

Årsredovisning för
PledPharma AB
556706-6724
Räkenskapsåret
2010-01-01 - 2010-12-31

Innehållsförteckning:	Sida
Kort om Pledpharma AB	1
Förvaltningsberättelse	5
Resultaträkning	7
Balansräkning	8
Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser	9
Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer	10
Noter	12
Underskrifter	14



Kort om Pledpharma AB

PledPharma AB

Projekt: PP-095 och PP-099

Organisation: Ordförande: Andreas Bunge, VD: Dr. Jacques Näsström, FoU: Docent Jan Olof Karlsson, Finans och IR: Michaela Johansson, Projektledning och Regulatory Affairs: Malin Lundgren, Affärsutveckling: Jan Sandström, Medicinsk rådgivare kardiologi: Professor Per Jynge, Medicinsk rådgivare onkologi: Professor Peter Buhl Jensen

Vision

Vår vision är att bli ett världsledande företag inom behandling av sjukdomstillstånd orsakade av oxidativ stress.

Strategi

Eftersom PledPharma utgår från en etablerad substansklass kan utvecklingen ske med högre sannolikhet att lyckas, på kortare tid och till lägre kostnad. PledPharmas strategi är att söka samarbeten med andra läkemedelsföretag för försäljning. Företaget kan därför komma att utlicensiera projekt när så bedöms gynnsamt ur kommersiellt perspektiv.

Kort om PledPharma

PledPharma utvecklar läkemedel som avsevärt förbättrar effektiviteten i etablerade terapier för svåra sjukdomar. PledPharmas terapier ska ge vården bättre behandlingsalternativ och patienterna mindre biverkningar, förbättrad livskvalitet och ökad överlevnad. PledPharmas mål är att bli ett av världens ledande företag inom behandling av oxidativ stress.

PledPharma utnyttjar en substansklass med SOD-mimetiska och metallkelaterande egenskaper för att skydda celler och effektivisera befintliga terapier. Eftersom substansklassen är kliniskt etablerad kan PledPharma driva utvecklingsarbetet effektivt och snabbt nå ut till marknaden och skapa nytta för patienterna. Med ett fokus på oxidativ stress utvecklar PledPharma läkemedel som skyddar celler bland annat vid behandling med etablerade terapier. PledPharma har för närvarande projekt i klinisk Fas II, ett inom cancerterapi och ett inom hjärta/kärl-området.

Projekt

PP-095

-Skydd av friska celler vid cancerbehandling

PledPharmas längst framskridna projekt är PP-095 som utvecklas för cancerpatienter som genomgår cellgiftsbehandling. Genom att reducera biverkningarna av cellgiftsbehandlingen ska PP-095 minska patienternas lidande och förbättra deras förutsättningar att fullfölja cellgiftsbehandlingen som planerat, vilket ökar sannolikheten för överlevnad. PledPharma erhöll i juni 2010 mycket goda resultat i en Fas IIa-studie av substansen i patienter med koloncancer som behandlas med cellgiftet FOLFOX.

PLED-derivat har i prekliniska tester visat sig selektivt skydda friska celler i samband med cellgiftsbehandling. Prekliniska tester har också visat att PLED-derivat förstärker effekten av cellgifterna.

Medicinskt behov

Kemoterapi (cellgiftsbehandling) vid kolorektalcancer är under snabb utveckling men konventionella anticancer läkemedel, som oxaliplatin och 5-FU, är fortfarande ryggraden vid cancer kemoterapi. Ett stort problem vid kemoterapi, förutom gradvis minskande tumörpåverkan, är allvarliga biverkningar på grund av toxicitet från normala vävnader och organ. Sådana biverkningar representerar ofta en intolerabel börda för patienten och resulterar i dosreduktioner eller avbrott i terapin. Därutöver är toxiciteten en viktig kostnadshöjande faktor vid cancerbehandling med frekventa sjukhusvistelser, användandet av dyra stödjande läkemedel och en hög grad av sen uppkomst av toxicitet.

Den cytotoxiska substansen oxaliplatin i kombination med 5-FU eller capecitabine (Xeloda) ger mycket



bättre kliniskt behandlingsresultat än äldre behandlingar av kolorektalcancer. Den kliniska användningen begränsas däremot av en hög incidens av biverkningar som leder till dosreduktioner, senareläggning av behandlingscykler eller till avbrott av terapin. Detta resulterar i att mindre än hälften av patienterna får avsedd eller optimal terapi, vilket sannolikt har stora effekter på överlevnaden efter kemoterapi. Dessutom kan den totala behandlingskostnaden av akuta och sena komplikationer vara betydande. Det finns därför ett stort medicinskt behov att minska biverkningar vid cancerbehandling med t.ex. FOLFOX som förstahandskemoterapi vid behandling av kolorektalcancer.

Behovet är alltså stort när det gäller nya angreppssätt för att förbättra kemoterapi av kolorektalcancer. Intresset är speciellt stort för procedurer eller behandlingar som kan skydda normala celler såsom de i benmärgen, immunsystemet, gastrointestinala mukosan och nervvävnad vid behandling med FOLFOX eller liknande kemoterapier. Skyddet av normala celler får däremot inte ske på bekostnad av anticancereffekten. Prekliniska data tyder på att PLED-derivat har en övertygande cytoprotektiv effekt utan att påverka anticancereffekten av kemoterapin negativt. Tvärtom, tyder prekliniska data på att anticancer effekten av t.ex. oxaliplatin och 5-FU potentiernas.

Dos-begränsande toxicitet med cytotoxiska läkemedel

Det är välkänt att hematologisk toxicitet, speciellt neutropeni, är vanligt förekommande såväl vid FOLFOX terapi som vid övriga kemoterapier. Hematologisk toxicitet drabbar nästan alla patienter. Neuropati (nervskador) är en annan allvarlig biverkning som orsakas av oxaliplatin, med parestesier i en handsk- och strump-lik utbredning (sensorisk neurotoxicitet) Denna typ av toxicitet är reversibel hos cirka 75 % av patienterna. 15-20% av patienterna får en allvarligare, mer handikappande neuropati som ibland är irreversibel. Neutropeni (underskott av vita blodkroppar), sensorisk neuropati och diarré är de tre vanligaste anledningarna till dosreduktioner, senareläggning av behandlingscykler eller avbrott av behandlingen.

Genomförd fas IIa studie på patienter med tjocktarmscancer

PledPharmas fas IIa studie prövade om PLED-derivat mildrar allvarliga och livshotande biverkningar förknippade med cellgiftsbehandling hos patienter med tjocktarmscancer. Professor Ursula Falkmer vid Onkologkliniken på Länssjukhuset Ryhov i Jönköping numera överläkare på Onkologikliniken på Ålborgs Sjukhus i Danmark, ledde studien.

Studien var designad att utvärdera om förbehandling med PLED derivatet mangafodipir reducerar frekvensen och graden av biverkningar vid adjuvant kemoterapi med FOLFOX i koloncancer patienter. Primära ändpunkter var neutropeni och perifer neurotoxicitet. Flera allvarliga (grad 3) eller livshotande (grad 4) biverkningar förekom i gruppen som bara fick FOLFOX kemoterapi, d.v.s. placebo gruppen men inga grad 3/4 biverkningar sågs i gruppen som förbehandlades med mangafodipir, d.v.s., mangafodipir förhindrade dos-begränsande toxicitet vid FOLFOX kemoterapi. Skillnaden mellan placebo gruppen och gruppen som fick mangafodipir var statistisk signifikant.

Kommande kliniska studier

PledPharma planerar att starta ytterligare en fas II-studie. Denna ska göras i patienter med långt framskriden tjocktarmscancer och där cellgiftsbehandling ges i lindrande (palliativt) syfte. Målet med studien är att studera om PP-095 har någon påverkan på anticancer-effekten av cellgifter samtidigt som PledPharma än bättre kan dokumentera i vilken mån biverkningarna minskar.

Marknad

Kolorektalcancer är den tredje vanligaste cancer formen. Många patienter har en dålig prognos med hög frekvens av återfall. Femårsöverlevnaden är cirka 50 %.

Marknadspotentialen för PP-095 är substantiell givet det stora antalet nya fall per år, cirka 400-500 tusen, och det akuta behovet att förbättra existerande kemoterapi, framförallt genom att förbättra terapeutiska indexet för att erbjuda effektivare användning av cytostatika/cytotoxiska läkemedel. Marknaden för cellgiftsbehandling och strålterapi, vilket är den primära marknaden för PP-095, uppgår i dag till 12 miljarder USD per år och de läkemedel som ligger i topp säljer för cirka 3 miljarder USD vardera.

Marknaden för Supportive care, d v s marknaden för produkter som används i samband med cancerbehandling uppgår till 13 miljarder USD

PP-099

- Minskar hjärtskador vid akut hjärtinfarkt

Hjärtinfarkter behandlas ofta med Percutaneous Coronary Intervention (PCI), så kallad ballongutvidgning. PCI räddar många liv varje år, men en oönskad konsekvens av det återställda blodflödet, som uppkommer i och med ballongutvidgningen, är förvärrad skada på hjärtat. Denna så kallade reperfusionskada beror på ökad oxidativ stress i hjärtmuskeln. PledPharma utvärderar om PLED-derivat kan minska skadorna på hjärtat i samband med PCI efter hjärtinfarkt och därmed nå bättre långtidsöverlevnad hos patienterna. En Fas IIa-studie pågår vid länssjukhuset Ryhov i Jönköping.

Prekliniska studier, ledda av Docent Jan Olof Karlsson, indikerar att PLED-derivat kan reducera reperfusionskador. Behandlande läkare har länge efterfrågat en metod att minska antalet patienter som får hjärtsvikt som en komplikation av akut PCI. En effektiv behandling skulle minska vårdbehovet samt öka livskvaliteten och minska lidandet för patienten.

Medicinskt behov

Effektiv reperfusion vid rätt tidpunkt med hjälp av PCI är fortfarande den mest effektiva behandlingsstrategin för att minska storleken av hjärtinfarkten, för att bibehålla hjärtfunktionen och förbättra kliniska behandlingsresultatet för patienter med akut hjärtinfarkt. Trots optimal reperfusionsterapi så kvarstår substantiell morbiditet och mortalitet eftersom cirka 5-6% av patienterna har ytterliggare en hjärtinfarkt inom 30 dagar. En behandlingsstrategi som kan minska infarktstorleken och förbättra kliniska resultatet för dessa patienter är att skydda hjärtmuskeln från de skadliga konsekvenserna av den myokardiella reperfusionen. Behovet att snabbt återställa blodflödet är otvetydigt, men återinflödet av syresatt blod i det ischemiska myokardiet leder ofta till förvärrad skada på hjärtat. Även om den initiala skadan resulterar i liten eller ingen omedelbar minskning av hjärtfunktionen så kan både funktion och struktur av hjärtat påverkas över tid genom en process som kallas kardiell remodellering.

Vågen av superoxid ($\cdot O_2$) som ses under de första minuterna av reperfusion och vid den efterföljande inflammationen är nyckelfaktorer för reperfusionskador. Risken att utveckla kronisk hjärtinsufficiens korrelerar med storleken på återstående infarkt (ärrvävnad). Kardiologer har länge efterfrågat effektiva behandlingsmetoder för att minska risken att utveckla kronisk hjärtsvikt som följd av hjärtinfarkten. Sådana behandlingsmetoder skulle leda till drastiskt reducerade vårdkostnader och förbättrad livskvalitet för patienterna.

PP-099 projektet är baserat på en redan kliniskt godkänd produkt, mangafodipir, vilket reducerar utvecklingsrisken. I prekliniska modeller har man visat att minskad oxidativ stress leder till signifikant minskad infarktstorlek. Experimentella data indikerar att reperfusionskador står för upp till 50 % av den återstående ärrvävnaden på hjärtat efter en akut infarkt.

Kliniska studier

PledPharma har inlett en Fas II-studie där man ska undersöka om PP-099 reducerar reperfusionskador på hjärtmuskeln. Jan-Erik Karlsson vid hjärtsektionen på länssjukhuset Ryhov i Jönköping leder studien. Blir studieresultatet positivt planerar PledPharma att följa upp den med en större Fas II-studie.

Marknad

Ischemisk hjärtsjukdom är den primära orsaken till död, sjukdom och lidande i den industrialiserade väst världen. Globalt sett dör årligen 3.8 miljoner män och 3.4 miljoner kvinnor av ischemisk hjärtsjukdom. Uppskattningsvis 2 miljoner planerade och primära (akuta) PCI procedurer genomförs varje år. Experter förutspår en ökad användning av PCI under de kommande åren.

Fördjupning

Oxidativ stress

Oxidativ stress är en biokemisk process där reaktiva syreföreningar (syreradikaler) skadar celler och organ. Detta förekommer naturligt i kroppen men kan också spädas på av andra ämnen som förs in i kroppen, bland annat av vissa läkemedel. Genom att minska oxidativ stress kan patienters förmåga att fullfölja behandlingar av svåra sjukdomar förbättras. Oxidativ stress ger upphov till problem vid en rad terapeutiska situationer, såsom bland annat vid cellgifts- och strålbehandling, sjukdomar inom hjärta/kärl-området och paracetamolinducerad levertoxicitet.

Framtida områden

Lungcancer

Lungcancer är en av de vanligaste cancerformerna i världen och varje år diagnostiseras 1,2 miljoner nya fall. Den absoluta majoriteten av dessa tillhör kategorin icke småcellig lungcancer (NSCLC). Prognosen för överlevnad för de som diagnostiseras med lungcancer är låg (42 procent överlever efter ett år och femårsöverlevnaden är bara cirka 15 procent). NSCLC behandlas vanligtvis med en kombination av platinaderivat och t ex taxaner, vilket är en behandling som är associerad med svåra biverkningar av liknande slag som för FOLFOX. PledPharma har som ambition att utvärdera PLED-derivat i behandling av NSCLC med tex carboplatin och taxol.

Andra möjligheter inom oxidativ stress

Utöver onkologi och kardiologi, har PLED-derivaten potential inom ett brett antal användningsområden t.ex. paracetamol-inducerad leversvikt, sjukdomar med överbelastning av järn och koppar (Thalassemi och Wilsons sjukdom) samt för andra sjukdomstillstånd som karakteriseras av förhöjd oxidativ stress.

Pled-derivat - en ny klass av läkemedel

PLED-derivat, med SOD-mimetisk aktivitet och en stark förmåga att binda järn och koppar, tillhör en ny klass av läkemedel. Vid behandling exempelvis av cancer med cellgifter och strålning bildas en större mängd skadliga syreradikaler än vad kroppen förmår ta hand om.

Genom att imitera det kroppsegna enzymet superoxid-dismutas (SOD), skyddar PLED-derivat friska celler. Vid överproduktion av syreradikaler ökar också mängden fritt tvåvärt järn i cellen, vilket i sin tur katalyserar uppkomst av den absolut skadligaste syreradikalen, hydroxylradikalen. Genom att binda till (kelatera) järn förhindrar PLED-derivat även att detta sker.

PledPharmas PLED-derivat baserar sig på en kliniskt väl etablerad substansklass som i mer än tio år används som diagnostiskt läkemedel men istället utnyttjat andra egenskaper än de SOD-mimetiska och metallkelaterande som PledPharma utnyttjar. Den kliniska erfarenheten innebär en viktig fördel i det kliniska utvecklingsarbetet och kan också förväntas underlätta framtida läkemedelsregistreringar.

Förvaltningsberättelse

Styrelsen för PledPharma AB, 556706-6724 får härmed avge årsredovisningen för 2010

Allmänt om verksamheten

Allmänt om verksamheten

PledPharma AB är ett svenskt läkemedelsbolag som förbättrar effektiviteten av etablerade terapier för svåra livshotande sjukdomar. PledPharma har två projekt i klinisk fas, PP-095 inom onkologi och PP-099 inom kardiologi.

Väsentliga händelser under året

PledPharma erhöll i januari, tillsammans med Länssjukhuset Ryhov i Jönköping och Hälsouniversitetet i Linköping, 200 000 kr i stöd av FORSS (Forskningsrådet för sydöstra Sverige) för fas II studien i patienter med tjocktarmscancer samt 250 000 kronor för den pågående fas II-studien på patienter med akut hjärtinfarkt.

I maj avslutades fas II studien i patienter med tjocktarmscancer som prövade om PLED-derivatet mangafodipir lindrar allvarliga biverkningar förknippade med cellgiftsbehandling. I juni presenterades resultaten som var positiva. Inga allvarliga biverkningar av cellgiftsbehandlingen sågs hos de patienter som fick mangafodipir, medan flera allvarliga biverkningar (grad 3 och 4 på den 4-gradiga s.k. NCI-CTCAE skalan) sågs hos de patienter som fick placebo. Skillnaden mellan grupperna är statistiskt säkerställd.

I maj fick PledPharma varumärket PledOx registrerat.

I juni anställde PledPharma Jacques Näsström som VD och Michaela Johansson som CFO. Näsström kommer närmast från Q-Med där han verkade som forskningschef och Johansson från moderbolaget Accelerator där hon ansvarat för börsinformation och arbetat med analys och kapitalanskaffningar.

I oktober föreslogs Håkan Åström till ordförande och Peter Buhl Jensen till ledamot i styrelsen. Håkan Åström har lång erfarenhet från läkemedelsbranschen och varit VD för bland annat Travenol AB, Astra Pharmaceuticals Ltd och Kabi Pharmacia AB. Han är idag ordförande i Orexo AB, Affibody Holding AB och Ferrosan Holding AS samt styrelseledamot i Rhenman & Partner Asset Management. Peter Buhl Jensen är professor i Clinical Oncology vid Köpenhamns universitet, MD, DMSc och grundade det danska cancerläkemedelsföretaget Topotarget. Han är idag ledande överläkare vid onkologiska kliniken på Ålborgs sjukhus.

I december erhöll PledPharma ytterligare 250 000 kr i stöd för att fortsätta utprövningen av PLED-derivatet på patienter med tjocktarmscancer efter att ha rapporterat positiva resultat i den första kliniska studien.

Under året har bolaget genomfört en nyemission till aktieägarna till kursen 75 kr per aktie. Emissionen tillförde 5 149 950 kronor i eget kapital och innebar en ökning av aktiekapitalet med 68 666 kronor.

Väsentliga händelser efter årets utgång

Accelerator Nordic AB (publ), moderbolag till PledPharma, har beslutat att under förutsättning av årsstämmans godkännande dela ut Accelerators aktier i PledPharma till sina aktieägare. Avknoppningen ska underlätta PledPharmas utveckling till ett framgångsrikt läkemedelsföretag. PledPharma planerar att i samband med utdelningen till Accelerators aktieägare att lista bolagets aktie på NASDAQ OMX First North.

Ägarförhållanden: Accelerator Nordic AB (68,86%), Norswedal Holding AS (25,36%), Torsten Almén (3,13 %), Ingemar Lundström (1,33 %), J.L. Ignarro (1,33 %)

Ekonomisk översikt

	2010-12-31	2009-12-31	2008-12-31	2007-12-31	2006-12-31
Nettoomsättning	2 666	-	-	-	-
Resultat efter finansnetto	-3 800 624	-1 345 648	-559 065	-269 183	-21 137
Balansomslutning	8 492 323	5 914 496	5 370 966	4 305 296	118 879
Soliditet, %	82	95	94	98	66

Disposition av bolagets vinst

	Belopp i kr
Till årsstämman förfogande står:	
överkursfond	10 489 147
årets ansamlade förlust	-3 800 624
Totalt	6 688 523

Styrelsen föreslår att årets förlust, totalt 3 800 624 kr, avräknas mot överkursfond och att kvarstående överkursfond, 6 688 523 kr, överförs i ny räkning.

Vad beträffar företagens resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande bokslutskommentarer.

Resultaträkning

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2010-01-01- 2010-12-31</i>	<i>2009-01-01- 2009-12-31</i>
Intäkter			
Nettoomsättning		2 666	-
Aktiverade arbeten		1 064 148	748 558
Aktiverade omkostnader		1 180 775	158 731
Övriga rörelseintäkter		714	-
		<u>2 248 303</u>	<u>907 289</u>
Rörelsens kostnader			
Projektkostnader		-1 183 440	-174 731
Övriga externa kostnader	1	-2 956 882	-1 236 781
Personalkostnader	2	-1 904 596	-829 981
Av/nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-2 100	-2 100
Övriga rörelsekostnader		-1 864	-9 295
Rörelseresultat		<u>-3 800 579</u>	<u>-1 345 599</u>
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter		5	256
Räntekostnader och liknande resultatposter		-50	-305
Resultat efter finansiella poster		<u>-3 800 624</u>	<u>-1 345 648</u>
Resultat före skatt		<u>-3 800 624</u>	<u>-1 345 648</u>
Årets resultat		<u>-3 800 624</u>	<u>-1 345 648</u>

Balansräkning

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2010-12-31</i>	<i>2009-12-31</i>
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten	3	3 567 068	1 838 065
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt likn rättigheter	4	4 123 946	3 608 027
		<u>7 691 014</u>	<u>5 446 092</u>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	5	4 404	6 504
		<u>4 404</u>	<u>6 504</u>
Summa anläggningstillgångar		<u>7 695 418</u>	<u>5 452 596</u>
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordringar hos koncernföretag		64 362	2 080
Övriga fordringar		159 089	77 381
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		5 185	1 999
		<u>228 636</u>	<u>81 460</u>
Kassa och bank		568 269	380 440
Summa omsättningstillgångar		<u>796 905</u>	<u>461 900</u>
SUMMA TILLGÅNGAR		<u>8 492 323</u>	<u>5 914 496</u>

Balansräkning

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2010-12-31</i>	<i>2009-12-31</i>
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>	6		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital (301.316 aktier med kvotvärde 1)		301 316	232 650
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		10 489 147	7 602 896
Balanserad förlust		-	-849 384
Årets resultat		-3 800 624	-1 345 648
		<u>6 688 523</u>	<u>5 407 864</u>
Summa eget kapital		<u>6 989 839</u>	<u>5 640 514</u>
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		1 020 850	150 420
Skatteskulder		42 870	18 298
Övriga skulder		168 800	28 973
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		269 964	76 291
		<u>1 502 484</u>	<u>273 982</u>
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		<u>8 492 323</u>	<u>5 914 496</u>

Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser

	<i>2010-12-31</i>	<i>2009-12-31</i>
<i>Panter och säkerheter för egna skulder</i>	<i>Inga</i>	<i>Inga</i>
<i>Ansvarsförbindelser</i>	<i>Inga</i>	<i>Inga</i>

Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer

Belopp i kr om inget annat anges

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och bokföringsnämndens allmänna råd.

Värderingsprinciper m m

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

Definition av nyckeltal

Soliditet

Eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt (26,3%) i förhållande till balansomslutningen.

Kostnader för forskning och utveckling

Utgifter för egen forskning och utveckling kostnadsförs allt eftersom de uppstår. Utgifter avseende utvecklingsprojekt hänförliga till konstruktion och test av nya eller förbättrade produkter balanseras som immateriella tillgångar i den omfattning som dessa tekniskt bedöms kunna leda till produkter samt att dessa utgifter förväntas generera framtida ekonomiska fördelar.

Övriga utvecklingsutgifter kostnadsförs i takt med att de uppkommer. Utvecklingskostnader som tidigare kostnadsförts balanseras inte som tillgång i senare period.

Utvecklingskostnader som balanserats skrivs av linjärt över den period som de förväntade fördelarna beräknas komma företaget tillgodo och från den tidpunkt då kommersiell produktion påbörjas. Avskrivningarna ingår i resultaträkningens post avskrivningar av materiella och immateriella tillgångar. Eventuellt nedskrivningsbehov bedöms utifrån uppskattningar av framtida betalningsflöden.

Kostnader för patent

Vidareutveckling som leder till nya patent balanseras som immateriella tillgångar i den omfattning som dessa bedöms kunna leda till färdiga patent.

Avskrivningar påbörjas då patentet erhållits och kommersialisering skett av den färdiga produkt till vilken patentet hör. Avskrivningstiden görs på bedömning av den ekonomiska livslängden och redovisas till anskaffningsvärde minus ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar.

Eventuellt nedskrivningsbehov bedöms utifrån uppskattningar av framtida betalningsflöden.

Skatt

Bolagets outnyttjade underskott av näringsverksamhet för taxeringen 2010 uppgick till 2 185 160 kr. Ingen uppskjuten skattefordran redovisas på underskottsavdragen.

Avskrivningsprinciper för anläggningstillgångar

Avskrivningar enligt plan baseras på ursprungliga anskaffningsvärden minskat med beräknat restvärde. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknande livslängd.

Följande avskrivningsprocent har tillämpats, varvid hänsyn tagits till innehavstiden för under året förvärvade och avyttrade tillgångar.

<i>Anläggningstillgångar</i>	<i>% per år</i>
Materiella anläggningstillgångar:	
-Inventarier, verktyg och installationer	20

Skillnaden mellan ovan nämnda avskrivningar och skattemässigt gjorda avskrivningar redovisas som ackumulerade överavskrivningar, vilka ingår i obeskattade reserver.

Koncernuppgifter

Företaget är delägt dotterföretag 68,86% till Accelerator Nordic AB (publ), org nr 556464-2220 med säte i Stockholm.

Av dotterföretagets totala inköp och försäljning mätt i kronor avser 1,5 % av inköpen och 100 % av försäljningen andra företag inom hela den företagsgrupp som bolaget tillhör.

Noter

Not 1 Arvode och kostnadsersättning till revisorer

	2010-01-01- 2010-12-31	2009-01-01- 2009-12-31
<i>BDO Stockholm AB</i>		
Revisionsuppdrag	16 075	17 039
Summa	16 075	17 039

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelse vid granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter.

Not 2 Anställda och personalkostnader

Medelantalet anställda

	2010-01-01- 2010-12-31	2009-01-01- 2009-12-31
Män	2	2
Kvinnor	2	-
Totalt	4	2

Löner, andra ersättningar och sociala kostnader

	2010-01-01- 2010-12-31	2009-01-01- 2009-12-31
Styrelse och VD	340 000	-
Övriga anställda	880 959	555 167
Summa	1 220 959	555 167
Sociala kostnader	610 705	222 300
(varav pensionskostnader)	196 386	64 018

Av företagets pensionskostnader avser 99 411 kr (fg år 0) gruppen styrelse och VD. Bolagets utestående pensionsförpliktelser till dessa uppgår till 0 (fg år 0).

Villkor för ledning

Vid uppsägning från bolagets sida gäller en uppsägningstid om 9 månader, och vid egen uppsägning gäller 6 månader.

Not 3 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

	2010-12-31	2009-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	1 838 065	938 361
-Årets aktiveringar	1 729 003	899 704
	3 567 068	1 838 065
Akkumulerade avskrivningar enligt plan:		
	-	-
Redovisat värde vid årets slut	3 567 068	1 838 065

De balanserade utgifterna utgörs av konsultkostnader och utredningar, samt egen aktiverad tid avseende immateriella rättigheter och patentering.

Not 4 Koncessioner, patent, licenser, varumärken

	2010-12-31	2009-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	3 608 027	3 600 441
-Nyanskaffningar	515 919	7 586
	<u>4 123 946</u>	<u>3 608 027</u>
Redovisat värde vid årets slut	4 123 946	3 608 027

Not 5 Inventarier, verktyg och installationer

	2010-12-31	2009-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	10 500	10 500
-Nyanskaffningar	-	-
	<u>10 500</u>	<u>10 500</u>
Akkumulerade avskrivningar enligt plan:		
-Vid årets början	-3 996	-1 896
-Årets avskrivning enligt plan enligt anskaffningsvärden	-2 100	-2 100
	<u>-6 096</u>	<u>-3 996</u>
Redovisat värde vid årets slut	4 404	6 504

Not 6 Eget kapital

	Aktie- kapital	Reserv- fond	Överkurs- fond	Balanserad förlust
Vid årets början	232 650	-	7 602 896	-2 195 032
Enligt stämmobeslut			-2 195 032	2 195 032
Nyemission	68 666		5 081 283	
Årets resultat				-3 800 624
Vid årets slut	301 316	-	10 489 147	-3 800 624

Underskrifter

Stockholm 1/2 - 2011



Styrelseordförande
Andreas Bunge

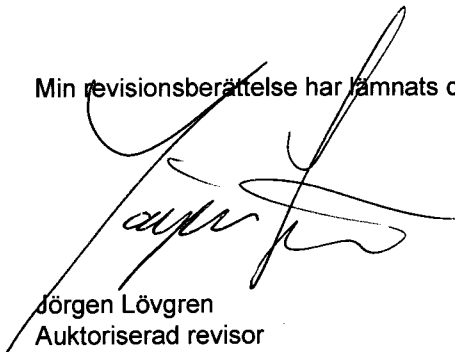


Styrelseledamot
Jan Nils Sandström



Verkställande direktör
Jacques Näsström

Min revisionsberättelse har lämnats den 2/2-2011



Jörgen Lövgren
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till årsstämman i PledPharma AB Org.nr. 556706-6724

Jag har granskat årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning i PledPharma AB för år 2010-01-01 -- 2010-12-31. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 5-14 i detta dokument. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för räkenskapshandlingarna och förvaltningen och för att årsredovisningslagen tillämpas vid upprättande av årsredovisningen. Mitt ansvar är att uttala mig om årsredovisningen och förvaltningen på grundval av min revision.

Revisionen har utförts i enlighet med god revisionssed i Sverige. Det innebär att jag planerat och genomfört revisionen för att med hög men inte absolut säkerhet försäkra mig om att årsredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter. En revision innefattar att granska ett urval av underlagen för belopp och annan information i räkenskapshandlingarna. I en revision ingår också att pröva redovisningsprinciperna och styrelsens och verkställande direktörens tillämpning av dem samt att bedöma de betydelsefulla uppskattningar som styrelsen och verkställande direktören gjort när de upprättat årsredovisningen samt att utvärdera den samlade informationen i årsredovisningen. Som underlag för mitt uttalande om ansvarsfrihet har jag granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningskyldig mot bolaget. Jag har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen. Jag anser att min revision ger mig rimlig grund för mina uttalanden nedan.

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en rättvisande bild av bolagets resultat och ställning i enlighet med god redovisningssed i Sverige. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Jag tillstyrker att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen, disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen samt beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Sollentuna den 2 februari 2011



Jörgen Lövgren
Auktoriserad revisor