



**ÅRSREDOVISNING OCH
KONCERNREDOVISNING
FÖR EQOL PHARMA AB**

Org.nr. 556713-3425



Innehållsförteckning

Verksamhetsberättelse

EQL Pharma i korthet	2
VD har ordet	3
EQL Pharma – nischgenerika	4
Marknad	6
Pipeline	7
Styrelse och revisor	8
Ledning	9

Årsredovisning

Förvaltningsberättelse	11
Resultaträkning	15
Balansräkning	16
Kassaflödesanalys	18
Tilläggsupplysningar	19
Underskrifter	26
Revisionsberättelse	27
Årsstämma och kalendarium	30

EQL Pharma i korthet

EQL Pharma är ett bolag som är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Bolaget marknadsför för närvarande fem nischgenerika på den svenska, danska och finska marknaden, i tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2017 och framåt.

Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel i Norden. EQL Pharma har sin bas i Lund, sysselsätter 7 (8) personer och är noterat på AktieTorget. EQL Pharma bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat Indien och Kina.

Vd har ordet

EQL Pharma har under 2016 haft som huvudfokus att bygga vidare på vår pipeline av nischgenerika samtidigt som vi försökt få ut så mycket som möjligt av de produkter vi redan har på marknaden. Vid årets slut hade vi 30 avtalade produkter i pipeline inklusive de 7 vi redan marknadsför.

Under 2017 kommer vi fortsätta expandera produktportföljen och vi kommer beskriva portföljens utveckling i våra kvartalsrapporter. Pipeline består av en mix av inlicensieringar och av produkter vi utvecklar från start. Om möjlighet finns så inlicensieras produkter, dock existerar inte det alternativet för ett flertal av de produkter vi vill lansera på den nordiska marknaden och behöver därför själva sätta samman dossier för regulatoriskt godkännande. Som en följd av vår uppskalning av pipeline har vi anställt Alexander Brising som chef för affärsutveckling och Catarina Helm med fokus på utvecklingsprojekten.

Satellite Overseas (Holdings) Limited, ett helägt dotterföretag till Cadila Pharmaceuticals Limited ("Cadila"), har under året utnyttjat 973 000 teckningsoptioner av TO 3 vilket inbringat 6,3 miljoner kronor till EQL Pharma. De nya aktierna har blivit registrerade efter årets utgång på Bolagsverket och Euroclear.

Efter registreringen kommer EQL Pharma att ha 24 911 666 registrerade aktier.

Omsättningen under 2016 har legat i linje med 2015 eftersom inga nya läkemedel har lanserats under året.

På produktnivå är det framför allt Hydroxyzin och Doxycyklin men även Metformin och Phenoxymethypenicillin som har sålt väl under året.

Under året har läkemedlet Zonisamid (generikum till Zonegran) blivit godkänt i Danmark.



Christer Fåhræus, vd

A handwritten signature in blue ink, consisting of a stylized 'C' followed by a loop and a horizontal line.

Christer Fåhræus,
VD och styrelseledamot i EQL Pharma AB (publ)

EQL Pharma – nischgenerika

EQL Pharma grundades 2006 av Christer Fähræus och Karin Wehlin och är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. EQL Pharma hade 31:a december 2016 nio nischgenerika på marknaden. I tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2017 och framåt. Se mer om detta under avsnittet Pipeline. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel i Norden. EQL Pharma bedriver sin verksamhet i Lund, sysselsätter 7 (8) personer och är noterat på AktieTorget. EQL Pharma har ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat Indien och Kina.

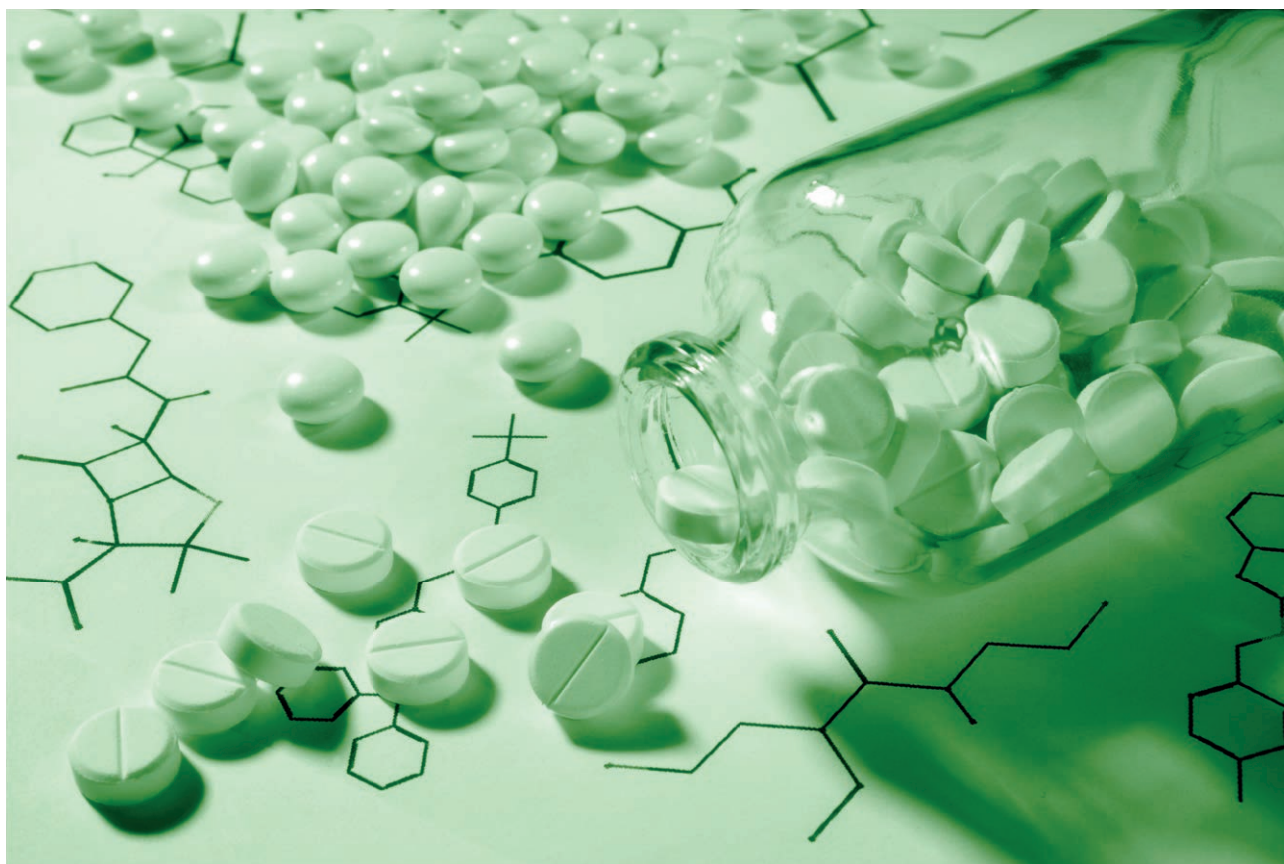
Mer specifikt inriktar sig EQL Pharma på generiska läkemedel som har liten eller ingen konkurrens i Norden, i tillägg till originalläkemedlet. Vi kallar dessa nischgenerika. Vid starten av EQL satsade bolaget på "bredare" generika med större volymer men med mer konkurrens. Bolaget valde dock från och med 2009 att helt satsa på en nischstrategi istället. Huvudanledningen till att EQL Pharma riktar sig mot områden med liten konkurrens är att ju fler konkurrenter ett generiskt läkemedel har, desto mer pressade blir priserna. EQLs läkemedel är ofta mycket små globalt, men större i Norden. De stora internationella generikabolagen har därför inte ansett att dessa lokala läkemedel varit av intresse eftersom både omsättningen i värde (euro) och i antalet tabletter (enheter) varit för liten. Eftersom dessa läkemedel inte finns att köpa som färdigutvecklade projekt driver EQL Pharma ett omfattande utvecklingsarbete av dessa nischgenerika, genom utvecklingspartners och kontraktstillverkare.

Hur går försäljning av generika till?

I Sverige, Danmark, Finland och Norge finns speciella lagar och förordningar som tillämpas för att hålla nere läkemedelskostnaderna för samhället. Enligt lag om läkemedelsförmåner ska läkemedel inom läkemedelsförmånen (högkostnadsskyddet) som lämnas ut mot recept bytas ut mot det billigaste, likvärdiga läkemedlet med samma verksamma ämne och beredningsform.¹ Originalläkemedel finns i regel kvar på marknaden i Sverige, Danmark, Finland och Norge även efter generisk konkurrens, men ett billigare alternativ tilldelas normalt patienten om inte speciella omständigheter råder.

I många fall finns flera olika generika av samma originalläkemedel på marknaden. Förfarandet för att bestämma vilket generikum som ska ersätta originalet i Sverige sker genom att varje generikabolag som vill vara med och konkurrera skickar en prisansökan varje månad till TLV (Tandvårds- och Läkemedelsförmånsverket). TLV väljer det läkemedel med lägst pris och skickar ut information om vald produkt till apoteken. Vid de tillfällen EQL Pharmas produkter blir valda skickas information också direkt till Bolagets distributionspartners, såsom Oriola eller Tamro, vilka i sin tur ser till att generikat snabbt når ut till alla apotek.

EQL Pharma har, förutom i Sverige, även pågående försäljning av produkter i Danmark och Finland. Bolaget planerar även att så småningom inleda försäljning i Norge i samband med att nya produkter lanseras. I Sverige skickas prisansökan in till TLV en gång per månad. I Danmark sker motsvarande process en gång var fjortonde dag och i Finland en gång var tredje månad. I Norge är ovanstående förfarande något annorlunda genom att marknadsföringen och prisansökan istället sker direkt mot apotekskedjorna.



Utveckling av generika

I samband med att ett företag utvecklar ett originalläkemedel ansöker bolaget om patent för att skydda sin produkt. Från den tidpunkt då patentet beviljats erhålls exklusivitet för läkemedlet i 20 år plus upp till 5 år extra om utvecklingsarbetet tagit lång tid. I realiteten är marknadsexklusiviteten betydligt kortare än 20 år eftersom patentansökan i regel sker många år före lansering.

När patenttiden löpt ut har EQL Pharma och andra aktörer på generikamarknaden möjlighet att utveckla läkemedel som är identiska med originalläkemedlet. Efter godkännande av läkemedelsverket i det land ansökan gäller, möjliggörs marknadsföring och försäljning av det nya generikat. Den ökade marknads konkurrensen med fler aktörer på marknaden leder i sin tur som regel till lägre priser. I åtskilliga länder tillämpas även lagar som reglerar att den minst kostsamma receptbelagda läkemedelstypen ska finnas tillgänglig. Det bör poängteras att samtliga läkemedel som erbjuds marknaden kvalitets- och säkerhetstestas på samma sätt.

Från den tidpunkt EQL Pharma påbörjar utveckling av ett nytt generikum tills det produkten godkänns av läkemedelsverket tar det cirka 30 – 40 månader. I samband med att processen inleds formuleras det nya generikats beståndsdelar och avtal sluts med en så kallad CRO (Contract Research Organisation), vilken under hela framställningsprocessen är EQL Pharma behjälpliga med bland annat regulatoriskt arbete och sammanställning av dokumentation (en så kallad dossier) till den ansökan som senare i processen lämnas in till läkemedelsmyndigheten. Kliniska studier, så kallade bioekvivalensstudier, genomförs på friska frivilliga försökspersoner för att påvisa att generikat är medicinskt likvärdigt och av samma kvalitet som originalläkemedlet. Efter cirka två år är utvecklingen och de kliniska studierna klara och dossiern lämnas in till läkemedelsmyndigheten. Från den tidpunkt då dossiern lämnas in till läkemedelsmyndigheten tar det cirka ett år innan ett slutligt utlåtande och ett eventuellt godkännande, är EQL Pharma tillhanda varefter försäljningen kan inledas.

Produkter

EQL Pharma har för närvarande åtta produkter som marknadsförs i sin portfölj, nämligen Hydroxyzine, Klaritromycin, Cilostazol, Doxycycline, Zonisamid, Metformin (endast vissa styrkor och förpackningar), Mometason (kräm och salva), och Fenoximetylpenicillin. Flertalet av dessa säljs i flera styrkor och förpackningsstorlekar. Samtliga produkter ingår i läkemedelsförmånen och har begränsad konkurrens. Härutöver har Bolaget ett antal pågående utvecklingsprojekt som kommer att lanseras under 2016 och framåt.

Utveckling

EQL Pharma utvecklar nischgenerika baserat på en "return of investment" kalkyl. Eftersom ett större antal projekt har identifierats så väljs de generika som bedöms ge bäst "return of investment" samtidigt som de har en rimlig risknivå ur konkurrensmässigt, regulatoriskt -och utvecklingsperspektiv. Nedlagda kostnader för utvecklingsprojekten aktiveras. EQL Pharma ger för närvarande inga bidrag till andra forskningsorganisationer eller till universitet.



Marknad

EQL Pharmas verksamhet är för närvarande koncentrerad till de nordiska länderna Sverige, Danmark, Finland och Norge. Försäljning har inletts i Sverige, Danmark och Finland. I samband med den planerade lanseringen av nya produkter är försäljningen även planerad att inledas i Norge. Den främsta anledningen till det i nuläget gällande marknadsområdet är att det i Sverige, Danmark och Finland finns speciella lagar och förordningar som tillämpas för att hålla nere läkemedelskostnaderna för samhället. Enligt lag om läkemedelsförmåner ska läkemedel inom läkemedelsförmånen (högkostnadsskyddet) som lämnas ut mot recept bytas ut mot det billigaste, likvärdiga läkemedlet med samma verksamma ämne och beredningsform.²

Sverige

Systemet med generiskt utbyte är väl utbyggt, har en stor acceptans och fungerar enligt styrelsens bedömning effektivt. Nya priser fastställs varje månad. I Sverige säljs årligen generika för cirka 5,0 miljarder SEK, vilket utgör cirka 16,5 procent av den totala läkemedelsförsäljningen i Sverige.³

I dagsläget är Sverige EQL Pharmas huvudsakliga marknad och står för cirka 85 procent av Bolagets totala intäkter.

Danmark

Systemet med generiskt utbyte fungerar enligt styrelsens bedömning väl. Nya priser fastställs varannan vecka. I Danmark säljs årligen generika för cirka 4,2 miljarder SEK, vilket är knappt 23 procent av den totala läkemedelsförsäljningen i landet.⁴

Finland

Även Finland har en princip där det billigaste läkemedlet ska säljas. Emellertid tillåter det finska systemet att alla läkemedel som har ett pris som skiljer maximalt 15 SEK från det billigaste läkemedlet i en viss grupp är utbytbara. Detta medför att det är betydligt svårare att uppnå stora marknadsandelar i Finland

även om man har lägst pris. Apoteken "bör" visserligen välja det billigaste tillgängliga läkemedlet men väljer enligt styrelsens uppfattning i praktiken det mest kända preparatet i landet, vilket ofta är ett finskt varumärke. Nya referenspriser, eller maxpriser, sätts var tredje månad men justeringar kan göras var fjortonde dag. Den finska generikamarknaden omsätter årligen cirka 3,1 miljarder SEK eller knappt cirka 16 procent av den totala läkemedelsmarknaden i Finland.⁵

Norge

Norge tillämpar ett system som innebär att apoteken har rätt att direktförhandla med läkemedelsbolagen för att därefter sätta det pris man anser lämpligt inom det av staten fastställda takpriset (70 procent av originalets pris vid inträde av generisk konkurrens för att sedan trappstegsvis sjunka ytterligare ned till 20 procent av originalets pris efter 18 månader). All generika i Norge säljs därför till högsta möjliga pris, så kallat "maximalpris", även om apotekens inköpspris till exempel är 1–2 procent av originalets pris. För att komma in i de norska apotekskedjorna krävs därför enligt styrelsens bedömning unika generika där apoteken inte kan spela ut olika bolag mot varandra. I Norge säljs generika för cirka 1,6 miljarder SEK per år vilket totalt motsvarar drygt 10 procent av den norska läkemedelsmarknaden.⁶

Potentiella ytterligare marknader att bearbeta

En potentiell framtida ny geografisk marknad för EQL Pharma är Tyskland som nyligen har infört ett system som bygger på lägsta pris-principen. Andra marknadsnicher som EQL Pharma ser över är parallellimportmarknaden, framför allt inom Sverige och Danmark. Kortfattat innebär parallellimport att man köper originalläkemedel i ett EU-land där ett visst originalläkemedel är billigt, till exempel i Polen, för att sedan importera och packa om dessa för försäljning i annat EU-land, till exempel Sverige.

^{1,2} <http://www.lakemedelsverket.se/malgrupp/Halso---sjukvard/Forskrivning/Utbytbara-lakemedel-/Fragor-och-svar-om-utbytbarhet/>

^{3, 4, 6} IMS Health

⁵ DLi-MI

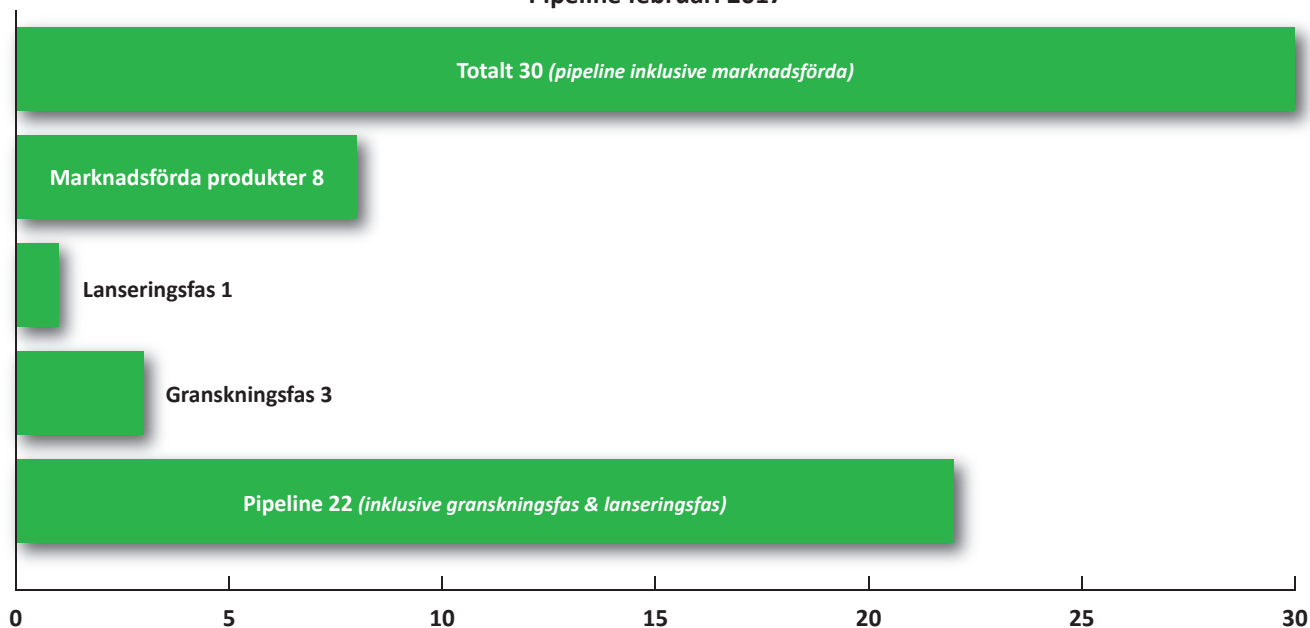
Pipeline

EQL har för avsikt att från och med 2017 belysa vår pipeline av produkter. Redovisningen sker på en hög nivå och inkluderar inte namn på enskilda produkter eller produkternas nuvarande eller förväntade marknad. Vår intention är att ge en bättre vägledning till aktieägare utan att röja information till konkurrenter och utan att vår pipeline kan tolkas som en finansiell framtidsutsikt. Vår avsikt är att uppdatera informationen regelbundet, främst i och med kvartalsrapporterna.

Antal marknadsförda produkter och produkter i utvecklingsfas (pipeline)

EQLs totala pipeline består idag av 22 produkter, varav tre (3) är under granskning av läkemedelsmyndigheter, en (1) är godkänd och i lanseringsfas, övriga 18 är under utveckling. I tillägg till vår pipeline har vi 8 godkända och marknadsförda produkter. Vår pipeline är under fortsatt utveckling och nya produkter förväntas tillkomma under året.

Pipeline februari 2017

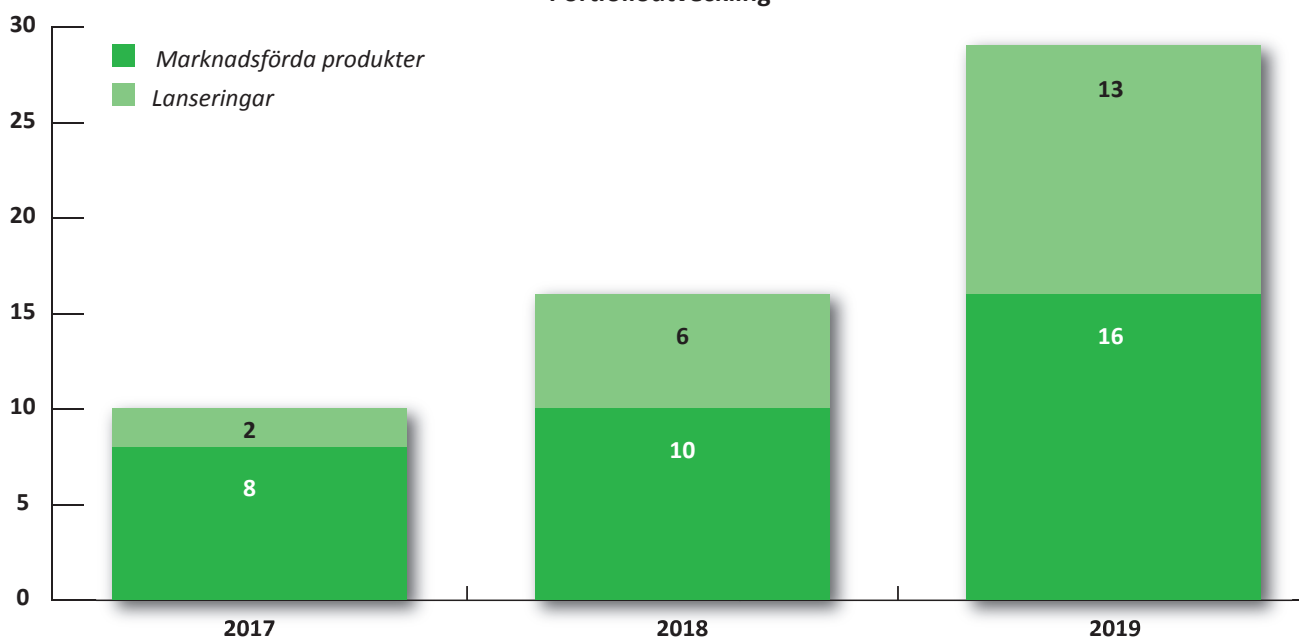


Antal marknadsförda och lanserade produkter år för år

Flertalet av våra totalt 30 avtalade produkter beräknas vara lanserade under den kommande treårsperioden. Vid ingången av 2017 har vi 8 produkter på marknaden. Vi planerar att ha totalt 16 produkter på marknaden vid ingången av 2019.

Av diagrammet följer också att vi förväntar oss att ha 29 marknadsförda produkter vid ingången av 2020. Nya inlicensieringar och produktutvecklingsprojekt förväntas tillkomma under året, dock kan vissa produkter bli nedlagda och andra drabbas av förseningar.

Portfolioutveckling



Styrelse och revisor



Rajiv I Modi

Styrelseledamot sedan 2015.
Född: 1960

Styrelseordförande och VD för Cadila Pharmaceuticals. Ordförande för CII National Committee on Pharma 2015–2016 och 2017–2018, ordförande i styrelsen för the Board of Governors of the Indian Institute of Technology, Guwahati, India. Tidigare ordförande för CII Gujarat State Council.

Aktieinnehav: 7 473 000 via bolag.



Christer Fåhræus

Styrelseledamot sedan 2006 och VD.
Medgrundare av EQL Pharma.
Född: 1965

Övriga uppdrag: Styrelseordförande i FlatFrog Laboratories AB, Respiratorius AB (publ) och Longboat explorers AB. Styrelseledamot i CellaVision AB (publ), Reccan AB och LU innovation AB. Fåhræus har tidigare varit VD i CellaVision AB (publ), Anoto Group AB (publ), FlatFrog Laboratories och Agellis Group AB (publ).

Aktieinnehav: 6 674 873 via bolag.



Maria Öhlander

Styrelseledamot sedan 2015.
Född: 1968

Chief Scientific Officer vid Smartfish AS. Styrelseledamot i Neuronano AB samt i Paxman AB. Tidigare bl.a. VP Clinical Development and Regulatory Affairs på Karo Bio AB samt Study Delivery Director vid AstraZeneca. Har totalt över 20 års erfarenhet av projektledning och kliniska prövningar inom olika läkemedelsföretag och CRO.

Aktieinnehav: 0.



Ingemar Kihlström

Styrelseordförande sedan 2015.
Född: 1952

Övriga uppdrag: Är sedan mer än 10 år fristående konsult i Ingemar Kihlström AB. Har tidigare arbetat 20 år i Astra AB och Pharmacia AB med FoU och affärsutveckling. Har också arbetat som rådgivare och analytiker i finansbranschen i 8 år. Är idag ordförande i BoMill Holding AB, Spectracure AB och Miris Holding AB. Är styrelseledamot i Emplicure AB HealthInvest Partners AB, Prolight Diagnostics AB, Attana AB och Respiratorius AB. Är förordnad som extern bedömare av ansökningar till Vinnova inom området Hälsa.

Aktieinnehav: 316 800 inklusive bolag.



Björn Beermann

Styrelseledamot sedan 2013.
Född: 1941

Övriga uppdrag: Läkare och specialist i internmedicin och klinisk farmakologi samt docent vid Karolinska Institutet. Aktiv i över 20 år som både medlem i ledningsgruppen och professor vid det svenska Läkemedelsverket och har erfarenhet som chef för enheten för läkemedelsinformationen, inspektionsenheten och biverkningenheten under olika perioder. 2007–2012 delegat vid den vetenskapliga kommittén för särpräget (COMP) vid Europeiska Läkemedelsmyndigheten (EMA) i London. Även varit utsedd av regeringen som ledamot vid Medicinska forskningsrådet och Vetenskapsrådet i Sverige.

Aktieinnehav: 8 500 inklusive bolag.



Lars Holmqvist

Styrelseledamot sedan 2009.
Född: 1955

Övriga uppdrag: Sedan 2005 bland annat Senior Advisor för BearingPoint och 2010–2015 Senior Advisor för IKEA Industry Investment & Development. Styrelseordförande för Recytec Holding AB sedan 2014. Lång erfarenhet från både noterade och onoterade bolag och har varit såväl grundare som ägare och VD för både IT- FoU- och VC-företag och företag inom detaljhandeln.

Aktieinnehav: 487 432 inklusive bolag.

Olov Strömberg

Auktoriserad revisor,
Crowe Horwath Osborne AB.

Ledning



Christer Fåhraeus
VD och koncernchef

Se styrelse.



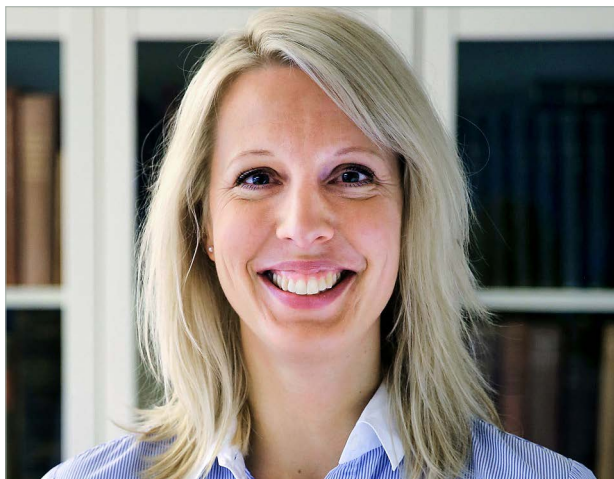
Jennie Sterning
CFO

Jennie har 12 års erfarenhet från redovisning- och revisionsbranschen. Innan hon började på EQL Pharma arbetade Jennie som Auktoriserad redovisningskonsult (FAR) och kontorschef i Lund på Resursgruppen Ekonomi & Revision AB. Jennie har sedan EQL startade 2006 varit uppdragsansvarig för bokföring och årsbokslut. Idag ansvarar hon även för koncernredovisning och finansiell rapportering.



Fredrik Trawén
COO

Civilingenjör Industriell Ekonomi, Luleå tekniska universitet. Innan Fredrik började på EQL Pharma hade han en tjänst som Key Account Manager på ST Microelectronics. Fredrik har även mångårig erfarenhet av att arbeta med strategiskt inköp på Sony Ericsson både i Lund och i Tokyo.



Charlotte Enochsson
Regulatory Affairs &
Drug Safety Manager

Master of Medical Science, Lunds universitet. Innan hon började på EQL Pharma, hade Charlotte en position som Regulatory Affairs Associate inom Global Regulatory Affairs på Ferring Pharmaceuticals. Hon har även två års erfarenhet av marknadsanalys av europeiska läkemedelsindustrin.

Ledning (forts.)



Anna Rytter
Regulatory Affairs &
Quality Assurance Manager

Msc. Molecular biology, PhD, Lunds universitet. Anna har flerårig erfarenhet av regulatoriskt arbete som Regulatory Affairs Professional på Leo Pharma. Innan dess har hon arbetat drygt 10 år med medicinsk forskning, med fokus på neurobiologi och onkologi.



Catarina Hjelm
Regulatory Affairs Manager

Msc. Kemi och Matematik, Lunds universitet. Närmast kommer Catarina från Klinisk genetik, Region Skåne, där hon hade en tjänst som kvalitetsledare. Innan dess har hon arbetat drygt 10 år med läkemedelsutveckling på AstraZeneca.



Joakim Larsson
Manager Parallel Import

Bsc. Industrial Economics, högskolan i Gävle. Specialist inom globalt inköp och logistik, mångårig erfarenhet från olika seniora positioner inom Ericssonkoncernen, bland annat stationerad i Beijing under en längre tid.



Alexander Brising
Business Development Director

Alexander Brising har haft en rad marknads- och affärsutvecklingsuppdrag inom läkemedelsindustrin, närmast kommer han från Sandoz Nordiska huvudkontor i Köpenhamn och ett uppdrag som Commercial Head Sweden. Han har en MBA från Handelshögskolan i Göteborg.

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för EQL Pharma AB (publ), organisationsnummer 556713-3425 med säte i Lund, avger härmed årsredovisningen rörande verksamheten i koncernen och moderbolaget för räkenskapsåret 1 januari 2016 till 31 december 2016.

Verksamheten

EQL Pharma är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Bolaget marknadsför för närvarande 9 nischgenerika på den svenska, danska och finska marknaden, i tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2017 och framåt. Se vidare under Pipeline sid 7. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel i Norden. EQL Pharma bedriver sin verksamhet i Lund, sysselsätter 7 (8) personer och är noterat på AktieTorget. EQL Pharma bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat Indien och Kina.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

EQL Pharma har under året fortsatt bygga sin pipeline och har resultatmässigt i stort legat på samma nivå som fjolåret.

Under året har läkemedlet Zonisamid (generikum till Zonegrad) godkänts av de Danska myndigheterna.

På produktnivå är det framför allt Hydroxyzin och Doxycyklin men även Metformin och PenV som har sålt väl under året.

Under året har bolaget fortsatt att fokusera på utvecklingsprojekten i pipeline och även arbetat med påfyllning av produkter för 2017 och framåt. Arbetet med flera av utvecklingsprojekten har utvecklats väl.

Bolaget har under året fortsatt sitt strategiska samarbete med Cadila Pharmaceuticals. Ett av de viktiga skälen till samarbetet var att knyta tätare band med en utvecklingspartner av nischgenerika.

Under året utnyttjade Satellite Overseas (Holdings) Limited, ett helägt dotterföretag till Cadila, 973 000 stycken teckningsoptioner TO 3, varigenom EQL Pharma tillfördes drygt 6,3 MSEK.

Bolaget har under året valt att ökat sina lager av nischgenerika för att möjliggöra leverans av en enskild produkt varje månad under en längre tid. Detta binder en del rörelsekapital men förbättrar våra säljmöjligheter för de produkter där vi har mycket lite konkurrens.

Aktien

Bolaget aktie är listat på AktieTorget sedan den 17 december 2013. Totala antal aktier i bolaget vid periodens slut var 23 938 666 (23 938 666) stycken med ett kvotvärdet per aktie på 0,045. 973 000 aktier var vid årets slut tecknade, men ej registrerade. Dessa registrerades 2017-01-12.

Nyemission

Under året utnyttjades 973 000 stycken teckningsoptioner TO 3, varigenom EQL Pharma tillfördes drygt 6,3 MSEK.

Aktieägare

Antalet aktieägare var ca 900 vid årets ingång och cirka 1 100 vid utgången av 2016.

Utdelningspolicy

Styrelsen har inte för avsikt att föreslå någon utdelning förrän bolaget genererar goda kassaflöden som inte bättre kan investeras i verksamheten. EQL Pharma har inte lämnat utdelning sedan bolaget grundades 2006.

Förändring av eget kapital – Koncernen

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat kapital inklusive årets resultat
Belopp vid årets ingång	1 077	37 077	9 246
Nyemission, ej registrerad		6 325	
Emissionskostnader			3
Årets omräkningsdifferens			3 541
Årets resultat			
Belopp vid årets utgång	1 077	43 402	12 790

Förändring av eget kapital – Moderbolaget

	Aktiekapital	Övrigt bundet eget kapital	Övrigt fritt eget kapital	Årets resultat	Summa fritt eget kapital
Belopp vid årets ingång	1 077	0	42 286	3 722	46 008
Resultatdisposition enligt beslut av årsstämma			3 722	-3 722	
Fond för utvecklingsutgifter		2 116	-2 116		-2 116
Nyemission, ej registrerad		44	6 281		6 281
Emissionskostnader					
Årets vinst				3 815	3 815
Belopp vid årets utgång	1 077	2 160	50 173	3 815	53 988

Finansiella rapporter

Resultat

Koncernens nettoomsättning uppgick till 28,2 (26,9) MSEK.

Bruttovinsten uppgick till 17,2 (16,7) MSEK för året och bruttomarginalen uppgick till 58 (62)%. Uträkning av bruttomarginalen för helåret 2016 har justerats med sammantaget 0,8 MSEK som relaterar till en återförd reservering gentemot en leverantör och för lagerosäkerhet.

EBITDA uppgick till 5,1 (5,5) MSEK.

Resultatet för perioden uppgick till 3,5 (3,7) MSEK.

Resultat per aktie uppgick till 0:14 (0:16) kr.

Totala rörelsekostnader, exklusive avskrivningar, uppgick till 14,6 (13,0) MSEK under året. Avskrivningarna uppgick under året till -1,6 (-1,3) MSEK.

Finansnettot uppgick till -0,0 (-0,4) MSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital uppgick till 5,1 (5,1) MSEK. Förändringar i rörelsekapital var -4,1 (-5,5) MSEK.

Investeringar

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -7,0 (-7,0) MSEK.

Finansiering

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till totalt 6,3 (34,3) MSEK.

Finansiell ställning per 31 december 2016

Likvida medel

Likvida medel uppgick till 27,1 (26,8) MSEK per den 31 december 2016.

Eget kapital

Det egna kapitalet uppgick per den 31 december 2016 till 57,3 (47,4) MSEK och eget kapital per aktie till 2:39 kronor.

Soliditet

Soliditeten uppgick till 89,9 (89,2)% vid årets slut.

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, KSEK.

Flerårsjämförelse, koncernen

	2016	2015	2014	2013	2012
Nettoomsättning	28 200	26 872	17 589	22 172	16 670
Resultat efter finansiella poster	3 541	3 722	-8 785	-7 710	-5 528
Årets resultat	3 541	3 722	-8 785	-7 710	-5 528
Soliditet (%)	90	89	35	26	11
Avkastning på eget kapital (%)	14	14	neg.	neg.	neg.

*Definitioner av nyckeltal, se tilläggsupplysningar.

Moderbolaget

EQL Pharma AB är moderbolag i koncernen EQL Pharma. Nettoomsättningen under 2016 uppgick till 27,5 (26,9) MSEK och rörelseresultatet EBITDA uppgick till 5,2 (5,6) MSEK.

Fortsatt drift

Bolaget bedömer att det föreligger förutsättningar för fortsatt drift under 12 månader från balansdagen. Skulle verksamheten ändra inriktning, öka tempot i inlicensiering eller lägga till ytterligare verksamhet än hittills planerat är det möjligt att ytterligare finansiering kan komma att krävas.

Framtida utveckling

Bolagets förväntade framtida utveckling

Bolaget kommer under 2017 att arbeta med försäljningen och försörjningen av redan lanserade läkemedel. Vidare kommer EQL Pharma fortsätta sitt arbete med att identifiera nya intressanta generiska produkter och att antingen licensiera in dessa från konkurrenskraftiga tillverkare eller utveckla dessa tillsammans med samarbetspartners. Bolaget kommer under året lägga stor vikt på utvecklingen av bolagets pipeline av nischgenerika.

Framtidsutsikter

Bolaget har fortsatt som mål att växa med minst 30% i genomsnitt per år under 5-årsperioden 2016 till 2020 och har som mål att rörelseresultatet växer i åtminstone samma takt som omsättningstillväxten. Tillväxten på 30% per år kommer att fördelas jämnt över 5-årsperioden.

Vi bedömer att omsättningen för 2017 blir något lägre än för 2016. Resultatet för 2017 förväntas hamna runt noll, beroende av den kraftiga expansionen av produktportföljens åtföljande ökade utgifter för produktutveckling (personal, kontor, konsulter och externa tjänster). Det blir få nya lanseringar under 2017 och vissa tidigare storsäljare har fått konkurrens och förväntas därför ge lägre lönsamhet under året.

Personal

Koncernen sysselsätter 7 (8) personer varav 4 (3) är kvinnor. Utöver den fasta personalen finns även konsult med spetskompetens inom GMP, farmakovigilans samt partihandelsverksamhet knutna till moderbolaget.

Risikfaktorer

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på verksamheten i EQL Pharma. Det är därför av stor vikt att beakta relevanta risker vid sidan av Bolagets tillväxtmöjligheter. Nedan beskrivs riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande.

Försening av marknadsgenombrott på nya marknaden kan innebära resultatförsämringar för Bolaget och det kan därför inte uteslutas att EQL Pharma i framtiden kan behöva anskaffa ytterligare kapital. En omfattande satsning och produktutveckling från en konkurrent kan medföra risker i form av försämrade försäljning och försämrade lönsamhet. Ökad konkurrens kan innebära negativa försäljnings- och resultateffekter för Bolaget i framtiden.

Externa faktorer såsom inflation, valuta- och ränteförändringar, tillgång och efterfrågan samt låg- och högkonjunkturer kan ha inverkan på rörelsekostnader, försäljningspriser och aktievärdering. EQL Pharmas framtida intäkter och aktievärdering kan bli negativt påverkade av dessa faktorer, vilka står utom Bolagets kontroll. En stor del av inköpen sker i euro vars värde kan förändras väsentligt.

EQL Pharma kommer fortsättningsvis att nyutveckla produkter inom sitt verksamhetsområde. Tids- och kostnadsaspekter för produktutveckling kan vara svåra att på förhand fastställa med exakthet. Detta medför en risk att en planerad produktutveckling blir mer kostnadskrävande än planerat eller tar längre tid än planerat.

Samtliga riskfaktorer kan av naturliga skäl inte beskrivas utan att en samlad utvärdering av övrig information tillsammans med en allmän omvärldsbedömning har gjorts. För en mer utförlig lista av risker hänvisar vi till EQLs memorandum av den 20:e augusti 2013, sidorna 8–9.

Resultatdisposition

Förslag till disposition av bolagets vinst

Till årsstämmans förfogande står	50 173
överkursfond	<u>3 815</u>
årets vinst	53 988
Styrelsen föreslår att i ny räkning överföres	<u>53 988</u>
	53 988

Balanserad vinst avräknas mot överkursfond.

Bolagets resultat för räkenskapsåret samt finansiell ställning per 31 december 2016 framgår av bifogade finansiella rapporter med tillhörande noter, vilka utgör en integrerad del av denna årsredovisning.

EQL Pharma AB
Org.nr. 556713-3425

Finansiell översikt

Resultaträkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
Rörelsens intäkter m.m.	Not				
Nettoomsättning	1	28 200	26 872	27 473	26 872
Aktiverat arbete för egen räkning		2 470	1 813	2 278	1 813
Övriga rörelseintäkter		1	5	1	5
		30 671	28 690	29 752	28 690
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror		-10 951	-10 173	-10 468	-10 173
Övriga externa kostnader	2, 14	-7 510	-7 832	-7 000	-7 733
Personalkostnader	3	-7 099	-5 183	-7 099	-5 181
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-1 562	-1 331	-1 362	-1 331
		-27 122	-24 518	-25 929	-24 418
Rörelseresultat		3 549	4 171	3 823	4 272
Resultat från finansiella poster					
Resultat från andelar i koncernföretag	4	0	0	0	-100
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		0	1	0	0
Räntekostnader och liknande resultatposter		-8	-450	-8	-450
		-8	-449	-8	-549
Resultat efter finansiella poster		3 541	3 722	3 815	3 722
Skatt på årets resultat	5	0	0	0	0
ÅRETS RESULTAT		3 541	3 722	3 815	3 722
Hänförligt till: Moderföretagets aktieägare		3 541	3 722		

Balansräkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR	Not				
Anläggningstillgångar					
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>					
Balanserade utgifter	6	3 607	1 651	3 607	1 651
Licens- och utvecklingsprodukter	7	17 104	13 616	16 836	13 391
		20 711	15 266	20 443	15 041
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>					
Inventarier, verktyg och installationer	8	75	80	75	80
		75	80	75	80
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>					
Andelar i koncernföretag	9	0	0	390	90
Andelar i övriga företag		1	1	1	1
Uppskjuten skattefordran	10	295	295	0	0
		296	296	391	91
Summa anläggningstillgångar		21 083	15 643	20 909	15 212
Omsättningstillgångar					
<i>Varulager m.m.</i>					
Handelsvaror		5 759	4 096	5 176	4 096
Förskott till leverantörer		170	946	170	946
		5 929	5 042	5 346	5 042
<i>Kortfristiga fordringar</i>					
Kundfordringar		8 183	5 236	7 380	5 236
Fordringar hos koncernföretag		0	0	1 461	178
Övriga fordringar		189	59	81	50
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 026	327	914	327
		9 398	5 623	9 837	5 791
<i>Kassa och bank</i>					
Kassa och bank	11	27 179	26 809	27 072	26 741
		27 179	26 809	27 072	26 741
Summa omsättningstillgångar		42 505	37 473	42 255	37 573
SUMMA TILLGÅNGAR		63 588	53 116	63 164	52 786

Balansräkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER	Not				
Eget kapital, koncernen					
Aktiekapital (23 938 666 aktier)		1 077	1 077		
Övrigt tillskjutet kapital		43 402	37 077		
Annat eget kapital inklusive årets resultat		12 790	9 246		
Summa eget kapital, koncernen		57 269	47 400		
Eget kapital, moderbolaget					
Bundet eget kapital					
Aktiekapital (23 938 666 aktier)				1 077	1 077
Ej registrerat aktiekapital				44	0
Fond för utvecklingsutgifter				2 116	0
				3 237	1 077
Fritt eget kapital					
Balanserat resultat				50 173	42 286
Årets resultat				3 815	3 722
				53 988	46 008
Summa eget kapital, moderbolaget				57 225	47 085
Kortfristiga skulder					
Checkräkningskredit	13	0	0	0	0
Fakturabelåning	13	0	14	0	14
Leverantörsskulder		3 585	2 690	3 398	2 689
Övriga skulder		1 677	1 812	1 505	1 812
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12	1 057	1 200	1 037	1 185
Summa kortfristiga skulder		6 319	5 716	5 939	5 700
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		63 588	53 116	63 164	52 786

Kassaflödesanalys

		Koncernen		Moderbolaget	
		2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Den löpande verksamheten	Not				
Rörelseresultat		3 541	3 722	3 815	3 722
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		1 563	1 331	1 362	1 431
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		5 104	5 053	5 177	5 154
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning(-) av varulager		-887	-1 883	-304	-1 883
Minskning(+)/ökning(-) av fordringar		-3 776	-1 042	-4 127	-1 101
Minskning(-)/ökning(+) av kortfristiga skulder		604	-2 595	320	-2 607
Kassaflöde från den löpande verksamheten		1 045	-467	1 066	-437
Investeringsverksamheten					
Investering i balanserade utgifter	6	-2 353	-1 813	-2 353	-1 813
Investering i licens- och utvecklingsprodukter	7	-4 614	-5 173	-4 371	-5 173
Investering i inventarier	8	-36	-56	-36	-56
Tillskott/Förvärv av koncernföretag	9	0	0	-300	-100
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-7 003	-7 042	-7 060	-7 142
Finansieringsverksamheten					
Årets nyemission		6 325	37 419	6 325	37 419
Amortering långfristiga lån		0	-3 100	0	-3 100
Omräkningsdifferens		3	-2	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		6 328	34 318	6 325	34 319
Förändring av likvida medel		370	26 809	331	26 741
Likvida medel vid årets början		26 809	0	26 741	0
Likvida medel vid årets slut		27 179	26 809	27 072	26 741

Tilläggsupplysningar

Allmänna upplysningar

Redovisningsprinciper

Årsredovisningen är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning.

Principerna är oförändrade jämfört med föregående år.

Värderingsprinciper

Fordringar

Fordringar har upptagits till de belopp varmed de beräknas inflyta.

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder

Övriga tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Redovisning av distributionskostnader

Historiskt har EQL Pharma inkluderat kostnaden för distribution av läkemedel i direkta varukostnader. Läkemedelsindustrin betraktar dock distribution som en operativ aktivitet och inkluderar därför dessa kostnader i sälj- och marknadskostnaderna, dvs operationella kostnader. För att underlätta beräkningen av effektivitetsmått samt utförande av jämförelseanalyser gentemot läkemedelsindustrin, redovisar EQL Pharma distributionskostnaderna under övriga externa kostnader i samsyn med Läkemedelsindustrin.

Intäktsredovisning

Inkomsten redovisas till det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas. Företaget redovisar därför inkomsten till nominellt värde (fakturabelopp) om ersättningen erhålls i likvida medel direkt vid leverans. Avdrag görs för lämnade rabatter.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Tillgångarna skrivs av linjärt över tillgångarnas bedömda nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden omprövas per varje balansdag. Följande nyttjandeperioder tillämpas:

	Antal år
Inventarier, verktyg och maskiner	5

Immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Nyttjandeperioden omprövas per varje balansdag.

Licensprodukter avser rättigheter för bolaget att tillverka läkemedel samt att marknadsföra och sälja läkemedel inom ett visst territoriellt område. Utvecklingsprodukter avser kostnader

för att ta fram nya läkemedel. För att ha rätt att marknadsföra ett visst läkemedel måste dessutom en registreringsansökan skickas in till myndigheten i respektive land för respektive läkemedel. I samband med betalning av licens- och registreringsavgifter aktiveras dessa. Avskrivningen av färdigutvecklade produkter, så kallade licensprodukter, görs med 45% år 1, 35% år 2 respektive 20% år 3. Egenutvecklade produkter, så kallade utvecklingsprodukter, skrivs av linjärt med 20% per år. Avskrivning påbörjas när produkterna lanseras.

I det fall det visar sig att potentialen för produkterna är borta tidigare än 3 respektive 5 år har förflutit från lanseringstillfället, skrivs resterande värde av på en gång.

	Antal år
Balanserade utgifter	5
Licensprodukter	3
Utvecklingsprodukter	5
Registreringsavgifter licensprodukter	3
Registreringsavgifter utvecklingsprodukter	5

Varulager

Varulagret är värderat till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Nettoförsäljningsvärdet har beräknats till försäljningsvärdet efter avdrag för beräknad försäljningskostnad.

Inkomstskatt

Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat och den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte har redovisats.

Aktuell skatt värderas till det sannolika beloppet enligt de skattesatser och skatteregler som gäller på balansdagen.

Uppskjuten skatt är inkomstskatt för skattepliktigt resultat avseende framtida räkenskapsår till följd av tidigare transaktioner eller händelser.

Uppskjuten skatt beräknas på temporära skillnader. En temporär skillnad finns när det redovisade värdet på en tillgång eller skuld skiljer sig från det skattemässiga värdet. Temporära skillnader beaktas ej i skillnader hänförliga till investeringar i dotterföretag, filialer, intresseföretag eller joint venture om företaget kan styra tidpunkten för återföring av de temporära skillnaderna och det inte är uppenbart att den temporära skillnaden kommer att återföras inom en överskådlig framtid. Skillnader som härrör från den första redovisningen av goodwill eller vid den första redovisningen av en tillgång eller skuld såvida inte den hänförliga transaktionen är ett rörelseförvärv eller påverkar skatt eller redovisat resultat utgör inte heller temporära skillnader.

Uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag eller andra framtida skattemässiga avdrag redovisas i den omfattning det är stor säkerhet att avdragen kan avräknas mot framtida skattemässiga överskott.

Uppskjutna skatteskulder som är hänförlig till obeskattade reserver särredovisas inte, obeskattade reserver redovisas med bruttobeloppet i balansräkningen.

Koncernredovisning

Dotterföretag

Dotterföretag är företag i vilka moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än 50% av röstetalet eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande. Bestämmande inflytande innebär en rätt att utforma ett företags finansiella och operativa strategier i syfte att erhålla ekonomiska fördelar. Redovisningen av rörelseförvärv bygger på enhetssynen. Det innebär att förvärvsanalysen upprättas per den tidpunkt då förvärvaren får bestämmande inflytande. Från och med denna tidpunkt ses förvärvaren och den förvärvade enheten som en redovisningsenhet. Tillämpningen av enhetssynen innebär vidare att alla tillgångar (inklusive goodwill) och skulder samt intäkter och kostnader medräknas i sin helhet även för delägda dotterföretag.

Anskaffningsvärdet för dotterföretag beräknas till summan av verkligt värde vid förvärvstidpunkten för erlagda tillgångar med tillägg av uppkomna och övertagna skulder samt emitterade egetkapitalinstrument, utgifter som är direkt hänförliga till rörelseförvärvet samt eventuell tilläggsköpeskilling. I förvärvsanalysen fastställs det verkliga värdet, med några undantag, vid förvärvstidpunkten av förvärvade identifierbara tillgångar och övertagna skulder samt minoritetsintresse. Minoritetsintresse

värderas till verkligt värde vid förvärvstidpunkten. Från och med förvärvstidpunkten inkluderas i koncernredovisningen det förvärvade företags intäkter och kostnader, identifierbara tillgångar och skulder liksom eventuell uppkommen goodwill eller negativ goodwill.

Omräkning av utländska dotterföretag

Utländska dotterbolags bokslut har omräknats till svenska kronor enligt dagskursmetoden. Dagskursmetoden innebär att samtliga tillgångar, avsättningar och övriga skulder omräknas till balansdagens kurs och samtliga poster i resultaträkningen omräknas till årets genomsnittskurs. Uppkomna omräkningsdifferenser förs direkt mot koncernens eget kapital.

Eliminering av transaktioner mellan koncernföretag och intresseföretag

Koncerninterna fordringar och skulder, intäkter och kostnader och realiserade vinster eller förluster som uppkommer vid transaktioner mellan koncernföretag, elimineras i sin helhet. Realiserade vinster som uppkommer vid transaktioner med intresseföretag elimineras i den utsträckning som motsvarar koncernens ägarandel i företaget. Realiserade förluster elimineras på samma sätt som realiserade vinster, men endast i den utsträckning det inte finns någon indikation på något nedskrivningsbehov.

Upplysningar till enskilda poster

Not 1 Inköp och försäljning inom koncernen	Koncernen		Moderbolaget	
	2016	2015	2016	2015
Andel av inköpen som avser koncernföretag	0	0	84	84
Not 2 Ersättning till revisorer	Koncernen		Moderbolaget	
	2016	2015	2016	2015
Olov Strömberg Revision AB				
Revisionsuppdrag	0	107	0	101
Övriga tjänster	0	28	0	28
Crowe Horwath Osborne				
Revisionsuppdrag	148	0	128	0
Övriga tjänster	14	0	14	0
	162	135	142	129

Med revisionsuppdrag avses revisors arbete för den lagstadgade revisionen och med revisionsverksamhetolika typer av kvalitetssäkringstjänster. Övriga tjänster är sådant som inte ingår i revisionsuppdrag, revisionsverksamhet eller skatte-rådgivning.

Not 3 Personal	Koncernen		Moderbolaget	
	2016	2015	2016	2015
Medelantalet anställda				
Medelantalet anställda bygger på av bolaget betalda närvarotimmar relaterade till en normal arbetstid.				
Medelantal anställda har varit	7,00	4,00	7,00	4,00
varav kvinnor	4,00	2,00	4,00	2,00
varav män	3,00	2,00	3,00	2,00
Löner, ersättningar m.m.				
Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:				
Styrelsen:				
Löner och ersättningar	437	368	437	368
Fakturerade arvoden	1 684	1 260	1 684	1 260
	2 120	1 628	2 120	1 628
Övriga anställda:				
Löner och ersättningar	3 287	2 516	3 287	2 516
Pensionskostnader	427	332	427	332
	3 714	2 847	3 714	2 847
Sociala kostnader	1 277	1 087	1 277	1 087
Summa styrelse och övriga	7 111	5 563	7 111	5 562

Till styrelsens ordförande har arvode utgått med 170 KSEK under året 2016, föregående år 150 KSEK. Till övriga styrelse-ledamöter har arvode utgått med 70 KSEK per ledamot, summa 437 KSEK, föregående år 368 KSEK.

Till verkställande direktören Christer Fåhraeus närstående bolag har arvoden med 1 684 KSEK utgått under år 2016, föregående år 1 260 KSEK.

Not 4 Resultat från andelar i koncernföretag	Koncernen		Moderbolaget	
	2016	2015	2016	2015
Nedskrivningar	0	0	0	-100
	0	0	0	-100

Not 5 Skatt på årets resultat		2016	2015
Koncernen			
Avstämning av effektiv skatt			
Resultat före skatt		3 541	3 722
Skattekostnad 22,00% (22,00%)		-779	-819
Skatteeffekt av:			
Ej avdragsgilla kostnader		-7	-6
Ej skattepliktiga intäkter		0	0
Skattemässiga justeringar		0	97
Underskottsavdrag som nyttjas i år		786	728
Summa		0	0
Moderbolaget			
Avstämning av effektiv skatt			
Resultat före skatt		3 815	3 722
Skattekostnad 22,00% (22,00%)		-839	-819
Skatteeffekt av:			
Ej avdragsgilla kostnader		-7	-6
Ej skattepliktiga intäkter		0	0
Skattemässiga justeringar		0	97
Nedskrivning aktier dotterbolag		0	-22
Underskottsavdrag som nyttjas i år		846	750
Summa		0	0

Moderbolagets och koncernens samlade underskott av näringsverksamhet uppgår till 25,5 MSEK, föregående år 29 MSEK. Nominellt värde av uppskjuten skattefordran hänförligt till underskottsavdrag i Sverige, vid skattesats 22 %, är 5,6 MSEK, föregående år 6,4 MSEK. Av vilka 0,3 MSEK är upptagna i balansräkningen. Ej upptagen skattefordran avseende underskottsavdrag kommer att tas upp som tillgång i balansräkningen när bolaget/koncernen redovisar stabila vinster.

Not 6 Balanserade utgifter	Koncernen		Moderbolaget	
	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31	2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	2 512	699	2 512	699
Inköp	2 353	1 813	2 353	1 813
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	4 865	2 512	4 865	2 512
Ingående avskrivningar	-862	-525	-862	-525
Årets avskrivningar	-396	-336	-396	-336
Utgående ackumulerade avskrivningar	-1 258	-862	-1 258	-862
Utgående redovisat värde	3 607	1 651	3 607	1 651

Avskrivningar enligt plan beräknas på en nyttjandeperiod av 5 år.

Not 7 Licens- och utvecklingsprodukter	Koncernen		Moderbolaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	18 354	13 181	18 129	12 956
Inköp	4 614	5 173	4 371	5 173
Försäljningar/utrangeringar	-200	0	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	22 767	18 354	22 500	18 129
Ingående avskrivningar	-4 738	-3 797	-4 738	-3 797
Försäljningar/utrangeringar	200	0	0	0
Årets avskrivningar	-1 125	-941	-925	-941
Utgående ackumulerade avskrivningar	-5 663	-4 738	-5 663	-4 738
Utgående redovisat värde	17 104	13 616	16 836	13 391

Licensprodukter skrivs av på 3 år med start vid lansering. I det fall det visar sig att potentialen för produkten är borta tidigare än 3 år har förflutit från lanseringstillfället, skrivs resterande värde av på en gång. Utvecklingsprodukter skrivs av på 5 år med start vid lansering. I det fall det visar sig att potentialen för produkten är borta tidigare än 5 år har förflutit från lanseringstillfället, skrivs resterande värde av på en gång.

Not 8 Inventarier, verktyg och installationer	Koncernen		Moderbolaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	407	351	407	351
Inköp	36	56	36	56
Försäljningar/utrangeringar	-63	0	-63	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	380	407	380	407
Ingående avskrivningar	-327	-273	-327	-273
Försäljningar/utrangeringar	63	0	63	0
Årets avskrivningar	-41	-55	-41	-55
Utgående ackumulerade avskrivningar	-305	-327	-305	-327
Utgående redovisat värde	75	80	75	80

Avskrivning enligt plan beräknas på en nyttjandeperiod av 5 år.

Not 9 Andelar i koncernföretag					2016-12-31	2015-12-31
Moderbolaget						
Företag	Organisationsnummer	Säte	Antal/Kap. andel %	Redovisat värde	Redovisat värde	
EQL Pharma Oy	2136140-3	Helsingfors	100	40	40	
EQL Pharma Int AB	556957-9484	Lund	100	350	50	
				390	90	

Not 10 Uppskjuten skatt		2016-12-31			2015-12-31		
Koncernen	Temporär skillnad	Uppskjuten skattefordran	Uppskjuten skatteskuld		Temporär skillnad	Uppskjuten skattefordran	Uppskjuten skatteskuld
Underskottsavdrag	0	295	0		0	295	0

Not 11 Checkräkningskredit/Fakturakredit	Koncernen		Moderbolaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Beviljad checkräkningskredit uppgår till:	0	250	0	250
Beviljad fakturabelåningskredit uppgår till:	0	500	0	500
	0	750	0	750

Not 12 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2015-12-31	2015-12-31
Upplupna arvoden	447	675	447	675
Upplupna semesterlöner	178	130	178	130
Övriga interimsskulder	432	395	412	380
	1 057	1 200	1 037	1 185

Not 13 Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser	Koncernen		Moderbolaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Ställda säkerheter				
Övriga ställda panter och därmed jämförliga säkerheter				
Företagsinteckningar	3 100	2 500	3 100	2 500
Belånade kundfordringar	500	500	500	500
	3 600	3 000	3 600	3 000
Ansvarsförbindelser	Inga	Inga	Inga	Inga
Skulder för vilka säkerheter ställts				
Checkräkningskredit, utnyttjat belopp	0	0	0	0
Övriga skulder, utnyttjat belopp				
Belånade kundfordringar	0	14	0	14

Not 14 Operationell leasing	Koncernen		Moderbolaget	
	2016	2015	2016	2015
Framtida minimileaseavgifter, som ska erläggas avseende icke uppsägningsbara leasingavtal				
Förfaller till betalning inom 1 år	563	611	563	611
Förfaller till betalning senare än ett men inom 5 år	1 781	2 250	1 781	2 250
Förfaller till betalning senare än 5 år	0	94	0	94
Under perioden kostnadsförda leasingavgifter	611	608	611	600

I bolagets redovisning utgörs den operationella leasingen i allt väsentligt av hyrd lokal. Avtalen om hyra av lokal löper på 5 år.

Lund 2017-03-31

Christer Fåhraeus
Verkställande direktör

Maria Öhlander

Rajiv I Modi

Ingemar Kihlström

Lars Holmqvist

Björn Beermann

Vår revisionsberättelse har lämnats 2017-04-04

Olov Strömberg
Auktoriserad revisor
Crowe Horwath Osborne AB

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i EQL Pharma AB
Org.nr 556713-3425

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för EQL Pharma AB för räkenskapsåret 2016.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 2016-12-31 och av dessas finansiella resultat för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 2–10. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Mitt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och jag gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med min revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det mitt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen eller koncern-

redovisningen. Vid denna genomgång beaktar jag även den kunskap jag i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om jag, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är jag skyldig att rapportera detta. Jag 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. 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 på fel.

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

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel, 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 fel 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.

Revisionsberättelse (forts.)

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

- » identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på fel, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- » skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- » utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- » drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen

och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

- » utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- » inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

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

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för EQL Pharma AB för räkenskapsåret 2016 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. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

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

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

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

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

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

Lund 2017-04-04
Crowe Horwath Osborne AB

Olov Strömberg
Auktoriserad revisor

Årsstämma och kalendarium

Årsstämma

Årsstämman i EQL Pharma AB (publ) äger rum måndagen den 15 maj 2017 kl. 16.00 i EQL Pharma AB's lokaler på Stortorget 1 i Lund.

Kallelse till årsstämman finns tillgänglig på EQL Pharmas hemsida www.eqlpharma.com.

Rätt till deltagande och anmälan

Rätt att delta i årsstämman har den som dels upptagits som aktieägare i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken avseende förhållandena den 9 maj 2017, dels senast den 9 maj 2017, gärna före 16.00, till bolaget anmäler sin avsikt att delta i årsstämman.

Anmälan om deltagande i stämman ska ske skriftligen med namn, person- eller organisationsnummer, adress, e-post och telefonnummer samt innehav av antal aktier, till adress EQL Pharma AB, att: Jennie Sterning, Stortorget 1, 222 23 LUND, eller via e-post till jennie.sterning@eqlpharma.com.

Aktieregistrering

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste tillfälligt inregistrera aktierna i eget namn hos Euroclear Sweden AB för att få delta i stämman. Sådan registrering måste vara

verkställd senast den 9 maj 2017 och bör begäras i god tid före denna dag hos den som förvaltar aktierna.

Övrig information

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari–mars	15 maj 2017
Delårsrapport januari–juni	21 augusti 2017
Delårsrapport januari–september	24 oktober 2017
Bokslutskommuniké samt Q4 för 2017	6 februari 2018

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på EQL Pharmas hemsida www.eqlpharma.com från offentliggörandet. EQL Pharmas finansiella rapporter och pressmeddelanden kan prenumereras på och laddas ner från hemsidan eller via AktieTorgets hemsida.

EQL Pharma har med hänsyn till miljö- som kostnadsmässiga skäl beslutat att i första hand distribuera årsredovisningen via företagets hemsida. Den tryckta årsredovisningen kommer fortsättningsvis kunna beställas via bolaget och postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begär det. För ytterligare information kontaktas Christer Fåhraeus, verkställande direktör, tel 0705-60 90 00 eller e-post: info@eqlpharma.com.

Anteckningar

www.eqipharma.com

