

Klaria Pharma Holding (publ)

Årsredovisning 2015



KLARIA

Innehåll

Detta är Klaria	3
VD har ordet	4
2015 i korthet	5
Klarias koncept	6
Projektportfölj	7
En marknad i tillväxt	8
Aktie och ägarstruktur	11
Risikfaktorer	12
Förvaltningsberättelse	15
Finansiell utveckling i sammandrag	17
Rapport över totalresultatet – Koncernen	18
Rapport över finansiell ställning – Koncernen	19
Rapport över kassaflöden – Koncernen	20
Rapport över förändring i eget kapital – Koncernen	21
Resultaträkning – Moderbolaget	22
Balansräkning – Moderbolaget	23
Kassaflödesanalys – Moderbolaget	24
Förändringar i eget kapital – Moderbolaget	25
Noter	26
Nyckeltalsdefinitioner	33
Revisionsberättelse	34
Styrelse	36
Ledning	37
Vetenskapligt råd	38



Detta är Klaria

Klarias affärsidé går ut på att utveckla och kommersialisera innovativa produkter med tydliga konkurrensfördelar inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta. Genom att kombinera Bolagets patenterade drug delivery-plattform (som möjliggör snabb och pålitlig transmuralt absorption via en mukoadhesiv film) med kliniskt testade och väl beprövade substanser, läggs grunden för ett unikt koncept med stora fördelar.

Klarias verksamhet baseras på en patenterad drug delivery-plattform i form av en alginatbaserad polymerfilm. Filmen kan liknas vid ett litet frimärke, vilket diskret fästs vid munslemhinnan och genom denna distribuerar läkemedlet direkt ut i blodloppet. Metoden medför flera patientfördelar, bland annat kortare tid till effekt, ökad kontroll och enkel hantering.

Upplägget med att kombinera den patenterade drug delivery-plattformen med väl beprövade substanser medför även stora fördelar för Klaria som bolag. Till de främsta hör kortare tid till marknad, lägre utvecklingskostnader och reducerad risk jämfört med traditionell läkemedelsutveckling. Eftersom molekylerna och dess effekter är väl kända krävs endast en enklare bioekvivalensstudie i syfte att visa hur mycket substans som levereras inom ett visst tidsintervall.

Projektportfölj

Projekt	Område	Möjligt marknadsgodkännande
KL-001	Migrän	2018
KL-002	Migrän	2018
KL-003	Migrän	2019
KL-004	Migrän	2019
KL-005	Cancer	2019
KL-006	Cancer	2019

Affärsidé

Klarias affärsidé är att utveckla behandlingsmetoder med unika egenskaper inom terapiområdena migrän och smärta relaterad till cancer.

Vision

Klarias vision är att bidra till en förbättrad livskvalitet för människor med svår smärta.

Flexibel affärsmodell

Klarias affärsmodell kommer att anpassas utifrån den lokala marknadens specifika förutsättningar. Utveckling, registrering och tillverkning kommer så långt som möjligt ske i egen regi medan försäljning till slutkund kommer att ske genom projektlicensiering, genom produktförsäljning till valda partners eller i egen regi.

Bolagets intäktsströmmar kommer således huvudsakligen bestå av licensintäkter från partners samt produktförsäljning till valda distributörer. I båda fallen söker Bolaget fullt integrerade affärspartners med kapacitet att hantera och underhålla produkterna på de lokala marknaderna. Beslut om affärsmodell tas utifrån intäktpotential, regulatorisk komplexitet och kostnader för eventuella lokala studier.

Historik

Klaria Pharma Holding AB grundades 2015 och introducerades på Nasdaq Stockholm First North oktober 2015.

VD har ordet

2015: En riktigt bra start

2015 var året då visionen som utgör Klaria verkställdes, efter att konceptet föddes 2012. Möjligheten att få ett enkelt, snabbverkande och tillförlitligt läkemedel till de som behöver det mest har varit oemotståndlig sedan jag fick kunskap om denna teknik som effektivt kan underlätta läkemedels-absorption genom munslemhinnan. Konceptet i sig är långt ifrån nytt - de första publicerade artiklarna i ämnet är från 1970-talet. Dock, liksom för de flesta nya tekniska uppfinningar är idéen enkel, men att förverkliga produkten kräver betydligt mer arbete.

Klarias buckala filmer: Unik lösning på problemet med absorption av läkemedel.

På vilket sätt är Klarias patenterade drug delivery-teknologi annorlunda? Det finns redan, och kommer framöver att bli många fler, "filmbaserade" produkter som snabbt löses upp i munnen. Filmerna kan laddas med läkemedel och göra det lättare att svälja vissa läkemedel. Denna typ av produkter märks ofta 'Oral Dissolving Films' (snabblösande filmer). Snabblösande filmer ändrar inte de många hinder och problem som ett läkemedel kan stöta på i magen och tarmen. Den patenterade teknik som Klaria använder gör mer än att underlätta sväljning av läkemedel. Klarias produkter har som mål att hålla sig till den orala slemhinnan och underlätta upptag av läkemedlet direkt in i blodomloppet via blodkärl i kinderna och tandköttet. Detta möjliggör snabbare absorption (utan fördröjning i mage och tarm) och ett mer tillförlitligt läkemedelsupptag (ingen utspädning eller fördröjning i mage och tarm).

Vad gör Klaria unik?

Chansen är stor att du inte läser detta på ett papper utan snarare på en elektronisk skärm. Utvecklingen av dator- och telefonskärmar som vi använder idag har varit möjligt enbart på grund av en sak: bättre material. Det är under de senaste 20 åren som material uppfunnits som gör att du kan visa och manipulera högupplösta bilder i ett kompakt format med låg energiförbrukning. Själva konceptet med platt skärm är självklart mycket äldre (ca 100 år), och att de idag produceras i så stor utsträckning beror endast på att bättre material uppfunnits - material som kan tillverkas på ett kostnadseffektivt sätt och göra det de var avsedda att göra på ett tillförlitligt, förutsägbart och säkert sätt.

Samma sak är det med filmtekniken som Klaria baseras på. Våra produkter ger ett acceptabelt fäste till munslemhinnan, även när läkemedel är tillsatt. Denna unika egenskap ger en avsevärd fördel då vi kan variera mängden läkemedel och tid som filmen fäster till

munslemhinnan, och därmed manipulera profilen av läkemedlets absorption för att passa behoven hos patienter. Klarias produkter vänder sig till patienter med akut och svår smärta, patienter som förtjänar de bästa material- och kemitekniker samhället har.

Förbättra patienters liv – Visionen som är Klaria

Visioner är tyvärr ofta lätta att avfärda som fluffigt PR. Men Klarias uttalade ambition som är att förbättra patienters liv genom att utveckla produkter med unika egenskaper, är också kärnan i Klaria. Ett stort antal produkter som finns på marknaden eller är under utveckling hävdar att de snabbt kan lindra akut smärta: snabblösliga tabletter, vätskor, vätskor i gelékapslar och, naturligtvis, snabblöslig film. För mig kan en förbättring av patienters liv, och därmed också ökat värde i Klaria, kokas ner till tre enkla saker:

- 1) Se till att patienter har läkemedlet med sig. Inte utveckla ett skrymmande, dyrt leveranssystem som patienten inte har råd att köpa eller väljer bort att bära med sig.
- 2) Se till att patienter kan ta läkemedlet vid önskad tid. Vid akut smärta, är det vid första misstanke om att en smärtattack är på väg – patienter ska ges möjlighet att häva attacken innan den utvecklas.
- 3) Se till att läkemedlet distribueras i kroppen och ger effekt på ett tillförlitligt sätt. Patienter ska lita på produkten och inte behöva oroa sig för om det kommer att fungera eller inte.

Dessa tre delar kan verka löjligt enkla, men under 2015 publicerades en bok* där jag och två kollegor skrev ett helt kapitel som beskriver alla orsaker till ett läkemedels misslyckande. I detta kapitel diskuterar vi vad som kan leda till tekniskt fel i ett läkemedel och beskriver detta i detalj. Men vi vet också att den främsta orsaken till misslyckande av en behandling är dålig följsamhet till ordination (compliance), det vill säga ifall patienten väljer att ta rätt läkemedel i rätt dos vid rätt tidpunkt. Ju mer komplicerad och dyrare läkemedelsprodukten är, desto lägre är sannolikheten att patienten gör det som behandlingen kräver. Detta orsakar problem för patienterna, deras anhöriga och sjukvården i allmänhet.

Klarias ambition är att utnyttja mycket sofistikerad teknik för att göra patienters läkemedels-behandling enkel, tillförlitlig och mycket snabb – inte helt olik de tekniska ambitioner som används för att utforma skärmar på smartphones.

Scott Boyer
VD

* Boyer, S., Brealy, C., and Davis A. Attrition in Drug Discovery and Development. in A. Alex, C.J. Harris & D.A. Smith (Eds) (2016) Attrition in the Pharmaceutical Industry: Reasons, Implications and Pathways Forward, Wiley.

2015 i korthet

Bolagets grundande

Stort fokus under 2015 har legat på företagets grundande, organisationsuppbyggnad, rekrytering av VD, CTO och COO, legala frågor och upprättande av strategisk plan. En viktig del i arbetet var förvärvet av licensen till den patenterade drug delivery-plattform Klarias produkter baseras på.

Första produkt klar för klinisk prövning

Den första läkemedelskandidaten, KL-00119, avseende överlägsen smärtlindring i samband med migrän, blev under andra halvan av 2015 klar för klinisk prövning. Den kliniska prövningen kommer att påbörjas under andra kvartalet 2016 och resultatet kommer att kommuniceras senare under sommaren 2016.

Partners kontrakterade inför kliniska prövningen

Som viktigt steg inför den kliniska prövningen tecknades kontrakt med Recipharm AB och CTC Clinical Trial Consultants AB avseende tillverkning respektive utförande av själva prövningen.

Patent för drug delivery-plattformen beviljat i Mexiko

Patentet omfattar den underliggande drug delivery-teknologi som Klarias produkter är baserade på. Giltighetstiden sträcker sig till 2026.

Listning på First North

Den 21 oktober 2015 listades Klarias aktie på Nasdaq Stockholm First North.

Martin Nilsson ny styrelseordförande

På en extra bolagsstämma den 2 december 2015 valdes Martin Nilsson in som ny styrelseordförande i Klaria Pharma Holding AB.

Väsentliga händelser efter periodens slut

Ansökan om klinisk prövning för KL-00119

I februari 2016 skickades ansökan om klinisk prövning på KL-00119 in till Läkemedelsverket och Etikprövningsnämnden.

Nästa produkt redo för klinisk prövning

KL-00204 meddelades i april 2016 vara redo för att gå in i klinisk fas. Avtal tecknat med Recipharm för produktion inför den kliniska prövningen.

Ansökan om klinisk prövning på KL-00119 godkänd

I april godkände Läkemedelsverket och Uppsala etikprövningsnämnd klinisk prövning på KL-00119. Studien startar i maj 2016.

1 januari–31 december 2015

	Kvartal 4 2015	Kvartal 4 2014	Helår 2015	Helår 2014
Summa rörelsens intäkter (Tkr)	-16	n.a.	312	n.a.
FoU-kostnader (Tkr)	1 793	n.a.	2 846	n.a.
Resultat efter finansiella poster (Tkr)	-3 658	n.a.	-5 593	n.a.
Resultat per aktie (Kr)	-0,12	n.a.	-0,32	n.a.
Kassaflödet från den löpande verksamheten (Tkr)	-2 807	n.a.	-4 430	n.a.
Eget kapital uppgick per balansdag (Tkr)	174 589	50	174 589	50
Likvida medel per balansdag (Tkr)	45 633	-	45 633	-

* Koncernens verksamhet inleddes den 2015-06-17 då Klaria Pharma Holding AB genom en apportemission förvärvade Klaria AB med dotterbolag. Jämförelsesiffror för föregående år finns därför ej.

Klarias koncept

Klarias affärsidé går ut på att utveckla innovativa snabbverkande läkemedelsprodukter med tydliga konkurrensfördelar inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta. Genom att kombinera Bolagets patenterade drug delivery-plattform (som möjliggör snabb och pålitlig transmukosal absorption via en mukoadhesiv film) med kliniskt testade och väl beprövade substanser, läggs grunden för ett unikt koncept med stora fördelar.

Klarias verksamhet baseras på en patenterad drug delivery-plattform i form av en alginatbaserad polymerfilm. Filmen kan liknas vid ett litet frimärke, vilket diskret fästs vid munslemhinnan och genom denna distribuerar läkemedlet direkt ut i blodomloppet. Metoden medför flera patientfördelar, bland annat kortare tid till effekt, ökad kontroll och enkel hantering.

Upplägget med att kombinera den patenterade drug delivery-plattformen med väl beprövade substanser medför även stora fördelar för Klaria som bolag. Till de främsta hör kortare tid till marknad, lägre utvecklingskostnader och reducerad risk jämfört med traditionell läkemedelsutveckling. Eftersom molekylerna och dess effekter är väl kända krävs endast en enklare bioekvivalensstudie i syfte att visa hur mycket substans som levereras inom ett visst tidsintervall.

Utvecklingsarbetet fokuseras för närvarande till sex definierade projekt och har hittills resulterat i experimentella formuleringar av triptanbaserade läkemedel för behandling av migrän. Motsvarande formuleringar för övriga substanser i projektportföljen förväntas färdigställas under 2016–2017.

Patenterad teknologi

Teknologin bakom Klarias drug delivery-film är patenterad. Patentet (svenskt patent nr 0502900-4, i föreliggande Bolagsbeskrivning betecknat "Filmpatentet") ägs av Uppsalagruppen Medical AB och är exklusivt och för patentets hela återstående giltighetstid samt utan restriktioner licensierat till Bolaget avseende kritiska molekyler inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta. Klaria erlägger ingen royalty eller någon typ av framtida milstolpebetalningar för licensen, men ska stå för kostnader relaterade till patentets vidmakthållande.

Fördelarna med Klarias koncept

Snabbt och stabilt

Läkemedel och andra substanser som distribueras ut i blodet genom munslemhinnan tas upp avsevärt mycket snabbare (och ger därmed en snabbare effekt) än vid distribution via tabletter

eller kapslar som sväljs. Det erbjuder vidare en mer pålitlig och stabil leveransform än tabletter och andra leveranssystem, såsom nässprayer och oralt självupplösande tabletter. Genom att läkemedlet tas upp via slemhinnan i munnen undviks även kontakt med de metaboliska enzymerna i nedre mag/tarmkanalen och levern, som annars minskar eller helt eliminerar effekten av en betydande andel av de läkemedel som levereras via orala tabletter eller kapslar. För migränpatienter finns även risken att effekten begränsas eller helt uteblir om migränanfallet medför kräkningar innan substansen tagits upp i blodet. Och även om de aktiva substanserna inte kräks upp kan effekten försämrats till följd av att aktiviteten i magtarmkanalen vid ett migränanfall är nedsatt och upptaget i tarmarna fördröjt. Här medför Klarias koncept klara fördelar.

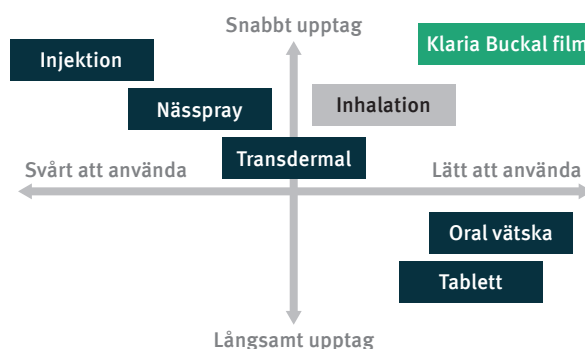
Ökad kontroll

Ett snabbare upptag medför inte bara en snabbare smärtlindring, utan även en ökad känsla av kontroll bland såväl patient som anhöriga.

Enkel hantering

Många patienter med akut smärta upplever svårigheter med att ta läkemedel som ska sväljas eller injiceras. Klarias film erbjuder här ett alternativ som kräver minimal hantering av den enskilde patienten.

Illustration som jämför med andra deliverymetoder.



Projektportfölj

Beskrivning av projektportföljen

Klarias projektportfölj består av 6 olika produkter som baseras på välkända och väl etablerade läkemedelssubstanser vilka Klaria planerar kombinera med den patenterade drug delivery plattformen. Målet är att i alla projekt identifiera en lämplig formulering, pröva produkterna i klinisk prövning för att kunna sammanställa kompletta registreringsansökningar.

Utvecklingsarbetet 2015

Under 2015 har fokus varit att få KL-00119 in i klinisk fas medan formuleringsarbete har pågått för övriga projekt.

Fokus 2016-2017

Mål under 2016–2017 är att färdigställa formulering för alla sex projekt och att testa majoriteten av projekten i klinisk prövning.

Affärsmodell och strategi

Klarias affärsmodell kommer att anpassas utifrån den lokala marknadens specifika förutsättningar. Det övergripande målet är dels att optimera värdet av Bolagets produkt- och projektportfölj, dels minimera risken i verksamheten. Utveckling, registrering och tillverkning kommer så långt som möjligt ske i egen regi medan försäljning till slutkund kommer att ske genom projektlicensiering, genom produktförsäljning till valda partners eller i egen regi.

Bolagets intäktsströmmar kommer således huvudsakligen bestå av licensintäkter från partners samt produktförsäljning till valda distributörer. I båda fallen söker Bolaget fullt integrerade affärspartners med kapacitet att hantera och underhålla produkterna på de lokala marknaderna.

Beslut om affärsmodell tas utifrån intäktpotential, regulatorisk komplexitet och kostnader för eventuella lokala studier.

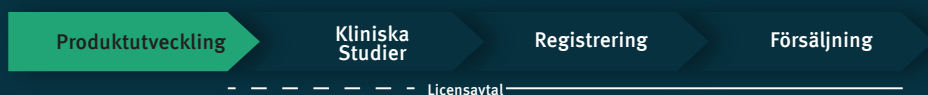
Försäljning via licenspartners

På marknader med särskilda krav på kostnadskrävande, lokalt anpassade studier för läkemedelsgodkännande, kommer Klaria teckna licensavtal med lokala läkemedelsföretag rörande kliniska studier, registrering, försäljning och – vid behov – även tillverkning. Licensintäkterna kommer i detta fall bestå av ersättning i samband med infallande av uppsatta milstolpar samt royalties baserade på licenstagarens faktiska försäljning. Klarias verksamhet beräknas blir lönsamt efter det första licensavtalet antingen efter en (eller flera) positiva resultat från de första kliniska studierna (under 2016–2017) eller med en (eller flera) licensavtal direkt i anslutning till registrering av enskilda produkter (under 2017–2018) (se bild nedan).

Produktförsäljning till distributörer

På marknader utan särskilda krav på lokalt anpassade studier avser Klaria hantera alla steg fram till leverans av färdig produkt. Försäljning till slutkund kommer sedan ske genom valda distributörer. Priset till partnerbolagen kommer att avtalas med hänsyn till försäljningspriset till slutkund, förväntade volymer samt eventuell exklusivitet.

Försäljning via licenspartner



Produktförsäljning till distributör



En marknad i tillväxt

Efterfrågan på läkemedel som behandlar smärta relaterad till migrän och genom-brottssmärta hos cancerpatienter förväntas att växa kraftigt under de kommande åren. Till de främsta drivkrafterna hör allt större patientgrupper i kombination med nya innovativa läkemedel med bättre och snabbare effekt.

Klarias affärsidé går ut på att utveckla och kommersialisera innovativa produkter med tydliga konkurrensfördelar inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta. Totalt beräknas de båda marknaderna omsätta mer än 7 miljarder USD och tillväxten framöver bedöms bli hög². Det som förenar de båda terapiområdena är stora – och växande – patientgrupper, svår smärta och en omfattande efterfrågan på läkemedel med stabilare effekt och snabbare tid till upptag än vad dagens läkemedel kan erbjuda.

Migrän – den dolda folksjukdomen

Migrän karakteriseras av en kraftig ensidig huvudvärk som kommer anfallsvis. Ibland föregås den av varningssymptom i form av synrubbingar, domningskänslor, talsvårigheter eller lindriga förlam-

ningstillstånd. Ett migränanfall varar i typiska fall från fyra timmar till tre dygn. Huvudvärken är stark, dunkande och lokaliserad till ena sidan av huvudet. Vilken sida som drabbas kan växla från gång till gång, och även under pågående anfall. Med migränanfallet följer ofta illamående, kräkningar samt ljus- och ljudskygghet.

Cirka 12 procent av världens befolkning lider enligt WHO av återkommande migrän. Mörkertalet är dock stort då besvären är både underdiagnosticerade och underbehandlade. Sjukdomen är vanligare hos kvinnor än hos män, och förekommer i olika hög grad hos olika åldersgrupper. Den högsta andelen ses hos kvinnor i 40-årsåldern, av vilka nästan en fjärdedel har återkommande besvär med migrän¹.



Migrän är en neurologisk sjukdom. Den exakta orsaken är ännu inte fastställd men man vet att huvudvärken vid ett migränanfall orsakas av att blodkärl som omger hjärnan utvidgar sig. Till faktorer som kan utlösa anfall hör stress, hormonförändringar, överkänslighet mot vissa livsmedel, höga ljus och starka dofter.

En miljardmarknad – i förändring

Den globala marknaden för receptbelagda läkemedel för behandling av migrän uppgick 2013 till cirka 3,7 miljarder USD. Världsmarknaden domineras idag av läkemedel baserade på s.k. triptaner, vilka står för ungefär 85 procent av alla receptbelagda läkemedel mot migrän⁴.

Sett till geografiska marknader intar USA något av en särställning. Den amerikanska marknaden står för cirka 80 procent av världsmarknaden. Triptaner står här för cirka 80 procent av. I USA används även läkemedel baserade på DHE (dihydroergotamin).

Detta segment står här för cirka 18 procent⁴. Båda triptaner och DHE verkar sammandragande på de blodkärl som okontrollerat utvidgat sig. Därigenom återställs blodkärlen till ett mer normalt tillstånd samtidigt som substanserna också hämnar frisläppandet av inflammatoriska peptider.

Triptaner och DHE verkar på olika sätt mot olika medlemmar i serotonin 5-HT receptorfamiljen. I USA ges ofta DHE till patienter som inte svarar på triptaner eller har en befintlig hjärt-kärl sjukdom.

Just detta patientsegment tros komma att öka markant de kommande åren i takt med ökad förekomst av hjärt-kärlsjukdomar⁴. För båda kategorierna har patenten bakom de läkemedel som hittills har dominerat marknaden löpt ut, vilket öppnar upp för nya aktörer som genom generika och innovation kan erbjuda nya koncept med förbättrade patientfördelar.

Triptaner

Cirka 80 procent av den totala globala marknaden för behandling av migrän utgörs av läkemedel baserade på den aktiva substansen triptan. Triptaner är ett samlingsnamn för en grupp läkemedel som verkar sammandragande på blodkärlen vid ett migränanfall. Triptaner verkar på blodkärlen i hjärnan via 5HT1B och 5HT1D receptorer som drar samman kärlen och därigenom stabiliserar blodflödet. De är verksamma både mot huvudvärk och andra symtom som t.ex. ljud- och ljusskygghet och illamående. Triptaner tas antingen med tablett, nässpray eller genom injicering.

När behandling med triptaner introducerades under 1990-talet medförde de ett helt nytt sätt att behandla migrän och för många hade den nya behandlingen god lindrande effekt. För närvarande finns det åtta triptaner som är godkända för användning vid migrän, varav de tre storsäljarna sumatriptan (Imigran[®], GSK), zolmitriptan (Zomig[®], AstraZeneca) och rizatriptan (Maxalt[®], Merck) står för

huvuddelen, cirka 80 procent, av den totala triptanmarknaden⁴. Patenten bakom dessa läkemedel har dock gått ut, vilket öppnat upp för en generikamarknad.

DHE

Den andra gruppen, som står för cirka 18 procent, utgörs av läkemedel baserade på dihydro-ergotamin DHE. DHE är en halvsyntetisk produkt som visat sig vara ett effektivt alternativ för de migränpatienter som inte svarar på eller tål triptaner, till exempel patienter med hjärt- och kärlsjukdomar.

Flera distributionsformer

Även om det idag finns alternativ i form av nässprayer och injektioner, utgör fortfarande traditionella tabletter den vanligaste distributionsformen av läkemedel för behandling av migrän. En utmaning med läkemedel i tablettform är dock att effekten begränsas eller helt uteblir om migränanfall medför kräkningar innan substansen når tarmkanalen och genom denna tas upp i blodet. Och även om kräkningar inte förekommer kan effekten försämrats till följd av att aktiviteten i mag-tarmkanalen vid ett migränanfall är nedsatt och upptaget i tarmarna fördröjt. Här har de alternativa distributionsformerna klara fördelar. Till nackdelarna hör att de ofta är mer komplicerade att hantera och använda för den enskilde patienten. Injicering ger snabb och pålitlig effekt men många patienter finner obehag i att injicera sig själva. Nässprayer ger också relativt snabb effekt men vissa patienter upplever att det är obehagligt och kan drabbas av kräkningar när dosen går från bihåla till hals.

Hög förväntad tillväxt

Tillväxten när det gäller försäljning av läkemedel som behandlar migrän väntas framöver vara hög. 2017 väntas den globala försäljningen att uppgå till cirka 4 miljarder USD för att sedan öka till över 5 miljarder USD per år efter 2020⁴. Till drivkrafterna bakom den förväntade utvecklingen hör innovationer inom läkemedels-tillförsel som innebär att etablerade och generiska läkemedel kan administreras snabbare och på ett mer tillförlitligt sätt. Migrän är för närvarande underdiagnostiserat och underbehandlat. Ökad medvetenhet om migrän bland läkare och patienter i kombination med innovationer inom tillförsel av beprövade läkemedel kommer att driva på tillväxten inom detta område när en stor del av läkemedelspatenten löpt ut.

Nyligen genomförda affärer

I takt med att patenten bakom de hittills ledande läkemedlen nu löpt ut, har investeringarna i vidareutveckling och fortsatt produktutveckling ökat avsevärt. Under senare tid har ett antal transak-

tioner gjorts. Affärerna har gjorts till höga värderingar, vilket indikerar en positiv syn på framtida intjäningspotential. I januari 2014 licensierade NuPathe ut sin teknik att distribuera sumatriptan via plåster till Teva. Licenskostnaden uppgick till 144 miljoner USD⁷. I januari 2013 förvärvades MAP Pharmaceuticals Levadex[®]-program (DHE i inhalator) av Allergan för uppskattningsvis 958 miljoner USD⁸. Under slutet av 2015 godkändes Avanir Pharmaceuticals uppköp av OptiNose till ett värde på 110 miljoner USD (plus ospecificerade royalties över 10%). OptiNose pulvernäspray ONZETRA[™] Xsail[™] godkändes av FDA i januari 2016.

Genombrottssmärta hos cancerpatienter

Statistiskt drabbas cirka en tredjedel av personer i Sverige av cancer någon gång under sin livstid⁹. Av dessa upplever i sin tur cirka hälften en cancerrelaterad smärta som kräver behandling med receptbelagda läkemedel. Många av dessa upplever dessutom återkommande akuta anfall av smärta som inte avhjälpas av den vanliga smärtlindringsbehandlingen. Denna "genombrottssmärta" kan pågå från 3 till 30 minuter och kommer ofta plötsligt och oväntat, vilket försätter patienten i ett konstant tillstånd av ängslig vaksamhet i väntan på nästa anfall. I kombination med den underliggande sjukdomen bidrar denna smärta för många till en ytterligare ökad känsla av hjälplöshet, avsaknad av kontroll och avsevärt försämrad livskvalitet. Över 70 procent av de drabbade uppger att de inte får adekvat hjälp med smärtan⁵.

Dagens behandlingsmetoder

Den globala marknaden för läkemedel som behandlar cancerrelaterad genombrottssmärta uppskattas till cirka 3,5 miljarder USD per år. Marknaden domineras av läkemedel som på ett snabbt sätt kan administrera smärtstillande substanser, exempelvis fentanyl och oxikodon. De aktiva substanserna distribueras vanligtvis genom nässprayer (Lazanda[®], Depomed) sublinguala tabletter (Abstral[®], Orexo AB), buckaltabletter (Fentora Buccal[®], Cephalon) och transmukosala "klubbtor" (Atiq[®], Cephalon) som levererar fentanyl direkt till absorberande vävnader i näsan eller i munnen. De flesta av dessa produkter varierar i hur enkla de är att använda, hur mycket aktiv läkemedel som tillförs och är baserade på relativt komplexa och kostnadskrävande tillverkningsmetoder. Några är också svåra att använda om patienten ligger ner.

Tillväxttakten framöver väntas vara hög. Decision Resources Research uppskattar den årliga tillväxttakten fram till 2023 till cirka 15 procent⁶. Till de främsta drivkrafterna hör en generell ökning av antalet cancerdiagnoser, dels som konsekvens av livsstil, dels som konsekvens av en ökad medellivslängd. Därutöver innebär även allt mer framgångsrika cancer behandlingsformer att fokus successivt kommer att flyttas från överlevnad till att istället handla om livskvalitet och välmående, sjukdomen till trots. I tillägg till dessa faktorer utgör även framtidens hälsosystem ytterligare en faktor som driver på behovet av billiga, tillförlitliga och funktionella



produkter. Med ett fortsatt kostnadstryck inom den allmänna vården kommer smärtlindring framöver sannolikt att i allt högre grad bli patientens ansvar, utan överinseende av vårdpersonal. I ett sådant scenario kommer efterfrågan på lättanvända, tillförlitliga och billiga läkemedel att öka.

Sammantaget tyder dessa faktorer på att marknaden för läkemedel mot genombrottssmärta hos cancerpatienter kommer att öka snabbare än något annat smärtsegment.

6 Cancer Pain, Decision Resources, 2009.

7 <http://www.bloomberg.com/news/articles/2014-01-21/teva-to-acquire-nupathe-for-144-million-outbidding-endo>

8 www.allergan.com

9 www.cancerfonden.se

Aktie och ägarstruktur

Klaria Holdings aktie är listad på First North under kortnamnet KLAR. Aktien har ISIN-kod SE0005506193. Klarias ICB-klassificering är Subsector 4577. Remium Nordic AB är Certified Adviser. Bolaget hade per den 31 december 2015 cirka 5 300 aktieägare.

Emissioner 2015

Under 2015 har Klaria Pharma Holding AB genomfört en kontantemission på 50 000 000 kr och en apportemission, där aktier i Klaria AB erlagts som likvid motsvarande ett värde på 130 000 000 kr.

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 2015 till cirka 5 300.

Aktiekapital

Klarias aktiekapital uppgår till 550 000 kronor fördelat på 30 000 000 utestående aktier. Enligt bolagsordningen ska aktiekapitalet uppgå till lägst 500 000 kronor och högst 2 000 000 kronor och antalet aktier uppgå till lägst 30 000 och högst 120 000. Aktiernas kvotvärde är 0,0167 SEK. Bolaget har endast ett aktieslag och samtliga aktier har lika rätt till utdelning och överskott vid likvidation samt berättigar till en röst per aktie.

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 uppköpserbjudande. 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.

Bemyndigande

Styrelsen i Klaria har ett bemyndigande att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma besluta om nyemission av aktier mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om apport eller kvittning samt att därvid kunna avvika från aktieägarnas företrädesrätt. Syftet med bemyndigandet och skälet till avvikelsen från aktieägarnas företrädesrätt är att möjliggöra kapitalanskaffning för expansion och nya affärsmöjligheter. Om nyemission sker mot kontant betalning och med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt skall kursen vara marknadsmässig och antalet nyemitterade aktier får inte överstiga 20 procent av antalet aktier i bolaget efter genomförda nyemissioner.

Tabell största aktieägare

Namn	Antal	%
JP Morgan Bank Luxembourg	11 052 076	36,84
UBS Switzerland AG/Clients account	4 140 274	13,8
Hübinette, Fredrik	3 933 516	13,11
Svenska Handelsbanken AB for PB	3 502 171	11,67
Banque Internationale A Lux	864 100	2,88
Alarik Förvaltning AB	450 000	1,5
Nordnet Pensionsförsäkring AB	336 547	1,12
Åsberg, Peter	322 843	1,08
Six Sis AG, W8IMY	318 480	1,06
Sjöö, Carl Fredrik Niclas	300 843	1

Risikfaktorer

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 väl beprövade substanser inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta. 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 välsmottagna.

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, liksom övriga bolag inom läkemedelsbranschen, beroende av bedömningar och beslut från berörda myndigheter, exempelvis Läke-medelsverket 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, sägs 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. Bolaget har licensierat ett patent av Uppsalagruppen Medical AB. Detta 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.

Tillväxt och rekryteringsbehov

Bolaget avser att expandera verksamheten under kommande år och det kommer då föreligga ett rekryteringsbehov inom samtliga bolagsfunktioner. En expansion kommer även ställa krav på Bolagets befintliga kontroll-, styr-, redovisnings- och informationssystem. Om Bolaget inte kan kontrollera eller tillgodose en tillväxt på ett effektivt sätt kan detta komma att inverka negativt på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Patentfamiljer (Uppsalagruppen Medical AB)					
Country	Appl. No.	Appl. Date	Patent No.	Grant date	Status
Australia	2006327277	2006-12-22	2006327277	2013-03-25	Granted
Brazil	PI0620403-1	2006-12-22			Pending
EPC*	06844046.0	2006-12-22			Pending
Canada	2633878	2006-12-22	CA 2633878		Pending
China	200680048866.3	2006-12-22	ZL200680048866.3	2013-03-27	Granted
Hong Kong	09101443.2	2006-12-22			Pending
Sweden	0502900-4	2005-12-23	0502900-4	2008-03-18	Granted
India	5142/DELNP/2008	2006-12-22			Pending
Israel	191994	2006-12-22	191994	2013-12-31	Granted
Japan	2008-547188	2006-12-22	5425471	2013-12-06	Granted
Mexico	MX/a/2008/007839	2006-12-22	331293	2015-07-03	Granted
Norway	20083226	2006-12-22			Pending
New Zealand	569261	2006-12-22	569261	2012-12-11	Granted
South Korea	10-2008-7018096	2006-12-22			Pending
Russian Federation	2008130391	2006-12-22	2445977	2012-03-27	Granted
South Africa	2008/05287	2006-12-22	2008/05287	2009-11-25	Granted
USA	12/158472	2006-12-22	US 8,759,282 B2	2014-06-24	Granted

* Countries included: AL, AT, BA, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT

Legala risker

Klarias verksamhet kommer på sikt att bedrivas i flera länder och därmed påverkas av lagstiftningen i varje enskilt land där verksamheten bedrivs. Det kan inte uteslutas att lagstiftningen i fråga om t ex beskattning, tullar och tillstånd ändras, eventuellt med retroaktiv verkan, på ett sätt som kan komma att få en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Finansiella risker

Rörelsekapital

Det kan inte uteslutas att Bolaget kommer att behöva söka finansiering, inklusive lånat eller eget kapital, för att täcka ett framtida oförutsett kapitalbehov. Det finns heller inga garantier för att sådan annan finansiering kan anskaffas från var tid till annan eller att villkoren för sådan annan finansiering är acceptabla för Bolaget och dess aktieägare. Till exempel kan en nyemission av aktier i Bolaget komma att medföra en utspädning för befintliga aktieägare.

Valutarisk

Valutarisk utgör risken för att valutakursförändringar påverkar Bolagets resultat, finansiella ställning och/eller kassaflöden negativt. Valutakursrisker återfinns både i form av transaktions- och omräkningsrisker. Bolaget har för närvarande en relativt begränsad valutaexponering men då framtida försäljning i huvudsak kommer ske i utländska valutor kommer Bolagets valutaexponering successivt att öka.

Risker relaterade till bolagets aktier

Aktiemarknadsrisk

En potentiell investerare bör vara medveten om att en investering i Bolagets aktier är förknippad med en hög grad av risk. Utöver Bolagets resultat är kursen på aktierna beroende av flera faktorer som Bolaget inte kan påverka. Sådana faktorer innefattar exempelvis det ekonomiska klimatet, marknadsräntor, kapitalflöden, politisk osäkerhet samt marknads- och beteendepsykologi. Även om Bolagets aktiviteter utvecklas positivt går det inte att utesluta att en investerare gör en förlust vid avyttring av Bolagets aktier.

Likviditet i aktien

Det har inte förekommit någon handel i Bolagets aktier före listningen på Nasdaq Stockholm First North. Det är inte möjligt att förutse i vilken utsträckning en aktiv och likvid handel i aktierna kommer att utvecklas. Om inte en aktiv och likvid handel utvecklas, eller inte är varaktig, kan det innebära svårigheter för innehavare av aktier att sälja sina aktier utan att påverka marknadspriset negativt, eller överhuvudtaget.

Framtida utdelning

Eftersom Klaria under de närmaste åren kommer att befinna sig i en expansiv utvecklingsfas, har styrelsen inte för avsikt att binda sig vid en fast utdelningsandel. Om kassaflöden från den löpande verksamheten överstiger Bolagets kapitalbehov avser styrelsen föreslå bolagsstämman att besluta om utdelning. Inga garantier kan dock lämnas för att vare sig framtida kassaflöden kommer att överstiga Bolagets kapitalbehov eller att bolagsstämma kommer att besluta om framtida utdelningar.

Ägare med betydande inflytande

Aktieägandet i Klaria var vid listningen på Nasdaq Stockholm First North och vid årsskiftet 2015–2016 spritt på ett sådant sätt att ingen enskild aktieägare kontrollerade Bolaget. Det kan emellertid inte uteslutas att det i framtiden kommer att finnas ägare eller ägargrupperingar som skaffar sig ett bestämmande inflytande vid bolagsstämma, t ex i fråga om val av styrelse.

Förvaltningsberättelse

Verksamhet

Klaria Pharma Holding AB bildades under 2015 men bedrev ingen verksamhet förrän mitten av 2015, därför lämnas inga jämförelsesiffror för föregående år. Under 2015 genomförde bolaget kontantemissioner om 50 MSEK samt en apportemission varigenom Klaria Pharma Holding AB förvärvade dotterbolaget Klaria AB och dess dotterbolag FFT Pharmaceuticals AB. Klaria AB driver den operativa verksamheten med kontor och laboratorieverksamhet i Täby och har under 2015 sysselsatt 3 personer.

Klaria Pharma Holding AB utvecklar och kommersialiserar nästa generations läkemedel mot migrän och genombrottsmärta vid cancer. 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 Stockholm First North och antalet aktieägare uppgår till cirka 5 300.

Remium Nordic AB är Klarias Certified Adviser.

Bolagsuppgifter

Klaria Pharma Holding AB (publ) (org nr 556959-2917) är ett svensktregistrerat aktiebolag med säte i Täby. Moderbolagets aktier är registrerade på Nasdaq Stockholm First North. Adressen till huvudkontoret är Lahällsvägen 48, 183 30 Täby. Styrelsen har sitt säte i Stockholm.

Koncernens verksamhet sker huvudsakligen i Sverige. Koncernen består av moderbolaget Klaria Pharma Holding AB i Täby, Klaria AB i Täby och FFT Pharmaceuticals AB i Täby.

Resultat och finansiell ställning

Omsättning, resultat och kassaflöde

Koncernens omsättning uppgick till 0,0 MSEK för hela verksamhetsåret. Nettoresultatet uppgick till -5,6 MSEK eller -0,32 SEK per aktie för perioden. Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick för perioden till -4,4 MSEK eller -0,26 per aktie.

Under det fjärde kvartalet uppgick koncernens omsättning till 0,0 MSEK. Nettoresultatet uppgick till -3,7 MSEK eller -0,12 SEK per aktie för samma period. Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick under fjärde kvartalet till -2,8 MSEK eller -0,09 SEK per aktie.

Likviditet och finansiell ställning

Koncernens likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 45,6 MSEK. Det egna kapitalet i koncernen var vid årets utgång 174,6 MSEK och soliditeten var 99%.

Väsentliga händelser under året

Bolagets grundande

Stort fokus under 2015 har legat på företagets grundande, organisationsuppbyggnad, rekrytering av VD, CTO och COO, legala frågor och upprättande av strategisk plan. En viktig del i arbetet var förvärvet av licensen till den patenterade drug delivery-plattform Klarias produkter baseras på.

Första produkt klar för klinisk prövning

Den första läkemedelskandidaten, KL-00119, avseende överlägsen smärtlindring i samband med migrän, blev under andra halvan av 2015 klar för klinisk prövning. Den kliniska prövningen kommer att påbörjas under andra kvartalet 2016 och resultatet kommer att kommuniceras senare under sommaren 2016.

Partners kontrakterade inför kliniska prövningen

Som viktigt steg inför den kliniska prövningen tecknades kontrakt med Recipharm AB och CTC Clinical Trial Consultants AB avseende tillverkning respektive utförande av själva prövningen.

Patent för drug delivery-plattformen beviljat i Mexiko

Patentet omfattar den underliggande drug delivery-teknologi som Klarias produkter är baserade på. Giltighetstiden sträcker sig till 2026.

Listning på First North

Den 21 oktober 2015 listades Klarias aktie på Nasdaq Stockholm First North.

Martin Nilsson ny styrelseordförande

På en extra bolagsstämma den 2 december 2015 valdes Martin Nilsson in som ny styrelseordförande i Klaria Pharma Holding AB.

Händelser efter räkenskapsårets utgång

Ansökan om klinisk prövning på KL-00119 inskickad

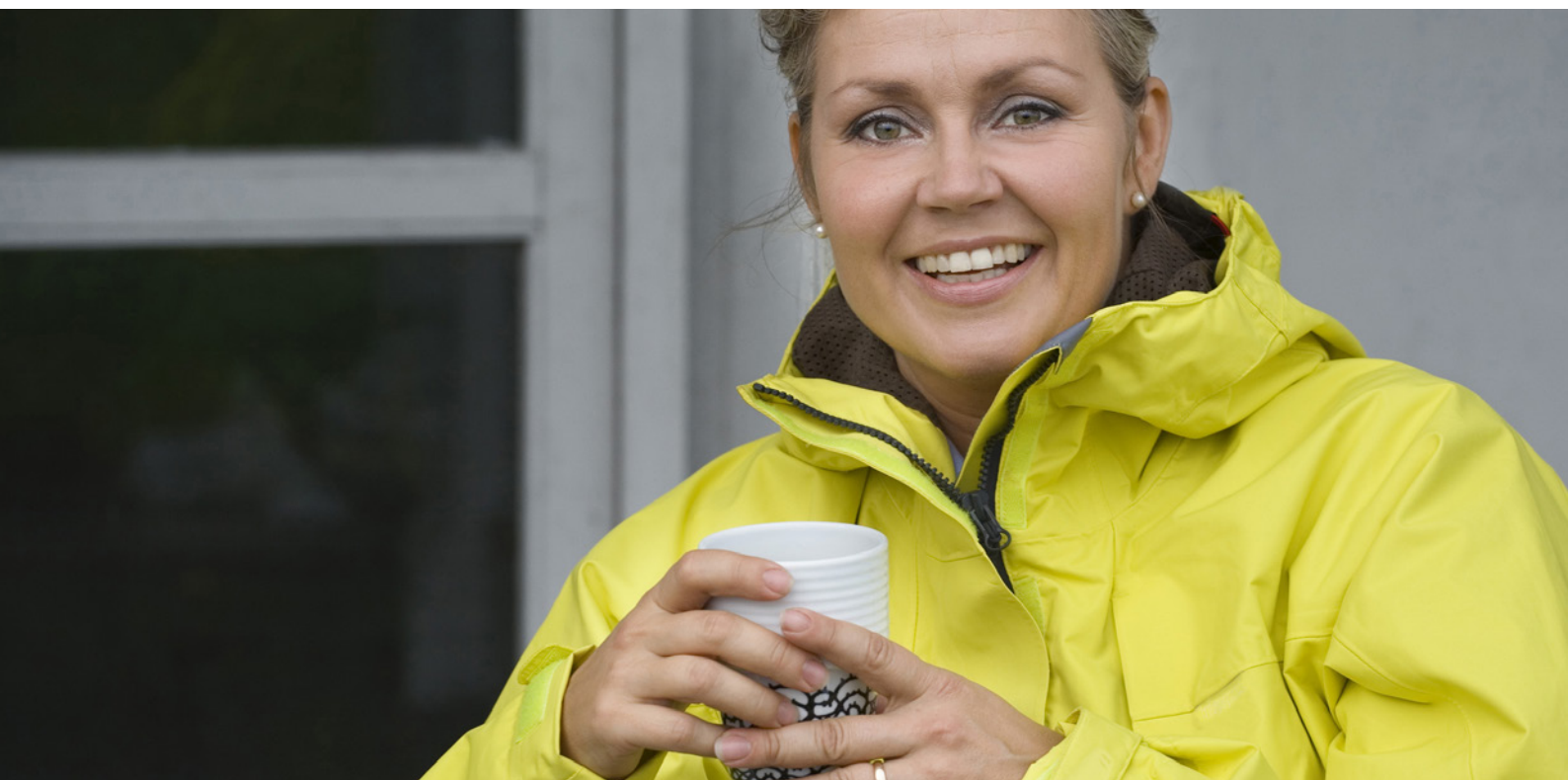
I februari 2016 skickades ansökan om klinisk prövning på KL-00119 in till Läkemiddelsverket och Etikprövningsnämnden.

Nästa produkt redo för klinisk prövning

KL-00204 meddelades i april 2016 vara redo för att gå in i klinisk fas. Avtal tecknat med Recipharm för produktion inför den kliniska prövningen.

Ansökan om klinisk prövning på KL-00119 godkänd

I april godkände Läkemiddelsverket och Uppsala etikprövningsnämnd klinisk prövning på KL-00119. Studien startar i maj 2016.



Utsikter för 2016

Under 2016 kommer Klaria ha fyra fokusområden.

1. Färdigställa formuleringar för majoriteten av projekten
2. Utföra kliniska prövningar för minst två av projekten
3. Säkerställa tech-transfer och GMP-tillverkning i fabrik
4. Partnarmöten med potentiella licenstagare

Som ett led i utförandet av kliniska studier har Klaria ett väl etablerat samarbete med Recipharm AB för produktion av studiematerial och CTC Clinical Trial Consultants för utförande av kliniska studier. För att öka kunskapen om produkterna och effektivisera utvecklingen kommer ytterligare samarbeten med experter inom läkemedelsutveckling att skapas.

Moderbolaget Klaria Pharma Holding AB (publ)

Klaria Pharma Holding AB (publ), org nr 556959-2917 är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs främst i dotterbolagen Klaria AB och FFT Pharmaceuticals AB och utgörs av utveckling av produkter inom terapiområdet migrän och genombrottssmärta vid cancer. Moderbolagets verksamhet består av administration och varumärkesmarknadsföring.

Moderbolaget Klaria Pharma Holding ABs resultat för fjärde kvartalet uppgick till –1,3 MSEK. För perioden var nettoresultatet –1,4 MSEK. Investeringar i dotterbolag avser förvärvet av Klaria AB inklusive dess dotterbolag FFT Pharmaceuticals AB, vilket förvärvades genom en apportemission. Moderbolagets likvida medel uppgick vid periodens utgång till 43,0 MSEK. Det egna kapitalet i moderbolaget var vid årets utgång 178,8 MSEK och soliditeten var 99%.

Förslag till resultatdisposition (KSEK)

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

Överkursfond	179 681 895
Årets resultat	–1 386 541
Summa fritt eget kapital	178 295 354

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

Överkursfond	179 681 895
Balanserade resultat	–1 386 541
Summa fritt eget kapital	178 295 354

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

Finansiell utveckling i sammandrag

Tkr (om ej annat anges)	2015-01-01-2015-12-31
Nettoomsättning	0
Rörelsekostnader	-5 904
Rörelseresultat	-5 592
Resultat efter finansiella poster	-5 593
Resultat efter skatt	-5 593
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 429
Resultat per aktie, kr	-0,32
Likvida medel per balansdagen	45 633
Nyckeltal	
Avkastning på eget kapital, %	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg
Soliditet	99%
Antal anställda vid periodens slut	2
Resultat per aktie, före och efter utspädning, kr	-0,32
Eget kapital per aktie, kr	22,24
Kassaflöde per aktie, kr	3,11

Rapport över resultat och övrigt totalresultat för koncernen

Tkr (om ej annat anges)	not 1	2015-01-01-2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>		
Nettoomsättning		0
Övriga rörelseintäkter		312
<i>Rörelsens kostnader</i>		
Administrationskostnader	not 2	-1 943
Försäljningskostnader	not 3	-1 115
Forsknings- och utvecklingskostnader	not 3	-2 846
Summa rörelsens kostnader		-5 904
Rörelseresultat		-5 592
<i>Resultat från finansiella investeringar</i>		
Finansiella intäkter	not 5	0
Finansiella kostnader		-1
Finansnetto		-1
Resultat före skatt		-5 593
Skatt	not 6	0
Årets resultat		-5 593
<i>Övrigt totalresultat</i>		
Poster som kan att omföras till årets resultat		
Poster som kan att omföras till årets resultat		0
Årets övrigt totalresultat		0
Årets totalresultat		-5 593
Årets resultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare		-5 593
Innehav utan bestämmande inflytande		-
Årets resultat		-5 593
Årets totalresultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare		-5 593
Innehav utan bestämmande inflytande		-
Årets totalresultat		-5 593
Resultat per aktie	not 7	
Före och efter utspädning (kr)		-0,32
Genomsnittligt antal aktier, tusental, före utspädning		17 314
Genomsnittligt antal aktier, tusental, efter utspädning		19 572
Antal aktier vid årets slut, tusental		30 000

Rapport över finansiell ställning för koncernen

Tkr (om ej annat anges)		2015-12-31	2014-12-31
Tillgångar			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Goodwill	not 8	130 069	-
Summa anläggningstillgångar		130 069	-
<i>Ormsättningstillgångar</i>			
Övriga fordringar		1 017	50
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	not 11	163	-
Summa kortfristiga fordringar		1 180	50
Likvida medel		45 633	-
Summa omsättningstillgångar		46 813	50
SUMMA TILLGÅNGAR		176 882	50
<i>Eget kapital och skulder</i>			
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital	not 12	500	50
Övrigt tillskjutet kapital		179 682	-
Balanserade resultat inklusive årets resultat		-5 593	-
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		174 589	50
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-
Summa eget kapital		174 589	50
<i>Skulder</i>			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		906	-
Övriga skulder		967	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	not 13	420	-
Summa kortfristiga skulder		2 293	-
Summa skulder		2 293	-
SUMMA EGET KAPITAL och SKULDER		176 882	50
Ställda säkerheter		0	0
Eventualförpliktelser		0	0

Rapport över kassaflöden för koncernen (indirekt metod)

Tkr (om ej annat anges)	2015-01-01-2015-12-31
<i>Den löpande verksamheten</i>	
Rörelseresultat före finansiella poster	-5 592
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	
Avskrivningar	0
Betald inkomstskatt	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5 592
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>	
Ökning(-)/minskning(+) av rörelsefordringar	-1 130
Ökning(+)/minskning(-) av rörelseskulder	2 293
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 429
<i>Investeringsverksamheten</i>	
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	
Förvärv av dotterföretag, netto likviditetspåverkan	-69
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-69
Nettokassaflöde före finansieringsverksamhet	-4 498
<i>Finansieringsverksamheten</i>	
Nyemission	50 132
Betald ränta	-1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 131
ÅRETS KASSAFLÖDE	45 633
Likvida medel vid årets början	0
Likvida medel vid årets slut	45 633

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

Rapport över förändring i eget kapital för koncernen

Tkr (om ej annat anges)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade resultat inklusive årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2015-01-01	50	0	0	50
<i>Totalresultat</i>				
Årets resultat			-5 593	-5 593
Övrigt totalresultat				0
Årets totalresultat	50	0	-5 593	-5 543
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Erhållna optionspremier		132		132
Nyemissioner, kontant	125	49 875		50 000
Apportemission	325	129 675		130 000
Utgående eget kapital 2015-12-31	500	179 682	-5 593	174 589

Resultaträkning för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	Not 14	2015-01-01-2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>		
Nettoomsättning		0
<i>Rörelsens kostnader</i>		
Administrationskostnader	not 2	-2 120
Försäljningskostnader	not 3	-398
Forsknings- och utvecklingskostnader	not 3	-793
Övriga rörelseintäkter- och kostnader	not 4	1 925
Summa rörelsens kostnader		-1 386
Rörelseresultat		-1 386
<i>Resultat från finansiella poster</i>		
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	not 5	0
Räntekostnader och liknande resultatposter		-
Finansnetto		0
Resultat före skatt		-1 386
Skatt	not 6	0
Årets resultat		-1 386
<i>Övrigt totalresultat</i>		
Poster som kan att omföras till årets resultat		
Övrigt totalresultat		0
Årets övrigt totalresultat		0
Årets totalresultat		-1 386

Balansräkning för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)		2015-12-31	2014-12-31
<i>Tillgångar</i>			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	not 9	134 200	-
Summa anläggningstillgångar		134 200	-
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Fordringar hos koncernföretag	not 10	3 206	-
Övriga kortfristiga fordringar		286	50
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	not 11	138	-
Övriga fordringar			
Summa kortfristiga fordringar		3 630	50
Kassa och bank		42 998	-
Summa omsättningstillgångar		46 628	50
SUMMA TILLGÅNGAR		180 828	50
<i>Eget kapital och skulder</i>			
<i>Eget kapital</i>	not 12		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital, 30 000 000 aktier med kvotvärde kr. 0,0167		500	50
S:a bundet eget kapital		500	50
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		179 682	-
Årets resultat		-1 386	-
S:a fritt eget kapital		178 296	-
Summa eget kapital		178 796	50
<i>Avsättningar och skulder</i>			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		624	-
Skulder hos koncernföretag		249	-
Övriga kortfristiga skulder		866	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	not 13	293	-
Summa kortfristiga skulder		2 032	0
Summa avsättningar och skulder		2 032	0
SUMMA EGET KAPITAL och SKULDER		180 828	50

Ställda säkerheter och eventalförpliktelser för moderbolaget

per den 31 december, tkr	2015	2014
Ställda säkerheter	0	0
Eventalförpliktelser	0	0

Kassaflödesanalys för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	2015-01-01-2015-12-31
<i>Den löpande verksamheten</i>	
Resultat efter finansiella poster	-1 386
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	
Avskrivningar	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	-1 386
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>	
Ökning(-)/minskning(+) av rörelsefordringar	-3 580
Ökning(+)/minskning(-) av rörelseskulder	2 032
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 934
<i>Investeringsverksamheten</i>	
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	0
Aktieägartillskott till dotterföretag	-4 200
Förvärv av aktier i koncernbolag	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-4 200
Nettokassaflöde före finansieringsverksamhet	-7 134
<i>Finansieringsverksamheten</i>	
Nyemission	50 132
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 132
PERIODENS KASSAFLÖDE	42 998
Likvida medel vid periodens början	0
Likvida medel vid periodens slut	42 998

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

Förändringar i eget kapital för moderbolaget

Tkr (om ej annat anges)	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserade resultat	Årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2015-01-01	50	0	0	0	50
<i>Totalresultat</i>					
Årets resultat				-1 386	-1 386
Övrigt totalresultat					
Årets totalresultat	50	0	0	-1 386	-1 336
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Erhållna optionspremier		132			132
Nyemissioner, kontant	125	49 875			50 000
Apportemission	325	129 675			130 000
Utgående eget kapital 2015-12-31	500	179 682	0	-1 386	178 796

Noter till de finansiella rapporterna

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 eller Finansinspektionens föreskrifter och allmänna råd.

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 rapportering rekommenderat 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 2016-04-29. Koncernens rapport över resultat och övrigt totalresultat och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 2016-05-27.

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. Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkningen redovisas i finansnettot i resultaträkningen. Icke monetära tillgångar och skulder redovisas normalt till historiska anskaffningsvärden och omräknas till valutakurs vid transaktionstillfället.

Konsolideringsprinciper

Dotterbolag konsolideras enligt förvärvsmetoden. Anskaffningskostnaden för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade eget kapitalinstrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelsedagen. Identifierade förvärvade tillgångar, övertagna skulder och eventuella förpliktelser 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 realiserade 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 eliminering 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.

Goodwill

Goodwill utgörs av det belopp varmed anskaffningsvärdet överstiger det verkliga värdet på koncernens andel av det förvärvade dotterföretagets identifierade nettotillgångar vid förvärvstillfället. Goodwill på förvärv av dotterföretag redovisas som immateriella tillgångar. Goodwill testas årligen för att identifiera eventuellt nedskrivningsbehov och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade nedskrivningar.

forts. not 1

Anläggningstillgångar

Anläggningstillgångar är redovisade till anskaffningsvärde med avdrag för planerliga avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Avskrivningar sker över den uppskattade nyttjandeperioden från och med anskaffningstidpunkten.

Nedskrivningar exklusive goodwill

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 inkludera 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

Klaria Pharma Holding AB redovisar ersättningar och förmåner till ledande befattningshavare i enlighet med IAS 19. Ersättning till anställda och IFRS 2 aktierelaterade ersättningar. Vidare lämnas övriga upplysningar om närståendeförhållandena i enlighet med IAS 24 Upplysningar om närstående samt Årsredovisningslagen, se not 5.

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 för goodwill och övriga immateriella tillgångar

Koncernen undersöker regelbundet om nedskrivningsbehov föreligger för goodwill och ännu ej färdigställda utvecklingsprojekt. Övriga 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 förelig-

forts. not 1

ger 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 11 för gjorda väsentliga antaganden. Det kan inte uteslutas att goodwill kan behöva skrivas ner vilket väsentligen kan påverka Klarias finansiella situation och resultat. Per 31 dec 2015 uppgick värdet av goodwill till 130,1 MSEK.

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 5,6 MSEK inte med stor sannolikhet kommer att kunna utnyttjas.

Not 2 Arvoden till revisorer och kostnader fördelade på kostnadslag

	Klariakoncernen 1 jan–31 dec 2015	Klaria Pharma Holding AB 1 jan–31 dec 2015
Brorsson & Co Revisionsbyrå AB		
Revisionsuppdrag	152	147
Övriga konsultationer	0	0
Summa	152	147
Kostnader fördelade på kostnadslag		
Övriga externa kostnader	3 119	2 252
Personalkostnader	2 366	1 059
Råvaror och förnödenheter	419	0
Summa	5 904	3 311

Not 3 Personal samt ersättning till styrelsen och ledande befattningshavare

	Klariakoncernen 1 jan–31 dec 2015	Klaria Pharma Holding AB 1 jan–31 dec 2015
Medeltalet anställda		
Täby	1,8	0,6
Summa	1,8	0,6
Män	1,3	0,6
Kvinnor	0,5	0,0
Summa	1,8	0,6

Redovisning av könsfördelningen i företagsledningen för moderbolaget

	Män	Kvinnor
Styrelsen	3,0	0,0
Övriga ledande befattningshavare	0,6	0,5

Löner och sociala kostnader

Löner och andra ersättningar	Klariakoncernen		Klaria Pharma Holding AB
	1 jan–31 dec 2015		1 jan–31 dec 2015
Styrelse och verkställande direktör	1 080		996
Övriga anställda	953		0
Summa	2 033		996

Sociala kostnader

Styrelse och verkställande direktör	260	239
Övriga anställda	225	0
Summa	486	239

Pensionskostnader

Styrelse och verkställande direktör	0	0
Övriga anställda	0	0
Summa	0	0

Styrelsearvoden

Vid ordinarie bolagsstämma den 28 maj 2015 beslutades att styrelsearvode för tiden fram till och med årsstämman 2015 skall utgå med ett belopp om 150 000 kr till ordföranden, och med 100 000 kr till vardera övriga ledamöter.

VDs anställningsvillkor

Verkställande direktören Scott Boyer har följande anställningsvillkor. Månadslön 150 000 kr. Andra förmåner utgår ej till VD. Mellan Klaria och Scott Boyer gäller en ömsesidig uppsägningstid om 3 månader.

Transaktioner med närstående

Under 2015 har Klaria erlagt ersättning till Advokatfirman Nerpin AB avseende juridiskt biträde i samband med listning på Nasdaq Stockholm First North med ett belopp om 200 000 kr. Erik Nerpin är styrelseledamot i Klaria.

Övriga ledande befattningshavare

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

Ledningsgruppen i Klaria bestod utöver VD av följande personer under 2015:

- COO (Chief Operating Officer)
- CTO (Chief Technical Officer)

Ersättning till ledande befattningshavare

På årsstämman den 28 maj 2015 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.

forts. not 3

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 marknadsmissigt konsultarvode utgå. Uppsägningstiden ska vara tre månader oavsett om den anställda eller bolaget tar initia-

tiv till uppsägningen. Avgångsvederlag ska normalt ej utgå. 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 frångå 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	Pensions- kostnader	Summa
Styrelseordförande, Erik Nerpin, t o m 2015-12-02	75				75
Styrelseordförande, Martin Nilsson, fr o m 2015-12-02	17				17
Styrelseledamot, Erik Nerpin, fr o m 2015-12-02	8				8
Styrelseledamot, Thomas Olin	50				50
Styrelseledamot och VD, Scott Boyer	863				863
Andra ledande befattningshavare (2 pers)	544				544
	1 557	0	0	0	1 557

Incitamentsprogram

Klaria har erbjudit VD att teckna teckningsoptioner i bolaget. VD innehar efter teckning 2 258 000 antal optioner som ger honom rätt att senast den 31 januari 2017 teckna en ny aktie i Klaria för 1,06 kr. Om samtliga teckningsoptioner nyttjas för teckning av 2 258 000 aktier skulle de nya aktierna, baserat på nuvarande antal utestående aktier, utgöra 7% av aktiekapitalet i Klaria.

Not 4 Övriga rörelseintäkter

	Klariakoncernen 1 jan-31 dec 2015	Klaria Pharma Holding AB 1 jan-31 dec 2015
Management fee	0	1 925
	0	1 925

Not 5 Finansiella intäkter och kostnader

	Klariakoncernen 1 jan-31 dec 2015	Klaria Pharma Holding AB 1 jan-31 dec 2015
Ränteintäkter, bank	0	0
Ränteintäkter, övriga	0	0
Räntekostnader	-1	0
	-1	0

Not 6 Skatt

Skatt redovisad i resultaträkningen	Klariakoncernen	Klaria Pharma Holding AB
	1 jan-31 dec 2015	1 jan-31 dec 2015
Aktuell skatt	0%	0%
Uppskjuten skatt	0%	0%
Gällande skattesats i Sverige	22,0%	22,0%

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

	Klariakoncernen 1 jan-31 dec 2015	Klaria Pharma Holding AB 1 jan-31 dec 2015
Resultat före skatt	-5 593	-1 386
Skatt enligt gällande skattesats	1 230	305
Ej avdragsgilla kostnader	33	28
Skatteeffekter av underskott där skatte- fordran ej beaktas	-1 263	-333
Redovisad effektiv skatt	0	0
<i>Uppskjuten skatt</i>		
Ingående underskotts- avdrag	0	0
Årets underskottsavdrag	-5 561	-1 359
Utgående underskotts- avdrag	-5 561	-1 359

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 7 Resultat per aktie

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

Klariakoncernen 2015	
<i>Resultat per aktie</i>	
Koncernens nettoresultat	-5 593
Vägt genomsnittligt antal aktier före utspädning, tusental	17 314
Resultat per aktie före och efter utspädning	-0,32

Antal aktier

Vägt genomsnitt under året, före utspädning	17 313 889
Vägt genomsnitt under året, efter utspädning	19 571 889
Vid årets slut	30 000 000

Not 8 Goodwill

Nedanstående förvärvsanalys har upprättats avseende förvärvet av 100% av aktierna i Klaria Pharma AB 2015 och är baserad på upprättad balansräkning för Klaria Pharma AB koncernen på förvärvsdagen den 30 juni 2015.

Förvärvsanalys 2015-06-30

Klariakoncernen 2015	
Köpeskilling	130 000
Balansräkning per 30 juni 2015	
Immateriella anläggningstillgångar	0
Materiella anläggningstillgångar	0
Övriga omsättningstillgångar	
Likvida medel	-69
Summa tillgångar	-69
Långfristiga skulder	0
Kortfristiga skulder	
Summa skulder	0
Förvärvade nettotillgångar	-69

Förvärvade nettotillgångar (eget kapital) enligt ovan uppgår till -69 tkr.

Köpeskilling för samtliga aktier i Klaria Pharma Holding AB uppgick till 130 000 tkr. 130 069 tkr överstiger den totala köpeskillingen. Skillnadsbeloppet, 130 069 tkr, hanteras som goodwill.

Klariakoncernen 2015-12-31	
- Ingående anskaffningsvärde	0
- Årets anskaffningsvärde genom förvärv	130 069
- Utgående anskaffningsvärden	130 069
- Ingående ackumulerade nedskrivningar	0
- Årets nedskrivningar	0
- Utgående ackumulerade nedskrivningar	0
Netto bokfört värde	130 069

Goodwill har obestämd nyttjandeperiod och 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, marknadsstrategier, investeringsbehov 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.

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 9 Andelar i koncernföretag

	Klaria Pharma Holding AB 2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	0
Förvärv	130 000
Lämnade aktieägartillskott	4 200
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	134 200
Årets nedskrivning	0
Utgående bokfört värde	134 200

Uppgifter om företag mm

	Antal aktier	Kapitalandel	Redovisat värde
<i>Företagets namn, org.nr och säte</i>			
Klaria AB, 559012-2577, Täby	500	100%	134 200
FFT Pharmaceuticals AB, 556955-6573 Täby dotterföretag till Klaria AB	500	100%	

Not 12 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 21 och "Förändringar i eget kapital för moderbolaget", sid 25.

Aktiekapitalets utveckling

	Stamaktier 2015	Aktiekapital	Kvotvärde	Teckningskurs	Investerat kapital
Bolagsbildning	1 000 000	50,0	0,05		50
Nyemission, kontant, juni	2 500 000	125,0	0,05	20	50 000
Nyemission, apport, juni	6 500 000	325,0	0,05	20	130 000
Split	20 000 000		0,0017		
	30 000 000	500,0			180 050

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 13 Upplupna kostnader

	Klariakoncernen 2015-12-31	Klaria Pharma Holding AB 2015-12-31
Upplupna sociala avgifter	66	36
Upplupen semesterlön	209	112
Övriga upplupna kostnader	145	145
	420	293

Not 10 Närstående

Moderbolaget har en närståenderelation med sina dotterföretag, se not 10.

	Försäljning av tjänster till närstående	Fordran på närstående per 31 dec	Skulder på närstående per 31 dec
Dotterföretag	1 925	3 206	249

Not 11 Kortfristiga fordringar och förutbetalda kostnader

	Klariakoncernen 2015-12-31	Klaria Pharma Holding AB 2015-12-31
Avräkning för skatter och avgifter	38	0
Momsfordran	979	286
Övriga kortfristiga fordringar	0	0
Övriga förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	163	138
	1180	424

Not 14 Uppgifter om moderbolaget

Klaria Pharma Holding AB (publ) (org nr 556959-2917) är ett svensktregistrerat aktiebolag med säte i Täby. Moderbolagets aktier är registrerade på Nasdaq Stockholm First North. Adressen till huvudkontoret är Lahällsvägen 48, 183 30 Täby. Styrelsen har sitt säte i Stockholm.

Not 15 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 finansörer 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 inga dotterbolag utomlands. Klaria använder konsulter och kontraktsorganisationer utomlands som fakturerar i EURO. Koncernen har inte använt sig av valutasäkring under 2015 men kommer regelbundet att utvärdera behovet av valutasäkring i takt med att verksamheten utvecklas och expanderar. Rörelsens kostnader uppgick för verksamhetsåret till 5 904 tkr, varav ca 2,3% utgjorde kostnader i utländsk valuta.

Rörelseresultatet påverkades under 2015 netto med 0,2 tkr i valutakursförluster. Framtida intäkter och kostnader kommer att påverkas av fluktuationer i utländska valutakurser.

Känslighetsanalys avseende valutakursrisk 2015 (tkr)

Effekt på koncernens intäkter och kostnader om den svenska kronan stärks med 1%.

Utav koncernens utestående fordringar per 31 dec 2015 var 0 tkr i utländsk valuta. Utav koncernens utestående skulder var 0 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 16 Transaktioner med närstående

Se not 3 och 10.

Nyckeltalsdefinitioner

Styrelsens försäkran

Resultat per aktie

Nettoresultat 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.

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 3 maj 2016. Koncernens rapportresultat och övrigt totalresultat och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämma den 27 maj 2016.

Stockholm 2016-05-04

Martin Nilsson
Styrelsens ordförande

Erik Nerpin

Scott Boyer
VD

Thomas Olin

Min revisionsberättelse har lämnats den 2016-05-06

Hans Brorsson
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till årsstämman i Klaria Pharma Holding AB (publ), org.nr 556959-2917

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Jag har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Klaria Pharma Holding AB (publ) för år räkenskapsåret 2015-01-01–2015-12-31.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar för årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och en koncernredovisning som ger en rättvisande bild enligt International Financial Reporting Standards, såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen, och för den interna kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel.

Revisorns ansvar

Mitt ansvar är att uttala mig om årsredovisningen och koncernredovisningen på grundval av min revision. Jag har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige. Dessa standarder kräver att jag följer yrkesetiska krav samt planerar och utför revisionen för att uppnå rimlig säkerhet att årsredovisningen och koncernredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter.

En revision innefattar att genom olika åtgärder inhämta revisionsbevis om belopp och annan information i årsredovisningen och koncernredovisningen. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare

sig dessa beror på oegentligheter eller på fel. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur bolaget upprättar årsredovisningen och koncernredovisningen för att ge en rättvisande bild i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i bolagets interna kontroll. En revision innefattar också en utvärdering av ändamålsenligheten i de redovisningsprinciper som har använts och av rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen, liksom en utvärdering av den övergripande presentationen i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Jag anser att de revisionsbevis jag har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för mina uttalanden.

Uttalanden

Enligt min 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 2015 och av dess finansiella resultat och kassaflöden 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 2015 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt International Financial Reporting Standards, såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Jag tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Revisionsberättelse forts.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Utöver min revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har jag även utfört en revision av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Klaria Pharma Holding AB (publ) för räkenskapsåret 2015-01-01–2015-12-31.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust, och det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för förvaltningen enligt aktiebolagslagen.

Revisorns ansvar

Mitt ansvar är att med rimlig säkerhet uttala mig om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av min revision. Jag har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige.

Som underlag för mitt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har jag granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Som underlag för mitt uttalande om ansvarsfrihet har jag utöver min revision av årsredovisningen och koncernredovisningen granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningsskyldig mot bolaget. Jag har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Jag anser att de revisionsbevis jag har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för mina uttalanden.

Uttalanden

Jag tillstyrker att årsstämman behandlar förlusten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Stockholm den 6 maj 2016

Hans Brorsson
Auktoriserad revisor, Far

Styrelse

Klarias styrelse består av fyra ledamöter. Styrelsens arbete leds av dess ordförande. Till styrelsens ordförande utgår ett årligt styrelsearvode om 150 000 kronor och till den ledamot som inte är anställd i Bolaget ett årligt styrelsearvode om 100 000 kronor.

Nedan angivna aktieinnehav avser 22 januari 2016.



Martin Nilsson

Styrelseordförande

Född: 1962

Utbildning: Civilekonom, Handelshögskolan i Göteborg. Master of Management, J.L. Kellogg School of Management, Chicago, USA.

Huvudsaklig sysselsättning: Verkställande direktör i Omnivalor AB.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Karessa Pharma Holding AB.

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende i relation till såväl Bolaget som större aktieägare.



Scott Boyer

Styrelseledamot och VD

Född: 1962

Utbildning: PhD, University of Colorado, Boulder – Toxicology.

NIH Fogarty International Center Postdoctoral Fellow – Karolinska Institutet

Huvudsaklig sysselsättning: VD Klaria Pharma Holding AB

Övriga pågående uppdrag: Director – Computational Toxicology, Karolinska Institutet, Styrelseledamot i Karessa Pharma Holding AB.

Aktieinnehav: 5 010

Optionsinnehav: 2 258 000

Oberoende: Inte oberoende i relation till Bolaget eller större aktieägare i Bolaget.



Thomas Olin

Styrelseledamot

Född: 1958

Utbildning: Fil.dr. i fysiologi och M.Sc. i biologi, kemi och geovetenskap.

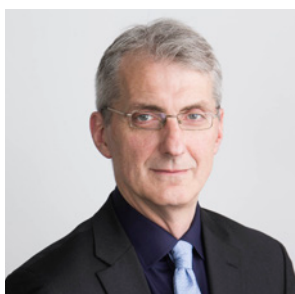
Huvudsaklig sysselsättning: VD i Kancera AB.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot Kancera AB

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende i relation till såväl Bolaget som större aktieägare.



Erik Nerpin

Styrelseledamot

Född: 1961

Utbildning: Jur kand, Uppsala Universitet, LL.M. International Banking Law, Boston University

Huvudsaklig sysselsättning: Advokat

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Kancera AB, Karessa Pharma Holding AB, Diamyd Medical AB, WYA Holding AB, Blasieholmen Investment Group Equity AB och Blasieholmen Investment Group Seed AB. Styrelseledamot i Nicoccino Holding AB, Effnetplattformen AB, Blasieholmen Investment Group AB och Otirol Art AB.

Aktieinnehav: 60 000

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende i relation till såväl Bolaget som större aktieägare.

Ledning



Scott Boyer

Styrelseledamot och VD

Född: 1962

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

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

Övriga pågående uppdrag: Director – Computational Toxicology, Karolinska Institutet, Styrelseledamot i Karesa Pharma Holding AB.

Aktieinnehav: 5 010

Optionsinnehav: 2 258 000

Oberoende: Inte oberoende i relation till Bolaget eller större aktieägare i Bolaget.



Susan Suchdev

Chief Operating Officer

Född: 1972

Utbildning: M.Sc., Karolinska Institutet och Stockholm Universitet, Nutrition och Klinisk Utveckling

Tidigare Erfarenheter: Head Nordic Reg. Affairs, Nestlé; Country Manager, IRW; Unit Manager, TFS; Clinical Research, Pfizer AB.

Övriga pågående uppdrag: –

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende av bolagets större aktieägare men beroende av Bolaget.



Hans Richter

Finansdirektör på konsultbasis

Född: 1949

Utbildning: MBA Uppsala Universitet; Fil Kand från Stockholms Universitet

Tidigare erfarenheter: Styrelseproffs och CFO for hire

Övriga pågående uppdrag: Ordf i Magelhusen AB, Hela Sveriges Assistans AB, ledamot i Icehotel AB, Gällöfsta Utbildning och Konferens, Professionell Ågarstyrning AB.

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende av bolagets större aktieägare men beroende av Bolaget.



Leif Ingemarsson

Chief Technical Officer

Född: 1959

Utbildning: Fil.Kand. Kemi, Uppsala Universitet

Tidigare Erfarenhet: Sektionschef/Projektledare/
Productchef, GE Healthcare

Övriga pågående uppdrag: –

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Oberoende: Oberoende av bolagets större aktieägare men beroende av Bolaget.

Revisor

Hans Brorsson

Revisor

Auktoriserade revisorn Hans Brorsson, född 1959, är revisor i Klaria och dess dotterbolag.

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

Vetenskapligt råd

Klaria har inrättat ett vetenskapligt råd bestående av välrenommerade forskare och läkare. Rådets uppdrag består i att agera rådgivare till Klarias styrelse och ledning inom forskningsrelaterade frågor med utgångspunkt i nuvarande projektportfölj samt även att ge rekommendationer gällande framtida forskning.

Robert L Holland, BM BCH MA DPhil FPPM

Bob Holland är läkare och har en doktorsexamen i neurobiologi från Oxford University. Efter att ha praktiserat medicin i Northampton, Oxford och på The London Hospital, började han arbeta inom läkemedelsindustrin som klinisk farmakolog och klinisk forskare med särskilt intresse för psykiatri, neurologi och onkologi. Han har bidragit till godkännande och lansering av flera viktiga läkemedel inom dessa områden.

1999 blev Bob globalt ansvarig för Experimental Medicine på AstraZeneca och som sådan ansvarig för alla tidiga kliniska studier. År 2005 blev han globalt ansvarig för Astra Zenecas forskning inom terapiområdet neuromedicin. I denna roll var han ansvarig för all icke-klinisk forskning och klinisk utvecklingsverksamhet inom neurologi, psykiatri, smärtbehandling och anestesi samt för licensiering och affärsutvecklingsverksamhet. Bob ledde exempelvis arbetet med licensiering av Naloxegol – ett läkemedel som nu marknadsförs i USA och EU för behandling av opioidinducerad förstoppning.

Bob pensionerades från Astra Zeneca slutet av 2012, men har sedan dess fortsatt att på olika sätt vara aktiv inom läkemedelsutveckling, biomarkörer och diagnostik. Han är idag Chief Medical Officer på Oxford Gene Technology och tillhandahåller därutöver även konsulttjänster till ett antal mindre och medelstora läkemedelsbolag. Vidare är han styrelsemedlem i Newron Pharmaceuticals som nyligen har fått EU:s godkännande för safinamide avseende behandling av Parkinsons sjukdom. Under 2014 och 2015 har han även haft en ledande befattning inom Karolinska Development. Bob är ledamot vid fakulteten för Pharmaceutical Medicine och Royal Society of Medicine. Han har bott och arbetat i Storbritannien, Nederländerna, Belgien och Sverige.

Robert C Glen, FRSC CChem

Efter examen från University of Stirling (PhD i Kemi) har Bobby Glen fortsatt utveckla flera områden inom kemi, farmakologi och biologi utifrån ett holistiskt perspektiv baserat på datoriserade beräkningsmetoder.

Genom att integrera kunskaper inom kemi, biologi och mjukvaruutveckling har han skapat nya metoder för att lösa problem relaterade till läkemedelsutveckling; metoder som nu används inom både akademi och industri. Metoderna har legat till grund för utvecklingen av såväl läkemedelskandidater som godkända läkemedel. Till de senare hör bl a zolmitriptan, ett av världens hittills mest framgångsrika läkemedel för behandling av migrän.

Bobby har varit initiativtagare till flertalet bioteknikföretag, bland annat Arena, listat på Nasdaq och med ett börsvärde om cirka USD 2 miljarder. På senare tid har Bobbys forskning resulterat i patent på läkemedel inom terapiområdet pulmonell hypertension.

Sedan 1999 är Bobby professor i kemi vid Cambridge University. Han har lett och utvecklat Unilever Centre for Molecular Informatics, vilket kommit att etablera sig som ett av världens främsta innovationscenter inom molekylär design med hjälp av beräkningsverktyg. Under Bobbys ledning, har centret producerat över 450 publikationer och patent som inkluderar läkemedel, hud- och sjukvårdsprodukter.

Bobby är också ordförande för Computational Medicine vid Imperial College i London. Han utvecklar nya metoder för Phenome analys och arbetar också med nya cancermediciner vid Institute of Cancer Research.

Karsten Ahlbeck, MD PhD DNAPM

Karsten Ahlbeck tog läkarexamen vid Umeå Universitet år 1996 och gjorde sin AT i Örnsköldsvik. Efter att ha gjort halva specialisttjänstgöringen inom anestesi och intensiv-vård vid Umeå Universitet flyttade han med familjen till Stockholm där han fick sin specialistexamen 2003.

Hans största intresse blev snabbt inom smärtområdet och han arbetade vid den multidisciplinära smärtenheten på Karolinska Universitetssjukhuset i Solna. Specialist i smärt-lindring blev han 2008. Han försvarade sin doktors-avhandling på Karolinska Institutet 2011.

Efter att ha arbetat 11 år på Karolinska Universitets-sjukhuset flyttade Karsten till Capio St Görans Sjukhus i Stockholm. Efter att ha arbetat som specialistläkare och medicinskt ledningsansvarig i 3 år blev han verksamhetschef 2014. Smärtkliniken handhar både akut/postoperativ smärta inklusive malign (cancerrelaterad) och icke-malign smärta.

Sedan 2008 har Karsten också arbetat som smärtläkare på Neurology Clinic AB (NC) på Sophiahemmet i Stockholm. NC är en av Skandinavians största specialiserade neurologkliniker. Karsten är ansvarig för smärtenheten på NC, tidigare känd som Sophiahemmets Smärtmottagning. På NC behandlas den stora majoriteten av patienterna för migrän.

Karsten har varit registrerad som specialistläkare inom NHS i Storbritannien sedan 2003 och har arbetat som sk consultant på olika sjukhus, både inom NHS och den privata sektorn. Karsten Ahlbeck är en uppskattad föreläsare och föreläser för bla läkare, sjuksköterskor, fysioterapeuter, patienter och anhöriga. Sedan starten 2009 har han även varit medlem av ett internationellt advisory board "Change Pain" (change-pain.com, change-pain.se) vilken är understödd av EFIC; the European Federation of IASP chapters.