



# Årsredovisning och Koncernredovisning 2020/2021

EQI Pharma AB | Org.nr. 556713-3425

EQI PHARMA



# Innehåll

## Verksamhetsberättelse

Vd har ordet .....	4
Introduktion till EQL Pharma .....	6
Strategiska överväganden inom generika .....	8
Produktutveckling inom nischgenerika samt produktion .....	12
Projektportfölj och pipeline .....	13
Regulatoriska förhållanden för Bolagets samarbetspartners .....	14
Väsentliga tillstånd och certifikat .....	15
Försäljnings-/ marknadsmodeller inom nischgenerika .....	16
Övrig verksamhet .....	18
Styrelse och revisor .....	20
Ledande befattningshavare .....	21

## Årsredovisning

Förvaltningsberättelse .....	22
Flerårsjämförelse, koncernen .....	23
Resultatdisposition .....	24
Finansiell översikt .....	25
<i>Resultaträkning</i> .....	25
<i>Balansräkning</i> .....	26
<i>Kassaflödesanalys</i> .....	28
Tilläggsupplysningar .....	29
<i>Upplýsningar till enskilda poster</i> .....	31
Underskrifter .....	36
Revisionsberättelse .....	37
Årsstämma och kalendarium .....	40

# Vd har ordet

**Räkenskapsåret 2020/21 var ännu ett år med god tillväxt för EQL Pharma. Koncernens omsättning under räkenskapsåret uppgick till 179,1 (72,1) MSEK, en ökning med 149 procent. Justerat för försäljning av engångskaraktär uppgick omsättningen till 95,8 (72,1) MSEK, en ökning med 33 procent.**

På temat omsättning och tillväxt så kan vi också konstatera att den femårsplan som avslutades under räkenskapsåret, 2016 – 2020/2021, överträffade målet på 30 procent årlig tillväxt, och för den kommande 5-årsperioden räknar vi med ännu högre genomsnittlig tillväxt (40 procent) i vårt kärnområde, alltså bortsett från den försäljning av engångskaraktär som härrör till Covid-19 pandemin. Vårt lönsamhetsmål i slutet av perioden är en EBIT på minst 25 procent av nettoomsättningen i kärnområdet.

Vårt långsiktiga mål som vi brukar nämna är att bli ett ledande företag inom nischgenerika i Norden och så småningom i Europa. För att operativt lyckas med detta behöver vi en offensiv och exekverbar plan för snabb tillväxt. De två principiella komponenterna i den tillväxtplanen är geografisk expansion av befintliga produkter och ett ökat antal nya produkter. Vi har under räkenskapsåret 2020/2021 fortsatt att investera i en Europa-expansion av vår portfölj och pipeline. I det praktiska perspektivet innebär det att vi har rekryterat vår första nyckelperson i Storbritannien och att vi har anlitat en välrenommerad firma för att förbereda för lansering i Tyskland.

För att nämna några av de många viktiga produkt-händelserna under det gångna räkenskapsåret vill

jag lyfta fram att vi i slutet av året inlicensierade sju produkter för den danska marknaden, varav fem är exklusiva, i en enskild affär. De flesta av dessa produkter har tydlig nisch-karaktär och kommer att ingå i försäljningen från och med första kvartalet 2021/2022. Totalt närmar vi oss därmed 60 produkter som antingen är lanserade, drygt 20 produkter, eller under utveckling, knappt 40 produkter.

En annan milstolpe för vår produktportfölj under året är vårt långsiktiga samarbete med Qilu Pharmaceutical som har utvecklats och fördjupats ytterligare och vi har nu åtta produkter där EQL Pharma kommer agera ombud i Norden. Qilu är ett ledande kinesiskt läkemedelsföretag med åtta produktionsanläggningar, mer än 15,000 anställda och över 200 produkter i sitt sortiment. När EQL Pharma agerar ombud åt Qilu så köper, lagerhåller och säljer vi Qilus läkemedel men registrering av läkemedlen görs däremot av Qilu.

Slutligen, på produkttemat, så har vårt läkemedel Mellozzan (melatonin) under slutet av räkenskapsåret blivit godkänt för försäljning i Sverige av Läke-medelsverket. Produkten har stor potential och har bland annat indikationen sömnstörningar hos barn, 6 – 17 år, med ADHD, något som upp till 85 procent av alla barn med ADHD lider av.

Vi har under året hjälpt svenska sjukhusregioner med att hitta, köpa in och transportera medicinskt skyddsmaterial relaterat till Covid-19 pandemin. Totalt har vi sålt medicinskt skyddsmaterial för drygt 80 MSEK som vi betraktar är av engångskaraktär, d.v.s. inte långsiktig återkommande i vår försäljning, även om en del skyddsmaterial kan komma att säljas även under räkenskapsåret 2021/2022

Vi har efter räkenskapsårets utgång skjutit upp listbytet från Spotlight Next till Nasdaq Stockholms huvudlista. Exakt datum för bytet är inte satt, men det kommer troligen inte äga rum inom de närmaste 18 månaderna. Bakgrunden till uppskjutandet är att EQL Pharma under Covid-19-pandemin ställts

inför och klarat av stora omställningar i affärsverksamheten. Genom att expandera in i områden som skyddsutrustning och Covid-19-tester, samt genom förvärvet av en ny produktportfölj under våren, har EQL Pharma kunnat utnyttja omställningarna till sin fördel, och har levererat en tillväxt på nästan 150 procent (inräknat covid-19 relaterad försäljning) under det gångna räkenskapsåret. Vi har fortsatt för avsikt att byta lista, men vi är nu inne i en mycket kraftig tillväxtfas med många spännande projekt vi vill exekvera på. Vi är också säkra på att vi skulle klara kraven för listbytet, men de resurser som krävs kan bättre användas till att fortsätta bygga företagets snabba tillväxt just nu.

Under räkenskapsåret ändrade vi uppställningsform på resultaträkningen till en funktionsindeldad redovisning och vi kommer, från och med första kvartalet räkenskapsåret 2021/2022, redovisa enligt IFRS fullt ut.

Om vi summerar räkenskapsåret 2020/2021 så har det varit ett synnerligen intensivt år. Vi har förberett vår Europa-expansion och vi har kraftigt utvidgat vår produktportfölj under året. Vi är också mycket stolta över att ha kunnat hjälpa sjukvården med PPE utrustning för att bekämpa covid-19 pandemin under året.

Avslutningsvis vill jag 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)



Christer Fåhraeus, vd

# Introduktion till EQL Pharma

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

Verksamheten inom generika är för närvarande helt inriktad på receptbelagd nischgenerika för öppen- och slutenvård, där nischgenerika av Bolaget definieras som generika med liten eller ingen konkurrens förutom originalläkemedlet vilken förväntas gälla under överskådlig tid. EQL Pharma har per 31 mars 2021, 22 nischgenerika på marknaden och i tillägg en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för framtida lansering omfattande 36 produkter. Fokusområdet nischgenerika kompletteras med parallellimport av läkemedel sedan 2016 samt medicintekniska produkter och förbrukningsartiklar till sjukvården sedan 2020/2021, där den sistnämnda affären inte ingår Bolagets fokusaffär och långsiktiga strategi utan avses avvecklas successivt under räkenskapsåret 2021/2022.

## Vision

EQL Pharma skall vara en pådrivande kraft för medicinsk tillgänglighet genom att erbjuda testade terapier till nya europeiska marknader och därigenom bidra till en jämlik och valfri vård.

## Mission

EQL Pharmas skall minska sjukvårdskostnader i Europa genom att identifiera, utveckla och erbjuda nischgenerika av toppkvalitet till nytta för både patienter och samhälle.

## Affärsidé

EQL Pharmas affärsidé är att identifiera, utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel, vars patent gått ut. Genom att leverera högkvalitativa läkemedel till låg kostnad bidrar Bolaget till betydande kostnadsbesparingar för patienter, hälso- och sjukvård och därmed till bättre hälsa.

## Affärsmodell

EQL Pharma arbetar aktivt med efterforskning och utvärdering följt av utveckling och köp eller inlicensiering av produkter för tillverkning och försäljning av nya nischgenerika, varvid Bolaget identifierar marknader där liten eller ingen konkurrens utöver originalläkemedlet finns. I dagsläget arbetar EQL Pharma enbart med receptbelagda nischgenerika för öppen- och slutenvård.

## Mål

De mål som beskrivs nedan utgör framåtriktade uttalanden. Dessa framåtriktade uttalanden utgör inga garantier för Bolagets framtida finansiella eller operationella utfall och EQL Pharmas faktiska resultat kan väsentligt avvika från det som uttalas eller antyds genom dessa framåtblickande uttalanden som en följd av flera faktorer.

## Verksamhetsmål

- EQL Pharmas mål är att bli en ledande aktör inom nischgenerika i Norden samt inom fem till tio år bli ett ledande europeiskt generikaföretag.
- Bolagets mål är stark, hållbar och lönsam tillväxt.
- Bolaget har som mål att fortsätta investera i utvecklingen av sin produktportfölj.
- Bolaget ska långsiktigt bygga upp en högre varumärkeskännetid om sina generikapreparat.



### Finansiella mål för kommande femårsperiod

- att växa med minst 40 procent i genomsnitt per år, vilken tillväxt förväntas fördelas ojämnt över femårsperioden,
- att EBIT-marginalen ska vara över 25 procent i slutet av femårsperioden.

De finansiella målen avser EQL Pharmas kärnverksamhet.

### Historik och viktiga händelser 2006 – 2010

- EQL Pharma bildas av Christer Fåhraeus och Karin Wehlin under 2006 med grunden att priserna för generika föll långsamt på den nordiska marknaden efter att ett patent för ett original-läkemedel gått ut.
- Under 2008 lanseras Bolagets första produkt, Venlafaxin EQL Pharma, i Sverige.
- Metformin lanseras under 2009. Under samma år lanseras den första produkten i Finland, Anastrozol, och Bolaget visar vinst för första gången. Flera generika aktörer börjar tillhandahålla Anastrozol och priset faller väsentligt snabbare. Bolaget väljer därför i en strategiomläggning att rikta om strategin mot s.k. nischgenerika.
- Under 2010 släpper EQL Pharma sin första produkt i Danmark och ett antal nya utvecklingsprojekt påbörjas.

### 2011 – 2014

- De första produkterna från EQL Pharmas egen utveckling skickas 2011 till myndighet för att erhålla marknadsstillstånd.
- Under 2013 lanseras Bolagets första nischgenerika, "Doxycyklin" och "Fenoxymetylpenicillin" i Sverige.
- Bolaget listas på AktieTorget (numera Spotlight Stock Market) i samband med en nyemission under 2013.
- Under 2014 lanseras Hydroxine. Detta år uppgår EQL Pharmas basportfölj till 15 produkter. Strategiomläggningen fortsätter varvid vissa produkter fasas ut till följd av ökad konkurrens och svag lönsamhet.

### 2015 – 2018

- Under 2015 investerar Cadila Pharmaceuticals Ltd 32,5 MSEK i EQL Pharma och blir därigenom en viktig strategisk internationell partner och ett omfattande samarbete för utveckling av nya nischgenerika startas.
- 2016 tillsätts tjänsten Business Development Director, ett viktigt steg som blir startskottet för den kraftiga expansionen av EQL Pharmas portfölj av utvecklingsprodukter.
- EQL Pharma inkluderar parallellimport av läkemedel i sitt erbjudande i Sverige
- I slutet av 2017 tecknas ett treårigt samarbetsavtal med ett ledande generikaföretag avseende läkemedlet Kaliumklorid för försäljning i Danmark, Norge och Finland.
- Under 2018 lanseras Kaliumklorid, Eletriptan och Prednisolon.

### 2019 –

- 2019 påbörjas försäljning av Methenamine Hippurate i Storbritannien med en lokal samarbetspartner. Det är första EQL Pharma-utvecklade produkten som säljs utanför Norden. Samma år lanseras Paracetamol, Magnesiumhydroxid, Clindamycin och Pregabalin.
- Under 2020 lanseras Metronidazol och Bupivakain.
- Covid-19 pandemin leder till att EQL Pharma tillfälligt inkluderar även medicintekniska produkter och förbrukningsmaterial till sjukvården i sitt erbjudande i Sverige.
- Arbetet med expansion i Europa utanför Norden initieras 2020.
- EQL Pharma är idag ett lönsamt bolag med 22 godkända och marknadsförda generika, exklusive parallellimporterade läkemedel, samt en pipeline om 36 kommande generika.

# Strategiska överväganden inom generika

**EQL Pharma utvecklar och köper eller inlicensierar generika för receptbelagd försäljning till apoteksledet och till sjukhus i Europa. Bolaget begränsar sig inte till specifika terapiområden, produktgrupper eller geografier på sikt.**

## Fokus på receptbelagd nischgenerika

Bolagets verksamhet inom generika är helt inriktad på nischgenerika, som enligt Bolagets definition är generika med liten eller ingen konkurrens utöver originalläkemedlet vilken förväntas gälla under över-skådlig tid. Orsaken till den begränsade konkurren-sen i tillägg till originalläkemedlet och ökad sannolikheter för att större prispress kan undvikas, är att dessa läkemedel ofta har en liten omsättning globalt i monetära termer och i antal tabletter, men en relativt sett större omsättning i ett land eller region, varför större internationella generikabolag hittills inte visat dessa lokala/regionala läkemedel intresse.

Inträdesbarriärerna för potentiella konkurren-ter ligger inom nischgenerika av ovan skäl högre än för vanliga generika samt som en följd av att EQL Pharmas nischgenerika ofta är egentillverkade pro-dukter som ingen annan aktör kan sälja utan att själv tillverka dem.

## Bolagets kärnkompetens och styrkor

Generellt inlicensierar läkemedelsbolag gene-riska produkter från bolag som redan utvecklat dem alternativt nyutvecklar produkten tillsam-mans med en CRO/CDMO (kontraktsutvecklare/kontraktstillverkare).

EQL Pharma fokuserar i sitt arbete på väl genom-tänkt analys och selektering av produkter, effektiv och professionell utveckling och marknadsföring av generikaläkemedel samt operationell excellence och höga kvalitetsstandarder. Bolaget arbetar aktivt med

efterforskning och utvärdering följt av utveckling och köp eller inlicensiering av produkter för tillverkning och försäljning av nya nischgenerika. Bolaget iden-tifierar marknader där liten eller ingen konkurrens utöver originalläkemedlet finns eller terapier med en ny formulering riktad till ett specifikt terapibehov eller patientgrupp – allt i syfte att identifiera terapier och/eller marknader där företaget ser stark potential för lönsamt tillväxt.

Vid inlicensiering identifierar EQL Pharma en till-gänglig produkt någonstans i världen som Bolaget förvärvar i form av en licens för tillverkning och för-säljning. De nischgenerika Bolaget är intresserat av finns ofta inte att köpa eller inlicensiera som färdig-utvecklade produkter. Det enda alternativet är då att själv utveckla dem.

Bolaget tillämpar ett bakåtblickande tillväga-gångssätt och fokuserar på gamla patentutlöp och kan därför utveckla generika med stabil och förut-sägbar efterfrågan och pris. Många generikaföretag tillämpar istället en framåtblickande strategi där de utvecklar generika mot framtida patentutlöp, vilket ger upphov till osäkerhet och subjektivitet om huruvida ett patent eller patentkluster faktiskt löper ut samt osäkerhet om hur många konkurrenter som utvecklar samma generika.

Utmaningen inom nischgenerika ligger i att hitta läkemedel där originalläkemedlet har varit utan patentskydd under lång tid, och där Bolaget bedömer sannolikheten för konkurrens som liten, även efter de cirka tre år som det tar för Bolaget att få läke-medlet godkänt av Läkemedelsverket eller liknande myndighet.

EQL Pharma utvecklar eller licensierar nisch-generika baserat på en kalkyl för avkastning på investerat kapital. Eftersom ett större antal projekt har identifierats väljs de generika ut som bedöms





ge bäst avkastning på investerat kapital samtidigt som de har en rimlig risknivå ur konkurrensmässiga, regulatoriska och utvecklingsperspektiv. Nedlagda kostnader för utvecklingsprojekten aktiveras löpande.

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

#### **Effektiv outsourcing**

I syfte att ha en effektiv organisation och låg kostnadsbild sker produktutveckling – innefattande klinisk testning, forskning och en hel del dokumentation – samt

produktion, lagerhållning och distribution genom outsourcing till extern part i Lund liksom i övriga Europa och världen. Bolaget har beslutat att inte investera i en intern omfattande sälj- och marknadsorganisation. Vid varubeställningar sker leverans av produkterna till distributionspartners direkt från kontraktstillverkare. Detta innebär att EQL Pharma inte behöver hålla produkterna i eget lager, även om lageransvaret förblir EQL Pharmas tills dess att kunden köpt varan.

#### **Tillväxtstrategi geografiskt och via nya produkter**

EQL Pharma säljer nischgenerika i första hand till apotek och har sedan 2020 börjat rikta sina



säljansträngningar mot även sjukhusen. Den geografiska inriktningen för försäljningen t.o.m. 2020 har varit Norden. Flera produkter i Bolagets befintliga portfölj har även en existerande marknad eller potential i andra europeiska länder, vilket utgör en väsentlig grund för EQL Pharmas europeiska expansionsstrategi fr.o.m. 2021.

För att möjliggöra en expansion i Europa utanför Norden investerar Bolaget interna och externa resurser i att förstå de 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. Dessa investeringar förväntas ge ett signifikant avtryck i resultaträkningen under räkenskapsåren 2022/2023 – 2024/2025.

Bolagets huvudsakliga tillväxtstrategi har två huvudkomponenter, dels en geografisk dimension, där nya marknader adderas för redan befintliga produkter på den europeiska marknaden, dels en produktdimension, där expansion genomförs via Bolagets väletablerade nordiska ansats för identifiering och utveckling av nischgenerika på vid tid befintliga marknader. I likhet med de nordiska länderna finns i Europa ett antal länder med originalläkemedel som saknar generisk konkurrens,

eller har liten konkurrens trots att patenten gått ut för länge sedan.

Europa utanför Norden bedöms av Bolaget komma att stå för en signifikant del av Bolagets tillväxt under perioden 2021/2022 – 2024/2025.

#### **Tillväxt på marknaden mot apoteken**

Bolaget har idag försäljning på marknaden mot apotek i Sverige, Danmark och Norge under eget varumärke och i Finland, Island och Storbritannien via partners. Under 2019 gick EQL Pharma in på den brittiska marknaden.

På marknader där priset är den avgörande faktorn ämnar Bolaget bygga på direktförsäljning under eget varumärke. På marknader där andra faktorer än pris är avgörande ämnar EQL Pharma bygga på indirekt försäljning, till exempel genom licensiering av produkter till partners med lokalkännedom samt via färdiga försäljningsorganisationer och uppbyggda relationer på läkar- och/eller apoteksnivå.

Bolaget avser etablera sig i Tyskland och Nederländerna i eget namn samt i Finland gå från försäljning via partners till försäljning under eget namn. Resterande europeiska marknader är under utredning.

Bolaget har också ingått avtal om att agera ombud åt två utländska generikabolag för att tillhandahålla deras produkter i Norden med start 2021/2022.

Den i apotekssegmentet i Norden tillämpade lägst-pris-principen sprider sig i Europa utanför Norden. Prissystemen i bland annat Tyskland och Nederländerna, två för EQL Pharma aktuella länder att expandera till, enligt ovan, och i Storbritannien, där bolaget lanserade sin första produkt 2019, bygger på lägst-pris-principen, vilket skapar möjligheter för Bolaget att tillämpa sin nischstrategi för generika i sin expansion i Europa.

Marknaden mot apotek bedöms av Bolaget komma att stå för en signifikant del av Bolagets tillväxt under perioden 2021/2022 – 2024/2025.

### **Tillväxt på marknaden mot sjukhus**

Länder har ofta olika upphandlingssystem för sjukhus- respektive apoteksprodukter vilket kan leda till, som i Finland, att direktförsäljning på sjukhusmarknaden och indirekt försäljning på apoteksmarknaden kan vara att föredra. Tillväxtstrategin på marknaden mot sjukhus kan därför skilja sig från strategin på apoteksmarknaden.

Sjukhusmarknaderna i Europa är ofta fragmenterade. Upphandling till sjukhus av läkemedel kan genomföras individuellt, via upphandlingsgrupper regionalt eller via paraplyorganisationer vilket i stor utsträckning påverkar valet av försäljningsstrategi. I vissa fall behövs därmed en avsevärd säljstyrka medan en ytterst begränsad organisation kan räcka i andra fall.

EQL Pharma har försäljning på marknaden mot sjukhus under eget varumärke i Danmark och avser etablera sig på den övriga nordiska marknaden och i Tyskland och Nederländerna i eget namn, där Tyskland står först på tur. Bolaget avser indirekt adressera det sydeuropeiska blocket med Spanien, Frankrike och Italien i ett första skede.

Läkemedel som säljs genom upphandlingar till vården förväntas komma att öka kraftigt i betydelse för Bolaget under perioden 2022/2023 – 2024/2025 och bedöms även innan dess komma att bidra till Bolagets tillväxt.

### **Prisstrategi för nischgenerika**

Eftersom EQL Pharma säljer generika på en öppen konkurrensutsatt marknad spelar pris och logistik en stor roll för att uppnå resultat.

EQL Pharmas målsättning är att med marginella prisjusteringar på sina nischgenerika jämfört med aktuellt pris på originalläkemedlen, som Bolaget konkurrerar med, nå en rimlig andel av den totala årliga försäljningen, i aktuellt land, bland annat med stöd av för generika penetrationsfrämjande system såsom offentliga upphandlingar och subventionssystem liknande det svenska Periodens Vara-systemet.

Även om förhoppningen är att EQL Pharma ska bli ensam konkurrerande generikatillverkare till de berörda originalläkemedlen, utgår Bolaget av försiktighetsskäl i sina kalkyler från att ytterligare minst en konkurrent kommer att etablera sig för respektive originalläkemedel. Bedömningen är att en marknad med tre till fyra leverantörer av det aktuella preparatet kommer att ge möjlighet för alla aktörer att nå en rimlig marknadsandel med rimliga priser och täckningsbidrag.

Ett originalläkemedel har alltid en marknads-mässig fördel genom att vara väl inarbetat och ett tryggt val för konsumenten. Sannolikt kommer vissa konsumenter att fortsätta köpa originalläkemedlet på grund av varumärkeskännedom samt att det bara förväntas skilja några SEK i pris till EQL Pharmas fördel de perioder Bolaget har mest förmånligt pris. Bolaget har tagit höjd även för detta i sina försäljningskalkyler.

# Produktutveckling inom nischgenerika samt produktion

## Bolagets process för utveckling av generika är snabb och kostnadseffektiv.

Fokus för Bolaget är att välja ut läkemedel som kan registreras med en bioekvivalensstudie (eller s.k. bio-waiver) d.v.s. en klinisk studie som genomförs på friska frivilliga försökspersoner för att påvisa att det aktiva ämnets koncentration i blodet (plasmakoncentration) är likvärdig med originalläkemedlets, d.v.s. produkten är medicinskt likvärdig och av samma kvalitet som originalläkemedlet. Detta sparar både tid och kapital och garanterar att preparaten är lika trygga och effektiva.

EQL Pharma använder sig av ledande CROs (Contract Research Organisations) och större läkemedelsbolag i Europa, Indien och Kina i

produktutvecklingen för klinisk testning, forskning och en hel del dokumentation. I samband med att processen inleds formuleras den nya produktens beståndsdelar och avtal ingås med en CRO eller ett läkemedelsbolag, som under framställningsprocessen är EQL Pharma behjälplig med bland annat regulatoriskt arbete och sammanställning av dokumentation (s.k. dossier) till den ansökan som senare i processen lämnas in till läkemedelsmyndigheten. Efter cirka två till tre år är utvecklingen och de kliniska studierna klara och dossiern lämnas in till läkemedelsmyndigheten. Därefter tar det som regel cirka ett år innan ett slutligt utlåtande och ett eventuellt godkännande erhålles, varefter försäljning kan inledas.

På produktionssidan använder sig Bolaget av CMO:n (kontraktstillverkare).



TID FRÅN KONTRAKT TILL LANSERING: 3–4 ÅR

# Projektportfölj och pipeline

EQL Pharma har för närvarande 22 godkända och marknadsförda generiska läkemedel i sin portfölj. Flertalet av dessa säljs i flera styrkor och förpackningsstorlekar.

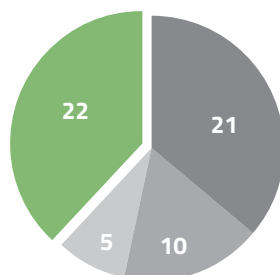
## Pipeline av produkter

EQL Pharmas pipeline av nya produktutvecklingsprojekt och inlicensieringar befinner sig under ständig förändring och fortsatt utveckling. Produkter från nya inlicensieringar och produktutvecklingsprojekt förväntas tillkomma löpande. Dock kan vissa produkter försenas eller helt falla ifrån allt eftersom utvärderingsprocessen av produkter fortskrider. I Bolagets nuvarande pipeline befinner sig;

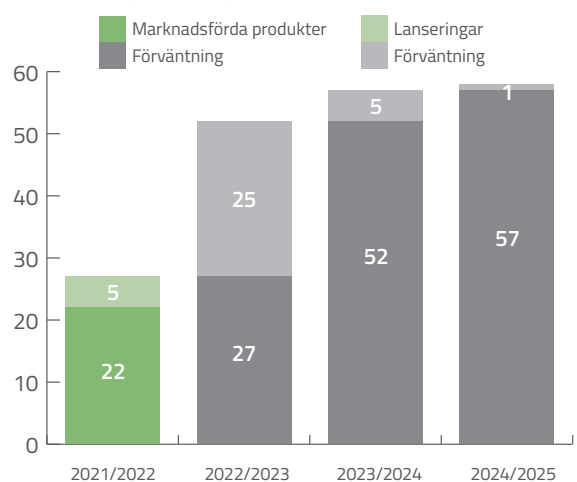
- 21 produkter i utvecklingsfasen vilka utvecklas med partners och för vilka Bolaget signerat licens- eller distributionsavtal för en eller flera marknader utan att självt ha utvecklat produkten,
- 10 produkter under granskning av läkemedelsmyndigheter,
- 5 produkter som är godkända för lansering och befinner sig i s.k. lanseringsfas, där perioden från godkännande till lansering av produkten på marknaden i regel omfattar sex till nio månader. Lanseringsfasen inkluderar order för tillverkning och leverans, ansökan om subventioner och anbudslämnande för upphandlingar om sådana är tillgängliga.

Flertalet av Bolagets avtalade produkter i pipeline beräknas vara lanserade under den kommande femårsperioden.

Pipeline	Produkter
Utvecklingsfas	21
Granskningsfas	10
Lanseringsfas	5
<b>Summa</b>	<b>36</b>
Marknadsförda produkter	22
<b>TOTALT</b>	<b>58</b>



## Utveckling portfölj



# Regulatoriska förhållanden för Bolagets samarbetspartners

**EQL Pharmas samarbetspartners är i huvudsak utvecklare och tillverkare av läkemedel samt logistikleverantörer. Som läkemedelsföretag aktiva inom Europa har EQL Pharma därför EU GMP och GDP att förhålla sig till.**

GMP står för Good Manufacturing Practices och är ett ramverk för hur läkemedel produceras under säkra och trygga förhållanden samt garanterar innehållet i produkterna. GDP står för Good Distribution Practices och sätter upp riktlinjer för hur distribution av läkemedel ska ske på ett säkert sätt. Här regleras exempelvis temperaturkontroll och vilka typer av varor som tillåts transporteras tillsammans.

Sammantaget syftar EU GMP och GDP till att garantera produkternas innehåll och integritet i hela värdekedjan.

I tillägg till dessa regelverk har läkemedelsindustrin sedan 2019 även FMD (Falsified Medicines Directive) att förhålla sig till. FMD är ett regelverk som syftar att undvika att förfälskade läkemedel letar sig in i den legala försörjningskedjan. Detta uppnås genom att varje enskild förpackning tilldelas en egen identitet genom en s.k. 2D-kod som finns fysiskt på paketet och också digitalt i en central EU-databas. När paketet lämnas ut på apotek skannar apotekaren koden för att kontrollera att förpackningen finns i databasen och därmed är legitim.



# Väsentliga tillstånd och certifikat

**För att få bedriva handel, import och export av läkemedel innehar EQL Pharma partihandelstillstånd, tillverknings-tillstånd, narkotikatillstånd samt GMP (Good Manufacturing Practices) och GDP-certifikat (Good Distribution Practices).**

Dessa tillstånd har erhållits genom att Bolaget har kunnat uppvisa tillbörliga processer och rutiner för Läkemedelsverket. Narkotikatillstånd är ett specifikt tillstånd för att bedriva handel med narkotiska preparat av en given klassning där regelverken är något striktare än för icke-narkotiska preparat.

Tillstånden underhålls och förnyas löpande. Läkemedelsverket inspekterar med jämna mellanrum EQL Pharma som är skyldigt att uppfylla Läkemedelsverkets krav för att inte riskera att få sina tillstånd

indragna eller att få anmärkningar på hur verksamheten bedrivs. Att säkerställa en hög nivå och integritet i verksamheten och därmed trygga en smidig livscykelhantering av tillstånden ligger i Bolagets DNA och har högsta tänkbara prioritet på dess agenda.

Som en del i att säkerställa hög kvalitet och integritet i verksamheten genomför EQL Pharma i sin tur regelbundna inspektioner av tillverkare och leverantörer. Här går alla delar i deras verksamhet igenom i detalj och Bolaget tittar på allt från tillverkningsprocesser till lagerhållning, miljöpåverkan och lokala arbetsförhållanden.

I tillägg genomför Bolaget en årlig analys av alla sina produkter utifrån ett tillverkningsperspektiv där information om alla producerade batcher och release av dessa till EU-marknader går igenom i detalj.



# Försäljnings-/ marknadsmodeller inom nischgenerika

**EQL Pharmas nischgenerika kan grovt delas upp i tre delar baserat på tre olika försäljnings-/marknadsmodeller. Dessa är Retail/apotek, Hospital samt Branded.**

## **Retail/apotek**

Produkter inom Retail/apotek säljs via s.k. utbytes-system. I Sverige, Danmark, Finland och Norge finns lagar och förordningar i syfte att hålla nere läkemedelskostnaderna för samhället, enligt den prisbaserade modellen i s.k. utbytessystem (t.ex. Periodens Vara-systemet i Sverige) som tillämpas i Norden med fokus på att upphandla den aktuella aktiva substansen rätt formulerad till ett så lågt pris som möjligt. Originalläkemedel finns i regel kvar på marknaden i Sverige, Danmark, Finland och Norge även efter generisk konkurrens uppstått, men ett billigare alternativ tilldelas normalt patienten om inte speciella omständigheter råder. Bedömningen är att de icke nordiska europeiska länderna kommer att röra sig mot det nordiska lägst-pris-principen-systemet.

I många fall finns flera olika generika av samma originalläkemedel på marknaden. Förfarandet för att bestämma vilken generika som ska ersätta originalet sker genom att varje bolag som vill vara med och konkurrera skickar en prisansökan för en fastställd period till en prismyndighet vilken väljer läkemedlet med lägst pris och skickar ut information om vald produkt till apoteken. Detta gäller för Sverige, Danmark och i Finland. I Norge är förfarandet något annorlunda genom att marknadsföringen och prisansökan istället sker direkt mot apotekskedjorna.

Vid de tillfällen EQL Pharmas produkter blir valda skickas information också direkt till Bolagets distributionspartners, såsom Oriola, Tamro, Tjellesen Max

Jenne eller Nomeco, vilka i sin tur ser till att produkterna snabbt når ut till alla apotek.

Fördelar inom Retail är snabb marknadspenetration och obefintliga krav på sälj- eller marknadsföringsresurser. Med rätt pris och lager säljs produkterna automatiskt och utan fördröjning.

Nackdelen inom Retail är förstås att lätt vunnet är lika lätt försvunnet om en konkurrent kan erbjuda ett lägre pris. Detta gör lagerplanering och marknads-kännedom till centrala tillgångar inom EQL Pharma för att kunna balansera rätt mellan möjligheter och risker när priser skiftar på års-, kvartals-, månads- eller veckobasis.

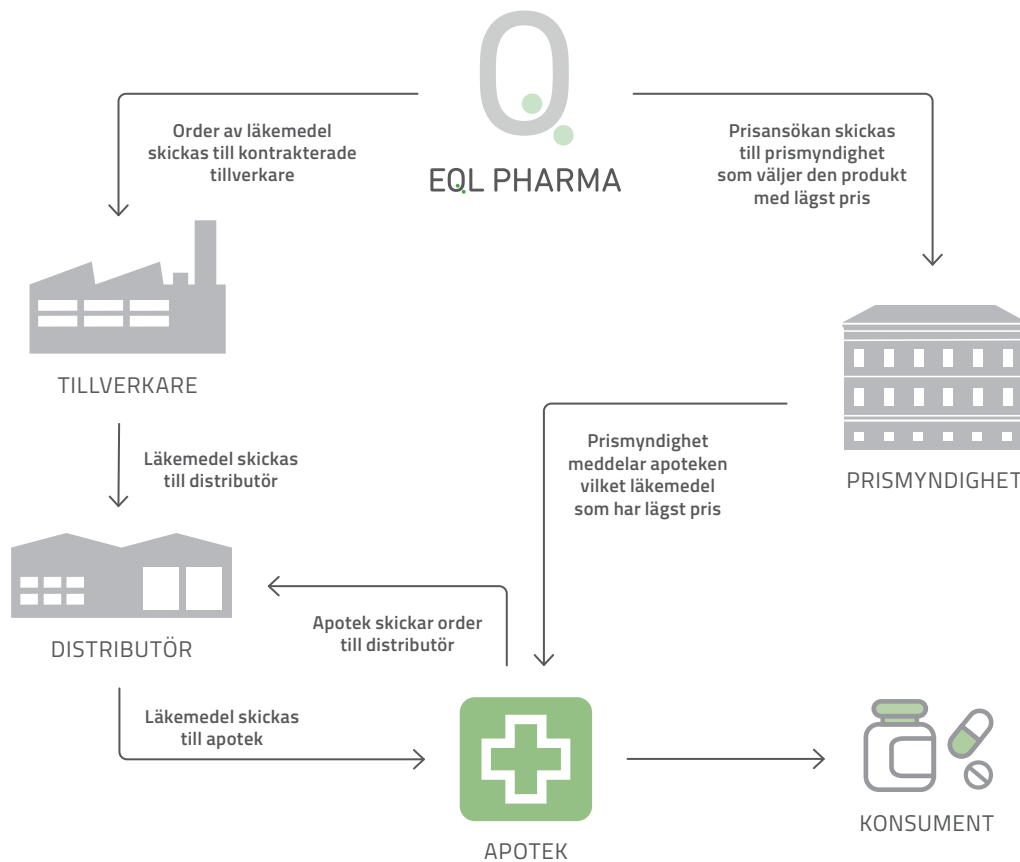
## **Hospital/sjukhus**

Produkter inom Hospital säljs via s.k. upphandlings-system, vanligtvis styrt av en uppsättning viktade kriterier av vilka pris alltid är tyngst även om krav på t.ex. miljöbelastning och användarvänlighet (för sjukvården) fått en allt större vikt. Hospital kännetecknas av läkemedel som endast handhas av sjukvårdspersonal, som t.ex. injektions- eller infusionsprodukter.

Upphandlingar som kan omfatta allt från enstaka sjukhus till ett helt lands behov kan variera kraftigt avseende tidslängd, exklusivitet och kravspecifikation. Att navigera rätt i detta utbud är en prioritet för EQL Pharmas satsning inom Hospital. Upphandlande enheter är t.ex. Västra Götalandsregionen, Amgros, Sykehusinnköp, Region Skåne. Bolaget använder sig bland annat av Oriola, Tamro, Alliance Healthcare, Tjellesen Max Jenne och Nomeco som distributörer.

I många europeiska länder är det möjligt att i egen regi sälja till upphandlingsenheter för enskilda eller grupper av sjukhus även för ett bolag som EQL Pharma som beslutat att inte investera i en

## Försäljningsmodell i Sverige, Danmark och Finland



omfattande sälj- och marknadsorganisation. Marknaden för sjukhusläkemedel i Norden är däremot styrd av offentlig upphandling med stora likheter mellan länderna. Den offentliga upphandlingen är förhandlingsfri och kännetecknas av transparens och tydlig struktur, något som ofta saknas i förhandling med enskilda sjukhus eller grupperingar av sjukhus utan en central offentlig upphandling.

För- och nackdelar är snarlika de för Retail med den stora skillnaden att upphandlingar vanligtvis sträcker sig över ett eller flera år.

### Branded

Nischgenerika inom Branded marknadsförs aktivt av EQL Pharma eller av EQL Pharma utsedda samarbetspartners. Produkter i detta segment har vanligtvis unika egenskaper som skiljer den från andra, liknande, produkter vilket gör att utbytbarhet eller upphandling inte är möjligt eller bäst lämpat för produkten. Läkemedlen säljs via direkt receptförskrivning från förskrivare, vanligtvis läkare men även vissa kategorier av sjuksköterskor eller tandläkare.

Fördelen med Branded segmentet är en säkrare, mer förutsägbar försäljning och avkastning när varumärket blivit etablerat och funnit sin målgrupp av förskrivare och patienter.

Nackdelen är att det vanligtvis tar tid och resurser att nå ut till och etablera sig hos målgruppen av förskrivare.

### Konkurrenter

På EQL Pharmas nuvarande marknader finns generellt ett 20-tal aktiva aktörer av vilka Bolaget har direkt konkurrerande produkter med en handfull. De viktigaste av dessa är i dagsläget Viatris (tidigare Mylan/Meda), Orifarm Generics, Evolan Pharma, Sandoz och AGB Pharma. Allteftersom EQL Pharma lanserar fler produkter på nya marknader förändras konkurrens-läget till att innefatta ytterligare viktiga konkurrenter.

# Övrig verksamhet

## Parallellimport

EQL Pharma är etablerade inom parallellimport av läkemedel i Sverige sedan 2016. Priserna på receptbelagda läkemedel varierar mycket mellan EU:s medlemsländer, varför Bolaget importerar godkända receptbelagda läkemedel från länder inom EU där priserna är lägre än i Sverige.

Vid parallellimport köper ett företag godkända receptbelagda läkemedel i ett EU-land där det säljs till ett lägre pris, till exempel i Portugal, för att sedan importera och packa om dessa för försäljning till ett högre pris i ett annat EU-land, till exempel i Sverige. Det rör sig om exakt samma läkemedel, tillverkat i samma fabrik och med samma kvalitetsstandard. Det enda som skiljer är förpackningen och bipacksedeln som är anpassade för respektive land, vilket nödvändiggör omförpackningen efter parallellimporten innan läkemedlet kan säljas.

Som en följd av konkurrens är marginalerna på parallellimport begränsade. Vinsterna på parallellimport delas generellt mellan importören och apotekskedjan som säljer det parallellimporterade läkemedlet, medan priset för konsumenten kvarstår oförändrat i förhållande till det ursprungliga läkemedlet. Förvisso kommer ökad konkurrens via parallellimport även läkemedelskonsumenterna till del, genom att parallellimporten fungerar som en prismässig hämsko för övriga konkurrerande läkemedel på marknaden.

## Medicintekniska produkter och förbrukningsartiklar

Under 2020 adderade Bolaget en produktlinje i spåret av Covid-19 pandemin omfattande medicintekniska produkter och förbrukningsmaterial till sjukvården med begränsad komplexitet, t.ex. skyddskläder och sprutor, som huvudsakligen köps in av regioner, landsting och kommuner via offentlig upphandling i Sverige och Danmark. EQL Pharma har under många år jobbat nära ledande kinesiska life science bolag och har medarbetare som är kinesiska medborgare vilket har möjliggjort förvärv av rättigheter till medicinsk skyddsutrustning. Bolagets solida leverantörsnätverk utgör en viktig bas. Verksamheten avses successivt avvecklas under räkenskapsåret 2021/2022.



# Styrelse och revisor

## Anders Månsson

Född 1967, styrelseledamot sedan 2018 och styrelseordförande sedan 2020.

Utbildning: Civilekonom BSc och MBA.

Övriga pågående uppdrag: Verkställande direktör i RhoVac AB samt styrelseledamot i Amniotics AB.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Vice verkställande direktör i RhoVac AB, verkställande direktör i Amniotics AB, styrelseordförande i CanImGuide Therapeutics AB, styrelseledamot i Respiratorius AB och Vice President i LEO Pharma A/S.

Innehav i Bolaget: 10 000 aktier.

## Maria Bech

Född 1968, styrelseledamot sedan 2015.

Utbildning: MSc Molekylär biologi.

Övriga pågående uppdrag: Chief Executive Officer vid EpiEndo Pharmaceuticals samt styrelseledamot i Neuronano AB, Iconovo AB och Paxman AB.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): VP Clinical Development and Regulatory Affairs på Karo Bio AB, Study Delivery Director vid AstraZeneca och Chief Scientific Officer på Smartfish AS.

Innehav i Bolaget: 6 000 aktier.

## Lars Holmqvist

Född 1955, styrelseledamot sedan 2009.

Utbildning: MBA.

Övriga pågående uppdrag: CEO i Care Communicator AB, Senior Advisor för BearingPoint samt styrelseordförande och majoritetsägare i L&C i Lund AB.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Styrelseordförande i Recyctec AB och Recyctec Holding AB.

Innehav i Bolaget: 368 670 aktier.

## Rajiv I. Modi

Född 1960, styrelseledamot sedan 2015.

Utbildning: MSc biokemisk ingenjörsvetenskap, University College London, och PhD biologisk vetenskap, University of Michigan, Ann Arbor.

Övriga pågående uppdrag: Verkställande direktör och styrelseordförande för Cadila Pharmaceuticals samt styrelseordförande i Indian Institute of Technology, Guwahati, Indien.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Ordförande för CII National Committee on Pharma och för CII Gujarat State Council.

Innehav i Bolaget: 8 718 500 aktier.

## Christer Fåhraeus

Född 1965, grundare, verkställande direktör och styrelseledamot sedan 2006.

Utbildning: Fil. kand., M.Sc. Bioteknik (UCSD), Ph.D. hc.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Respiratorius AB, Amniotics AB, Umansense AB och Bionamic AB samt styrelseledamot i CellaVision AB, FlatFrog Laboratories AB, Reccan Diagnostics AB, GASPOROX AB, Serstech AB, Serstech Förvaltning AB, Smältan Invest AB, IntuiCell AB, ScandiDos AB och LU Innovation AB.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): VD för CellaVision AB, Anoto Group AB, FlatFrog Laboratories och Agellis Group AB samt styrelseordförande i FlatFrog Laboratories AB och styrelseledamot i LU Holding AB.

Innehav i Bolaget: 9 410 271 aktier.

## Linda Neckmar

Född 1973, styrelseledamot sedan 2020.

Utbildning: Civilingenjörsexamen i kemiteknik, Lunds Tekniska Högskola.

Övriga pågående uppdrag: Ledande befattning med globalt ansvar för kommersiell utveckling inom affärsområdet Human Health på Chr Hansen AS och styrelseledamot i Veg of Lund AB.

Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Styrelseledamot i Phase Holographic Imaging AB.

Innehav i Bolaget: 2 500 aktier.

## Revisor

Bolagets revisor är Crowe Osborne AB, som på årsstämman 2020 omvaldes för perioden intill slutet av årsstämman 2021. Olov Strömberg (född 1955) har sedan räkenskapsåret 2008 varit Bolagets huvudansvariga revisor. Olov Strömberg är auktoriserad revisor och medlem i FAR (branschorganisationen för auktoriserade revisorer). Crowe Osborne AB och Olov Strömberg har varit revisor under hela den period som omfattas av den historiska finansiella informationen i Prospektet. Crowe Osbornes kontorsadress är Drottninggatan 89, 111 83 Stockholm.



Anders Månsson



Maria Bech



Christer Fåhraeus



Lars Holmqvist



Rajiv I Modi



Linda Neckmar

## Ledande befattningshavare

### Christer Fåhraeus

Grundare, verkställande direktör sedan 2006. Se även styrelse.

### Axel Schörling

Född 1986. Vice verkställande direktör sedan 2020 och COO sedan 2018. Utbildning: MSc Teknisk Fysik, Chalmers och MSc Finansiell Ekonomi, Handelshögskolan i Göteborg.

Övriga pågående uppdrag: Inga. Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Director i Perstorps Business Controlling team och managementkonsult på BearingPoint.

Innehav i Bolaget: 49 113 aktier och 250 000 köpoptioner.

### Jennie Sterning

Född 1982. CFO sedan 2016. Utbildning: Auktoriserad redovisningskonsult FAR.

Övriga pågående uppdrag: Inga. Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Auktoriserad redovisningskonsult (FAR) och kontorschef i Lund på Resursgruppen Ekonomi & Revision AB.

Innehav i Bolaget: 30 350 aktier.

### Alexander Brising

Född 1970. Business Development Director sedan 2016. Utbildning: MSc Business Administration, Management & Operations från Handelshögskolan i Göteborg.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Föreningen för Generiska Läkemedel och Biosimilarer AB och i Baabs AB. Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Sandoz nordiska huvudkontor i Köpenhamn som Commercial Head Sweden.

Innehav i Bolaget: 356 543 aktier.

### Cornelia Lindström

Född 1986. Regulatory Affairs, Quality Assurance och PV Director sedan 2021. Utbildning: MSc Pharm, Leg. Apotekare, Uppsala universitet.

Övriga pågående uppdrag: Inga. Tidigare uppdrag (senaste fem åren): Head of Regulatory Affairs and Pharmacovigilance på Bayer Animal Health i Köpenhamn.

Innehav i Bolaget: 0.



# 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 2020 till 31 mars 2021.

## 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 2021, 22 nisch-generika (generika med liten eller ingen konkurrens bortsett från originalläkemedlet) marknadsförda, i tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nisch-generika för lansering 2021 och framåt. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel. Bolaget bedriver sin verksamhet i Lund, sysselsätter 10 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

EQL Pharma utökade sin produktlinje till att omfatta även medicintekniska produkter och förbrukningsartiklar till sjukvården. EQL Pharma har under många år jobbat nära ledande kinesiska Life science bolag och har en medarbetare som är kinesisk medborgare. Detta har möjliggjort förvärvet av rättigheter till medicinsk skyddsutrustning.

## Lanseringar och avregistreringar

Under verksamhetsåret har EQL Pharma lanserat Metro-nidazol, Mellozzan (melatonin) och Folsyra i Sverige samt Prednisolon, Morfin, Kodein, Furosemid, Metadon samt Diazepam i Danmark. Clarithromycin har avregistrerats i Sverige och Zonisamid i Danmark. Båda p.g.a. bristande lönsamhet och minskad förskrivning till patient. Det finns gott om ersättningsprodukter för båda läkemedlen så ingen patient riskerar att stå utan behandling som en följd av vår avregistrering. Vi har även avregistrerat Aripiprazol EQL Pharma oral lösning då den inte blev utbytbar på apotek vilket var en förutsättning för lansering av produkten.

## Godkännande och förvärv

EQL Pharma har fått fyra läkemedel godkända av läkemedelsverk i Norden, dessa är Fenoximetylpenicillin EQL Pharma, granulat för oral suspension, Folsyra EQL Pharma, Glucosparc (metformin) depåtablett, Mellozzan (melatonin) samt köpt sju (7) licenser, varav fem (5) exklusiva, för produkter på den danska marknaden.

### Förändring av eget kapital – Koncernen

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat kapital inklusive årets resultat
Belopp vid årets ingång	1 308	66 133	13 475
Nyemission/Emissionskostnader	-	-	-
Årets omräkningsdifferens	-	-	-6
Årets resultat	-	-	10 385
Belopp vid årets utgång	1 308	66 133	23 854

### 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	6 299	69 975	2 930	72 906
Resultatdisposition enligt beslut av årsstämma:	-	-	2 930	-2 930	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	403	-403	-	-403
Nyemission/Emissionskostnader	-	-	-	-	-
Årets resultat	-	-	-	9 949	9 949
Belopp vid årets utgång	1 308	6 702	72 503	9 949	82 452



**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 (29 063 610) stycken med ett kvotvärde per aktie på 0,045.

**Aktieägare**

Antalet aktieägare var ca 1 200 vid räkenskapsårets ingång samt 1 981 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.

**Moderbolaget**

EQL Pharma AB är moderbolag i koncernen EQL Pharma. Nettoomsättningen under året uppgick till 173,9 (67,8) MSEK och rörelseresultatet uppgick till 11,0 (4,4) MSEK.

**Fortsatt drift**

Bolaget bedömer att det föreligger förutsättningar för fortsatt drift under 12 månader från balansdagen.

**Personal**

Koncernen sysselsätter 10 (8) personer varav 6 (6) är kvinnor. Antalet heltidsanställda uppgår till 10 (8) 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.

**Riskfaktorer**

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.

## Flerårsjämförelse, koncernen

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, KSEK.	2020/2021	2019/2020	2018/2019	2017/2018	2016	2015
Nettoomsättning	179 141	72 029	49 755	33 905	28 200	26 872
Försäljningstillväxt %	149	45	47	20	5	53
Bruttomarginal %	38	51	56	51	61	62
Resultat före avskrivningar	28 720	7 290	3 374	1 266	5 112	5 502
Resultat efter finansiella poster	10 440	2 724	-1 513	-516	3 541	3 722
Årets resultat	10 385	2 707	-1 513	-516	3 541	3 722
Soliditet %	46	65	77	85	90	89
Totalt kassaflöde	16 269	-11 382	12 821	-18 308	370	26 809
Avkastning på eget kapital %	11	3	neg.	neg.	14	14

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 från den 29 oktober 2018, sidorna 4 – 7.

## Resultatdisposition

### Förslag till disposition av bolagets resultat

Till årsstämman förfogande står	
fritt eget kapital	72 502 873
årets resultat	9 949
	<b>72 512 822</b>

Styrelsen föreslår att i ny räkning överförs	72 512 822
	<b>72 512 822</b>

Balanserad vinst avräknas mot fritt eget kapital

Bolagets resultat för räkenskapsåret samt finansiell ställning per 31 mars 2021 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	
		2020-04-01 2021-03-31	2019-04-01 2020-03-31	2020-04-01 2021-03-31	2019-04-01 2020-03-31
<b>Rörelsens intäkter m.m.</b>	Not				
Nettoomsättning	12	179 141	72 029	173 944	67 788
Aktiverat arbete för egen räkning		701	0	701	0
Övriga rörelseintäkter		514	459	514	459
		180 356	72 489	175 159	68 248
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Handelsvaror		-111 013	-35 209	-107 410	-31 905
Övriga externa kostnader	1, 2, 10	-24 361	-16 483	-23 413	-15 789
Personalkostnader	2	-16 263	-13 507	-16 263	-12 333
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-17 275	-4 134	-17 120	-3 858
		-168 912	-69 332	-164 206	-63 885
<b>Rörelseresultat</b>		<b>11 445</b>	<b>3 156</b>	<b>10 953</b>	<b>4 362</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Räntekostnader och liknande resultatposter		-1 004	-432	-1 004	-432
		-1 004	-432	-1 004	-432
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>10 440</b>	<b>2 724</b>	<b>9 949</b>	<b>3 930</b>
<b>Bokslutsdispositioner</b>					
Lämnade koncernbidrag		0	0	0	-1 000
Skatt på årets resultat	3	-55	-17	0	0
<b>Årets resultat</b>		<b>10 385</b>	<b>2 707</b>	<b>9 949</b>	<b>2 930</b>
Hänförligt till: Moderföretagets aktieägare		10 385	2 707		

## Balansräkning

		Koncernen		Moderbolaget	
		2021-03-31	2020-03-31	2021-03-31	2020-03-31
<b>TILLGÅNGAR</b>	Not				
<b>Anläggningstillgångar</b>					
<b><i>Immateriella anläggningstillgångar</i></b>					
Balanserade utgifter	4	6 702	6 302	6 702	6 302
Licens- och utvecklingsprodukter	5	93 676	56 031	93 348	55 555
		<b>100 378</b>	<b>62 333</b>	<b>100 050</b>	<b>61 858</b>
<b><i>Materiella anläggningstillgångar</i></b>					
Inventarier, verktyg och installationer	6	214	366	214	366
		<b>214</b>	<b>366</b>	<b>214</b>	<b>366</b>
<b><i>Finansiella anläggningstillgångar</i></b>					
Andelar i koncernföretag	8	0	0	390	390
Andelar i övriga företag		1	1	1	1
Uppskjuten skattefordran	7	295	295	0	0
		<b>296</b>	<b>296</b>	<b>391</b>	<b>391</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>100 888</b>	<b>62 996</b>	<b>100 655</b>	<b>62 615</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>					
<b><i>Varulager m.m.</i></b>					
Handelsvaror		39 948	27 866	38 362	26 602
Förskott till leverantörer		2 409	496	2 409	496
		<b>42 357</b>	<b>28 362</b>	<b>40 771</b>	<b>27 098</b>
<b><i>Kortfristiga fordringar</i></b>					
Kundfordringar		21 824	17 147	21 322	15 880
Fordringar hos koncernföretag		0	0	2 418	1 972
Övriga fordringar		3 765	1 225	3 765	1 224
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	11	3 413	4 273	3 282	4 152
		<b>29 002</b>	<b>22 645</b>	<b>30 786</b>	<b>23 228</b>
<b><i>Kassa och bank</i></b>					
Kassa och bank		26 579	10 310	25 220	10 145
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>97 938</b>	<b>61 317</b>	<b>96 777</b>	<b>60 471</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>198 826</b>	<b>124 313</b>	<b>197 432</b>	<b>123 086</b>

## Balansräkning

	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2021-03-31	2020-03-31	2021-03-31	2020-03-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>					
<b>Eget kapital, koncernen</b>					
Aktiekapital		1 308	1 308		
Övrigt tillskjutet kapital		66 133	66 133		
Annat eget kapital inklusive årets resultat		23 854	13 478		
<b>Summa eget kapital, koncernen</b>		<b>91 295</b>	<b>80 918</b>		
<b>Eget kapital, moderbolaget</b>					
<b><i>Bundet eget kapital</i></b>					
Aktiekapital (29 063 610 aktier)				1 308	1 308
Fond för utvecklingsutgifter				6 702	6 299
				<b>8 010</b>	<b>7 607</b>
<b><i>Fritt eget kapital</i></b>					
Balanserat resultat				72 503	69 975
Årets resultat				9 949	2 930
				<b>82 452</b>	<b>72 906</b>
<b>Summa eget kapital, moderbolaget</b>				<b>90 462</b>	<b>80 513</b>
<b>Långfristiga skulder</b>					
Skulder till kreditinstitut	14	12 600	0	12 600	0
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>12 600</b>	<b>0</b>	<b>12 600</b>	<b>0</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>					
Leverantörsskulder		19 029	12 144	18 726	11 623
Skulder till kreditinstitut	14	5 400	0	5 400	0
Fakturabelåning	13	4 330	6 859	4 330	6 859
Lagerbelåning	13	60 082	20 039	60 082	20 039
Skatteskulder		125	202	86	185
Övriga skulder		2 611	2 399	2 492	2 216
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	9	3 354	1 751	3 254	1 651
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>94 931</b>	<b>43 394</b>	<b>94 370</b>	<b>42 573</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>198 826</b>	<b>124 313</b>	<b>197 432</b>	<b>123 086</b>

## Kassaflödesanalys

	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2020-04-01 2021-03-31	2019-04-01 2020-03-31	2020-04-01 2021-03-31	2019-04-01 2020-03-31
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Årets resultat		10 440	2 724	9 949	3 930
Skatt		-55	-17	-	-
Koncernbidrag		0	0	0	0
Av- och nedskrivningar		17 275	4 134	17 120	3 858
Realisationsresultat materiella tillgångar		-0	-0	-0	-0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>27 660</b>	<b>6 841</b>	<b>27 069</b>	<b>7 788</b>
<b>Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital</b>					
Minskning(+)/ökning(-) av varulager		-13 995	-13 814	-13 673	-13 745
Minskning(+)/ökning(-) av fordringar		-6 357	-6 039	-7 559	-5 703
Minskning(-)/ökning(+) av kortfristiga skulder		51 536	19 699	51 797	19 435
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>58 845</b>	<b>6 687</b>	<b>57 634</b>	<b>7 774</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Investering i balanserade utgifter	4	-3 097	-493	-3 097	-493
Investering i licens- och utvecklingsprodukter	5	-52 073	-17 587	-52 063	-17 173
Investering i inventarier	6	0	-9	0	-9
Försäljning av inventarier	6	0	14	0	14
Tillskott/Förvärv av koncernföretag		0	0	0	0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-55 170</b>	<b>-18 075</b>	<b>-55 160</b>	<b>-17 661</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemission/Emissionskostnader		0	0	0	0
Upptagande/Amortering långfristiga lån		12 600	0	12 600	0
Lämnat koncernbidrag		-	-	0	-1 000
Omräkningsdifferens		-6	6	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>12 594</b>	<b>6</b>	<b>12 600</b>	<b>-1 000</b>
<b>Förändring av likvida medel</b>		<b>16 269</b>	<b>-11 382</b>	<b>15 074</b>	<b>-10 887</b>
Likvida medel vid årets början		10 310	21 692	10 145	21 032
<b>Likvida medel vid årets slut</b>		<b>26 579</b>	<b>10 310</b>	<b>25 220</b>	<b>10 145</b>

# 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, d.v.s. 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 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 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

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 företagens 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 orealiserade vinster eller förluster som uppkommer vid transaktioner mellan koncernföretag, elimineras i sin helhet. Orealiserade vinster som uppkommer vid transaktioner med intresseföretag elimineras i den utsträckning som motsvarar koncernens ägarandel i företaget. Orealiserade förluster elimineras på samma sätt som orealiserade 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	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
<b>Crowe Osborne AB</b>				
Revisionsuppdrag	200	187	166	155
Övriga tjänster	161	80	161	79
	<b>361</b>	<b>267</b>	<b>327</b>	<b>234</b>

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. Övriga tjänster avser i huvudsak kostnader för implementering av IFRS, för kommande räkenskapsår.

Not 2 Personal	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
<b>Medelantalet anställda</b>				
Medelantalet anställda bygger på av bolaget betalda närvarotimmar relaterade till en normal arbetstid.				
Medelantal anställda har varit	10,00	8,00	10,00	8,00
varav kvinnor	6,00	6,00	6,00	6,00
varav män	4,00	2,00	4,00	2,00
<b>Löner, ersättningar m.m.</b>				
Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:				
<b>Styrelsen</b>				
Löner och ersättningar	1 150	650	1 150	650
Fakturerade arvoden	1 120	1 680	1 120	1 680
	<b>2 270</b>	<b>2 330</b>	<b>2 270</b>	<b>2 330</b>
<b>Övriga anställda</b>				
Löner och ersättningar	9 116	7 768	9 116	6 594
Pensionskostnader	1 536	1 092	1 536	1 092
	<b>10 652</b>	<b>8 860</b>	<b>10 652</b>	<b>7 687</b>
Sociala kostnader	2 849	2 370	2 849	2 370
<b>Summa styrelse och övriga</b>	<b>15 771</b>	<b>13 560</b>	<b>15 771</b>	<b>12 387</b>

Till styrelsens ordförande har arvode utgått med 250 KSEK under året 2020/2021, föregående år 250 KSEK.  
Till övriga styrelseledamöter har arvode utgått med 100 KSEK per ledamot, summa 650 KSEK, föregående år 650 KSEK.  
Till verkställande direktören Christer Fåhraeus närstående bolag har arvoden med 1 120 KSEK utgått under år 2020/2021, föregående år 1 680 KSEK. Christer Fåhraeus är sedan 2020-12-01 anställd i bolaget.

Not 3 Skatt på årets resultat	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
<i>Avstämning av effektiv skatt</i>				
Resultat före skatt	10 440	2 724	9 949	2 930
Skattekostnad 21,4 %	-2 234	-583	-2 129	-627
<b>Skatteeffekt av:</b>				
Ej avdragsgilla kostnader	-7	-5	-7	-5
Justering för tidigare år	0	0	0	0
Förändring av underskottsavdrag	2 186	571	2 136	632
<b>Summa redovisad skatt</b>	<b>-55</b>	<b>-17</b>	<b>-0</b>	<b>-0</b>

Moderbolagets och koncernens samlade underskott av näringsverksamhet uppgår till 16,4 MSEK, föregående år 26,3 MSEK. Nominellt värde av uppskjuten skattefordran hänförligt till underskottsavdrag i Sverige, vid skattesats 21,4 procent, är 3,5 MSEK, föregående år 5,6 MSEK till skattesats 21,4 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	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Ingående anskaffningsvärde	8 535	8 965	8 535	8 965
Inköp	3 097	493	3 097	493
Försäljningar/utrangeringar	-3	-140	-3	-140
Nedskrivning	-1 434	-783	-1 434	-783
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärden</b>	<b>10 196</b>	<b>8 535</b>	<b>10 196</b>	<b>8 535</b>
Ingående avskrivningar	-2 233	-2 034	-2 233	-2 034
Försäljningar/utrangeringar	0	140	0	140
Årets avskrivningar	-1 261	-339	-1 261	-339
<b>Utgående ackumulerade avskrivningar</b>	<b>-3 494</b>	<b>-2 233</b>	<b>-3 494</b>	<b>-2 233</b>
<b>Utgående redovisat värde</b>	<b>6 702</b>	<b>6 302</b>	<b>6 702</b>	<b>6 302</b>

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	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Ingående anskaffningsvärde	65 386	48 393	64 298	47 719
Inköp	52 073	17 587	52 063	17 173
Försäljningar/utrangeringar	0	0	0	0
Nedskrivning	-9 535	-594	-9 532	-594
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärden</b>	<b>107 924</b>	<b>65 386</b>	<b>106 829</b>	<b>64 298</b>
Ingående avskrivningar	-9 355	-7 091	-8 743	-6 754
Försäljningar/utrangeringar	0	0	0	0
Årets nedskrivning	0	0	0	0
Årets avskrivningar	-4 893	-2 264	-4 738	-1 989
<b>Utgående ackumulerade avskrivningar</b>	<b>-14 248</b>	<b>-9 355</b>	<b>-13 480</b>	<b>-8 743</b>
<b>Utgående redovisat värde</b>	<b>93 676</b>	<b>56 031</b>	<b>93 348</b>	<b>55 555</b>

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	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Ingående anskaffningsvärde	857	870	857	870
Inköp	0	9	0	9
Försäljningar/utrangeringar	0	-22	0	-22
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärden</b>	<b>857</b>	<b>857</b>	<b>857</b>	<b>857</b>
Ingående avskrivningar	-491	-346	-491	-346
Försäljningar/utrangeringar	0	8	0	8
Årets avskrivningar	-153	-153	-153	-153
<b>Utgående ackumulerade avskrivningar</b>	<b>-643</b>	<b>-491</b>	<b>-643</b>	<b>-491</b>
<b>Utgående redovisat värde</b>	<b>214</b>	<b>366</b>	<b>214</b>	<b>366</b>

Avskrivning enligt plan beräknas på en nyttjandeperiod av 5 år.

Not 7 Uppskjuten skatt	2021-03-31			2020-03-31		
	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				2021-03-31	2020-03-31
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	
	2021-03-31	2020-03-31	2021-03-31	2020-03-31
Upplupna arvoden	1 069	912	1 069	912
Upplupna semesterlöner	647	470	647	470
Upplupna löner	1 150	0	1 150	0
Övriga interimsskulder	489	369	389	269
	3 354	1 751	3 254	1 651

Not 10 Operationell leasing	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
<b>Framtida minimileaseavgifter, som ska erläggas avseende icke uppsägningsbara leasingavtal</b>				
Förfaller till betalning inom ett år	1 056	1 037	1 056	1 037
Förfaller till betalning senare än ett men inom 5 år	0	0	0	0
Förfaller till betalning senare än 5 år	0	0	0	0
Under perioden kostnadsförda leasingavgifter	1 150	1 136	1 150	1 136

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 2022.

Not 11 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Förutbetalda hyror	288	287	288	287
Förutbetalda försäkringspremier	136	126	136	126
Upplupna avtalsintäkter	256	1 329	256	1 329
Övriga interimfordringar	2 732	2 531	2 601	2 410
	<b>3 413</b>	<b>4 273</b>	<b>3 282</b>	<b>4 152</b>

Not 12 Inköp och försäljning inom koncernen	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Andel av inköpen som avser koncernföretag	0	0	52	53

Not 13 Fakturabelåning/Lagerbelåning	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Beviljad fakturabelåningskredit uppgår till:	20 000	15 000	20 000	15 000
Beviljad lagerbelåningskredit uppgår till:	60 000	20 000	60 000	20 000

Not 14 Långfristiga skulder	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
<b>Förfallotidpunkt 1 – 5 år från balansdagen</b>				
Skulder till kreditinstitut	12 600	0	12 600	0

Not 15 Skulder för vilka säkerheter ställts	Koncernen		Moderbolaget	
	2020/2021	2019/2020	2020/2021	2019/2020
Fakturabelåning	4 330	6 859	4 330	6 859
Lagerbelåning	60 082	20 039	60 082	20 039
Skulder till kreditinstitut	4 600	0	4 600	0
<b>Ställda säkerheter</b>				
<i>För egna skulder</i>				
Belånade kundfordringar	10 163	6 859	10 163	6 859
Varulager	39 948	27 866	39 948	27 866
Företagsinteckningar	4 600	3 600	4 600	3 600
	<b>54 711</b>	<b>38 325</b>	<b>54 711</b>	<b>38 325</b>

**Not 16 Väsentliga händelser som har inträffat efter räkenskapsårets slut****EQL Pharma blir nordiskt ombud åt Qilu Pharmaceuticals**

Qilu Pharmaceuticals är ett ledande kinesiskt läkemedelsföretag med åtta produktionsanläggningar, mer än 15 000 anställda och över 200 produkter i sitt sortiment. Gefitinib Qilu är den första av för närvarande sju läkemedel där EQL Pharma kommer att agera ombud åt Qilu i Norden. Som ombud köper, lagerhåller och säljer EQL Pharma Qilus läkemedel i Norden. Registrering av läkemedlen görs däremot av Qilu och de äger alla rättigheter och har alla skyldigheter en registrering för med sig gentemot myndigheter.

**EQL Pharmas CFO har valt att lämna sin tjänst**

En process för att rekrytera en ny CFO kommer att inledas snarast. Emanuel Eriksson kommer träda in som tillförordnad CFO under perioden från Jennie Sternings sista dag till dess en ny långsiktig CFO är på plats. Jennie kommer kvarstå som CFO till mitten på juli.

**EQL Pharma skjuter upp listbyte till Nasdaq Stockholm**

EQL Pharma har beslutat att skjuta upp det aviserade bytet från Spotlight Next till Nasdaq Stockholms huvudlista. Exakt datum för bytet är inte satt, men det kommer troligen inte äga rum inom de närmaste 18 månaderna.

**Colecalciferol EQL Pharma godkänt**

Läkemedlet Colecalciferol EQL Pharma tabletter 800IE och 2000IE har blivit godkänt av det irländska läkemedelsverket (HPRA) för försäljning. Godkännanden väntas inom kort även i Nederländerna, Norge och Sverige.

**EQL Pharma lanserar först CE märkta självtestet för SARS-CoV-2**

EQL Pharma kommer inom kort att påbörja leveranser av Europas första CE-märkta SARS-CoV-2 självtest, för detektion av pågående Covid-19 infektion. I Sverige finns sedan tidigare två ej CE märkta antigenbaserade självtest som har fått tillfällig dispens av läkemedelsverket. Självtestet kommer att finnas i utvalda apotekskedjor under andra halvan av maj.

**Mellozzan (melatonin) täcks av högkostnadsskyddet**

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket har beslutat att Mellozzan (melatonin) tabletter 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg, 5 mg ska ingå i läkemedelsförmånen (högkostnadsskyddet) med begränsning till indikationen "Insomni hos barn och ungdomar 6 – 17 år med ADHD där sömnhygienåtgärder har varit otillräckliga".

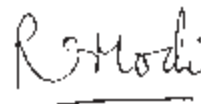
Lund 2021-07-07



Christer Fåhraeus  
Verkställande direktör



Maria Bech



Rajiv I Modi



Linda Neckmar

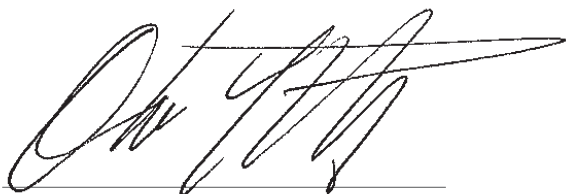


Lars Holmqvist



Anders Månsson

Vår revisionsberättelse har lämnats 2021-07-09



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 2020-04-01 – 2021-03-31.

Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 22 – 36.

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 2021-03-31 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 revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd 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 information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

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

### Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att 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 revisionsd 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

# Revisionsberättelse (forts.)



de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

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 2020-04-01 – 2021-03-31 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 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 den 2021-07-09

Crowe Osborne AB

Olov Strömberg  
Auktoriserad revisor

# Bolagsstämma och kalendarium

Enligt aktiebolagslagen är bolagsstämman Bolagets högsta beslutsfattande organ. På bolagsstämman utövar aktieägarna sin rösträtt i nyckelfrågor, till exempel fastställande av resultat- och balansräkningar, disposition av Bolagets resultat, beviljande av ansvarsfrihet för styrelsens ledamöter och verkställande direktör, val av styrelseledamöter och revisorer samt ersättning till styrelsen och revisorerna.

Årsstämma måste hållas inom sex månader från utgången av räkenskapsåret. Utöver årsstämman kan aktieägarna kallas till extra bolagsstämma. Enligt bolagsordningen sker kallelse till bolagsstämman genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar och genom att kallelsen hålls tillgänglig på Bolagets hemsida [www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com). Att kallelse har skett ska samtidigt annonseras i Svenska Dagbladet. Om utgivningen av Svenska Dagbladet skulle upphöra ska annonseringen istället ske genom Dagens Industri.

## Rätt att delta i bolagsstämma

Rätt att delta i stämman har sådana aktieägare som upptagits i den av Euroclear Sweden förda aktieboken på sätt som föreskrivs i 7 kap. 28 § 3 stycket i aktiebolagslagen (d.v.s. aktieboken ska gälla förhållandena sex bankdagar före stämman och beakta rösträttsregistreringar av förvaltarregistrerade aktier som gjorts senast fyra bankdagar före stämman) och som anmält sig hos Bolaget senast den dag som anges i kallelsen till stämman. Denna dag får inte vara söndag, annan allmän helgdag, lördag, midsommarafton, julafton eller nyårsafton och inte infalla tidigare än femte vardagen före stämman.

Utöver att meddela Bolaget om sin avsikt att delta vid bolagsstämman måste aktieägare vars aktier är förvaltarregistrerade, genom en bank eller annan förvaltare, begära att dess aktier tillfälligt registreras i eget namn i den av Euroclear Sweden förda aktieboken för att ha rätt att delta vid bolagsstämman.

Avser aktieägare att medföra biträden ska antalet biträden anges i anmälan. Aktieägare är berättigade att rösta för samtliga aktier som aktieägaren innehar.

## Initiativ från aktieägarna

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på bolagsstämman måste skicka en skriftlig begäran härom till styrelsen. Begäran ska normalt vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före bolagsstämman.

## Valberedning

Vid årsstämman som hölls den 27 augusti 2020 beslutades att styrelsens ordförande snarast efter att de registrerade ägarförhållandena i Bolaget per den 31 december 2020 är kända, ska kontakta de tre röstmässigt största registrerade

ägarna enligt Bolagets aktiebok och be dem utse en ledamot vardera till valberedningen. Önskar sådan aktieägare inte utse ledamot, tillfrågas de därefter följande röstmässigt största registrerade ägarna i storleksordning tills tre ägarrepresentanter har utsetts. De sålunda utsedda ledamöterna ska utgöra valberedningen.

Styrelseordförande ska sammankalla men inte ingå i valberedningen som ledamot men valberedningen kan välja att adjungera ordföranden till del av valberedningsarbetet. Valberedningen ska därefter utse ordförande inom sig. Namnen på valberedningens ledamöter ska publiceras av Bolaget senast sex månader före årsstämman 2021.

Om aktieägare som utsett en ledamot i valberedningen, innan valberedningens uppdrag slutförts, får en lägre placering på listan över röstmässigt största aktieägare i Bolaget, ska den ledamot som aktieägaren utsett, såvida valberedningen så beslutar, ersättas av ny ledamot som utses av den aktieägare som vid tidpunkten är den röstmässigt störste registrerade aktieägaren som ej redan är representerad i valberedningen. Skulle någon av ledamöterna i valberedningen, innan valberedningens uppdrag slutförts, avgå av annan anledning eller upphöra att representera den aktieägare som utsett ledamoten ska sådan ledamot, om den som utsett ledamoten så begär, ersättas av ny ledamot utsedd av aktieägaren.

Mandatperioden för den sålunda utsedda valberedningen ska löpa intill dess att ny valberedning har tillträtt. Ingen ersättning för ledamöternas arbete i valberedningen ska utgå. Vid behov ska Bolaget kunna svara för skäligena kostnader som av valberedningen bedöms nödvändiga för att valberedningen ska kunna fullgöra sitt uppdrag. Valberedningen får även adjungera ledamöter till valberedningen om så befinns lämpligt. Adjungerad ledamot ska inte ha rösträtt i valberedningen.

Valberedningens uppgifter består i att bereda och framlägga förslag för aktieägarna på bolagsstämman avseende ordförande för stämman, antal styrelseledamöter, val av styrelseledamöter och styrelseordförande, val av revisor, styrelse- och revisorsarvode, eventuella förändringar av instruktionen för valberedningen samt andra frågor som kan ankomma på en valberedning.

Valberedningens sammansättning inför årsstämman 2021 offentliggjordes genom pressmeddelande den 12 februari 2021. Vid december månads utgång 2020 var de tre största aktieägarna Cadila Pharmaceuticals Ltd., Fårö Capital AB samt Emanuel Eriksson. Samtliga har accepterat att delta i valberedningsarbetet. Inför årsstämman 2021 utgörs valberedningen därmed av Christer Fåhraeus (Fårö Capital AB), Rajiv I Modi (Cadila Pharmaceuticals Ltd.) samt Emanuel Eriksson.

## Årsstämma

Årsstämman i EQL Pharma kommer att hållas tisdagen den 17 augusti 2021. Mot bakgrund av den pågående covid-19 pandemin och i syfte att minska risken för smittspridning har styrelsen beslutat att årsstämman ska hållas enbart genom förhandsröstning (poströstning) med stöd av tillfälliga lagregler. Detta innebär att årsstämman ska genomföras utan fysisk närvaro av aktieägare, ombud eller utomstående och att aktieägares utövande av rösträtt på årsstämman endast kan ske genom att aktieägare förhandsröstar i den ordning som föreskrivs nedan.

## Rätt att delta och anmälan

Aktieägare som önskar delta i årsstämman genom förhandsröstning ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken måndagen den 9 augusti 2021, och anmäla sitt deltagande senast måndagen den 16 augusti 2021 genom att ha avgett sin förhandsröst till bolaget enligt anvisningarna nedan så att förhandsrösten är bolaget tillhanda senast den dagen.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade genom bank eller annan förvaltare måste hos förvaltaren, för att äga rätt att delta vid årsstämman genom förhandsröstning, begära att föras in i aktieboken i eget namn hos Euroclear Sweden AB (s.k. rösträttsregistrering). Förvaltaren måste ha genomfört rösträttsregistreringen senast onsdagen den 11 augusti 2021, vilket innebär att aktieägare som önskar sådan rösträttsregistrering måste underrätta förvaltaren om detta i god tid före nämnda datum.

Aktieägarna får utöva sin rösträtt vid årsstämman endast genom att rösta på förhand, s.k. poströstning enligt 22 § lagen (2020:198) om tillfälliga undantag för att underlätta genomförandet av bolags- och föreningsstämmor. För förhandsröstning ska ett särskilt formulär användas. Formuläret finns tillgängligt på bolagets hemsida ([www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com)). Förhandsröstningsformuläret gäller som anmälan till årsstämman. Det ifyllda formuläret måste vara bolaget tillhanda senast måndagen den 16 augusti 2021. Det ifyllda formuläret ska skickas till EQL Pharma AB, Anna Jönsson, Stortorget 1, 222 23 Lund. Ifyllt formulär får även inges elektroniskt och ska då skickas till [anna.jonsson@eqlpharma.com](mailto:anna.jonsson@eqlpharma.com). Om aktieägare

förhandsröstar genom ombud ska en skriftlig och daterad fullmakt undertecknad av aktieägaren biläggas formuläret. Fullmaktsformulär finns tillgängligt på bolagets hemsida ([www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com)). Om aktieägaren är en juridisk person ska registreringsbevis eller annan behörighetshandling biläggas formuläret. Aktieägaren får inte förse förhandsrösten med särskilda instruktioner eller villkor. Om så sker är rösten ogiltig. Ytterligare anvisningar och villkor framgår av förhandsröstningsformuläret.

Mer information om årsstämman framgår av kallelsen till årsstämman och på EQL Pharmas hemsida ([www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com)).

## Övrig information

### *Kommande rapporttillfällen*

Delårsrapport april – juni (Q1)  
2021-08-16

Halvårsrapport april – september (Q2)  
2021-11-11

Delårsrapport oktober – december (Q3)  
2022-02-16

Bokslutskommuniké (Q4)  
2022-05-13

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på EQL Pharmas hemsida [www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com) från offentliggörandet. EQL Pharmas finansiella rapporter och pressmeddelanden kan prenumereras på och laddas ner från hemsidan eller via Spotlight Stock Markets 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](mailto: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.eqlypharma.com](http://www.eqlypharma.com)

Formgivning: Magnus Lundh, Lunartic AB | Original och bildbehandling: Stefan Wulff, Stefan Wulff AB  
Fotograf (styrelsebilder): Jens C Hillner, PhotoMedia Sweden | Bild sida 9, 10 och 19: iStock, bild sid 14: AdobeStock





# 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](http://www.eqlpharma.com)