



Årsredovisning och Koncernredovisning 2019/2020

EQL Pharma AB | Org.nr. 556713-3425

EQL PHARMA

Innehåll

Verksamhetsberättelse

Vd har ordet	3
EQL Pharma – nischgenerika	4
Marknad	6
Pipeline	8
Ekonomisk utveckling	9
Styrelse och revisor	10
Ledning	11

Årsredovisning

Förvaltningsberättelse	12
Flerårsjämförelse, koncernen	13
Resultatdisposition	14
Finansiell översikt	15
<i>Resultaträkning</i>	15
<i>Balansräkning</i>	16
<i>Kassaflödesanalys</i>	18
Tilläggsupplysningar	19
<i>Upplýsningar till enskilda poster</i>	21
Underskrifter	25
Revisionsberättelse	26
Årsstämma och kalendarium	29

Vd har ordet

Räkenskapsåret 2019/2020 var ytterligare ett år med god tillväxt för EQL Pharma. Vår försäljning ökade med 45 procent jämfört med föregående år, tydligt över vårt mål om 30 procent tillväxt, och landade på 72 MSEK.

2019/2020 har vi lanserat två nya komponenter i vår tillväxtstrategi som kommer att öka i betydelse de närmaste åren. Vi har för första gången börjat sälja ett av våra nischgenerika, Methenamin EQL Pharma, utanför Norden. Europa utanför Norden kommer stå för en signifikant del av EQL Pharmas tillväxt de närmaste fem åren. För att möjliggöra en expansion i detta område så investerar vi nu både interna och externa resurser i att förstå de olika marknadernas karakteristiska för att selektera vilka produkter som kan säljas på vilka marknader och för att fastslå marknads- och säljstrategi. Parallellt med detta pågår och förbereds registreringar i utvalda länder för den första vågen av produkter som har tydlig europeisk potential. Våra investeringar kommer ge ett signifikant avtryck i resultaträkningen om två år och framåt.

Den andra tillväxtkomponenten där vi har brutit ny mark 2019/2020 är produktkategorin sjukhusprodukter där Hevicain Spinal Tung, den första av många sjukhusprodukter under utveckling, har vunnit en upphandling i Danmark. Läkemedel som säljs genom upphandlingar till vården kommer att öka kraftigt i betydelse för oss den nästkommande femårsperioden. I många europeiska länder är det möjligt att sälja till upphandlingsenheterna i egen regi, även för ett bolag som EQL Pharma som beslutat att inte investera i en omfattande sälj- och marknadsorganisation. Därmed kommer även sjukhusprodukterna stå för en stor del av vår tillväxt från tre år och framåt, men kommer även innan dess bidra till vår tillväxt.

Eftersom EQL Pharma har sin leverantörskedja till väsentlig del i Kina och Indien så präglades slutet av räkenskapsåret av Covid-19 pandemin. I Kina, världens största exportör av generiska API:er, var påverkan tydlig under ett par månader, men ganska snabbt var leveranserna uppe i full kapacitet. I Indien, världens största exportör av generiska läkemedel, finns det från fjärde mars 2020 statliga exportrestriktioner

med påverkan på flera av våra produkter, bland annat Paracetamol. Emellertid, för att kunna vara en pålitlig leverantör till sjukhus och apotek, har vi tidigare tagit beslutet att ha säkerhetslager som är långt större än branschpraxis. Detta medför att vi i det korta perspektivet är ganska opåverkade av de leveransproblem som många generiska läkemedelsbolag lider av idag, men att vi måste lägga mycket energi på att säkra leveranser för den andra halvan av räkenskapsåret 2020/2021.

Vi har också aviserat nya finansiella mål som gäller för nästkommande femårsperiod, 2020/2021 till 2024/2025, där vi höjer tillväxtmålet till 40 procent i genomsnitt över femårsperioden. För vår innevarande femårsperiod, som avslutas 2020/2021, är motsvarande mål mer än 30 procent tillväxt. Målet för vår EBIT marginal har satts till högre än 25 procent i slutet av den nya femårsperioden.

Efter räkenskapsårets utgång har Axel Schörling, bolagets COO, utsetts till vVD med ett utökat ansvar för hela arbetsflödet från start av nya projekt till lansering och försäljning.

EQL Pharma har efter räkenskapsåret utökat sin produktlinje till att omfatta även medicintekniska produkter och förbrukningsartiklar till sjukvården och vi fick i maj 2020 en större order på skyddsutrustning från en av sjukhusregionerna i Sverige. EQL Pharma har under många år jobbat nära ledande kinesiska life science bolag och har medarbetare som är kinesiska medborgare. Detta har möjliggjort förvärvet av rättigheter till medicinsk skyddsutrustning.

På grund av Covid-19 pandemin och det fokus som vi behöver lägga på att säkra leveranser för våra produkter, såväl medicintekniska som läkemedelsprodukter, kommer bolagets flytt till Nasdaq Stockholms huvudlista skjutas upp till första kvartalet räkenskapsåret 2021/2022.

Vårt långsiktiga mål är att bli ett ledande företag inom nischgenerika i Norden och i nästa fas i Europa. Det kommer finnas utmaningar på vägen men vi är övertygade om att vi kan övervinna dessa och nå vårt mål. Vi har talangfulla medarbetare, en stark pipeline och solida planer.

Avslutningsvis vill tacka för det fantastiska jobb som våra anställda och partners har bidragit med under det gångna året.



Christer Fåhraeus
VD och styrelseledamot i
EQL Pharma AB (publ)

EQL Pharma – nischgenerika

EQL Pharma grundades 2006 av Christer Fåhraeus och Karin Wehlin och är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel vars patentskydd upphört.

EQL Pharma har den 31 mars 2020 femton nischgenerika på marknaden. I tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering under 2020 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 och sysselsätter, per 31 mars 2020, 8 (7) personer och är noterat på Spotlight Stock Market. EQL Pharma har ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat EU, 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 Pharma 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. EQL Pharmas 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 och i antalet tabletter varit för liten. Eftersom dessa läkemedel ofta inte finns att köpa som färdigutvecklade licenser driver EQL Pharma ett omfattande utvecklingsarbete av dessa nischgenerika, genom ett nätverk av 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 generika som ska ersätta originalet i Sverige sker genom att varje bolag 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 produkterna snabbt når ut till alla apotek.

EQL Pharma har, förutom i Sverige, även pågående försäljning av produkter i Danmark. Bolaget planerar även att inleda försäljning i Norge och Finland 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 apotekskedjor.

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 fem 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 läkemedelsmyndigheten i det land ansökan avser möjliggörs marknadsföring och försäljning av ett nytt generika. Den ökade marknadskonkurrensen 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 säkerhets testas på samma sätt oavsett om det rör sig om originalläkemedel eller generika.

Från den tidpunkt EQL Pharma påbörjar utveckling av ett nytt generika tills det att produkten godkänns av läkemedelsverket tar det normalt mellan tre till fyra år. I samband med att processen inleds formuleras den nya produktens beståndsdelar och avtal sluts med en så kallad CRO (Contract Research Organisation), vilken under hela framställningsprocessen är EQL Pharma behjälplig 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 produkten är medicinskt likvärdig 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 som regel cirka ett år innan ett slutligt utlåtande och ett eventuellt godkännande varefter försäljning kan inledas.

Produkter

EQL Pharma har, per 31 mars 2020, femton produkter som marknadsförs i sin portfölj, nämligen Metformin, Fenoximetylpenicillin, Hydroxyzine, Clarithromycin, Doxycycline, Zonisamid, Kaliumklorid, Eletriptan, Prednisolon, Paracetamol, Magnesiumhydroxid, Clindamycin, Pregabalin, Methenamin Hippurat och Hevicain Spinal Tung. 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 2020 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 ut som bedöms ge bäst "Return of Investment" samtidigt som de har en rimlig risknivå ur konkurrens- och regulatoriska perspektiv samt ur utvecklingsperspektiv. Nedlagda kostnader för utvecklingsprojekten aktiveras löpande. EQL Pharma ger för närvarande inga bidrag till andra forskningsorganisationer eller till universitet.

¹ <http://www.lakemedelsverket.se/malgrupp/Halso---sjukvard/Forskning/Utbytbara-lakemedel-/Fragor-och-svar-om-utbytbarhet/>

Marknad

EQL Pharmas verksamhet är för närvarande koncentrerad till de nordiska länderna Sverige, Danmark, Finland och Norge. Försäljning har inletts i Sverige och Danmark. I samband med den planerade lanseringen av nya produkter är försäljningen även planerad att inledas i Norge och Finland.

Den främsta anledningen till det i nuläget gällande marknadsområdet är att det i Sverige och Danmark finns speciella lagar och förordningar som tillämpas för att hålla nere läkemedelskostnaderna för samhället. Enligt lagen om läkemedelsförmåner ska läkemedel inom läkemedelsförmånen (högekostnads-skyddet) som lämnas ut mot recept bytas ut mot det billigaste, likvärdiga läkemedlet med samma verk-samma ämne och beredningsform.¹

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.² I dags-läget 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.³

Finland

Även Finland har en princip där det billigaste läke-medlet ska säljas. Emellertid tillåter det finska sys-temet att alla läkemedel, med ett pris som maximalt

är 15 SEK dyrare än 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.⁴

Norge

Norge tillämpar ett system som innebär att läke-medelsgrossisterna, vilka helt kontrollerar sortimen-tet på norska apotek, har rätt att direktförhandla med läkemedelsbolagen för att därefter sätta det pris man anser lämpligt inom det av staten fastställda takpriset (65 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 av apotekskedjorna till högsta möjliga pris, så kallat "maximalpris", även om apotekskedjans inköpspris till exempel är 1 – 2 procent av original-ets pris. För att komma in i de norska läkemedels-grossisterna krävs därför enligt styrelsens och led-ningens bedömning unika generika där grossisterna 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.⁵

Potentiella ytterligare marknader att bearbeta

Potentiella framtida geografiska marknader för EQL Pharma är Tyskland, Storbritannien, Nederländerna och Irland som har system som bygger på lägsta pris-principen.



Från och med 2020 har EQL Pharma försäljning även inom sjukhusläkemedel, främst injektions- och infusionsprodukter. Det är en marknad styrd av offentlig upphandling med stora likheter mellan de nordiska länderna vilket gör att EQL Pharma ser god potential för lönsam tillväxt i hela Norden inom denna kategori av produkter.

En annan marknadsnisch som EQL Pharma sedan flera år tillbaka agerar inom är parallellimportmarknaden i Sverige. 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 <http://www.lakemedelsverket.se/malgrupp/Halso---sjukvard/Forskrivning/Utbytbara-lakemedel-/Fragor-och-svar-om-utbytbarhet/>
- 2 IQVIA
- 3 DLi-MI
- 4 IQVIA
- 5 IMS Health

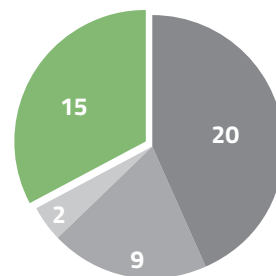
Pipeline

EQL Pharma har valt 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 pipeline

EQL Pharmas totala pipeline består idag av 31 produkter, varav nio (9) är under granskning av läkemedelsmyndigheter, två (2) är godkända och i lanseringsfas och övriga 20 under utveckling. I tillägg till vår pipeline har vi 15 godkända och marknadsförda produkter per 31 mars 2020. Vår pipeline är under fortsatt utveckling och nya produkter förväntas tillkomma under året.

Pipeline juni 2020	Produkter
Pipeline	20
Granskningsfas	9
Lanseringsfas	2
Summa pipeline (inkl. gransknings- & lanseringsfas)	31
Marknadsförda produkter	15
TOTALT (pipeline plus marknadsförda)	46

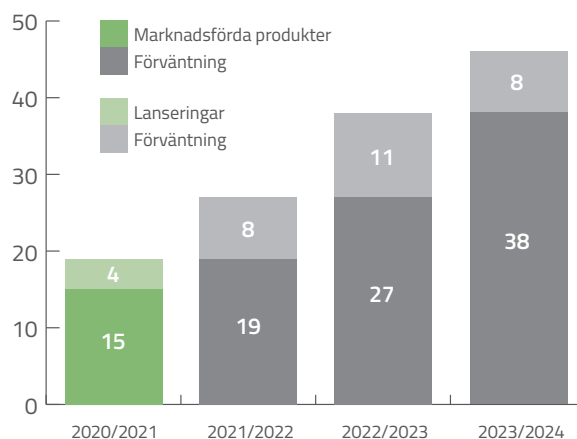


Antal marknadsförda och lanserade produkter år för år

Flertalet av våra totalt 46 avtalade produkter beräknas vara lanserade under den kommande treårsperioden.

Vid ingången av bokföringsåret 2020/2021 har vi 15 produkter på marknaden, och vi förväntar oss att ha totalt 19 produkter på marknaden vid ingången av 2021/2022. Av diagrammet följer också att vi förväntar oss att ha 27 marknadsförda produkter vid ingången av 2022/2023 och 38 vid ingången av 2023/2024.

Nya produktprojekt förväntas tillkomma under året, dock kan vissa produkter bli nedlagda och andra drabbas av förseningar.



Ekonomisk utveckling

Följande avsnitt avser ge en finansiell överblick av EQL Pharmas historiska utveckling samt med detta som bakgrund knyta an till framtida finansiella mål.

EQL Pharma ingick Q3 2015 ett partnerskap med Indiska Cadila Pharmaceuticals, som också gick in som större ägare i bolaget. Partnerskapet avser i huvudsak utveckling av nya nischgeneriska mediciner. Initialt signerades utvecklingsavtal för åtta produkter, vilket efter hand utökats.

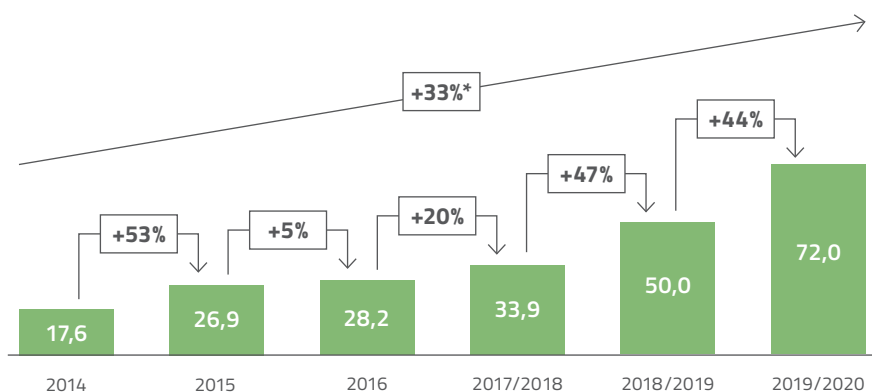
Detta blev startskottet för en mera expansiv produktutveckling för EQL Pharma med syfte att bolaget ska ha en hög tillväxttakt under överskådlig tid. Tidigare hade bolaget satt ett fåtal nischgenerika på marknaden för att verifiera att affärsmodellen fungerade men i och med detta partnerskap kunde produktutvecklingen skalas upp.

För femårsperioden 2016 – 2020/2021 har bolaget haft som finansiell målsättning att växa med minst 30 procent per år med tillägget att tillväxten kommer fördela sig ojämnt över åren. De första produkterna från utvecklingen med Cadila Pharmaceuticals nådde

marknaden under 2018 och därefter har tillväxten accelererats.

I tillägg till samarbetet med Cadila Pharmaceuticals har EQL Pharma också ett antal utvecklingsprojekt med andra partners. Vidare har bolaget under de senaste arton månaderna också kartlagt hur bolaget kan öka sin närvaro utanför Norden. Detta kommer ske dels genom att befintliga produkter kommer att säljas på nya marknader, dels genom sökning efter nya nischgenerika på andra marknader utanför Norden. I likhet med de Nordiska länderna finns i Europa ett antal länder med orginalläkemedel som saknar generisk konkurrens, eller har liten konkurrens trots att patenten gått ut för länge sedan.

Detta har ytterligare ökat möjligheterna till tillväxt varvid att vi i EQL Pharma satt ett nytt finansiellt mål; att växa med i genomsnitt minst 40 procent per år under perioden 2020/2021 – 2024/2025. Vidare är målsättningen att vid utgången av perioden ha en EBIT-marginal på minst 25 procent.



*genomsnittlig ökning

40%

Omsättningstillväxt

EQL Pharma har som målsättning för kommande femårsperiod att i genomsnitt öka omsättningen med minst 40 procent per år.

25%

Lönsamhet

EQL Pharma har som målsättning att vid utgången av kommande femårsperiod ha en EBIT-marginal på minst 25%.

Styrelse och revisor

Rajiv I Modi

Styrelseledamot sedan 2015. Född: 1960.

Övriga uppdrag: Styrelseordförande och VD för Cadila Pharmaceuticals. Ordförande för CII National Committee on Pharma 2015 – 2016. Ordförande i styrelsen för Indian Institute of Technology, Guwahati, India. Tidigare ordförande för CII Gujarat State Council.

Aktieinnehav: 8 718 500 via bolag.

Christer Fåhraeus

Med dr., Tekn. dr h.c., MSc Bioengineering, Med. kand, Fil. kand. Styrelseledamot sedan 2006 och VD. Medgrundare av EQL Pharma. Född: 1965.

Övriga uppdrag: Styrelseordförande i Respiratorius AB (publ), Amniotics AB och Umansense AB. Styrelseledamot i CellaVision AB (publ), FlatFrog Laboratories AB och Reccan AB. Fåhraeus har tidigare varit VD i CellaVision AB (publ), Anoto Group AB (publ), FlatFrog Laboratories och Agellis Group AB (publ).

Aktieinnehav: 9 098 631 via 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. 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: 568 670 (inklusive bolag).

Maria Bech

Styrelseledamot sedan 2015. Född: 1968.

Övriga uppdrag: Styrelseledamot i Neuronano AB, Iconovo AB samt Paxman AB. Tidigare bl.a. Chief Scientific Officer vid Smartfish AS, VP Clinical Development and Regulatory Affairs på Karo Bio AB samt Study Delivery Director vid AstraZeneca. Har totalt över 25 års erfarenhet av projektledning och kliniska prövningar inom olika läkemedelsföretag och CRO.

Aktieinnehav: 6 000 aktier.

Ingemar Kihlström

Styrelseordförande sedan 2015. Född: 1952.

Övriga uppdrag: Är sedan mer än 15 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 Ilya Pharma AB, Sensidose AB, Spectracure AB och Miris Holding AB. Är styrelseledamot i Emplicure AB HealthInvest Partners AB, Prolight Diagnostics AB, Attana AB och Respiratorius AB.

Aktieinnehav: 316 800 (inklusive bolag).

Anders Månsson

Styrelseledamot sedan 2018. Född: 1967.

Övriga uppdrag: Verkställande Direktör i RhoVac AB (publ.). Styrelseledamot i Amniotics AB samt ägare och grundare till Anders Månsson Business Development AB.

Aktieinnehav: 10 000 aktier.

Olov Strömberg

Auktoriserad revisor, Crowe Osborne AB



Styrelsen. (Rajiv I Modi saknas på bilden).



Rajiv I Modi



Christer Fåhraeus



Lars Holmqvist



Maria Bech



Ingemar Kihlström



Anders Månsson

Ledning

Christer Fåhraeus

VD och koncernchef
Se styrelse.

Jennie Sterning

CFO

12 års erfarenhet från redovisning- och revisionsbranschen som Auktoriserad redovisningskonsult (FAR) och kontorschef i Lund på Resursgruppen Ekonomi & Revision AB. Har sedan EQL Pharma startade 2006 varit uppdragsansvarig för bokföring och årsbokslut och är sedan 2016 ekonomi-ansvarig i koncernen och ansvarig för finansiell rapportering.

Axel Schörling

vVD och COO

MSc Teknisk Fysik, Chalmers och MSc Finansiell Ekonomi, Handelshögskolan i Göteborg. Axel Schörling har en bakgrund som managementkonsult på BearingPoint och

kommer närmast från en roll som Director i Perstorps Business Controlling team. Sammantaget har han stor erfarenhet från ett flertal branscher och uppdrag inom logistik och supply chain ur ett operativt/finansiellt perspektiv.

Alexander Brising

Business Development Director

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

Katarina Wallentin

Senior Regulatory Affairs Manager

Fil. kand. i Kemi, Lunds Universitet. Katarina har 10 års erfarenhet av Regulatory Affairs i olika positioner och över 14 års erfarenhet som analytisk kemist.

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 april 2019 till 31 mars 2020.

Verksamheten

EQL Pharma AB är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Bolaget har den 31 mars 2020 femton nischgenerika (generika med liten eller ingen konkurrens bortsett från originalläkemedlet) marknadsförda på de svenska och danska marknaderna, i tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2020 och framåt (se Pipeline på sida 8). Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel. Bolaget bedriver sin verksamhet i Lund, sysselsätter åtta personer och är noterat på Spotlight Next Stock Market. EQL Pharma AB bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat Europa, Indien och Kina.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Lanseringar

Under verksamhetsåret har EQL Pharma lanserat produkterna Pregabalin, Methenamin Hippurat och Hevicain (bupivacain).

Godkännande

EQL Pharma har fått fyra läkemedel godkända av kontrollmyndigheter i Norden. Dessa är Methenamin Hippurat, Metronidazol, Aripiprazol och Hevicain (bupivacain).

Aktien

Bolaget aktie är listat på Spotlight Stock Market (Aktie-Torget) sedan den 17 december 2013. Totala antal aktier i bolaget vid periodens slut var 29 063 610 (24 911 666) stycken med ett kvotvärde per aktie på 0,045.

Aktieägare

Antalet aktieägare var ca 1300 vid räkenskapsårets ingång samt 1200 vid utgången av räkenskapsåret.

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	1 308	66 133	10 764
Nyemission/Emissionskostnader	-	-	-
Årets omräkningsdifferens	-	-	6
Årets resultat	-	-	2 707
Belopp vid årets utgång	1 308	66 133	13 478

Förändring av eget kapital – Moderbolaget

	Aktiekapital	Övrigt bundet eget kapital	Övrigt fritt eget kapital	Årets resultat	Summa fritt eget kapital
Belopp vid årets ingång	1 308	5 605	72 379	-1 709	70 670
Resultatdisposition enligt beslut av årsstämma:	-	-	-1 709	1 709	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	694	-694	-	-694
Nyemission/Emissionskostnader	-	-	-	-	-
Årets resultat	-	-	-	2 930	2 930
Belopp vid årets utgång	1 308	6 299	69 975	2 930	72 906

Moderbolaget

EQL Pharma AB är moderbolag i koncernen EQL Pharma. Nettoomsättningen under året uppgick till 67,8 (43,7) MSEK och rörelseresultatet EBITDA uppgick till 8,2 (2,9) MSEK.

Fortsatt drift

Bolaget bedömer att det föreligger förutsättningar för fortsatt drift under tolv månader från balansdagen.

Framtida utveckling***Bolagets förväntade framtida utveckling***

Bolaget har som strategi att fortsätta investera i sin produktportfölj. Denna strategi är kapitalkrävande men försäljningsintäkterna förväntas stiga i samma eller snabbare takt.

Finansiella mål

Bolaget har oförändrat som mål att växa med minst 30 procent i genomsnitt per år under femårsperioden 2016 till 2020/2021.

För räkenskapsåret 2020/2021, efter nedjustering för Covid-19 relaterad försäljning i Q1 2020/2021, räknar bolaget med en tillväxt på runt 30 procent.

För nästa femårsperiod, 2020/2021 till 2024/2025 har bolaget som mål att växa med 40 procent i snitt per år. Vidare har bolaget som mål att EBIT marginalen skall vara mer än 25 procent under slutet av perioden.

Geografisk expansion

Geografisk expansion är en ny komponent i EQL Pharmas långsiktiga tillväxtstrategi, i tillägg till expansion av produktportföljen. Under räkenskapsårets sista kvartal påbörjades arbetet att identifiera vilka produkter i EQL Pharmas produktportfölj som har intressanta marknader i Europa utanför Norden. Marknadsföringen på dessa marknader kommer att ske i egen regi eller via licenstagare, beroende på marknadens och produktens karaktär. Försäljning på marknader utanför Norden beräknas börja ge meningsfulla intäkter under räkenskapsåret 2020/2021 och därefter.

Unika produkter

EQL Pharma har beslutat att även ta in unika läkemedel i sin portfölj, unika så till vida att EQL Pharmas läkemedel kommer vara de enda godkända produkterna med samma API (Active Pharmaceutical Ingredients, aktiva farmaceutiska ingredienser) och beredningsform på marknaden. Motiveringen för att utveckla eller licensiera in sådana produkter är förväntad efterfrågan på marknaden, till exempel på grund av ny bättre beredningsform som visats ha fördelar för patienten. De unika produkterna kommer att bli de första produkterna i EQL Pharmas portfölj sålda under unika varumärken. De första produkterna i denna kategori beräknas nå marknaden under räkenskapsåret 2020/2021.

Flerårsjämförelse, koncernen

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, KSEK.	2019/2020	2018/2019	2017/2018	2016	2015
Nettoomsättning	72 029	49 755	33 905	28 200	26 872
Försäljningstillväxt %	45	47	20	5	53
Bruttomarginal %	51	56	51	61	62
Resultat före avskrivningar	7 290	3 374	1 266	5 112	5 502
Resultat efter finansiella poster	2 724	-1 513	-516	3 541	3 722
Årets resultat	2 707	-1 513	-516	3 541	3 722
Soliditet %	65	77	85	90	89
Totalt kassaflöde	-11 382	12 821	-18 308	370	26 809
Avkastning på eget kapital %	3	neg.	neg.	14	14

Personal

Koncernen sysselsätter 8 (7) personer varav 6 (5) är kvinnor. Antalet heltidsanställda uppgår till 8 (7) personer vid det svenska moderbolaget.

Utöver den fasta personalen finns även konsultanställda med spetskompetens inom GMP (Good Manufacturing Practice), farmakovigilans (biverkningsövervakning) 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 tillväxtpotentialer. Nedan beskrivs riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande.

Försening av marknadsgenombrott på nya marknader kan innebära resultatförsämringar för Bolaget och det kan 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 resultat-effekter 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 är svåra att på förhand fastställa med exakthet. Detta medför risk att en planerad produktutveckling blir mer kostnadskrävande än planerat eller tar längre tid än planerat.

Ytterligare risker och osäkerhetsfaktorer som för närvarande inte är kända för EQL Pharma kan komma att utvecklas till viktiga faktorer som påverkar Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. För en mer utförlig lista av risker hänvisar vi till EQL Pharmas informationsmemorandum av den 29 oktober 2018, sidorna 4 – 7.

Resultatdisposition

Förslag till disposition av bolagets resultat

Till årsstämman förfogande står

fritt eget kapital	69 975 455
årets resultat	2 930 163
	72 905 618

Styrelsen föreslår att i ny räkning överförs	72 905 618
	72 905 618

Balanserad vinst avräknas mot fritt eget kapital

Bolagets resultat för räkenskapsåret samt finansiell ställning per 31 mars 2020 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	
		2019-04-01 2020-03-31	2018-04-01 2019-03-31	2019-04-01 2020-03-31	2018-04-01 2019-03-31
Rörelsens intäkter m.m.	Not				
Nettoomsättning	12	72 029	49 755	67 788	43 748
Aktiverat arbete för egen räkning		0	0	0	0
Övriga rörelseintäkter		459	229	459	229
		72 489	49 984	68 248	43 977
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror		-35 209	-22 099	-31 905	-18 148
Övriga externa kostnader	1, 2, 10	-16 483	-12 669	-15 789	-11 840
Personalkostnader	2	-13 507	-11 842	-12 333	-11 058
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-4 134	-4 798	-3 858	-4 552
		-69 332	-51 408	-63 885	-45 598
Rörelseresultat		3 156	-1 424	4 362	-1 620
Resultat från finansiella poster					
Räntekostnader och liknande resultatposter		-432	-89	-432	-88
		-432	-89	-432	-88
Resultat efter finansiella poster		2 724	-1 513	3 930	-1 709
Bokslutsdispositioner					
Lämnade koncernbidrag		0	0	-1 000	0
Skatt på årets resultat	3	-17	0	0	0
Årets resultat		2707	-1 513	2 930	-1 709
Hänförligt till: Moderföretagets aktieägare		2707	-1 513		

Balansräkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2020-03-31	2019-03-31	2020-03-31	2019-03-31
TILLGÅNGAR	Not				
Anläggningstillgångar					
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>					
Balanserade utgifter	4	6 302	6 932	6 302	6 932
Licens- och utvecklingsprodukter	5	56 031	41 303	55 555	40 965
		62 333	48 234	61 858	47 897
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>					
Inventarier, verktyg och installationer	6	366	524	366	524
		366	524	366	524
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>					
Andelar i koncernföretag	8	0	0	390	390
Andelar i övriga företag		1	1	1	1
Uppskjuten skattefordran	7	295	295	0	0
		296	296	391	391
Summa anläggningstillgångar		62 996	49 054	62 615	48 811
Omsättningstillgångar					
<i>Varulager m.m.</i>					
Handelsvaror		27 866	14 052	26 602	12 857
Förskott till leverantörer		496	496	496	496
		28 362	14 548	27 098	13 353
<i>Kortfristiga fordringar</i>					
Kundfordringar		17 147	11 808	15 880	11 083
Fordringar hos koncernföretag		0	0	1 972	1 729
Övriga fordringar		1 225	128	1 224	123
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	11	4 273	4 669	4 152	4 590
		22 645	16 606	23 228	17 525
<i>Kassa och bank</i>					
Kassa och bank		10 310	21 692	10 145	21 032
Summa omsättningstillgångar		61 317	52 846	60 471	51 910
SUMMA TILLGÅNGAR		124 313	101 900	123 086	100 721

Balansräkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2020-03-31	2019-03-31	2020-03-31	2019-03-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER	Not				
Eget kapital, koncernen					
Aktiekapital		1 308	1 308		
Övrigt tillskjutet kapital		66 133	66 133		
Annat eget kapital inklusive årets resultat		13 478	10 764		
Summa eget kapital, koncernen		80 918	78 205		
Eget kapital, moderbolaget					
<i>Bundet eget kapital</i>					
Aktiekapital (29 063 610 aktier)				1 308	1 308
Fond för utvecklingsutgifter				6 299	5 605
				7 607	6 912
<i>Fritt eget kapital</i>					
Balanserat resultat				69 975	72 379
Årets resultat				2 930	-1 709
				72 906	70 670
Summa eget kapital, moderbolaget				80 513	77 582
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder		12 144	9 598	11 623	9 233
Fakturabelåning	13	6 859	2 720	6 859	2 720
Lagerbelåning	13	20 039	8 195	20 039	8 195
Skatteskulder		202	303	185	303
Övriga skulder		2 399	1 360	2 216	1 308
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	9	1 751	1 519	1 651	1 379
Summa kortfristiga skulder		43 394	23 695	42 573	23 139
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		124 313	101 900	123 086	100 721

Kassaflödesanalys

	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2019-04-01 2020-03-31	2018-04-01 2019-03-31	2019-04-01 2020-03-31	2018-04-01 2019-03-31
Den löpande verksamheten	Not				
Årets resultat		2 724	-1 513	3 930	-1 709
Koncernbidrag		0	0	0	0
Av- och nedskrivningar		4 134	4 798	3 858	4 552
Resalisationsresultat materiella tillgångar		-0	0	-0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		6 858	3 285	7 788	2 843
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital					
Minskning(+)/ökning(-) av varulager		-13 814	-4 396	-13 745	-4 770
Minskning(+)/ökning(-) av fordringar		-6 039	-6 359	-5 703	-3 263
Minskning(-)/ökning(+) av kortfristiga skulder		19 682	13 388	19 435	13 531
Kassaflöde från den löpande verksamheten		6 687	5 919	7 774	8 340
Investeringsverksamheten					
Investering i balanserade utgifter	4	-493	0	-493	0
Investering i licens- och utvecklingsprodukter	5	-17 587	-15 682	-17 173	-15 682
Investering i inventarier	6	-9	-400	-9	-400
Försäljning av inventarier	6	14	0	14	
Tillskott/Förvärv av koncernföretag		0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-18 075	-16 082	-17 661	-16 082
Finansieringsverksamheten					
Nyemission/Emissionskostnader		0	22 986	0	22 986
Amortering långfristiga lån		0	0	0	0
Lämnat koncernbidrag		-	-	-1 000	0
Omräkningsdifferens		6	-1	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		6	22 985	-1 000	22 986
Förändring av likvida medel		-11 382	12 822	-10 887	15 244
Likvida medel vid årets början		21 692	8 870	21 032	5 788
Likvida medel vid årets slut		10 310	21 692	10 145	21 032

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:

Inventarier, verktyg och maskiner 5 år

Immateriella anläggningstillgångar

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

Licensprodukter

Licensprodukter avser rättigheter för bolaget att tillverka läkemedel samt att marknadsföra och sälja läkemedel inom ett visst territoriellt område. Avskrivningen av färdigutvecklade produkter, så kallade licensprodukter, skrivs av linjärt med 20 procent per år. Avskrivning påbörjas när produkterna lanseras.

Utvecklingsprodukter

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. Egenutvecklade produkter, så kallade utvecklingsprodukter, skrivs av linjärt med 10 procent 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.

Följande nyttjandeperioder tillämpas:

Balanserade utgifter	5 år
Licensprodukter	5 år
Utvecklingsprodukter	10 år
Registreringsavgifter licensprodukter	5 år
Registreringsavgifter utvecklingsprodukter	10 år
Varumärken och liknande rättigheter	10 år

Varulager

Varulagret är värderat till det lägsta av anskaffningsvärdet, beräknat enligt först-in-först-ut, och nettoförsäljningsvärde. Nettoförsäljningsvärdet har beräknats till försäljningsvärdet efter avdrag för beräknad försäljningskostnad, varmed hänsyn har tagits till inkurans.

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 räkningsår 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 procent 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 för-

värvade 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 tilläggsköpeskillning. 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 Ersättning till revisorer	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Crowe Osborne AB				
Revisionsuppdrag	187	166	155	144
Övriga tjänster	80	17	79	17
	267	183	234	162

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

Not 2 Personal	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Medelantalet anställda				
Medelantalet anställda bygger på av bolaget betalda närvarotimmar relaterade till en normal arbetstid.				
Medelantal anställda har varit	8,00	7,00	8,00	7,00
varav kvinnor	6,00	5,00	6,00	5,00
varav män	2,00	2,00	2,00	2,00
Löner, ersättningar m.m.				
Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:				
Styrelsen				
Löner och ersättningar	650	750	650	750
Fakturerade arvoden	1 680	1 680	1 680	1 680
	2 330	2 430	2 330	2 430
Övriga anställda				
Löner och ersättningar	7 768	6 740	6 594	5 956
Pensionskostnader	1 092	1 011	1 092	1 011
	8 860	7 752	7 687	6 967
Sociala kostnader	2 370	2 014	2 370	2 014
Summa styrelse och övriga	13 560	12 195	12 387	11 411

Till styrelsens ordförande har arvode utgått med 250 KSEK under året 2019/2020, föregående år 250 KSEK.
Till övriga styrelseledamöter har arvode utgått med 100 KSEK per ledamot, summa 650 KSEK, föregående år 750 KSEK.
Till verkställande direktören Christer Fåhraeus närstående bolag har arvoden med 1 680 KSEK utgått under år 2019/2020, föregående år 1 680 KSEK.

Not 3 Skatt på årets resultat	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Avstämning av effektiv skatt				
Resultat före skatt	2 724	-1 513	2 930	-1 709
Skattekostnad 21,4% (22,00%)	-583	333	-627	376
Skatteeffekt av:				
Ej avdragsgilla kostnader	-5	-7	-5	-7
Ej skattepliktiga intäkter	-0	0	-0	0
Justering för tidigare år	-17	0	0	0
Justering för emissionskostnader	0	424	0	424
Förändring av underskottsavdrag	605	-749	632	-793
Summa	-0	-0	-0	0

Moderbolagets och koncernens samlade underskott av näringsverksamhet uppgår till 28,7 MSEK, föregående år 29,3 MSEK. Nominellt värde av uppskjuten skattefordran hänförligt till underskottsavdrag i Sverige, vid skattesats 21,4 procent, är 6,1 MSEK, föregående år 6,4 MSEK till skattesats 22 procent. 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 4 Balanserade utgifter	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Ingående anskaffningsvärde	8 965	9 085	8 965	9 085
Inköp	493	0	493	0
Försäljningar/utrangeringar	-140	0	-140	0
Nedskrivning	-783	-120	-783	-120
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	8 535	8 965	8 535	8 965
Ingående avskrivningar	-2 034	-1 290	-2 034	-1 290
Försäljningar/utrangeringar	140	0	140	0
Årets avskrivningar	-339	-743	-339	-743
Utgående ackumulerade avskrivningar	-2 233	-2 034	-2 233	-2 034
Utgående redovisat värde	6 302	6 932	6 302	6 932

Balanserade utgifter skrivs av på 5 år med start vid lansering av den produkt de balanserade kostnaderna hänför sig till. 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 5 Licens- och utvecklingsprodukter	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Ingående anskaffningsvärde	48 393	33 456	47 719	32 782
Inköp	17 587	15 682	17 173	15 682
Försäljningar/utrangeringar	0	0	0	0
Nedskrivning	-594	-744	-594	-744
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	65 386	48 393	64 298	47 719
Ingående avskrivningar	-7 091	-4 074	-6 754	-3 984
Försäljningar/utrangeringar	0	0	0	0
Årets nedskrivning	0	0	0	0
Årets avskrivningar	-2 264	-3 017	-1 989	-2 771
Utgående ackumulerade avskrivningar	-9 355	-7 091	-8 743	-6 754
Utgående redovisat värde	56 031	41 303	55 555	40 965

Licensprodukter 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. Utvecklingsprodukter skrivs av på 10 år med start vid lansering. I det fall det visar sig att potentialen för produkten är borta tidigare än 10 år har förflutit från lanseringstillfället, skrivs resterande värde av på en gång.

Not 6 Inventarier, verktyg och installationer	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Ingående anskaffningsvärde	870	470	870	470
Inköp	9	400	9	400
Försäljningar/utrangeringar	-22	0	-22	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	857	870	857	870
Ingående avskrivningar	-346	-172	-346	-172
Försäljningar/utrangeringar	8	0	8	0
Årets avskrivningar	-153	-174	-153	-174
Utgående ackumulerade avskrivningar	-491	-346	-491	-346
Utgående redovisat värde	366	524	366	524

Avskrivning enligt plan beräknas på en nyttjandeperiod av 5 år.

Not 7 Uppskjuten skatt	2020-03-31			2019-03-31		
	Temporär skillnad	Uppskjuten skattefordran	Uppskjuten skatteskuld	Temporär skillnad	Uppskjuten skattefordran	Uppskjuten skatteskuld
Koncernen						
Underskottsavdrag	0	295	0	0	295	0
	0	295	0	0	295	0

Not 8 Andelar i koncernföretag				2020-03-31	2019-03-31
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	350
				390	390

Not 9 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2020-03-31	2019-03-31	2020-03-31	2019-03-31
Upplupna arvoden	912	859	912	859
Upplupna semesterlöner	470	312	470	312
Övriga interimsskulder	369	349	269	209
	1 751	1 519	1 651	1 379

Not 10 Operationell leasing	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Framtida minimileaseavgifter, som ska erläggas avseende icke uppsägningsbara leasingavtal.				
Förfaller till betalning inom 1 år	1 037	1 073	1 037	1 073
Förfaller till betalning senare än ett men inom 5 år	0	1 729	0	1 729
Förfaller till betalning senare än 5 år	0	0	0	0
Under perioden kostnadsförda leasingavgifter	1 136	728	1 136	728

I bolagets redovisning utgörs den operationella leasingen i allt väsentligt av hyrd lokal. Avtalen om hyra av lokal löper på 5 år, och är därefter förlängningsbart med 3 år åt gången. Nuvarande hyresavtal löper ut i februari 2021.

Not 11 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Förutbetalda hyror	287	283	287	283
Förutbetalda försäkringspremier	126	80	126	80
Upplupna avtalsintäkter	1 329	2 307	1 329	2 307
Övr interimfordringar	2 531	2 000	2 410	1 920
	4 273	4 669	4 152	4 590

Not 12 Inköp och försäljning inom koncernen	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Andel av inköpen som avser koncernföretag	0	0	53	35

Not 13 Fakturabelåning/Lagerbelåning	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Beviljad fakturabelåningskredit uppgår till:	15 000	15 000	15 000	15 000
Beviljad lagerbelåningskredit uppgår till:	20 000	10 000	20 000	10 000

Not 14 Skulder för vilka säkerheter ställts	Koncernen		Moderbolaget	
	2019/2020	2018/2019	2019/2020	2018/2019
Övriga skulder, utnyttjat belopp:				
Pantsatta kundfordringar	6 859	2 720	6 859	2 720
Varulager	20 039	8 195	20 039	8 195

Not 15 Väsentliga händelser som har inträffat efter räkenskapsårets slut

EQL Pharma utökar sin produktlinje till att omfatta även medicintekniska produkter och förbrukningsartiklar till sjukvården
Bolaget fick i början på april en första order från en sjukhusregion som kommer innebära en fakturering från bolaget på ca 40 miljoner SEK under Q1 räkenskapsåret 2020/2021 i tillägg till den övriga verksamhet. Därutöver beräknar bolaget att kunna fakturera totalt 15 miljoner via återförsäljare vid ett eller flera tillfällen under räkenskapsåret 2020/2021.

Aktiens flytt till huvudlistan framskjuten

På grund av Covid-19 pandemin och det fokus som vi behöver lägga på att säkra leveranser för våra produkter, såväl medicintekniska som läkemedelsprodukter, kommer bolagets flytt till Nasdaq Stockholms huvudlista skjutas upp till första kvartalet räkenskapsåret 2021/2022.

Axel Schörling utsedd till vVD

Axel Schörling, bolagets COO, har utsetts till vVD med ett utökat ansvar för hela arbetsflödet från start av nya projekt till lansering och försäljning.

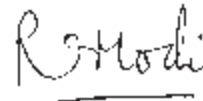
Lund 2020-07-27



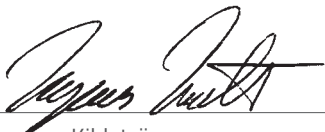
Christer Fåhraeus
Verkställande direktör



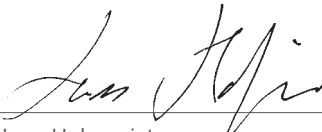
Maria Bech



Rajiv I Modi



Ingemar Kihlström

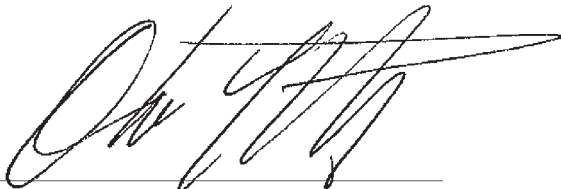


Lars Holmqvist



Anders Månsson

Vår revisionsberättelse har lämnats 2020-07-29



Olov Strömberg
Auktoriserad revisor,
Crowe 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 2019-04-01 – 2020-03-31.

Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 12 – 25.

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 2020-03-31 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde 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

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna ett till tio. (men innefattar inte årsredovisningen, koncernredovisningen och vår revisionsberättelse avseende dessa).

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 informa-

tion som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

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 misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- » skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- » utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- » drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser

sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

- » utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- » inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen 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 eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Revisionsberättelse (forts.)



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 2019-04-01 – 2020-03-31 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, 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 revisionsmed 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 revisionsmed 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 den 2020-07-29

Crowe Osborne AB

Olov Strömberg
Auktoriserad revisor

Årsstämma och kalendarium

Årsstämma

Årsstämman i EQL Pharma AB (publ) äger rum torsdagen den 27 augusti 2020 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 21 augusti 2020, dels senast den 21 augusti 2020, gärna före kl. 16.00, till bolaget anmäler sin avsikt att delta i årsstämman.

Anmälan om deltagande till stämman ska ske skriftligen under adress EQL Pharma AB, Jennie Sterning, Stortorget 1, 222 23 Lund, eller per e-post till jennie.sterning@eqlpharma.com. Vid anmälan ska anges namn, person- eller org. nr, telefonnummer dagtid samt antal aktier. I förekommande fall ska även antal biträden (högst två) anges. Om aktieägare avser låta sig företrädas av ombud bör fullmakt och övriga behörighetshandlingar biläggas anmälan. Behörighetshandlingar i original ska kunna uppvisas vid stämman. Fullmaktsformulär finns tillgängligt hos bolaget och på bolagets hemsida samt sänds på begäran till aktieägare som uppger sin postadress.

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 21 augusti 2020 och bör

begäras i god tid före denna dag hos den som förvaltar aktierna.

Övrig information

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport april – juni (Q1)
2020-08-27

Halvårsrapport april – september (Q2)
2020-11-06

Delårsrapport oktober – december (Q3)
2021-02-18

Bokslutskommuniké (Q4)
2021-05-06

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 Spotlight Stock Markets (AktieTorget) hemsida.

EQL Pharma har med hänsyn till miljö- som kostnads- mässiga 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

EQL PHARMA

EQL Pharma AB
Stortorget 1, 3rd floor
SE-222 23 Lund, Sweden
Tel +46 46 12 01 70
Fax +46 46 12 00 12
www.eqlpharma.com

Formgivning: Magnus Lundh, Lunartic AB | Original och bildbehandling: Stefan Wulff, Stefan Wulff AB
Fotograf (styrelsebilder): Jens C Hillner, PhotoMedia Sweden | Bild sida 5: Shutterstock, bild sida 7: Johnér bildbyrå

EQL PHARMA

Stortorget 1, 3rd floor | SE-222 23 Lund, Sweden
Tel +46 46 12 01 70 | Fax +46 46 12 00 12 | www.eqlpharma.com