som inte är oralt tillgängliga (upptag via magen/tarmarna till blodomloppet är lågt eller obefintligt). Det är därför som Klaria bland annat har lyckats ta fram fullt fungerande transmukosala filmer för adrenalin. Alla dessa läkemedel är icke oralt tillgängliga.

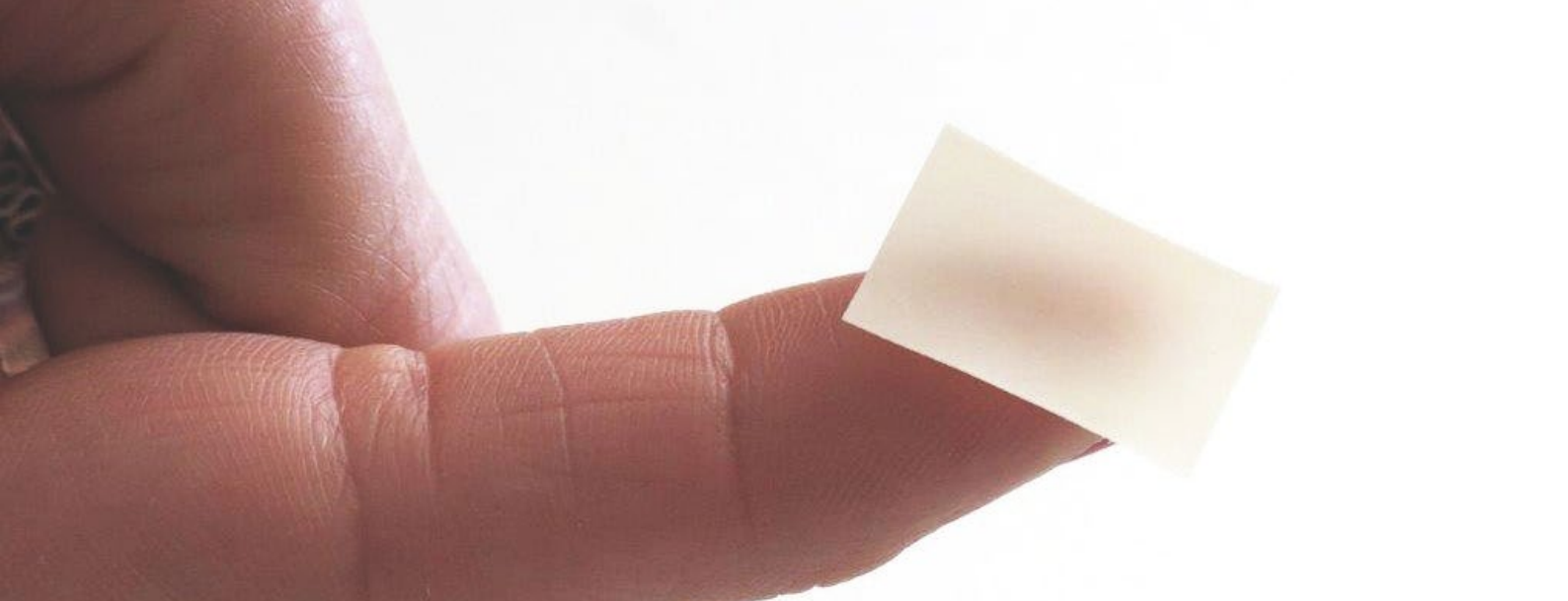
Strategin gör att Klaria kan skapa stora aktieägarvärden genom att utveckla produkter som ger bättre kliniskt utfall och har förbättrad användarvänlighet än de produkter som finns på marknaden idag.

Metodiken att kombinera Klarias patenterade drug delivery plattform med välbeprövade aktiva substanser medför stora fördelar för Klaria som bolag, inklusive kortare tid till marknad, lägre utvecklingskostnader samt reducerad risk jämfört med traditionell läkemedelsutveckling.

Affärsmodell

Vår strategi är att forska tillsammans med betalande partners i all vår forskning. Vi kallar detta för en "kollaborativ affärsmodell" med fokus på att arbeta tillsammans med partners som betalar utvecklingen av individuella projekt. Denna strategi är viktig för Klaria, vi ser den som det bästa sättet för ett läkemedelsutvecklingsbolag med en teknologiplattform att bedriva forskning och utveckling. Av de många fördelar denna strategi har är dessa tre viktigaste:

1. FoU blir en inkomstkälla i stället för en kostnadskälla eftersom forskningen är betald av partnern. Detta betyder att vi inte behöver ta in kapital från våra ägare för att betala forskningen utan att vi tar in detta kapital direkt från våra partners eller kunder.
2. Bolaget äger delar av alla projekt i form av royalty och/eller deläggande. Vårt långsiktiga mål är att äga en portfölj av värdefulla royaltyströmmar från godkända läkemedel. Med denna modell kan vi komma dit med ett minimum av risk och kapitalbehov, sett från våra ägares perspektiv.
3. Vi bedriver bara projekt där det redan finns ett starkt intresse från andra läkemedelsbolag. Det blir en sållningsprocess redan i början av ett projekt, eftersom vi måste övertyga både forskare och kommersiella team på ett främmande läkemedelsbolag att de ska dedikera resurser och kapital till projektet. Detta till skillnad från den modell många andra bioteknikbolag använder sig av där de jobbar ensamma i många år på ett projekt för att sedan försöka identifiera en partner. Detta är en mycket riskfylld process. Projekten kan falla, kapital måste säkras från investerare och till sist, även om allt går bra, är det svårt att veta idag vad läkemedelsbolag kan vara intresserade av fem eller sex år in i framtiden.



Klarias verksamhet, forts.

Klarias drug-delivery-plattform

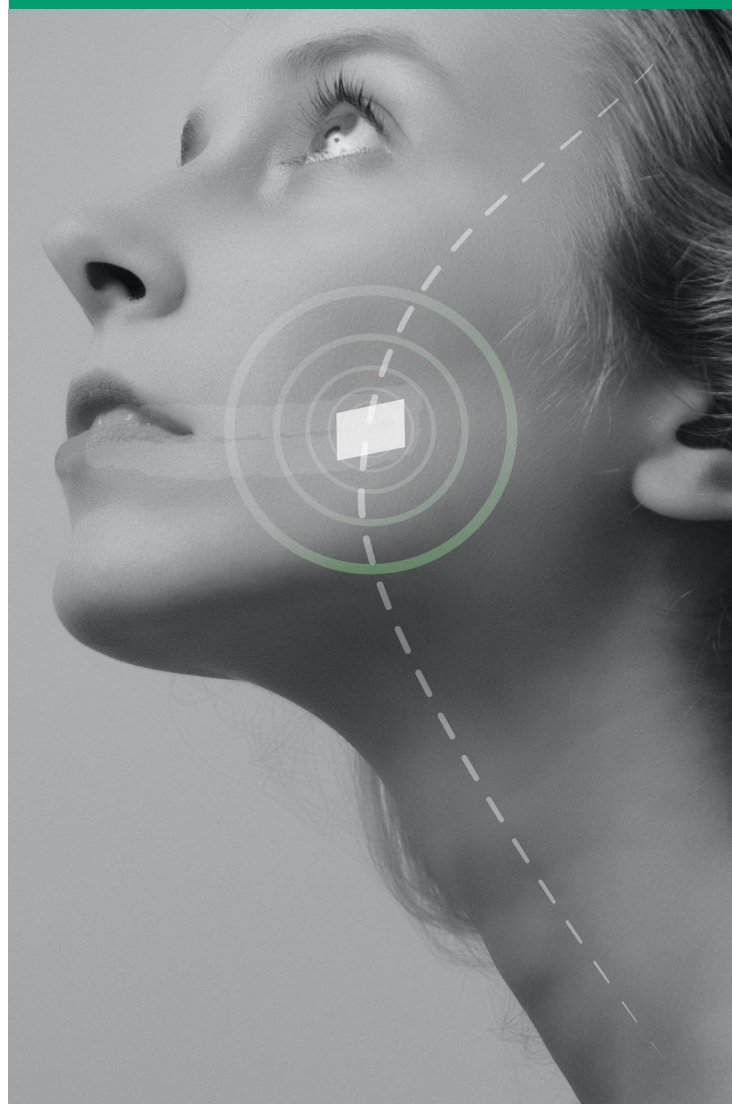
Klarias unika och patenterade drug-delivery-plattform utgörs av en alginatbaserad polymerfilm som gör det möjligt att ta upp en produkts aktiva substans via munslemhinnan. Filmen kan liknas vid ett frimärke som fästs på insidan av kinden eller gommen. Inom loppet av tio minuter distribueras den aktiva substansen direkt ut i blodomloppet.

Klarias Alginatfilmer erbjuder ett flertal tydliga fördelar jämfört med nässpray och injektion:

- Den smidiga storleken gör filmerna lätta att bära med sig, vilket exempelvis utgör en dramatisk skillnad för patienter med allvarlig allergi som i dagsläget måste bära med sig en stor spruta.
- Patienter, vårdgivare och anhöriga behöver inte oroa sig över att använda injektioner. Nålfobi är ett utbrett problem utöver risken för nålstick och smittospridning.
- Dosen blir mer exakt jämfört med nässpray då substansen tar en mer direkt väg in i blodomloppet, och risken att patienten kräks upp behandlingen elimineras.

“

Filmen kan liknas vid ett frimärke som fästs på munslemhinnan. Inom tio minuter distribueras den aktiva substansen direkt ut i blodomloppet.



Pipeline för Klarias utvecklingsprojekt

- Kollaborativt baserad affärsmodell
- Fokus där vår teknologi löser ej tillfredställda medicinska behov

	Preklinisk	Fas 1	Fas 2 / Fas 3	Ansökan om godkännande	Partner
Sumatriptan					
Adrenalin/epinefrin					
Sirolimus					
Ej kommunicerad					
Medicinsk cannabis	Verksamhet inom detta område bedrivs inom koncernbolaget CDS				

Förklaring till färgmarkeringarna:

Genomfört

Pågående

Sumatriptan

Klarias Sumatriptan Alginatfilm är en ny typ av behandling mot migrän. Filmen möjliggör transmukosal leverans av sumatriptan, vilket ger unika och värdefulla fördelar jämfört med för närvarande tillgängliga behandlingar. Detta gäller särskilt för de 80 procent av alla migränpatienter som drabbas av illamående.

2018 erhöll Klaria ett forskningsanslag om 21 MSEK från EU genom det innovationsfokuserade EU Horizon2020-programmet. Den senaste milstolpsutbetalningen erhöles under det fjärde kvartalet 2021.

Klaria inledde en registreringsgrundande bioekvivalensstudie under det fjärde kvartalet 2020, och positiva resultat presenterades i maj 2021. Sumatriptan Alginatfilm uppvisade såväl bioekvivalens jämfört med två EU-/USA-godkända jämförelseprodukter med sumatriptan formulerad i nässpray som en lägre variabilitet mellan studiedeltagarna.

Adrenalin/epinefrin

Målsättningen med Adrenalin Alginatfilm är att: 1) Ersätta EpiPen (den i nuläget dominerande tekniken som är föråldrad och baserad på en dyr och skrymmande injektionspenna) med adrenalin/epinefrin formulerad i Klarias film. 2) Ta marknadsandelar av EpiPen genom att erbjuda en överlägsen produkt till förmån för alla patienter. Försäljningen av EpiPen uppgår idag till ca 4,2 miljarder dollar per år. 3) Bli marknadsledande. Denna potential gör Adrenalin Alginatfilm till en stor kommersiell möjlighet för Klaria.

I mars 2021 tecknade Klaria ett optionsavtal med Imbrium Therapeutics som avser rätten att marknadsföra Adrenalin Alginatfilm i USA. Om optionen utnyttjas efter att Klaria genomfört prekliniska studier kan Klaria erhålla totalt 66,5 miljoner USD (ca. 560 MSEK) i milstolpsbetalningar samt tvåsiffrig royalty baserad på nettoförsäljningen i USA.

Klarias verksamhet, forts.

Cannabis Delivery Sciences

Cannabis Delivery Sciences (CDS) är en fristående enhet inom Klariakoncernen och har som mission att fullt ut realisera de kommersiella möjligheterna med cannabis/cannabinoider i Klarias unika filmteknologi. Bolaget har tecknat avtal med Pure Jamaican Limited för kommersialisering av cannabinoider i Klarias filmteknologi och efterföljande försäljning som en del av partners produktutbud. Mer information finns på dess webbplats, www.cannabisdeliverysciences.com.

Cannabis Delivery Sciences möjliggör:

- En helt ny, patentskyddad kategori med cannabisprodukter som ger snabbt och exakt upptag av cannabinoider (effekt efter ca 20 minuter), men utan de sociala/hälsomässiga nackdelarna med rökning respektive ätbara produkter.
- Dedikerade resurser med fokus på att teckna avtal med starka aktörer på cannabismarknaden.
- Utnyttjande av ett team med gedigen erfarenhet inom marknadsföring i flertalet regioner som USA, Kanada, Jamaica och Storbritannien.

En snabbväxande marknad värd över 30 miljarder USD år 2022

Den totala cannabismarknaden uppskattas vara värd 30 miljarder USD år 2022. Ätbara cannabisprodukter (oljor, drycker, kakor och gummin) utgör ett av segmenten och förväntas vara värt över 4 miljarder USD vid samma tidpunkt. Upptag via ätbara produkter är dock inexact och tar vanligtvis över en timme.

Segmentet rökning uppskattas vara värt över 20 miljarder USD, men är förknippat med betydande hälsomässiga och regulatoriska nackdelar.

Cannabis Delivery Sciences ser goda möjligheter att ta betydande marknadsandelar från båda dessa segment. Klarias filmteknologi är smidigare att använda och ha med sig, ger mer exakt dosering samt möjliggör betydligt kortare tid till effekt jämfört med ätbara produkter. Samtidigt är teknologin fri från de hälsomässiga och regulatoriska nackdelar som är förknippade med rökning.

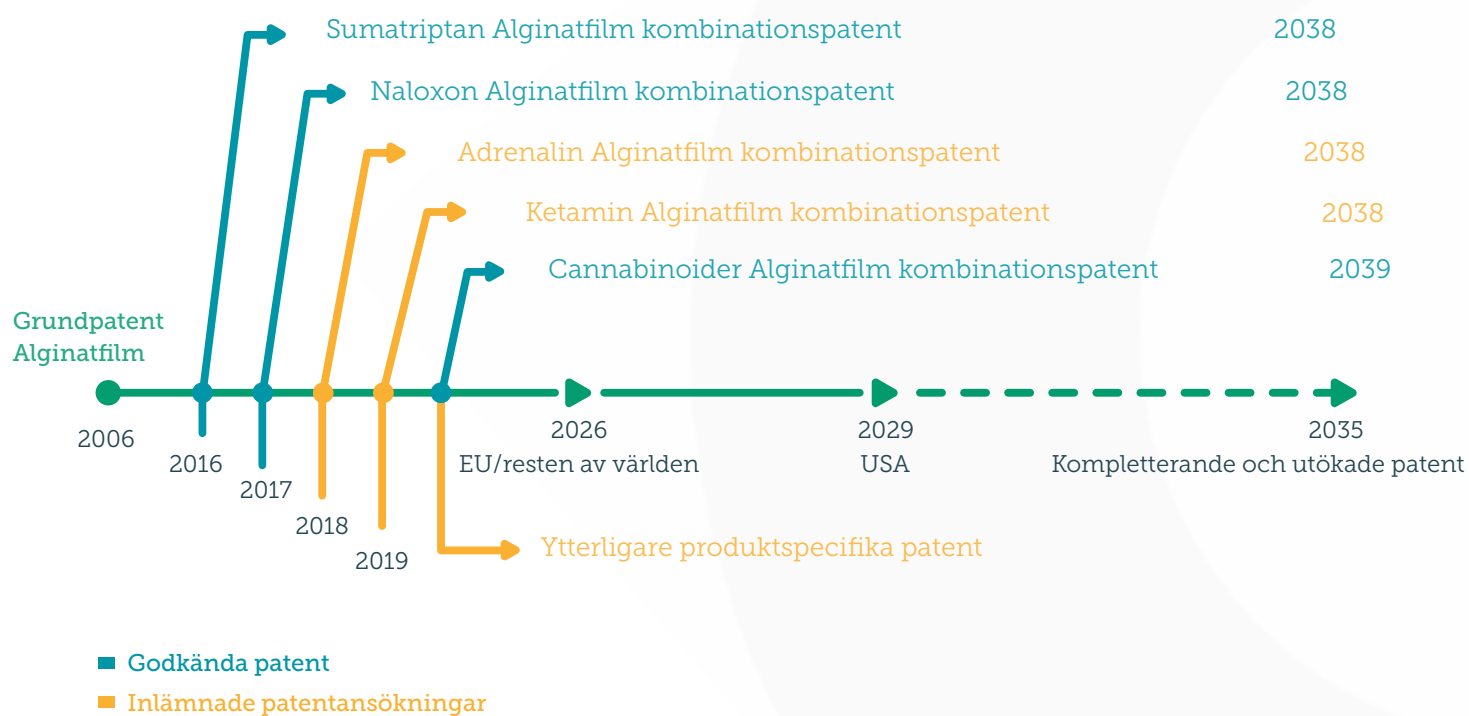
“Cannabis Delivery Sciences gör det möjligt att satsa fullt ut på cannabisprodukter som formulerats i Klarias unika filmteknologi.

Immateriella rättigheter och strategi

Immateriella rättigheter

Klaria äger en patentportfölj som skyddar den unika Alginatfilmteknologi som bolagets drug-delivery-plattform är baserad på. För att ytterligare förstärka skyddet arbetar Klaria löpande med att koppla på projektspecifika patentskydd för kombinationerna som tas fram inom respektive projekt.

Klarias patentportföljer och strategi - översikt



Klarias tre vägar till marknad

Egen utveckling till kommersiella partnerskap, kundfinansierade FoU-samarbeten samt utlicensiering

Klarias kollaborativa affärsmodell innebär att bolaget fokuserar på externt finansierade samarbeten som kan leda fram till royalties baserat på global försäljning. Beroende på tillgängliga finansieringsmöjligheter, komplexitet och kostnad för kliniska studier kan Klaria välja att bedriva egen utveckling som finansieras av exempelvis EU-anslag hela vägen till marknadsgodkännande, bedriva kundfinansierade FoU-samarbeten eller licensiera ut hela projekt.

Anslagsfinansierad egen utveckling och kommersiella partnerskap

Genom att driva utvalda projekt hela vägen till marknadsgodkännande, med finansiering från exempelvis EU-program, kan Klaria bygga upp mycket stora värden som kan realiseras i form av kommersiella avtal med en eller flera partners.

I dagsläget tillämpas denna affärsmodell för Sumatriptan Alginatfilm mot migränrelaterad smärta.

Kundfinansierade FoU-samarbeten

Kundfinansierade FoU-samarbeten ger Klaria möjlighet att dra nytta av kapital samt i vissa fall utvecklingsresurser från en stark partner, samtidigt som bolaget säkerställer att det finns ett konkret medicinskt och finansiellt intresse från ett läkemedelsbolag för samtliga utvecklingsprojekt.

Denna modell utgör Klarias huvudfokus, och bolaget har för närvarande tre kundfinansierade FoU-projekt i sin portfölj (Adrenalin Alginatfilm med Imbrium Therapeutics, Sirolimus

Alginate Film with FluiMed, samt en ännu ej kommunicerad PharmaMar-substans formulerad i en Alginatfilm med PharmaMar).

Utlicensiering

För projekt som ligger utanför Klarias huvudsakliga fokusområden och/eller kräver betydande externa utvecklings- och finansiella resurser för att nå marknaden är utlicensiering ofta det mest lämpliga alternativet. Det innebär att en extern partner tar över hela eller en del av utvecklingsprojektet och därmed även finansieringsansvaret.

Cannabis/cannabinoider är ett område där Klaria i första hand siktar på att teckna utlicensieringsavtal via koncernbolaget Cannabis Delivery Sciences (CDS). Bolaget har tecknat avtal med Pure Jamaican Limited för kommersialisering av cannabinoider i Klarias alginatfilmteknologi och efterföljande försäljning som en del av partners produktutbud.

Sumatriptan Alginatfilm mot migränrelaterad smärta

I november 2022 lämnade Klaria in en ansökan om marknadsgodkännande inom EU för sitt ledande projekt Sumatriptan Alginatfilm (KL-00119) baserat på de utmärkta resultat som erhöles från den registreringsgrundande bioekvivalensstudie som färdigställdes under 2021. Detta innebär att ett godkännande kan erhållas under det första kvartalet 2024.

Redo för kommersiella avtal med betydande värdepotential

I och med att Klaria har tagit fram produkten i egen regi tillsammans med EUs Horizon 2020-program som finansierade utvecklingen fram till ansökan om marknadsgodkännande har bolaget ett starkt förhandlingsläge i kommande förhandlingar med potentiella kommersiella parter. Klaria fokuserar på att hitta europeiska partners som fokuserar på behandling av smärta och neurologi.

Positiva kliniska studieresultat med potential till vidareutveckling i USA

I slutet av november 2020 inledde Klaria en registreringsgrundande bioekvivalensstudie med Sumatriptan Alginatfilm för att samla in nödvändigt underlag till en marknadsansökan. Den första doseringen av patienter inom ramen för studien genomfördes den 15 december, och positiva resultat presenterades i maj 2021. Sumatriptan Alginatfilm uppvisade såväl bioekvivalens jämfört med två EU-/USA-godkända jämförelseprodukter med sumatriptan formulerad i nässpray som en lägre variabilitet mellan studiedeltagarna. Läkemedelsverket har som representant för den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA bekräftat i ett så kallat "Scientific Advice" att utvecklingsplanen för Sumatriptan Alginatfilm är tillräcklig i sin nuvarande form för ett marknadsgodkännande i Europa.

Då positiva studieresultat erhöles gentemot jämförelseprodukter som är godkända i både Europa och USA har Klaria goda möjligheter att framöver hitta en stark partner som kan ta produkten till marknadsgodkännande och lansera den även i USA.

Marknadspotential – Migränrelaterad smärta

Enligt WHO lider 12 procent av världsbefolkningen av återkommande migrän, men mörkertalet är dock stort då besvären både är underdiagnostiserade och underbehandlade.

En miljardmarknad – med USA i fokus

Den globala marknaden för läkemedel för behandling av migrän uppgick 2019 till cirka 38 miljarder SEK. Världsmarknaden domineras idag av läkemedel baserade på s.k. triptaner, vilka står för ungefär 85 procent av alla receptbelagda läkemedel mot migrän. Triptaner tas antingen som tablett, nässpray eller genom injicering.

Geografiskt har USA en särställning och står för cirka 80 procent av världsmarknaden. Omkring 80 procent av denna marknad utgörs av triptaner, medan DHE-substanser står för cirka 18 procent¹. Inom båda kategorierna har patenten för de marknadsledande läkemedlen löpt ut, vilket öppnar upp för nya aktörer med innovativa koncept och förbättrade patientfördelar.

Alternativa drug-delivery-metoder ökar sina marknadsandelar

Tabletter som sväljs dominerar fortfarande marknaden, men då kräkningar och nedsatt mag-tarmaktivitet är vanligt vid migränattacker har alternativa drug-delivery-metoder som nässpray och injektioner blivit vanligare på grund av betydande patientfördelar.

Injicering ger snabb och pålitlig effekt men många patienter tycker att det är obehagligt att injicera sig själva. Nässprayer ger också relativt snabb effekt men kan framkalla obehag eller kräkningar när dosen går från bihåla till hals. Det gör att Alginatfilmer som tas upp via munslemhinnan kan bli ett efterfrågat alternativ.

¹ [*Global Migraine Drugs Market – 2016-2020, 2016, Technavio Research*](#)



Adrenalin Alginatfilm för akutbehandling av allvarlig allergisk reaktion

För människor med allvarlig allergi eller överkänslighet är det livsviktigt att ha med sig en dos adrenalin (epinefrin) i förebyggande syfte. Injektorer som finns på marknaden, inklusive den ledande produkten EpiPen, är dock både klumpiga, svåra att använda rätt och skrämmande för personer med nålfobi.

En revolution jämfört med injektorer

Adrenalin Alginatfilm (KL-01401) är en helt ny typ av akutbehandling som är både smidig och enkel att ha med sig, snabbverkande och nålfri. Den har potential att revolutionera produktkategorin till fördel för både patienter och vårdnadsgivare.

Avtal tecknat med Imbrium Therapeutics under 2021

I mars 2021 tecknade Klaria ett avtal med Imbrium Therapeutics som avser rätten att marknadsföra Adrenalin Alginatfilm i USA. Om optionen utnyttjas efter att Klaria genomfört prekliniska studier kan Klaria erhålla totalt 66,5 miljoner USD (ca. 560 MSEK) i milstolpsbetalningar samt tvåsiffrig royalty baserad på nettoförsäljningen i USA.

Hittills har Klaria erhållit en upfront-betalning om 3,5 miljoner USD (30 MSEK) samt en betalning om 2,6 MSEK i mars 2023 från Imbrium Therapeutics inom ramen för avtalet.



Marknadspotential – Adrenalin mot allvarlig allergisk reaktion

Den globala marknaden för akut adrenalinbehandling uppskattas till ca 50 miljarder SEK år 2025, och den enda produktkategorin som finns tillgänglig är stora och ofta dyra injektionssprutor.

Eftersom personer med allvarlig allergi eller överkänslighet alltid behöver ha med sig en dos adrenalin (epinefrin) i förebyggande syfte har

Klarias adrenalinfilmer potential att bli ett mycket attraktivt alternativ. Dels är Klarias alginatfilmer mindre och lättare att hantera, dels känner många patienter ett stort obehag inför att injicera sig själva.

Utöver direktförsäljning till patienter har en mindre och smidigare adrenalinprodukt även möjlighet att nå framgång hos vårdnadshavare och akutpersonal. Även föräldrar till allergiska barn skulle ha stor nytta av produkten.



Ledande befattningshavare

Jesper Wiklund

VD

Född: 1969

Utbildning: Bachelor of Science från St. Mary's College of California och en MBA från Harvard Business School.

Jesper Wiklund kommer närmast från New York-baserade Oberland Capital, ett life science-fokuserat investmentbolag med över 1,2 miljarder dollar dedikerat kapital, där Jesper Wiklund var högste ansvarig för Europa. Innan dess var Jesper Wiklund VD för det Sverigebaserade läkemedelsutvecklingsbolaget InDex Pharmaceuticals. Under sin 20-åriga karriär inom Life Science har Jesper Wiklund slutfört strategiska transaktioner med ett aggregerat värde överstigande en miljard dollar.

Aktieinnehav: 1 203 654

Optionsinnehav: 0



Marc Willuhn

Head of CMC (Chemistry, Manufacturing and Control)

Född: 1969

Utbildning: PhD i organisk kemi vid Max Planck Institute for Coal Research i Tyskland, därefter forskning vid Faculté de Pharmacie i Paris.

Marc Willuhn kommer närmast från positionen som VP R&D på Fresenius Kabi och Head of the Innovation & Development Centre i Uppsala. Innan dess var Marc Willuhn Director of Process Development på Baxter Healthcare. Innan detta arbetade han med kemisk utveckling på Schering AG och Sigma-Aldrich.

Aktieinnehav: 25 000

Optionsinnehav: 0



Hans Richter

CFO

Född: 1949

Utbildning: MBA Uppsala Universitet, fil.kand. Stockholms Universitet

Tidigare erfarenhet: Styrelseordförande Magelungen Utveckling, vice VD Albihs patentbyrå, CFO Wrigley Chewing Gum, CFO Kancera, CFO IMINT, grundare och CFO Professionell Ägarstyrning

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Icehotel och Gällöfsta. CFO for hire i Adventure Box Technology och Gradientech

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0



Scott Boyer

CSO (Chief Scientific Officer) och styrelseledamot

Född: 1962

Utbildning: PhD, University of Colorado, Boulder – Toxicology. NIH Fogarty International Center Postdoctoral Fellow – Karolinska Institutet

Tidigare erfarenhet: Senior Research Scientist, Pfizer; Chief Scientist, AstraZeneca

Övriga pågående uppdrag: Managing Director, Chemotargets, S.L

Aktieinnehav: 731 042

Optionsinnehav: 0



Hans Olivecrona

CMO (Chief Medical Officer)

Född: 1958

Utbildning: MD, Karolinska Institutet; PhD, Karolinska Institutet, Stockholm

Tidigare erfarenhet: GI Surgeon, Karolinska Universitetssjukhuset och Södersjukhuset, Stockholm, Swedish Orphan Biovitrum (Senior Med Dir), PCI Biotech AS (CMO), Immedica Pharma (CMO)

Övriga pågående uppdrag: Sixera Pharma, Buzzard Pharmaceuticals

Aktieinnehav: 890

Optionsinnehav: 0



Styrelse

Fredrik Hübinette

Styrelseordförande samt uppfinnare bakom och grundare av Klaria Pharma Holding, Nicoccino Holding AB och UppsalaGruppen AB.

Född: 1969

Utbildning: Kemiekonom vid Uppsala universitet.

Tidigare erfarenhet: Har innehaft ledande positioner inom olika bioteknikbolag sedan slutet av 1990-talet.

Huvudsaklig sysselsättning: Ansvarig för patent, innovation och produktionsutveckling inom Klariakoncernen.

Aktieinnehav: 3 796 375

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Ej oberoende varken i relation till bolaget och bolagsledningen eller till större aktieägare.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Nicoccino Holding.



Scott Boyer

CSO (Chief Scientific Officer) och styrelseledamot

Född: 1962

Utbildning: PhD, University of Colorado, Boulder – Toxicology. NIH Fogarty International Center Postdoctoral Fellow – Karolinska Institutet

Tidigare erfarenhet: Senior Research Scientist, Pfizer; Chief Scientist, AstraZeneca

Övriga pågående uppdrag: Managing Director, Chemotargets, S.L

Aktieinnehav: 731 042

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Ej oberoende i relation till bolaget och bolagsledningen, oberoende i relation till större aktieägare.



Anders Jacobsson

Styrelseledamot

Född: 1967

Utbildning: Civilingenjör, Teknisk fysik, Uppsala Universitet

Tidigare erfarenhet: Bred erfarenhet av FoU och har i över 15 år innehaft olika ledande befattningar i företag inom Life Science och teknisk konsultverksamhet med fokus på forskning och utveckling, tillverkning och teknisk försäljning.

Huvudsaklig sysselsättning: Chief Innovation Officer, Senzime

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende i relation till såväl bolaget och bolagsledningen som större aktieägare.



Klaria Holding AB (Publ)s aktie är listad på First North under kortnamnet KLAR med ISIN-koden SE0005506193. Klarias ICB-klassificering är Subsector 4577. FNCA Sweden AB är Certified Adviser. Bolaget hade per den 31 december 2022 cirka 5 100 aktieägare.

Utdelning och utdelningspolicy

Klaria befinner sig i en expansionsfas. Styrelsen kommer inte att föreslå någon utdelning till aktieägarna till dess att Klarias resultat, kassaflöde, finansiella ställning och kapitalbehov sammantaget motiverar detta.

Aktieägare

Antalet aktieägare uppgick per den 31 december 2022 till cirka 5 100. Per 31 januari 2023 uppgick antalet aktieägare till cirka 6 700.

Aktiekapital

Klarias aktiekapital uppgår per 31 december till 1 306 356,62 kronor fördelat på 78 378 396 utestående aktier efter delregistrering av 19 211 439 aktier och aktiekapital 320 190,96 kr hos Bolagsverket den 28 dec 2022. Den under december avslutade nyemissionen inbringade 59 167 tkr totalt, varav 20 934 påverkade

likviditeten under dec 2022. Restbetalning om 19 519 inkom under januari 2023 efter att 15 634 tkr kvittats mot lån. Antalet aktier efter att emissionen registrerats hos Bolagsverket 2023-01-18 är 106 500 523 och aktiekapitalet uppgår till 1 775 008,72.

Per 31 december 2022 finns 5 750 000 teckningsoptioner utställda till bolaget, med avsikten att vid ett senare tillfälle tilldelas ledning, anställda och konsulter. En option kan lösas in under perioden 2025-01-01–2025-01-31 till en aktie i bolaget till en lösenkurs om 11 kr per aktie. Vid full teckning blir utspädningseffekten 5,4%.

Aktierna i Klaria är inte, och har inte varit, föremål för erbjudande till följd av budplikt, inlösenrätt eller lösningsskyldighet. Aktierna har inte varit föremål för något offentligt uppköpserbudande. Aktierna har getts ut i enlighet med svensk lagstiftning och är denominerade i svenska kronor. Det finns inga inskränkningar i rätten att fritt överlåta aktier.

Största aktieägare

Namn	Antal aktier	Innehav/röster (%)
Kojak Stockholm AB	8 000 000	7,5%
Six Sis A.G. Zürich, Schweiz	7 821 307	7,3%
Ålandsbanken	7 819 204	7,3%
Jack Weil	3 992 088	3,7%
Fredrik Hübinette	3 796 375	3,6%
Buntel AB	3 752 120	3,5%
Munkekullen Förvaltnings AB	3 752 120	3,5%
Avanza Pensionsförsäkrings AB	3 622 597	3,4%
Gerard Dal	3 563 509	3,3%
Banque Pictet & Cie, Luxemburg	3 554 413	3,3%
Övriga	56 826 790	53,4%
Totalt	106 500 523	100,0%

All affärsverksamhet och allt ägande av aktier är förenat med risker. Nedan redogörs för ett antal riskfaktorer som kan påverka bolagets framtida utveckling. Dessa är inte rangordnade och gör inte heller anspråk på att vara heltäckande. Riskfaktorer som i dagsläget inte har identifierats eller inte har bedömts som betydande kan ändå komma att påverka bolagets framtida utveckling.

Risker relaterade till verksamheten och branschen

Klarias affärsidé går ut på att kombinera företagets patenterade drug-delivery-teknik med välbeprövade substanser inom olika terapiområden där det finns ouppfyllda medicinska behov. Bolagets produkter kräver fortsatt forskning och utveckling samt myndighetstillstånd innan de kan generera intäkter. Risknivån är därmed hög och det finns ingen garanti för att bolagets produktutveckling kommer att vara framgångsrik, att potentiella produkter kommer att vara säkra och effektiva, att erforderliga tillstånd kommer att kunna erhållas eller att de läkemedel som lanseras på marknaden kommer att bli väl mottagna.

För att erhålla försäljningstillstånd måste bolaget visa att dessa produktkandidater är säkra och effektiva genom tillräckliga och väl kontrollerade kliniska studier. Bolaget kan inte med säkerhet förutsäga när dessa studier kommer att slutföras eller ens genomföras. Denna typ av utveckling är tidskrävande och påverkas av en mängd faktorer, däribland sådana som ligger utanför bolagets kontroll. Under utvecklingsarbetet kan det visa sig att bolagets produktkandidater inte har förväntad effekt eller att de visar sig ha oförutsedda och oönskade biverkningar eller andra egenskaper som kan försena eller stoppa den fortsatta produktutvecklingen samt begränsa eller förhindra produktkandidaternas kommersiella användning.

Oförutsedda studieresultat kan leda till att koncept och utvecklingsprogram måste omprövas, vilket innebär att ytterligare studier kan krävas till betydande kostnader, eller att utvecklingsprogram läggs ned. Detta kan medföra försenade lanseringar eller uteblivna registreringar av bolagets produktkandidater, vilket i så fall skulle inverka negativt på bolagets resultat och finansiella ställning.

Regulatoriska risker

Utveckling, marknadsföring och försäljning av läkemedel är föremål för omfattande reglering och lagstiftning. Bolaget kan inte med säkerhet förutsäga om, var, när och hur dessa regler kommer att förändras och om sådana förändringar kan påverka bolaget negativt. För att bolaget på sikt skall kunna sälja läkemedel måste marknadsgodkännande erhållas för varje geografisk marknad.

Bolaget kan inte med säkerhet förutsäga vilka kompletterande kliniska studier som måste genomföras för olika marknader, att tillverkningsprocessen godkänns, vilken tid det tar att få marknadsgodkännande samt att marknadsgodkännande med säkerhet erhålls på de marknader bolaget önskar. I detta avseende är Klaria, likt övriga bolag inom läkemedelsbranschen, beroende av bedömningar och beslut från berörda myndigheter, exempelvis Läkemedelsverket i Sverige, Food and Drug Administration (FDA) i USA eller European Medicines Agency (EMA) i EU. Sådana bedömningar omfattar bland annat tillstånd att utföra kliniska prövningar och tillstånd att marknadsföra och sälja läkemedel.

En ansökan om marknadsgodkännande av bolagets produkter som läkemedel kräver omfattande dokumentation avseende bland annat kliniska resultat, kvalitetssäkring och att produktion uppfyller gällande regelverk. Även om bolaget upprättar stora delar av denna dokumentation parallellt med de kliniska studierna kan det inte uteslutas att förutsedda omständigheter medför förseningar, vilket skulle få till följd att ansökningar om marknadsgodkännande kan komma att inlämnas senare än förväntat. Myndigheter kan komma att begära in kompletteringar eller ha andra synpunkter på bolagets ansökningar vilket gör att tidpunkten för ett eventuellt marknadsgodkännande är förenat med osäkerhet. Det kan inte uteslutas att bolaget kan komma att behöva göra kompletteringar till ansökningar, vilket kan vara tidskrävande och medföra oförutsedda kostnader.

Biverkningar

Bolagets huvudsakliga verksamhetsområde ligger inom utveckling och försäljning av medicinska produkter, vilket medför risker för att personer som antingen konsumerar eller deltar i kliniska studier med bolagets produkter eller på annat sätt kommer i kontakt med bolagets produkter drabbas av biverkningar. Konsekvensen av sådana potentiella biverkningar kan på olika marknader försena eller stoppa den fortsatta processen att erhålla marknadstillstånd, innebära försäljningsstopp och därmed påverka bolagets omsättning, resultat och finansiella ställning. Det kan inte heller uteslutas att bolaget kan komma att bli stämt av personer som drabbas av biverkningar, vilket kan leda till att bolaget blir skyldigt att betala skadestånd.

Konkurrens

Bolaget verkar i en bransch som kännetecknas av hård konkurrens och det kan inte garanteras att bolagets produkter kommer att föredras framför konkurrerande företags existerande eller kommande produkter på marknaden. Det kan inte heller uteslutas att konkurrerande företag kan komma att utveckla likvärdiga eller bättre produkter.

Framtida produkter under utveckling av andra företag kan medföra ökad konkurrens och försämrade möjligheter för bolagets produkter med avseende på marknadsandel och pris. Nämnade osäkerheter innebär risker som kan inverka negativt på bolagets förväntade omsättning, resultat och finansiella ställning.

Samarbetspartners och distributionskanaler

Bolagets tillväxt bedöms till stor del vara beroende av upprättandet av samarbeten med distributörer, detaljister och andra distributionskanaler. Bolaget kan inte garantera att avtal kan ingås till fördelaktiga villkor eller att ingångna avtal hålls av motparterna. Om viktiga samarbeten inte kan ingås, sägas upp eller fungerar otillfredsställande kan detta inverka negativt på bolagets fortsatta utveckling, tillväxt och finansiella ställning. Bolaget kan också påverkas negativt om affärskritiska system går ner eller havererar.

Produktansvar och försäkring

Bolagets verksamhet medför risker för produktansvar. Bolaget kommer att upprätthålla produktansvarsförsäkringar för produkter där så bedöms som viktigt. Dock kan eventuella skadeståndsanspråk som riktas mot bolaget i händelse av skador orsakade av bolagets produkter eller produktkandidater komma att överstiga de belopp som ersätts av bolagets försäkringar. Vidare går det inte att utesluta att bolagets produktansvarsförsäkring inte täcker ett eventuellt skadeståndsanspråk. Om bolaget blir skadeståndsskyldigt utöver vad som täcks av bolagets försäkringar kan detta påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt.

Patent, varumärken och know-how

I den typ av verksamhet som Klaria bedriver föreligger alltid risken att bolagets patent, inlicensierade patenträttigheter eller övriga immateriella rättigheter inte ger tillräckligt skydd för bolaget, eller att bolagets rättigheter inte kan vidmakthållas.

Vidare kan intrång i patent komma att ske, vilket kan leda till kostsamma tvister. Utfallet av sådana tvister kan inte garanteras på förhand. Negativa utfall av tvister om immateriella rättigheter kan för den förlorande parten leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta nyttja aktuell rättighet eller skyldighet att betala skadestånd.

Bolagets patent har ännu inte godkänts i samtliga länder där ansökan gjorts och det kan inte garanteras att så blir fallet.

Även om bolaget använder sekretessavtal samt eftersträvar att internt behålla kunskap om och kontroll över de mest känsliga komponenterna vid framställning av bolagets produkter, finns inga garantier för att okontrollerad spridning och kopiering av bolagets produktionsmetoder inte kan komma att ske. Sådan okontrollerad spridning och kopiering skulle kunna skada bolaget om den används för framställning av konkurrerande produkter eller om den på annat sätt utnyttjas kommersiellt utan ekonomisk kompensation för Klaria.

Klaria är i hög grad beroende av bolagets ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner. Om bolaget skulle förlora någon av sina nyckelmedarbetare skulle detta kunna komma att inverka negativt på bolagets expansion och tillväxt.

Verksamhet

Klaria Pharma Holding AB bildades under 2015. Klaria AB driver den operativa verksamheten med kontor och laboratorieverksamhet i Uppsala och har under 2022 sysselsatt 6 personer.

Klaria Pharma Holding AB utvecklar och kommersialiserar nästa generations läkemedel mot migrän och cancerrelaterad smärta såväl som opioidöverdos och anafylaktisk chock. Klarias koncept baseras på en patenterad drug-delivery-film, vilken kombineras med kliniskt testade och väl beprövade aktiva substanser. Kombinationen möjliggör läkemedel med både direkt och pålitlig effekt.

Aktien handlas på NASDAQ OMX First North och antalet aktieägare uppgår till cirka 5 100. FNCA Sweden AB är Klarias Certified Adviser.

Bolagsuppgifter

Klaria Pharma Holding AB (publ) (org nr 556959-2917) är ett svenskt registrerat aktiebolag med säte i Stockholm. Moderbolagets aktier är registrerade på NASDAQ First North Stockholm. Adressen till huvudkontoret är Virdings Allé 2, 754 50 Uppsala. Styrelsen har sitt säte i Stockholm.

Koncernens verksamhet sker huvudsakligen i Sverige. Koncernen består av moderbolaget Klaria Pharma Holding AB, Klaria AB, Klaria Incentive AB, CDS Functional Film AB (95%), Uppsalagruppen Medical AB, Karessa Pharma AB, Karessa Incentive, FFT Pharmaceuticals AB i Stockholm samt WBC Drug Delivery Technologies GmbH i München.

Resultat och finansiell ställning

Omsättning, resultat och kassaflöde

Koncernens nettoomsättning uppgick till 5,9 MSEK (0,0 MSEK) för hela verksamhetsåret. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0,7 MSEK (37,5 MSEK). Nettoresultatet uppgick till -63,8 MSEK (-53,5 MSEK) eller -1,10 SEK (-1,03 SEK) per aktie för perioden. Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick för perioden till -49,7 MSEK (-24,8 MSEK) eller -0,86 SEK (-0,48 SEK) per aktie.

Likviditet och finansiell ställning

Koncernens likvida medel uppgick vid årets utgång till 16,8 MSEK (25,5 MSEK). Det egna kapitalet i koncernen var vid årets utgång 76,1 MSEK (69,4 MSEK) och soliditeten var 63% (59%).

Väsentliga händelser under året

Godkännande av kombinationspatent för Sumatriptan Alginatfilm i Mexiko

Den 11 januari 2022 meddelade Klaria att bolaget erhållit besked om kommande godkännande i Mexiko för ett kombinationspatent som avser Sumatriptan Alginatfilm. Detta utökar den geografiska täckningen för Klarias patentskydd på den viktiga nordamerikanska marknaden. Godkännandet av detta patent utgör ett ytterligare bevis för styrkan i Klarias patentstrategi, vilken inkluderar att ansöka om kombinationspatent som avser den specifika substansen tillsammans med Klarias alginatfilm. I och med godkännandet av detta patent skyddas Sumatriptan Alginatfilm av två separata och oberoende patent i Mexiko, och Klaria erhåller patentskyddad exklusivitet till och med 2037.

Godkännande av patent för Sumatriptan Alginatfilm i Ryssland

Den 10 februari 2022 meddelade Klaria att bolagets patentansökan för Sumatriptan Alginatfilm har godkänts i Ryssland. Beviljandet av patentet utökar den globala marknadsexklusiviteten för Sumatriptan Alginatfilm, vilket är det projekt i Klarias utvecklingsportfölj som är närmast marknaden. Det godkända patentet skänker ett patentskydd i Ryssland för Sumatriptan Alginatfilm fram till 2037. Detta är det tredje godkännandet av patentet med Sumatriptan Alginatfilm som nu har beviljats, då samma patent godkändes i USA 2021 och i Mexiko i januari, 2022.

Klaria tillförs 23 MSEK genom riktad emission

Den 11 mars 2022 meddelade Klaria att bolagets styrelse, med stöd av emissionsbemyndigandet från bolagsstämman den 18 mars 2021, beslutat om en riktad nyemission av högst 5 750 000 aktier med en teckningskurs om 4 SEK per aktie, motsvarande en bruttolikvid om högst cirka 23 MSEK före emissionskostnader. Nyemissionen riktas till ett totalt utvalda svenska och internationella investerare, såväl nya investerare och befintliga aktieägare, så som Nerthus Investments Limited (1 250 000 aktier), Johan Thorell (1 000 000 aktier), bolagets VD, Jesper Wiklund (125 000 aktier) och ett svenskt så kallat "family office" med fokus på tidiga bio- och medtech-investeringar (2 500 000 aktier). Syftet med Nyemissionen är i första hand att säkerställa en ökad diversifiering av ägandet i bolaget samt att förstärka bolagets finansiella position. Den 17 mars meddelade bolaget att tilldelningen av samtliga 5 750 000 aktier till tecknarna genomförts.

Samarbetsavtal tecknat med FluiMed GmbH

Den 30 mars 2022 meddelade Klaria att bolaget tecknat avtal med läkemedelsbolaget FluiMed GmbH för utveckling av Sirolimus Alginatfilm som ska motverka avstötning av transplanterade organ. Sirolimus har en immunsuppressiv effekt och används för att motverka organavstötning i samband med transplantation av solida organ (SOT). Såväl effekten som säkerheten vid användning av Sirolimus varierar dock kraftigt mellan individuella patienter. Denna variabilitet beror på hur behandlingen metaboliseras, dvs kroppens förmåga att ta upp läkemedlet. En Alginatfilm som levererar Sirolimus direkt till blodomloppet via munslemhinnan skulle inte påverkas av denna variabilitet. Resultatet skulle vara en behandling som gör livsavgörande solida organtransplantationer mindre riskfyllda samtidigt som sannolikheten skulle öka att transplantationerna blir framgångsrika.

Under samarbetets första fas kommer Klaria att genomföra formuleringsutveckling samt preklinisk utveckling för att ta fram en läkemedelskandidat som är redo att genomgå klinisk utvärdering som en förberedelse inför ansökan om marknadsgodkännande i både Europa (EMA) och USA (FDA). Klaria kommer att erhålla en upfront-betalning om cirka 10 MSEK.

Samarbete inlett med PharmaMar avseende ettårig studie för att ta fram läkemedelskandidat

Den 7 oktober 2022 meddelades att Klaria tecknat ett avtal med det spanska biofarmaceutiska bolaget PharmaMar med målsättningen att utföra utveckling av en Alginatfilmsformulering av en PharmaMar-substans. Forskningen väntas ta ca 1 år med målsättningen är att ta fram en Alginatfilm som är färdig för klinisk utveckling, en så kallad klinisk kandidat. Om arbetet med utvecklingen av denna formulering faller väl ut avser parterna att förhandla fram ett licensavtal som kommer att ge PharmaMar globala rättigheter till produkten.

Beslut om genomförande av företrädesemission

Den 14 november 2022 meddelades att bolagets styrelse beslutat om att genomföra en nyemission av högst 59 166 957 aktier till en teckningskurs om 1,25 SEK per aktie med företrädesrätt för befintliga aktieägare. Företrädesemissionen godkändes vid en extra bolagsstämma den 30 november 2022.

Inlämnad ansökan om marknadsgodkännande för Sumatriptan Alginatfilm i Europa

Den 29 november 2022 meddelades att Klaria har lämnat in en ansökan om marknadsgodkännande (Marketing

Authorization Application, MAA) för Sumatriptan Alginatfilm för behandling av migrän inom EU. Givet positiv validering kommer Sumatriptan Alginatfilm att utvärderas regulatoriskt enligt en normal tidsram, vilket skulle innebära att ett godkännande kan erhållas under det första kvartalet 2024.

Klaria tillförs ca 59,2 MSEK från företrädesemissionen

Den 22 december 2022 meddelade Klaria om utfallet i den nyemission med företrädesrätt för aktieägarna som avslutades den 21 december 2022. Teckningssammanställningen visar att cirka 33,5 procent tecknades med och utan stöd av teckningsrätter, och därmed tilldelas emissionsgaranterna cirka 46,5 procent av företrädesemissionen. Detta medför att Klaria tillförs cirka 59,2 MSEK före emissionskostnader.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

Företrädesemissionen registrerad av Bolagsverket

Den 20 januari 2023 meddelades att den företrädesemission av aktier som avslutades den 21 december 2022 registrerats vid Bolagsverket. Sista dag för handel med betald tecknad aktie var tisdagen den 24 januari 2023. Avstämningsdag var torsdagen den 26 januari 2023, varefter BTA omvandlades till aktier per måndagen den 30 januari 2023.

Klaria erhåller betalning om 2,6 MSEK från Imbrium Therapeutics avseende FoU-samarbetet för Adrenalin Alginatfilm

Den 1 mars 2023 meddelade Klaria att bolaget erhållit ytterligare finansiering från sin samarbetspartner Imbrium Therapeutics för forskning inom Adrenalin Alginatfilm-samarbetet. Parterna samarbetar kring forskning och utveckling av Adrenalin Alginatfilm för behandling av allvarliga allergiska reaktioner, så kallad anafylaktisk chock. Klaria Pharmaceuticals läkemedelskandidat Adrenalin Alginatfilm utvecklas som ett alternativ till injektionspennor, vilka är svåra att använda och många patienter är rädda för att använda dem. En oral film skulle vara betydligt enklare att använda och kan även lösa många av de andra problem som är förknippade med injektionspennorna.

Finansinspektionen startar utredning av Klaria Pharmas hantering och offentliggörande av insiderinformation

Den 27 mars meddelades att Finansinspektionen (FI) ska utreda om Klaria Pharma Holding AB har överträtt artiklarna 17 och 18 i MAR i samband med bolagets informationsgivning den 11 november 2022 när bolaget offentliggjorde information om beslut att genomföra en företrädesemission. Informationen offentliggjordes efter att ha varit föremål för ett uppskjutet offentliggörande där bolaget varit skyldigt att upprätta en insiderförteckning. FI utreder om insiderförteckningen uppfyller de krav som ställs i artikel 18. FI utreder även en misstänkt överträdelse av reglerna kring uppskjutet offentliggörande av insiderinformation i artikel 17, specifikt kravet på konfidentialitet, till följd av hur insiderförteckningen har upprättats.

Moderbolaget Klaria Pharma Holding AB (publ)

Klaria Holding AB (publ), org nr 556959-2917 är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs främst i dotterbolaget Klaria AB och utgörs av utveckling av produkter inom terapiområdena migrän och cancerrelaterad smärta såväl som opioidöverdos och anafylaktisk chock. Moderbolagets verksamhet består av administration och varumärkesmarknadsföring.

Moderbolaget Klaria Pharma Holding ABs nettoresultat uppgick till -53,6 MSEK (-43,1 MSEK). Under året har koncernbidrag lämnats till dotterföretag med 31,8 MSEK (15,3 MSEK). Moderbolagets likvida medel uppgick vid periodens utgång till 15,5 MSEK (9,1 MSEK). Det egna kapitalet i moderbolaget var vid årets utgång 175,3 MSEK (158,4 MSEK) och soliditeten var 78% (81%).

Förslag till resultatdisposition (kr)

Till årsstämmans förfogande finns följande fria medel och årets resultat i moderbolaget.

Överkursfond	192 374 094
Pågående nyemission	34 683 956
Årets resultat	-53 575 255
Summa fritt eget kapital	173 482 795

Styrelsen föreslår att årets resultat balanseras i ny räkning. Efter dispositionen uppgår det fria egna kapitalet till:

Överkursfond	173 482 795
Summa fritt eget kapital	173 482 795

Beträffande bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat-, balansräkningar och kassaflödesanalyser med tillhörande tilläggsupplysningar och noter.



Räkenskaper och noter

Flerårsöversikt

Tkr (om ej annat anges)	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
Nettoomsättning	5 868	0	0	4 223	0	2 275	0	0
Rörelsekostnader	-61 511	-87 628	-56 735	-32 677	-28 115	-24 472	-24 377	-10 681
Rörelseresultat	-54 974	-50 109	-48 738	-21 092	-27 293	-21 825	-24 029	-10 369
Resultat efter finansiella poster	-63 657	-53 545	-51 410	-22 492	-27 306	-21 568	-24 104	-10 370
Resultat efter skatt	-63 774	-53 534	-51 439	-22 492	-27 306	-21 568	-24 104	-10 370
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49 729	-24 797	-35 296	-14 796	-9 139	-12 060	-14 393	-4 429
Likvida medel på balansdagen	16 761	25 491	31 251	2 917	7 959	17 098	31 100	45 633
Eget kapital per balansdagen	76 081	69 415	109 593	82 108	94 700	122 006	145 708	169 812

Nyckeltal

Tkr (om ej annat anges)	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg	neg	neg	neg
Resultat per aktie, före och efter utspädning, kr	-1,10	-1,03	-1,19	-0,72	-0,89	-0,71	-0,80	-0,35
Kassaflöde per aktie, kr	-0,15	-0,11	0,65	-0,16	-0,30	-0,46	-0,48	2,64
Soliditet	63%	59%	83%	81%	89%	98%	99%	99%
Eget kapital per aktie, kr	0,97	1,34	2,12	2,56	3,08	3,96	4,86	5,66
Antal anställda vid periodens slut	6	6	6	4	4	3	3	2

Flerårsöversikten är justerad med ackumulerade avskrivningar för nyttjanderätt fr o m juni 2015.

Rapport över resultat och övrigt totalresultat för koncernen

Tkr (om ej annat anges)	Not	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Nettoomsättning	not 2	5 868	0
Övriga rörelseintäkter	not 3	669	37 519
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Administrationskostnader	not 4	-7 862	-7 546
Försäljningskostnader	not 5	-2 293	-2 309
Forsknings- och utvecklingskostnader	not 5	-51 356	-63 490
Övriga rörelsekostnader	not 6	0	-14 283
Summa rörelsens kostnader		-61 511	-87 628
Rörelseresultat		-54 974	-50 109
<i>Resultat från finansiella investeringar</i>			
Finansiella intäkter	not 7	2	1
Finansiella kostnader		-8 685	-3 437
Finansnetto		-8 683	-3 436
Resultat före skatt		-63 657	-53 545
Skatt	not 9	-117	11
Årets resultat		-63 774	-53 534
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Poster som kan omföras till årets resultat, omräkningsdifferens		1	-1
Årets övrigt totalresultat		1	-1
Årets totalresultat		-63 773	-53 535
Årets resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare		-63 774	-53 534
Innehav utan bestämmande inflytande		0	0
Årets resultat		-63 774	-53 534
Årets totalresultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare		-63 773	-53 535
Innehav utan bestämmande inflytande		0	0
Årets totalresultat		-63 773	-53 535
Resultat per aktie	not 10		
Före och efter utspädning (tkr)		-1,10	-1,03
Genomsnittligt antal aktier, tusental, före utspädning		58 102	51 808
Genomsnittligt antal aktier, tusental, efter utspädning		58 102	51 808
Antal aktier vid årets slut, tusental		78 378	51 808

Rapport över finansiell ställning för koncernen

Tkr (om ej annat anges)	Not	2022-12-31	2021-12-31
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Immateriella rättigheter	not 11	78 445	88 785
Materiella anläggningstillgångar			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	not 12	35	0
Finansiella anläggningstillgångar			
Nyttjanderättstillgång	not 13	1 033	1 721
Summa anläggningstillgångar		79 513	90 506
Omsättningstillgångar	not 22		
Kundfordringar	not 16	2 210	0
Övriga fordringar	not 16	21 269	1 762
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	not 16	518	550
Summa kortfristiga fordringar		23 997	2 312
Likvida medel		16 761	25 491
Summa omsättningstillgångar		40 758	27 803
SUMMA TILLGÅNGAR		120 271	118 309
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	not 17		
Aktiekapital		1 306	863
Övrigt tillskjutet kapital		173 060	238 444
Omräkningsreserv		-22	-23
Balanserade resultat inklusive årets resultat		-98 265	-169 871
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		76 079	69 413
Innehav utan bestämmande inflytande		2	2
Totalt eget kapital		76 081	69 415
Skulder			
Långfristiga skulder			
Leasingskuld	not 13	342	1 020
Summa långfristiga skulder		342	1 020
Kortfristiga skulder	not 20, 21		
Kortfristig reversskuld		16 068	30 045
Leverantörsskulder	not 18	9 646	8 631
Kortfristig del av leasingskuld	not 13	675	659
Övriga skulder		11 213	2 285
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	not 19	6 246	6 254
Summa kortfristiga skulder		43 848	47 874
Summa skulder		44 190	48 894
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		120 271	118 309

Rapport över kassaflöden för koncernen (indirekt metod)

Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medför in- och utbetalningar.

Tkr (om ej annat anges)	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat före finansiella poster	-54 974	-50 109
Erhållen ränta	2	1
Betald ränta	-8 685	-3 437
<i>Jusering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>		
Avskrivningar	11 034	10 965
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	-106	13 283
Betald inkomstskatt	-133	11
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-52 862	-29 286
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		
Ökning(-)/minskning(+) av rörelsefordringar	-2 525	-564
Ökning(+)/minskning(-) av rörelseskulder	5 658	5 053
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49 729	-24 797
Investeringsverksamheten		
Förvärv av dotterföretag, netto likviditetspåverkan	0	0
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-42	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-42	0
Nettokassaflöde före finansieringsverksamhet	-49 771	-24 797
Finansieringsverksamheten		
Upptagna lån	0	20 045
Skulder hänförliga till finansieringsverksamheten	-678	-1 045
Tillskjutet kapital och minskade emissionsutgifter	41 734	38
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	41 056	19 038
Årets kassaflöde	-8 715	-5 759
Likvida medel vid årets början	25 491	31 251
Kursdifferens likvida medel	-15	-1
Likvida medel vid årets slut	16 761	25 491

Rapport över förändring i eget kapital för koncernen

	Aktiekapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkningsreserver	Balanserade resultat inklusive årets resultat	Summa	Innehav utan bestämmande inflytande	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2021-01-01	863	0	273 661	-22	-164 909	109 593	-2	109 591
<i>Totalresultat</i>								
Årets resultat					-53 534	-53 534		-53 534
Övrigt totalresultat				-1		-1		-1
Årets totalresultat	0	0	0	-1	-53 534	-53 535	0	-53 535
<i>Transaktioner med aktieägare</i>								
Nyemission		13 319				13 319		13 319
Nyemissionsutgifter			38			38		38
Fusion						0		0
Summa transaktioner med aktieägare	0	13 319	38	0	0	13 357	0	13 357
Utgående eget kapital 2021-12-31	863	13 319	273 699	-23	-218 443	69 415	-2	69 413
Ingående eget kapital 2022-01-01	863	13 319	273 699	-23	-218 443	69 415	-2	69 413
<i>Totalresultat</i>								
Årets resultat					-63 774	-63 774	0	-63 774
Övrigt totalresultat				1		1		1
Årets totalresultat	0	0	0	1	-63 774	-63 773	0	-63 773
<i>Transaktioner med aktieägare</i>								
Justering föreg års pågående nyemission		-13 319				-13 319		-13 319
Nyemission	443	35 153	57 689			93 285		93 285
Nyemissionsutgifter		-9 527	0			-9 527		-9 527
Summa transaktioner med aktieägare	443	12 307	57 689	0	0	70 439	0	70 439
Utgående eget kapital 2022-12-31	1 306	25 626	331 388	-22	-282 217	76 081	-2	76 079

Resultaträkning för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	Not	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		0	0
Övriga rörelseintäkter	not 3	4 990	4 897
Rörelsens kostnader			
Administrationskostnader	not 4	-11 190	-9 740
Försäljningskostnader	not 5	-1 660	-1 347
Forsknings- och utvecklingskostnader	not 5	-5 852	-4 137
Övriga rörelsekostnader	not 6	0	-14 283
Summa rörelsens kostnader		-18 702	-29 507
Rörelseresultat		-13 712	-24 610
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	not 7	2	1
Räntekostnader och liknande resultatposter		-8 045	-3 201
Finansnetto		-8 043	-3 200
Resultat efter finansnetto		-21 755	-27 810
Bokslutsdispositioner	not 8	-31 820	-15 285
Resultat före skatt		-53 575	-43 095
Skatt	not 9	0	0
Årets resultat		-53 575	-43 095

Balansräkning för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	Not	2022-12-31	2021-12-31
<i>Tillgångar</i>			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier	not 13	35	0
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	not 14	178 339	178 339
Summa anläggningstillgångar		178 374	178 339
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Fordringar på koncernföretag	not 15	10 050	7 896
Övriga kortfristiga fordringar		19 669	102
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	not 16	293	308
Summa kortfristiga fordringar		30 012	8 306
Kassa och bank		15 513	9 122
Summa omsättningstillgångar		45 525	17 428
Summa tillgångar		223 899	195 767
<i>Eget kapital och skulder</i>			
<i>Eget kapital</i>	<i>not 17</i>		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital, 78 378 396 (51 808 279) aktier med kvotvärde kr. 0,0167		1 306	863
Pågående nyemission		25 626	13 319
Summa bundet eget kapital		26 932	14 182
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		201 900	187 306
Balanserade resultat		0	0
Årets resultat		-53 575	-43 095
Summa fritt eget kapital		148 325	144 211
Summa eget kapital		175 257	158 393
<i>Avsättningar och skulder</i>			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	not 18	4 447	757
Skulder till koncernföretag		12 610	1 430
Reversskuld		16 068	30 045
Övriga kortfristiga skulder		9 998	1 629
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	not 19	5 519	3 513
Summa kortfristiga skulder		48 642	37 374
Summa avsättningar och skulder		48 642	37 374
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		223 899	195 767

Kassaflödesanalys för moderbolaget

Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medför in- eller utbetalningar.

Tkr (om ej annat anges)	2022-01-01 2022-12-31	2021-01-01 2021-12-31
<i>Den löpande verksamheten</i>		
Resultat före finansiella poster	-13 712	-24 610
Erhållen ränta	2	1
Betald ränta	-8 045	-3 201
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>		
Avskrivningar	6	3
Betald skatt	-22	0
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	0	13 283
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-21 771	-14 524
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>		
Ökning(-)/minskning(+) av rörelsefordringar	-2 547	-6 186
Ökning(+)/minskning(-) av rörelseskulder	20 836	-2 174
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 482	-22 884
<i>Investeringsverksamheten</i>		
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-41	0
Koncernbidrag till dotterföretag	-31 820	-15 285
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-31 861	-15 285
Nettokassaflöde före finansieringsverksamhet	-35 343	-38 169
<i>Finansieringsverksamheten</i>		
Upptagna lån	0	20 045
Tillskjutet kapital och minskade emissionsutgifter	41 734	19
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	41 734	20 064
PERIODENS KASSAFLÖDE	6 391	-18 105
Likvida medel vid periodens början	9 122	27 227
Likvida medel vid periodens slut	15 513	9 122

Förändringar i eget kapital för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	Aktiekapital	Pågående nyemission	Överkursfond	Balanserade resultat	Årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2021-01-01	863	0	223 768	0	-36 481	188 150
Disposition av resultat			-36 481		36 481	
Årets resultat					-43 095	-43 095
Årets totalresultat	0	0	-36 481	0	-6 614	-43 095
<i>Transaktioner med aktieägare</i>						
Nyemission		13 319				13 319
Nyemissionsutgifter			19			19
Summa transaktioner med aktieägare	0	13 319	19	0	0	13 338
Utgående eget kapital 2021-12-31	863	13 319	187 306	0	-43 095	158 393

Tkr (om ej annat anges)	Aktiekapital	Pågående nyemission	Överkursfond	Balanserade resultat	Årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2022-01-01	863	0	187 306	0	-43 095	145 074
Disposition av resultat			-43 095		43 095	
Årets resultat					-53 575	-53 575
Årets totalresultat	0	0	-43 095	0	-10 480	-53 575
<i>Transaktioner med aktieägare</i>						
Justering föreg års pågående nyemission		-13 319				-13 319
Nyemission	443	35 153	57 689		0	93 285
Nyemissionsutgifter		-9 527				-9 527
Fusion						0
Summa transaktioner med aktieägare	443	25 626	57 689	0	0	83 758
Utgående eget kapital 2022-12-31	1 306	25 626	201 900	0	-53 575	175 257

I RFR 2 Undantag från och tillägg till IFRS presenteras ett generellt undantag för moderbolaget avseende vissa kvalitativa upplysningskrav. I de fall upplysningarna i koncernredovisningen även är tillämpliga för moderbolaget och då upplysningarna lämnas på ett sådant sätt att det är uppenbart att de avser såväl koncern som moderbolag, begränsas upplysningskraven från IFRS i moderbolaget till de krav som gäller specifikationer av redovisade belopp. Begränsningen gäller inte de upplysningskrav som följer av årsredovisningslagen.

Not 1 Väsentliga redovisningsprinciper

Överensstämmelse med normgivning och lag

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU. Vidare har Rådet för finansiell rapporteringsrekommendation RFR1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner tillämpats.

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges nedan under avsnittet "Moderbolagets redovisningsprinciper".

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande av styrelsen och verkställande direktören den 2023-04-07. Koncernens rapport över resultat och övrigt totalresultat och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 2023-05-12.

Värderingsgrunder tillämpade vid upprättandet av de finansiella rapporterna

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden.

Omräkning från utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika bolagen i koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive bolag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta). Klaria Pharma Holding ABs funktionella valuta är svenska kronor som även utgör rapporteringsvalutan för moderbolaget och koncernen. Det innebär att de finansiella rapporterna presenteras i svenska kronor avrundat till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningen till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta räknas om till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen och valutakursdifferenser redovisas i finansnettot i resultaträkningen. Icke monetära tillgångar och skulder redovisas normalt till historiska anskaffningsvärden och omräknas till valutakursen vid transaktionstillfället.

Konsolideringsprinciper

Dotterbolag konsolideras enligt förvärvsmetoden. Anskaffningskostnaden för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade egetkapitalinstrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelsedagen. Identifierade förvärvade tillgångar, övertagna skulder och eventalförpliktelser i ett företagsförvärv värderas inledningsvis till verkliga värdet på förvärvsdagen. Det överskott som utgör skillnaden mellan anskaffningsvärdet och det verkliga värdet på koncernens andel av identifierade förvärvade nettotillgångar redovisas som goodwill. Koncerninterna transaktioner och balansposter samt orealiserade vinster på transaktioner mellan koncernföretag elimineras i sin helhet.

Nettoomsättning

Samtliga intäkter som redovisas som nettoomsättning redovisas till det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas med avdrag för lämnade rabatter, mervärdesskatt och efter eliminiering av koncerninterna transaktioner och bokförs som intäkt vid fakturering eller betalning i samband med utleverans när väsentliga risker och förmåner som är förknippade med varornas ägande har överförts till köparen.

Övriga intäkter

Fakturerade gemensamma utvecklingskostnader och licensrättigheter redovisas som övriga intäkter i resultaträkningen under samma period som kostnaderna för utvecklingen och licensrättigheten har uppstått. Statliga- eller EU bidrag redovisas systematiskt i rapporten över totalresultat över samma perioder som de kostnader bidragen är avsedda att kompensera för.

Nyttjanderätt

Nyttjanderätt utgörs av det belopp varmed anskaffningsvärdet överstiger det verkliga värdet på koncernens andel av det förvärvade dotterföretagets identifierade nettotillgångar vid förvärvstillfället, och som kan allokeras till värdet av rätten att nyttja en patenterad rättighet. Nyttjanderätt på förvärv av dotterföretags rättighet redovisas som immateriella tillgångar. Nyttjanderätten skrivs av linjärt från anskaffningstillfället till patentets utgång.

Anläggningstillgångar

Anläggningstillgångar är redovisade till anskaffningsvärde med avdrag för planliga avskrivningar och eventuella nedskrivningar, utom långfristiga placeringar som är värderade till marknadsvärde. Avskrivningar sker över den uppskattade nyttjandeperioden från och med anskaffningstidpunkten.

Avskrivningstider

Följande avskrivningstider används för de olika tillgångsslagen:

- nyttjanderätt, linjärt från anskaffningstillfället till patentets utgång, d v s 12-15 år
- maskiner och inventarier, 5 år

Nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Vid varje balansdag kontrolleras de redovisade värdena för immateriella anläggningstillgångar för att bedöma om det finns indikation på nedskrivningsbehov. Om en sådan indikation finns, beräknas tillgångens återvinningsvärde. Återvinningsvärdet beräknas till det högre av tillgångens verkliga värde efter avdrag för försäljningskostnader och tillgångens nyttjandevärde. Nyttjandevärdet beräknas genom att de framtida in- och utbetalningarna som tillgången ger upphov till uppskattas och diskonteras. Om återvinningsvärdet för en tillgång är lägre än det redovisade värdet skrivs tillgången ned till återvinningsvärdet. Denna nedskrivning redovisas direkt i rapporten över resultat och övrigt totalresultat.

Fordringar

En bedömning av osäkra fordringar görs när det inte längre är sannolikt att det fulla värdet kommer att kunna inflyta. Osäkra fordringar skrivs bort i sin helhet vid konstaterad förlust.

Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i rapporten över finansiell ställning inkluderar på tillgångssidan likvida medel, kundfordringar och finansiella placeringar. På skuldsidan återfinns leverantörsskulder och låneskulder.

Kundfordringar

Kundfordringar tas upp i rapporten över finansiell ställning när fakturan skickas. Kundfordringar redovisas till anskaffningsvärde minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

En reservering för värdeminskning av kundfordringar görs när det finns objektiva bevis för att koncernen inte kommer att kunna erhålla alla belopp som är förfallna enligt fordringsägarnas ursprungliga villkor. Det reserverade beloppet redovisas i rapporten över resultat och övrigt totalresultat.

Likvida medel

Likvida medel består av banktillgodohavanden.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulders förväntade löptid är kort, varför skulden redovisas till nominellt belopp utan diskontering enligt metoden för upplupet anskaffningsvärde.

Eget kapital

Transaktionsutgifter som direkt kan hänföras till emission av nya aktier redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

Transaktioner med närstående

Ersättningar och förmåner i form av kortfristig karaktär till ledande befattningshavare utöver vad som regleras i anställningsavtal och till övriga närstående beskrivs i not 5 och 15 liksom transaktioner med dotterföretag.

Skatt

Uppskjutna skattefordringar avseende underskottsavdrag redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att utnyttjas och medföra lägre skatteutbetalningar i framtiden.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderbolagets redovisningsprinciper överensstämmer i huvudsak med redovisningsprinciperna för koncernen. I moderbolaget används benämningarna resultaträkning, balansräkning och kassaflödesanalys för de rapporter som i koncernredovisningen har titlarna rapport över resultat och övrigt totalresultat, rapport över finansiell ställning och rapport över kassaflöden. Resultat- och balansräkning samt kassaflödesanalys för moderbolaget är uppställda enligt årsredovisningslagens schema medan rapporten över förändringar i eget kapital baseras på IAS 1 utformning av finansiella rapporter.

Aktier i dotterbolag

Aktier i dotterbolag redovisas till anskaffningsvärde, med avdrag för eventuella nedskrivningar, i enlighet med årsredovisningslagen.

Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar av affärsläget utvärderas löpande. Dessa baseras på historiska erfarenheter och andra faktorer samt förväntningar på framtida händelser som anses rimliga utifrån rådande marknadsmässiga och andra förhållanden. De uppskattningar som föreligger baserade på framtida förväntningar och uppskattningar som föreligger för redovisningsändamål kommer per definition sällan att motsvara det verkliga utfallet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden under nästkommande räkenskapsår diskuteras nedan.

Prövning av nedskrivningsbehov immateriella tillgångar

Koncernen undersöker regelbundet om nedskrivningsbehov föreligger för immateriella anläggningstillgångar. Immateriella tillgångar prövas för nedskrivning när händelser eller förändringar indikerar att det redovisade värdet inte är återvinningsbart. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida förväntade kassaflöden till räntesats som beaktar marknadens bedömning av riskfri ränta och risk (WACC). Koncernen baserar dessa beräkningar på uppnådda resultat, uppskattade prognoser och affärsplaner. De uppskattningar och antaganden som ledningen gör vid prövningen om nedskrivningsbehov föreligger kan få stor påverkan på koncernens redovisade resultat. Nedskrivning sker om det beräknade nyttjandevärdet understiger det redovisade värdet och belastar årets resultat. Se vidare not 10 för gjorda väsentliga antaganden. Det kan inte uteslutas att immateriella anläggningstillgångar kan behöva skrivas ner vilket väsentligen kan påverka Klarias finansiella situation och resultat. Per 31 dec 2022 uppgick värdet av dessa tillgångar till 78,4 MSEK (88,8).

Skatter

Uppskjutna skattefordringar avseende underskottsavdrag redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att utnyttjas och medföra lägre skatteutbetalningar i framtiden. Styrelsen bedömer att redovisat underskottsavdrag om 194,6 MSEK inte med stor sannolikhet kommer att kunna utnyttjas.

Finansiella instrument och intäkter

Från och med januari 2018 tillämpar Klaria IFRS 15 intäkter från avtal med kunder som ersätter tidigare standarder relaterade till intäktsredovisning. Förändringen fick ej väsentlig effekt på Klarias resultat och ställning eftersom bolaget ej redovisat några intäkter före år 2018.

Från och med januari 2018 gäller att milestonebetalningar faktureras efter genomförd prestation i enlighet med av kunder och Klaria AB avtalsenligt fastställda forskning- och utvecklingsplaner och betalas av kund på 30 dagar, se not 2 för utförligare beskrivning.

IFRS 9 har inte fått någon effekt på koncernen då koncernens finansiella instrument som består av kundfordringar och övriga fordringar samt upplåning som redovisas till upplupet anskaffningsvärde, ej förekommer.

Skatter, redovisning av aktuella skatter vs uppskjutna skatter

Uppskjutna skatter har ej redovisats varför all skatt avser aktuell skatt.

Redovisning av koncernbidrag i moderbolaget

Lämnade och mottagna koncernbidrag redovisas under posten Bokslutsdispositioner. Lämnade koncernbidrag uppgick under 2022 till 31,8 MSEK (15,3).

Nya och ändrade standarder som ska tillämpas av koncernen innevarande period

Samtliga standarder som trätt i kraft under 2022 har tillämpats i koncernredovisningen.

Under innevarande år har inga nya och reviderade standarder och tolkningar antagits av företaget som har effekt på innevarande period eller tidigare perioder eller kan påverka framtida perioder.

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som träder i kraft 2022 eller senare och som bedöms kunna få eller ha påverkan på de finansiella rapporterna

Inga standarder, ändringar eller tolkningar som träder i kraft för räkenskapsåret som börjar 1 januari 2022 eller senare har någon väsentlig inverkan på koncernens finansiella rapporter.

Not 2 - Nettoomsättning

Klarias verksamhet omfattar endast en verksamhetsgren, att utveckla och kommersialisera medicinska produkter. Verksamheten sker inom ett rörelsesegment varför ingen separat segmentinformation finns att redovisa.

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Försäljning inom EU	5 869	0	0	0
	5 869	0	0	0
Läkemedelsutveckling	5 869	0	0	0
	5 869	0	0	0
Tillgångar och skulder hänförliga till avtal med kunder				
Kundfordringar, avser fakturerad milstolpsbetalning	2 210	0	0	0
	2 210	0	0	0

Det förekommer inga avtalsskulder i avtalen med kunderna.

Avsnittet beskriver teoretiska framtida principer för koncernen avseende intäktsredovisning. Vid bedömningen av om en intäkt ska redovisas följer Klariakoncernen en 5-stegsprocess:

1. Identifiera avtalet med kund
2. Identifiera prestationsåtaganden
3. Fastställande av transaktionspriset
4. Fördela transaktionspriset på prestationsåtagandena
5. Redovisa intäkten vid tidpunkten för uppfyllelsen av prestationsåtagandet

Intäkter från strategiska forskningssamarbeten

Dotterbolaget Klaria AB kan i framtiden erhålla fyra typer av intäkter från strategiska forskningssamarbeten: kontantinsatser, forskningsersättningar, milstolpsbetalningar och royalty. De specifika redovisningskriterierna för de olika intäkstyperna som beskrivs nedan måste uppfyllas innan intäkten redovisas.

- Kontantinsatser erhålls när forskningssamarbeten inleds och är ej återbetalningspliktiga. Kontantinsatser redovisas som intäkter när inga ytterligare åtaganden åvilar och ingen kvarvarande risk i projekt föreligger för Klaria AB för erhållande av en kontantinsats.
- Forskningsersättningar erhålls löpande, ofta kvartalsvis i förskott som ett fast belopp för ett definierat antal av Klaria ABs forskare som arbetar i projektet under perioden. Intäkt eller kostnadsreducering av erhållen forskningsersättning fördelas över den period till vilken den hänförs.
- Milstolpebetalningar utfaller när ett visst resultat uppnåtts eller en viss händelse inträffat, till exempel när substanser går in i eller avslutar ett betydelsefullt steg i utvecklingsprocessen enligt definitioner i respektive samarbetsavtal. Dessa steg är i regel kopplade till viktiga beslutspunkter i samarbetspartnerns process för läkemedelsutveckling. Intäkt från milestonebetalningar redovisas när samtliga villkor för rätt till ersättning enligt avtalet är uppfyllda.

- Intäkt från royalty baseras på försäljning av färdiga produkter som härstammar från ett samarbete. Intäkt från royalties redovisas när samarbetspartnern har redovisat försäljning för de produkter som royalty har baserats på.

Intäkter från avtal om utlicensiering som inte är forsknings- och utvecklingssamarbeten kan antingen utgöras av kontantinsatser vilka redovisas som intäkt när samtliga villkor för att erhålla dem är uppfyllda, eller licensunderhållsavgifter som fördelas över licensperiodens löptid.

Forsknings- och utvecklingsuppdrag

Klaria AB har under 2022 haft två avtal med läkemedelsbolag inom EU. Avtalen innebär att Klaria AB utför specifika forsknings- och utvecklingstjänster åt dessa kunder. Arbetet innebär att för kunders räkning utveckla teknologin att applicera läkemedelssubstanser på Klarias alginatfilm. Avtalen med kunderna är forsknings- och utvecklingsplaner där olika prestationen är specificerade i

milestones. Prestationsåtagande i form av forsknings- och utvecklingstjänster redovisas över tid i och med att Klaria skapar en produkt utan alternativ användning och har rätt till ersättning för nedlagt arbete.

Transaktionspriset är ett fast belopp per specificerad milestone. Milestonebeloppen faktureras till kund efter genomförd prestation enligt planen och betalas på 30 dagar. Beloppen intäktsförs vid faktureringsstillfället. Det finns inga rörliga komponenter i avtalskonstruktionerna. Enligt avtalen övergår äganderätten till produkterna efter genomförda forskning- och utvecklingsprojekt till kunden varefter Klaria har rätt till licensavgifter och royalty på produkterna. Koncernen tillämpar ett undantag som innebär att upplysning om återstående prestationsåtaganden inte lämnas för avtal med en kortare löptid än ett år. Fakturerade milestonebetalningar betalas av kund efter 30 dagar. Det redovisas inga avtalsskulder i avtalen med kunderna, då projektkostnaderna redovisas löpande under projektens genomförande.

Not 3 - Övriga rörelseintäkter

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Forskningsstöd	0	6 112	0	0
Optionspremie, projekt	0	30 534	0	0
Valutakursvinster av rörelsekaraktär	466	330	103	10
Övriga rörelseintäkter	203	543	0	0
Management fee	0	0	4 887	4 887
Summa	669	37 519	4 990	4 897

Not 4 - Arvoden till revisorer och kostnader fördelade på kostnadsslag

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
BDO Mälardalen AB				
Revisionsuppdrag	342	277	203	117
Övriga konsultationer	0	0	0	0
Summa	342	277	203	117
Kuhn & Partner Rechtsanwälte Steuerberater Wirtschaftsprüfer mbB, München				
Revisionsuppdrag	86	39	0	0
Övriga konsultationer	0	0	0	0
Summa	86	39	0	0

Kostnader fördelade på kostnadsslag

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Kliniska studier och förnödenheter	23 079	36 996	62	35
Övriga externa kostnader	17 274	28 405	15 881	25 870
Personalkostnader	10 123	11 262	2 752	3 599
Avskrivningar	11 034	10 965	6	3
Summa	61 510	87 628	18 701	29 507

Not 5 - Personal samt ersättning till styrelsen och ledande befattningar

Medeltalet anställda

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Uppsala	6.4	5.2	1.2	1.2
München	0.8	0.8	0	0.8
Summa	7.2	6	1.2	2
Män	5.2	5	1.2	2
Kvinnor	2	1	0	0
Summa	7.2	6	1.2	2

Redovisning av könsfördelningen i företagsledningen och styrelsen för moderbolaget

	Män	Kvinnor
Styrelsen	3	0
Övriga ledande befattningshavare	1	0

Löner och sociala kostnader

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Löner och andra ersättningar				
Styrelse och verkställande direktör	3 622	2 931	680	680
Övriga anställda	5 870	5 040	1 823	1 806
Summa	9 492	7 971	2 503	2 486
Sociala kostnader				
Styrelse och verkställande direktör	365	921	214	214
Övriga anställda	1 680	1 583	573	567
Summa	2 045	2 504	787	781
Pensionskostnader				
Styrelse och verkställande direktör	0	0	0	0
Övriga anställda	133	214	53	92
Summa	133	214	53	92

Styrelsearvoden

Vid ordinarie bolagsstämma den 19 april 2022 beslutades att styrelsearvode för tiden fram till och med årsstämman 2023 skall utgå med ett belopp om 0 kr till ordföranden, och med 200 000 kr till övrig ledamot som ej är anställd i bolaget.

VDs anställningsvillkor

VD Jesper Wiklund har följande anställningsvillkor: Från Klaria Holding Pharma AB erhåller VD 40 000 kr per månad för 20% arbetstid, i tillägg till detta erhåller VD 200 000 kr i månadslön från Klarias tyska dotterföretag. Mellan Klaria och Jesper Wiklund gäller en ömsesidig uppsägningstid om 6 månader.

Transaktioner med närstående

Under 2022 har Klaria inte erlagt några ersättningar till närstående.

Övriga ledande befattningshavare

Ersättning till andra ledande befattningshavare utgörs av grundlön, rörlig ersättning, övriga förmåner och pensioner. Med andra ledande befattningshavare i Klaria avses den andra person som tillsammans med VD utgör ledningsgruppen.

Ledningsgruppen i Klaria bestod utöver VD av följande person under 2022:

- CSO (Chief Scientific Officer)/Forskningschef
- CFO (Chief Financial Officer)

Ersättning till ledande befattningshavare

På årsstämman den 27 maj 2016 beslutades om följande riktlinjer till ledande befattningshavare i Klaria. Bolaget ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till VD och andra ledande befattningshavare får bestå av grundlön, rörlig ersättning, andra förmåner och pension. Grundlönen ligger till grund för den totala ersättningen och ska vara proportionell mot ledande befattningshavarens ansvar och befogenheter. Den rörliga ersättningen baseras på resultat i förhållande till individuellt definierade kvalitativa och kvantitativa mått samt resultat och kassaflöde för bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön. I den mån styrelseledamot utför arbete för Bolagets eller annat koncernbolags räkning vid sidan av styrelsearbetet ska marknadsmässigt konsultarvode utgå. Uppsägningstiden ska vara tre månader oavsett om den anställda eller bolaget tar initiativ till uppsägningen. Avgångsvederlag ska normalt ej utgå, utom i fallet för VD. Aktie- och aktiekursrelaterade program ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman. Tilldelning ska ske i enlighet med bolagsstämmans beslut. Bortsett från eventuella teckningsoptioner som tilldelats och vad som följer av anställningsavtal enligt ovan har de ledande befattningshavarna inte rätt till några förmåner efter anställningens/uppdragets upphörande. Styrelsen ska ha rätt att frånga ovanstående riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare om det finns särskilda skäl därtill.

Ersättningar och andra förmåner under året för ledande befattningshavare i koncernen

	Grundlön/ styrelsearvode	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnader	Summa
Styrelseordförande, Fredrik Hübinette, anställd i bolaget	1 208			34	1 242
Styrelseledamot Scott Boyer, anställd i bolaget	1 823			53	1 876
Anders Ardstål	200				200
VD, Jesper Wiklund	2 834				2 834
Summa	6 065	0	0	87	6 152

Not 6 - Övriga rörelsekostnader

Noten avser transaktioner som skedde föregående år. Ett tilläggsavtal ("Tilläggsavtalet") mellan Klaria Pharma Holding AB (publ) ("Klaria") och FFT Medical AB, org. nr 556818-7214 ("FFT Medical"), ingicks föregående år för att slutligt reglera den köpeskillning som avtalades parterna emellan i samband med att Klaria förvärvade samtliga aktier i Uppsalagruppen Medical AB, org.nr 556847-3390 ("Uppsalagruppen") från FFT Medical.

Bakgrund

Klaria förvärvade under 2019 samtliga aktier i Uppsalagruppen från FFT Medical. Enligt förvärvsavtalet ska en del av köpeskillningen erläggas av Klaria under en period om 20 år från förvärvet baserat på bland annat licensintäkter

samt baserat på den del av Klarias nettointäkter hänförliga till ett patent som innehas av Uppsalagruppen. Klaria och FFT Medical har genom Tilläggsavtalet avtalat om att slutligt reglera köpeskillningen genom en engångsbetalning.

Beskrivning av tilläggsavtalet

Den 14 december 2021 ingick Klaria och FFT Medical Tilläggsavtalet. Enligt Tilläggsavtalet ska Klaria erlægga en engångsbetalning bestående av 1 000 000 SEK i kontanter och 2 158 678 nya aktier i Klaria. Genom engångsbetalningen slutregleras samtliga parternas rättigheter och skyldigheter enligt avtalet, inklusive Klarias skyldighet att under 20 år från förvärvet erlægga en köpeskillning baserad på ovan nämnda faktorer. FFT Medical ska erlægga betalning för aktierna i Klaria Pharma Holding AB (publ.) till aktiernas kvotvärde.

Effekterna av tilläggsavtalet blev:

Tilläggsköpeskillning, kontant, netto	964 333
Riktad emission av 2 158 678 aktier	
- aktiekapital	35 667
- överkursfond (slutkurs Klaria 2021-12-30: 6,17 kr)	13 283 065
Totalt	14 283 065

Not 7 - Finansiella intäkter och kostnader

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Ränteintäkter, bank	3	1	2	1
Valutakursförluster	-843	-271	-239	-53
Räntekostnader leasingsskuld	-27	-14	0	0
Räntekostnader finansiärer	-7 799	-2 882	-7 799	-2 882
Övriga finansiella kostnader	-17	-270	-7	-266
Summa	-8 683	-3 436	-8 043	-3 200

Not 8 - Bokslutsdispositioner

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Lämnade koncernbidrag	0	0	-31 820	-15 285

Not 9 - Skatt

Skatt redovisad i resultaträkningen

	Koncernen 2022 1 jan - 31 dec	Koncernen 2021 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2022 1 jan - 31 dec	Moderbolaget 2021 1 jan - 31 dec
Aktuell skatt	0%	0%	0%	0%
Uppskjuten skatt	0%	0%	0%	0%
Gällande skattesats i Sverige	20,6%	20,6%	20,6%	20,6%

Skillnad mellan skatt redovisad i resultaträkningen och skatt baserad på gällande skattesats.

Resultat före skatt	-63 774	-53 534	-53 575	-43 095
Skatt enligt gällande skattesats	13 137	11 028	11 036	8 878
Ej avdragsgilla kostnader	-41	-2	-35	-3
Skatteeffekter av underskott där skattefordran ej beaktas	-13 096	-11 027	-11 001	-8 875
Justering skatt föregående år	0	-9	0	0
Skatt i utländskt dotterbolag	117	20	0	0
Redovisad effektiv skatt	117	10	0	0

Uppskjuten skatt

Ingående underskottsavdrag	-141 208	-112 337	-115 811	-87 032
Årets underskottsavdrag	-53 320	-28 871	-53 610	-28 779
Utgående underskottsavdrag	-194 528	-141 208	-169 421	-115 811

Det finns i dagsläget inte tillräckligt övertygande skäl som talar för att skattemässiga överskott kommer att finnas i framtiden som kan försvara en aktivering av de skattemässiga underskotten.

Not 10 - Resultat per aktie

Resultat per aktie beräknas som resultat för året i relation till vägt genomsnitt av antalet aktier under året.

	Koncernen 2022	Koncernen 2021
Koncernens nettoresultat	-63 774	-53 534
Vägt genomsnittligt antal aktier före utspädning, tusental	58 102	51 808
Resultat per aktie före och efter utspädning	-1,10	-1,03

	Koncernen 2022 Antal aktier	Koncernen 2021 Antal aktier
Vägt genomsnitt under året, före utspädning	58 101 502	51 808 279
Vägt genomsnitt under året, efter utspädning	58 101 502	51 808 279
Vid årets slut	78 378 396	51 808 279

Not 11 - Nyttjanderätt

Omklassificering i koncernens redovisning

Klaria Pharma Holding AB förvärvade i juni 2015 Klaria AB. Vid förvärvstillfället bedrev Klaria AB ingen verksamhet men innehade en nyttjanderätt avseende ett licensavtal giltigt från 1 juni 2015 med Uppsalagruppen AB om tillverkning av deras alginata buckala film i kombination med vissa aktiva substanser inom terapiområdena migrän och cancersmärta.

Köpeskillingen som Klaria Pharma Holding AB erlade uppgick till 130 000 tkr där 69 tkr utgjordes av Klaria ABs utnyttjande av checkräkningskredit. Erlagd köpeskillning inkl negativ kassa betraktades vid förvärvstillfället som goodwill vilken därefter årligen prövats genom impairment tests enligt DCF-värderingsmodell.

Då Klaria AB inte bedrev någon verksamhet vid förvärvstillfället skulle övervärdet enligt IFRS rätteligen ha klassificerats som nyttjanderätt och inte som goodwill. En avskrivningsplan skulle vid det tillfället också ha upprättats. Per 31 dec 2018 har därför en omklassificering i koncernredovisningen av balansposten gjorts vilket fått följande effekter på jämförelsetal av resultat och eget kapital.

Anskaffningsvärdet 130,1 MSEK av goodwill omklassificeras till nyttjanderätt. Ackumulerade avskrivningar om 23,9 MSEK, baserade på det till licensrättigheten underliggande patentets livslängd (12-15 år, 75% av värdet baserat på patent i USA t o m år 2029, 25% av värdet baserat på patent på andra marknader t o m 2026) justeras i ingående balans per 1 januari 2017.

Omklassificeringen hade ingen effekt på kassaflödet.

Not 11 - Nyttjanderätt, forts

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31
Ingående anskaffningsvärde	154 994	154 994
Årets anskaffningsvärde genom förvärv	0	0
Utgående anskaffningsvärde	154 994	154 994
Ingående ackumulerade avskrivningar	66 209	55 869
Årets avskrivningar	10 340	10 340
Utgående ackumulerade nedskrivningar	76 549	66 209
Netto bokfört värde	78 445	88 785

Nyttjanderätten har bestämd nyttjandeperiod baserad på det till licensrättigheten underliggande patentets livslängd (12-15 år, 75% av värdet baserat på patent i USA t o m år 2029, 25% av värdet baserat på patent på andra marknader t o m 2026) men prövas årligen för att bedöma om nedskrivningsbehov föreligger. I nedskrivningstest nuvärde beräknas förväntade framtida kassaflöden från koncernens produktportfölj. De framtida kassaflödena grundas på såväl nästkommande års budget som fastställts av styrelsen, som en prognos för åren närmast därefter. Den antagna budgeten bygger på en stor mängd antaganden avseende marknadstillväxt, marknadsandelar, volymer, valutakurser, priser, kostnadsutveckling, investeringsbehov etc. Prognoser för perioder efterföljande årets budget och framåt baseras på företagsledningens långsiktiga planer/strategier, som bygger på mer övergripande antaganden, såsom t ex branschtrender, konjunkturutveckling, konsumtionsmönster, volymtillväxt, konkurrens, kostnadsutveckling, investeringsbehov, finansiering etc. Beräkningarna och prognoserna bygger på såväl underlag från externa marknadsbedömningar, regulatoriska aspekter som intern trendanalys. Detta tillsammans med ledningens erfarenheter, uppskattade prognoser, affärsplaner samt befintliga avtal med leverantörer och större kunder har legat till grund för bedömningarna. De väsentligaste antagandena som, tillämpats i årets test omfattar volymtillväxt, marginaler, organisationstillväxt, marknadssatsningar investeringar och diskonteringsränta (WACC).

WACC

Diskonteringsräntan som använts har beräknats såsom WACC (weighed average cost of capital) och uppgår till 26% före skatt. Diskonteringsräntan grundas på en marknadsmässig bedömning av genomsnittlig kapitalkostnad med hänsyn tagen till bedömd risknivå i Klariaaffären. Diskonteringsräntan som använts har beräknats såsom WACC (weighed average cost of capital) och uppskattas till 26% före skatt. Diskonteringsräntan grundas på en helhetsanalys av den samlade risken i bolagets pre-kliniska och kliniska utvecklingsprojekt. Diskonteringsräntan tar således inte någon extra hänsyn till risken i utvecklingsprojekten på individuell nivå.

Andra väsentliga antaganden

Beräkningarna är baserade på en prognosperiod om 5 år varefter tillväxttakten bedöms vara 2,5% per år. Klaria har enbart en kassaflödesgenererande enhet.

Känslighetsanalyser

Känslighetsanalyser utförs för att analysera hur förändringar med 10% försämring eller förbättring av WACC och andra prognosparametrar påverkar det bedömda nyttjandevärdet.

Not 12 - Maskiner och andra tekniska anläggningar

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31	Moderbolaget 2022-12-31	Moderbolaget 2021-12-31
Ingående anskaffningsvärde	164	164	32	32
Årets anskaffningsvärde	41	0	41	0
Utgående anskaffningsvärden	205	164	73	32
Ingående ackumulerade avskrivningar	164	137	32	29
Årets avskrivningar	6	27	6	3
Utgående ackumulerade avskrivningar	170	164	38	32
Netto bokfört värde	35	0	35	0

Avskrivningar på laboratorieutrustning i dotterbolaget Klaria AB sker med 20% vilket avspeglar förväntad livslängd.

Not 13 - Leasingavtal, nyttjanderättstillgång och leasingkulld

IFRS 16 Leasingavtal ersätter IAS 17 Leasingavtal och tre tillhörande tolkningar (IFRIC 4 Fastställande av huruvida ett avtal innehåller ett leasingavtal, SIC 15. Förmåner i samband med teckning av ett operationellt leasingavtal och SIC 27 bedömning av den ekonomiska innebörden av transaktioner som innefattar ett leasingavtal).

Övergången till den nya standarden har resulterat i att Koncernen redovisar en nyttjanderättstillgång med tillhörande leasingkulld avseende de leasingavtal som tidigare klassificerats som operationella leasingavtal. Undantag har gjorts för de avtal som identifierats som av lågt värde eller med en återstående leasingperiod på mindre än 12 månader från dagen för första tillämpning.

Den nya standarden har införts genom tillämpning av den modifierade retroaktiva tillämpning, där den ackumulerade effekten av övergången till IFRS 16 redovisas mot eget kapital som en justering av ingående balanserade vinstmedel för den innevarande perioden. Jämförande information har inte räknats om.

För redan ingångna avtal per den första tillämpningsdagen har Koncernen valt att tillämpa leasingdefinitionen i IAS 17 och IFRIC 4 och har därför inte tillämpat IFRS 16 på avtal som tidigare inte identifierades som leasingavtal enligt IAS 17 och IFRIC 4.

Koncernen har valt att inte inkludera direkta utgifter vid värdering av nyttjanderätten avseende operationella leasingavtal som fanns vid den första tillämpningen av IFRS 16 vilket är 2019-01-01. Per detta datum har Koncernen också valt att värdera nyttjanderätten till samma belopp som leasingkulden justerat för eventuella förutbetalda eller upplupna leasingbetalningar som fanns per denna dag.

I stället för att göra en nedskrivningsprövning av nyttjanderättstillgången per den första tillämpningsdagen har Koncernen förlitat sig på sin historiska bedömning av huruvida leasingavtal utgör förlustkontrakt före övergången till IFRS 16.

Vid övergången har Koncernen för de leasingavtal som tidigare redovisats som operationella leasingavtal med en återstående leasingperiod på maximalt 12 månader och leasingavtal med tillgångar till lågt värde tillämpat den frivilliga lätttnadsregeln att inte redovisa någon nyttjanderättstillgång utan att kostnadsföra leasingavtalen linjärt över leasingtiden.

För leasingavtal som tidigare klassificerats som finansiella leasingavtal har Koncernen värderat nyttjanderättstillgången och leasingkulden vid övergången till IFRS 16 till samma belopp som de enligt IAS 17 redovisades till före dagen för första tillämpning.

Vid övergången till IFRS 16 uppgick den vägda implicita låneräntan för de leasingkulder som redovisas enligt IFRS 16 till 6,5%.

Koncernen har dragit fördel av möjligheten att göra bedömningar i efterhand vid bedömning av möjligheter att förlänga och säga upp leasingavtal vid bestämning av leasingperioden.

Leasingskulder som presenteras i rapporten över finansiell ställning är enligt följande:

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31
Kortsiktiga	675	659
Långfristiga	342	1 020
Summa	1 017	1 679

Koncernen hyr kontors- och laboratorielokaler i Uppsala. Med undantag för korttidsleaseavtal och för leasingavtal för vilka den underliggande tillgången har ett lågt värde redovisas en nyttjanderättstillgång och en leasingskuld i rapporten över finansiell ställning.

Hyresavtalet är begränsat så att endast koncernen kan nyttja tillgången. Hyresavtalet löper ut i maj 2024 såvida det inte sägs upp nio månader i före det datumets utgång. Koncernen får inte sälja eller ställa den underliggande tillgången som säkerhet. Koncernen måste hålla den hyrda lokalen för kontor och laboratorium i gott skick och återställa dessa till dess ursprungliga skick vid slutet av leasingperioden. Vidare måste koncernen försäkra de leasade tillgångarna och betala kostnader för underhåll för dessa i enlighet med hyresavtalet.

Framtida minimileaseavgifter per 2022-12-31 uppgår till följande:

	Inom 1 år	inom 1-2 år
Avskrivningar	688	599
Leasingavgifter	689	605
Finansiella kostnader	27	14
Nuvärde	716	619

Ytterligare information om nyttjanderätten per tillgångskategori är enligt följande:

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31
Kontors- och laboratorielokal	1 033	1 721
Total nyttjanderättstillgång	1 033	1 721

Not 14 - Andelar i koncernföretag

	Moderbolaget 2022-12-31	Moderbolaget 2021-12-31
Ingående anskaffningsvärde	178 339	178 339
Förvärv	0	0
Fusion med Karessa Pharma Holding AB	0	0
Lämnade aktieägartillskott	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	178 339	178 339
Årets nedskrivningar	0	0
Utgående bokfört värde	178 339	178 339

Uppgifter om företag mm

Företagets namn, org.nr och säte	Antal aktier	Kapital- andel	Redovisat värde
Klaria AB, 559012-2577, Täby	278 750	100%	130 000
FFT Pharmaceuticals AB, 556955-6573 Täby, dotterföretag till Klaria AB	54 500	100%	
Klaria incentive AB, 559084-7793, Täby	50 000	100%	50
Uppsalagruppen Medical AB, 556847-3390	500	100%	100
WBC Drug Delivery Technologies GmbH AG Munich, HRB 247 378	500	100%	9 900
CDS Functional Film AB, 559222-7374	50 000	95%	50
Karessa Pharma AB, 556966-7420, Täby	278 750	100%	38 189
Karessa Incentive AB, 559114-6573, Täby	1 000	100%	50
Utgående bokfört värde			178 339

Not 15 - Närstående

Moderbolaget har en närståenderelation med sina dotterföretag

	Försäljning av tjänster till närstående per 31 dec	Fordran på närstående per 31 dec	Skulder till närstående per 31 dec
Dotterföretag	4 887	10 050	12 610

Not 16 - Kundfordringar, kortfristiga fordringar och förutbetalda kostnader

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31	Moderbolaget 2022-12-31	Moderbolaget 2021-12-31
Kundfordringar	2 210	14	0	0
Fordringar tecknat ej inbetalt aktiekapital	19 519	0	19 519	0
Avräkning för skatter och avgifter	270	208	0	0
Skattefordran	168	43	23	1
Momsfordran	948	1 436	100	43
Övriga kortfristiga fordringar	364	61	27	58
Förutbetalda hyresutgifter	202	178	0	0
Förutbetalda försäkringspremier	0	372	0	300
Övriga förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	316	57	293	8
Summa	23 997	2 369	19 962	410

Not 17 - Eget kapital

Klaria Pharma Holdings förvaltade kapital utgörs av eget kapital. Förändringar i förvaltad kapital framgår av "Rapport över förändring i eget kapital för koncernen", sid 38 och "Förändringar i eget kapital för moderbolaget", sid 42.

Aktiekapitalets utveckling	Stamaktier	Aktiekapital	Kvotvärde	Teckningskurs	Investerat kapital
Bolagsbildning	1 000 000	50,0	0,05		50
Nyemission, juni 2015, kontant	2 500 000	125,0	0,05	20	50 000
Nyemission, juni 2015, apport	6 500 000	325,0	0,05	20	130 000
Split	20 000 000		0,0167		
Nyemission, juni 2017, kontant	72 000	1,2	0,0167	6,94	500
Nyemission, juni 2017, apport	720 000	12,0	0,0167	6,94	4 997
Nyemission, sept 2019, apport	1 301 248	21,7	0,0167	7,61	9 900
Fusion med Karessa Pharma Holding AB, mars 2020	6 635 200	110,6	0,0167	7,41	49 170
Nyemission, april 2020	5 697 960	95,0	0,0167	3,00	17 094
Nyemission, juli 2020	3 800 000	63,3	0,0167	3,00	11 400
Nyemission, nov 2020	3 581 871	59,7	0,0167	6,84	24 500
Nyemission, dec 2021-jan 2022, kontant och apport	2 158 678	36,0	0,0167	6,17	13 319
Nyemission, feb 2022, kontant	4 375 000	72,9	0,0167	4,75	20 781
Nyemission, nov 2022, kontant	825 000	13,8	0,0167	4,75	3 919
Nyemission, dec 2022, kontant	19 211 439	320,2	0,0167	1,25	24 014
Summa per 31 dec 2022	78 378 396	1 306,3			359 644
Transaktioner 2023					
Nyemission dec 2022- jan 2023, kontant	15 616 061	260,3	0,017	1,25	19 520
Nyemission dec 2022- jan 2023, kvittning	12 507 066	208,5	0,017	1,25	15 634
Summa per 31 jan 2023	106 501 523	1 775,0			394 798

Innehavare av stamaktier är berättigade till utdelning som fastställs efter hand som aktieinnehavet berättigar till rösträtt vid bolagsstämman med en röst per aktie. Alla aktier har samma rätt till Bolagets kvarvarande nettotillgångar.

Not 18 - Leverantörsskulder

Samtliga leverantörsskulder förfaller inom en månad efter bokslutsdagen.

Not 19 - Övriga skulder, upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31	Moderbolaget 2022-12-31	Moderbolaget 2021-12-31
Skatteskuld	2	60	0	0
Momsskuld	0	57	0	55
Anstånd SKV	0	868	0	500
Personalens källskatt	271	187	84	85
Sociala avgifter	54	150	24	24
Skuld tilläggsköpeskillning	9 802	964	9 802	965
Övr kortfr skuld till långivare	1 080		84	
Övriga kortfristiga skulder	4	0	4	0
Summa övriga skulder	11 213	2 286	9 998	1 629
Upplupen semesterlön	1 176	1 823	898	1 019
Upplupna sociala avgifter	369	529	282	320
Upplupen löneskatt	100	70	21	22
Upplupna räntekostnader	3 444	1 270	3 444	1 270
EU-bidrag att redovisa	0	0	0	0
Övriga upplupna kostnader	1 157	2 562	874	882
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	6 246	6 254	5 519	3 513

Not 20 - Löptidsanalys finansiella skulder

	inom 3 månader	3-12 månader	1,5 år	över 5 år	Totalt
Leverantörsskulder	9 646	0	0	0	9 646
Kortfristig lånefinansiering		16 068			16 068
Övriga kortfristiga skulder	11 214	0	0	0	11 214
Summa	20 860	16 068	0	0	36 928

Not 21 - Finansiella instrument per kategori

	Lånefordringar, kundfordringar och övr kortfristiga tillgångar	Finansiella tillgångar som kan säljas	Övriga finansiella skulder	Summa
Tillgångar i balansräkningen, 2022-12-31				
Utlåning till kreditinstitut	16 761			16 761
Övriga tillgångar	22 611			22 611
Summa	39 372	0	0	39 372
Leverantörsskulder			9 646	9 646
Övriga skulder			10 555	10 555
Summa			20 201	20 201

Not 22 - Verkligt värde

Företag ska klassificera värdering till verkligt värde med hjälp av en verkligtvärdehierarki som speglar tillförlitligheten av de data som används för att göra värderingarna. Verkligtvärdehierarkin ska ha följande nivåer:

Nivå 1: noterade priser (ej justerade) på aktiva marknader för identiska tillgångar eller skulder

Nivå 2: indata andra än noterade priser som är observerbara för tillgången eller skulden, antingen direkt (t ex som priser) eller indirekt (t ex härledda från priser)

Nivå 3: indata för tillgången eller skulden som inte baseras på observerbar information. Lämplig nivå fastställs på basis av

den lägsta nivå av indata som är väsentlig för värderingen till verkligt värde.

Under 2022 och 2021 och vid räkenskapsårens slut har Klaria inte några tillgångar redovisade till verkligt värde. Klaria har inte heller några skulder som är värderade till verkligt värde för åren 2022 och 2021.

Bolaget har inga finansiella tillgångar som är redovisade till anskaffningsvärde men där upplysning av marknadsvärde ska lämnas enligt IFRS 13.97.

Not 23 - Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

	Koncernen 2022-12-31	Koncernen 2021-12-31	Moderbolaget 2022-12-31	Moderbolaget 2021-12-31
	inga	inga	inga	inga

Löpande kapitaltäckningsgarantier var utställda för dotterföretaget Klaria AB för hela räkenskapsåret 2022 liksom för 2021.

Not 24 - Uppgifter om moderbolaget

Klaria Pharma Holding AB (publ) (org nr 556959-2917) är ett svenskregistrerat aktiebolag med säte i Stockholm. Moderbolagets aktier är registrerade på NASDAQ First North Stockholm. Adressen till huvudkontoret är Virdings Allé 2, 754 50 Uppsala. Styrelsen har sitt säte i Stockholm.

Not 25 - Finansiella risker och finanspolicy

Finansiell riskhantering

Finansiering och hantering av finansiella risker hanteras inom koncernen under styrning och bevakning av styrelsen. Klaria tillämpar en försiktig placeringspolicy. Klaria är genom sin verksamhet exponerad för olika slags finansiella risker såsom fluktuationer i bolagets resultat och kassaflöde orsakade av förändringar i valutakurser. För närvarande är Klarias policy att inte skydda sig mot finansiella risker avseende transaktions- och omräkningsrisker. Detta beslut är taget med hänsyn tagen till nuvarande andel som är exponerad i koncernen och kostnaden för skyddet av eventuella risker.

Refinansieringsrisk

Klaria är i expansionsfas samt bedriver utvecklingsintensiv verksamhet med investeringar som syftar till att intäkter erhålles i framtiden. Därmed förbrukas likvida medel. Bolagets verksamhet är finansierad genom intäkter från produktförsäljning och ägartillskott via nyemissioner. Investeringar framöver förväntas finansieras av intäkter och nyemissioner samt befintlig kassa.

Med refinansieringsrisk avses risken att Klaria inte kan klara sina åtaganden och fortsätta expandera sin verksamhet på grund av svårigheter att hitta finansiärer eller långgivare som är beredda att investera i bolaget och risken att refinansiering måste ske vid ogynnsamma marknadslägen till ofördelaktiga villkor.

Valutarisk

Valutarisk utgör risken för att valutakursförändringar påverkar Klarias resultaträkning, finansiella ställning och/eller kassaflöden negativt. Valutarisker finns i både form av transaktions- och omräkningsrisker. Omräkningsexponering uppkommer då verksamhet bedrivs utanför Sverige i andra redovisningsvalutor än SEK. Klaria har ett dotterbolag i Tyskland och omräkningsdifferensen per 31 dec 2022 uppgick till -22 tkr. Klaria använder CRO:er utomlands

som fakturerar i EURO. Koncernen har inte använt sig av valutasäkring under 2022 men kommer regelbundet att utvärdera behovet av valutasäkring i takt med att verksamheten utvecklas och expanderar. En sådan utvärdering genomfördes under våren 2018 och ledde fram till en valutasäkringspolicy som antagits av styrelsen. Rörelsens kostnader uppgick för verksamhetsåret till 50 476 tkr (76 663 tkr), varav ca 50,9% (39,3%) utgjorde kostnader i utländsk valuta.

Rörelseresultatet påverkades under 2022 netto med 466 tkr (59 tkr) i valutakursvinster och valutakursförluster om -843 tkr (-259 tkr). Framtida intäkter och kostnader kommer att påverkas av fluktuationer i utländska valutakurser.

Känslighetsanalys avseende valutakursrisk 2022 (tkr)

Koncernens kostnader kommer att minska med 2 567 tkr (3 010) om den svenska kronan stärks med 10%.

Utav koncernens utestående fordringar per 31 dec 2022 var 0 tkr (0 tkr) i utländsk valuta. Utav koncernens utestående skulder var 7 371 tkr (5 743 tkr) i utländsk valuta.

Ränterisk och likviditetsrisk

Likviditetsrisk definieras som att koncernen inte har möjlighet att betala oförutsedda utgifter. Överskottlikviditet placeras på bankkonto med låg ränterisk. Klaria säkerställer den kortsiktiga betalningsberedskapen genom att ha god likviditetsberedskap i form av kassamedel.

Motpartsrisk

Motpartsrisken är risken att en part i en transaktion med finansiella instrument inte kan fullgöra sina åtaganden och därmed åsamkar den andra parten en förlust. Klaria är utsatt för motpartsrisk vid finansiella placeringar. Koncernen begränsar sin motpartsrisk genom att överskottlikviditet placeras hos motpart, banker och fondbolag med mycket hög kreditvärdighet.

Not 26 - Transaktioner med närstående

Se not 5 och 15.

Not 27 - Händelser efter räkenskapsårets utgång

Företrädesemissionen registrerad av Bolagsverket

Den 20 januari 2023 meddelades att den företrädesemission av aktier som avslutades den 21 december 2022 registrerats vid Bolagsverket. Sista dag för handel med betald tecknad aktie var tisdagen den 24 januari 2023. Avstämningsdag var torsdagen den 26 januari 2023, varefter BTA omvandlades till aktier per måndagen den 30 januari 2023.

Klaria erhåller betalning om 2,6 MSEK från Imbrium Therapeutics avseende FoU-samarbetet för Adrenalin Alginatfilm

Den 1 mars 2023 meddelade Klaria att bolaget erhållit ytterligare finansiering från sin samarbetspartner Imbrium Therapeutics för forskning inom Adrenalin Alginatfilm-samarbetet. Parterna samarbetar kring forskning och utveckling av Adrenalin Alginatfilm för behandling av allvarliga allergiska reaktioner, så kallad anafylaktisk chock. Klaria Pharmaceuticals läkemedelskandidat Adrenalin Alginatfilm utvecklas som ett alternativ till injektionspennor, vilka är svåra att använda och många patienter är rädda för att använda dem. En oral film skulle vara betydligt enklare att använda och kan även lösa många av de andra problem som är förknippade med injektionspennorna.



Resultat per aktie

Nettoreultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Genomsnittligt antal aktier

Det genomsnittliga antalet aktier i Klaria Pharma Holding AB har beräknats utifrån en viktning av det historiska antalet utestående aktier i Klaria Pharma Holding AB efter varje genomförd nyemission gånger antal dagar som respektive antal aktier varit utestående.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen (totala tillgångar).

Avkastning på eget kapital

Resultat före skatt i relation till eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital

Resultat efter finansnetto i relation till sysselsatt kapital.

Sysselsatt kapital

Totala tillgångar minus ej räntebärande skulder.

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie

Kassaflöde från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Kassaflöde per aktie

Periodens kassaflöde dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att årsredovisningen har upprättats i enlighet med god redovisningssed i Sverige och koncernredovisningen har upprättats i enlighet med de internationella redovisningsstandarder som avses i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1606/2002 av den 19 juli 2002 om tillämpning av internationella redovisningsstandarder. Årsredovisningen respektive koncernredovisningen ger en rättvisande bild av moderbolagets och koncernens resultat och ställning. Förvaltningsberättelsen för moderbolaget respektive koncernen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Årsredovisningen och koncernredovisningen har, som framgår ovan, godkänts för utfärdande av styrelsen och verkställande direktören den 21 april 2023. Koncernens rapport över resultat och övrigt totalresultat och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämma den 12 maj 2023.

Stockholm 2023-04-21

Fredrik Hübinette
Styrelsens ordförande

Anders Jacobson
Styrelseledamot

Scott Boyer
Styrelseledamot

Jesper Wiklund
Verkställande Direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2023-04-21

BDO Mälardalen AB

Niclas Nordström
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Klaria Pharma Holding AB (publ) Org. nr. 556959-2917.

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Klaria Pharma Holding AB (publ) för år 2022. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 30-64 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2022 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2022 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och för koncernen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen, och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 5-29. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS såsom de antagits av EU. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.

- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen i enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Klaria Pharma Holding AB (publ) för år 2022 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Stockholm den 21 april 2023

BDO Mälardalen AB

Niclas Nordström

Auktoriserad revisor

Jesper Wiklund, VD

+46 8 44 64299

investor.relations@klaria.com

Klaria Pharma Holding AB (PUBL)

Virdings Allé 2

754 50 UPPSALA

www.klaria.com





KLARIA PHARMA HOLDING AB (PUBL)

Årsredovisning 2022



KLARIA

KLARIA PHARMA HOLDING AB (PUBL)

Årsredovisning 2022