

Klaria Pharma Holding AB (publ)

Bolagsbeskrivning inför listning på Nasdaq First North

Oktober 2015



Innehåll

Viktig information	3
Riskfaktorer	4
Bakgrund och motiv	7
VD har ordet	9
Marknadsöversikt	10
Verksamhetsbeskrivning	13
Finansiell översikt	19
Aktiekapital och ägarförhållanden	28
Styrelse	29
Ledande befattningshavare och revisorer	30
Legala frågor och kompletterande information	31
Skattefrågor i Sverige	33
Bolagsordning	35
Källor	36

Viktig information

Definitioner

"Klaria", "Klaria Pharma", eller "Bolaget" avser koncernen bestående av Klaria Pharma Holding AB (publ) (org. nr. 556959-2917) och dess dotterbolag Klaria AB (559012-2577) och dotter-dotterbolag Klaria Pharma AB (556955-6573; tidigare med firman FFT Pharmaceuticals AB). "First North" avser Nasdaq First North. "Bolagsbeskrivningen" avser föreliggande bolagsbeskrivning som upprättats inför Klaria Pharmas listning på First North. "Euroclear Sweden" avser Euroclear Sweden AB (org. nr. 556585-8074). "Remium" avser Remium Nordic AB (org. nr 556101-9174). USD avser amerikanska dollar

Viktig information till investerare

Varje investerare bör noggrant överväga den information som lämnas i föreliggande Bolagsbeskrivning, i synnerhet de faktorer som nämns under avsnittet Riskfaktorer, som beskriver vissa risker som är förknippade med en investering i Klaria. Bolagsbeskrivningen har upprättats med anledning av föreliggande listning av Bolagets aktier på First North. Inga nya aktier kommer att emitteras i samband med listningen och inget prospekt kommer att registreras hos Finansinspektionen med anledning av listningen. Bolagsbeskrivningen utgör inte ett erbjudande att förvärva, teckna eller på annat sätt handla med aktier eller andra värdepapper i Klaria.

Framtidsinriktad information

Bolagsbeskrivningen innehåller framtidsinriktade uttalanden och antaganden om framtida marknadsförhållanden, verksamhet och resultat. Dessa uttalanden finns i flera avsnitt och inkluderar uttalanden rörande Bolagets nuvarande avsikter, bedömningar och förväntningar. Ord såsom "anser", "avser", "bedömer", "förväntar sig", "förutser", "planerar" eller liknande uttryck indikerar vissa av dessa uttalanden. Andra sådana uttalanden identifieras utifrån det aktuella sammanhanget. Faktiska händelser och resultatutfall kan komma att skilja sig avsevärt från vad som framgår av sådana uttalanden till följd av risker och andra faktorer som Bolagets verksamhet påverkas av.

Information från tredje part

Bolagsbeskrivningen innehåller historisk och framtidsinriktad information. I det fall informationen har hämtats från tredje part ansvarar Bolaget för att informationen har återgivits korrekt. Såvitt Bolaget vet har inga uppgifter utelämnats på ett sätt som skulle kunna göra informationen felaktig eller missvisande i förhållande till de ursprungliga källorna. Bolaget har dock inte verifierat siffror, marknadsdata eller annan information som hämtats från tredje part varför Bolagets styrelse inte påtar sig något ansvar för fullständigheten eller riktigheten för sådan information som presenteras i Bolagsbeskrivningen. Sådan information bör läsas med detta i åtanke.

Viktig information om First North

First North är en alternativ marknadsplats som drivs av de olika börserna som ingår i Nasdaq. Den har inte samma juridiska status som en reglerad marknad. Bolag på First North regleras av First Norths regler och inte av de juridiska krav som ställs för handel på en reglerad marknad. En placering i ett bolag som handlas på First North är mer riskfylld än en placering i ett bolag som handlas på en reglerad marknad. Alla bolag vars aktier är upptagna till handel på First North har en certified adviser som övervakar att reglerna efterlevs. Nasdaq Stockholm godkänner ansökan om upptagande till handel på First North.

Första dag för handel på First North:

21 oktober 2015

Aktieinformation för Klaria

Kortnamn: KLAR

ISIN-kod: SE0007280326

Tidpunkter för ekonomisk information

Delårsrapport 9 månader 29 november 2015

Bokslutskommuniké 2015 26 februari 2016

Årsstämma Maj 2016

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. En potentiell investerare bör göra en samlad bedömning av all information i föreliggande bolagsbeskrivning samt en allmän omvärldsbedömning.

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, likt övriga bolag inom läkemedelsbranschen, beroende av bedömningar och beslut från berörda myndigheter, exempelvis Läkemedelsverket i Sverige, Food and Drug Administration (FDA) i USA eller European Medicines Agency (EMA) i EU. Sådana bedömningar omfattar bland annat tillstånd att utföra kliniska prövningar och tillstånd att marknadsföra och sälja läkemedel.

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

Biverkningar

Bolagets huvudsakliga verksamhetsområde ligger inom utveckling och försäljning av medicinska produkter, vilket medför risker för att personer som antingen konsumerar eller deltar i kliniska studier med Bolagets produkter eller på annat sätt kommer i kontakt med Bolagets produkter drabbas av biverkningar. Konsekvensen av sådana potentiella biverkningar kan på olika marknader försena eller stoppa den fortsatta processen att erhålla marknadsstillstånd, 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 (Filmpatentet, se sid. 17). 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-, redovisning- 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.

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 bolagsstämman kommer att besluta om framtida utdelningar.

Ägare med betydande inflytande

Aktieäandet i Klaria är vid tidpunkten för listningen på Nasdaq Stockholm First North spritt på ett sådant sätt att ingen enskild aktieägare kontrollerar Bolaget. Det kan emellertid inte uteslutas att det i framtiden kommer att finnas ägare eller ägargrupperingar grupperingar som skaffar sig ett bestämmande inflytande vid bolagsstämma, t ex i fråga om val av styrelse.

Bakgrund och motiv

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 transmukosal absorption via en mukoadhesiv film) med kliniskt testade och väl beprövade substanser, läggs grunden för ett unikt koncept med stora fördelar.

Totalt beräknas de båda marknadssegmenten idag omsätta cirka 7,2 miljarder USD och tillväxten framöver bedöms bli hög. 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

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. Cirka 12 procent av världens befolkning lider enligt WHO av återkommande migrän. Mörkertalet är dock stort då besvären är både underdiagnostiserade 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-års-åldern, av vilka nästan en fjärdedel har återkommande besvär med migrän¹.

Den globala marknaden för receptbelagda läkemedel för behandling av migrän uppgick 2013 till cirka 3,7 miljarder USD². Världsmarknaden domineras idag av läkemedel baserade på s.k. triptaner, vilka står för ungefär 80 procent av alla receptbelagda läkemedel mot migrän³.

Cancerrelaterad genombrottssmärta

Statistiskt drabbas cirka var tredje person i Sverige av cancer någon gång under sin livstid⁴. Av dessa upplever i sin tur cirka hälften 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.

Marknaden för läkemedel som behandlar denna typ av cancerrelaterad genombrottssmärta uppskattas till cirka 3,5 miljarder USD per år. Marknaden domineras av läkemedel som på ett snabbt och enkelt sätt kan administrera smärtstillande substanser, exempelvis fentanyl och oxikodon⁵.

Stora konkurrensfördelar

Klarias verksamhet baseras på en patenterad drug delivery-plattform i form av en alginatbaserad polymerfilm. Filmen kan liknas vid ett frimärke, vilket diskret fästs vid munslemhinnan och genom denna sedan 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 molekyler och dess effekter är väl kända krävs endast en enklare bioekvivalensstudie i syfte att visa hur mycket substans som levereras inom ett visst tidsintervall.

Utvecklingsarbete 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 sista kvartalet 2015.

Flexibel affärsmodell

Klarias affärsmodell kommer att anpassas utifrån den lokala marknads 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.

1 www.migraine.com

2 The Global Market for Pain Management Drugs and Devices, 2013, BCCResearch

3 <https://www.socialstyrelsen.se/publikationer2014/2014-12-10>

7 5 Immediate release Pain Management to 2020¹ Greystone Research Associates, 2014

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.

Listning på Nasdaq Nordic First North

Listningen av Klaria på First North är ett naturligt led i Bolagets ambition att skapa ett världsledande företag inom området smärtlindring. Vidare förväntas listningen på First North utgöra en kvalitetsstämpel mot kunder och samarbetspartners och vid rekrytering av personal samt att bidra till ett ökat intresse för Bolaget bland nya grupper av investerare, media och andra intressenter.

Styrelseförsäkran

Styrelsen för Klaria är ansvarig för informationen i föreliggande Bolagsbeskrivning, vilken har upprättats med anledning av ansökan om listning av Bolagets aktier på First North. Härmed försäkras att, såvitt styrelsen känner till, uppgifterna i föreliggande Bolagsbeskrivning är riktiga och överensstämmer med faktiska förhållanden och att ingenting är utelämnat som skulle kunna påverka dess innebörd.

Stockholm den 16 oktober 2015

Klaria Pharma Holding AB (publ)

Styrelsen

"Ambitionen är att skapa ett världsledande produkter inom området smärtlindring."



VD har ordet

Klarias mål är att erbjuda patienter som upplever anfall av akut smärta ett läkemedel med både snabbare och mer tillförlitlig effekt än vad dagens preparat kan erbjuda.

Utöver själva smärtlindringen vill vi även bidra till att ge tillbaka känslan av kontroll. För patienter som drabbas av återkommande anfall av svår och akut smärta är känslan av kontroll ofta lika viktig som själva smärtlindringen. Vetskapen om att de har tillgång till ett läkemedel som avhjälper smärtan snabbt och effektivt bidrar till en ökad trygghetskänsla och i förlängningen även en avsevärt förbättrad upplevd livskvalitet.

Min egen erfarenhet av över 20 år i stora forsknings- och utvecklingsorganisationer i läkemedelsbranschen har lärt mig att fokusera på terapier och tekniker med potential att verkligen förändra patientens situation till det bättre. Och klart bäst är om man lyckas skapa ett läkemedel som även medför positiva effekter för anhöriga (i form av mindre oro), läkare (i form av fler verktyg) och samhället i stort (i form av förbättrad nytta i relation till kostnad). Det är utifrån dessa perspektiv vi nu bygger och utvecklar Klaria.

Snabbare effekt, ökad kontroll och enkel hantering

Genom att kombinera vår unika drug delivery-plattform med beprövade substanser kommer vi att kunna erbjuda ett läkemedel som gör det möjligt för patienter att slippa ta nässprayer, svälja tabletter eller injicera sig själva. Drug delivery-plattformen utgörs av en alginatbaserad film, vilken kan liknas med ett frimärke. Filmen fästs vid munslemhinnan och genom denna distribueras sedan läkemedlet direkt ut i blodomloppet. Metoden medför flera patientfördelar, där kortare tid till effekt, ökad kontroll och enkel hantering hör till de främsta.

Kortare tid till marknad

Även för oss som bolag medför kombinationen stora fördelar. Eftersom vi använder oss av beprövade substanser krävs inte samma omfattande utveckling som normalt kännetecknar framtagande av nya läkemedel. Resultatet blir kortare tid till marknad, lägre utvecklingskostnader och avsevärt reducerad risk beträffande kliniska studier.

Gigantisk marknad

Tittar vi på de marknadssegment vi nu fokuserar på, migrän och cancerrelaterad genombrottsmärta, kan vi konstatera att marknaden är gigantisk och behovet av effektivare läkemedel mycket stort. Totalt omsätter de båda segmenten idag cirka 7 miljarder USD per år – och då är båda segmenten underbehandlade. Med tillgång till effektivare läkemedel skulle sannolikt efterfrågan öka ytterligare.

Nya förutsättningar för behandling av svår akut smärta

Till våra främsta tillgångar hör, utöver den patenterade drug delivery-plattformen, vår egen organisation. Vi har på kort tid etablerat en kompetent och effektiv organisation med förmåga att fatta snabba beslut. Utöver vår egen organisation har vi även etablerat ett vetenskapligt råd, genom vilket vi får tillgång till ledande kompetenser inom för oss viktiga områden. I rådet kombineras gedigen erfarenhet med precis det out-of-the-box-tänkande som krävs för att kunna utveckla något riktigt stort.

Listningen av bolagets aktie på Nasdaq Stockholm First North är ett viktigt steg på denna resa. Vi hoppas och tror att det kommer utgöra en kvalitetsstämpel gentemot kunder och samarbetspartners samt bidra till ett allmänt ökat intresse för oss och vår verksamhet. Kombinationen av beprövade substanser och nytänkande vad gäller själva distributionen kommer att göra det möjligt för oss att ta beprövade läkemedel till en ny nivå av användbarhet. Vi strävar helt enkelt efter att ändra förutsättningarna för behandling av svår akut smärta. Oavsett om du är en investerare eller patient, hoppas vi att det kommer bli spännande att följa Klaria framöver.

Stockholm oktober 2015

Scott Boyer

VD



Marknadsöversikt

Efterfrågan för läkemedel som behandlar smärta relaterad till migrän och genombrottssmärta 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 förlamningstillstånd. 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 migränanfall 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 högrader 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 USD². 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-kärlsjukdom. 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.

1 www.migraine.com

2 The Global Market for Pain Management Drugs and Devices, 2013, BCCResearch

4 Global Migraine Drugs Market – 2015-2019, 2014, Technavio Research

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 5HT_{1B} och 5HT_{1D} 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 migränanfallet 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 hals¹.

Hög förväntad tillväxt

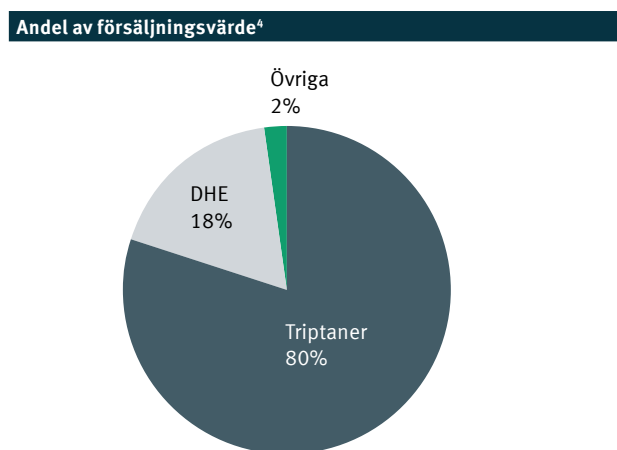
Tillväxten när det gäller försäljning av läkemedel som behandlar migrän väntas framöver vara hög. 2017 väntas den globala försäljningen att uppgå till cirka 4 miljarder USD för att sedan öka till över 5 miljarder USD per år efter 2020⁴. Till drivkrafterna bakom den förväntade utvecklingen hör innovationer inom läkemedelstillförsel 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.

¹ www.migraine.com

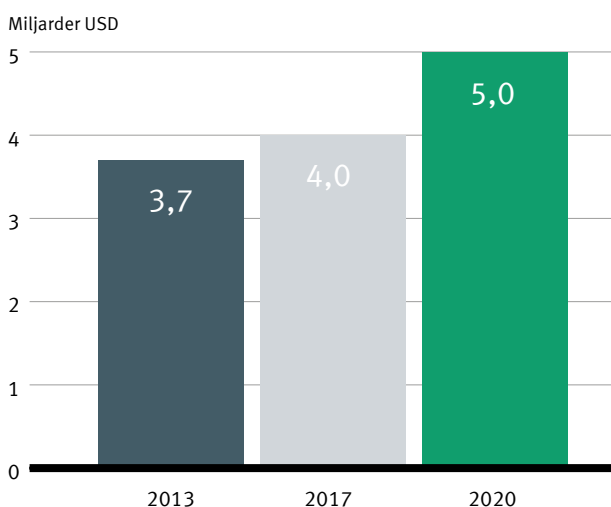
⁴ Global Migraine Drugs Market – 2015-2019, 2014, Technavio Research

Substans	Triptan*	DHE
Andel av försäljningsvärdet	80 procent	18 procent
Ex. varumärken	Imigran®, Zomig®, Maxalt®	Migranal®
Distributionsform	Tablett, injektion, nässpray	Injektion, nässpray, Generika
Patentsituation	Generika möjlig på global basis	möjlig på global basis

* Sumatriptan, Naratriptan, Zolmitriptan, Rizatriptan, Almotriptan, Eletriptan, Frovatriptan



Förväntad tillväxt läkemedel mot migrän⁴



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 transaktioner 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.

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 "klubbor" (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 välbefinnande, 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 billigare läkemedel att öka.

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

4 Global Migraine Drugs Market – 2015-2019, 2014, Technavio Research

5 Immediate release Pain Management to 2020' Greystone Research Associates, 2014

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

Verksamhetsbeskrivning

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 frimärke, vilket diskret fästs vid munslemhinnan och genom denna sedan distribuerar läkemedlet direkt ut i blodomloppet. Metoden medför flera patientfördelar, där kortare tid till effekt, ökad kontroll och enkel hantering hör till de främsta.

För Klaria innebär kombinationen 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. Filmens tekniska egenskaper möjliggör även storskalig och kostnadseffektiv produktion.

Att distribuera aktiva substanser via en film är i sig inget nytt. De filmer som redan idag finns på marknaden är dock så kallade ODF-filmer (Oral Disolvable Films), vilka fungerar på ett helt annat sätt än Klarias film; de smälter i munnen, substanserna sväljs och tas därefter upp i magen precis på samma sätt som med vanliga tabletter. Med Klarias film sker upptaget direkt ut i blodet via munslemhinnan, vilket resulterar i ett snabbare upptag och mer reproducerbar effekt.

Genom att kombinera den patenterade läkemedelsplattformen i form av en film med beprövade, säkra och kända substanser skapas stora fördelar för patienten.

Fördelarna med Klarias koncept

Snabbt och stabilt

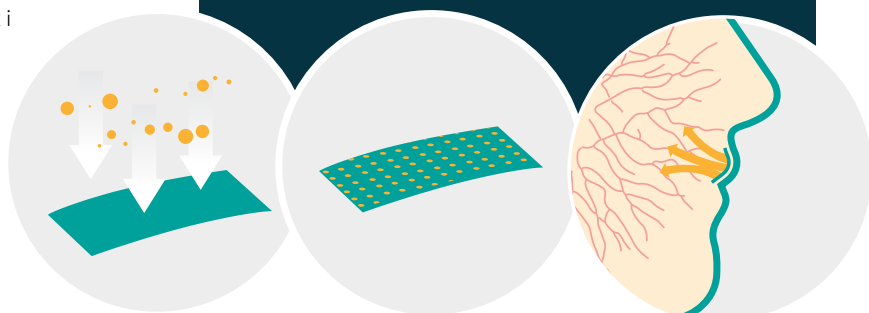
Läkemedel och andra substanser som distribueras ut i blodet genom munslemhinnan tas upp avsevärt mycket snabbare (och ger därmed en snabbare effekt) än vid distribution via tabletter eller kapslar som sväljs. Det erbjuder vidare en mer pålitlig och stabil leveransform än tabletter och andra leveranssystem, 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 mag-tarmkanalen 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.



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.

Affärsmodell

Klaria utvecklar produkter för en global marknad. Affärsmodellen 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.

Patientfördelar	Styrkor för Klaria
Snabb och stabil effekt	Kortare tid till marknad
Ökad kontroll	Lägre utvecklingskostnader
Enkel hantering	Reducerad risk

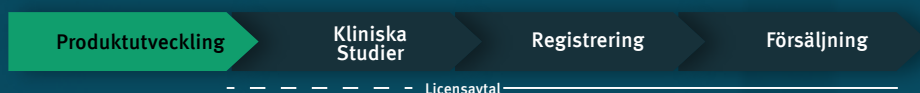
Försäljning via licenspartners

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 bli lönsamt efter den första licensavtal antingen efter en (eller fler) positiva resultat från första kliniska studier (under 2016–2017) eller med en (eller fler) licensavtal direkt i anslutning till registrering av enskilda produkter (under 2017–2018) (se bild nedan).

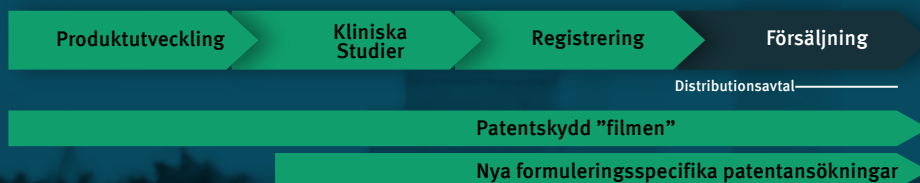
Produktförsäljning till distributörer

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



Fokus 2015

Klarias mål är att kombinera Bolagets patenterade drug delivery plattform med de mest relevanta och effektiva substanserna när det gäller smärtlindring vid migrän och cancerrelaterad genom-brottssmärta. Utvecklingsarbete 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 sista kvartalet 2015.

Målsättning för Utvecklingsarbetet 2016-2017

Målet med utvecklingsarbetet är att säkerställa bioekvivalens till befintliga preparat och att påvisa lägre variation i läkemedlets plasmaprofil, det vill säga kunna påvisa att Klarias läkemedel har likvärdig medicinsk effekt som befintliga godkända preparat med lägre variation mellan patienterna. För varje substans består denna process övergripande av tre steg:

Etablera en formulering

Doseringsstudie

Bioekvivalensstudie

- 1) Etablera en formulering genom modellering av dels de kemiska egenskaperna hos den aktiva substansen, dels hur den tas upp från formuleringen i munslemhinnan. Målet är att köra så få kliniska studier som möjligt för att komma fram till den bästa dosen i filmen med högst potential att leverera de önskade resultaten i tester på människa.
- 2) Designa och genomföra doseringsstudie på ett begränsat antal patienter i kliniska tester i syfte att fastställa den rätta dosen.
- 3) Designa och genomföra den formella bioekvivalensstudien i samråd med relevanta myndigheter på ett lämpligt antal försökspersoner.

Arbetet framöver kommer att inbegripa detaljerade studier av de molekylära egenskaperna hos varje vald substans för att dels säkerställa att de kommer att uppfylla patientbehoven, dels möjliggöra tillverkning och distribution till konkurrenskraftiga kostnader.

Prioriteten för de olika projekten i portföljen kommer att bestämmas av Klaria styrelse i samråd med företagets vetenskapliga råd.

Strategi

Klarias mål är att alla projekt i projektportföljen så snart som möjligt ska nå en punkt då det är möjligt att påbörja registrering. För att lyckas med detta ställs höga krav, inte bara på själva utvecklingsarbetet, utan även tillverkning, distribution och vidareutveckling av patentskydd runt produkterna.

Arbetet framöver kommer att fokuseras på initiala, småskaliga försök inom dessa båda områden, där syftet är att dels successivt minska kostnader, dels att förbättra och optimera så många parametrar som möjligt innan storskaliga försök eller tillverkning påbörjas. Optimeringen kommer göras genom matematisk modellering, inom vilken Klaria besitter omfattande kompetens. Därutöver rymmer inom den egna organisationen även gedigen kompetens inom gällande regelverk, läkemedelsutveckling, fysikalisk och polymer kemi, kliniska studier, design och tekniköverföring.

Ytterligare en bärande del i Klarias strategi utgörs av det nära samarbetet med underleverantörer. Klaria kommer att etablera långsiktiga relationer med utvalda leverantörer när det gäller tillhandahållande av läkemedelssubstanser, genomförande av kliniska prövningar och för tillverkning och förpackning av slutprodukten.

Projektportfölj

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

Organisation

Antalet anställda i Klaria uppgår för närvarande till tre personer – VD, CTO och COO. Samtliga arbetar på det svenska huvudkontoret med fokus på produktutveckling och säkerställande av den regulatoriska strategin. Därutöver handlar Klaria upp konsulttjänster avseende bland annat redovisning och finans.

Bolagets anställda har erfarenhet från flera för verksamheten relevanta områden: utveckling av läkemedel, regulatorisk efterlevnad, affärsutveckling/kommersialisering, finansiering och företagsledning. Medarbetarnas erfarenhet kommer från tidigare engagemang och ledande positioner inom läkemedelsbranschen.

Till kompetensområden företaget har identifierat och fokuserar på i samband med organisationsuppbyggnaden hör:

- Produktutveckling och filmformuleringskompetens som säkerställer kompetens och kapacitet för framtagning av färdig produkt
- Säkerställa hög effektivitet i den regulatoriska processen
- Tidigt involvera och engagera distributörer och partners för att säkerställa kommersiellt fokus

Ersättningar

Bolagets verkställande direktör har en månadslön om 150 000 kr. Bolagets COO (Chief Operating Officer) har en månadslön om 66 000 kr. Bolagets CTO (Chief Technical Officer) har en månadslön om 65 000 kr. Inga förmåner utgår utöver den fasta månadslönen. Verkställande direktören har en uppsägningstid om tre månader. Inget avgångsvederlag utgår vid anställningens upphörande.

Styrelsearvode utgår med ett årligt belopp om sammantaget 250 000 kr varav ordföranden erhåller 150 000 kr och den ledamot som inte är anställd i Klaria 100 000 kr. Bolagets verkställande direktör erhåller inget styrelsearvode. Bolagets revisor erhåller arvode enligt godkänd räkning.

Regulatorisk planering

För att erhålla marknadsgodkännande kommer registreringsansökningar att inges till relevanta läkemedelsmyndigheter, såsom FDA (USA) EMA (EU) och Läkemedelsverket (Sverige). Inlämning av registreringsansökningar kommer ske samtidigt i alla relevanta länder enligt tidsplanen given i tabell under 'Strategi' (sidan 15). Registreringsansökan blir mindre omfattande för beprövade substanser eftersom tillgänglig dokumentation avseende substanserna kan åberopas.

Europa

I Europa avser Klaria att i egen regi lämna in ansökan till de europeiska tillsynsmyndigheterna enligt det så kallade "decentraliserade förfarandet" (DCP-processen). Något förenklat ger en godkänd ansökan i ett medlemsland enligt denna princip per automatik även godkännande i övriga medlemsländer. Från start till mål brukar denna process ta cirka 1–1,5 år, inkluderat lokala godkännanden avseende exempelvis översättningar och prissättning.

USA och Kanada

Även i USA och Kanada avser Klaria att ansöka om läkemedelsregistreringen av projekterade produkter.

Asia Pacific, Afrika och tillväxtmarknader

På marknader där lokal studie behövs för att erhålla MA kommer lokala partners att ansvara för kliniska studier samt processen för läkemedelsregistreringen. Exempelvis där lokal registrering skall skötas lokalt är Asia Pacific, Afrika och vissa utvecklingsmarknader.

”Målet är att så snart som möjligt kunna påbörja registrering.”

IP

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 begränsningar 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.

Ansökan för Filmpatentet, PCT-ansökan (PCT/SE2006/050626) gjordes 2006. Den efterföljande nationella fasen omfattar sammanlagt 42 länder, inklusive EU. Patentansökan har hittills godkänts i Sverige, USA (”notice of allowance”), Kina, Ryssland, Japan, Australien, Nya Zeeland, Sydafrika och Israel. Licensen till uppfinningen gäller i hela världen. Skyddsomfånget för uppfinningen regleras av respektive ansökt och beviljat patent i varje land. I de länder som patentet godkänns erhålls ett skydd till 2026.

Klaria bedömer att bolagets IP kommer att ge bolagets produkter erforderligt immaterialrättsligt skydd.

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			Pending
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

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 FFPM



Bob Holland är läkare och har en doktorexamen 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 examen från Umeå universitet 1996 och utförde därefter sin praktik i Örnsköldsvik. 2003 blev han specialist i anestesi och intensivvård. Han kom därefter att arbeta på den tvärvetenskapliga smärtenheten på Karolinska Universitetssjukhuset och blev 2008 specialist i smärtbehandling. Han försvarade sin doktorsavhandling vid Karolinska Institutet 2011.

Efter att ha arbetat på Karolinska Universitetssjukhuset i 11 år, flyttade Karsten till Capio S:t Görans sjukhus. Efter att ha arbetat som seniorkonsult och medicinsk rådgivare vid enheten Multidisciplinary Pain i 3 år, blev han prefekt 2014. Avdelningen behandlar akut och ihållande smärta, både maligna och icke-maligna.

Sedan 2008 har Karsten också arbetat som konsult inom smärta på neurologiska kliniken AB (NC) i Stockholm (Sophiahemmet), en av Skandinavien största specialiserade neurologkliniker. Karsten är ansvarig för smärtenhet NC, känd som Sophiahemmets Smärtmottagning. Den största patientgruppen utgörs här av migränpatienter. Vid sidan av dessa uppdrag arbetar Karsten även som konsult inom anestesi i Storbritannien.

Karsten Ahlbeck är en uppskattad pedagog och föreläsare. Sedan 2009 är han rådgivande styrelseledamot i det multinationella initiativet "Change Pain" (www.change-pain.com).

Finansiell översikt

Koncernens moderbolag är Klaria Pharma Holding AB. Koncernen bildades genom att Uppsalagruppen Medical AB, som äger Filmpatentet (se sid 17), knoppade av en licens för rätten till kritiska molekyler inom terapiområdena migrän- och cancerrelaterad smärta till ett separat bolag, Klaria Pharma AB. Moderbolaget Klaria Pharma Holding AB genomförde i samband med avknoppningen en nyemission om 50 MSEK (7,5 miljoner aktier till emissionskursen 6,67 SEK efter split) och förvärvade sedan Klaria Pharma AB:s moderbolag Klaria AB genom en apportemission (19,5 miljoner aktier till emissionskursen 6,67 SEK efter split). Koncernen består således av tre bolag: Klaria Pharma Holding AB, (moderbolag), Klaria AB (dotterbolag) och Klaria Pharma AB (dotter-dotterbolag).

Moderbolaget Klaria Pharma Holding AB bildades 2014, men bedrev ingen verksamhet innan förvärvet av Klaria AB genom apportemission och nyemissionen om 50 MSEK. Dessa nyemissioner registrerades av Bolagsverket den 30 juni 2015 respektive den 17 juni 2015. Moderbolagets årsredovisning för 2014 (då bolagets namn var Annodam AB) finns tillgänglig på www.klaria.com.

Klaria AB bildades specifikt för förvärvet av Klaria Pharma AB som skedde den 1 juni 2015. Klaria AB har inte upprättat någon årsredovisning.

Klaria Pharma AB, i vilket den operativa verksamheten huvudsakligen bedrivs, bildades 2014. Bolagets årsredovisning för 2014 (då bolagets namn var FFT Pharmaceuticals AB) finns tillgänglig på www.klaria.com.

Nedan återges en proformaredovisning för koncernen, som baseras på antagandet att koncernen bildades den 1 januari 2015. Proformaredovisningen är översiktligt granskad av bolagets revisor.

Fram till dags dato har verksamheten inte genererat några intäkter utöver bidrag från statliga Vinnova om 781 000 SEK. Vinnovas uppgift är att främja hållbar tillväxt genom finansiering av behovsmotiverad forskning. Klaria har vid tidpunkten för denna bolagsbeskrivnings upprättande inte beviljats några ytterligare bidrag från Vinnova.

Kostnaderna har i huvudsak utgjorts av forskning och utveckling.

Förvärvet av licensen av Filmpatentet skedde genom apportförvärvet av Klaria AB och dess helägda dotterbolag Klaria Pharma AB. Licensen till Filmpatentet ägs av Klaria Pharma AB. I apportemissionen emitterade Klaria 19,5 miljoner aktier (efter split). Parallellt med apportförvärvet skedde en nyemission mot kontant

betalning av 7,5 miljoner aktier (efter split) till emissionskursen 6,67 SEK per aktie. Aktierna i Klaria AB har därmed tagits upp till ett värde om 130 miljoner SEK (19,5 miljoner aktier x 6,67 SEK) i moderbolaget Klarias balansräkning. I proforma-koncernbalansräkningen motsvaras detta värde av posten "Goodwill och immateriella rättigheter" om 129 958 TSEK.

Redovisningsprinciperna anges på sidan 27.

Finansiella resurser

Styrelsens bedömning är att Klarias nuvarande rörelsekapital och likviditet är tillräckligt för Bolagets verksamhet avseende den kommande tolv månadersperioden från upprättandet av denna Bolagsbeskrivning. Denna bedömning baseras på Bolagets kortfristiga finansiella resurser som främst utgörs av tillgängliga likvida medel och som per dagen för denna Bolagsbeskrivnings undertecknande uppgår till ca 46,5 MSEK.

Klaria beräknar att marknadsgodkännande för bolagets produkter kommer att erhållas under 2018-19. Klarias kostnads- massa fram till dess kommer huvudsakligen utgöras av utvecklingsarbetet med formulering, doseringsstudie och bioekivalensstudie för bolagets substanser (se vidare sidan 15). Klaria förväntas bli lönsamt när bolaget efter genomfört utvecklingsarbete erhåller licensintäkter från partners samt genom försäljning av bolagets produkter. Bolagets verksamhet på vägen dit kommer att finansieras med befintliga likvida medel samt, om så befinns vara erforderligt, genom upptagande av ytterligare finansiering genom till exempel förskott av licensbetalningar, nyemission, lån eller annan extern finansiering.

Finansiell utveckling i sammandrag (proforma)

Klariakoncernen		pro forma 1 jan-31 aug 2015
(tkr)		
Övriga rörelseintäkter		761
Rörelsens kostnader		-1 783
Forsknings- och utvecklingskostnader		-711
Rörelseresultat		-1 022
Resultat efter finansiella poster		-1 022
Resultat efter skatt		-1 022
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-806
Resultat per aktie, kr		-0,09
Likvida medel inkl långfristiga finansiella placeringar på balansdagen		49 418
Soliditet		100%
Nyckeltal		
Avkastning på eget kapital, %		neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %		neg
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		—
Soliditet		100%
Antal anställda vid periodens slut		5
Resultat per aktie, före utspädning, kr		-0,09
Resultat per aktie, efter utspädning, kr		-0,09
Eget kapital per aktie, kr		22,00
Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, kr		-0,07

Rapport över totalresultatet (proforma)

Klariakoncernen		pro forma 1 jan-31 aug 2015
(tkr)		
<i>Rörelsens intäkter</i>		
Nettoomsättning		—
Övriga rörelseintäkter		761
Summa rörelsens intäkter		761
<i>Rörelsens kostnader</i>		
Administrationskostnader		-776
Försäljningskostnader		-296
Forsknings- och utvecklingskostnader		-711
Summa rörelsens kostnader		-1 783
Rörelseresultat		-1 022
Resultat från finansiella investeringar		
Finansnetto		
Resultat efter finansiella poster		-1 022
Skatt på årets resultat		—
Periodens resultat		-1 022
Varav hänförligt till moderbolagets aktieägare		-1 022
Varav minoritetens andel		—
Genomsnittligt antal aktier, tusental, före utspädning		
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr		-0,09
		1 jan-31 aug 2015
tkr (om ej annat anges)		
Rapport över totalresultatet		
Periodens resultat		-1 022
Övriga totalresultat för perioden, netto före skatt		
Periodens totalresultat		-1 022
Hänförligt till moderbolagets aktieägare		-1 022
Minoritetsintresse		—

Rapport över finansiell ställning (proforma)

Klariakoncernen		pro forma 1 jan-31 aug 2015
(tkr)		
Klariakoncernen		
<i>Tillgångar</i>		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
<i>Immateriella tillgångar</i>		
Balanserade utvecklingsutgifter		
Goodwill & Immateriella rättigheter		129 944
<i>Finansiella tillgångar</i>		
Långfristig placering		
Summa anläggningstillgångar		129 944
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kundfordringar och andra fordringar		225
Likvida medel		49 418
Summa omsättningstillgångar		49 643
TOTALA TILLGÅNGAR		179 587
<i>Eget kapital och skulder</i>		
Eget kapital		
Eget kapital		179 160
Avsättningar och skulder		
Långfristiga skulder		
Kortfristiga skulder		427
Summa avsättningar och skulder		427
TOTALT EGET KAPITAL och SKULDER		179 587

Rapport över förändringar i eget kapital (proforma)

TKR	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Totalt eget kapital
Klariakoncernen 1 jan 2015–31 aug 2015				
Ingående balans 2015-01-01	50			50
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat				
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Nyemissioner	—	—		0
Utgående balans 2015-03-31	50	0	0	50
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat			–1 022	–1 022
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				0
Nyemission, kontant	125	50 007		50 132
Apportemission	325	129 675		130 000
Utgående balans 2015-06-30	500	179 682	–1 022	179 160

Kassaflödesanalys (proforma)

Klariakoncernen	pro forma 1 jan-31 aug 2015
(tkr)	
<i>Den löpande verksamheten</i>	
Rörelseresultat efter finansiella poster	-1 022
Avskrivningar	
Orealiserade värdeförändringar på placeringar	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	-1 022
Förändringar i rörelsekapitalet	216
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-806
<i>Investeringsverksamheten</i>	
Nettoinvesteringar i immateriella anläggningstillgångar	—
Förvärv av dotterföretag, netto likviditetspåverkan	42
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	—
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	—
Kassaflöde från investeringsverksamheten	42
Nettokassaflöde före finansiella poster	-764
<i>Finansieringsverksamheten</i>	
Tillskjutet kapital	50 132
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 132
PERIODENS KASSAFLÖDE	49 368
Likvida medel vid periodens början	50
Likvida medel vid periodens slut	49 418

Resultaträkning (proforma)

MODERBOLAGET

TKR		1 jan–31 aug 2015
Moderbolaget Klaria Holding AB		
<i>Rörelsens intäkter</i>		
Nettoomsättning		—
Intäkter		—
<i>Rörelsens kostnader</i>		
Administrationskostnader		–612
Försäljningskostnader		–41
Forsknings- och utvecklingskostnader		–98
Övriga intäkter och kostnader		
Summa rörelsens kostnader		–751
Rörelseresultat		–751
<i>Resultat från finansiella investeringar</i>		
Finansnetto		
Resultat efter finansiella poster		–751
Skatt på årets resultat		—
Periodens resultat		–751

Balansräkning (proforma)

MODERBOLAGET

TKR	31 aug 2015	31 dec 2014
Moderbolaget Klaria Holding AB		
<i>Tillgångar</i>		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>		
Andelar i koncernföretag	130 000	
Långfristiga placeringar		
Summa anläggningstillgångar	130 000	0
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Fordringar hos koncernföretag	5 000	
Kundfordringar och andra fordringar	179	
Likvida medel	44 759	50
Summa omsättningstillgångar	49 938	50
TOTALA TILLGÅNGAR	179 938	50
<i>Eget kapital och skulder</i>		
<i>Eget kapital</i>		
Bundet eget kapital	500	50
Fritt eget kapital	178 800	—
Summa eget kapital	179 300	50
<i>Avsättningar och skulder</i>		
Långfristiga skulder	—	
Skulder till koncernföretag		
Kortfristiga skulder	638	
Summa avsättningar och skulder	638	0
TOTALT EGET KAPITAL och SKULDER	179 938	50

Redovisningsprinciper

Klariakoncernen är nybildad och koncernen har inte upprättat någon delårsrapport eller årsredovisning. Koncernen kommer, med början från och med årsredovisningen för 2015 och delårsrapporten för tredje kvartalet 2015, att rapportera i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU och i enlighet med Årsredovisningslagen och RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner.

Klarias redovisningsprinciper kommer att i övrigt baseras på årsredovisningslagen (1995:1554) och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

RFR 2 innebär att Klaria skall tillämpa samtliga av EU godkända IFRS-uttalanden så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen och tryggandelagen samt med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Rekommendationen anger vilka undantag och tillägg som skall göras från IFRS. Koncernredovisningen i Klaria kommer att omfatta årsredovisningen och kvartalsrapporterna för Klaria och dess dotterbolag. Dotterbolagens årsredovisningar och kvartalsrapporter upprättas för samma redovisningsår som för moderbolaget med hjälp av samma redovisningsprinciper. Alla koncerninterna transaktioner, intäkter och kostnader, vinster och förluster samt balansposter som härrör från koncerninterna transaktioner elimineras i sin helhet i koncernredovisningen. Ett dotterbolag är ett bolag i vilket moderbolaget har bestämmande inflytande, i regel som en följd av ett aktieinnehav som, direkt eller indirekt, ger moderbolaget kontroll över mer än 50 procent av rösträtten. Ett dotterbolag ingår i koncernredovisningen från och med förvärvstidpunkten, vilket är den dag då moderbolaget får ett bestämmande inflytande, och ingår i koncernredovisningen fram till den tidpunkt då det bestämmande inflytandet upphör.

Företagsförvärv och goodwill

Förvärv av dotterföretag kommer att redovisas enligt förvärvsmetoden. Förvärvet anses vara en transaktion genom vilken koncernen indirekt förvärvat tillgångarna i dotterbolaget och övertar dess skulder och övriga åtaganden. Anskaffningsvärdet för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade egetkapitalinstrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelsedagen, plus kostnader som är direkt hänförliga till förvärvet.

Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder och eventalförpliktelser i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen. Det överskott som utgörs av skillnaden mellan anskaffningsvärdet och det verkliga värdet på koncernens andel av identifierbara förvärvade tillgångar, skulder och eventalförpliktelser redovisas som goodwill. Goodwill redo-

visas som en tillgång i koncernbalansräkningen. Om skillnaden är negativ redovisas denna direkt i koncernresultaträkningen. Eget kapital i dotterbolaget elimineras helt vid förvärvet. Koncernens egna kapital omfattar moderbolagets egna kapital och den del av dotterbolagens egna kapital som intjänats efter förvärvet.

Omräkning från utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

Poster som kommer att ingå i de finansiella rapporterna för de olika bolagen i koncernen kommer att värderas i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive bolag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta). Klarias funktionella valuta är SEK som även kommer att utgöra rapporteringsvalutan för moderbolaget och koncernen. Det innebär att de finansiella rapporterna kommer att redovisas i SEK avrundade till närmsta tusental om inget annat anges.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta kommer att omräknas till den funktionella valutan SEK enligt de valutakurser som föreligger vid transaktionstillfället. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta kommer att omräknas till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen. Den valutakursdifferens som kommer att uppstå vid omräkningen kommer att redovisas i finansnettot i resultaträkningen. Icke monetära tillgångar och skulder kommer att redovisas till historiska anskaffningsvärden och kommer att omräknas till den valutakurs som föreligger vid transaktionstillfället.

Omräkning av utländska dotterbolag

Tillgångar och skulder i utlandsverksamheter, inklusive goodwill och andra eventuella över- och undervärden kommer att omräknas till den valutakurs som råder på balansdagen. Intäkter och kostnader i en utlandsverksamhet kommer att omräknas till SEK till en månadsgenomsnittskurs som gäller vid en transaktionstidpunkt. Omräkningsdifferenser som uppstår vid valutaomräkning av utlandsverksamheter kommer att redovisas direkt mot eget kapital i rapporten över totalresultatet som en omräkningsdifferens.

Aktiekapital och ägarförhållanden

Aktiekapital

Klarias aktiekapital uppgår till 500 000 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 30 000 000 och högst 120 000 000. Aktiernas kvotvärde är 1,67 (1 2/3) öre. 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.

Incitamentsprogram

Klaria har 2 258 000 utestående teckningsoptioner. Varje teckningsoption ger rätt att senast den 31 januari 2017 teckna en ny aktie i Klaria för (avrundat) 1,06 kronor. Om samtliga teckningsoptioner utnyttjas för teckning av 2 258 000 aktier skulle de nya aktierna, baserat på nuvarande antal utestående aktier, utgöra 7 procent av aktiekapitalet i Klaria. Teckningsoptionerna innehas av verkställande direktören Scott Boyer.

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 avvikelser 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.

Handelsplats

Klaria har ansökt om och erhållit godkännande för upptagande till handel av Bolagets aktier på Nasdaq Stockholm First North. Första handelsdag på First North är den 21 oktober 2015. Bolagets aktie kommer att ha kortnamnet KLAR.

Aktieägare

I tabellen nedan redovisas Klarias tio största aktieägare per den 30 september 2015. Klaria hade den 30 september 2015 cirka 5 400 aktieägare.

Aktieägare	Antal aktier	Ägarandel
Nordea Luxemburg	10 999 032	36,7 %
Handelsbanken Luxemburg	3 999 613	13,3 %
Fredrik Hübinette	3 963 516	13,2 %
UBS AG Zürich	3 750 000	12,5 %
Banque Internationale à Luxembourg	750 000	2,5 %
Alarik Förvaltning AB	450 000	1,5 %
Fredrik Sjö	322 843	1,1 %
Peter Åsberg	322 843	1,1 %
Gryningskust Holding AB	300 000	1,0 %
Mats Eriksson	300 000	1,0 %
Övriga	4 842 153	16,1 %
Summa	30 000 000	100 %

Aktiekapitalets utveckling

Aktiekapitalet i Klaria har sedan bildandet förändrats i enlighet med vad som framgår av nedanstående tabell.

Åtgärd	Förändring aktiekapital (kr)	Ack. aktiekapital (kr)	Förändring antal aktier	Ack. antal aktier	Kvotvärde (kr)
Bolagsbildning (2014)	+50 000	50 000	+50 000	50 000	1,00
Split (2014)	—	50 000	+950 000	1 000 000	0,05
Nyemission (2015)	+125 000	175 000	+2 500 000	3 500 000	0,05
Apportemission (2015)	+325 000	500 000	+6 500 000	10 000 000	0,05
Split (2015)	—	500 000	+20 000 000	30 000 000	0,0167

Styrelse

Klarias styrelse består av tre 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 30 september 2015.



Erik Nerpin

Styrelseordförande

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.



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: 0

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.

Ledning och revisor



Scott Boyer
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 Karessa Pharma Holding AB.

Tidigare styrelseuppdrag: -

Aktieinnehav: 0

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: -

Tidigare styrelseuppdrag: -

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, Anti-Snore Sweden AB, ledamot i Icehotel AB, Gällöfsta Utbildning och Konferens, Professionell Ägarstyrning AB.

Tidigare styrelseuppdrag:

Ordf i IPQ IP Specialists AB, ID-Entity AB, Zuera AB, ledamot i Vivaldi AB,

COOD Investments 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: -

Tidigare styrelseuppdrag: -

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0

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

Revisor

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

Aktieinnehav: 0

Optionsinnehav: 0.

Övrig information om styrelsemedlemmar och ledande befattningshavare avseende förhållanden sedan den 1 januari 2010.

Ingen av styrelsens ledamöter eller Bolagets ledande befattningshavare har varit inblandad i konkurs eller likvidation (när fråga varit om obestånd) i egenskap av styrelseledamot eller ledande befattningshavare. Ingen styrelseledamot eller någon av Bolagets ledande befattningshavare har dömts i något bedrägerirelaterat mål. Inte heller har någon anklagelse och/eller sanktion utfärdats av myndighet eller yrkessammanslutning mot någon av dessa personer. Ingen styrelseledamot eller ledande befattningshavare har förbjudits av domstol att ingå som medlem i ett bolags förvaltnings-, lednings-, eller kontrollorgan eller att ha ledande eller övergripande funktioner hos

ett bolag. Ingen av styrelseledamöterna eller de ledande befattningshavarna är berättigad till några förmåner i samband med upphörande av uppdrag som styrelseledamot eller ledande befattningshavare (utöver vad som följer av bestämmelser i de ledande befattningshavarnas anställningsavtal om anställningsförmåner under uppsägningstid). Ingen styrelseledamot eller ledande befattningshavare har några familjeband med någon annan av styrelseledamöterna eller de ledande befattningshavarna. Bolaget är inte medvetet om några intressekonflikter mellan styrelseledamöters eller ledande befattningshavares skyldigheter gentemot Bolaget och sådan styrelseledamots eller sådan ledande befattningshavares privata intressen och/eller andra skyldigheter.

Legala frågor och kompletterande information

Legal struktur

Klaria är ett svenskt publikt aktiebolag med organisationsnummer 556959-2917. Bolaget registrerades av Bolagsverket den 22 januari 2014 under dåvarande namnet Goldcup 9443 AB. Bolagets associationsform är aktiebolag och regleras av aktiebolagslagen (2005:551). Styrelsen har sitt säte i Stockholm. Klaria är moderbolag i en koncern med totalt tre bolag: Klaria Pharma Holding AB, (moderbolag), Klaria AB (dotterbolag) och Klaria Pharma AB (dotter-dotterbolag).

Aktieägaravtal

Såvitt Klarias styrelse känner till föreligger inte några aktieägaravtal mellan några av Bolagets större aktieägare.

Lock up-avtal

Klarias grundare Fredrik Hübinette har ingått ett lock-up avtal med Bolaget innebärande att han åtagit sig att inte överlåta några aktier i Bolaget eller ingå avtal eller medverka i transaktioner som skulle få motsvarande effekt som en överlåtelse, under perioden t o m 2016-12-31. Såvitt Klarias styrelse känner till föreligger inte några andra lock up-avtal.

Certified Adviser på First North

First North är en alternativ marknadsplats som drivs av de olika börserna som ingår i Nasdaq. Den har inte samma juridiska status som en reglerad marknad. Bolag på First North regleras av First Norths regler och inte av de juridiska krav som ställs för handel på en reglerad marknad. En placering i ett bolag som handlas på First North är i regel mer riskfylld än en placering i ett bolag på en reglerad marknad.

Alla bolag vars aktier handlas på First North har en certified adviser som övervakar att Bolaget lever upp till First Norths regelverk för informationsgivning till marknaden och investerare. Remium, som är medlem vid och har avtal med Nasdaq Stockholm AB, är certified adviser för Klaria. En certified adviser granskar bolag vars aktier ska tas upp till handel på First North. Nasdaq Stockholm AB godkänner ansökan om upptagande till sådan handel. Nasdaq Stockholm AB:s övervakningsfunktion ("surveillance") ansvarar för att kontrollera att både bolag och certified advisers lever upp till regelverket på First North. Surveillance övervakar även handeln på First North. Remium äger inte några aktier i Klaria utöver vad som följer av åtagandet som likviditetsgarant (se nedan).

Handel på First North

Klarias aktie kommer att handlas på First North under kortnamnet KLAR. Aktien har ISIN-kod SE0007280326. Klarias ICB-klassificering är 4577 Läkemedel.

Likviditetsgarant

Klaria har ett avtal med Remium enligt vilket Remium agerar likviditetsgarant i Klarias aktie avseende handeln på First North. Åtagandet innebär huvudsakligen att likviditetsgaranten åtar sig att när så är möjligt ställa kurser på både köp- och säljsidan, med verkan att skillnaden mellan köp- och säljkurs inte överstiger en viss nivå. Syftet med avtalet är således att främja likviditeten i Klarias aktie.

Avstämningsbolag

Klaria är ett avstämningsbolag och dess aktier är registrerade i ett avstämningsregister enligt lagen (1998:1479) om kontoföring av finansiella instrument. Klaria och dess aktier är anslutna till VPC-systemet med Euroclear som central värdepappersförvarare och clearingorganisation. Euroclear för även Klarias aktiebok. Aktieägarna erhåller inte några fysiska aktiebrev, utan transaktioner med aktierna sker på elektronisk väg genom registrering i VPC-systemet av behöriga banker och andra värdepappersförvaltare.

Utdelningspolicy

Storleken på framtida eventuella aktieutdelningar till aktieägarna i Klaria är beroende av ett antal faktorer, såsom resultat, finansiell ställning, kassaflöde och rörelsekapitalbehov. Först då en långsiktig lönsamhet kan förutses, kommer utdelning till aktieägarna att kunna ske. Under de närmaste åren förväntas det inte bli aktuellt med utdelning utan tillgängliga medel kommer att användas för fortsatt expansion. Beslut om vinstutdelning fattas av bolagsstämman och utbetalning ombesörjs av Euroclear. Rätt till utdelning tillkommer den som är registrerad som aktieägare i den av Euroclear förda aktieboken på den avstämningsdag för utdelningen som beslutas av bolagsstämman.

Utdelning utbetalas normalt som ett kontant belopp per aktie, men kan också utgöras av annat än kontanter som till exempel sakutdelning. Om aktieägare inte kan nås för mottagande av utdelning kvarstår aktieägarens fordran på Bolaget och begränsas endast genom allmänna regler om preskription. Vid preskription tillfaller hela beloppet Bolaget. Klaria tillämpar inte några restriktioner eller särskilda förfaranden vad avser kontant utdelning till aktieägare bosatta utanför Sverige. Med undantag för eventuella

begränsningar som följer av bank- och clearingsystem sker utbetalning på samma sätt som för aktieägare bosatta i Sverige. För aktieägare som inte är skatterättsligt hemmahörande i Sverige utgår dock normalt svensk kupongskatt.

Patent

Teknologin bakom Klarias drug delivery-film är patenterad. Patentet (svenskt patent nr 0502900-4, i denna 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 området migrän och cancerrelaterad smärta. Bolaget erlägger ingen royalty eller någon typ av framtida milstolpebetalningar för licensen, men ska stå för kostnader relaterade till patentets vidmakthållande. Ansökan för Filmpatentet, PCT-ansökan (PCT/SE2006/050626) gjordes 2006. Den efterföljande nationella fasen omfattar sammanlagt 42 länder, inklusive EU. Patentansökan har hittills godkänts i Sverige, USA ("notice of allowance"), Kina, Ryssland, Japan, Australien, Nya Zeeland, Sydafrika och Israel. Licensen till uppfinningen gäller i hela världen. Skyddsomfånget för uppfinningen regleras av respektive ansökt och beviljat patent i varje land. I de länder som patentet godkänns erhålls ett skydd till 2026. Klaria bedömer att bolagets IP kommer att ge bolagets produkter erforderligt immaterialrättsligt skydd.

Väsentliga avtal

Klaria licensierar Filmpatentet enligt avtal med Uppsalagruppen Medical AB (se ovan under rubrik "Patent"). I övrigt har Klaria för närvarande inte några avtal som inte bedöms kunna ersättas med annan kontraktspart på motsvarande kommersiella villkor.

Avtal med närstående

Den nuvarande koncernstrukturen har bildats genom att FFT Medical AB knoppade av Klaria Pharma AB till sina aktieägare genom det nybildade bolaget Klaria AB, varefter nuvarande koncernmoderbolaget Klaria Pharma Holding AB förvärvade Klaria AB genom en apportemission. Därefter föreligger inga ägarsamband mellan FFT Medical AB och Klaria. Inte heller i övrigt föreligger några transaktioner med närstående och Klaria är inte part i något avtal som inte ingåtts på kommersiella villkor.

Twister och rättsliga förfaranden

Klaria är inte part i någon tvist, rättegång eller något skiljeförfarande som skulle kunna påverka Bolagets verksamhet i väsentlig grad.

Försäkringar

Styrelsen bedömer att Klaria har ett för den nuvarande verksamheten tillräckligt försäkringsskydd. Styrelsen kommer fortlöpande att se över försäkringsskyddet i takt med att verksamheten expanderar.

Tillstånd för verksamheten

Bolaget behöver inga särskilda tillstånd för att bedriva sin verksamhet.

Skattefrågor i Sverige

Nedanstående sammanfattning redovisar vissa skatteregler som kan komma att aktualiseras i samband med innehav av och handel med aktier i Klaria. Sammanfattningen avser i första hand aktieägare som är obegränsat skattskyldiga i Sverige. Sammanfattningen är inte avsedd att vara uttömmande och omfattar inte situationer där aktierna innehas av handelsbolag eller som lagertillgång i näringsverksamhet. Vidare behandlas inte de särskilda regler som tillämpas då aktieägare innehar aktier som anses vara näringsbetingade eller de särskilda regler som gäller för fysiska personers innehav av så kallade kvalificerade aktier i fåmansföretag.

Särskilda skattekonsekvenser kan uppkomma också för andra kategorier av aktieägare, såsom investmentföretag, investeringsfonder och personer som är begränsat skattskyldiga i Sverige. Innehavare av aktier i Klaria rekommenderas att inhämta råd från skatterådgivare avseende de skattekonsekvenser som kan uppkomma i varje enskilt fall, inklusive tillämpligheten och effekten av utländska skatteregler och skatteavtal.

Fysiska personer

För fysiska personer och dödsbon beskattas avkastning såsom utdelning och kapitalvinst vid avyttring av aktier i inkomstslaget kapital. Skattesatsen är 30 procent. Preliminär skatt avseende utdelning innehålls av Euroclear eller, för förvaltarregistrerade innehav, av förvaltaren. Utdelande bolag ansvarar inte för att eventuell källskatt innehålls. Kapitalvinst respektive kapitalförlust beräknas normalt som skillnaden mellan försäljningsersättningen, efter avdrag för försäljningsutgifter, och omkostnadsbeloppet.

Omkostnadsbeloppet för samtliga aktier av samma slag och sort beräknas gemensamt med tillämpning av genomsnittsmetoden. För marknadsnoterade aktier får omkostnadsbeloppet alternativt bestämmas enligt schablonmetoden till 20 procent av försäljningsersättningen efter avdrag för försäljningsutgifter. Kapitalförluster vid avyttring av marknadsnoterade aktier är fullt avdragsgilla mot skattepliktiga kapitalvinster samma år på andra marknadsnoterade aktier och delägarätter utom andelar i sådana investeringsfonder som innehåller endast svenska fordringsrätter (räntefonder). Kapitalförlust som inte kan kvittas på detta sätt får dras av med 70 procent mot övriga inkomster i inkomstslaget

kapital. Uppkommer underskott i inkomstslaget kapital medges skattereduktion mot kommunal och statlig inkomstskatt samt mot statlig fastighetsskatt och kommunal fastighetsavgift. Skattereduktion medges med 30 procent av den del av underskottet som inte överstiger 100 000 kr och med 21 procent av resterande del. Underskott kan inte sparas till senare beskattningsår.

Juridiska personer

Juridiska personer, utom dödsbon, beskattas normalt för alla inkomster, inklusive skattepliktiga kapitalvinster och utdelning, i inkomstslaget näringsverksamhet. Skattesatsen är för närvarande 22 procent. Om aktierna utgör näringsbetingade andelar gäller särskilda regler. Beräkning av kapitalvinst respektive kapitalförlust sker på samma sätt som för fysiska personer enligt vad som anges ovan. Avdrag för kapitalförluster medges normalt endast mot kapitalvinster på aktier eller andra delägarätter. En kapitalförlust kan även, om vissa villkor är uppfyllda, kvittas mot kapitalvinster i bolag inom samma koncern, under förutsättning att koncernbidragsrätt föreligger mellan bolagen. Kapitalförlust som inte har kunnat utnyttjas ett visst år får sparas och dras av mot kapitalvinster på aktier och andra delägarätter under efterföljande beskattningsår utan begränsning i tiden, den s.k. aktiefållan.

Aktieägare som är begränsat skattskyldiga i Sverige

För aktieägare, fysisk såväl som juridisk person, som är begränsat skattskyldiga i Sverige utgår normalt svensk kupongskatt om 30 procent på utdelning från svenska aktiebolag. Denna skattesats är dock i allmänhet reducerad genom dubbelbeskattningsavtal mellan

Sverige och andra länder. Särskilda regler gäller för utdelning på andel som anses vara näringsbetingad. Undantag från kupongskatt gäller vidare för aktieägare inom EU som är juridiska personer och som uppfyller kraven i det s.k. moder-/ dotterbolagsdirektivet om innehavet uppgår till minst 10 procent av andelskapitalet i det utdelande Bolaget. Kupongskatten innehålls vid utdelningstillfället av Euroclear eller, för förvaltarregistrerade innehav, av förvaltaren. Om kupongskatt innehålls med ett för högt belopp, kan återbetalning begäras hos Skatteverket före utgången av det femte kalenderåret efter utdelningstillfället. Aktieägare som är begränsat skattskyldiga i Sverige och som inte bedriver verksamhet från fast driftställe i Sverige beskattas normalt inte i Sverige för kapitalvinster vid avyttring av aktier och andra delägarätter. Aktieägare kan dock bli föremål för sådan beskattning i sin skatterättsliga hemvist. Fysiska personer som är begränsat skattskyldiga i Sverige kan bli föremål för svensk beskattning vid avyttring av värdepapper om de vid något tillfälle under det kalenderår då avyttringen sker eller vid något tillfälle under de tio närmast föregående kalenderåren varit bosatta i Sverige eller stadigvarande vistats här. Tillämpligheten av regeln är dock i flera fall begränsad genom dubbelbeskattningsavtal mellan Sverige och andra länder.

Bolagsordning

Klaria Pharma Holding AB

Org.nr. 556959-2917

BOLAGSORDNING

antagen vid extra bolagsstämma den 5 juni 2015

§ 1

Bolagets firma är Klaria Pharma Holding AB (publ).

§ 2

Styrelsen skall ha sitt säte i Stockholms kommun.

§ 3

Bolaget skall, direkt eller genom hel- eller delägda bolag, bedriva forskning och utveckling inom det medicinska området, marknadsföra och försälja medicinska tjänster och produkter ävensom idka annan därmed förenlig verksamhet.

§ 4

Aktiekapitalet skall utgöra lägst 500 000 och högst 2 000 000 kronor.

§ 5

Antalet aktier skall vara lägst 30 000 000 och högst 120 000 000. Alla aktier är av samma slag.

§ 6

Styrelsen skall bestå av lägst 3 och högst 8 ledamöter utan suppleanter.

§ 7

Bolaget ska ha en till två revisorer med eller utan suppleanter. Ett registrerat revisionsbolag kan utses till revisor och/eller revisors-suppleant.

§ 8

Kallelse till bolagsstämma skall ske genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar och på bolagets webbplats samt genom annonsering med information om att kallelse har skett i Svenska Dagbladet.

Kallelse till årsstämma och till extra bolagsstämma där fråga om ändring av bolagsordningen skall behandlas skall utfärdas tidigast sex veckor och senast fyra veckor före bolagsstämman. Kallelse till annan extra bolagsstämma skall utfärdas tidigast sex veckor och senast två veckor före bolagsstämman.

För att få delta i bolagsstämma skall aktieägare dels vara upptagen i utskrift av hela aktieboken avseende förhållandena fem vardagar före stämman, dels anmäla sig samt antalet biträden till bolaget senast den dag som anges i kallelse till stämman. Denna dag får inte vara helgdag, lördag, midsommarafton, julafton eller nyårsafton och ej infalla tidigare än femte vardagen före stämman.

Aktieägare får vid bolagsstämma medföra ett eller två biträden, dock endast om aktieägaren gjort anmälan härom enligt föregående stycke.

§ 9

Bolagets räkenskapsår skall vara den 1 januari – 31 december (kalenderår).

§ 10

Bolagets aktier skall vara registrerade i ett avstämningsregister enligt lagen (1998:1479) om kontoföring av finansiella instrument.



Klaria Pharma Holding AB
Lahällsvägen 48
183 30 TÄBY
08-446 42 99
www.klaria.com