



ÅRSREDOVISNING

FÖRLÄNGT RÄKENSKAPSÅR
JULI 2019 - DECEMBER 2020

MOBERG PHARMA





INNEHÅLL

Moberg Pharma i korthet	3
Brev till aktieägarna	4
Väsentliga händelser under räkenskapsåret	7
Affärsmodell	8
MOB-015	9
BUPI	14
Globalt team	15
<hr/>	
Förvaltningsberättelse	17
Riskfaktorer	20
Moberg Pharma-aktien	25
Rapport över totalresultatet för koncernen	27
Rapport över finansiell ställning koncernen	28
Rapport över förändringar i eget kapital för koncernen	29
Rapport över kassaflödesanalys för koncernen	30
Resultaträkning för moderbolaget	31
Balansräkning för moderbolaget	32
Förändringar i eget kapital för moderbolaget	33
Kassaflödesanalys för moderbolaget	34
Noter	35
Styrelsens försäkran	54
Revisionsberättelse	55
<hr/>	
Bolagsstyrningsrapport	59
Revisors yttrande om bolagsstyrningsrapporten	64
Ledning	65
Styrelse	66
Aktieägarinformation	67
Historik	68
Ordlista	69

I KORTHET

Moberg Pharma är ett specialistläkemedelsbolag som fokuserar på kommersialisering av egenutvecklade läkemedel baserade på beprövade substanser. Målsättningen är att ta bolagets huvudprodukt MOB-015 till en världsledande position inom behandling av nagelsvamp. Bolaget avser att upprepa den resa som gjordes med Kerasal Nail®, bolagets första generations nagelsvampsprodukt, där direktförsäljning i USA kombinerades med strategiska samarbeten i ett antal större regioner. De viktigaste marknaderna för MOB-015 förväntas vara USA, EU, Japan, Kanada och Kina, samtliga med beviljade patentskydd till och med 2032.

Resultaten från kliniska fas 3-studier med 800+ patienter indikerar att MOB-015 har potential att bli den framtida marknadsledaren inom nagelsvamp. MOB 015 är utvecklad baserad på Moberg Pharmas patenterade formuleringsteknik som möjliggör transport av höga koncentrationer av det beprövade svampläkemedlet terbinafin genom nageln.

Totalt är fyra avtal med kommersiella partners på plats för MOB-015. Cipher Pharmaceuticals för Kanada, Taisho Pharmaceutical Co., Ltd i Japan, DongKoo Bio & Pharma Co., Ltd, marknadsledaren inom dermatologi i Sydkorea, samt Bayer AG för Europa, världsledande inom receptfria produkter för svampbehandling under varumärket Canesten. Avtalen innebär att partners erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 på respektive marknad och Moberg Pharma ansvarar för tillverkning och leverans av produkten. Inom ramen för avtalen kan Moberg Pharma erhålla milstolpsintäkter om upp till totalt 120 MUSD vid framgångsrik utveckling och kommersialisering, utöver ersättning för levererade produkter.

Bolagets målsättning är att lämna in en registreringsansökan under andra halvåret 2021 i Europa vilket skulle kunna innebära möjligt godkännande första halvåret 2023 och lansering i Europa mot slutet av 2023. Vår bedömning att marknadspotentialen uppgår till 250–500 MUSD, där huvuddelen av försäljningen förväntas komma från den högt prissatta amerikanska marknaden för receptbelagda läkemedel.

AVYTTRADE VERKSAMHETER SYNLIGGÖR VÄRDEN I MOBERG PHARMA

I mars 2019 sålde Moberg Pharma den dåvarande kommersiella verksamheten till RoundTable Healthcare Partners och Signet Healthcare Partners. Syftet med försäljningen var att möjliggöra ytterligare fokus på pipeline-programmen, MOB-015 i synnerhet, samt att dela ut betydande värden till aktieägarna. Den kommersiella verksamheten omfattade marknadsföring och distribution av receptfria läkemedel i framförallt USA. De tre största varumärkena, Kerasal Nail®, New Skin® och Dermoplast® var vart och ett marknadsledare inom sin respektive nisch. Den kommersiella verksamheten avyttrades för ett kontant vederlag om 1,4 miljarder SEK justerat för rörelsekapital, vilket medförde en reavinst om cirka 500 miljoner SEK och multiplar om 3,3x omsättningen och 11,6x EBITDA samt möjliggjorde en utdelning om 46,50 kr/aktie i november 2019.

I december 2020 placerades projektet BUPI i dotterbolaget OncoZenge AB som sedan delades ut till Moberg Pharmas aktieägare och särnoterades på Nasdaq First North Growth Market under februari 2021. Tio stamaktier i Moberg Pharma per avstämningsdagen för utdelningen berättigade till en aktie i OncoZenge.

100

MILJONER PATIENTER I EU
OCH USA HAR NAGELSVAMP

70–84%

AV PATIENTERNA BLEV SVAMPFRIA
I FAS 3 FÖR MOB-015

120 MUSD

PARTNERAVTAL MED 120 MUSD
I POTENTIELLA MILSTOLPSINTÄKTER

VD-ORD

Under räkenskapsåret slutfördes de två kliniska studierna i fas 3-programmet för MOB-015. Både den nordamerikanska och den europeiska studien uppfyllde det primära behandlingsmålet och inga allvarliga biverkningar identifierades. Den höga mykologiska läkningsgraden för MOB-015 har nu visats i två pivotala studier, vilket stärker vår övertygelse om att MOB-015 har potential att bli den framtida marknadsledaren inom nagelsvamp.

Strategin framåt är tydlig med inlämning av registreringsansökan i Europa under andra halvåret 2021 och möjlig lansering av MOB-015 i Europa mot slutet av 2023. Bolaget är väl rustat för nästa steg på vår kommersialiseringsresa, med kommersiella partners på plats i de viktigaste marknaderna utöver USA där vi vill bygga egen marknadsnärvaro och en nyligen genomförd finansiering som möjliggör såväl registreringsaktiviteter som kliniskt arbete för MOB-015.

Under de senaste 18 månaderna har vi också synliggjort värdet av övriga tillgångar i bolaget. Först genom avyttringen av den kommersiella verksamheten för 1,4 miljarder SEK vilket möjliggjorde återbetalning av samtliga lån samt extrautdelningen om 46,50 kr/aktie i november 2019 och nu senast genom utdelningen av BUPI till aktieägarna genom dotterbolaget OncoZenge som noterades på Nasdaq First Growth Market i februari 2021.

RESULTAT FRÅN DE TVÅ FAS 3-STUDIERNAS GER STARKT STÖD FÖR MOB-015

I december 2019 presenterades resultat från den första av de två kliniska studierna i fas 3-programmet för MOB-015, följt av resultat från den europeiska studien i juni 2020. Bägge studierna uppfyllde det primära effektmålet, fullständig läkning vid vecka 52. Mykologisk läkning (svampfri) uppnåddes hos 70 procent av patienterna i den nordamerikanska studien och 84 procent av patienterna i den europeiska studien, vilket är betydligt högre än vad som har rapporterats för andra utvärtes behandlingar (30–54 procent). Vidare var den svampdödande effekten mer snabbverkande än för oralt terbinafin; MOB-015 ger 55–78 procent mykologisk läkning vid 6 månader och 37–46 procent redan vid 3 månader.

MOB-015 är den första utvärtes behandlingen som uppnått mykologisk läkning i nivå med terbinafintabletter, dagens standardbehandling vid nagelsvamp genom tablettintag dagligen under tre månader. Innan de nyligen genomförda kliniska fas 3-studierna med MOB-015 framstod det som oralistiskt att en utvärtes behandling skulle nå samma nivå på mykologisk läkning som tablettens 70 procent. Dessutom ger behandling med MOB-015 en koncentrationen av terbinafin som är tusen gånger högre i nageln och 40 gånger högre i nagelbädden jämfört med oralt terbinafin.

Trots att svampinfektionen botades hos en stor majoritet av patienterna och 75 procent av patienterna redovisade synlig förbättring av naglarna redan vid det första uppföljningsbesöket, uppnåddes fullständig läkning endast hos ett fåtal patienter. Denna del av resultatet är förvånande eftersom hög mykologisk läkning (svampfria prover) vanligtvis följs av klinisk läkning (återställning av nagelns normala utseende) och det sammansatta måttet fullständig läkning. Tillsammans med ledande experter genomförde vi detaljerade analyser av data och individuella foton från studierna för att verifiera resultaten och förstå orsakerna till det motsägelsefulla utfallet.

Slutsatsen från analysen är att även om Moberg Pharmas teknologi möjliggör en hög leverans av terbinafin genom nageln, kan dess hydrerande egenskaper också ge upphov till vitaktiga missfärgningar av naglarna. Fenomenet är övergående, men gör det svårt att bedöma den kliniska läkningen och bidrog till den låga graden av fullständig läkning som observerades. Både ledande externa experter och våra egna experter är emellertid överens om att en högre fullständig läkning med stor sannolikhet kan uppnås genom en kortare behandlingsperiod följt av underhållsbehandling.

Det primära behandlingsmålet uppnåddes i bägge studierna och därmed kan bägge studierna användas som underlag för produktregistrering i Europa. Den europeiska studien, där MOB-015 jämfördes med ett godkänt läkemedel för nagelsvamp, visade att MOB-015 var lika bra som det godkända läkemedlet avseende fullständig läkning vid vecka 52, samt väsentligt bättre avseende mykologisk läkning. För marknadsgodkännande i USA kräver FDA normalt två studier som visar superioritet (statistiskt säkerställt bättre än jämförelsepreparatet) för det primära behandlingsmålet. En ytterligare studie förväntas därför behöva genomföras för registrering på den amerikanska marknaden.

EU-LANSERING KAN KOMMA ATT SKE REDAN 2023

I oktober 2020 beslutade bolaget att ansöka om pre-submissionmötet med regulatoriska myndigheter, med målsättningen att lämna in en registreringsansökan under andra halvåret 2021 i Europa. Med en förväntad handläggningstid om ca 1,5 år siktar bolaget på godkännande under första halvåret av 2023 och lansering i Europa mot slutet av 2023. Efter de europeiska mötena är avsikten att diskutera nästa steg för den amerikanska marknaden i ett rådgivande möte med FDA.

AVTAL MED KOMMERSIELLA PARTNERS FÖR VIKTIGA MARKNADER

I september 2019 tecknades licensavtal med Taisho Pharmaceutical avseende exklusiva rättigheter till MOB-015 i Japan, en marknad som 2018 uppgick till 290 miljoner dollar. Moberg Pharma kommer att tillhandahålla know-how och dokumentation från det internationella utvecklingsprogrammet för MOB-015, samt efter slutförd registrering ansvara för tillverkning, medan Taisho finansierar utvecklings- och registreringsaktiviteter i Japan, samt ansvarar för marknadsföring, distribution och försäljning. Moberg Pharma kan erhålla milstolpsintäkter om totalt upp till 50 miljoner USD, varav 5 miljoner USD betalades i samband med ingånget avtal. Merparten av milstolpsintäkterna är villkorade av kommersiella delmål och resterande del av uppnådda utvecklings- och regulatoriska mål. Därutöver tillkommer royalties och ersättning för levererade produkter.

I oktober 2019 tecknades ett distributionsavtal för MOB-015 med DongKoo, marknadsledare inom dermatologi i Sydkorea, med utmärkt täckning av dermatologiklinikerna. Den sydkoreanska marknaden för utvärtes nagelsvampsläkemedel uppgår till 40 miljoner dollar, och över 90 procent av förskrivningen sker från klinikerna. Avtalet innebär att DongKoo erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 i Sydkorea och Moberg Pharma ansvarar för tillverkning och leverans av produkten.

Därmed kom två ytterligare avtal för MOB-015 på plats i tillägg till tidigare avtal med Cipher Pharmaceuticals för Kanada samt för Europa med Consumer Health divisionen inom Bayer AG, världsledande inom receptfria produkter för svampbehandling under varumärket Canesten.



VD Anna Ljung

Avtalen innebär att partners erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 inom respektive marknader och Moberg Pharma ansvarar för tillverkning och leverans av produkten. Inom ramen för avtalen kan Moberg Pharma erhålla milstolpsintäkter om upp till totalt 120 miljoner USD vid framgångsrik utveckling och kommersialisering, i tillägg till royaltyintäkter och ersättning för levererade produkter. Målsättningen är att upprepa den resa som gjordes med Kerasal Nail®, där direktförsäljning i USA kombinerades med strategiska samarbeten i ett antal större regioner. De viktigaste marknaderna för MOB-015 förväntas vara USA, EU, Japan, Kanada och Kina, samtliga med beviljade patentskydd till 2032.

AVKNOPPNING AV BUPI OCH BÖRSNOTERING AV BOLAGET ONCOZENGE

Sedan Moberg Pharma avyttrade sin OTC-verksamhet i inledningen av 2019 har bolaget fokuserat på utvecklingen av MOB-015 för behandling av nagelsvamp. För att möjliggöra en finansiering av den fortsatta utvecklingen av BUPI samt synliggöra värdet i projektet delade Moberg Pharma ut BUPI till Moberg Pharmas aktieägare genom dotterbolaget OncoZenge AB. Aktien i Oncozenge sårnoterades därefter på Nasdaq First North Growth Market och började handlas 12 februari 2021.

I samband med avknoppningen tillförs OncoZenge finansiering om ca 70 MSEK genom en breddad aktieägarbas som bland annat inkluderar John Fällström, Linc AB och Moberg Pharmas största aktieägare Östersjöstiftelsen. Nästa steg för BUPI är en klinisk fas 3-studie som kan vara registreringsgrundande för den europeiska marknaden samt ytterligare marknader. Studien bedöms kunna starta under inledningen av 2022 med resultat under 2023. Det saknas idag effektiva behandlingar av oral mukosit som anses vara den allvarligaste biverkan vid cancerbehandling och drabbar årligen omkring en miljon patienter i USA och Europa.

150 MSEK I FINANSIERING FÖR MOB-015 VIA FULLTECKNAD FÖRETRÄDESEMISSION

I december 2020 genomförde bolaget en företrädesemission av stamaktier och teckningsoptioner om cirka 150 miljoner SEK före transaktionskostnader. Emissionen blev fulltecknad och inga emissionsgarantier behövde utnyttjas. Pengarna kommer att användas för registreringsaktiviteter och kliniskt arbete för MOB-015. Efter företrädesemissionens genomförande har bolaget avslutat det konvertibellåneavtal som ingicks i mars 2020.

Tack vare företrädesemissionen är bolaget nu väl finansierat för nästa steg i kommersialiseringplanerna. I närtid ligger nu fokus på registreringsförberedelser för MOB-015 med målsätt-

ningen att lämna in registreringsansökan i Europa under andra halvåret 2021. Därefter avser vi att diskutera nästa steg för den amerikanska marknaden i ett rådgivande möte med FDA. Parallellt med registreringsarbetet sker kommersialiseringförberedelser för att maximera värde och skapa framtida tillväxt. Moberg Pharma fortsätter med full fart mot vårt mål att skapa framtidens marknadsledare inom nagelsvamp.



Anna Ljung,
VD Moberg Pharma

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER RÅKENSKAPSÅRET

- **September 2019:** Licensavtal tecknades med Taisho avseende utveckling, registrering och kommersialisering av MOB-015 i Japan. Inom ramen för avtalet kan Moberg Pharma erhålla milstolpsintäkter om upp till 50 miljoner USD vid framgångsrik utveckling och kommersialisering, i tillägg till royaltynintäkter och ersättning för levererade produkter.
- **Oktober 2019:** Bolaget tecknade distributionsavtal med DongKoo, marknadsledaren inom dermatologi i Sydkorea, för MOB-015 i Sydkorea.
- **Oktober 2019:** Årsstämman beslutade att genomföra en utbetalning till aktieägarna om 46,50 kronor per aktie genom ett automatiskt inlösenförfarande, i enlighet med styrelsens förslag. Utbetalningen genomfördes i november.
- **Oktober 2019:** Mark Beveridge, VP Finance, återupptog ansvaret för finansfunktionen och ersatte Sarah Hellerfelt som frånträdde tjänsten som CFO i bolaget.
- **December 2019:** Resultaten från Fas 3 studien i Nordamerika presenterades. MOB-015 uppnådde såväl det primära behandlingsmålet som viktiga sekundära behandlingsmål. Inga allvarliga biverkningar identifierades i studien.
- **Januari 2020:** Expertutvärdering bekräftade validiteten i resultaten från Fas 3 studien i Nordamerika, inklusive:
 - i) Behandling med MOB-015 resulterar i en mykologisk läkning i nivå med orala läkemedel för nagelsvamp och är dessutom mer snabbverkande;
 - ii) Formuleringsteknologin ökar hydreringen och permeabiliteten i nageln, vilket möjliggör en effektiv leverans av terbinafin, men försvårar samtidigt bedömningen av klinisk läkning och därmed också fullständig läkning
 - iii) Förkortad behandlingsperiod kan potentiellt ge en betydligt högre andel patienter med fullständig läkning vid 52 veckor.
- **Januari 2020:** Skatteverket beslutade att för inlösen av aktier i Moberg Pharma mot kontantlikvid om 46,50 kronor per aktie ska 60 procent av anskaffningsutgiften hänföras till inlösenstamaktierna och 40 procent till kvarvarande stamaktier.
- **Mars 2020:** Samtliga patienter i den europeiska MOB-015 studien genomförde det sista besöket i studien. Datainsamlingen genomfördes utan negativ påverkan av COVID-19.
- **Mars 2020:** Moberg Pharma ingick konvertibellåneavtal med Nice & Green S.A. om upp till 216 MSEK för fortsatt satsning på MOB-015. Avtalet sades upp i december 2020 efter att företaget genomfört en företrädesemission.
- **Maj 2020:** Extra bolagsstämma beslutade bland annat om bemyndigande för styrelsen att fatta beslut om emission av konvertibler samt om införande av långsiktigt incitamentsprogram.
- **Juni 2020:** Resultaten från Fas 3 studien i Europa presenterades. Liksom i den tidigare offentliggjorda nordamerikanska studien uppnådde MOB-015 det primära behandlingsmålet och inga allvarliga biverkningar identifierades. EU-studien visade att behandling med MOB-015 är minst lika bra (non-inferior) som behandling med ciclopirox.
- **Juli 2020:** Dr. Cindy Wong utnämndes till Chief Medical Officer, samt medlem av ledningsgruppen. Dr. Wong kommer närmast från Metz Pharmaceuticals där hon var Vice President and Head of Global Clinical Development.
- **Oktober 2020:** Moberg Pharma meddelade avsikt att lämna in registreringsansökan för MOB-015 i Europa under 2021. Med normal handläggningstid om ca 1,5 år förväntas godkännande i början av 2023 och lansering i Europa mot slutet av 2023.
- **November 2020:** I november beslutade bolagets styrelse om en fullt garanterad företrädesemission om cirka 150 MSEK för fortsatt finansiering av MOB-015. Företrädesemissionen godkändes på extra bolagsstämma i december och blev fulltecknad utan att emissionsgarantier utnyttjades. Genom emissionen tillfördes Moberg Pharma cirka 150 MSEK före avdrag för transaktionskostnader.
- **December 2020:** Projektet BUPI placerades i dotterbolaget OncoZenge AB som sedan delas ut till Moberg Pharmas aktieägare och särnoterades på Nasdaq First North Growth Market under februari 2021.

AFFÄRSMODELL

MÅLSÄTTNING

Moberg Pharmas målsättning är att göra MOB-015 till det ledande behandlingsalternativet för nagelsvamp globalt samt att bygga ett specialistläkemedelsföretag med egen försäljning i USA och försäljning via partners på övriga marknader. Med MOB-015 som ankare avser bolaget att utöka produktportföljen med ytterligare egenutvecklade och förvärvade produkter inom närliggande områden.

AFFÄRSMODELL

Moberg Pharmas affärsmodell innefattar försäljning i egen regi kombinerat med försäljning genom distributörer och partners. Bolagets produktutveckling sker utifrån beprövade substanser, vilket minskar tid till marknad, utvecklingskostnad och risk jämfört med traditionell läkemedelsutveckling. Projekten kan relativt snabbt tas till fas 2-studier, där de utvärderas i studier med begränsat antal patienter. Valet av regulatorisk väg är viktigt där Moberg Pharma har erfarenhet av produkter som kan registreras som läkemedel, medicinteknik eller kosmetika. I bolaget arbetar ett team med omfattande erfarenhet av global utveckling och kommersialisering av läkemedelsprodukter. Den egna organisationen kompletteras med extern expertis, bland annat inom klinisk utveckling, produktion och kommersialisering. Till grund för arbetet ligger värdefulla erfarenheter från kommersialiseringen av Kerasal Nail®, bolagets första generationsprodukt inom nagelsvamp.

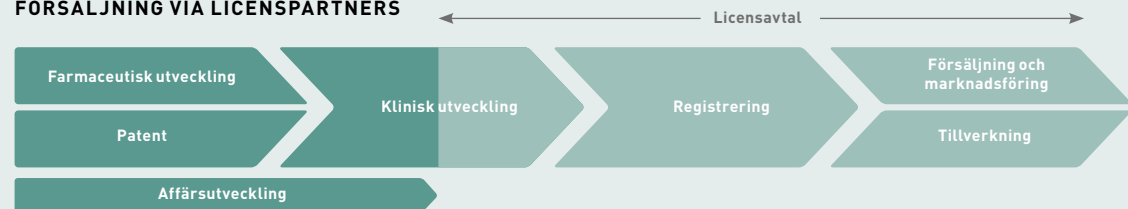
DIREKTFÖRSÄLJNING



FÖRSÄLJNING VIA DISTRIBUTÖRER



FÖRSÄLJNING VIA LICENSPARTNERS



MOB-015



NAGELSVAMP

- Topikalt terbinafin
- Målprofil: Snabb synlig förbättring, bäst läkningsgrad och kortare behandlingstid (av utvärtes preparat)



UPPSKATTAD ÅRLIG FÖRSÄLJNINGSPOTENTIAL 250-500 MUSD



FAS 3-STUDIER GENOMFÖRDA

- Studier i Nordamerika, n=365, samt Europa, n=452 genomförda.
- Primärt behandlingsmål uppnått, världsledande svampdödande effekt visad och inga allvarliga biverkningar identifierades.



PATENTSKYDD TILL 2032

- Patent beviljat på stora marknader, inklusive USA, EU, Kanada, Japan och Kina
- Patent omfattar nya topikala formuleringar av allylaminer (inklusive terbinafin), samt behandlingsmetoder för nagelsvamp med de nya formuleringarna



ÖVERLÄGSEN SVAMPDÖDANDE EFFEKT FÖR EN UTVÄRTES BEHANDLING

- 70-84% mykologisk läkning i fas 3
- 1000x mer terbinafin i nagel jämfört med oral behandling.
- 40x mer terbinafin i nagelbädden jämfört med oral behandling.
- Försumbara systemiska nivåer av terbinafin

MOB-015

MOB-015 är nästa generations nagelsvampsbehandling som riktar sig till både receptfria och receptbelagda marknader världen över. Bolaget bedömer att den patenterade formuleringsteknologin möjliggör att höga koncentrationer av en beprövad svampdödande substans (terbinafin) transporteras in i och genom nageln, och att detta även har en mjukgörande och keratolytisk effekt som bidrar till snabb förbättring. Med en marknadspotential uppgående till 250-500 miljoner USD årligen¹ bedömer Bolaget att MOB-015 har potential att bli den framtida marknadsledaren inom nagelsvamp.

Nagelsvamp är mycket vanligt och förekommer hos cirka tio procent av befolkningen². På marknaden finns ett antal topikala (utvärtes) behandlingar, såväl receptfria som receptbelagda. Den mest effektiva behandlingen idag är fortfarande terbinafin i tablettform, som dock förknippas med biverkningar såsom interaktion med andra läkemedel och leverskador, vilka undviks med topikal behandling³. Hudläkare över hela världen är överens om det stora behovet av bättre topikala behandlingar utan risk för leverskador och systemiska biverkningar. Det finns därför ett stort intresse för MOB-015 som möter detta behov genom att tillföra terbinafin lokalt. Produkten är patentskyddad till och med år 2032 på de stora marknaderna, däribland USA, EU, Japan och Kina.

Omkring fem miljoner nagelsvampsbehandlingar förskrivs årligen på den amerikanska marknaden⁴, med en underliggande tillväxt på ett par procent per år, vilket drivs av en åldrande befolk-

ning. Majoriteten av patienterna är dock obehandlade eller fullföljer inte behandling, bland annat på grund av otillfredsställande effekt från befintliga produkter. Av tidigare lanseringar framgår att marknaden är mycket mottaglig för nya preparat och att patientbasen ökar när en ny produkt lanseras. Med trettio till fyrtio miljoner amerikaner drabbade av nagelsvamp är möjligheterna goda att utöka marknaden när ett nytt effektivt preparat lanseras.⁵

I en omfattande undersökning som genomfördes under 2017 bland 90 amerikanska läkare (fotvårdsläkare och dermatologer) framkom att det finns stor efterfrågan på bättre utvärtes behandlingar av nagelsvamp, utan de medicinska risker som är förenade med orala behandlingar. 70 procent uppgav att de undvek att förskriva terbinafintabletter på grund av patienternas oro för leverskador. 60 procent uppgav att de skulle föredra en utvärtes behandling MOB-015s egenskaper framför andra utvärtes behandlingar som finns tillgängliga på marknaden idag, att jämföra med drygt 6–15% som skulle fortsätta att förskriva befintliga utvärtes preparat. I en följdfråga till de läkare som förskriver orala behandlingar uppgav 65 % att de skulle föredra en utvärtes behandling med MOB-015s egenskaper, enskilt eller i kombination med oralt terbinafin, för att undvika risken för just leverskador.

Marknadsvillkoren varierar från en region till en annan, med receptbelagda behandlingar, höga listpriser (mer än 500 USD/månad i USA) och omfattande rabatteringsystem i bland annat

USA, Japan och Kanada, respektive receptfria behandlingar med lägre prissättning (ca 15–40 USD/förpackning) i övriga regioner såsom EU, Ryssland och Asien. Med antaganden om en marknadsandel på åtta till tolv procent och i USA för branschen typiska rabattnivåer uppgår de möjliga intäkterna för MOB-015, enbart i USA, till 150–300 MUSD, och motsvarande 50–100 MUSD vardera av Japan/Kanada respektive EU/övriga världen.

Under åren med OTC-verksamheten har Moberg Pharma samlat värdefull kunskap och relevanta erfarenheter inför kommersialiseringen genom Kerasal Nail®, där vi varit involverade i eller ansvariga för marknadsföringen på ett stort antal marknader inklusive USA. I USA ligger fokus denna gång på den väsentligt större receptbelagda marknaden för nagelsvampspreparat. Bolaget ser goda möjligheter att bygga en egen kommersiell plattform i USA med fokus på fotvårdsläkare (podiatrists) med MOB-015 som huvudprodukt, och som framöver kompletteras med ytterligare nischprodukter. Moberg Pharma avser också att samarbeta med en amerikansk partner med en etablerad säljstyrka fokuserad på dermatologer.

1) Med marknadsandel mellan 8-12 % och gross-to-net (GrN) rabatt mellan 40-60 %.

2) PLoS Pathog, 2014 Jun, 10(6):e1004105.

3) Se <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4047123/> om oralbehandlingar.

4) Marknadsdata - uppfyllda recept.

5) Baseras på 10 % av befolkningen



Den **kanadensiska marknaden** för receptbelagda läkemedel mot nagelsvamp växer stadigt och uppgick till 58 MCDN under år 2017, varav utvärtes läkemedel var 72%.¹



Den **européiska marknaden** för receptfria läkemedel mot nagelsvamp > 200 MUSD årligen.



Den **sydkoreanska marknaden** för utvärtes nagelsvampsläkemedel var 40 MUSD på årsbasis per juni 2019.



TAISHO PHARMACEUTICAL

Den **japanska marknaden** för nagelsvampsläkemedel var 290 MUSD år 2018, med en årlig tillväxt > 8%.



För kommersialiseringen av MOB-015 ser vi ett stort värde i att Moberg Pharma marknadsför MOB-015 i **USA - den största och viktigaste marknaden** - och att bolaget kan sprida best practise till partners. Vi kan marknaden väl efter att ha tidigare tagit Kerasal Nail® från lansering till en ledande position med 30% marknadsandel i USA. Med Kerasal Nail® nådde vi brett - med en liten organisation sålde vi på mer än 30 000 försäljningsställen i USA tack vare effektiv konsumentmarknadsföring och utmärkta partners för logistik och säljstöd.

PARTNERS PÅ PLATS FÖR
MARKNADER VÄRDA ÖVER

600 MUSD

KLINISK UTVECKLING OCH RESULTAT

FAS 3-STUDIE NORDAMERIKA

I december 2019 presenterades resultaten från fas 3-studien i Nordamerika. MOB-015 uppnådde såväl det primära behandlingsmålet som viktiga sekundära behandlingsmål i studien. Studien inkluderade 365 patienter med mild till måttlig nagelsvamp som erhöll behandling dagligen i 48 veckor. Vecka 52 hade signifikant fler MOB-015 patienter uppnått fullständig läkning jämfört med vehikeln ($p=0,019$). Det primära behandlingsmålet, andelen patienter som uppnådde fullständig läkning av den utvalda stortånageln efter 52 veckor, uppnåddes hos 4,5 procent av patienterna för MOB-015, men inte hos någon av de patienter som fick vehikeln. Fullständig läkning är ett sammansatt effektmått som inkluderar både klinisk läkning och mykologisk läkning. Mykologisk läkning uppnåddes i 70 procent av patienterna ($p<0,0001$). Mykologisk läkning i kombination med helt eller nästan helt läkt nagel uppnåddes hos 15,4 procent av patienterna ($p=0,0018$). En klar majoritet, 83 procent av patienterna som avslutade studien rapporterade synlig förbättring från MOB-015 så tidigt som tolv veckor efter behandlingsstart och vid vecka 52 rapporterade 33 procent att deras behandlade tånaglar var helt läkta eller nästan helt läkta. Inga säkerhetsproblem identifierades i studien och inga allvarliga biverkningar relaterade till MOB-015 rapporterades. Den låga andelen fullständig läkning konstaterades i en expertanalys bero på temporära vitfärgningar orsakade av en förhöjd vattenhalt i nageln. Experterna konkluderade att detta kan åtgärdas genom en justering till kortare daglig behandlingsperiod följt av en period med underhållsbehandling.

FAS 3-STUDIE EUROPA

I juni 2020 presenterades resultaten från fas 3-studien i Europa. Liksom i den tidigare offentliggjorda nordamerikanska studien uppnådde MOB-015 det primära behandlingsmålet och inga

allvarliga biverkningar identifierades. EU-studien visade att behandling med MOB-015 är minst lika bra (non-inferior) som behandling med ciclopirox. Det primära behandlingsmålet, andelen patienter som uppnådde fullständig läkning av den utvalda stortånageln efter 52 veckor, uppnåddes hos 1,8 procent av patienterna som fick MOB-015 och 1,6 procent av patienterna som fick ciclopirox. Mykologisk läkning uppnåddes hos 84 procent av patienterna som fick MOB-015, signifikant bättre än 42 procent för ciclopirox. Mykologisk läkning i kombination med helt eller nästan helt läkt nagel uppnåddes hos 21,9 procent av patienterna med MOB-015 jämfört med 18,9 procent med ciclopirox. Studien bekräftar det snabba påslaget i den svampdödande effekten av MOB-015 som sågs i den nordamerikanska studien, med 46 procent svampfria patienter redan efter tolv veckors behandling. Samma mönster som i den nordamerikanska fas 3-studien med låg fullständig läkning trots hög mykologisk läkning konstaterades i den europeiska fas 3-studien.

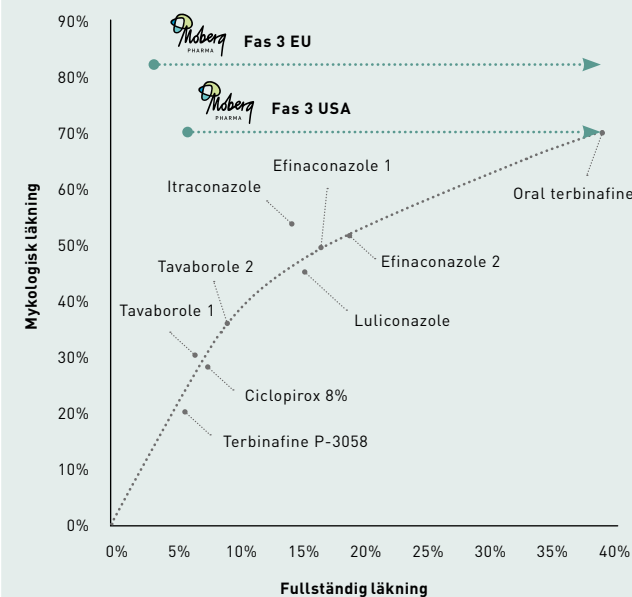
FAS 2-STUDIE EUROPA

I en tidigare klinisk fas 2-studie observerades att MOB-015 levererar höga mikrogramnivåer av terbinafin till nageln och till nagelbädden, 40 gånger högre än vid oral behandling. Plasmanivåer av terbinafin efter MOB-015 behandling var väsentligt lägre än vid tablettbehandling, (1000 gånger lägre), vilket minskar risken för leverskada och andra systemiska biverkningar förknippade med tablettbehandling. Trots att patienter med mer utbredd nagelsvamp inkluderades, i genomsnitt sextio procent av nageln var angripen, uppnådde 54 procent av patienterna det primära behandlingsmålet mykologisk läkning.

NY FAS 3-STUDIE I USA

Bolaget förväntar sig att en ytterligare fas 3-studie kommer att behövas för marknadsgodkännande i USA. Bolaget avser att designa en sådan studie för att uppnå hög fullständig läkning med bibehållen hög mykologisk läkning. Detta förväntas uppnås genom en kortare behandlingsperiod följt av underhållsbehandling, vilket ökar attraktiviteten på produktprofilen för MOB-015.

ORALA OCH TOPIKALA NAGELSVAMPSBEHANDLINGAR



Källa: Antal förskrivningar i USA för varje läkemedel; för P-3058, klinisk testregister. eu / ctr-search / trial / 2015-000561-31 / resultat.

KONKURRERANDE LÄKEMEDEL

Konkurrenterna till MOB-015 är såväl systemisk behandling (tablettform) som andra topikala (utvärtes) preparat. I USA dominerar generiska tablettbehandlingar, framför allt terbinafin och itrakonazol i tablettform följt av generiskt ciklopirox utvärtes. Kostnaden för tablettbehandling är låg med en behandlingsperiod på tolv veckor. Nackdelarna är risk för allvarliga biverkningar, exempelvis leverskador och interaktioner med andra läkemedel. På receptfria marknader exempelvis i Europa dominerar topikala behandlingar med framför allt ciklopirox och amorolfn.

De topikala preparaten Jublia och Kerydin godkändes år 2014 i USA och har låg marknadsandel i antal recept¹, men en högre del av värdet på grund av väsentligt högre pris. MOB-015 förväntas kunna prissättas på liknande nivå som dessa preparat men med fördelar som högre medicinsk nytta och läkningsgrad samt kortare behandlingstid.

1) Marknadsdata offentliggörs om recept i USA.



BUPI

BUPI möter ett stort behov av smärtlindring för patienter med oral mukositis; en allvarlig komplikation vid cancerbehandling som förhindrar patienter från att slutföra sin cancerbehandling. Produkten befinner sig i sen klinisk fas och har potential att bli den ledande behandlingen på området enligt en undersökning bland amerikanska läkare.

I december 2020 placerades BUPI-projektet i dotterbolaget OncoZenge AB inför särnotering på Nasdaq First North Growth Market med första dag för handel 12 februari 2021. Avknoppningen av BUPI i ett separat bolag säkerställer fokus och ger förutsättningar att utveckla potentialen och skapa betydande värden för

våra aktieägare. OncoZenge genomförde i december en riktad emission som säkerställde rörelsekapitalbehovet under 2021 och stärkte aktieägarbasen med välrenommerade aktieägare såsom John Fällström och Linc AB. Dessutom beviljades nyligen ett nytt patent som väsentligt breddar immaterialskyddet för BUPI i Europa, då det skyddar användningen av BUPI vid alla relevanta indikationer för behandling av smärta i munhåla och svalg. I februari 2021 delades Moberg Pharmas aktier i OncoZenge ut till Moberg Pharmas aktieägare enligt Lex ASEA, där aktieägare som ägde aktier 5 februari erhöll en aktie i OncoZenge för varje tio stamaktier de ägde i Moberg Pharma.



SMÄRTLINDRING VID ORAL MUKOSIT

- Sugtablett med bupivakain
- Målprofil: Bättre och längre smärtlindring än befintliga produkter



UPPSKATTAD ÅRLIG FÖRSÄLJNINGSPOTENTIAL 200 - 400 MUSD GLOBALT



FAS 3-FÖRBEREDELSE PÅGÅR

- En fas 3-studie bedöms kunna startas under inledningen av 2022 och resultatet erhålls under 2023
- Rådgivande möten genomförts med myndigheter i Sverige och Tyskland



PATENTSKYDD TILL 2032-2033

- Patent beviljat i EU, Kanada och USA
- Patent omfattar sugtabletter och andra formuleringar med ett lokalanestetikum, däribland bupivakain, för smärtlindring i mun och svalg



FAS 2 DATA VISADE VÄSENTLIGT BÄTTRE SMÄRTLINDRING ÄN STANDARDBEHANDLING

- Primär effektvariabel: 31 % lägre smärta i BUPI-gruppen (högsta VAS-värdet i mun/svalg, $p = 0,0032$)
- Endast i mun: 50 % lägre smärta i BUPI-gruppen ($p = 0,0002$)

GLOBALT TEAM

Förmågan att attrahera, motivera och behålla rätt personer är central för Moberg Pharmas tillväxtstrategi. Vi söker efter erfarna personer med driv, engagemang och integritet och i utbyte erbjuder vi en stimulerande och stöttande miljö präglad av lag- och entreprenörsanda.

MEDARBETARE

I bolaget arbetar personer med en rad olika specialistkompetenser och lång erfarenhet från läkemedelsindustrin. Därutöver har bolaget en rad externa leverantörer, samarbetspartners och konsulter runt om i världen, bland annat inom produkttillverkning, klinisk utveckling och försäljning.

Förmågan att attrahera, motivera och behålla rätt personer är central för bolagets tillväxtstrategi. Vi eftersträvar att rekrytera de bästa medarbetarna och samarbetsparterna globalt inom våra fokusområden. Vi söker efter erfarna personer med driv, engagemang och integritet. Vi tror att mångfald främjar verksamheten och ger oss möjlighet att tänka nytt och annorlunda. I utbyte erbjuder vi en stimulerande och miljö präglad av lag- och entreprenörsanda som framhåller vikten av individuella bidrag.

Dessa värden är också införlivade i våra kompensationsprogram som erbjuder både kort- och långsiktiga incitament för alla medarbetare. Moberg Pharma uppmuntrar innovation och initiativförmåga och belönar prestationer på både individuell-, team- och bolagsnivå.

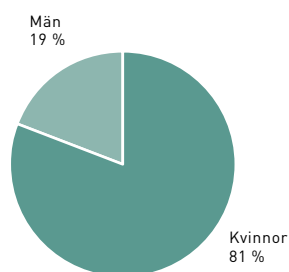
ORGANISATION

Fram till avyttringen av den kommersiella verksamheten i februari 2019 arbetade omkring 40 personer i bolaget, baserade i Stockholm, Sverige och New Jersey, USA. Sedan den 1 april 2019 har den kommersiella verksamheten i USA övergått till de nya ägarna, medan omkring 15 medarbetare i Stockholm arbetar i den kvarvarande verksamheten med fokus på klinisk utveckling, affärsutveckling, kommersialisering, finans och administration.

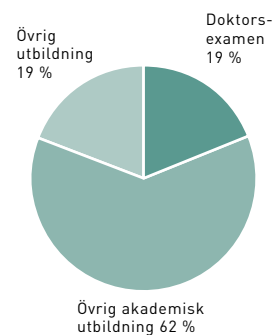
PRODUKTFRAMSTÄLLNING

Tillsammans med våra samarbetspartners och konsulter eftersträvar vi de bästa möjliga lösningarna för att utveckla, tillverka och distribuera våra produkter med minsta möjliga miljöpåverkan och högsta etiska standard. Bolagets interna avdelning för produktförsörjning och kvalitetssäkring ansvarar för vårt nätverk av kontraktstillverkare som är fullt integrerade i vår logistikkedja. Vi är certifierade enligt ISO13485, samt följer noga utvecklingen av övriga internationella regelverk som påverkar vår verksamhet.

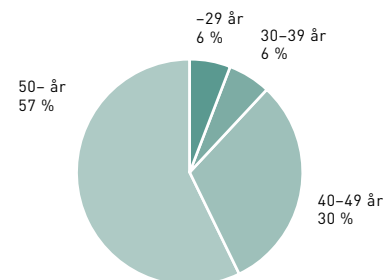
KÖNSFÖRDELNING*



UTBILDNINGSNIVÅ*



ÅLDERSTRUKTUR*



*Baserat på 16 medarbetare

FINANSIELL INFORMATION



FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelse och verkställande direktör i Moberg Pharma AB (publ) org. nr 556697-7426 lämnar härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 2019-07-01–2020-12-31.

Belopp är uttryckta i TSEK (tusentals svenska kronor) om inget annat anges. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för det förkortade räkenskapsåret för motsvarande period föregående år.

BOLAGSUPPGIFTER

Koncernen bedriver verksamhet i associationsformen aktiebolag med säte i Stockholm. Huvudkontorets adress är Gustavslundsvägen 42, 5tr, 167 51 Bromma. Koncernen består av moderbolaget Moberg Pharma AB (publ), org. nr 556697-7426, det helägda dotterbolaget Moberg Derma Incentives AB, org. nr 556750-1589 samt det delägda (med 75%) dotterbolaget OncoZenge AB (publ), org nr 559261-9968. Den enda verksamheten i Moberg Derma Incentives AB är att administrera Moberg Pharmas personaloptionsprogram. OncoZenge AB (publ) innehåller BUPI projektet och bolaget delades ut till aktieägarna i Moberg Pharma under 2021.

VERKSAMHET

Moberg Pharma AB (publ) bildades 2006 och är ett snabbt växande svenskt läkemedelsbolag som utvecklar och kommersialiserar medicinska produkter som lindrar smärta och hudåkommor, framförallt nagelsvamp.

Bolaget har två läkemedelsprojekt i sen klinisk utveckling, MOB-015 och BUPI. MOB-015 är nästa generations nagelsvampsbehandling och BUPI är en ny smärtbehandling för mun och svalg för cancerpatienter med oral mukositis (biverkningar i munhålan efter cancerbehandling). Båda läkemedelskandidaterna har uppvisat starka kliniska resultat som indikerar att de har potential att bli marknadsledande inom respektive nisch. MOB-015 har nyligen avslutat två parallella fas 3-studier med fler än 800 patienter. Moberg Pharma har tecknat licensavtal avseende Europa, Japan, Kanada och Sydkorea för MOB-015. Vår bedömning att marknadspotentialen för MOB-015 uppgår till 250–500 MUSD årligen. Därutöver tillkommer BUPI som genom dotterbolaget OncoZenge AB (publ) delats ut till Moberg Pharmas aktieägare efter räkenskapsårets slut och särnoterats på Nasdaq First North Growth Market med första dag för handel 12 februari 2021.

Moberg Pharma har huvudkontor i Stockholm och bolagets aktie är noterad under Small Cap på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm (OMX: MOB).

MEDARBETARE

Per den 31 december 2020 hade Moberg Pharma 11 (16) anställda varav 91 % (94) kvinnor. 11 (16) personer var anställda i moderbolaget varav 91 % (94) kvinnor. Se not 7 för ytterligare uppgifter om anställda och personalkostnader.

RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 50,5 MSEK (15,6) under perioden. Intäkterna avser i sin helhet milstolpar, och huvuddelen av dessa kommer från den initiala milstolpen om 5 MUSD som erhöles i samband med ingånget avtal med Taisho för MOB-015 i Japan, för jämförelseperioden avser intäkterna en milstolpe om 1,5 MEUR som erhöles i samband med ingånget avtal med Bayer AG för MOB-015 i Europa.

Verksamheten utgörs av forskning och utveckling, affärsutveckling samt administrativa funktioner. Huvuddelen av forskningsutgifterna är direkt hänförliga till de kliniska fas-3 studierna i utvecklingsprojektet MOB-015 och balanseras. De största kostnadsposterna i periodens resultat från kvarvarande verksamheten utgörs därför av affärsutvecklings- och administrationskostnader om 32,7 MSEK (14,7) följt av forsknings- och utvecklingskostnader om 8,3 MSEK (6,6).

De intäkter och kostnader som är relaterade till BUPI projektet samt avyttring av OTC-verksamheten ingår en egen post i koncernens resultaträkning. En resultaträkning för avyttrade verksamheter finns presenterad i not 12.

INVESTERINGAR

Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar under 2020 avsåg främst:

- investeringar i balanserade utgifter för utvecklingsarbete (framför allt läkemedelsprojektet MOB-015) om 62,1 MSEK (32,4).

SKULDER

Per balansdagen har koncernen en skuld till aktieägare som avser utdelningen av dotterbolaget OncoZenge om 45 MSEK. Moberg Pharma har inga andra räntebärande skulder (utom leasingkulder).

LIKVIDITET OCH FINANSIELL STÄLLNING

Moberg Pharmas strategi innebär att bolaget fortsatt kommer att satsa betydande resurser på forskning och utveckling såväl som affärsutveckling. Dessa insatser täcks idag av inestående likvida medel och Moberg Pharma har en god finansiell ställning. Moberg Pharma är i expansionsfas samt bedriver utvecklingsintensiv verksamhet med investeringar som syftar till att intäkter ska erhållas i framtiden. Om det uppkommer möjligheter till snabbare tillväxt, exempelvis genom förvärv, kan Moberg Pharma behöva anskaffa ytterligare kapital genom emission eller ytterligare upplåning.

Kassaflödet från den löpande verksamheten var -16 (-38) MSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -66 MSEK (1 400). I investeringsverksamheten ingår också balanserade utgifter för immateriella anläggningstillgångar, som består främst av balanserade utgifter för utvecklingsarbete om -62 MSEK (-32). Kassaflödet från finansieringsverksamheten var -808 MSEK (-555) på grund av utbetalning i form av inlösenförfarande med -837 MSEK. Total förändring i likvida medel blev -890 MSEK (808).

Likvida medel i gruppen, inklusive OncoZenge AB, uppgick till 29 MSEK (919 MSEK) vid periodens slut.

FÖRSÄKRINGAR

Moberg Pharmas försäkringsskydd innefattar utöver företagsförsäkring särskild försäkring för patienter som deltar i kliniska prövningar och produktansvarsförsäkringar för produkter under utveckling och på marknaden. Försäkringsskyddet är föremål för löpande översyn. Styrelsen bedömer att försäkringsskyddet är väl anpassat till verksamhetens nuvarande omfattning.

MILJÖ OCH ANSVAR

Moberg Pharmas verksamhet medför inga särskilda miljörisker och kräver inte några särskilda miljörelaterade tillstånd eller beslut från myndigheter. Moberg Pharma bedömer att bolaget bedriver sin verksamhet enligt tillämpliga hälso- och säkerhetsregler samt erbjuder sina anställda en säker och sund arbetsmiljö.

TVISTER

Moberg Pharma är inte, och har aldrig varit, part i något rättsligt förfarande eller skiljeförfarande som vid något tillfälle har eller haft betydande effekter på Moberg Pharmas finansiella ställning eller lönsamhet.

STYRELSEARBETET UNDER 2019/2020

Vid årsstämman för det förkortade räkenskapsåret 2019 valdes fyra ledamöter för perioden till nästa årsstämma. Ledamöternas kompetens innefattar områdena läkemedelsutveckling, medicinsk forskning samt marknads-, finans- och strategifrågor. Styrelsen har haft 35 protokollförda styrelsemöten under räkenskapsåret, varav 20 styrelsemöten per capsulam. Föredragande på styrelsemötena har framförallt varit VD, men även andra medlemmar i ledningsgruppen.

Fokus för styrelsearbetet 2019-2020 har varit strategifrågor, framför allt avseende produktutveckling, affärsutveckling och förvärv och avyttringar, samt vidareutveckling av bolagets affärsplan. Styrelsens arbete följer den fastställda arbetsordningen, vilken reglerar områden som ansvarsfördelning, antal obligatoriska sammanträden, formen för kallelser, underlag och protokoll, jäv, obligatoriska ärenden som VD ska underställa styrelsen samt firmateckning. Styrelsen behandlar löpande ärenden som affärsläget, periodbokslut, budget, strategier och extern information. Samtliga frågor har behandlats av styrelsen i sin helhet.

För personinformation om styrelseledamöterna, se sida 66.

VALBEREDNING

Valberedningen inför årsstämman för det förlängda räkenskapsåret juli 2019–december 2020 består av fyra ledamöter, Peter Wolpert, styrelseordförande, Gillis Cullin, utsedd av Östersjöstiftelsen, Anders Lundmark och Konrad Ziobro, utsedd av Synskadades Stiftelse. Valberedningen lämnar förslag till val av styrelseordförande och övriga ledamöter i styrelsen, samt förslag till arvode och annan ersättning till styrelseledamöterna. Valberedningen lämnar även förslag till val och arvodering av revisor.

BOLAGSSTYRNING

Från och med 26 maj 2011 då bolagets aktier noterades på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm tillämpar Moberg Pharma den svenska koden för bolagsstyrning. Bolagsstyrningsrapporten återfinns på sidan 59.

INFORMATIONSGIVNING

Moberg Pharma eftersträvar en god kommunikation med aktieägarna. Bolagets information ska vara korrekt, tydlig, saklig, trovärdig och snabb. Moberg Pharmas kommunikation ska också präglas av öppenhet och bolaget publicerar löpande delårsrapporter och årsredovisningar på svenska och engelska. Händelser som bedöms vara kurspåverkande offentliggörs genom pressmeddelanden.

FÖRSLAG TILL BOLAGETS ÅRSSTÄMMA 2021 – STYRELSENS FÖRSLAG TILL RIKTLINJER FÖR ERSÄTTNING TILL LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

Styrelsen föreslår att årsstämman beslutar om följande riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Med "ledande befattningshavare" avses CEO, Deputy CEO & Senior Vice President R&D, Senior Director Regulatory Affairs, Vice President Finance och Chief Medical Officer. Riktlinjerna för ersättning gäller även för styrelseledamöter i den omfattning de erhåller ersättning utanför styrelseuppdraget. Riktlinjerna gäller för ersättning som beslutas, och ändringar av redan beslutad ersättning, efter att riktlinjerna har fastställts av årsstämman 2021. Riktlinjerna gäller inte för ersättning som är beslutad eller fastställd av bolagsstämman.

Främjande av Moberg Pharmas affärsstrategi, långsiktiga intressen och hållbarhet

Moberg Pharmas affärsstrategi innefattar försäljning i egen regi kombinerat med försäljning genom distributörer och partners. Bolagets produktutveckling sker utifrån beprövade substanser, vilket minskar tid till marknad, utvecklingskostnad och risk jämfört med traditionell läkemedelsutveckling.

En framgångsrik implementering av Moberg Pharmas affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, förutsätter att Moberg Pharma kan fortsätta att rekrytera och behålla kvalificerade medarbetare. För detta krävs att ersättningssystemet för de ledande befattningshavarna och övriga medarbetare är marknadsmässigt och konkurrenskraftigt. Dessa riktlinjer möjliggör att ledande befattningshavare kan erbjudas en konkurrenskraftig totalersättning.

Moberg Pharma har utestående långsiktiga incitamentsprogram som har beslutats av bolagsstämman och därför inte omfattas av dessa riktlinjer. De prestationskrav som används för att bedöma utfallet av Moberg Pharmas långsiktiga incitamentsprogram har en tydlig koppling till det långsiktiga värdeskapandet, inklusive dess hållbarhet. Styrelsens förslag till LTIP 2021 som kommer framläggas på årsstämman 2021 har prestationskrav kopplade till Bolagets verksamhet och mål. Programmen uppställer vidare krav på en intjäningsperiod om tre år. För mer information om dessa program, se not 19.

Formerna av ersättning m.m.

Ersättningen till ledande befattningshavare kan bestå av fast lön, rörlig ersättning, pension och andra sedvanliga förmåner. Bolagsstämman kan därutöver – och oberoende av dessa riktlinjer – besluta om exempelvis aktie- och aktiekursrelaterade ersättningar.

Fast lön

Den fasta lönen skall vara marknadsmässig och fastställas individuellt och baseras på varje individs roll, prestation, resultat och ansvar. Som huvudregel skall fast lön omprövas en gång per år.

Rörlig ersättning

Den rörliga ersättningen skall beakta individens ansvarsnivå och befogenhet. Den rörliga ersättningen baseras på resultat för Bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Dessa mål skall vara utformade så att de bidrar till att främja Moberg Pharmas affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive hållbarhet. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön. Den rörliga ersättningen får i regel inte överstiga 25–50 % av årsgrundlönen för respektive befattningshavare. Utvärderingen av om måluppfyllelse har skett skall göras i slutet av mätperioden och baseras på fastställt finansiellt underlag för den relevanta perioden. Rörlig kontanterersättning kan utbetalas efter avslutad mätperiod eller vara föremål för uppskjuten utbetalning.

Pension och andra förmåner

Group Chief Executive Officer har en avgiftsbestämd pension om 25% av grundlön.

Övriga ledande befattningshavare har en avgiftsbestämd pension om 17-30% av grundlön.

De andra förmånerna kan exempelvis bestå av sjukförsäkring, telefonförmåner, måltidsförmåner och skall utgå i den mån det anses vara marknadsmässigt.

Uppsägning

Uppsägningstiden ska vara minst tre månader vid uppsägning på initiativ av den ledande befattningshavaren och vid uppsägning från Bolagets sida mellan tre och tolv månader. Avgångsvederlag kan utgå, dock kan den sammanlagda ersättningen samt avgångsvederlag aldrig överstiga tolv månaders lön.

Konsultarvode till styrelseledamöter

I de fall styrelseledamöter utför arbete utöver sedvanligt styrelsearbete, så ska styrelsen under särskilda omständigheter kunna besluta om ytterligare ersättning i form av konsultarvode.

Lön och anställningsvillkor för anställda

Vid beredningen av styrelsens förslag till dessa ersättningsriktlinjer har lön och anställningsvillkor för Bolagets anställda beaktats genom att uppgifter om anställdas totalersättning, ersättningens komponenter samt ersättningens ökning och ökningstakt över tid har utgjort en del av ersättningsutskottets och styrelsens beslutsunderlag vid utvärderingen av skäligheten av riktlinjerna och de begränsningar som följer av dessa.

Ersättningsutskott

Styrelsens ersättningsutskott, som består av samtliga styrelseledamöter, inklusive styrelsens ordförande tillika ordförande i ersättningsutskottet, behandlar och bereder ersättningsfrågor avseende de ledande befattningshavarna. Ersättningsutskottet bereder och utarbetar förslag till beslut avseende ersättning och anställningsvillkor för CEO, vilket föreläggs styrelsen för beslut. Styrelsen utvärderar årligen det arbete som CEO utför. Beträffande övriga ledande befattningshavares ersättning och anställningsvillkor beslutar CEO på basis av de riktlinjer till ersättning för ledande befattningshavare som årsstämman har fastställt.

I ersättningsutskottets uppgifter ingår även att bereda styrelsens beslut om förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Styrelsen skall upprätta förslag till nya riktlinjer åtminstone vart fjärde år och lägga fram förslaget för beslut vid årsstämman. Riktlinjerna skall gälla till dess att nya riktlinjer antagits av bolagsstämman. Ersättningsutskottet skall även följa och utvärdera program för rörliga ersättningar samt gällande ersättningsstrukturer och ersättningsnivåer i Moberg Pharma. Vid styrelsens behandling av och beslut i ersättningsrelaterade frågor närvarar inte CEO eller andra personer i bolagsledningen, i den mån de berörs av frågorna.

Avvikelse från riktlinjerna

Styrelsen skall ha rätt att tillfälligt frångå dessa riktlinjer om det i ett enskilt fall finns särskilda skäl och ett avsteg är nödvändigt för att tillgodose Moberg Pharmas långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, eller för att säkerställa Moberg Pharmas ekonomiska bärkraft, som exempelvis ytterligare rörlig ersättning vid särskilda prestationer.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRETS SLUT

Se not 30 för vidare information avseende händelser efter balansdagen.

FRAMTIDSUTSIKTER

Moberg Pharmas mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom framgångsrik kommersialisering av utvecklingsprojekt.

I närtid ligger fokus på registreringsförberedelser för MOB-015 med målsättningen att lämna in en registreringsansökan under andra halvåret 2021 i Europa. Med en förväntad handläggningstid om ca 1,5 år innebär det möjligt godkännande i början av 2023 och lansering i Europa mot slutet av 2023. Moberg Pharma avser också att efter de europeiska pre-submissionmötena diskutera nästa steg för den amerikanska marknaden i ett rådgivande möte med FDA. Parallellt med registreringsförberedelserna sker kommersialiseringförberedelser för att maximera värde och skapa framtida tillväxt.

MODERBOLAGET MOBERG PHARMA AB (PUBL)

Moberg Pharma AB (publ), org. nr 556697-7426, är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs främst i moderbolaget och utgörs av forskning och utveckling, försäljning och marknadsföring samt administrativa funktioner.

FÖRSLAG TILL RESULTATDISPOSITION (TSEK)

1 januari 2016 infördes en ändring i årsredovisningslagen som innebär att för att få aktivera internt genererade utgifter för utvecklingsarbeten ska bolaget redovisa motsvarande belopp i en bunden fond under eget kapital ”Fond för utvecklingsutgifter”. Moderbolaget Moberg Pharma AB hade en nettorelörelse om 47 MSEK i aktiverade internt genererade utgifter för utvecklingsarbeten under 2020 efter tilldelningen av BUPI projektet till OncoZenge AB och redovisar därmed totalt 291 MSEK i fond för utvecklingsutgifter. Förändringar i eget kapital för moderbolaget återfinns på sidan 33

Till årsstämmans förfogande finns följande fria fond, balanserat resultat och årets vinst i moderbolaget:

Överkursfond	609 739 100
Balanserat resultat	-464 974 098
Årets resultat	9 274 739
	154 039 741

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

Överkursfond	609 739 100
Balanserat resultat	-455 699 359
	154 039 741

RISKFAKTORER

Moberg Pharmas verksamhet är förknippad med risk. Med risker avser Moberg Pharma händelser som kan leda till verksamhetsavbrott, skador eller förluster och därmed avsevärd negativ inverkan på möjligheten att uppnå koncernens mål. Hur risker hanteras är av fundamental betydelse för Moberg Pharmas framgång. En förutsättning för att kunna hantera riskerna på ett väl avvägt sätt är att de är identifierade och kartlagda. Moberg Pharma bedriver ett riskhanteringsarbete där riskerna kartläggs på ett systematiskt sätt. Nedan anges de riskfaktorer som bedöms ha särskild betydelse för koncernens framtida utveckling. Riskfaktorerna är inte angivna i prioritetsordning och gör inte anspråk på att vara heltäckande. Det kan inte garanteras att Moberg Pharma framgångsrikt kan hantera nedanstående eller andra risker.

RISKHANTERING OCH KONTROLLSTRATEGIER

Bolagets styrelse arbetar löpande och systematiskt med riskbedömningar i syfte att identifiera risker och vidta åtgärder beträffande dessa. Bolaget tillämpar en riskhanteringspolicy som syftar till att identifiera och värdera risker samt ta fram en riskhanteringsplan. Såväl policyn och planen uppdateras minst årligen och godkänns av styrelsen. Den interna kontrollmiljön omfattar huvudsakligen följande fem komponenter: kontrollmiljö, riskbedömning, kontrollaktiviteter, information och kommunikation samt uppföljning.

För varje identifierad risk av väsentlig karaktär utformas en riskhanteringsstrategi och åtgärdsplan. I planeringen involveras världsledande extern expertis t ex vad gäller regulatoriska frågor eller utformning av kliniska studier.

ÖVERSIKT AV MOBERG PHARMAS RISKER, RISKHANTERING OCH KONTROLLSTRATEGIER

VERKSAMHETSRELATERADE RISKER					RISKER RELATERADE TILL BOLAGETS AKTIER
Risker förknippade med läkemedelsutveckling	Risker förknippade med bolagets verksamhet	Risker förknippade med marknaden	Risker förknippade med regelefterlevnad	Finansiella risker	
<ul style="list-style-type: none"> • Utveckling av nya läkemedel och medicinska produkter • Myndighetsbeslut och tillstånd • Beroende av tredje parter • Biverkningar 	<ul style="list-style-type: none"> • Immaterialrättsligt skydd • Företagshemligheter och Know-How • Samarbetspartners och distributörer • Säkerhetsläckor • Nyckelpersoner • Förvärv • Incitamentsprogram • Avknoppning av BUPI 	<ul style="list-style-type: none"> • Förväntade resultat • Konkurrens från andra läkemedelsbolag och parallellimport • COVID-19 	<ul style="list-style-type: none"> • Regelefterlevnad • Produktansvar och försäkring 	<ul style="list-style-type: none"> • Refinansieringsrisk och framtida kapitalbehov • Valutarisk • Avskrivning av immateriella anläggningstillgångar • Ränterisk och likviditetsrisk • Kredit- och motpartsrisk • Skatt • Underskottsavdrag • Icke uthålliga intäktskällor • Goodwill och andra immateriella tillgångar • Finansiella åtaganden 	<ul style="list-style-type: none"> • Aktiekurs och likviditet • Utdelning • Framtida emissioner • Aktieägare med betydande inflytande • Aktieägare i andra jurisdiktioner förhindrande att delta i eventuella framtida företrädesemissioner
RISKHANTERING OCH KONTROLLSTRATEGIER					
<ul style="list-style-type: none"> • Policydokument, manualer och rekommendationer • Interna kontrollaktiviteter, antingen förebyggande eller upptäckande • Analyser • Kvalitetskontroll enligt ISO13485 		<ul style="list-style-type: none"> • Regulatorisk dokumentation upprättas parallellt med kliniska studier • Minskat beroende av partners genom egen försäljningsorganisation i USA • Produktansvarsförsäkring • Samarbete med välrenommerade patentombud • Strukturerade investeringsbeslut med hjälp av Innovationsmotorn 			

RISKER FÖRKNIPPADE MED LÄKEMEDELSUTVECKLING**UTVECKLING AV NYA LÄKEMEDEL OCH MEDICINSKA PRODUKTER****Prekliniska och kliniska studier**

Moberg Pharma bedriver utveckling av nya läkemedel och andra medicinska produkter. För att få tillstånd från myndigheter att starta försäljning ska Moberg Pharma – eller eventuella samarbetspartners – visa effekt och säkerhet för potentiella läkemedel på varje angiven indikation. Omfattningen av de prekliniska och kliniska studier som krävs varierar beroende på produktkandidatens klassificering, indikation, tidigare publicerade data, samt de regulatoriska krav som gäller för den specifika produktkandidaten. Det finns dock en risk för att pågående eller framtida kliniska prövningar inte kan påvisa tillräcklig effekt och säkerhet för att nödvändiga myndighetsgodkännanden ska erhållas eller att dessa inte leder till produkter som kan säljas på marknaden.

Preklinisk och klinisk utveckling är tidskrävande och kostsamma aktiviteter som påverkas av en mängd faktorer, däribland sådana som ligger utanför Moberg Pharmas kontroll, exempelvis resultat av stabilitetsstudier eller långsammare patientrekrytering än förväntat. Till följd av den rådande spridningen av COVID-19 kan det uppstå förseningar och svårigheter med att rekrytera patienter till kliniska studier, vilket kan fördröja ett eventuellt marknadsgodkännande i de territorier där ytterligare kliniska studier krävs för marknadsgodkännande.

MOB-015 har genomgått två kliniska studier i fas 3 i Europa och Nordamerika vilka uppfyllde det primära behandlingsmålet och inga allvarliga biverkningar relaterade till MOB-015 rapporterades för någondera studien. Studierna förväntas kunna användas som underlag för produktregistrering i Europa. För marknadsgodkännande i USA förväntas en ytterligare studie behöva genomföras för att åstadkomma registrering på den amerikanska marknaden. Till följd av att den amerikanska marknaden utgör en väsentlig del av MOB-15:s förutspädda marknadspotential skulle Bolaget gå miste om stora försäljningsintäkter om en sådan studie inte genomfördes eller misslyckades, vilket skulle ha en väsentlig negativ effekt på Bolagets förväntade omsättning och därmed Bolagets framtidsutsikter.

Myndighetsbeslut och tillstånd

Moberg Pharma utvecklar och kommersialiserar medicinska produkter och är likt övriga bolag inom branschen beroende av bedömningar och beslut från berörda myndigheter, exempelvis Läkemedelsverket i Sverige, FDA i USA eller EMA i EU. Sådana bedömningar föregår beslut om bland annat tillstånd att utföra kliniska prövningar och tillstånd att marknadsföra och sälja läkemedel eller medicintekniska produkter. Det finns dock en risk för att Moberg Pharma inte kommer att erhålla de myndighetsbeslut som är nödvändiga för att utveckla kommersiellt och finansiellt värdefulla produkter på marknaden.

En ansökan om marknadsgodkännande kräver omfattande dokumentation avseende bland annat kliniska resultat, kvalitetssäkring och produktion som uppfyller nationella och internationella krav. Även om Bolaget upprättar stora delar av denna dokumentation parallellt med de kliniska studierna finns det dock en risk för att oförutsedda omständigheter medför förseningar. Eftersom läkemedelsmyndigheten kan komma att begära in kompletteringar eller ha andra synpunkter på ansökan är tidpunkten och kostnaderna för ett eventuellt marknadsgodkännande förenat med osäkerhet.

Vidare påverkas bolaget av myndighetsbeslut gällande till exempel förändrade tullar eller skatter, förutsättningar för forskrivning av läkemedel, prissättning av läkemedel som omfattas av subven-ti-

onssystem och rabatter av läkemedel. Det finns en risk för att de regulatoriska förutsättningarna på marknaden förändras så att bolagets möjligheter att utveckla och tillverka kommersiellt värdefulla produkter försämras. Sådana beslut kan resultera i ökade kostnader för Bolaget eller högre prissättning på bolagets läkemedel, vilket kan leda till lägre marginaler på sålda produkter samt minskad försäljning, med resultatet att bolagets vinst blir sämre än förväntat.

Beroende av tredje parter

Moberg Pharma använder konsulter och kontraktsforskningsorganisationer ("CRO:s") vid utvecklingen av läkemedel och andra medicinska produkter. Det finns en risk att sådana tredje parter inte uppfyller sina åtaganden gentemot Moberg Pharma eller att Moberg Pharma inte i tillräcklig utsträckning kan övervaka deras arbete, vilket kan ge upphov till förseningar, högre kostnader, kvalitetsproblem eller andra brister i utvecklingsarbetet. Det finns också en risk att Moberg Pharma inte kan upphandla sådana konsulter eller CRO:s med tillräckliga kvalifikationer, till ett förmånligt pris eller över huvud taget. Eventuella brister eller förseningar i genomförandet av Bolagets utvecklingsprogram kan komma att reducera eller försena Moberg Pharmas möjligheter att kommersialisera befintliga produktkandidater, vilket kan medföra betydande kostnader. Svårigheter att komplettera projektportföljen med nya produktkandidater skulle ha en väsentlig negativ effekt på Bolagets förväntade resultat eftersom Bolaget skulle gå miste om intäkter.

Biverkningar

Eftersom bolagets huvudsakliga verksamhetsområde ligger inom försäljning och utveckling av läkemedel och andra medicinska produkter föreligger det en risk att patienter som använder bolagets produkter, deltar i kliniska studier med bolagets produkter eller på annat sätt kommer i kontakt med bolagets produkter drabbas av biverkningar, även om Bolaget i första hand arbetar med utvärtes preparat baserade på beprövade substanser med väldokumenterade biverkningsprofiler. Skulle biverkningar påvisas i framtida studier eller vid försäljning av Bolagets produkter finns det en risk att Bolaget skulle lida konsekvenser. Sådana konsekvenser kan omfatta skadade patienter, förseningar eller avbrott i den fortsatta produktutvecklingen samt begränsning eller förhindrande av produktens kommersiella användning. Skulle Bolaget tvingas stoppa försäljningen av dess produkt skulle det få en väsentlig negativ effekt på Bolagets intäkter som är starkt beroende av försäljningen av läkemedlet. En annan möjlig konsekvens är att patienter som drabbas av biverkningar kan kräva skadestånd eller väcka talan mot Bolaget, varvid Bolaget kan komma att ådra sig betydande advokatkostnader, få negativ publicitet och bli skadeståndsskyldigt.

RISKER FÖRKNIPPADE MED BOLAGETS VERKSAMHET**IMMATERIALRÄTTSLIGT SKYDD**

I den typ av verksamhet som Moberg Pharma bedriver föreligger alltid risken att bolagets patent, varumärken eller övriga immateriella rättigheter inte ger tillräckligt skydd för bolaget, att ansökan inte beviljas eller att bolagets rättigheter inte kan vidmakthållas. Vidare kan intrång i patent eller varumärken komma att ske, vilket kan leda till kostsamma tvister. 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. För bolagets produkter under utveckling har patentansökningar inlämnats och är beviljade på vissa men inte alla marknader. Det finns en risk för att utestående patentansökningar eller dataexklusivitet inte kommer att beviljas eller att kopior av Bolagets produkter börjar säljas på närliggande marknader där Bolagets produkt inte har beviljats patent. För Bolagets produktkandidater kan framtida patentutgångar, upphörande av dataexklusivitet och inträde av generiska produkter på marknaden påverka Bolagets försäljning negativt. Skulle kopior av Bolagets produkter börja säljas på samma marknader som Bolagets produkter, eller kunder vända sig till närliggande marknader med alternativa, billigare produkter, så finns det en risk att Bolagets förväntade försäljning minskar.

Företagshemligheter och Know-How

Moberg Pharma förlitar sig till viss del på opatenterade företagshemligheter, know-how och fortsatt teknologisk innovation för att utveckla och behålla sin position på marknaden. Om bolaget inte skulle vara framgångsrikt i att skydda dessa företagshemligheter, know-how och teknologi finns det en risk att bolagets marknadsposition skulle kunna komma att påverkas negativt samt att värdet av bolagets kommersialiserade produkter, teknologier och produktkandidater skulle påverkas negativt. Om värdet av Bolagets produkter minskar kommer Bolaget behöva anpassa sin prissättning, vilket kommer påverka förväntade försäljningsintäkter till följd av lägre marginaler på sålda produkter.

Samarbetspartners och distributörer

Moberg Pharma är beroende av dess relationer till andra bolag för försäljning, marknadsföring och kommersialisering av bolagets produktkandidater på vissa marknader. Det finns en risk att sådana avtal inte kan ingås på fördelaktiga villkor, att samarbeten fungerar otillfredsställande eller att motparter inte uppfyller sina åtaganden enligt ingångna avtal. Därtill finns det en risk för att framtida lanseringar och försäljning inte kan åstadkomma resultat som är likvärdiga med de resultat som uppnåtts historiskt. Därutöver finns risken att Moberg Pharma hamnar i tvister med dessa bolag eller att Bolagets relation till andra bolag försämras.

Moberg Pharma använder kontraktstillverkare för produktionen, vilket gör att Bolaget är beroende av att externa leveranser uppfyller överenskomna krav vad gäller exempelvis mängd, kvalitet och leveranstid eller vad avser särskilt råmaterial. Det finns en risk att Moberg Pharma kan komma att drabbas av försenade eller uteblivna leveranser från dessa kontraktstillverkare, vilket kan komma att försena Bolagets försäljning av dess produktkandidater och påverka Bolagets likviditet negativt. Om dessa risker materialiseras kan det få en väsentlig negativ effekt för Bolagets finansiella ställning.

Säkerhetsläckor

Såväl bolagets som bolagets konsulter och samarbetspartners IT-system är utsatta för risken att utsätts för datavirus, obehöriga intrång, naturkatastrofer, terrorism, krig och sammanbrott i telekommunikations- eller elnätet. Sådana händelser skulle kunna orsaka störningar i bolagets verksamhet, såsom förlust av data från framtida kliniska studier avseende bolagets produktkandidater. Läckage av oregistrerbara immateriella rättigheter kan försämra Bolagets marknadsposition, vilket kan föranleda en lägre marknadsandel för Bolaget och därmed att försäljningen minskar. Sådana händelser skulle

också kunna orsaka förseningar i utvecklingen av produkterna och inlämnandet av ansökan om godkännanden till regulatoriska myndigheter samt öka bolagets kostnader.

Nyckelpersoner

Moberg Pharma är beroende av bolagets ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner, bland annat för att kunna bedriva kvalitativ marknadsföring, affärs- och produktutveckling samt relaterad verksamhet. Om bolaget skulle förlora någon av sina nyckelmedarbetare skulle detta kunna försena eller orsaka avbrott i utvecklingsprogram, utlicensiering eller kommersialisering av bolagets produktkandidater. Sådana förseningar eller avbrott skulle kunna komma att inverka negativt på bolagets expansion och tillväxt. Det finns en risk att Moberg Pharma inte kommer att kunna rekrytera det antal nya kvalificerade medarbetare som verksamheten kräver. Förutom interna nyckelpersoner är Moberg Pharma även beroende av vissa befattningshavare hos försäljnings- och distributionsorganisationer, kontraktstillverkare och andra viktiga underleverantörer. Det finns en risk för att dessa relationer inte kommer att kunna vidmakthållas över tid, exempelvis till följd av att dessa avslutar sina respektive tjänster.

Förvärv

Moberg Pharmas verksamhet har historiskt inkluderat förvärv av nya tillgångar. Bolaget kan komma att utvärdera möjligheter till förvärv även framöver. Genomförandet av förvärv innebär risker. Det finns en risk att bolaget inte kan genomföra förvärv till attraktiva priser, eller över huvud taget. Därtill finns det risk för att förvärvade varumärken eller patent ifrågasätts av konkurrerande bolag som ifrågasätter Moberg Pharmas rätt till dessa varumärken eller patent. Därutöver bär Moberg Pharma risk att värdet av dessa tillgångar minskar på grund av oförutsedda händelser.

Utöver företagsspecifika risker kan det förvärvade företags relationer med kunder, leverantörer och nyckelpersoner komma att påverkas negativt vid ett förvärv. Integrationsprocesser i samband med genomförda och framtida förvärv kan bli mer kostsamma eller tidskrävande än beräknat och förväntade synergier kan helt eller delvis utebli. Etablering av tillverkning av förvärvade produkter hos nya kontraktstillverkare kan misslyckas eller bli mer kostsamt eller tidskrävande än beräknat. Svårigheterna med att kombinera verksamheter kan bland annat omfatta koordinering av geografiskt spridda verksamheter och anläggningar från ett operationellt, finansiellt och legalt perspektiv.

Incitamentsprogram

Moberg Pharma har introducerat ett flertal aktiebaserade incitamentsprogram i form av personloptioner, teckningsoptioner och s.k. prestationsaktierätter. Syftet med programmen är att motivera och belöna nyckelpersoner genom att de blir delägare i bolaget samt att därigenom främja bolagets långsiktiga intressen. Det finns emellertid en risk att dessa syften inte uppnås, vilket skulle kunna resultera i att bolagets anställda utförde sitt arbete mindre effektivt än förväntat. Aktiebaserade incitamentsprogram inbegriper också alltid en skatterisk, eftersom bolagets bedömning av tillämplig skattelagstiftning skulle kunna visa sig vara oriktig, vilket skulle kunna leda till en ökad framtida skattebörda och att skatterelaterade sanktionsavgifter åläggs bolaget. Därtill inbegriper aktierelaterade incitamentsprogram i form av teckningsoptioner och prestationsaktierätter en utspädning för

befintliga aktieägare när teckningsoptionerna utnyttjas respektive när aktier som ska tilldelas innehavare av prestationsaktierätter emitteras.

AVKNOPPNING AV LÄKEMEDELSPROJEKTET BUPI

Moberg Pharma har genom beslut på extra bolagsstämma den 1 december 2020 beslutat att bolaget ska dela ut sitt innehav i sitt dotterbolag OncoZenge AB till aktieägarna i Moberg Pharma, i en så kallad Lex ASEAUtdelning. OncoZenge kommer vid utdelningstillfället inneha läkemedelsprojektet BUPI och relaterade tillgångar, inklusive varumärket BupiZenge® och andra BUPI-relaterade immateriella rättigheter. Utdelningen av aktierna i OncoZenge ligger inom bolagets utdelningsbara utrymme. Tillgångarna kommer delas ut till deras bokförda värde, vilket medför en risk att bolaget går miste om värden i det fall det bokförda värdet understiger tillgångarnas marknadsvärde. Det finns således en risk att utdelningen har en negativ effekt på bolagets verksamhet och resultat.

RISKER FÖRKNIPPADE MED MARKNADEN

FÖRVÄNTADE RESULTAT

Det är förenat med svårigheter att uppskatta den kommersiella potentialen för produktkandidater på grund av flera viktiga faktorer, såsom säkerhet och effektivitet jämfört med andra tillgängliga behandlingsmetoder (inklusive generiska alternativ), förändrade behandlingsstandarder, förändringar i tredje parters ersättningsstandarder för medicinska produkter, preferenser hos patienter och läkare samt förändringar i klassificering av läkemedlet.

Bolagets huvudsakliga värde består i läkemedelprojektens framtida intäkter. Bolaget har ingått avtal om vidareförsäljning av MOB-015 med fyra kommersialiseringspartners. Avtalen innebär att parterna erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 på respektive marknad. Inom ramen för avtalen kan Bolaget erhålla dels milstolpsintäkter vid framgångsrik utveckling och kommersialisering, dels ersättning för levererade produkter. Det finns en risk att utvecklingen och kommersialiseringen av MOB-015 inte blir framgångsrik och att Bolaget går miste om milstolpsintäkter samt att produkterna inte genererar de förväntade intäkterna.

KONKURRENS FRÅN ANDRA LÄKEMEDELSBOLAG OCH PARALLELLIMPORT

Läkemedelsindustrin är en bransch med hård konkurrens. Inom ramen för de flesta läkemedel konkurrerar ett antal bolag om att utveckla nya förbättrade produkter för att nå en hög marknadsandel och fördelaktiga priser. Det finns en risk för att Moberg Pharmas produkter inte kommer att föredras på marknaden framför andra existerande eller framtida produkter. Det finns därtill en risk att skillnader i priser på de marknader bolaget eller dess partners är verksam på kan leda till en ökning av parallellimport, det vill säga att Bolagets produkter kan köpas till ett förmånligare pris på vissa marknader för att sedan konkurrera med Bolagets försäljning på andra marknader.

Prispressen på medicinska produkter inom Moberg Pharmas indikationsområden är hög och förväntas vara hög även framöver. Framtida produkter under utveckling av andra företag kommer att medföra ökad konkurrens och kan innebära minskade möjligheter för Moberg Pharma att nå eller bibehålla en attraktiv marknadsandel och ett attraktivt pris för bolagets produkter. Skulle bolaget

behöva sätta ett lägre pris på dess produkter än avsett, för att konkurrera med bolag som säljer liknande produkter, skulle marginalerna minska

COVID-19

Utbrottet av coronaviruset som ger upphov till COVID-19 har blivit en global pandemi, lett till makroekonomiska effekter och utgör en global hälsofara. COVID-19 kan ha negativa effekter på bolagets verksamhet, däribland bolagets framtida kliniska prövningar. Det finns en risk att pandemin orsakar förseningar och störningar i verksamheten, projektutveckling, fraktverksamhet, leder till brist på arbetskraft eller att regulatoriska myndigheter nedprioriterar eller inte över huvud taget eller endast i en begränsad mån handlägger ärenden avseende läkemedel för andra indikationer än COVID-19. Om sådana risker skulle materialiseras skulle Moberg Pharma kunna drabbas av högre kostnader till följd av att bolaget måste använda sig av alternativa lösningar, vilka kan bli kostsamma. Det finns också risk att händelser utanför bolagets kontroll kan komma att orsaka förseningar och kostnader, vilket skulle påverka lanseringen av bolagets produkter.

RISKER FÖRKNIPPADE MED REGELEFTERLEVAD

REGELEFTERLEVAD

Moberg Pharma är verksam inom en strikt reglerad marknad. Om bolaget eller dess partners inte uppfyller de regler och den praxis som uppställs för bolagets verksamhet, bolagets läkemedelsutveckling, försäljningsaktiviteter med mera, kan bolaget bli skyldigt att använda finansiella tillgångar för att komma tillrätta med regelöverträdelser i form av tvister, sanktioner, böter, beslagtagande av produkter, straffrättsliga påföljder, eller som värst, bli tvungna att upphöra med hela eller delar av verksamheten. I sina läkemedelsstudier behandlar Moberg Pharma känsliga personuppgifter. Data-skyddsförordningen, Europaparlamentets och rådets förordning (2016/679) ("GDPR") gäller i alla EU:s medlemsländer och innebär högt ställda krav på bolagets hantering av personuppgifter. Om bolagets regelefterlevnad av GDPR skulle vara felaktig eller otillräcklig finns en risk att bolaget blir föremål för sanktioner med höga avgifter, böter eller straffrättsliga sanktioner. Det finns också en risk att bolagets renommé skulle skadas av sådan bristande regelefterlevnad.

Produktansvar och försäkring

Moberg Pharmas verksamhet innefattar kliniska studier och försäljning av läkemedel, vilket medför risker förknippade med produktansvar. Moberg Pharmas försäkringsskydd innefattar utöver företagsförsäkring särskild försäkring för patienter som deltar i kliniska prövningar och produktansvarsförsäkringar för produkter under utveckling samt produkter på marknaden. Det finns en risk att försäkringen inte ger tillräckligt skydd mot skadeståndsanspråk och andra kostnader vid händelse av skador orsakade av bolagets produkter eller produktkandidater. Moberg Pharma kan i framtiden också misslyckas med att erhålla eller upprätthålla försäkringsskydd på acceptabla villkor.

Moberg Pharma har bedrivit, och kan i framtiden komma att fortsätta bedriva, verksamhet i USA där stämningar och rättsprocesser är betydligt vanligare än i till exempel Europa och ofta rör betydande belopp. Följaktligen kan det vara svårare att erhålla tillräckligt försäkringsskydd i USA och det är också förenat med större kostnader att erhålla sådant skydd.

FINANSIELLA RISKER

För information om finansiella riskfaktorer, se not 27.

RISKER RELATERADE TILL BOLAGETS AKTIER

Aktiekurs och likviditet

Att investera i aktier är till sin natur förknippat med risken att värdet på investeringen kan gå ned. Det finns ingen garanti för hur kursen för bolagets aktier kommer att utvecklas. Moberg Pharmas aktiekurs har varit volatil sedan bolagets aktie noterades på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm och likviditeten i aktien har varierat. Det är inte möjligt att förutse i vilken utsträckning investerarnas intresse i Moberg Pharma leder till en aktiv handel i aktierna eller hur handel i aktierna kommer att fungera framdeles. Aktieägares möjligheter till försäljning av sina aktier, över huvud taget eller utan negativ påverkan på marknadspriset, förutsätter en varaktigt aktiv och likvid handel.

Utdelning

Bolaget har hittills aldrig lämnat någon utdelning utöver en extraordinär kapitalutskiftning 2019, samt Lex ASEA utdelningen av aktierna i OncoZenge 2021. Eftersom Moberg Pharma under de närmaste åren förväntas befinna sig i en fas av utveckling av bolagets organisation och portfölj av varumärken, produkter och projekt planeras eventuellt överskott av kapital att återinvesteras i verksamheten. Styrelsen gör en årlig översyn av utdelnings-policyn. Det finns en risk att framtida kassaflöden inte kommer att överstiga bolagets kapitalbehov och att bolagsstämman inte kommer att besluta om utdelningar i framtiden.

FRAMTIDA EMISSIONER

Bolaget kan i framtiden ha behov av ytterligare kapital för att finansiera sin verksamhet. Sådan finansiering kan kräva anskaffning av medel genom emissioner av finansiella instrument. Det finns en risk att framtida finansieringsbehov inte kan tillgodoses på acceptabla villkor. Det finns också en risk att framtida emissioner av aktier kommer spåda ut aktieägandet och påverka priset på aktieägarnas innehav.

Aktieägare med betydande inflytande

Om huvudägarna agerar i samförstånd kommer de att ha ett betydande inflytande på bolaget och de flesta beslut som kräver godkännande av bolagets aktieägare. Denna koncentration av ägandet kan vara till nackdel för övriga aktieägare om dessa har andra intressen än huvudägarna.

Aktieägare i andra jurisdiktioner förhindrade att

delta i eventuella framtida företrädesrättsemissioner

Om Moberg Pharma emitterar nya aktier i en företrädesemission har befintliga aktieägare, som huvudregel, företrädesrätt att teckna nya aktier i förhållande till sitt aktieinnehav vid tidpunkten för emissionen. Aktieägare i vissa andra länder kan dock vara föremål för inskränkningar som förhindrar dem från att delta i sådana företrädesemissioner eller deras deltagande kan på annat sätt vara försvårat eller begränsat.



MOBERG PHARMA-AKTIE

Moberg Pharmas aktier är sedan den 26 maj 2011 noterade på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm, huvudlistan, med kortnamnet MOB.

AKTIEUTVECKLING

Sista betalkurs den 30 december 2020 var 7,205 SEK, vilket gav ett börsvärde för Moberg Pharma på 143 MSEK.

Efter effekten av OTC utdelningen var den högsta kurs som noterades för Moberg Pharma aktien under räkenskapsåret juli 2019 - december 2020, 24,07 SEK och lägsta kurs var 6,35 SEK.

Totalt omsattes 60,7 miljoner Moberg Pharma aktier under räkenskapsåret juli 2019 - december 2020. Varje handelsdag omsattes i genomsnitt 160 187 aktier. Vid årsskiftet hade Moberg Pharma totalt 6 219 aktieägare⁴, där de 20 största aktieägarna ägde 43,2 % av aktierna i Moberg Pharma.

AKTIEÄGARSTRUKTUR

	Antal aktier	Aktiekapital %	Antal ägare ¹
1 - 500	562 260	2,8%	3 785
501 - 1000	702 281	3,4%	849
1001 - 5000	2 736 437	13,4%	1 108
5001 - 10000	1 757 758	8,6%	229
10001 - 15000	1 062 166	5,2%	85
15001 - 20000	801 917	3,9%	45
20001 -	12 796 707	62,7%	118
TOTALT	20 419 526	100%	6 219

¹ Ej inräknat de individer som äger förvaltarregistrerade aktier t.ex via Avanza Pension

AKTIEÄGARE PER 2020-12-31

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
ÖSTERSJÖSTIFTELSEN ²	2 274 179	11,14
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION ³	1 821 858	8,92
BANQUE CANTONALE VAUDOISE, W8IMY ⁴	984 779	4,82
U.S. BANK NATIONAL ASSOCIATION, W9	660 843	3,24
MOBERG PHARMA AB (PUBL) ⁵	554 746	2,72
LUNDMARK, SVEN ANDERS	363 000	1,78
FUTUR PENSION	262 050	1,28
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	182 764	0,9
SYNSKADADES STIFTELSE	172 201	0,84
GAR-BO FÖRSÄKRING AB	169 300	0,83
SKANDIA, FÖRSÄKRINGS	168 696	0,83
BNY MELLON NA (FORMER MELLON), W9	162 741	0,8
SWEDBANK FÖRSÄKRING	159 365	0,78
GUNNARSSON, MIKAEL	157 000	0,77
CLASSON, JAN-ÅKE	150 000	0,73
ATTERKVIST, STELLAN	136 000	0,67
CLEARSTREAM BANKING S.A., W8IMY	128 513	0,63
PERSSON, JAN CHRISTER	103 236	0,51
JS ERHVERVS CONSULT APS	101 036	0,49
PERSSON, NILS-ROBERT	100 000	0,49
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	8 812 307	43,2
Övriga aktieägare	11 607 219	56,8
TOTALT	20 419 526	100

² Östersjöstiftelsen innehav i tabellen inkluderar 653 607 aktier som var utlånade till Nice & Green S.A. för att möjliggöra finansieringsavtalet.

³ Inkluderar 435 399 aktier som ägs av bolagets styrelseordförande Peter Wolpert via en kapitalförsäkring.

⁴ 1 006 323 aktier till Nice & Green S.A. blev registrerade i januari 2021 men rapporteras i december 2020, dessa aktier syns inte i denna tabell.

⁵ Återköpta egna aktier för prestationsaktierätter.

FÖRDELNING AV ÄGANDE

	Antal aktier	Aktiekapital %	Antal ägare ⁶
Fysiska personer	9 846 462	48,2%	5 742
Juridiska personer	10 573 064	51,8%	477
TOTALT	20 419 526	100,0%	6 219
-varav Sverigeboende	16 133 824	79,0%	5 850

GEOGRAFISK FÖRDELNING

	Antal aktier	Aktiekapital %	Antal ägare ⁶
Sverige	16 133 824	79,0%	5 850
Schweiz	1 717 177	8,4%	8
USA	866 935	4,2%	9
Danmark	772 213	3,8%	207
Luxemburg	275 513	1,4%	6
Övriga länder	653 864	3,21%	139
TOTALT	20 419 526	100%	6 219

⁶ Ej inräknat de individer som äger förvaltarregistrerade aktier t.ex via Avanza Pension

EMISSIONER UNDER ÅRET OCH FÖRÄNDRINGAR I AKTIEKAPITAL

Aktiekapitalet uppgick vid periodens slut till 2 142 585 SEK, totalt antal utestående aktier uppgick till 21 425 849 stamaktier och noll B-aktier med ett kvotvärde på 0,10 SEK. Moberg Pharma innehar 554 746 återköpta egna stamaktier vid periodens slut.

I juli 2019 har antalet aktier och röster ökat till följd av att 488 905 stamaktier har tillkommit efter utnyttjande av teckningsoptioner inom ramen för Moberg Pharmas aktierelaterade incitamentsprogram. Bakgrunden är att OTC avyttringen medför intjäning av en andel av utestående incitamentsprogram pro rata baserat på datumet för avyttringen, 29 mars 2019.

I november 2019 genomfördes en omstämpling som resulterade i en ökning av antalet stamaktier och en minskning av antalet B-aktier, medan det totala antalet aktier och röster i bolaget förblev oförändrat.

I maj 2020 genomfördes en emission om 370 000 C-aktier i syfte att säkerställa att bolaget kan fullgöra sina åtaganden enligt det av bolagsstämman 28 april 2020 beslutade långsiktiga incitamentsprogrammet LTI 2020. Aktierna är avsedda att användas för säkring av åtaganden enligt incitamentsprogrammet och ägs av Moberg Pharma.

I juni, september, november och december 2020 har antalet aktier och röster ökat till följd av styrelsens beslut att godkänna begäran från Nice & Green S.A. att konvertera ett antal konvertibler. 34 430 stamaktier i juni, 600 435 stamaktier i september, 561 152 stamaktier i november samt 1 006 323 stamaktier i december. Aktiekapitalet för decemberkonverteringen registrerades i januari 2021.

En företrädesemission godkändes på extra bolagsstämma 1 december 2020. Företrädesemissionen blev fulltecknad och inga emissionsgarantier behövde utnyttjas. I januari 2021 tillfördes

Moberg Pharma därmed cirka 150 MSEK före avdrag för transaktionskostnader. Företrädesemissionen registrerades i januari 2021 och ökade då antalet aktier och röster med 23 175 576.

Ovanstående händelser innebär att antalet aktier och röster har ökat med 26 236 820 stycken från 18 364 605 stycken till 44 601 425 stycken vid tidpunkten för årsredovisningens offentliggörande. Vid balansdagen 31 december 2020 var antal registrerade aktier 20 419 526 (då 24 181 899 aktier registrerades av Bolagsverket i januari 2021).

UTDELNING OCH UTDELNINGSPOLICY

Moberg Pharma befinner sig i en expansionsfas. Bolaget har hittills aldrig lämnat någon utdelning utöver en extraordinär kapitalutskiftning 2019, samt Lex ASEA utdelningen av aktierna i OncoZenge i februari 2021. Styrelsen gör därför bedömningen att bolagets vinstmedel bäst används för att finansiera fortsatt utveckling och expansion av verksamheten. Styrelsen avser således inte att föreslå någon återkommande utdelning till aktieägarna till dess att Moberg Pharmas resultat, finansiella ställning och kapitalbehov sammantaget motiverar detta.

INCITAMENTSPROGRAM

Årsstämman i Moberg Pharma AB beslutade den 30 oktober 2020 att bemyndiga styrelsen till att besluta om att genomföra en riktad emission högst 370 000 C-aktier för säkerställande av bolagets åtaganden enligt incitamentsprogrammet LTI 2020. Styrelsen beslöt att nyttja emissionsbemyndigandet och emitterade 370 000 C-aktier till Nordea Bank. Dessa aktier återköptes till ett kvotvärde av 0,10 kronor per aktie och omvandlades till stamaktier i november 2020.

Totalt finns 85 854 utestående personaloptioner och 351 404 prestationsaktierätter per den 31 december 2020.

För ytterligare information om optionsprogrammen se not 7 och not 19.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET FÖR KONCERNEN



(TSEK)		Jul 2019– dec 2020	Jan-juni 2019
Kvarvarande verksamheter	Not		OMRÅKNAD
Nettoomsättning	2	50 488	15 554
Bruttoresultat		50 488	15 554
Försäljningskostnader		-472	-783
Affärsutvecklings- och administrationskostnader		-32 672	-14 744
Forsknings- och utvecklingskostnader		-8 304	-6 555
Övriga rörelseintäkter	4	6 968	3 514
Rörelseresultat	5-9	16 008	-3 014
Ränteintäkter och liknande resultatposter	10	23	121
Räntekostnader och liknande resultatposter	10	-2 598	-966
Resultat före skatt		13 433	-3 859
Inkomstskatt	11	-3 219	88
Årets resultat från kvarvarande verksamheter		10 214	-3 771
Avvecklade verksamheter			
Periodens resultat efter skatt från avvecklade verksamheter	12	-1 575	562 587
Årets resultat		8 639	558 815
<i>Hänförligt till:</i>			
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare		8 798	558 815
Resultat hänförligt till innehav utan bestämmande inflytande		-159	-
		8 639	558 815
Poster som kommer att omklassificeras till resultat			
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter		-	8 855
Omklassificering av omräkningsdifferenser till vinst från försäljning av avvecklade verksamheter		-	-68 249
Övrigt totalresultat		-	-59 394
TOTALRESULTAT FÖR ÅRET		8 639	499 421
<i>Hänförligt till:</i>			
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare		8 798	558 815
Resultat hänförligt till innehav utan bestämmande inflytande		-159	-
		8 639	499 421
Årets resultat per aktie före utspädning	13	0,47	31,64
Årets resultat per aktie efter utspädning	13	0,46	31,35
Resultat per aktie före utspädning kvarvarande verksamheter	13	0,54	-0,21
Resultat per aktie efter utspädning kvarvarande verksamheter	13	0,54	-0,21
Genomsnittligt antal aktier före utspädning		18 810 496	17 662 347
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning		18 922 135	17 825 850
Antal aktier vid årets slut		19 864 781	18 179 859

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING FÖR KONCERNEN

TILLGÅNGAR (TSEK)	Not	2020-12-31	2019-06-30
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten	14	295 733	248 804
Patent, licenser och liknande rättigheter	14	-	6 850
Summa immateriella anläggningstillgångar		295 733	255 654
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier och verktyg	15	1	80
<i>Finansiella och övriga anläggningstillgångar</i>			
Nyttjanderättstillgångar		7 102	10 493
Uppskjutet skattefordran	11	10 930	11 617
Summa övriga anläggningstillgångar		18 032	22 110
Summa anläggningstillgångar		313 766	277 844
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar	16	-	81
Övriga fordringar	16	2 159	11 349
Kortfristiga finansiella tillgångar		111 735	-
Tillgångar som innehas för utdelning	12	32 782	-
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	851	1 564
Summa kortfristiga fordringar		147 527	12 994
<i>Kassa och bank</i>			
	18	19 286	919 134
Summa omsättningstillgångar		166 813	932 128
SUMMA TILLGÅNGAR		480 579	1 209 972

EGET KAPITAL OCH SKULDER (TSEK)	Not	2020-12-31	2019-06-30
Eget kapital	19		
<i>Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare</i>			
Aktiekapital		2 087	1 818
Ej registrerat kapital		1 727	-
Övrigt tillskjutet kapital		693 278	555 639
Omräkningsreserv		-	-
Balanserat resultat		-309 221	563 573
Summa Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		387 870	1 121 030
Eget kapital hänförligt till innehav utan bestämmande inflytande		7 707	-
Summa eget kapital		395 577	1 121 030
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Räntebärande långfristiga skulder	20	-	23 642
Långfristiga leasingskulder		4 753	8 331
Övriga långfristiga skulder		65	65
Summa långfristiga skulder		4 818	32 038
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		2 950	7 569
Kortfristiga leasingskulder		2 642	2 366
Övriga kortfristiga skulder	21	802	37 231
Skulder relaterad till tillgångar som innehas för utdelning	12	2 218	-
Utdelning till verkliga värdet		45 125	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	22	26 447	9 739
Summa kortfristiga skulder		80 184	56 905
Summa skulder		85 002	88 943
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		480 579	1 209 972

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL FÖR KONCERNEN

(TSEK)	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare				Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkningsreserver	Balanserat resultat inklusive årets resultat	
Ingående eget kapital 1 januari 2019	1 744	528 122	59 394	4 758	594 018
Årets resultat				558 815	558 815
Övrigt totalresultat - omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter			-59 394		-59 394
Årets totalresultat	-	-	-59 394	558 815	499 421
Nyemissioner	66	23 169			23 235
Personaloptionsprogram	8	4 348			4 356
Utgående eget kapital 30 juni 2019	1 818	555 639	-	563 573	1 121 030

(TSEK)	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare				Innehav utan bestämmande inflytande	Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel		
Ingående balans den 1 juli 2019	1 818	-	555 639	563 573	-	1 121 030
Periodens resultat				8 798	-159	8 639
Årets totalresultat						
Nyemissioner	306		43 815		10 050	54 171
Pågående nyemission		1 727	110 008			111 735
Transaktionskostnader			-18 959		-2 750	-21 709
Skatt transaktionskostnader			2 289		566	2 855
Utbetalning i form av inlösenförfarande	-934			-836 468		-837 402
Skuld för utdelning av aktier i OncoZenge				-45 125		-45 125
Fondemission	934		-934			-
Återköp av egna aktier	-37					-37
Personaloptioner			1 420			1 420
Utgående balans den 31 December 2020	2 087	1 727	693 278	-309 222	7 707	395 577

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDESANALYS FÖR KONCERNEN



(TSEK)	Not	Jul 2019- Dec 2020	Jan - Jun 2019
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat före finansiella poster kvarvarande verksamheter		16 008	-3 013
Rörelseresultat före finansiella poster avvecklade verksamheter		-1 983	598 165
Rörelseresultat före finansiella poster		14 025	595 152
Erhållna och betalda finansiella poster		-3 027	-42 288
Betald skatt		-	-15
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar och andra justeringar	9, 28	3 782	10 518
Reavinster		-	-624 905
Kostnader för personaloptionsprogram		1 420	1 675
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital		16 200	-59 863
<i>Förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager		-	-3 481
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar		-4 180	19 050
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder		-27 638	6 441
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-15 618	-37 853
Investeringsverksamheten			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	14, 29	-62 130	-32 396
Nettoinvesteringar i dotterbolag		-3 760	1 432 816
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-65 890	1 400 420
Finansieringsverksamheten			
Upptagna lån		-	23 205
Återbetalda lån		-23 642	-600 000
Återbetalda leasingskulder		-3 614	-1 031
Emission av aktier		56 317	23 236
Utbetalning i form av inlösenförfarande		-837 402	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-808 341	-554 590
FÖRÄNDRING I LIKVIDA MEDEL		-889 849	807 977
Likvida medel vid årets början		919 134	110 785
Kursdifferens i likvida medel		-	372
Likvida medel vid årets slut	18	29 285	919 134
Tilläggsupplysningar till kassaflödesanalys			
<i>Betalda räntor</i>			
Erhållen ränta		72	71
Erlagd ränta		-3 099	-42 359

RESULTATRÄKNING FÖR MODERBOLAGET

(TSEK)	Not	Jul 2019- dec 2020	Jan-juni 2019
Nettoomsättning	2	50 488	42 848
Kostnad för sålda varor		-	-2 477
Bruttoresultat		50 488	40 371
Försäljningskostnader		-472	-11 450
Affärsutvecklings- och administrationskostnader		-34 136	-56 908
Forsknings- och utvecklingskostnader		-8 605	-7 860
Övriga rörelseintäkter	4	7 551	4 208
Övriga rörelsekostnader		-	-
Rörelseresultat	5-9, 26	14 826	-31 639
Reavinst avyttring dotterbolag samt liknande intäktsposter	10	23	646 606
Räntekostnader och liknande resultatposter	10	-2 598	-42 445
Resultat före skatt		12 251	572 522
Skatt på årets resultat	11	-2 976	6 553
RESULTAT		9 275	579 075

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET FÖR MODERBOLAGET

(TSEK)	Not	Jul 2019- dec 2020	Jan-juni 2019
Årets resultat		9 275	579 075
Övrigt totalresultat		-	-
TOTALRESULTAT FÖR ÅRET		9 275	579 075



BALANSRÄKNING FÖR MODERBOLAGET

TILLGÅNGAR (TSEK)	Not	2020-12-31	2019-06-30
Tecknat ej inbetalt kapital		38 211	-
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten	14	295 733	248 804
Patent, licenser och liknande rättigheter	14	-	6 850
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>		295 733	255 654
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier och verktyg	15	1	80
<i>Finansiella och övriga anläggningstillgångar</i>			
Nyttjanderättstillgångar		7 102	10 493
Andelar i koncernföretag	25	22 151	150
Uppskjuten skattefordran	11	10 930	11 617
<i>Summa övriga anläggningstillgångar</i>		40 183	22 260
Summa anläggningstillgångar		335 917	277 994
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar	16	-	81
Fordringar hos koncernbolag	16	6 214	-
Övriga fordringar	16	1 284	11 349
Kortfristiga finansiella tillgångar		111 735	-
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	1 433	1 564
<i>Summa kortfristiga fordringar</i>		120 666	12 994
<i>Kassa och bank</i>	18	19 286	919 084
Summa omsättningstillgångar		139 952	932 078
SUMMA TILLGÅNGAR		514 080	1 210 072

EGET KAPITAL OCH SKULDER (TSEK)	Not	2020-12-31	2019-06-30
Eget kapital	19		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		2 087	1 818
Ej registrerat kapital		2 318	-
Fond för utvecklingsutgifter		291 187	244 258
<i>Summa bundet eget kapital</i>		295 592	246 076
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		609 739	434 479
Balanserad vinst / ansamlad förlust		-464 974	-138 600
Årets resultat		9 275	579 075
<i>Summa fritt eget kapital</i>		154 040	874 954
Summa eget kapital		449 632	1 121 030
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Räntebärande långfristiga skulder	20	-	23 642
Långfristiga leasingskulder		4 753	8 331
Övriga långfristiga skulder		65	65
<i>Summa långfristiga skulder</i>		4 818	32 038
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		2 950	7 569
Skulder till koncernföretag		99	99
Kortfristiga leasingskulder		2 642	2 366
Övriga kortfristiga skulder	21	5 440	37 231
Utdelning till bokfört värde		22 052	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	22	26 447	9 740
<i>Summa kortfristiga skulder</i>		59 630	57 005
Summa skulder		64 448	89 043
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		514 080	1 210 072

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL FÖR MODERBOLAGET

(TSEK)	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		Summa eget kapital
	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Övrigt fritt eget kapital	
Ingående eget kapital 1 januari 2019	1 744	-	225 888	406 962	-120 230	514 364
Periodens resultat					579 075	579 075
Omföring till fond för utvecklingsutgifter			18 370		-18 370	-
Nyemissioner	66			23 169		23 235
Personaloptionsprogram	8			4 348		4 356
Utgående eget kapital 30 juni 2019	1 818	-	244 258	434 479	440 475	1 121 030
Ingående eget kapital 1 juni 2019	1 818	-	244 258	434 479	440 475	1 121 030
Periodens resultat					9 275	9 275
Omföring till fond för utvecklingsutgifter			46 929		-46 929	-
Vinstdisposition enligt årsstämmobeslut				-933	-836 468	-837 401
Utdelning BUPI projektet					-22 052	-22 052
Nyemissioner	306			43 815		44 121
Nyemission ej registrerad		2 318		147 628		149 946
Transaktionskostnader				-18 959		-18 959
Skatt transaktionskostnader				2 289		2 289
Återköp egna aktier	-37					-37
Personaloptionsprogram				1 420		1 420
Utgående eget kapital 31 december 2020	2 087	2 318	291 187	609 739	-455 699	449 632

KASSAFLÖDESANALYS FÖR MODERBOLAGET

(TSEK)	Not	Jul 2019 - dec 2020	Jan-juni 2019
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat före finansiella poster		14 826	-31 639
Erhållna och betalda finansiella poster		-3 027	-42 288
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar och andra justeringar	9, 28	3 782	9 092
Kostnader för personaloptionsprogram		1 420	1 362
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital		17 001	-63 473
<i>Förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager		-	443
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar		1 333	5 309
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder		-33 951	36 696
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-15 617	-21 025
Investeringsverksamheten			
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	14, 29	-62 130	-32 065
Nettoinvesteringar i dotterbolag		-3 710	1 432 766
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-65 840	1 400 701
Finansieringsverksamheten			
Upptagna lån		-	23 205
Amortering lån		-23 642	-600 000
Återbetalda leasingkulder		-3 614	-1 031
Emission av aktier		46 314	23 236
Utbetalning i form av inlösenförfarande		-837 401	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-818 341	-554 590
FÖRÄNDRING I LIKVIDA MEDEL		-899 798	825 086
Likvida medel vid årets början		919 084	93 998
Likvida medel vid årets slut	18	19 286	919 084
Tilläggsupplysningar till kassaflödesanalys			
<i>Betalda räntor</i>			
Erhållen ränta		72	71
Erlagd ränta		-3 099	-42 359

NOTER

Uppgifter i noter avser både moderbolaget och koncernen om inte annat anges specifikt. Om endast en uppsättning värden anges i en not, utan hänvisning till koncern eller moderbolag, innebär det att värdena för koncernen och moderbolaget är identiska i denna not.

NOT 1. REDOVISNINGSPRINCIPER

Företagsinformation

Koncernredovisning för Moberg Pharma AB godkändes för publicering genom styrelsebeslut den 19 april 2021. Årsredovisningen föreläggs årsstämman för fastställande den 18 maj 2021. Moberg Pharma AB, org.nr. 556697-7426 är ett aktiebolag med säte i Bromma, Sverige.

Moberg Pharma AB (publ) är ett svenskt läkemedelsbolag med fokus på kommersialisering av egenutvecklade läkemedel baserade på beprövade substanser. Bolagets främsta tillgång är MOB-015 – en ny utvärtes behandling av nagelsvamp, med nyligen avslutade fas 3-studier av fler än 800 patienter. I pipeline finns även projektet BUPI för smärtlindring vid oral mukositis som knoppats av i det separata bolaget OncoZenge och som delats ut till bolagets aktieägare efter räkenskapsårets slut. Kliniska data för de båda läkemedelskandidaterna indikerar att de har potential att bli marknadsledare i sina respektive nischer.

Grund för rapportens upprättande och IFRS

Nedanstående redovisnings- och värderingsprinciper avser både koncernredovisningen och moderbolagets årsredovisning om annat inte särskilt anges.

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarders International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) samt tolkningsuttalanden från International Financial Reporting Interpretations Committee (IFRIC) som har godkänts för tillämpning inom EU.

Koncernredovisningen är vidare upprättad i enlighet med svensk lag (Årsredovisningslagen) med tillämpning av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 1.

Moderbolagets årsredovisning är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen (ÅRL) och med tillämpning av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2. Detta innebär att som huvudregel så tillämpas IFRS värderings- och upplysningsregler, som tillämpas i koncernredovisningen, även i moderbolaget.

Omräkning från utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

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

Transaktioner och balansposter

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

Omräkning av utländska dotterbolag

Tillgångar och skulder i utlandsverksamheter, inklusive goodwill och andra över- och undervärden, omräknas till svenska kronor till den valutakurs som råder på balansdagen. Intäkter och kostnader i en utlandsverksamhet omräknas till svenska kronor till en genomsnittskurs som utgör en approximation av kurserna vid respektive transaktionstidpunkt. Omräkningsdifferenser som uppstår vid valutaomräkning av utlandsverksamheter redovisas direkt mot rapport över totalresultat som en omräkningsdifferens.

Värderingsgrunder

Moberg Pharma använder anskaffningsvärden för balansposter där inte annat framgår.

Konsolideringsprinciper

Dotterbolag konsolideras enligt förvärvsmetoden. Anskaffningskostnaden för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade eget kapital-instrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelsedagen. Identifierbara förvärvade tillgångar, övertagna skulder och eventalförpliktelser i ett företagsförvärv 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 nettotillgångar redovisas som goodwill.

Koncerninterna transaktioner och balansposter samt realiserade vinster på transaktioner mellan koncernföretag elimineras i sin helhet.

Intäkter

Två typer av intäkter ingår i nettoomsättningen; produktförsäljning och milstolpebetalningar. Samtliga intäkter redovisas till det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas med avdrag för lämnade rabatter, mervärdesskatt och efter eliminering av koncerninterna transaktioner och bokförs enligt följande:

- Produktförsäljning redovisas som intäkt när kontrollen av varan övergått till kunden, vilket är vid leverans med beaktande av aktuella fraktvillkor.
- Milstolpebetalningar redovisas när samtliga villkor för rätt till milstolpebetalning enligt avtalet är uppfyllda.

Övriga intäkter

Statliga bidrag och forskningsanslag redovisas som övriga intäkter i resultaträkningen under samma period som de kostnader anslagen är tänkta att kompensera.

Leasing

Tillgångar och skulder som härrör från ett leasingavtal räknas initialt på nuvärde. Hyresbetalningarna diskonteras med den ränta som är implicit i hyresavtalet. Om denna ränta inte lätt kan fastställas, vilket vanligtvis är fallet för hyresavtal, används hyrestagarens inkrementella upplåningsränta, vilket är den ränta som den enskilda hyrestagaren skulle behöva betala för att låna de medel som krävs för att få en tillgång med liknande värde i en liknande ekonomisk miljö med liknande villkor.

Leasingbetalningar fördelas mellan amortering och finansieringskostnader. Finansieringskostnaden belastar resultatet över hyresperioden för att ge en konstant periodisk ränta på återstående skuld i varje period. Skulden kommer att öka med räntan på leasingkulden, men minska med utbetalda leasingavgifter. Värde-ringen av skulden ska även återspegla förändringar i leasingavgifterna.

Nyttjanderättstillgångar värderas till anskaffningsvärde som omfattar beloppet för den initiala värderingen av hyresskulden. Nyttjanderättstillgångar skrivs av över den kortare tillgångens nyttjandeperiod och leasingperioden linjärt. Efter inledningsdatum ska leasestagaren värdera nyttjanderätten till anskaffningsvärde efter avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Värderingen ska även beakta eventuell omvärdering av leasingkulden.

Betalningar som är förknippade med kortfristiga hyror av utrustning och alla hyresavtal med lågvärdetillgångar redovisas linjärt som en kostnad i resultaträkningen. Kortfristiga hyresavtal är hyresavtal med en hyresperiod på som mest 12 månader. Tillgångar med lågt värde består av IT-utrustning och kontorsmöbler.

Goodwill

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

Produkträttigheter

Produkträttigheter redovisas till anskaffningsvärde. Produkträttigheter har en begränsad nyttjandeperiod och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och i förekommande fall nedskrivningar. Värdet på produkträttigheterna testas regelbundet för att identifiera eventuellt nedskrivningsbehov.

Anläggningstillgångar

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

Avskrivningstider

Följande avskrivningstider används för de olika tillgångsslagen:

Patent	över patentets livslängd
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten	över förväntad nyttjandeperiod
Balanserade utgifter för datasystem	5 år
Inventarier och verktyg	5 år

Avskrivning av patent påbörjas från och med tidpunkt för kommersialisering. Efter påbörjad kommersialisering kommer patenten att avskrivas linjärt över patentets livslängd, eller linjärt över förväntad nyttjandeperiod om denna är mindre än patentets livslängd. Avskrivning av produkträttigheter sker linjärt över förväntad nyttjandeperiod.

Utgifter för forskning och utveckling

Utgifter för forskning kostnadsförs omedelbart.

Utgifter avseende internt upparbetade utvecklingsprojekt balanseras som immateriella tillgångar i enlighet med IAS 38 Immateriella tillgångar i den omfattning som dessa utgifter förväntas generera framtida ekonomiska fördelar. Anskaffningsvärdet för sådana immateriella tillgångar skrivs av över dess bedömda nyttjandeperiod. Övriga utvecklingsutgifter kostnadsförs i takt med att de uppkommer. Moberg Pharmas bedömning av denna princip för pågående utvecklingsprojekt framgår på sidan 38 (Viktiga uppskattningar och bedömningar). Utgifter som uppstått innan tidpunkten när samtliga kriterier för aktiverbarhet uppnås blir fortsatt redovisade som kostnader. I anskaffningsvärdet ingår direkta kostnader för färdigställande av produkten, däribland patent, kostnader för registreringsansökningar och produkttester inklusive ersättningar till anställda. Avskrivning görs linjärt för att fördela utvecklingskostnaderna utifrån bedömd nyttjandeperiod.

Nyttjandeperioden är baserad på underliggande patents livslängd, avskrivningar görs linjärt från och med tidpunkt för kommersialisering till patentets utgång, eller linjärt över förväntad nyttjandeperiod om denna är mindre än underliggande patents livslängd. Avskrivningsperioden för balanserade utvecklingsutgifter överskrider därmed de fem år som enligt ÅRL i normalfallet bör vara moderbolagets avskrivningsperiod. Motivet till en längre avskrivningsperiod är att produkterna väntas generera intäkter under hela patentperioden. Utgifter avseende förvärvade utvecklingsprojekt balanseras som immateriella tillgångar..

Nedskrivningar exklusive goodwill

Vid varje balansdag kontrolleras de redovisade värdena för immateriella och materiella anläggningstillgångar för att bedöma om det finns indikation på nedskrivningsbehov. Om en sådan indikation finns, beräknas tillgångens återvinningsvärde. Återvinningsvärdet beräknas till det högre av tillgångens verkliga värde efter avdrag för försäljningskostnader och tillgångens nyttjandevärde.

Nyttjandevärdet beräknas genom att de framtida in- och utbetalningar som tillgången ger upphov till uppskattas och diskonteras. Om återvinningsvärdet för en tillgång är lägre än det redovisade värdet skrivs tillgången ned till återvinningsvärdet. Denna nedskrivning redovisas direkt i resultaträkningen.

Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i rapport över finansiell ställning inkluderar på tillgångssidan likvida medel, kundfordringar samt finansiella fordringar. Bland skulder återfinns leverantörsskulder, övriga räntebärande skulder samt villkorad tilläggsköpeskilling.

Redovisning i och borttagande från rapport över finansiell ställning

En finansiell tillgång eller skuld tas upp i rapport över finansiell ställning när bolaget blir part enligt instrumentets avtalsmässiga villkor. En fordran tas upp när bolaget presterat och en avtalsenlig skyldighet föreligger för motparten att betala, även om faktura ännu inte har skickats. Kundfordringar tas upp i rapport över finansiell ställning när faktura har skickats. Skuld tas upp när motparten har presterat och avtalsenlig skyldighet föreligger att betala, även om faktura ännu inte mottagits. Leverantörsskulder tas upp när faktura mottagits.

En finansiell tillgång tas bort från rapport över finansiell ställning när rättigheterna i avtalet realiserar, förfaller eller bolaget förlorar kontrollen över dem. Detsamma gäller för del av en finansiell tillgång. En finansiell skuld tas bort från rapport över finansiell ställning när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks. Detsamma gäller för del av en finansiell skuld. En finansiell tillgång och en finansiell skuld kvittas och redovisas med ett nettobelopp i rapport över finansiell ställning endast när det föreligger en legal rätt att kvitta beloppen samt att det föreligger avsikt att reglera posterna med ett nettobelopp eller att samtidigt realisera tillgången och reglera skulden. Förvärv och avyttring av finansiella tillgångar redovisas på affärsdagen. Affärsdagen är den dag då bolaget förbinder sig att förvärva eller avyttra tillgången.

Klassificering och värdering av finansiella tillgångar

Skuldinstrument: klassificeringen av finansiella tillgångar som är skuldinstrument baseras på koncernens affärsmodell för förvaltning av tillgången och karaktären på tillgångens avtalsenliga kassaflöden.

Instrumenten klassificeras till:

- upplupet anskaffningsvärde
- verkligt värde via övrigt totalresultat, eller verkligt värde via resultatet.

Koncernens tillgångar i form av skuldinstrument klassificeras till upplupet anskaffningsvärde. Finansiella tillgångar klassificerade till upplupet anskaffningsvärde värderas initialt till verkligt värde med tillägg av transaktionskostnader. Kundfordringar redovisas initialt till det fakturerade värdet. Efter första redovisningstillfället värderas tillgångarna enligt effektivräntemetoden. Tillgångar klassificerade till upplupet anskaffningsvärde innehas enligt affärsmodellen att inkassera avtalsenliga kassaflöden som endast är betalningar av kapitalbelopp och ränta på det utestående kapitalbeloppet. Tillgångarna omfattas av en förlustreservering för förväntade kreditförluster.

Eget kapital instrument klassificeras till verkligt värde via resultatet med undantaget om de inte hålls för handel, då ett oåterkalleligt val kan göras att klassificera dem till verkligt värde via övrigt totalresultat utan efterföljande omklassificering till resultatet. Koncernen klassificerar eget kapital instrument till verkligt värde via resultatet.

Klassificering och värdering av finansiella skulder

Finansiella skulder klassificeras till upplupet anskaffningsvärde med undantag av tilläggsköpeskillingar samt konvertibla lån. Finansiella skulder redovisade till upplupet anskaffningsvärde värderas initialt till verkligt värde inklusive transaktionskostnader. Efter det första redovisningstillfället värderas de till upplupet anskaffningsvärde enligt effektivräntemetoden.

Tilläggsköpeskillingar och konvertibla lån redovisas till verkliga värden. För konvertibla lån, beräknas skulden initialt genom att diskontera lånets framtida kassaflöden (kapitalbelopp och ränta) till lånets verkliga värde. Ränta belastar resultaträkningen, som beräknas utifrån den implicita räntan på lånets verkliga värde, under den period som lånet förväntas löpa ut. Om lånet konverteras till aktier omvärderas lånet med hänvisning till den aktuella aktiekursen och antalet utgivna aktier. Om lånet återbetalas omvärderas lånet till beloppet som krävs för att reglera skulden.

Nedskrivning av finansiella instrument

Koncernens finansiella tillgångar, förutom de som klassificeras till verkligt värde via resultatet, omfattas av nedskrivning för förväntade kreditförluster. Reserv för kreditförluster beräknas och redovisas initialt utifrån tolv månaders förväntade kreditförluster. Om kreditrisken ökat väsentligt sedan den finansiella tillgången först redovisades, beräknas och redovisas reserv för kreditförluster utifrån förväntade kreditförluster för tillgångens hela återstående löptid. För kundfordringar och avtalstillgångar tillämpas en förenklad metod och reserv för kreditförluster beräknas och redovisas utifrån förväntade kreditförluster för hela den återstående löptiden. Beräkningen av förväntade kreditförluster baseras huvudsakligen på en individuell bedömning av den aktuella fordran eller tillgången tillsammans med information om historiska förluster för likartade tillgångar och motparter. Den historiska informationen utvärderas och justeras kontinuerligt utifrån den aktuella situationen och förväntan om framtida händelser. De finansiella tillgångarna redovisas i balansräkningen till upplupet anskaffningsvärde, det vill säga netto av bruttovärde och förlustreserv. Förändringar av förlustreserven redovisas i resultaträkningen.

Avsättningar

Avsättningar redovisas i balansräkningen när koncernen har en förpliktelse (legal eller informell) på grund av tidigare händelser och det är mer sannolikt att ett utflöde av resurser krävs för att reglera åtagandet än att så inte sker och beloppet kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Pensioner och övriga utfästelser om förmåner efter avslutad anställning

Moberg Pharma har enbart avgiftsbestämda pensionsplaner för samtliga anställda. Avgiftsbestämda planer och andra kortfristiga ersättningar till anställda redovisas som personalkostnader under den period när de anställda utför tjänsten som ersättningen avser. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma Moberg Pharma till godo.

Eget kapital

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

Aktiebaserade incitamentsprogram

Aktiebaserade incitamentsprogram redovisas enligt IFRS 2. Enligt IFRS 2 redovisas kostnaden för aktierelaterade ersättningar till anställda till verkligt värde per tilldelningsdatum. Kostnaden redovisas, tillsammans med en motsvarande ökning av eget kapital, under den period under vilken prestations- och intjäningsvillkoren uppfylls, till och med det datum då de anställda som berörs är fullt berättigade till ersättningen (intjänandedag).

Den ackumulerade kostnaden som redovisas vid varje rapporteringstillfälle fram till intjänandedagen speglar i vilken utsträckning intjänandeperioden har avverkats och Moberg Pharmas uppskattning av det antal aktie-relaterade instrument som slutligen kommer att bli fullt intjänade.

Bolagets aktiebaserade incitamentsprogram består av personaloptionsprogram och prestationsaktierätsprogram. Dessa utgör en transaktion som regleras med eget kapitalinstrument enligt IFRS 2, där det verkliga värdet av de tilldelade incitamentsprogrammen redovisas i resultaträkningen som en personalkostnad under intjänandeperioden. Det verkliga värdet av personaloptionerna fastställs per tilldelningstidpunkten med Black-Scholes modell för prissättning av optioner. Intjäningsvillkor är beaktade i antaganden om antalet personaloptioner som förväntas komma att bli möjliga att utnyttja. Denna uppskattning revideras regelbundet. Moberg Pharma redovisar den eventuella effekten av revideringen av den ursprungliga uppskattningen i resultaträkningen med en motsvarande effekt på eget kapital under återstoden av intjänandeperioden. Medel erhållna vid utnyttjande av personaloptioner, netto efter eventuella direkt hänförliga transaktionskostnader, tillförs eget kapital.

Transaktioner med närstående

Moberg Pharma redovisar ersättningar och förmåner till ledande befattningshavare i enlighet med IAS 19 Ersättning till anställda och IFRS 2 Aktierelaterade ersättningar. Vidare lämnas övriga upplysningar om närståendeförhållande i enlighet med IAS 24 Upplysningar om närstående, se not 31.

Skatt

Som Moberg Pharmas skattekostnad eller skatteintäkt redovisas aktuell skatt och förändringar i uppskjuten skatt. Aktuell skatt beräknas på det skattepliktiga resultatet för perioden i enlighet med skatteregler. Aktuell skatt inkluderar även justering från tidigare taxeringsår.

Uppskjuten skatt är den skatt som beräknas med utgångspunkt i skattepliktiga respektive avdragsgilla temporära skillnader mellan redovisade och skattemässiga värden på tillgångar och skulder.

Uppskjuten skatt redovisas i sin helhet, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och dess redovisade värden i koncernredovisningen. Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av skattesatser och -lagar som har beslutats eller i praktiken beslutats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

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

Utdelning av OncoZenge AB

Skyldigheten att betala en utdelning redovisas när utdelningen godkänts av bolagstämman/årsstämma. Angående utdelningen av aktier i OncoZenge AB skedde det på bolagsstämman i december 2020, i koncernen värderas skulden till det verkliga värdet på de tillgångar som ska delas ut. I moderbolaget redovisas skulden till bokfört värde på aktierna i dotterbolaget.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderbolagets redovisningsprinciper överensstämmer i huvudsak med redovisningsprinciperna för koncernen. För moderbolaget redovisas en resultaträkning och en rapport över totalresultat, för koncernen utgör dessa två rapporter tillsammans en rapport över totalresultatet. I moderbolaget används benämningarna balansräkning och kassaflödesanalys för de rapporter som i koncernredovisningen har titlarna rapport över finansiell ställning och rapport över kassaflöden. Resultaträkning och balansräkning för moderbolaget är uppställda enligt årsredovisningslagensschema medan rapporten över totalresultat, rapporten över förändringar i eget kapital och kassaflödesanalysen baseras på IAS 1 Utformning av finansiella rapporter respektive IAS 7 Rapport över kassaflöden. De skillnader mot koncernens rapporter som gör sig gällande i moderbolagets resultat- och balansräkningar utgörs främst av redovisningen av eget kapital.

Aktier i dotterbolag

Aktier i dotterbolag redovisas till anskaffningsvärde, efter avdrag för eventuella nedskrivningar.

Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande. Detta baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer samt förväntningar på framtida händelser som anses rimliga utifrån rådande förhållanden. Uppskattningar och antaganden om framtiden görs. De uppskattningar som föreligger för redovisningsändamål kommer per definition sällan att motsvara det verkliga utfallet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden under nästkommande räkenskapsår diskuteras nedan.

Skatter

Uppskjutna skattefordringar avseende avdragsgilla temporära skillnader och underskottsavdrag redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att utnyttjas och medföra lägre skatteutbetalningar i framtiden. Den uppskjutna skattefordran har beräknats utifrån ledningens och styrelsens bedömning av framtida utnyttjande av de koncernmässiga ansamlade underskott som finns inom en överskådlig framtid. En förändrad bedömning av hur de skattemässiga underskotten kan återvinnas genom framtida skattepliktigt överskott kan påverka redovisade skatter i resultat och balans i kommande perioder.

Interna utvecklingsutgifter

Utvecklingskostnader ska balanseras som immateriella tillgångar när projektet sannolikt kommer att lyckas. Varje utvecklingsprojekt är unikt och måste bedömas utifrån sina förutsättningar. Tidpunkt för aktivering bedöms tidigast kunna infalla under fas 3-utveckling eller motsvarande avslutande utvecklingssteg för andra produkttyper än läkemedel. Även efter avslutandet av dessa utvecklingssteg kan flera osäkerhetsfaktorer kvarstå vilket kan medföra att kriterierna för aktivering ej kan anses vara uppfyllda.

Vid för tidig aktivering finns risk att ett projekt misslyckas och att balanserade kostnader inte kan motiveras utan måste kostnadsföras direkt. Det skulle i sin tur medföra att tidigare års, och årets, resultat varit missvisande på grund av för optimistiska sannolikhetsbedömningar.

Utvecklingsprojektens status har presenterats för styrelsen vid ett flertal tillfällen under året. Styrelsen gör bedömningen att två pågående utvecklingsprojekt, MOB-015 och BUPI, per 31 december 2020 uppfyller samtliga kriterier för aktivering. Bedömningen grundar sig på kriterierna enligt IFRS:

NOTER

Det är tekniskt möjligt för bolaget att färdigställa produktkandidaterna

- Effekt och säkerhet har dokumenterats i fas III studier samt tidigare in vitro och ex vivo studier.
- Produkterna bygger på välkända och väldokumenterade substanser. Litteratordata kan därför användas vid ansökan om marknadsgodkännande och detta kan potentiellt leda till kortare väg till godkännande.
- Rådgivande möten genomförda med regulatoriska myndigheter för att diskutera utvecklingsprogrammet som indikerar hög sannolikhet att erhålla ett marknadsgodkännande.
- Moberg Pharma har beviljade patent och patentansökningar för väsentliga territorier

Bolaget har intentionen att färdigställa produktkandidaterna

- Styrelsen har godkänt planer för fortsatt utveckling
- Bolaget har ingått flera avtal för fortsatt utveckling med externa parter

Bolaget har både ambitionen och kapacitet att sälja produkterna

- Både genom existerande distributörer och partners och genom egna försäljningskanaler

Tillgångarna förväntas generera betydande ekonomiska fördelar i framtiden

- Genomförda marknadsundersökningar visar på stor potential för nya produkter

Bolaget har tillgång till tekniska-, finansiella- och övriga resurser för att färdigställa produktkandidaterna

- Moberg Pharma har säkrat tillgången till nödvändiga resurser

Impairment test av aktiverade kostnader

Vid varje balansdag görs även en nedskrivningsprövning av de aktiverade utvecklingsutgifterna. Denna nedskrivningsprövning innehåller ett antal uppskattningar och bedömningar. För mer om nedskrivningsprövningen se Not 14.

NOT 2. OMSÄTTNING

Nettoomsättningens fördelning	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Produktförsäljning	-	26 775	-	-
Milstolpeintäkter	50 488	16 073	50 488	15 554
	50 488	42 848	50 488	15 554

Nettoomsättning per geografisk marknad	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Europa	-	16 501	-	15 554
Amerika	-	21 769	-	-
Övriga världen	50 488	4 578	50 488	-
	50 488	42 848	50 488	15 554

Nettoomsättning utgår ifrån i vilken geografisk marknad produkten säljs på.

Nettoomsättning per försäljningskanal	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Direktförsäljning	-	499	-	-
Distributionsförsäljning	-	5 026	-	-
Licensering	50 488	15 554	50 488	15 554
Transferprisjusteringar	-	21 769	-	-
	50 488	42 848	50 488	15 554

Nettoomsättning per produktgrupp	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Nalox™/Kerasal Nail®	-	27 294	-	-
MOB-015	50 488	15 554	50 488	15 554
	50 488	42 848	50 488	15 554

NOT 3. SEGMENTINFORMATION

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

NOT 4. ÖVRIGA RÖRELSEINTÄKTER

Övriga rörelseintäkter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Valutakursvinster	1 262	869	1 262	175
Vidarefaktureringskostnader	6 289	3 339	5 707	3 339
	7 551	4 208	6 969	3 514

NOT 5. KOSTNADER FÖRDELADE PÅ KOSTNADSSLAG

Rörelsens kostnader	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Handelsvaror	-	2 477	-	-
Personalkostnader	15 097	13 494	15 097	9 910
Avskrivningar	3 782	9 092	3 782	1 269
FoU-kostnader	709	1 683	445	1 227
Övriga kostnader	23 625	51 949	22 124	10 880
	43 213	78 695	41 448	23 287

Avskrivningar per funktion	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Forsknings- och utvecklingskostnader	2 357	1 347	2 357	852
Försäljningskostnader	-	7 258	-	46
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	1 425	487	1 425	371
	3 782	9 092	3 782	1 269

NOT 6. LEASING

Leasingkostnader	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Avskrivningskostnader - lokaler	3 704	1 235	3 704	1 235
Räntekostnader	271	113	271	113
Administrationskostnader (low-value tillgångar)	160	76	160	76

Nyttjanderättstillgångar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Lokaler	7 102	10 493	7 102	10 493

Leasingskulder	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Kortfristiga	2 642	2 366	2 642	2 366
Långfristiga	4 753	8 331	4 753	8 331
	7 395	10 697	7 395	10 697

Koncernen hyr kontorslokaler. Hyreskontrakt görs vanligtvis över fasta perioder på 5 år som löper ut september 2023. Fram till verksamhetsåret 2018 klassificerades leasingavtal som operationella leasingavtal. Från och med den 1 januari 2019 redovisas hyresavtal som en tillgång för användning och en motsvarande skuld vid det datum då den leasade tillgången är tillgänglig för användning av koncernen.

Tillgångar och skulder som härrör från ett leasingavtal räknas initialt på nuvärde. Hyresbetalningarna diskonteras med den ränta som är implicit i hyresavtalet. Om denna ränta inte lätt kan fastställas, vilket vanligtvis är fallet för hyresavtal i gruppen, används hyrestagarens inkrementella upplåningsränta, vilket är den ränta som den enskilda hyrestagaren skulle behöva betala för att låna de medel som krävs för att få en tillgång med liknande värde till rätten att använda tillgången i en liknande ekonomisk miljö med liknande villkor, säkerhet och villkor.

Leasingbetalningar fördelas mellan amortering och finansieringskostnader. Finansieringskostnaden belastar resultatet över hyresperioden för att ge en konstant periodisk ränta på återstående skuld i varje period.

Nyttjanderättstillgångar värderas till anskaffningsvärde som omfattar beloppet för den initiala värderingen av hyreskulden. Nyttjanderättstillgångar skrivs av över den kortare tillgångens nyttjandeperiod och leasingperioden linjärt.

Betalningar som är förknippade med kortfristiga hyror av utrustning och alla hyresavtal med lågvärdetillgångar redovisas linjärt som en kostnad i resultaträkningen. Kortfristiga hyresavtal är hyresavtal med en hyresperiod på mest 12 månader. Tillgångar med lågt värde består av IT-utrustning och små kontorsmöbler.

NOT 7. PERSONAL

Antalet anställda	2020				2019			
	Medel antal anställda			Antalet anställda per 31/12	Medel antal anställda			Antalet anställda per 30/06
	Kvinnor	Män	Totalt	Totalt	Kvinnor	Män	Totalt	Totalt
Sverige	10	1	11	10	17	3	20	16
USA	-	-	-	-	4	3	7	-
Totalt	10	1	11	10	21	6	27	16

Redovisning av könsfördelningen i företagsledningen för moderbolaget per balansdagen	2020		2019	
	Kvinnor	Män	Kvinnor	Män
Styrelsen	0	4	0	4
Verkställande direktör och ledande befattningshavare	3	2	3	1

Redovisning av könsfördelningen i företagsledningen för koncernen per balansdagen	2020		2019	
	Kvinnor	Män	Kvinnor	Män
Styrelsen	0	4	0	4
Verkställande direktör och ledande befattningshavare ⁷	3	2	3	1

⁷ Ledningsgrupper i koncernens rörelsedrivande bolag. Efter avyttringen av OTC-verksamheten är ledningsgruppen i moderbolaget och koncernen den samma.

Totala löner, sociala kostnader och pensioner	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Löner och andra ersättningar inklusive pensionskostnader	18 121	12 246	18 121	20 180
Kostnader för personaloptionsprogram	1 420	1 364	1 420	1 655
Sociala kostnader	5 804	5 632	5 804	5 632
Övriga kostnader	598	432	598	1 575
Totalt	25 943	19 674	25 943	29 042
Varav pensionskostnader	2 217	1 115	2 217	1 115
Varav avvecklad verksamhet av totala lönekostnader			-	-12 952
Summa löner, sociala kostnader och pensioner, kvarvarande verksamhet			25 943	16 090

Rörlig ersättning uppgick under räkenskapsår 2020 till totalt 3,1 MSEK (7,1) för hela personalstyrkan, varav 3,1 (3,4) MSEK i moderbolaget. Rörlig ersättning motsvarade ca 12 % (24) av koncernens totala personalkostnader för räkenskapsåret. Under 2019 var andel rörlig ersättning i förhållande till koncernen totala personalkostnader större till följd av försäljning av OTC verksamheten. Samtliga fastanställda som har varit anställda mer än 6 månader har möjlighet att erhålla en rörlig del av sin årslön.

Ledande befattningshavares förmåner

Styrelse och kommittéer

Till styrelsens ordförande och ledamöter utgår arvode enligt bolagsstämmans beslut.

Verkställande direktör

För perioden 1 juli 2019 till 31 december 2020 har bolaget rapporterat 1,9 MSEK (0,2) i grundlön till VD Anna Ljung samt 0,7 MSEK (0,1) i rörlig ersättning.

VDs pension är avgiftsbestämd, varvid bolaget inte har några pensionsförpliktelser utöver här angivna. Premiebetalningar har skett med 25% (25) av grundlön. Uppsägningstiden är sex månader vid uppsägning på initiativ av VD och sex månader vid uppsägning från bolagets sida.

Övriga ledande befattningshavare

Ersättning till andra ledande befattningshavare utgörs av grundlön, rörliga ersättningar, övriga förmåner och pensioner. Med andra ledande befattningshavare i moderbolaget avses de tre personer som tillsammans med VD utgör ledningsgruppen. Ledningsgruppen bestod utöver VD av följande personer 31 december 2020:

- Chief Medical Officer
- Senior Vice President Pharmaceutical Innovation and Development
- Vice President Finance
- Senior Director Regulatory Affairs

Ersättning till ledande befattningshavare

På årsstämman den 30 oktober 2019 beslutades om följande riktlinjer till ledande befattningshavare i Moberg Pharma: Moberg Pharma ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till verkställande direktören och andra ledande befattningshavare får bestå av grundlön, rörlig ersättning, andra förmåner och pension. Grundlönen ligger till grund för den totala ersättningen och ska vara proportionerlig mot befattningshavarens ansvar och befogenheter. Den rörliga ersättningen får i regel inte överstiga 25–50 % av årsgrundlönen för respektive befattningshavare, dock att den rörliga ersättningen för perioden 2019–2020 kan uppgå till ett belopp om maximalt 15 månadslöner sammanlagt för de två åren. Den rörliga ersättningen baseras på resultat för Bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön. I den mån styrelseledamot utför arbete för Bolagets eller annat koncernbolags räkning, vid sidan av styrelsearbetet, ska marknadsmässigt konsultarvode kunna utgå.

Uppsägningstiden ska vara minst tre månader vid uppsägning på initiativ av den ledande befattningshavaren och vid uppsägning från Bolagets sida mellan tre och tolv månader. Avgångsvederlag kan utgå, dock kan den sammanlagda ersättningen samt avgångsvederlag aldrig överstiga tolv månaders lön annat än vad som anges ovan om rörlig ersättning under perioden 2019–2020. Aktie- och aktiekursrelaterade program ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman. Tilldelning ska ske i enlighet med bolagsstämmans beslut. Bortsett från aktiebaserad ersättning som har tilldelats och intjänats och vad som följer av anställningsavtal enligt ovan har de ledande befattningshavarna inte rätt till några förmåner efter anställningens/uppdragets upphörande. Styrelsen ska därutöver ha möjlighet att tilldela ledande befattningshavare ytterligare rörlig ersättning av engångskaraktär när styrelsen finner det lämpligt. Styrelsen ska ha rätt att frångå ovanstående riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare om det finns särskilda skäl.

Ersättningar och andra förmåner under juli 2019 - december 2020 för VD och andra ledande befattningshavare i koncernen

2020	Grundlön ⁸	Rörlig ersättning ⁹	Övriga förmåner	Pensionskostnader	Aktie-relaterad ersättning ¹⁰	Övriga ersättningar	Summa
Verkställande direktör, Anna Ljung	1 851	748	-	505	278	-	3 382
Andra ledande befattningshavare (5 pers)	6 288	2 736	-	847	521	-	10 392
Summa	8 139	3 484	-	1 352	799	-	13 774

Ersättningar och andra förmåner under januari -juni 2019 för VD och andra ledande befattningshavare i koncernen

2019	Grundlön ¹¹	Rörlig ersättning ¹²	Övriga förmåner	Pensionskostnader	Aktie-relaterad ersättning ¹⁰	Övriga ersättningar	Summa
Verkställande direktör, Anna Ljung (fr.o.m 2019-05-16)	151	93	-	37	44	-	325
Verkställande direktör, Peter Wolpert (t.o.m 2019-05-15)	853	1 219	1	281	206	-	2 560
Andra ledande befattningshavare (4 pers)	4 495	3 703	-	292	733	-	9 224
Summa	5 499	5 016	1	609	984	-	12 109

⁸ Ersättning till Mark Beveridge har utgått i form av konsultarvode fakturerat via bolag.

⁹ Rörlig ersättning är hänförlig till verksamhetsåret 2020 och utbetalas under 2020 och 2021.

¹⁰ Dessa kostnader medför ingen utbetalning och påverkar ej bolagets kassaflöde. Uppskattade kostnader för sociala avgifter ingår inte i de redovisade värdena.

¹¹ Ersättning till Mark Beveridge och Shaw Sorooshian har utgått i form av konsultarvode fakturerat via bolag

¹² Rörlig ersättning är hänförlig till verksamhetsåret 2019, men utbetalas under 2020.

Incitamentsprogram

Moberg Pharma har infört aktiebaserade incitamentsprogram i form av personaloptioner och prestationsaktier som är avsedda att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna ledande befattningshavare och övriga anställda. Samtliga fastanställda med en anställningstid överstigande 12 månader den 31 december 2020 är antingen aktieägare eller inkluderade i bolagets incitamentsprogram. Antalet aktier och optioner som innehas av styrelseledamöter, verkställande direktör och övriga ledande befattningshavare framgår av uppgifter om styrelse på sidan 66 och ledning på sidan 65. För ytterligare information om aktierelaterade ersättningar hänvisas till not 19.

Styrelsearvoden

	2020		2019	
	Styrelsearvode	Övriga ersättningar	Styrelsearvode	Övriga ersättningar
Peter Wolpert (ordf.) (fr.o.m 2019-05-16)	540	1 098	60	122
Thomas Eklund (ordf.) (t.o.m 2019-05-15)	-	-	143	-
Styrelseledamöter:				
Fredrik Granström (fr.o.m. 2019-05-16)	255	-	28	-
Andrew B. Hochman (fr.o.m. 2019-05-16)	255	-	28	-
Mattias Klintemar	255	-	108	-
Geert Cauwenbergh (t.o.m. 2019-05-15)	-	-	57	-
Sara Brandt (t.o.m. 2019-05-15)	-	-	57	-
Anna Malm Bernsten (t.o.m. 2019-05-15)	-	-	64	-
Summa	1 305	1 098	545	122

NOT 8. INFORMATION OM ERSÄTTNING TILL REVISORN

Ernst & Young	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Revisionsuppdrag	1 128	564	1 128	564
Revision utöver uppdraget	952	492	952	492
Skatterådgivning	-	292	-	292
Övriga tjänster	-	873	-	873
	2 079	2 221	2 079	2 221

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisning och bokföring samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranklats av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Revision utöver uppdraget avser granskning av delårsrapporter, prospekt, proforma, apportintyg och övriga uttalande enligt ABL. Notera att under året 2020 reviderades den femte interimrapport inför upprättandet av ett prospekt.

NOT 9. AVSKRIVNINGAR AV MATERIELLA OCH IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Avskrivningar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Maskiner och inventarier	78	35	78	35
Nyttjanderättstillgångar	3 704	1 235	3 704	1 235
Immateriella tillgångar	-	7 822	-	-
	3 782	9 092	3 782	1 270

NOT 10. FINANSIELLA POSTER

Ränteintäkter och liknande resultatposter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Ränteintäkter	23	120	23	120
Försäljning dotterbolag	-	591 574	-	-
Utdelning dotterbolag	-	54 912	-	-
Övriga finansiella intäkter	-	-	-	1
	23	646 606	23	121

Räntekostnader och liknande resultatposter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Räntekostnader	1 531	12 896	1 531	595
Kostnader för upptagande av lån	941	2 663	941	-
Övriga finansiella kostnader	126	24 000	126	371
	2 598	42 445	2 598	996

NOT 11. SKATTER

Inkomstskatt	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Skatt redovisad i resultaträkningen				
Aktuell skatt	-	-	-	-
Uppskjuten skatt	-2 976	6 553	-3 219	88
	-2 976	6 553	3 219	88
Gällande skattesats Sverige	20,6%	21,4%	20,6%	21,4%

Inkomstskatt	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Resultat kvarvarande verksamheter			13 433	-3 858
Resultat avvecklade verksamheter			-1 983	556 687
Resultat före skatt	12 251	572 522	11 450	552 829
Skatt enligt gällande skattesats för moderbolaget	-2 524	-122 520	-2 359	-118 305
Effekter av andra skattesatser för utländska dotterföretag	E/T	E/T	-	-162
Ej skattepliktiga intäkter	-	138 348	-	133 730
Ej avdragsgilla kostnader	-18	-9 275	-18	-9 276
Effekt av ändrad skattesats uppskjuten skatt	-434	-	-434	-
Övrigt	-	-	-	-
Redovisad skatt	-2 976	6 553	-2 811	5 987

Uppskjuten skattefordran/skatteskuld	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Uppskjuten skattefordran på underskott	3 496	4 157	3 496	4 157
Uppskjuten skattefordran ränteavdrag	7 434	7 460	7 434	7 460
Uppskjuten skatteskuld	-	-	-	-
	10 930	11 617	10 930	11 617

Uppskjutna skattefordringar avseende avdragsgilla temporära skillnader och underskottsavdrag redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att utnyttjas och medföra lägre skatteutbetalningar i framtiden. Styrelsens bedömning är att bolagets utveckling gör att det finns övertygande skäl att framtida skattepliktiga överskott kommer att finnas tillgängliga mot vilka de outnyttjade skattemässiga förlusterna kan utnyttjas, varför dessa åsätts värde. Aktuella skattemässiga underskott kan utnyttjas under obegränsad tid i Sverige. Uppskjuten skatt som avser ränteavdragsreglerna är tidsbegränsad över sex år.

Moderbolaget har inte gjort några överavskrivningar. Därmed finns möjlighet att göra väsentliga överavskrivningar i moderbolaget i framtiden enligt reglerna i inkomstskattelagen.

NOT 12. AVECKLADE VERKSAMHETER

Den 1 december 2020 beslutade bolagsstämman, i enlighet med styrelsens förslag, att dela ut Moberg Pharmas aktier i dotterbolaget OncoZenge till Moberg Pharmas aktieägare. Beslutet om utdelning omfattar Moberg Pharmas samtliga aktier i OncoZenge. Tio stamaktier i Moberg Pharma per avstämningsdagen för utdelningen, 5 februari 2021, berättigar till en aktie i OncoZenge.

	Koncernen	
	2020	2019
Resultat avvecklade verksamheter		
Nettoomsättning	-	91 919
Kostnad sålda varor	-	-22 293
Bruttovinst	-	69 626
Försäljningskostnader	-	-51 267
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-1 682	-3 845
Forsknings- och utvecklingskostnader	-301	-1 768
Övriga rörelseposter	-	741
Rörelseresultat	-1 983	13 487
Finansiella poster	-	-17 478
Inkomstskatt	408	5 899
Resultat efter skatt från avvecklade verksamheter	-1 575	1 908
Reavinst från försäljning av avvecklade verksamheter	-	624 905
Transaktionskostnader kopplade till försäljning av avvecklade verksamheter	-	-40 226
Finansiella kostnader kopplade till försäljning av avvecklade verksamheter	-	-24 000
Reavinst efter skatt från avvecklade verksamheter	-	560 679
Periodens resultat efter skatt från avvecklade verksamheter	-1 575	562 587
Poster som kan komma att återföras till resultat		
Omräkningsdifferenser vid utländska verksamheter	-	8 855
Omklassificering av omräkningsdifferenser till vinst från försäljning av avvecklade verksamheter	-	-68 249
Övrigt totalresultat	-	-59 394
TOTAL RESULTAT FÖR PERIODEN	-1 575	503 193
Totalresultat hänförligt till OTC verksamheten	-	504 150
Totalresultat hänförligt till BUPI verksamheten	-1 575	-957
Nettokassaflödena är följande		
Kassaflöde från den löpande avvecklade verksamheten	- 1 183	-31 047
Kassaflöde från avvecklade investeringsverksamheten	-602	1 432 699
Kassaflöde från avvecklade finansieringsverksamheten	9 549	-600 000
Kassaflöde avvecklade verksamheten	7 764	801 652
Resultat per aktie		
Vägt genomsnittligt antal aktier före utspädning	-0,08	31,85
Vägt genomsnittligt antal aktier efter utspädning	-0,08	31,56

Den 12 februari 2019 meddelade Moberg Pharma att det hade ingått ett avtal om avyttring av dotterbolagen MPJ OTC AB samt Moberg Pharma North America LLC. Enligt villkoren i avtalet flyttades moderbolagets OTC-verksamhet till dotterbolaget MPJ OTC AB inför transaktionen. Den avyttrade verksamheten omfattar bolagets hela kommersiella verksamhet och transaktionen redovisas därmed som avvecklad verksamhet. Transaktionen slutfördes den 29 mars.

	29 mars 2019	
Detaljer om försäljningen av avvecklade verksamheter		
Köpeskilling		
Kontantersättning		1 429 106
Total köpeskilling		1 429 106
Nettotillgångar		-872 450
Resultat före omklassificering av omräkningsdifferenser		556 656
Omklassificering av omräkningsdifferenser		68 249
Skatt på försäljningen		-
Resultat från försäljning av avvecklade verksamheter		624 905
Redovisade värde på tillgångar och skulder vid rapporteringsdagen	31 dec 2020	29 mars 2019
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	22 052	806 400
Materiella anläggningstillgångar	-	232
Varulager	-	29 336
Omsättningstillgångar med kassa	10 730	79 118
Summa tillgångar	32 782	915 086
Skulder		
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-7 711
Kortfristiga ej räntebärande skulder	-2 218	-34 925
Summa skulder	-2 218	-42 636
Nettotillgångar	30 564	872 450

NOT 13. RESULTAT PER AKTIE

Beräkningar har gjorts i enlighet med IAS 33 Resultat per aktie. Resultat per aktie före utspädning beräknas genom att periodens resultat divideras med ett vägt genomsnittligt antal utestående aktier under året. Totalt finns 745 275 utestående teckningsoptioner samt 351 404 prestationsaktierätter per den 31 december 2020. Beräkning av vägt genomsnittligt antal aktier baseras på registrerat aktiekapital minus egna ägda aktier plus det vägda genomsnittligt antal aktier som skulle emitteras vid konvertering av alla utspädande teckningsoptioner samt prestationsaktierätter.

	Koncernen	
	2020	2019
Resultat och aktiedata som används i beräkningarna		
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare:		
Kvarvarande verksamheter	10 214	-3 771
Avvecklade verksamheter	-1 416	562 587
Resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare för grundvinster och utspädning	8 798	558 816
Vägt genomsnittligt antal aktier före utspädning	18 810 496	17 662 347
Utspädningseffekt av optionsprogram och prestationsaktierätter	111 639	163 503
Vägt genomsnittligt antal aktier efter utspädning	18 922 135	17 825 850

NOT 14. IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten				
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	248 877	241 462	248 877	241 462
Årets aktiverade utgifter, egen utveckling	62 130	31 999	62 130	31 999
Avvecklade verksamheter och avyttringar	-15 201	-24 584	-15 201	-24 584
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	295 806	248 877	295 806	248 877
Ingående avskrivningar	-73	-3 838	-73	-3 838
Årets avskrivningar	-	-365	-	-365
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	4 130	-	4 130
Utgående avskrivningar	-73	-73	-73	-73
Redovisat värde vid periodens slut	295 733	248 804	295 733	248 804
Specifikation av balanserade utgifter för utvecklingsarbeten				
Balanserade utgifter för MOB-015	295 733	234 417	295 733	234 417
Balanserade utgifter för BUP1	-	14 387	-	14 387
Redovisat värde vid periodens slut	295 733	248 804	295 733	248 804

Balanserade utgifter för utveckling avser aktiverade utvecklingsutgifter för MOB-015 och BUP1. Nyttjandeperioden är baserad på underliggande patents livslängd, avskrivningar görs linjärt från och med tidpunkt för kommersialisering till patentets utgång, eller linjärt över förväntad nyttjandeperiod om denna är mindre än underliggande patents livslängd.

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Balanserade utgifter för datasystem				
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	-	6 227	-	6 398
Årets aktiverade utgifter	-	67	-	67
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	-6 294	-	-6 470
Omräkningsdifferenser	-	-	-	5
Redovisat värde vid periodens slut	-	-	-	-
Ingående avskrivningar	-	-3 968	-	-4 038
Årets avskrivningar	-	-395	-	-409
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	4 363	-	4 450
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-3
Utgående avskrivningar	-	-	-	-
Redovisat värde vid periodens slut	-	-	-	-

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Goodwill				
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	-	-	-	97 088
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	-	-	-100 432
Omräkningsdifferenser	E/T	E/T	-	3 344
Redovisat värde vid periodens slut	-	-	-	-

Goodwill hänför sig till förvärvet av Moberg Pharma North America LLC (Alterna LLC) under 2012, som såldes 2019-03-29 tillsammans med resterande OTC-verksamhet.

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Produkträttigheter				
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	-	706 255	-	786 474
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	-706 255	-	-789 237
Omräkningsdifferenser	-	-	-	2 763
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	-	-	-	-
Ingående avskrivningar	-	-63 643	-	-96 177
Årets avskrivningar	-	-7 062	-	-8 429
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	70 705	-	105 742
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-1 136
Utgående avskrivningar	-	-	-	-
Redovisat värde vid periodens slut	-	-	-	-

Avskrivningar på produkträttigheter görs linjärt över den bedömda nyttjandeperioden. Samtliga produkträttigheter har avyttrats 29 mars 2019.

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Patent, licenser och liknande rättigheter				
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	7 150	7 150	7 150	7 150
Årets anskaffningar	-	-	-	-
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-7 150	-	-7 150	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	-	7 150	-	7 150
Ingående avskrivningar	-300	-300	-300	-300
Årets avskrivningar	-	-	-	-
Avvecklande verksamheter och avyttringar	300	-	300	-
Utgående avskrivningar	-	-300	-	-300
Redovisat värde vid periodens slut	-	6 850	-	6 850

Avskrivning av patent påbörjas från och med tidpunkt för kommersialisering.

Prövning av nedskrivningsbehov

Immateriella tillgångar med obestämd nyttjandeperiod prövas minst årligen för bedömning om nedskrivningsbehov föreligger. Tillgångar som skrivs av samt immateriella tillgångar som är under utveckling bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet inte är återvinningsbart eller minst årligen.

I nedskrivningstest nuvärdeberäknas förväntade framtida kassaflöden från koncernens produktportfölj. De framtida kassaflödena grundas på såväl nästkommande års budget som fastställt av styrelsen, samt en prognos för åren närmast därefter. Den antagna budgeten bygger på en stor mängd detaljerade antaganden avseende volymtillväxt, valutakurser, kostnadsutveckling etc. Vidare bygger budgeten på kunskap från ledningen och från övriga nyckelpersoner inom organisationen, på historik och även framåtriktad information. Prognos för tidsperioden efterföljande årets budget och framåt baseras på företagsledningens långsiktiga prognosplanering. Denna bygger på ett flertal mer övergripande antaganden avseende branschtrender, konjunkturutveckling, volymtillväxt, konkurrens, valutakurser, kostnadsutveckling etc. Beräkningarna och prognoserna bygger på såväl underlag från extern försäljningsstatistik som intern trendanalys. Detta tillsammans med ledningens erfarenheter, uppskattade prognoser, affärsplaner samt befintliga avtal med leverantörer och kunder har legat till grund för bedömningarna. De mest väsentliga antagandena som tillämpats i årets test omfattar volymtillväxt, EBITDA, investeringsbehov och diskonteringsränta (WACC).

För bolagets immateriella anläggningstillgångar som är under utveckling sannolikhetsjusteras de förväntade kassaflödena för att beakta utvecklingsrisken. Kassaflödet beräknas utifrån prognoser för total marknadsstorlek, förväntad marknadsandel, bedömd prisnivå etc. Storleken på marknad, prisnivå och sannolikhetsbedömning grundar sig i extern marknadsinformation och vedertagna sannolikhetsantaganden för att motsvarande produkt ska nå marknaden. Kostnaderna omfattar utvecklingskostnader baserat på bolagets affärsplan. Prognosperioden för intäkter och kostnader sträcker sig till patentens utgång 2032. De mest väsentliga antagandena utgörs i huvudsak av marknadsstorlek, marknadsandel och sannolikhet.

WACC

Diskonteringsräntan som använts har beräknats såsom WACC (weighted average cost of capital) och uppgår till 9,0 %. Diskonteringsräntan grundas på en marknadsmässig bedömning av genomsnittlig kapitalkostnad med hänsyn tagen till den bedömda risknivån som föreligger.

Känslighetsanalys

Känslighetsanalyser utförs för att analysera hur förändringar av WACC, EBITDA-nivå, investeringsbehov, bedömd tillväxttakt, marknadsandel och sannolikhet påverkar det beräknade nyttjandevärdet. Utförda känslighetsanalyser visar att inga rimliga förändringar i väsentliga antaganden leder till nedskrivningsbehov.

NOT 15. MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Materiella anläggningstillgångar				
Ingående anskaffningsvärde	2 224	2 224	2 224	3 712
Investeringar	-	-	-	-
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	-	-	-1 539
Omräkningsdifferenser	-	-	-	51
Utgående anskaffningsvärde	2 224	2 224	2 224	2 224
Ingående avskrivningar	-2 144	-2 110	-2 144	-3 330
Årets avskrivningar	-79	-34	-79	-79
Avvecklande verksamheter och avyttringar	-	-	-	1 307
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-42
Utgående avskrivningar	-2 223	-2 144	-2 223	-2 144
Redovisat värde vid periodens slut	1	80	1	80

NOT 16. KUNDFORDRINGAR OCH ÖVRIGA FORDRINGAR

	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Kundfordringar och övriga fordringar				
Kundfordringar	-	81	-	81
Reservering för osäkra kundfordringar	-	-	-	-
Redovisat värde vid periodens slut, kundfordringar	-	81	-	81
Fordringar hos koncernföretag	6 214	-	E/T	N/A
Övriga fordringar	1 284	11 349	2 159	11 349
	7 498	11 430	2 159	11 430

Verkligt värde för kundfordringar motsvarar bokfört värde. Den maximala exponeringen för kreditrisk per balansdagen motsvarar det redovisade värdet för kundfordringar och övriga fordringar. Kundfordringar bedöms vara av god kreditkvalité.

Åldersanalys kundfordringar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Ej förfallet	-	81	-	81
Mindre än 3 månader	-	-	-	-
3 till 6 månader	-	-	-	-
Mer än 6 månader	-	-	-	-
	-	81	-	81

Förändringar i reserven för osäkra kundfordringar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Per 1 januari	-	-	-	-256
Tillkommande reserv för osäkra fordringar	-	-	-	-
Fordringar som skrivits bort under året som ej indrivningsbara	-	-	-	-
Avvecklade verksamheter	-	-	-	256
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-
Redovisat värde vid periodens slut	-	-	-	-

Kundfordringar exklusive förfallna kundfordringar och kundfordringar med föreliggande nedskrivningsbehov	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
	-	81	-	81

NOT 17. FÖRUTBETALDA KOSTNADER OCH UPPLUPNA INTÄKTER

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Lokalhyra	-	701	-	701
Försäkringskostnader	477	394	477	394
Pensionskostnader	179	144	179	144
Övriga förutbetalda kostnader	777	325	195	325
	1 433	1 564	851	1 564

NOT 18. LIKVIDA MEDEL

På likvida medel erhåller Moberg Pharma ränta enligt räntesats baserad på bankernas dagliga placeringsränta. Rapporterat likvida medel i balansräkningen för koncernen exkluderar konto hänförliga till OncoZenge AB som ingår i rubriken tillgångar som innehas för utdelning med belopp 9 999 TSEK. I kassaflödesanalysen ingår alla likvida medel inklusive konto hänförliga till OncoZenge AB.

Likvida medel	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Kassa och bank	19 286	919 084	19 286	919 134
Redovisat värde	19 286	919 084	19 286	919 134

I likvida medel ingår bankkonton ställda som säkerhet för bankgarantier om 0,7 MSEK, i såväl moderbolaget som koncernen.

NOT 19. EGET KAPITAL

Kapital

Moberg Pharmas förvaltade kapital utgörs av eget kapital. Förändringar i förvaltad eget kapital framgår av "Rapport över förändring i eget kapital för koncernen", sidan 29. Moberg Pharmas mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom lönsam tillväxt från organisk försäljningstillväxt, förvärv och inlicensiering av nya produkter. Moberg Pharma avser att göra MOB-015 till det ledande behandlingsalternativet för nagelsvamp globalt samt att bygga ett specialistläkemedelsföretag med egen försäljning i USA och försäljning via partners på övriga marknader. Med MOB-015 som ankare avser bolaget att utöka produktportföljen med ytterligare egenutvecklade och förvärvade produkter inom närliggande områden.

Aktiernas utveckling inklusive egna ägda aktier

Tidpunkt ¹⁴	Transaktion	Förändring antal aktier	Förändring aktiekapital	Antal aktier	Totalt aktiekapital SEK	Kvotvärde SEK	Teckningskurs SEK ¹⁵	Investerat kapital
Utestående 1 januari 2019				17 703 762	1 770 376,20	0,10		
April 2019	Nyemission	660 843	66 084,30	18 364 605	1 836 460,50	0,10	35,16	23 235 240
Utgående balans 30 juni 2019				18 364 605	1 836 460,50	0,10		
Utestående 1 juli 2019				18 364 605	1 836 460,50	0,10		
Juli 2019	Nyemission	488 905	48 890,50	18 853 510	1 885 351,00	0,10	47,36	23 155 578
Maj 2020	Nyemission (avser egna aktier)	370 000	37 000,00	19 223 510	1 922 351,00	0,10	0,10	37 000
Juni 2020	Nyemission	34 430	3 443,00	19 257 940	1 925 794,00	0,10	14,52	500 000
September 2020	Nyemission	600 435	60 043,50	19 858 375	1 985 837,50	0,10	14,16	8 500 000
November 2020	Nyemission	561 151	56 115,10	20 419 526	2 041 952,60	0,10	10,69	6 000 000
Utgående balans 31 dec 2020				20 419 526	2 041 952,60	0,10		

Nyemissionen om 23 157 576 samt 1 006 323 aktier registrerades i januari 2021. Se mer information under Moberg Pharma Aktien på sid. 25-26.

Aktierelaterade ersättningar

Personaloptioner och prestationsaktierätter	2016:1	2017:1	2018:1 ¹⁶	2020:1 ¹⁶
Startdag	2016-05-16	2017-05-16	2018-05-15	2020-05-01
Slutdag	2020-12-31	2021-06-30	2021-05-10	2025-05-01
Intjäningsdatum	2019-06-30	2020-06-30	2021-03-31	2023-05-01
Lösenpris SEK per aktie	0,10	13,00	35,00	15,43
Antal ursprungligt tilldelade	428 000	304 000	263 000	323 000
Utestående 30 juni 2019	376 000	221 151	80 022	-
Tilldelade under 2020	-	-	-	323 000
Förverkade under 2020 ¹⁷	-17 000	-5 392	-22 618	-29 000
Inlösta under 2020	-359 000	-129 905	-	-
Utestående 31 december 2020	-	85 854	57 404	294 000
Antal aktier vilka kan komma att tecknas¹⁸	-	85 854	57 404	294 000
Instrument som kan exekveras per 2020-12-31	-	85 854	-	-

¹⁴ Avser tidpunkten för bolagsverkets registrering

¹⁵ Genomsnittlig teckningskurs

¹⁶ Avser prestationsaktierätter till skillnad från tidigare års incitamentsprogram med personaloptioner

¹⁷ Förverkad på grund av att anställningen upphör.

¹⁸ Om aktiekapitalet ökar, förutom vid exekvering av befintliga incitamentsprogram, sker en omräkning av rätten att erhålla aktier äga rum med motsvarande villkor. Detta inkluderar även kompensation för eventuell utdelning. Till exempel, rätten kommer att justeras under 2021 med nya registrerade aktier från nyemissionen som registrerades i januari samt utdelning av OncoZenge AB.

NOTER

Personaloptionerna är utgivna av dotterbolaget Moberg Derma Incentives AB. Personaloptionerna kan utnyttjas av innehavaren när som helst efter intjänandedagen till och med slutdagen, där varje personaloption berättigar till teckning av en teckningsoption. Varje teckningsoption ger i sin tur rätt till teckning av en stamaktie i Moberg Pharma. Avslutas anställningen förverkas tilldelade icke intjänade personaloptioner.

För personaloptioner som ger rätt att förvärva teckningsoptioner som automatiskt och samtidigt utnyttjas för att teckna nya aktier, måste Moberg Pharma betala sociala avgifter på mellanskillnaden mellan aktiens marknadsvärde när optionen utnyttjas och lösenpriset som erläggs av den anställde. Förväntade sociala kostnader har beräknats och avsättning har gjorts i räkenskaperna.

Utestående teckningsoptioner	Totalt
2017:1 - Sista teckningsdag: 2021-12-31 Teckningskurs SEK 13,00	85 854
I samband med försäljning av OTC-verksamheten: 2023-03-31 Teckningskurs SEK 35,16	659 421
	745 275

I samband med försäljningen av OTC-verksamheten har Moberg Pharma också emitterat 659 421 teckningsoptioner vederlagsfritt, vilka var och en ger köparen av OTC-verksamheten rätt att teckna en stamaktie i bolaget till en teckningskurs om 35,16 SEK per aktie och med en sista teckningsdag 31 mars 2023.

NOT 20. RÄNTEBÄRANDE SKULDER

Långfristig upplåning	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Obligationslån	-	-	-	-
Räntebärande skulder (denominerat i USD)	-	23 642	-	23 642
Redovisat värde vid periodens slut	-	23 642	-	23 642

Nedanstående tabell analyserar koncernens räntebärande finansiella skulder, uppdelade efter den tid som på balansdagen återstår fram till den avtalsenliga förfalldagen. Förväntade kommande räntebetalningar har beräknats utifrån den ränta som föreligger på balansdagen. De belopp som anges i tabellen är de avtalsenliga, odiskonterade kassaflödena.

Förfallotidpunkten för långfristig upplåning:	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Förfallotidpunkt 1-2 år från balansdagen	-	-	-	-
Förfallotidpunkt 2-5 år från balansdagen	-	23 642	-	23 642
Förfallotidpunkt mer än 5 år från balansdagen	-	-	-	-
Redovisat värde vid periodens slut	-	23 642	-	23 642

Nedanstående tabell visar förväntade kommande räntebetalningar, vilka har beräknats utifrån den ränta som föreligger på balansdagen.

Förväntade kommande räntebetalningar:	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Förfallotidpunkt 1-2 år från balansdagen	-	-	-	-
Förfallotidpunkt 2-5 år från balansdagen	-	8 077	-	8 077
Förfallotidpunkt mer än 5 år från balansdagen	-	-	-	-
Totala förväntade kommande räntebetalningar	-	8 077	-	8 077

I och med försäljningen av OTC-verksamheten skickade bolaget den 1 april 2019 in en oåterkallig underrättelse om förtida inlösen av sitt obligationslån om 600 MSEK och inlösen slutfördes den 29 april 2019. I enlighet med villkoren löstes obligationerna in till ett belopp motsvarande 104,00 % av det nominella beloppet (motsvarande 624 MSEK). Kostnaden för förtida inlösen om 24 MSEK har redovisats som en finansiell kostnad.

I samband med avyttringen av OTC-verksamheten i mars 2019 tillsköt köparen finansiering av ett lån uppgående till 2,5 MUSD och med ett bokfört värde om 23,6 MSEK per 30 juni 2019 samt teckning av aktier (2,5 MUSD). Lånet löper med PIK-ränta med 3 månader LIBOR + 5,50 %. Lånet återbetalades den 31 oktober 2019.

NOT 21. KORTFRISTIGA SKULDER

Övriga kortfristiga skulder	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Personalens källskatt	279	607	279	607
Avräkning sociala avgifter	133	610	133	610
Avsättning för sociala avgifter för personaloptionsprogram	380	2 541	380	2 541
Redovisning för moms	4 637	-	-	-
Inbetald teckningslikvid och aktiebaserade betalningar	-	31 609	-	31 609
Övriga kortfristiga skulder	10	1 864	10	1 864
	5 440	37 231	802	37 231

NOT 22. UPPLUPNA KOSTNADER OCH FÖRUTBETALDA INTÄKTER

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Upplupna personalkostnader	3 894	4 331	3 894	4 331
Upplupna styrelsearvodet	231	231	231	231
Revision	250	470	250	470
Upplupna emissionskostnader	18 513	-	18 513	-
Övriga upplupna kostnader	3 559	4 708	3 559	4 708
	26 447	9 740	26 447	9 740

Upplupna personalkostnader	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Varav upplupna löner	1 398	1 756	1 398	1 756
Varav upplupen semesterlöneskuld	2 101	2 085	2 101	2 085
Varav upplupna sociala avgifter	395	490	395	490
	3 894	4 331	3 894	4 331

NOT 23. STÄLLDA SÄKERHETER OCH EVENTUALFÖRPLIKTELSE

Ställda säkerheter	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Bankgaranti, likvida medel	702	702	702	702
	702	702	702	702

NOT 24. FINANSIELLA TILLGÅNGAR OCH SKULDER PER KATEGORI FÖR KONCERNEN

Finansiella tillgångar och skulder per kategori	Tillgångar/skulder värderade till verkligt värde enligt nivå 1 noterade priser	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Summa
31 december 2020				
Tillgångar i balansräkningen				
Kundfordringar och andra fordringar (exklusive förutbetalda kostnader och tillgångar till utdelning)		113 894		113 894
Likvida medel		19 286		19 286
Summa		-	133 180	133 180
Skulder i balansräkningen				
Utdelning till verkligt värde	45 125			45 125
Skulder avseende leasing			7 395	7 395
Övriga långfristiga skulder			65	65
Leverantörsskulder och andra skulder exklusive icke finansiella skulder och till utdelning			2 960 ¹⁹	2 960
Summa	45 125	-	10 420	55 545

¹⁹ Består av leverantörsskulder om 2 950 plus övriga kortfristiga skulder (exklusive, personalens källskatt och sociala avgifter) om 10, se not 21

Utdelning till verkligt värde har värderats till pris per aktie under företrädesemissionen för OncoZenge AB

NOTER

Finansiella tillgångar och skulder per kategori	Tillgångar/skulder värderade till verkligt värde via resultaträkningen	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Summa
30 juni 2019				
Tillgångar i balansräkningen				
Kundfordringar och andra fordringar (exklusive förutbetalda kostnader)		11 430		11 430
Likvida medel		919 134		919 134
Summa		930 564		930 564
Skulder i balansräkningen				
Räntebärande skulder			23 642	23 642
Skulder avseende leasing			10 697	10 697
Övriga långfristiga skulder			65	65
Leverantörsskulder och andra skulder exklusive icke finansiella skulder			10 110 ²⁰	10 110
Summa	-	-	44 514	44 514

²⁰ Består av leverantörsskulder om 7 569 plus övriga kortfristiga skulder (exklusive, personalens källskatt och sociala avgifter) om 2 541, se not 21

IFRS 13 Värdering till verkligt värde en värderingshierarki avseende indata till värderingarna. Denna värderingshierarki indelas i tre nivåer, som överensstämmer med de nivåer som introducerades i *IFRS 7 Finansiella instrument: Upplysningar*. De tre nivåerna utgörs av:

Nivå 1: Noterade priser (ojusterade) på aktiva marknader för identiska tillgångar eller skulder som företaget har tillgång till vid värderingstidpunkten.

Nivå 2: Andra indata än de noterade priser som ingår i Nivå 1, vilka direkt eller indirekt är observerbara för tillgången eller skulden. Det kan även avse andra indata än noterade priser som är observerbara för tillgången eller skulden såsom räntenivåer, avkastningskurvor, volatilitet och multiplar.

Nivå 3: Icke observerbara indata för tillgången eller skulden. På denna nivå ska beaktas antaganden som marknadsaktörer skulle använda sig av vid prissättningen av tillgången eller skulden, inkluderat riskantaganden.

För samtliga poster för 2020 ovan är det bokförda värdet en approximation av det verkliga värdet, varför dessa poster inte indelas i nivåer enligt värderingshierarkin.

NOT 25. ANDELAR I KONCERNFÖRETAG

Innehav i dotterföretag	Org nr.	Säte	Andel	Bokfört värde
Moberg Derma Incentives AB	556750-1589	Stockholm, Sverige	100%	100
OncoZenge AB	559261-9968	Stockholm, Sverige	75%	22 052
Förändring av bokförda värden, aktier i dotterbolag			2020	2019
Ingående anskaffningsvärde			150	178 106
Förvärv			22 051	100
Avyttringar			-50	-178 056
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde			22 151	150
Utgående bokfört värde			22 151	150

Under räkenskapsåret har inaktiva dotterbolaget Moberg Pharma 2019 AB avyttrats.

NOT 26. KONCERNINTERNA TRANSAKTIONER

Koncerninterna transaktioner ur moderbolagets perspektiv	Moderbolaget	
	2020	2019
Vidarefakturering av kostnader	583	-
Utdelningar	-	54 912
Transferprisjusteringar	-	21 769
	583	76 681

NOT 27. FINANSIELLA RISKER OCH FINANSPOLICY

Finansiell riskhantering

Finansiella risker består av marknadsrisk (omfattande ränterisk och valutarisk), kreditrisk likviditetsrisk och refinansieringsrisk.

Finansiering och hantering av finansiella risker hanteras inom koncernen under styrning och övervakning av styrelsen. Moberg Pharma tillämpar en försiktig placeringspolicy.

För närvarande är Moberg Pharmas policy att inte skydda sig mot skyddade finansiella risker avseende lån och transaktionsexponeringar. Detta beslut är taget med hänsyn till kostnaden för skyddet av eventuella risker.

Marknadsrisk

Valutarisk utgör risken för att valutakursförändringar påverkar Bolagets resultat, finansiella ställning och/eller kassaflöden negativt. Valutakursriskerna återfinns både i form av transaktions- och omräkningsrisker. Bolagets licensavtal är skrivna i andra valutor än SEK och i takt med att intäkterna från sådana avtal växer kommer Bolagets valutaexponering successivt att öka. Resultatet exponeras även för valutakursförändringar vid inköp av kliniska studier, utländska konsulter, forskningstjänster och material. Valutakursförändringar till Bolagets nackdel kan resultera i att Bolaget går miste om värden av försäljning som sker i andra valutor än SEK likväl som att

NOTER

kliniska studier kan bli mer kostsamma än förutspått. Sådana valutakursförändringar skulle kunna leda till att värdet av Bolagets intäkter utanför Sverige minskar vid konvertering till SEK

Avskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Moberg Pharmas immateriella tillgångar i form av patent och liknande rättigheter är centrala för Bolagets verksamhet, värde och framtida intäkter. Immateriella tillgångar kan bli föremål för nedskrivningar eller avskrivningar. I fall resultatet av framtida studier inte överensstämmer med förväntningarna finns det en risk att Bolaget måste skriva ner det redovisade värdet av den immateriella rättigheten. Sådan nedskrivning kan inverka negativt på Moberg Pharmas finansiella ställning till följd av att Bolagets tillgångar blir mindre värda, vilket skulle få en direkt negativ effekt på Bolagets resultaträkning.

Refinansieringsrisk och framtida kapitalbehov

Moberg Pharmas strategi innebär att Bolaget fortsatt kommer att satsa betydande resurser på såväl forskning och utveckling som affärsutveckling. Dessa insatser täcks idag av inestående likvida medel och Moberg Pharma har en god finansiell ställning. Moberg Pharma är i expansionsfas samt bedriver utvecklingsintensiv verksamhet med investeringar som syftar till att intäkter ska erhållas i framtiden. Därmed förbrukas likvida medel. Om det uppkommer möjligheter till snabbare tillväxt, exempelvis genom förvärv, kan Moberg Pharma behöva anskaffa ytterligare kapital genom emission eller ytterligare upplåning. Därutöver, i händelse av en vikande konjunktur eller om kreditmarknaderna påverkas negativt, kan det få inverkan på bolagets förmåga att finansiera sin fortsatta verksamhet. Det finns en risk för att finansiering inte kan säkras för framtida kapitalbehov eller att sådan finansiering inte kan anskaffas till gynnsamma villkor eller över huvud taget.

Med refinansieringsrisk avses risken att Moberg Pharma inte kan klara sina åtaganden och fortsätta vidareutveckla verksamheten på grund av svårigheter att hitta finansörer eller långgivare som är beredda att investera i bolaget eller att befintliga lån sägs upp, dels risken att en refinansiering av ett lån som förfaller ej är genomförbar, och dels risken att refinansiering måste ske vid ogynnsamma marknadslägen till ofördelaktiga villkor.

Valutarisk

Valutarisk utgör risken för att valutakursförändringar påverkar Moberg Pharmas resultaträkning, finansiella ställning och/eller kassaflöden negativt. Dessutom påverkas jämförbarheten mellan perioder av förändringar i valutakurser. Efter avyttringen av OTC-verksamheten återfinns inte längre några utländska dotterbolag i koncernen varför ingen omräkningsexponering föreligger.

De samarbets- och licensavtal som skrivs med motpart utanför Sverige skrivs oftast i annan valuta än svenska kronor. I takt med att intäkterna från sådana avtal växer kommer bolagets valutaexponering successivt att öka. Per balansdagen 31 december 2020 förekommer inga väsentliga balansposter i utländsk valuta.

Omräkningsexponering uppkommer då verksamhet bedrivs utanför Sverige i andra redovisningsvalutor än SEK. Omräkningsexponeringen bedöms som begränsad i och med att ingen verksamhet bedrivs utanför Sverige efter avyttringen av OTC-verksamheten.

Ränterisk och likviditetsrisk

Likviditetsrisk definieras som att koncernen inte har möjlighet att betala förutsedda eller oförutsedda utgifter. Överskottlikviditet placeras på bankkonto eller i räntebaserade instrument med låg ränterisk utgivna av etablerade banker eller kreditinstitut. Moberg Pharma säkerställer den kortsiktiga betalningsberedskapen genom att ha god likviditetsberedskap i form av kassamedel.

Med ränterisk avses risken att förändringar i det allmänna ränteläget påverkar koncernens nettoresultat negativt. Hur snabbt en ränteförändring får genomslag i nettoresultatet beror på lånens räntebindningstid. Moberg Pharma har i dagsläget ingen upplåning varför bolagets exponering för ränterisk bedöms vara låg.

Kredit- och motpartsrisk

Motpartsrisk är risken att en part i en transaktion med finansiella instrument inte kan fullgöra sina åtaganden och därmed åsamkar den andra parten en förlust. Moberg Pharma är utsatt för motpartsrisk främst i samband med samarbets- och licensavtal och vid finansiella placeringar. När ett samarbets- eller licensavtal ingås sker alltid en utvärdering av motparten innan avtalets ingående. Fordringar betalningsövervakas kontinuerligt och Moberg Pharmas exponering mot osäkra fordringar är därför låg. Koncernen begränsar sin nuvarande motpartsrisk i samband med finansiella placeringar genom att överskottlikviditet placeras hos motparter med mycket hög kreditvärdighet. Det finns en risk för att bolagets bedömning och utvärdering av dess motparters kreditrisk och kreditrating inte är korrekt. I de fall en motpart inte förmår att infria sina åtaganden gentemot Moberg Pharma kan detta inverka negativt på bolagets resultat och finansiella ställning.

Skatt

Moberg Pharma bedriver eller kan komma att bedriva verksamhet i flera länder. Såvitt styrelsen känner till sker detta i enlighet med gällande skattelagstiftning för såväl den verksamhet som bedrivs i Sverige som den som bedrivs utomlands. Det finns dock en risk för att Bolagets tolkning av dessa skatteregler är felaktig eller att lagstiftningen förändras, eventuellt med retroaktiv verkan. Genom svenska och utländska skattemyndigheters beslut kan därför Bolagets tidigare eller nuvarande skattesituation komma att förändras vilket kan leda till en ökning av Bolagets skatteutgifter, vilket skulle ha en väsentlig negativ effekt på Bolagets resultat.

Underskottsavdrag

Bolaget har i dag deklarerat underskottsavdrag som kan gå förlorade om Bolaget får en ny ägare som kontrollerar mer än 50% av rösterna i Bolaget eller nya ägare som vardera kontrollerar minst 5% av rösterna och kollektivt kontrollerar mer än 50% av rösterna i Bolaget. Förlust av dessa underskottsavdrag skulle innebära en ekonomisk förlust för Moberg Pharma, vilket kan få negativ inverkan på Bolaget verksamhet och finansiella ställning.

Icke uthålliga intäktskällor

Moberg Pharmas affärs- och intäktsmodell bygger delvis på licensavtal med så kallade milstolpsbetalningar. Engångsbetalningar av typen milstolpsbetalningar utgör en viktig intäktskälla för Moberg Pharma, men är inte en uthållig intjäning. Vidare är milstolpsbetalningar beroende av vissa förutbestämda mål i Bolagets partners försäljnings-, forsknings- och utvecklingsverksamhet, vilket gör att de är svåra att prognostisera. Därvid föreligger det en risk att Bolagets omsättning och resultat kan variera kraftigt från en period till en annan.

NOT 28. AVSKRIVNINGAR OCH ANDRA JUSTERINGAR I KASSAFLÖDESANALYSEN

Avskrivningar och andra justeringar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Avskrivningar på FoU investeringar	-	365	-	365
Avskrivningar på produkträttigheter	-	7 063	-	8 430
Avskrivningar på balanserade utgifter för datasystem	-	395	-	409
Avskrivningar på maskiner och inventarier	78	34	78	79
Avskrivningar på nyttjanderättstillgångar	3 704	1 235	3 704	1 235
	3 782	9 092	3 782	10 518

NOT 29. NETTOINVESTERINGAR I IMMATERIELLA TILLGÅNGAR I KASSAFLÖDESANALYSEN

Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	Moderbolaget		Koncernen	
	2020	2019	2020	2019
Investeringar i FoU	-62 130	-31 998	-62 130	-31 998
Investeringar i balanserade utgifter för datasystem	-	-67	-	-67
Förvärvade produkträttigheter	-	-	-	-331
	-62 130	-32 065	-62 130	-32 396

Investeringar i i FoU 2020 avser investeringar i MOB-015 om totalt 61,6 MSEK samt investeringar i BUPI om totalt 0,5 MSEK.

NOT 30. HÄNDELSE EFTER BALANSDAGEN

OncoZenge beviljades ett nytt europeiskt patent för BUPI. Patentet ger ett brett skydd för sugtabletter med bupivakain för behandling av smärta i munnen och bygger vidare på tidigare beviljat patentet som specifikt skyddar användningen av sugtabletter vid oral mukositis hos cancerpatienter.

5 februari 2021 var avstämningsdag för Lex Asea-utdelning av OncoZenge-aktier. Tio stamaktier i Moberg Pharma per avstämningsdagen för utdelningen berättigar till en aktie i OncoZenge. OncoZenge noterades därefter på Nasdaq First North Growth Market, med första dag för handel 12 februari 2021.

Under januari 2021 slufördes nyemissionen med 23 175 576 antal aktier som registrerades hos Bolagsverket.

NOT 31. TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Samtliga transaktioner med närstående har skett till för bolaget marknadsmässiga villkor. Ersättningar till styrelse och ledning framgår av not 7. Den 1 december 2020 godkände extra bolagsstämman att sälja totalt 1,5% av aktier i OncoZenge AB till närstående Anna Ljung, Mark Beveridge och Peter Wolpert. Den 8 december ingick Moberg Pharma AB och OncoZenge AB i ett överlåtelseavtal för BUPI projektet. Moberg Pharma har inte lämnat lån, ställt garantier eller ingått borgensförbindelser till eller till förmån för någon av styrelseledamöterna eller ledande befattningshavare i bolaget. Inga andra väsentliga förändringar har skett i natur och omfattning avseende transaktioner med närstående.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att koncern- och årsredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS, sådana de antagits av EU, respektive god redovisningssed och ger en rättvisande bild av koncernens och företags ställning och resultat, samt att koncernförvaltnings-

berättelsen och förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och företags verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm den 19 april 2021



Peter Wolpert
Styrelseordförande



Mattias Klintemar
Styrelseledamot



Fredrik Granström
Styrelseledamot



Andrew B. Hochman
Styrelseledamot



Anna Ljung
VD

Vår revisionsberättelse har avgivits den 19 april 2021.

Ernst & Young AB



Andreas Troberg
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Moberg Pharma AB (publ), org nr 556697-7426

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Moberg Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 2019-07-01 - 2020-12-31. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 17–54 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2020 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2020 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), så som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget samt rapport över totalresultat och rapport över finansiell ställning för koncernen.

Våra uttalanden i denna rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen är förenliga med innehållet i den kompletterande rapport som har överlämnats till moderbolagets styrelse i enlighet med Revisorsförordningens (537/2014) artikel 11.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav. Detta innefattar att, baserat på vår bästa kunskap och övertygelse, inga förbjudna tjänster som avses i Revisorsförordningens (537/2014) artikel 5.1 har tillhandahållits det granskade bolaget eller, i förekommande fall, dess moderföretag eller dess kontrollerade företag inom EU.

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

SÄRSKILT BETYDELSEFULLA OMRÅDEN

Särskilt betydelsefulla områden för revisionen är de områden som enligt vår professionella bedömning var de mest betydelsefulla för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen för den aktuella perioden. Dessa områden behandlades inom ramen för revisionen av, och i vårt ställningstagande till, årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet, men vi gör inga separata uttalanden om dessa områden. Beskrivningen nedan av hur revisionen genomfördes inom dessa områden ska läsas i detta sammanhang.

Vi har fullgjort de skyldigheter som beskrivs i avsnittet Revisorns ansvar i vår rapport om årsredovisningen också inom dessa områden. Därmed genomfördes revisionsåtgärder som utformats för att beakta vår bedömning av risk för väsentliga fel i årsredovisningen och koncernredovisningen. Utfallet av vår granskning och de granskningsåtgärder som genomfördes för att behandla de områden som framgår nedan utgör grunden för vår revisionsberättelse.

REDOVISNING AV BALANSERADE UTVECKLINGSUTGIFTER

Beskrivning av området

Det redovisade värdet för koncernen och moderbolaget avseende balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten uppgår per den 31 december 2020 till 296 MSEK.

Den initiala redovisningen liksom efterföljande perioders redovisning är baserade på bolagets bedömningar om sannolikheten att utvecklingsprojekten ska lyckas, varför redovisning av balanserade utvecklingsutgifter har ansetts vara ett särskilt betydelsefullt område i revisionen.

En beskrivning av de antaganden och styrelsens slutsats som ligger till grund för bolagets bedömningar framgår av avsnittet ”Viktiga uppskattningar och bedömningar” i not 1. I not 14 framgår redovisade balanserade utvecklingsutgifter.

Hur detta område beaktades i revisionen

I vår revision har vi utvärderat och granskat bolagets dokumentation som syftar till att bedöma vilka utvecklingsprojekt som uppfyller kriterierna i IFRS för redovisning som immateriell anläggningstillgång. Vi har tagit del av och granskat bolagets uppföljning av pågående utvecklingsprojekt inklusive eventuell kommunikation med regulatoriska myndigheter. Vi har även granskat bolagets process för att identifiera och allokerat utgifter till respektive utvecklingsprojekt.

Vi har slutligen granskat lämnade tilläggsupplysningar i årsredovisningen.

VÄRDERING AV BALANSERADE UTVECKLINGSUTGIFTER

Beskrivning av området

Det redovisade värdet för koncernen och moderbolaget avseende balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten uppgår per den 31 december 2020 till 296 MSEK.

Bolaget genomför årligen nedskrivningsprövningar för balanserade utvecklingsutgifter samt även i de fall där indikationer för ett nedskrivningsbehov har identifierats.

Med hänsyn till tillgångarnas värde i förhållande till koncernens och moderbolagets balansomslutning samt de väsentliga antaganden och bedömningar som är kopplade till beräkning av återvinningsvärdet så har vi bedömt värderingen av balanserade utvecklingsutgifter som ett särskilt betydelsefullt område i vår revision.

En beskrivning av bolagets process för nedskrivningsprövning återfinns i not 14. I not 14 finns även ytterligare beskrivning av årets nedskrivningsprövning inklusive väsentliga antaganden.

Hur detta område beaktades i revisionen

Vi har i vår revision granskat de prognoser för framtida försäljning som bolaget baserat sina värderingsmodeller på. Vi har granskat de antaganden som dessa värderingar grundar sig på, såsom de kommande produkternas tillväxttakt, resultatnivå och diskonteringsränta samt förväntad marknadsandel, sannolikhetantagande och kvarvarande utvecklingsutgifter. Prognosernas rimlighet har utvärderats baserat på vår kännedom om bolagets verksamhet, historisk information samt externa bedömningar. Vi har i vår revision använt våra värderingsspecialister för att utvärdera bolagets värderingsmodell och känslighetsanalyser.

Vi har slutligen granskat lämnade tilläggsupplysningar i årsredovisningen.

ANNAN INFORMATION ÄN ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-16, 59-63 och 64-70. Även ersättningsrapporten utgör annan information. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: http://www.revisorsinspektionen.se/rn/showdocument/documents/rev_dok/revisors_ansvar.pdf. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning av Moberg Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 2019-07-01 - 2020-12-31 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

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

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

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

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: http://www.revisorsinspektionen.se/rn/showdocument/documents/rev_dok/revisors_ansvar.pdf. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Ernst & Young AB, Box 7850, 103 99 Stockholm utsågs till Moberg Pharma ABs revisor av bolagsstämman den 30 oktober 2019 och har varit valt revisionsföretag sedan 2007. Moberg Pharma AB har varit ett företag av allmänt intresse sedan 26 maj 2011.

Stockholm den 19 april 2021
Ernst & Young AB

Andreas Troberg
Auktoriserad revisor

BOLAGSSTYRNINGSRAPPORT

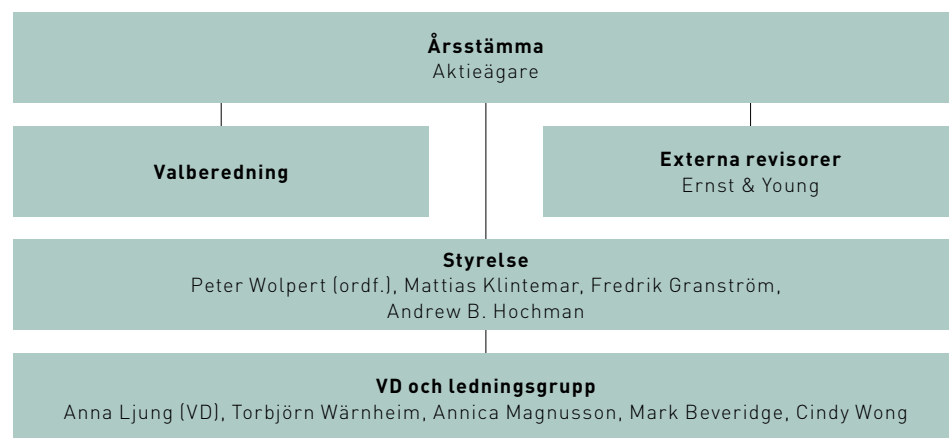
Moberg Pharma AB (publ), organisationsnummer 556697-7426 är ett svenskt publikt aktiebolag med säte i Stockholm.

Före noteringen på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm grundades bolagsstyrningen i bolaget på svensk lag samt interna regler och föreskrifter. Bolaget noterades på NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholm den 26 maj 2011 och följer därefter även NASDAQ OMX Nordic Exchange Stockholms regelverk för emittenter och tillämpar Svensk kod för bolagsstyrning ("koden") från detta datum. Denna bolagsstyrningsrapport har upprättats enligt årsredovisningslagen och Svensk Kod för bolagsstyrning.

Koden gäller för alla svenska bolag vars aktier är noterade på en reglerad marknad i Sverige och ska tillämpas fullt ut från börsnoteringen. Bolag måste inte följa alla regler i koden, utan har möjlighet att välja alternativa lösningar som de bedömer passar bättre för dessa omständigheter, förutsatt att eventuella avvikelser redovisas, den alternativa lösningen beskrivs och orsakerna förklaras (följ eller förklara-principen) i bolagsstyrningsrapporten. Moberg Pharma följer alla regler i koden.

God bolagsstyrning är en väsentlig komponent i arbetet att skapa värde för Moberg Pharmas aktieägare. Målsättningen är att skapa goda förutsättningar för en aktiv och ansvarstagande ägarroll, en väl avvägd ansvarsfördelning mellan ägare, styrelse och bolagsledning samt transparens gentemot ägare, kapitalmarknad, anställda och samhället i övrigt.

Figuren nedan illustrerar Moberg Pharmas bolagsstyrningsmodell och hur de centrala organen verkar.



Interna instruktioner och policys som har betydelse för bolagsstyrningen

- Bolagsordningen
- Styrelsens arbetsordning och vd-instruktion
- Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare
- Policy för riskhantering
- Finanspolicy
- IT-policy
- Ekonomihandbok
- Personalhandbok
- Attestinstruktion
- Informationspolicy
- Uppförandepolicy

EXTERNA REGELVERK SOM PÅVERKAR BOLAGSSTYRNINGEN

- Aktiebolagslagen
- Redovisningsregelverket
- Nasdaq OMX Nordic Exchange Stockholms emittentregelverk
- Bolagsstyrningskoden

BOLAGSSTÄMMAN

I enlighet med aktiebolagslagen är bolagsstämman Moberg Pharmas högsta beslutsfattande organ och på bolagsstämman utövar aktieägarna sin rösträtt i nyckelfrågor, till exempel fastställande av rapport över totalresultat och finansiell ställning, disposition av Moberg Pharmas resultat, beviljande av ansvarsfrihet för styrelse och VD, val av styrelseledamöter och revisorer samt ersättning till styrelse och revisorer. Utöver årsstämman kan extra bolagsstämma sammankallas. I enlighet med bolagsordningen publiceras kallelse till årsstämma respektive extra bolagsstämma i Post- och Inrikes Tidningar samt på Moberg Pharmas webbplats. Meddelande om att kallelse har skett publiceras i Dagens Industri.

Rätt att delta vid bolagsstämma

Aktieägare som vill delta i en bolagsstämma ska dels vara införd i den av Euroclear förda aktieboken fem vardagar före stämman, dels anmäla sig hos bolaget för deltagande i bolagsstämman senast den dag som anges i kallelsen till stämman. Utöver att anmäla sig hos Bolaget för deltagande måste aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier genom en bank eller ett värdepappersinstitut för att äga rätt att delta i stämman, genom förvaltarens försorg, tillfälligt låta inregistrera sina aktier i eget namn hos Euroclear. Aktieägare bör informera förvaltaren om detta i god tid före avstämningsdagen. Aktieägare kan närvara vid bolagsstämman personligen eller genom befullmäktigat ombud och får åtföljas av högst två biträden. En stamaktie ger på bolagsstämman rätt till en röst. Det finns inga

begränsningar i fråga om hur många röster varje aktieägare kan avge vid bolagsstämma. Beslut vid bolagsstämma fattas med enkel majoritet, utom i de fall aktiebolagslagen uppställer krav på högre andel av på stämman företrädda aktier samt avgivna röster. Vanligtvis är det möjligt för aktieägare att anmäla sig till bolagsstämman på flera olika sätt, vilka närmare anges i kallelsen till stämman.

Initiativ från aktieägare

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på bolagsstämman måste skicka in en skriftlig begäran till styrelsen. Begäran ska normalt ha tagits emot av styrelsen senast sju veckor före bolagsstämman.

Det har med hänsyn till sammansättningen av bolagets ägarkrets inte ansetts motiverat och försvårbart med hänsyn till bolagets ekonomiska förutsättningar att erbjuda simultantolkning till annat språk och översättning av hela eller delar av stämmomaterialet, inklusive protokollet.

På Moberg Pharmas hemsida finns information om bolagets tidigare bolagsstämmor. Där finns även information om aktieägarnas rätt att få ärenden behandlade på stämman och när aktieägars begäran om sådant ärende ska vara Moberg Pharma tillhanda.

Årsstämman för det förkortade räkenskapsåret januari – juni 2019 ägde rum den 30 oktober 2019. Vid stämman närvarade 37 aktieägare, personligen eller genom ombud. Dessa representerade 28,1 % av aktierna och rösterna i Moberg Pharma. Till stämmans ordförande valdes styrelseordförande Peter Wolpert. Vid årsstämman närvarade VD och samtliga styrelseledamöter förutom Andrew Hochman. Protokollet från årsstämman återfinns på www.mobergpharma.se under bolagsstyrning. Vid årsstämman beslutades att bemyndiga styrelsen att intill nästa årsstämma kunna, vid ett eller flera tillfällen, fatta beslut om nyemission av aktier med företrädesrätt, eller med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt. Det totala antalet aktier som omfattas av sådana nyemissioner får motsvara sammanlagt högst 20 % av aktierna i bolaget, vid tidpunkten för årsstämman för det förkortade räkenskapsåret 2019.

Styrelsen och styrelsens arbete

Styrelsen är näst högsta beslutsfattande organ efter bolagsstämman. Enligt aktiebolagslagen är styrelsen ansvarig för bolagets förvaltning och organisation, vilket betyder att styrelsen är ansvarig för att bland annat fastställa mål och strategier, säkerställa rutiner och system för utvärdering av fastställda mål, fortlöpande utvärdera Moberg Pharmas finansiella ställning och resultat samt utvärdera den operativa ledningen. Styrelsen ansvarar också för att säkerställa att årsredovisningen och koncernredovisningen samt delårsrapporterna upprättas i rätt tid. Dessutom utser styrelsen VD. Styrelseledamöterna väljs varje år på årsstämman för tiden fram till slutet av nästa årsstämma. Enligt Moberg Pharmas bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst tio styrelseledamöter och högst två suppleanter. Suppleanter till bolagsstämmovalda styrelseledamöter ska inte utses enligt koden.

Styrelseordförande väljs av årsstämman och har ett särskilt ansvar för ledningen av styrelsens arbete och att styrelsens arbete är välorganiserat och genomförs på ett effektivt sätt. Styrelsens ordförande deltar inte i den operativa ledningen av Moberg Pharma.

Styrelsen följer en skriftlig arbetsordning som revideras årligen och fastställs på det konstitu-

erande styrelsemötet varje år. Arbetsordningen reglerar bland annat styrelsepraxis, funktioner och uppdelningen av arbetet mellan styrelseledamöter och VD. I samband med det första styrelsemötet fastställer styrelsen också instruktioner för finansiell rapportering och instruktioner för VD.

Styrelsen sammanträder normalt fyra till sex gånger per år. Utöver dessa möten kan ytterligare möten anordnas för att hantera frågor som inte kan hänskjutas till ett ordinarie möte. Utöver styrelsemöten har styrelseordföranden och VD en fortlöpande dialog rörande för bolaget väsentliga frågor. Moberg Pharma genomför årligen en utvärdering av styrelsens arbete. Utvärderingen 2020 fokuserade främst på frågor kring styrelsens ledning och arbetsformer, kvalitén i styrelsens arbetssätt, kontrollsystem och styrelseunderlag, samt styrelsens sammansättning och kompetens. Resultatet har presenterats för och diskuterats inom styrelsen och har också delgivits valberedningen. För närvarande består Moberg Pharmas styrelse av fyra ledamöter. Bolaget har inga utskott utan arbetet utförs av styrelsens i sin helhet, då det inte anses motiverat med separata revisions- eller ersättningsutskott med tanke på bolagets verksamhet och styrelsens sammansättning. En presentation av styrelsens ledamöter återfinns i årsredovisningen på sida 66.

	Närvaro (antal styrelsemöten juli 2019-dec 2020)	Styrelsearvode Juli 2019-dec 2020, tkr	Invald	Oberoende i förhållande till	
				Bolaget	Ägarna
Peter Wolpert Styrelsens ordförande	35	1 638	2019	Ja	Ja
Mattias Klintemar Styrelseledamot	35	255	2015	Ja	Nej
Andrew B. Hochman Styrelseledamot	35	255	2019	Ja	Ja
Fredrik Granström Styrelseledamot	35	255	2019	Ja	Ja

VD OCH ÖVRIGA LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

VD är underordnad styrelsen och har främst ansvar för bolagets löpande förvaltning och den dagliga driften. Arbetsfördelningen mellan styrelse och VD anges i arbetsordningen för styrelse och instruktionen för VD. VD ansvarar också för att upprätta rapporter och sammanställa information från ledningen inför styrelsemöten och är föredragande av materialet på styrelsesammanträden.

Enligt instruktionerna för finansiell rapportering är VD ansvarig för finansiell rapportering i bolaget och ska följaktligen säkerställa att styrelsen får tillgång till tillräcklig information för att styrelsen fortlöpande ska kunna utvärdera Moberg Pharmas finansiella ställning.

VD ska fortlöpande hålla styrelsen informerad om utvecklingen i Moberg Pharmas verksamhet, bolagets resultat och finansiella ställning, likviditets- och creditsituation, viktiga affärshändelser samt andra omständigheter som inte kan antas vara irrelevanta för bolagets aktieägare (till exempel väsentliga tvister, uppsägning av avtal som är viktiga för Moberg Pharma samt betydande omständigheter som berör bolagets produkter och projekt). En presentation av VD och övriga ledande befattningshavare återfinns i årsredovisningen på sida 65.

ERSÄTTNING TILL STYRELSELEDAMÖTER OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE**Ersättning till styrelseledamöter**

Arvoden och annan ersättning till styrelsen, däribland ordföranden, fastställs av bolagsstämman. På årsstämman den 30 oktober 2019 beslutades om ett sammanlagt årligt styrelsearvode om 870 000 kronor exklusive sociala avgifter varav 360 000 kronor till styrelsens ordförande och 170 000 kronor vardera till övrig av bolagsstämman utsedd styrelseledamot. I syfte att kompensera för det ytterligare arbete som Peter Wolpert kommer att utföra i bolaget i egenskap av arbetande styrelseordförande beslutades därutöver ett arvode om 61 000 kronor per månad till Peter Wolpert.

Ingen av bolagets styrelseledamöter har rätt till några förmåner efter att de har avgått som medlemmar i styrelsen.

Ersättning till ledande befattningshavare

På årsstämman den 30 oktober 2019 beslutades om följande riktlinjer till ledande befattningshavare i Moberg Pharma: Bolaget ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till verkställande direktören och andra ledande befattningshavare får bestå av grundlön, rörlig ersättning, andra förmåner och pension. Grundlönen ligger till grund för den totala ersättningen och ska vara proportionerlig mot befattningshavarens ansvar och befogenheter. Den rörliga ersättningen får i regel inte överstiga 25-50% av årsgrundlönen för respektive befattningshavare, dock att den rörliga ersättningen för perioden 2019-2020 kan uppgå till ett belopp om maximalt 15 månadslöner sammanlagt för de två åren. Den rörliga ersättningen baseras på resultat i förhållande till individuellt definierade kvalitativa och kvantitativa mål samt resultat för Bolaget i förhållande till av styrelsen uppsatta mål. Pensionsgrundande lön utgörs enbart av grundlön. I den mån styrelseledamot utför arbete för Bolagets eller annat koncernbolags räkning, vid sidan av styrelsearbetet, ska marknadsmässigt arvode kunna utgå.

Uppsägningstiden ska vara minst tre månader vid uppsägning på initiativ av den ledande befattningshavaren och vid uppsägning från Bolagets sida mellan tre och tolv månader. Avgångsvederlag kan utgå, dock kan den sammanlagda ersättningen samt avgångsvederlag aldrig överstiga tolv månaders lön annat än vad som anges ovan om rörlig ersättning under 2019-2020. Aktie- och aktiekursrelaterade program ska i förekommande fall beslutas av bolagsstämman. Tilldelning ska ske i enlighet med bolagsstämmans beslut. Bortsett från aktiebaserad ersättning som har tilldelats och intjänats och vad som följer av anställningsavtal enligt ovan har de ledande befattningshavarna inte rätt till några förmåner efter anställningens/uppdragets upphörande. Styrelsen ska därutöver ha möjlighet att tilldela ledande befattningshavare ytterligare rörlig ersättning av engångskaraktär när styrelsen finner det lämpligt. Styrelsen ska ha rätt att frånga ovanstående riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare om det finns särskilda skäl.

2020	Grundlön ²¹	Rörlig ersättning ²²	Övriga förmåner	Pensionskostnader	Aktierelaterad ersättning ²³	Övriga ersättningar	Summa
Verkställande direktör, Anna Ljung	1 851	748	-	505	278	-	3 382
Andra ledande befattningshavare (5 pers)	6 288	2 736	-	847	521	-	10 392
Summa	8 139	3 484	-	1 352	799	-	13 774

²¹ Ersättning till Mark Beveridge har utgått i form av konsultarvode fakturerat via bolag.

²² Rörlig ersättning är hänförlig till verksamhetsåret 2020 och utbetalas under 2020 och 2021.

²³ Dessa kostnader medför ingen utbetalning och påverkar ej bolagets kassaflöde. Uppskattade kostnader för sociala avgifter ingår inte i de redovisade värdena.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Moberg Pharma har infört aktiebaserade incitamentsprogram som består av personaloptioner och prestationsaktierätter. Incitamentsprogrammen är avsedda att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna ledande befattningshavare och andra anställda. Personaloptionerna och prestationsaktierätterna har tilldelats vederlagsfritt. Samtliga fast anställda som varit anställda minst 12 månader den 31 december 2020 är inkluderade i bolagets incitamentsprogram. Antalet aktier och optioner som innehas av styrelseledamöter, VD och övriga ledande befattningshavare återfinns i årsredovisningen på sida 65-66.

Bolagets incitamentsprogram har en intjäningsperiod som överstiger tre år.

REVISION

Revisorn ska granska bolagets årsredovisning och räkenskaper samt styrelsens och VD:s förvaltning. Efter varje räkenskapsår ska revisorn lämna en revisionsberättelse och en koncernrevisionsberättelse till årsstämman.

Revisionsbolaget Ernst & Young Aktiebolag är bolagets revisor sedan 2007. Den auktoriserade revisorn Andreas Troberg är utsedd som huvudansvarig revisor sedan hösten 2016. En presentation av bolagets revisor återfinns i årsredovisningen på sida 66.

Ersättning till revisor

Ersättning till revisor beslutas av bolagsstämman. Årsstämman som hölls den 30 oktober 2019 beslutade att revisorn ska ersättas enligt löpande räkning.

Under 2020 har ersättning till revisorn utgått med 2,1 MSEK, varav 1,1 MSEK avser revisionsuppdrag och 1,0 MSEK avser revision utöver uppdraget. Med revisionsuppdrag avses granskning av en delårsrapport (på grund det förlängt räkenskapsåret och prospektet som publicerades under december 2020), årsredovisning och bokföring samt styrelsens och VD:s förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Revision utöver uppdraget avser granskning av övriga uttalande enligt ABL.

VALBEREDNINGEN

Valberedningen lämnar förslag till val av styrelseordförande och övriga ledamöter i styrelsen, samt förslag till arvode och annan ersättning till styrelseledamöterna. Valberedningen lämnar även förslag till val och arvodering av revisor. Valberedningens förslag publicerades i kallelsen till årsstämma som pressmeddelandes den 19 april 2021.

Årsstämman 30 oktober 2019 beslutade att uppdra åt styrelsens ordförande att ta kontakt med de tre röstmässigt största aktieägarna eller ägargrupperna (härmed avses såväl direktregistrerade aktieägare som förvaltarregistrerade aktieägare), enligt Euroclears utskrift av aktieboken per den 30 september 2019, som vardera utser en representant att jämte styrelseordföranden utgöra valberedning för tiden intill dess att ny valberedning utsetts enligt mandat från nästa årsstämma. För det fall någon av de tre största aktieägarna eller ägargrupperna ej önskar utse sådan representant ska den fjärde största aktieägaren eller ägargruppen tillfrågas och så vidare intill dess att valberedningen består av fyra ledamöter.

Om ledamot lämnar valberedningen innan dess arbete är slutfört och om valberedningen anser att det finns behov av att ersätta denna ledamot, ska valberedningen utse ny ledamot enligt principerna ovan, men med utgångspunkt i Euroclears utskrift av aktieboken snarast möjligt efter det att ledamoten lämnat sin post. Ändring i valberedningens sammansättning ska omedelbart offentliggöras. Inget arvode ska utgå till ledamöterna för deras arbete i valberedningen.

Valberedningens sammansättning inför årsstämman för det förlängda räkenskapsåret juli 2019 – december 2020 meddelades på Moberg Pharmas hemsida och genom ett pressmeddelande den 5 november 2020. Valberedningen består av fyra ledamöter, Peter Wolpert, styrelseordförande, Gillis Cullin, utsedd av Östersjöstiftelsen, Anders Lundmark och Konrad Ziobro, utsedd av Synskadades Stiftelse.

INTERN KONTROLL OCH RISKHANTERING AVSEENDE DEN FINANSIELLA RAPPORTEN

Den interna kontrollens övergripande syfte är att i rimlig grad säkerställa att bolagets operativa strategier och mål följs upp och att ägarnas investeringar skyddas. Den interna kontrollen ska vidare tillse att den externa finansiella rapporteringen med rimlig säkerhet är tillförlitlig och upprättad i överensstämmelse med god redovisningssed, att tillämpliga lagar och förordningar följs samt att krav på noterade bolag efterlevs. Inom Moberg Pharma är intern kontroll avseende den finansiella rapporteringen exempelvis inriktad mot att säkerställa en effektiv och tillförlitlig hantering och redovisning av inköp och försäljning, övrig intäktsredovisning samt redovisning av bolagets finansiering.

Den interna kontrollmiljön omfattar huvudsakligen följande fem komponenter: kontrollmiljö, riskbedömning, kontrollaktiviteter, information och kommunikation samt uppföljning.

Kontrollmiljö

Kontrollmiljön inom Moberg Pharma utgör ramen för den inriktning och kultur som bolagets styrelse och ledning kommunicerar ut i organisationen. Intern styrning och kontroll i enlighet med vedertagna ramverk är ett prioriterat område inom ledningsarbetet. Moberg Pharmas styrelse och ledning definierar och utformar beslutsvägar, befogenheter och ansvar som är tydligt definierade

och kommunicerade i organisationen. Bolagets styrelse strävar också efter att säkerställa att styrande dokument såsom interna instruktioner och policys omfattar identifierade väsentliga områden och att dessa ger rätt vägledning i arbetet för olika befattningshavare inom bolaget.

Riskbedömning

Bolagets styrelse arbetar löpande och systematiskt med riskbedömningar i syfte att identifiera risker och vidta åtgärder beträffande dessa. Riskbedömningen är även utformad för att identifiera sådana risker som väsentligen påverkar den interna kontrollen avseende den finansiella rapporteringen.

Att kommersialisera och utveckla nya läkemedel är en riskfylld och kapitalkrävande process. De riskfaktorer som bedöms ha en särskild betydelse för Moberg Pharmas framtida utveckling är kopplade till resultat av kliniska studier, myndighetsåtgärder, patent och varumärken, nyckelpersoner, konjunkturkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. En mer utförlig beskrivning av riskexponeringen och hur Moberg Pharma hanterar detta återfinns i årsredovisningen på sidan 20.

Kontrollaktiviteter

Kontrollaktiviteterna har som främsta syfte att förebygga, upptäcka och korrigerar fel i den finansiella rapporteringen. Rutiner och aktiviteter har utformats för att hantera och åtgärda väsentliga risker som är relaterade till den finansiella rapporteringen. Aktiviteterna omfattar bland annat analytisk uppföljning och jämförelse av resultatutveckling eller poster, kontoavstämningar och balansspecifikationer samt även godkännande av affärstransaktioner och samarbetsavtal, fullmakts- och attestinstruktioner samt redovisnings- och värderingsprinciper.

Information och kommunikation

Moberg Pharma är ett noterat bolag i en av världens mest reglerade branscher – läkemedelsindustrin. Utöver de mycket höga krav som Nasdaq OMX Nordic Exchange Stockholm och övervakande myndigheter ställer på informationens omfattning och korrekthet, har Moberg Pharma interna kontrollfunktioner för information och kommunikation som avser att säkerställa att korrekt finansiell och annan företagsinformation kommuniceras till medarbetare och andra intressenter.

Företagets interna instruktioner och policys är tillgängliga för alla medarbetare och ger detaljerad information om gällande rutiner i alla delar av företaget och beskriver kontrollfunktionerna och hur de implementeras.

Säkerheten kring all information som kan påverka bolagets marknadsvärde och att sådan information kommuniceras externt på ett korrekt sätt och i rätt tid är hörnstenar i företagets åtagande som ett noterat bolag. Dessa två faktorer och rutinerna för att hantera dem säkerställer att den finansiella rapporteringen mottas samtidigt av finansmarknadens aktörer och ger en rättvisande bild av företagets finansiella resultat och ställning.

Uppföljning

Uppföljning av efterlevnaden av interna policys, riktlinjer, manualer och koder samt av ändamålsenlighet och funktionalitet i etablerade kontrollaktiviteter genomförs löpande. Åtgärder och rutiner avseende den finansiella rapporteringen är föremål för fortlöpande uppföljning. Moberg Pharmas ledning gör en månadsvis resultatuppföljning med analys av avvikelser från budget och föregående period, även på projektnivå. Styrelsen går igenom årsredovisning och delårsrapporter inför publicering. Styrelsen träffar årligen bolagets revisorer varvid den interna kontrollen och den finansiella rapporteringen blir föremål för diskussion.

Särskild bedömning av behovet av internrevision

Moberg Pharma har ingen särskild granskningsfunktion (internrevision). Styrelsen utvärderar årligen behovet av en sådan funktion och har gjort bedömningen att det, med tanke på bolagets storlek med förhållandevis få anställda och omfattning av transaktioner där de flesta transaktioner av betydelse är av liknande karaktär och förhållandevis okomplicerade, inte finns anledning att inrätta en formell internrevisionsavdelning.

Efterlevnad av svenska börsregler med mera under räkenskapsåret

Moberg Pharma har under räkenskapsåret 2019/2020 inte varit föremål för beslut av Nasdaq OMX Nordic Exchange Stockholms disciplinnämnd eller uttalande av Aktiemarknadsnämnden avseende överträdelse av Nasdaq OMX Nordic Exchange Stockholms regelverk eller av god sed på aktiemarknaden.

Stockholm den 19 april 2021



Peter Wolpert
Styrelseordförande



Fredrik Granström
Styrelseledamot



Andrew B. Hochman
Styrelseledamot



Mattias Klintemar
Styrelseledamot



Anna Ljung
VD

REVISORSYTTRANDE OM BOLAGSSTYRNINGSRAPPORTEN

Till bolagsstämman i Moberg Pharma AB (publ),
org. nr 556697-7426

UPPDRAG OCH ANSVARFÖRDELNING

Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten för räkenskapsåret 2019-07-01 – 2020-12-31 på sidorna 60–64 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

GRANSKNINGENS INRIKTNING OCH OMFATTNING

Vår granskning har skett enligt FARs uttalande RevU 16 Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten. Detta innebär att vår granskning av bolagsstyrningsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige har. Vi anser att denna granskning ger oss tillräcklig grund för våra uttalanden.

UTTALANDE

En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Upplýsningar i enlighet med 6 kap. 6 § andra stycket punkterna 2–6 årsredovisningslagen samt 7 kap. 31 § andra stycket samma lag är förenliga med årsredovisningen och koncernredovisningen samt är i överensstämmelse med årsredovisningslagen.

Stockholm den 19 april 2021

Ernst & Young AB

Andreas Troberg
Auktoriserad revisor



LEDNING



ANNA LJUNG, VD, civilekonom. Född 1980. Verksam i bolaget sedan 2006. Anna Ljung har totalt mer än 15 års erfarenhet inom läkemedelsindustrin också som CFO i andra biotechbolag som Athera Biotechnologies AB och Lipopetide AB samt som oberoende konsult inom teknologilicensiering. Hon är även styrelseordförande för OncoZenge AB och styrelseledamot i Saniona AB. Aktieinnehav: 30 311 aktier, 50 379 prestationsaktierätter och 12 207 personaloptioner (12 207 aktier kan komma att tecknas baserat på personaloptionerna).



ANNICA MAGNUSSON, Senior Director Regulatory Affairs. Född 1963. Verksam i bolaget sedan 2013. Annica Magnusson är apotekare med mer än 20 års erfarenhet av internationellt arbete inom läkemedelsindustrin och Regulatory Affairs på bland annat AstraZeneca. Har arbetat med utveckling och registrering av läkemedel, vacciner och medicintekniska produkter i EU, USA, Japan med flera marknader. Aktieinnehav: 8 731 aktier, 47 805 prestationsaktierätter och 4 273 personaloptioner (4 273 akter kan komma att tecknas baserat på personaloptionerna).



TORBJÖRN WÅRNHEIM, Deputy CEO & Senior Vice President R&D. Född 1958. Torbjörn Wårnheim har en bred erfarenhet av farmaceutisk utveckling av Rx- och OTC-produkter inom läkemedelindustrin, och är docent vid KTH med en forskningsbakgrund inom ytkemi och lipiders fysikaliska kemi. Tidigare arbetade han som Vice President R&D på Fresenius Kabi. Tidigare uppdrag inkluderar även chefsbefattningar inom forskning och utveckling på bland annat ACO Hud och Pharmacia & Upjohn. Aktieinnehav: 14 375 aktier, 51 113 prestationsaktierätter och 3 662 personaloptioner (3 662 aktier kan komma att tecknas baserat på personaloptionerna).



MARK BEVERIDGE, Vice President Finance. B. Com, GradDipCA. Född 1978. Verksam i företaget sedan 2015. Mark Beveridge har mer än 15 års erfarenhet som rådgivare inom redovisning, försäkring och revision, främst från Crowe Horwath och Visma Services. Mark har även arbetat som oberoende konsult inom ekonomistyrning, transaktionsrådgivning och implementering av affärssystem. Aktieinnehav: 57 416 aktier och 59 683 prestationsaktierätter och 4 273 personaloptioner (4 273 aktier kan komma att tecknas, baserat på personaloptionerna).



CINDY WONG, Chief Medical Officer. Född 1959. Dr. Wong har mångårig erfarenhet av klinisk forskning och utveckling inom flera medicinska områden inklusive dermatologi. Hon har innehaft befattningar som Vice President and Head of Global Clinical Development på Merz Pharmaceuticals och som CMO på Q-Med/Galderma och har dessutom regulatorisk erfarenhet från både Läkemedelsverket och Department of Health i Australien. Dr Wong har en läkarexamen från University of Adelaide och innehar specialistkompetens i internmedicin och i klinisk immunologi. Aktieinnehav: 10 000 aktier, 0 prestationsaktierätter och 0 personaloptioner.

STYRELSE



PETER WOLPERT, Arbetande Ordförande och grundare, civilingenjör, civilekonom. Född 1969. Verksam i bolaget sedan 2006. Civ. ing. från Kungliga Tekniska Högskolan samt civ. ek. från Handelshögsskolan, Stockholm. Peter Wolpert har mer än 20 års erfarenhet som VD, strategikonsult och entreprenör och är styrelseledamot i MedUniverse AB. Han var medgrundare till Ibility AB och har tidigare innehaft positioner som VD för Moberg Pharma AB, Athera Biotechnologies AB och strategikonsult på McKinsey & Co. Aktieinnehav: 466 311 aktier, via bolaget Wolco Invest AB och 22 380 personaloptioner (22 380 aktier kan komma att tecknas baserat på personaloptionerna).



MATTIAS KLINTEMAR Ledamot. Född 1967. Civilekonom. Ledamot sedan 2015. Mattias Klintemar representerar Östersjöstiftelsen och har en lång och bred erfarenhet från ledande befattningar inom finans- och teknologisektorn, bl.a som koncernchef i Morp hic Technologies, CFO i Hexaformer, senior corporate finance associate i ABG Sundal Collier samt revisor på Arthur Andersen. Han är styrelseledamot i Oatly, Palette Life Sciences, DBT Capital, OnzoZenge samt ordförande i Luci Intressenter. Han är ord[1]förande i valberedningen för Lightlab och Cellimpact. Aktieinnehav: 15 000 aktier.



ANDREW B. HOCHMAN Ledamot. Född 1979. Ledamot sedan 2019. Andrew B. Hochman har över 16 års erfarenhet av investeringar inom läkemedels- och konsumenthälsovård och är för närvarande partner hos RoundTable Healthcare Partners där han är involverad i alla delar av transaktions-processen, inklusive affärsgenerering, strukturering av transaktioner, värdering, due diligence, förhandlingar, finansiering och genomförande av affärsstrategi. Han kom till RoundTable 2007 från Graceway Pharmaceuticals, där han arbetade som Vice President Business Development. Innan dess var han Associate på GTCR Golder Rauner och analytiker hos William Blair & Company. Han har en kandidatexamen i nationalekonomi från Wharton School och en kandidatexamen i psykologi från University of Pennsylvania. Han är styrelseledamot i Santa Cruz Nutritionals, Revision Skincare / Goodier Cosmetics, Deerland Probiotics & Enzymes och Advantice Health, och var tidigare styrelseledamot i Aqua Pharmaceuticals. Aktieinnehav: 0 aktier.



FREDRIK GRANSTRÖM Ledamot, advokat. Född 1968. Ledamot sedan 2019. Fredrik Granström är advokat och delägare på Hansen Advokatbyrå och är Moberg Pharmas juridiska rådgivare sedan bolaget grundades 2006. Fredrik har mer än 20 års erfarenhet som rådgivare, entreprenör och bolagsjurist till klienter inom läkemedels- och techindustrin. Han har tidigare bland annat innehaft positioner som bolagsjurist på AstraZeneca, Sendit AB, Microsoft Corporation och som styrelseordförande i Soundtrap AB. Aktieinnehav: 15 500 aktier.

REVISORER Vid bolagsstämma den 30 oktober 2019 utsågs revisionsbolaget Ernst & Young AB (Jakobsbergsgatan 24, Box 7850, 103 99 Stockholm) till revisor i Moberg Pharma, med mandat-tid enligt bolagsordningen för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Den auktoriserade revisorn Andreas Troberg är utsedd till huvudansvarig revisor sedan hösten 2016. Andreas Troberg är född 1976 och är medlem av FAR.

AKTIEÄGARINFORMATION

ÅRSSTÄMMA

Årsstämma kommer att hållas den 18 maj. I syfte att motverka spridning av coronaviruset (COVID-19) har styrelsen beslutat att årsstämman ska genomföras utan fysisk närvaro av aktieägare, ombud eller utomstående och att aktieägarna före stämman ska ha möjlighet att utöva sin rösträtt per post.

Aktieägare som önskar få ärende behandlat på årsstämman ska anmäla det till bolaget senast den 30 mars 2021 via post till bolagets adress eller e-post på arsstamma@mobergpharma.se.

För att ha rätt att delta i stämman ska aktieägare vara införd i den av Euroclear Sweden förda aktieboken den 7 maj 2021. Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier bör i god tid före detta datum genom förvaltares försorg tillfälligt registrera aktierna i eget namn för att ha rätt att delta i stämman.

RAPPORTTILLFÄLLEN 2021

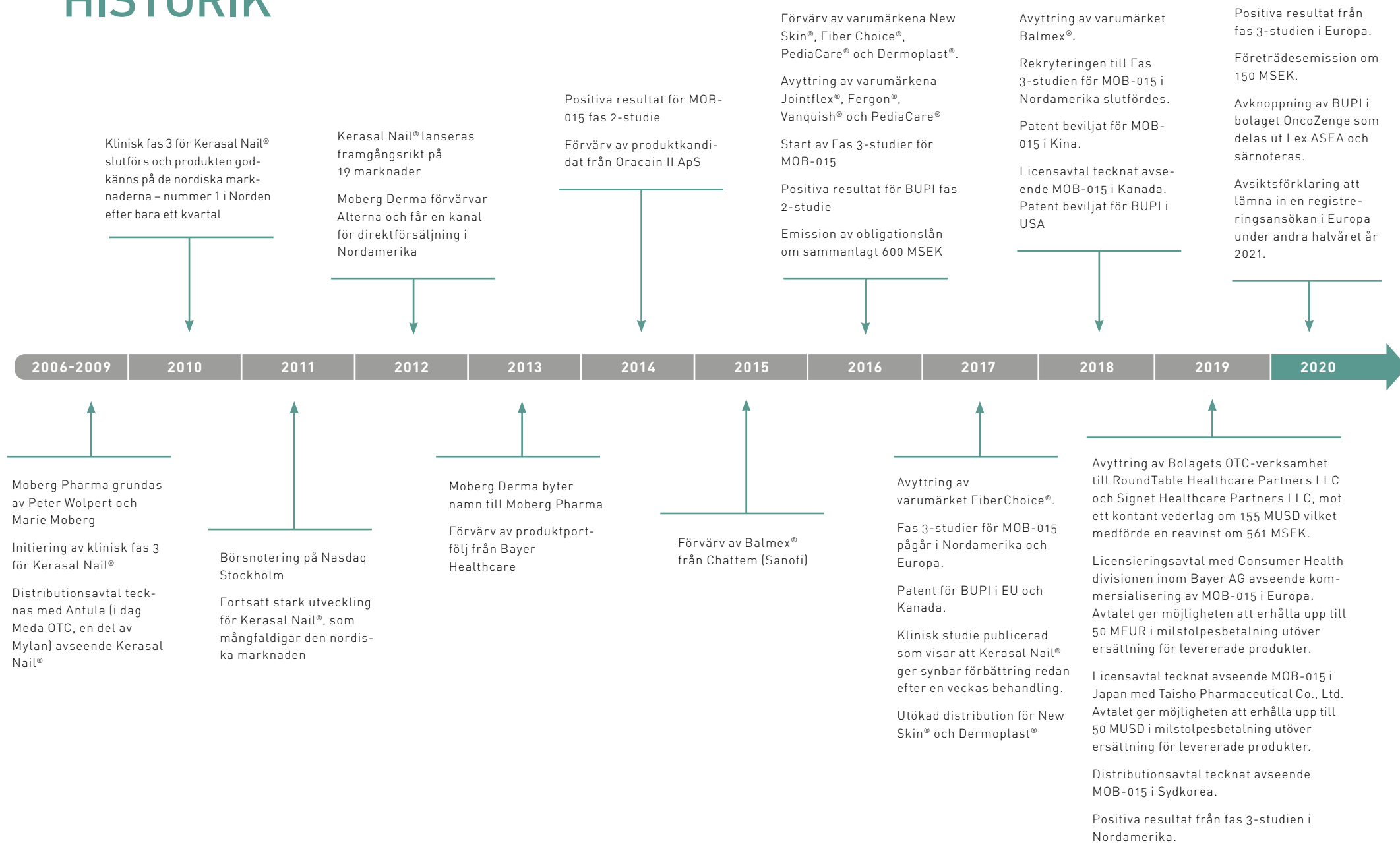
Delårsrapport för januari-mars 2021	11 maj 2021
Delårsrapport för januari-juni 2021	10 augusti 2021
Delårsrapport för januari-september 2021	9 november 2021

FINANSIELL INFORMATION

Rapporterna finns tillgängliga på svenska och engelska och hålls tillgängliga på www.mobergpharma.se. Kontakt Investor Relations, Anna Ljung, telefon 08- 522 807 01, e-post anna.ljung@mobergpharma.se



HISTORIK



DEFINITIONER OCH ORDLISTA

FINANSIELLA NYCKELTALSDEFINITIONER

Moberg Pharma presenterar vissa finansiella mått i årsredovisningen som inte definieras enligt IFRS. Moberg Pharma anser att dessa mått ger värdefull kompletterande information till investerare och bolagets ledning då de möjliggör utvärdering av bolagets prestation. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt, är dessa inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag. Dessa finansiella mått ska därför inte ses som en ersättning för mått som definieras enligt IFRS.

BRUTTO MARGINAL Bruttoresultat i procent av nettoomsättning.

EBITDA Rörelseresultat före av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar.

EBITDA MARGINAL EBITDA i procent av nettoomsättning.

VINST MARGINAL Resultat efter skatt i procent av nettoomsättning.

NETTO FORDRAN Likvida medel minus räntebärande skulder.

SKULDSÄTTNINGSGRAD Räntebärande skulder i förhållande till eget kapital vid periodens slut.

SOLIDITET Eget kapital vid årets utgång i förhållande till balansomslutningen.

RÄNTABILITET PÅ EGET KAPITAL Årets vinst/förlust dividerat med utgående eget kapital vid periodens slut.

RESULTAT PER AKTIE* Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning.

OPERATIVT KASSAFLÖDE PER AKTIE Kassaflöde från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning.

EGET KAPITAL PER AKTIE Eget kapital vid periodens slut dividerat med antal utestående aktier vid periodens slut.

*Definieras enligt IFRS.

ORDLISTA

ANTIMIKROBIELL Egenskapen hos ett ämne att döda eller motverka tillväxt av mikroorganismer (t ex. bakterier).

BUPIVAKAIN Ett långverkande lokalbedövningsmedel av amid typ som hittills använts i injektionsform.

DERMATOLOGI Läran om huden och dess sjukdomar.

DRUG DELIVERY Metoden eller processen att tillföra aktiva läkemedelssubstanser för att uppnå en behandlingseffekt i människa eller djur. Med Drug delivery-teknologier avses patentskyddade formuleringsteknologier som åstadkommer förändrade egenskaper avseende t ex frisättning eller absorption av ett läkemedel i kroppen, i syfte att uppnå effektivare och enklare behandling och/eller minskade biverkningar.

FORMULERING Att utveckla den mest lämpliga beredningsformen av ett läkemedel, till exempel i kräm-, tablett- eller vätskeform.

KERATOLYTISK Att ta bort/lösa upp döda celler från överhuden/nageln.

KLINISK STUDIE En undersökning av ett läkemedels effekter på människa.

MIKROSKOPI Studier på mikroskopisk nivå av objekt som inte är synliga för blotta ögat.

MYKOLOGI Läran om svamp.

NAGELSVAMP Svampinfektion i nageln som ofta leder till att den förtjockas, splittras upp och lossnar från nagelbädden. Nagelsvamp orsakas vanligen av trådsvampar (dermatofyter).

ORAL MUKOSIT Oral mukositis är en skada samt inflammation av slemhinnan och närmast underliggande vävnad i munnen och svalget. Tillståndet drabbar många patienter som behandlas med cytostatika och/eller strålning under cancersjukdom. Tillståndet orsakar rodnad och sårigheter som kan vara mycket smärtsamma. I allvarliga fall måste cancerbehandlingen avbrytas eller försenas på grund av att patienten inte kan äta och dricka och därmed behöver annan näringstillförsel och kanske sjukhusvistelse.

PATENTFAMILJ En patentfamilj består av alla patent och patentsökningar som har lämnats in i olika länder för en och samma uppfinning.

PREVALENS Andelen personer i en viss grupp som har en viss sjukdom vid en viss tidpunkt.

TERBINAFIN En svampdödande substans, framtagen av Novartis, numera utan patentskydd. Den tillhör en grupp av läkemedel kallade allylaminer, som blockerar aktiviteten hos ett enzym, squalene epoxidase, med en central roll i syntesen av svampens cellmembran.

A large, stylized teal graphic composed of thick, rounded lines that form a complex, overlapping shape, resembling a stylized letter 'P' or a similar abstract form. It occupies the right and bottom portions of the page.

MOBERG PHARMA AB

Telefon +46 8 522 30 700

Fax +46 8 735 20 29

info@mobergpharma.se

www.mobergpharma.se