



ÅRSREDOVISNING

2016-01-01 till 2016-12-31

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

VD HAR ORDET	3
FINANSIELLT SAMMANDRAG	4
A1M PHARMA AB	6
AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN	10
STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR	12
VETENSKAPLIGT RÅD	14
FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE	15
KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET	20
KONCERNENS BALANSRÄKNING	21
KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS	23
MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET	24
MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING	25
MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS	27
NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA	28
ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE	44
REVISIONSBERÄTTELSE	45

Bolagsinformation

Firmanamn:	A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer:	556755-3226
Juridisk form:	Publikt aktiebolag
Adress:	Scheelevägen 22, 223 63 Lund
Telefon:	+46-709 18 38 50
Hemsida:	www.a1m.se

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport januari-mars 2017	2017-05-24
Delårsrapport januari-juni 2017	2017-08-25
Delårsrapport januari-september 2017	2017-11-22
Bokslutskommuniké för 2017	2018-02-23

Definition

Med "A1M Pharma" eller "Bolaget" avses A1M Pharma AB (publ) med organisationsnummer 556755-3226. Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges.

Revisorn har granskat den Årsredovisning som presenteras på sidorna 15-44 i detta dokument.

VD HAR ORDET

När det nu har blivit dags att blicka tillbaka kan jag konstatera att 2016 var ett mycket framgångsrikt år för A1M Pharma. Vi höll vår utvecklingsplan och tog många viktiga steg framåt inom våra projekt för njurskydd vid strålbehandling samt behandling av havandeskapsförgiftning. Samtidigt förstärkte vi bolaget med flera kompetenta nyckelpersoner. Med den finansiering som nyligen avslutats är vi väl rustade att ta oss an kommande utmaningar. Emissionslikviden är en förutsättning för finansieringen av våra kommande planerade aktiviteter och ger oss rätt förutsättningar inför inledningen av vårt kliniska program. Bolagets kommande milstolpar presenteras längre fram i årsredovisningen.



Störst fokus under 2016 var att ta våra läkemedelsprojekt vidare mot klinisk fas. I mars berättade vi om färdigställandet av vår läkemedelskandidat ROSGard™, en modifierad form av A1M som lämpar sig för medicinsk användning och storskalig tillverkning. Vi ansökte i samband med detta om patent för själva molekylen (substanspatent) vilket, om det godkänns, innebär en väsentlig förstärkning av bolagets immateriella rättigheter.

A1M Pharmas storskaliga tillverkningsprocess, som utvecklas hos en ledande europeisk producent av biologiska läkemedelssubstanser, färdigställdes i november. I december tillverkades den första storskaliga batchen, som uppfyller alla krav för att kunna användas i våra säkerhetsstudier under 2017. Då tog vi även hem cellbanker till Sverige för ökad möjlighet till framställning av den aktiva substansen i egen regi.

Ytterligare viktiga framsteg på vägen mot kliniska studier nåddes under 2016. I juni kontrakterades en erfaren europeisk CRO-partner för prekliniska toxikologistudier, och i november kunde vi meddela att den första delen av dessa studier genomförts på ett framgångsrikt sätt.

I september valde vi njurskydd i samband med receptormedierad strålbehandling (PRRT) av neuroendokrina tumörer som första inriktning inom vårt fokusområde akuta njurskador, och i december kunde vi presentera positiva resultat från en preklinisk studie där den aktiva substansen i ROSGard™ uppvisade en stark skyddseffekt mot njurskador i en djurmodell för strålbehandling.

Mot bakgrund av dessa framsteg presenterades i början på 2017 ett uppdaterat kliniskt program med initialt fokus på njurskydd vid PRRT-strålbehandling. Vi planerar att i början av 2018 inleda en säkerhetsstudie i friska frivilliga, och därefter genomföra en adaptiv fas I/II-studie med förhoppningen att presentera preliminära resultat redan under senare delen av 2018. Målsättningen är att vi i slutet av 2018 ska ha tillräckligt med data för att inleda förhandlingar om licensavtal med internationella läkemedelsbolag. Data från dessa studier lägger samtidigt grunden för framtida kliniska studier inom behandling av havandeskapsförgiftning (PE). För att finansiera vår offensiva kliniska satsning har vi under 2016 och 2017 genomfört två nyemissioner. Jag vill återigen varmt tacka alla er aktieägare som deltog i dessa emissioner.

Tillsammans kan vi bidra till ett friskare liv för utsatta patientgrupper över hela världen, och samtidigt bygga ett stort värde i bolaget. Det är ett privilegium att leda A1M Pharmas verksamhet under denna fortsatta resa.

A stylized, handwritten signature in dark ink, likely belonging to Tomas Eriksson.

Tomas Eriksson, VD A1M Pharma AB

FINANSIELLT SAMMANDRAG 1) 2) 3)

(KSEK)	2016-01-01	2015-01-01	2014-01-01	2013-01-01	2012-01-01
RESULTATRÄKNING	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31
Nettoomsättning	-	-	-	715	1 250
Aktiverade utvecklingsutgifter	-	-	-	7 504	6 054
Övriga rörelseintäkter	200	443	-	17	78
Rörelsens kostnader	-52 633	-29 595	-13 623	-12 740	-9 506
Avskrivningar	-1 989	-841	-101	-68	-11
Rörelseresultat	-54 422	-29 993	-13 724	-4 572	-2 135
Finansnetto	-17	-100	-267	-592	40
Resultat före skatt	-54 439	-30 093	-13 991	-5 164	-2 095
Årets resultat	-52 079	-30 056	-13 991	-5 164	-2 095

BALANSRÄKNING	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31
Immateriella anläggningstillgångar	32 210	28 978	25 107	41 248	29 326
Materiella anläggningstillgångar	1 155	1 250	638	269	16
Finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Övriga omsättningstillgångar	2 095	2 076	796	1 035	1 191
Likvida medel	7 009	19 387	4 136	4 618	17 291
Tillgångar	42 469	51 691	30 677	47 170	47 824
Eget kapital	30 337	42 687	24 964	25 416	30 579
Långfristiga skulder	-	2 360	2 396	17 396	15 000
Kortfristiga skulder	12 132	6 644	3 317	4 358	2 245
Eget Kapital och Skulder	42 469	51 691	30 677	47 170	47 824

KASSAFLÖDESANALYS	2016-01-01	2015-01-01	2014-01-01	2013-01-01	2012-01-01
	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-52 450	-29 252	-13 891	-5 096	-2 084
Förändring i rörelsekapital	5 469	2 046	-802	2 270	636
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 126	-5 323	-3 790	-9 847	-3 536
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	39 729	47 780	18 001	-	21 845
Förändring av likvida medel	-12 378	15 251	-482	-12 673	16 861
Likvida medel vid årets början	19 387	4 136	4 618	17 291	430
Likvida medel vid årets slut	7 009	19 387	4 136	4 618	17 291

NYCKELTAL	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31
Kassalikviditet (%)	75	323	149	130	823
Soliditet (%)	71	83	81	54	64
Utdelning (SEK)	-	-	-	-	-

- 1) Siffrorna avser hela koncernen inkl. det helägda dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB som blev ett helägt dotterbolag under 2012.
- 2) Siffrorna för 2013 och tidigare är ej justerade enligt IFRS.
- 3) Siffrorna för 2015 är omräknade enligt ändrad redovisningsprincip gällande emissionskostnad, se not 7

Finansiella definitioner

Kassalikviditet: Omsättningstillgångar (exkl. varulager) dividerat med kortfristiga skulder

Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen

A1M PHARMA

A1M Pharma AB (publ) bildades 2008 av forskare verksamma vid Lunds universitet. Företaget utvecklar och kommersialiserar läkemedelskandidaten ROSGard™, baserat på det kroppsegna proteinet Alfa-1-Mikroglobulin (A1M) som har visat sig återställa nedsatt njurfunktion. A1M Pharma har identifierat två tillämpningsområden med stor potential:

1. Njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer.
2. Behandling av havandeskapsförgiftning.

Bolaget är moderbolag i en koncern som även omfattar dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB. Preelumina Diagnostics AB ägs till 100 procent av moderbolaget och bedriver forskning, utveckling och kommersialisering inom diagnostik. I Preelumina Diagnostics AB sker utveckling av diagnostikmetoder för att kunna förutsäga havandeskapsförgiftning på ett tidigt stadium.

Fokus på njurskydd vid strålbehandling samt behandling av havandeskapsförgiftning

A1M Pharmas bedriver främst utveckling och kommersialisering av läkemedelskandidaten ROSGard™ inom Bolagets två fokusområden: njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer (PRRT) samt behandling av havandeskapsförgiftning. ROSGard™ är baserad på A1M, ett protein som skyddar kroppen från giftiga ämnen som bildas vid oxidativ stress och som reparerar skadad vävnad. Inom havandeskapsförgiftning utvecklas även diagnostik för individanpassning av behandling (s.k. companion diagnostic). Diagnostiken är baserad på detektion av biomarkörerna fosterhemoglobin och A1M vilka är förhöjda i mammas blod vid havandeskapsförgiftning.

Marknaden för njurskador

Omkring två miljoner människor i USA, Europa och Japan drabbas varje år av akuta njurskador i samband med sjukhusvistelser, en siffra som dessutom stiger successivt över tid. Kostnaderna för akuta njurskador är omfattande. Bara i Storbritannien uppskattas de till 434-620 miljoner pund per år (källa: Monocls månadsrapport).

Marknaden i USA bedöms enligt analysföretaget Monocls vara värd ca 6,3 miljarder USD per år och intresset för indikationen bland större läkemedelsbolag bedöms vara stort.

A1M Pharmas primära fokus är behandling av njurskador i samband med strålbehandling för behandling av neuroendokrina cancertumörer. Läkemedelsbolaget Ipsen uppskattar att marknaden för strålbehandling av cancertumörer totalt till en miljard USD i USA och Europa. A1M Pharma ser dessutom valet av marknad som strategiskt viktigt med goda möjligheter för ROSGard™ att fungera vid andra typer av strålbehandlingar med betydligt större marknadspotential.

Marknaden för havandeskapsförgiftning

Havandeskapsförgiftning är ett stort medicinskt problem. I västvärlden drabbas ca 3-7 procent av alla gravida kvinnor av havandeskapsförgiftning. I Sverige motsvarar detta upp till 5 000 kvinnor varje år. Tack vare regelbundna kontroller på mödravårdscentralerna är dödligheten på grund av havandeskapsförgiftning låg i Sverige. Globalt drabbas däremot mer än tio miljoner kvinnor och i tredje världen dör en kvinna i havandeskapsförgiftning var tionde minut. Uppgifter från WHO gör gällande att havandeskapsförgiftning ligger bakom vart femte dödsfall bland gravida kvinnor och så mycket som 40 procent av alla de barn som dör i samband med förlossning. Kortsiktiga direkta vårdkostnader uppskattas av forskare vid Aalborgs Universitet i Danmark till ca 100 000 SEK per patient, exklusive ytterligare sjukdomstillstånd som kan drabba mamma och barn och medföra betydande vårdkostnader på lång sikt. Vid bättre diagnostik och behandling beräknas

kostnadsbesparingar om upp till 30 procent för de direkta vårdkostnaderna, vilket enbart i Europa skulle innebära kostnadsbesparingar på nära sex miljarder SEK per år. En möjlig doseringsnivå på fyra behandlingar per patient om 2 500 EUR, skulle innebära en global marknad om ca 16 miljarder EUR. Om 50 procent av denna marknad behandlas, motsvarar det en försäljning av åtta miljarder EUR per år.

Underliggande forskning och patent

A1M Pharmas fokus är proteinet Alfa-1-Mikroglobulin (A1M) med njurskyddande egenskaper. Proteinet A1M är kroppseget, vilket innebär att det är naturligt förekommande i kroppen. A1M finns hos alla människor och djur och ingår i kroppens grundläggande hushållsmaskineri.

A1M Pharma har i djurstudier med olika samarbetspartners kunnat visa så kallat Proof of Concept för behandling av njurskada vid havandeskapsförgiftning samt njurskada orsakad av oxidativ stress vid bestrålning av metastaserad cancer med radioaktiva isotoper, Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT). Detta samband är mycket intressant då havandeskapsförgiftning innebär att moderns njurar skadas på grund av oxidativ stress. Av samma skäl måste behandling med PRRT i dagsläget begränsas till frekvens och koncentration med anledning av risken för njurskador på patienten.

A1M Pharmas strategi är att utveckla läkemedelskandidaten ROSGard™, vars aktiva substans RMC-035 är en rekombinant (modifierad) version av A1M optimerad för storskalig tillverkning och medicinsk användning vid njurskydd i samband med oxidativ stress. Uppskalning av tillverkningen har framgångsrikt genomförts i samarbete med en ledande europeisk kontraktstillverkare av biologiska läkemedel.

A1M Pharma innehar en portfölj med fem patentfamiljer, däribland godkända patent inom EU och i USA för behandling och diagnostik av havandeskapsförgiftning samt ansökan om substanspatent för den aktiva substansen i ROSGard™. A1M Pharmas forskare har även upptäckt att A1M-molekylen används av människokroppen för att skydda mitokondrierna – cellernas kraftverk – mot skador från oxidation. A1M:s funktion är därmed mer grundläggande än vad forskarna tidigare trott och kan få betydelse vid en rad nya sjukdomar, till exempel hjärnblödning och hjärtinfarkt. Upptäckten har publicerats och patenterats och ingår i A1M Pharmas portfölj. Bolaget driver patentarbetet utifrån en internt fastställd patentstrategi som omfattar alla för bolaget viktiga teknologier och marknader.

Bolaget har därutöver erhållit ett formellt godkännande av den Europeiska kommissionen om sällskapsstatus (Orphan Drug Designation) i Europa för bolagets behandling av havandeskapsförgiftning. Det innebär att produkten erhåller marknadsexklusivitet efter marknadsgodkännande även om aktuella patent inte längre är gällande. Sällskapsstatus ger exklusivitet i tio år inom EU räknat från tidpunkten för marknadsgodkännande. A1M Pharma kommer dessutom att erhålla fri konsultation, vetenskaplig rådgivning och lägre kostnader för regulatoriska ansökningar inför kommersialiseringen, vilket innebär stora fördelar i det löpande arbetet.

Förenklad patentöversikt

A1M Pharma har patentansökningar under behandling på de flesta större marknader i världen. För en förenklad översikt av Bolagets godkända patent presenteras nedan information med uppdelning på land/region samt medicinskt område:

Region/Land	Patent medicinsk användning av A1M	Patent diagnostik	Patent behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar
Japan	Ja	Ja	
Australien	Ja	Ja	
Europa	Ja	Ja	Ja
Ryssland		Ja	
Mexiko		Ja	
Nya Zeeland		Ja	Ja
Singapore			Ja
Sydafrika		Ja	
Sydkorea		Ja	
USA		Ja	

Förutom ovan nämnda godkända patent, har Bolaget lämnat in ytterligare patentansökningar. Den sammanlagda patentportföljen innehåller sålunda fem patentfamiljer enligt följande beskrivning:

Patentfamilj 1: Patent avseende medicinsk användning av A1M (Medical use of A1M)

Ett patent avseende medicinsk användning av A1M är godkänt i flertalet länder i Europa samt i Japan och Australien. Det andra även detta ett patent avseende medicinsk användning av A1M är godkänt i flertalet länder i Europa. Patentet baserar sig på A1M Pharmas förmåga att "städa undan" giftiga ämnen och slaggprodukter som ger skador på celler och bindväv. Patentet omfattar användning av A1M för behandling av sex grupper av sjukdomar som beror på förhöjda halter i kroppen av sådana giftiga ämnen, s k oxidativ stress.

De sex grupperna är:

1. Infektion och inflammation
2. Hjärt- och kärlsjukdomar
3. Inre blödningar
4. Strålningssjukdomar
5. Barn- och kvinnsjukdomar
6. Skador hos för tidigt födda barn

Patentfamilj 2: Patent avseende diagnostik

Patentfamiljen innehåller sammanlagt tre separata patent. Två patent avseende diagnostik av havandeskapsförgiftning är godkänt inom flertalet länder inom Europa, Japan, Australien, Ryssland, Mexiko, Nya Zeeland, Sydkorea, USA och i Sydafrika. Ett patent avser fosterhemoglobin (HbF) och det kroppsegna proteinet A1M i kombination som tidiga diagnostiska markörer för havandeskapsförgiftning. Ett utvidgat diagnostik- och prediktionspatent lämnades in 2016.

Patentfamilj 3: Patent avseende mitokondrierelaterade sjukdomar

Patent avseende mitokondrierelaterade sjukdomar är godkänt i flertalet länder inom Europa, Nya Zeeland och Singapore. Patentet avser användning av Bolagets läkemedelskandidat A1M och gäller behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar. Patentet är Bolagets första inom patentportföljen för mitokondrierelaterade sjukdomar och gäller till och med 4 september 2033.

Patentfamilj 4: Patent avseende skydd av substansen A1M och A1M-relaterade proteiner

En patentansökan avseende skydd av all tillverkning och produktion av A1M-relaterade proteiner har lämnats in under Q1 2016.

Patentfamilj 5: A1M i njursjukdomar

En patentansökan har lämnats in 2016 som avser skydd mot njurskador med A1M som bl a omfattar njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer, Peptide Receptor Radionuclide Therapy.

Om A1M och behandlingsområden

Skador som uppstår till följd av oxidation kan ha förödande konsekvenser för människan och har identifierats som en av de viktigaste orsakerna till många olika sjukdomstillstånd. Begreppet oxidativ stress innebär att det uppstår en obalans mellan kroppens oxidanter och skyddande antioxidanter vilket leder till att fria syrgasradikaler bildas vilka i sin tur skadar molekyler, cellkomponenter, vävnader och organ genom oxidation.

A1M Pharmas forskare har visat att A1M spelar en viktig roll i kroppens försvar mot oxidativ stress på flera sätt:

- A1M "städar" genom att befria kroppens vävnader från fria syrgasradikaler, heme och andra oxiderande ämnen. A1M transporterar sedan dessa till njurarna där de oskadliggörs;
- A1M reparerar skadade vävnadsmolekyler genom att återskapa och återuppbygga vävnadskomponenter och celler;
- A1M skyddar och assisterar mitokondrierna – cellernas kraftverk.

Behandling med ROSGard™: Njurskydd i samband med strålbehandling

Den målsökande strålbehandlingsformen Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT) används för behandling av så kallade neuroendokrina cancertumörer (NET). Dessa tumörer kan i sin aggressiva form vara livshotande med snabb spridning till bl a mag- och tarmkanalen samt till lungorna. Vid PRRT behandlas patienten med en substans som består av två delar: en peptidmolekyl, vilken binder specifikt till tumörens yta, till vilken ett radioaktivt ämne kopplats på, vilken skadar tumörcellerna så mycket att de dör. En stor del av den radioaktiva peptiden hamnar emellertid i njurarna och orsakar där också cellskador. Sådana njurskador är därför en oönskad biverkan vid PRRT.

Det är just skadeverkningarna i njurarna som den aktiva substansen i A1M Pharma läkemedelskandidat ROSGard™ förväntas kunna eliminera och därmed skydda njurarna. A1M har nämligen visat sig vara speciellt effektivt att skydda vävnader från strålskador, samtidigt som injicerat A1M till största delen söker sig till njurarna. En njurskyddande behandling som kan öka den maximala stråldosen vid PRRT-behandling, vid enskilda tillfällen och/eller totalt, har goda möjligheter att relativt skyndsamt nå marknaden på grund av cancerformens allvarliga och livshotande effekter.

Behandling med ROSGard™: Havandeskapsförgiftning

Havandeskapsförgiftning är en graviditetskomplikation som innebär att mamman, i senare hälften av graviditeten, utvecklar högt blodtryck med proteinläckage i urinen, ett uttryck för njurskada. Forskningen hittills tyder på att havandeskapsförgiftning uppstår då moderkakan tidigt i graviditeten inte har utvecklats optimalt, vilket medför oxidativ stress och ökad produktion av fosterhemoglobin. Detta medför en ökad produktion av fria radikaler och den järninnehållande substansen hem. Dessa nedbrytningsprodukter skadar bl a cellens kraftverk, mitokondrierna, i moderkakan. När hemoglobin senare läcker ut till mammans blod skadas njurarna, samtidigt som blodkärlen drar ihop sig.

Forskare har kunnat visa att kroppens vävnader, framför allt mammans lever, svarar med att öka A1M-produktionen, vilket förmodligen fördröjer utbrottet av sjukdomssymptomen, men inte är tillräckligt hos de kvinnor som till sist utvecklar sjukdomen. A1M Pharma utvecklar därför en behandling av havandeskapsförgiftning i form av läkemedelskandidaten ROSGard™ som ges till blivande mödrar som drabbats av sjukdomen för att hjälpa deras naturliga försvarsmekanismer på vägen.

AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Aktien

Aktien i A1M Pharma AB (publ) noterades den 4 april 2013 på AktieTorget. AktieTorget är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. AktieTorget driver en handelsplattform (MTF), vilket inte är en reglerad marknad. Den 31 december 2016 uppgick antalet aktier i Bolaget till 54 615 448. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

- Kortnamn: A1M
- ISIN-kod: SE0005100690
- Antal utestående aktier: 54 615 448
- Kvotvärde: 0,04 SEK
- Handelspost: 1 aktie
- Aktiekapital: 2 184 617,92 SEK

Aktiekapitalets utveckling

Händelse	Ökning antal aktier	Totalt antal aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Kvotvärde
2008 Bolagets bildande	1 000	1 000	100 000,00	100 000,00	100,00
2008 Nyemission	124	1 124	12 400,00	112 400,00	100,00
2008 Nyemission	101	1 225	10 100,00	122 500,00	100,00
2009 Nyemission	370	1 370	37 000,00	137 000,00	100,00
2010 Split	1 368 630	1 370 000	-	137 000,00	0,10
2010 Nyemission	630 000	2 000 000	63 000,00	200 000,00	0,10
2012 Nyemission ¹	1 074 375	3 074 375	107 437,50	307 437,50	0,10
2013 Fondemission		3 074 375	307 347,50	614 785,00	0,20
2014 Aktieuppdelning 5:1	12 297 500	15 371 875	-	614 785,00	0,04
2014 Nyemission ²	13 609 230	28 981 105	544 369,20	1 159 244,20	0,04
2015 Nyemission ³	6 119 290	35 100 395	244 771,60	1 404 015,80	0,04
2015 Nyemission TO1 ⁴	2 710 301	37 810 696	108 412,04	1 512 427,84	0,04
2016 Nyemission	16 804 752	54 615 448	672 190,08	2 184 617,92	0,04

1) Nyemissionen bestod av tre på varandra följande emissioner:

1.1 Kontant- och kvittningsemission på 3 423 750 kronor respektive 4 388 750 kronor med totalt 312 500 nyemitterade aktier.

1.2 Apportemission om 15 625 000 kronor och 625 000 nyemitterade aktier genom 1 250 000 erhållna aktier i Preeluma Diagnostics AB som därmed är ett helägt dotterbolag till A1M Pharma AB.

1.3 Kontant emission om 3 421 875 kronor och 136 875 nyemitterade aktier.

2) Nyemissionen bestod av kontant emission om 18 000 620 kronor samt kvittning om 15 000 000 kronor.

3) Nyemission i maj 2015 bestod av kontant emission om 29 223 836 kronor samt kvittning om 2 500 000 kronor.

4) Vid emissionen i maj erhöles teckningsoptioner som i november 2015 inbringade 15 278 054 kronor.

Ägarförteckning med ägare över tre procent per den 31 december 2016

Aktieägare 2016-12-31	Antal aktier	Andel röster	Andel kapital
Baulos Capital Belgium SA ¹	17 848 457	32,68	32,68
Bo Åkerström ¹	2 603 155	4,77	4,77
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	2 201 555	4,03	4,03
Stefan Hansson ¹	1 999 644	3,66	3,66
Bertil Lindkvist	1 833 884	3,36	3,36
Övriga aktieägare (ca. 3 000 st)	28 128 753	51,50	51,50
Totalt	54 615 448	100,0%	100,0%

¹ Inklusive närstående personer och bolag.

STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Martin Austin | Styrelseordförande

Martin Austin, född 1952, är sedan april 2016 styrelseordförande i A1M Pharma samt affärsutvecklingschef, Business Development Director. Austin är internationell expert på bland annat finansiering, strategi och affärsutveckling inom branscherna läkemedel, bioteknik och medicinteknik. Austin har över 35 års erfarenhet inom läkemedelsindustrin och har tidigare bland annat varit affärsutvecklingsansvarig för läkemedelsdivisionen hos Roche och tillhört ledningen för Paul Capital Partners. Martin Austin är styrelsemedlem i flera start-up-företag och är även rådgivare till ett antal styrelser och investeringsfonder.

- Antal aktier: 22 843 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 75 000²

Anders Ermén | Styrelseledamot

Anders Ermén, född 1963, är ekonom och sedan november 2012 styrelseledamot i A1M Pharma AB. Ermén driver egen verksamhet sedan 1996 med inriktning på redovisning, affärsutveckling och management. Ermén har mer än 20 års erfarenhet från musik- och medieindustrin, både nationellt och internationellt. Ermén har även lång erfarenhet av beskattningsfrågor samt avtalsförhandling.

- Antal aktier: 224 652 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 0²

Cristina Glad | Styrelseledamot

Cristina Glad, född 1952, är sedan november 2012 styrelseledamot i A1M Pharma AB. Glad är teknologie doktor i biokemi, E*MBA och entreprenör med mer än 25 års erfarenhet av forskning och affärsutveckling inom bioteknik och läkemedelsutveckling, såsom antikroppar för diagnostiskt och terapeutiskt bruk, utveckling av produktionsprocesser för antikroppsläkemedel, uppbyggnad av kontraktproduktionsverksamhet, utveckling av antikroppsläkemedel, erfarenhet av forsknings- och utvecklingssamarbete med bioteknik- och läkemedelsföretag, in- och utlicensiering av projekt. I sin roll som såväl VD som vice VD har Glad varit med om att utveckla BioInvent International AB från ett teknikplattformsföretag till ett företag med flera läkemedelskandidater i produktportföljen. Sedan december 2013 är hon verksam som konsult i eget bolag. Glad är ledamot av Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA).

- Antal aktier: 62 804 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 75 000²

Stefan Hansson | Styrelseledamot

Stefan Hansson, född 1965, är sedan juni 2008 styrelseledamot i A1M Pharma. Hansson är uppfinnare och medgrundare av företagen A1M Pharma och Preeluma Diagnostics AB och är senioransvarig för den kliniska forskning och utveckling i företaget. Han arbetar som professor och överläkare i obstetrik och gynekologi vid Lunds universitet och kvinnokliniken, Skånes universitetssjukhus i södra Sverige. Han har publicerat ca 90 vetenskapliga artiklar. För närvarande tjänstgör Stefan Hansson som vice dekanus med särskilt ansvar för forskarutbildningen vid medicinska fakulteten vid Lunds universitet. Stefan Hanssons forskning har sedan 1999 varit fokuserad på havandeskapsförgiftning och har en central betydelse för upptäckten av molekylen fritt fosterhemoglobin och dess roll för uppkomsten av havandeskapsförgiftning. Stefan Hansson står som uppfinnare bakom fem patent/patentansökningar.

- Antal aktier: 1 999 644 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 25 000²

Christina Östberg Lloyd – Styrelseledamot

Christina Lloyd, född 1961, är sedan oktober 2014 styrelseledamot i A1M Pharma. Lloyd är läkare och specialist inom gynekologi och obstetrik och sedan början av 2000-talet kombinerades kliniskt arbete på Kvinnokliniken Lunds Universitet med arbete inom läkemedelsindustrin för att senare helt fokusera på det sistnämnda som Nordisk Medicinsk Chef på Ferring Pharmaceuticals. Lloyd är sedan 2009 övergripande medicinsk och klinisk forskningschef med ansvar även för regulatory affairs, safety och quality management på Novo Nordisk Scandinavia AB. Inom den kliniska forskningen ingår hela bredden av bolagets kontinuerliga kliniska läkemedelsutvecklingsprogram och inom medical affairs-området driver Lloyd bland annat den långsiktiga vetenskapliga dialogen med externa partners och förbereder marknaden för kommande lanseringar. Lloyd har under senare år även genomgått utbildningen Medical Business Strategy, MBS, på Scandinavian International Management Institute i Köpenhamn. Vidare har Lloyd pågående styrelseuppdrag i bland annat Strategiska Innovationsområde för Folksjukdomar, SWElife, ett beslutande organ för SIO-programmet i samarbete med VINNOVA.

- Antal aktier: 2 702 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 0²

Bo Åkerström | Styrelseledamot

Bo Åkerström, född 1952, är medgrundare och sedan juni 2008 styrelseledamot i A1M Pharma. Åkerström är professor i medicinsk kemi och ansvarig för den prekliniska forskningen och utvecklingen i Bolaget. Åkerström, författare av cirka 150 vetenskapliga artiklar, har haft central betydelse för upptäckten av molekylen A1M och dess funktioner i kroppen. Åkerström är världsledande inom forskningsområdet och idégivare till flera av A1M-proteinets medicinska tillämpningar. Åkerström står som uppfinnare bakom åtta patent/patentansökningar inom A1M Pharmas medicinska område och har tidigare arbetat fram ytterligare tre uppfinningar som har lett fram till patent och bioteknikprodukter (protein G och protein L, General Electric Healthcare).

- Antal aktier: 2 603 155 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 25 000²

Magnus Gram | Styrelsesuppleant

Magnus Gram, född 1980, är sedan juni 2012 styrelsesuppleant i A1M Pharma. Gram är en av uppfinnarna och grundarna av A1M Pharma och doktor i medicinsk vetenskap, forskare och projektledare. Gram är idégivare till flera av A1M-proteinets medicinska tillämpningar och står som uppfinnare bakom ett flertal patent/patentansökningar inom A1M Pharmas medicinska område.

- Antal aktier: 675 839 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 30 000²

Tomas Eriksson | Verkställande direktör

Tomas Eriksson har en fil kand. från Lunds universitet med huvudinriktning företagsekonomi och är sedan 2008 verkställande direktör i Bolaget. Eriksson är medgrundare till A1M Pharma och har tidigare arbetat som affärsutvecklare och projektledare med särskilt fokus på tidiga utvecklingsbolag inom life science. Eriksson har även lång erfarenhet från arbete med medtech och diagnostik såsom; Area Manager Gambro AB, försäljningschef Nordic Bioscience (Danmark) och Sales & Marketing Director i Magle Life Science AB.

- Antal aktier: 752 501 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 225 000²

¹ Rapporterade aktieinnehav i A1M Pharma AB omfattar även innehav för make/maka och barn samt aktier ägda via bolag.

² Teckningsoptioner i A1M Pharma AB omfattar Incitamentprogrammet 2016/2018.

VETENSKAPLIGT RÅD

A1M Pharma har ett kvalificerat vetenskapligt råd vars medlemmar har omfattande erfarenhet och unika kunskaper inom havandeskapsförgiftning och andra områden som rör oxidativ stress och läkemedelsutveckling.

Michael Brownstein – Vetenskaplig rådgivare

Michael Brownstein är Scientist Emeritus vid National Institutes of Health i Bethesda, Maryland, USA. Brownstein arbetar framför allt som konsult och har deltagit i bildandet av en rad framgångsrika bioteknikföretag. Under sin akademikerkarriär var Brownstein aktiv forskare inom bland annat neurobiologi, farmakologi och genetik.

Gunvor Ekman-Ordeberg – Professor i obstetrik & gynekologi, Karolinska Institutet

Gunvor Ekman-Ordeberg är forskare vid Karolinska Institutet och överläkare vid Karolinska Universitetssjukhuset. Ekman-Ordebergs forskning är bland annat inriktad på bindvävens remodelering i livmodern och livmoderhalsen under graviditet och förlossning. Två företag har bildats vid Karolinska Institutet som ett resultat av Ekman-Ordebergs forskning.

Anthony J. Kettle – Professor i patologi, University of Otago Christchurch, Nya Zeeland

Anthony J. Kettle är forskningsprofessor vid Institutionen för patologi vid University of Otago Christchurch. Under närmare tjugo år har Kettle studerat det med hemoglobin besläktade enzymet myeloperoxidas och den roll detta spelar i immunförsvaret och vid inflammatorisk vävnadsskada.

Christopher Redman – Professor emeritus i obstetrisk medicin, Oxford University

Christopher Redman har i fyra decennier varit verksam inom området havandeskapsförgiftning. Redman har lagt grunderna för förståelsen kring uppkomst, diagnos, prevention och behandling av havandeskapsförgiftning. Redman är en internationellt ansedd forskare kring havandeskapsförgiftning.

Henning Schneider – Professor emeritus i obstetrik & gynekologi, Bern University, Schweiz

Henning Schneider följer upp sin långa karriär som forskande kliniker vid kvinnosjukhuset i Bern genom att samarbeta med ett nätverk av forskningsgrupper i Europa och USA – alla med fokus på moderkakans biologi. En av Schneiders experimentella modeller bygger på ex vivo perfusion för att studera moderkakans funktion vid exempelvis havandeskapsförgiftning.

József Balla – Professor i Medicin, University of Debrecen, Ungern

József Balla är chef för verksamheten för njurmedicin och hemodialys vid Debrecens universitet, Ungern. Han har medverkat i ett antal akademiska samarbeten, varit ansvarig forskare för kliniska studier och är medlem i den ungerska läkemedelsmyndighetens vetenskapliga råd. Ballas forskning har bland annat varit inriktad på oxidativ stress och de skadliga verkningarna av hem.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Allmänt om verksamheten

A1M Pharma AB bedriver främst utveckling och kommersialisering av läkemedelskandidaten ROSGard™ inom Bolagets två fokusområden: strålbehandling av neuroendokrina cancer tumörer (PRRT) samt behandling av havandeskapsförgiftning. Tillsammans med behandlingen av havandeskapsförgiftning utvecklas även en diagnostiklösning för individuell anpassning av behandling (s.k. companion diagnostics). Läkemedelskandidaten ROSGard™ är baserad på det kroppsegna proteinet A1M, och diagnosmetoden på detektion av fosterhemoglobin och A1M i mammas blod. Bolaget utforskar även möjligheten att använda A1M-baserade substanser för behandling flera andra sjukdomar. Goda indikativa resultat i tidiga prekliniska studier har uppnåtts inom bl.a. hjärtsjukdomar (åderförkalkning) samt ögonsjukdomar.

Bolagsstruktur

Praelumina Diagnostics AB med organisationsnummer 556783-9609 ägs till 100 procent av A1M Pharma AB.

Väsentliga händelser under 2016

Första kvartalet

- A1M Pharma meddelar i början av året att Bolaget träffat Läkemedelsverket för ett vetenskapligt rådgivningsmöte om A1M Pharmas läkemedelsutveckling.
- Bolaget erhåller i januari godkännande av patent i Nya Zeeland. Det beviljade patentet är A1M Pharmas första inom patentportföljen för användning av Bolagets läkemedelskandidat A1M vid behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar och gäller till och med den 4 september 2033.
- A1M Pharma utökar och förlänger i januari avtalet med Richter-Helm BioLogics GmbH & Co. KG, en ledande europeisk kontraktstillverkare av läkemedel. Det nya avtalet inkluderar fortsatt processutveckling och teknologiöverföring samt efterföljande produktion av material för toxikologiska studier och tillverkning av Bolagets läkemedelskandidat i enlighet med Good Manufacturing Practice (GMP) inför planerad fas I-studie.
- Bolaget färdigställer i mars en ny läkemedelskandidat, RMC-035, för behandling av havandeskapsförgiftning. Den nya läkemedelskandidaten utgörs av en modifierad version av det naturliga proteinet Alfa-1-Mikroglobulin (A1M). Substansen bedöms, förutom att det har lika god effekt i Bolagets tester som det naturliga proteinet också ha bättre stabilitet i samband med användningen och är lättare att tillverka i stor skala. Dessutom ansöker A1M Pharma om substanspatent på geografiskt viktiga marknader.

Andra kvartalet

- A1M Pharma erhåller besked om godkännande av Bolagets patentansökan med titeln "HBF and A1M as early stage makers for Preeclampsia" (havandeskapsförgiftning) från patentverket i Japan. Besked om godkännande innebär att det japanska patentverket kommer att godkänna A1M Pharmas patentansökan. Patentet löper till och med 2036.
- A1M Pharma genomför en företrädesemission, vilken tillför Bolaget 39,7 MSEK efter emissionskostnader.
- A1M Pharma inleder samarbete med världsledande CSL Behring inom kombinerade behandlingar med A1M och plasmaproteiner. Samarbetet stärker A1M Pharmas position inom användande av A1M för behandling av livshotande sjukdomar med behandlingsformer som är baserade på naturligt

förekommande substanser.

- A1M Pharma tecknar under det andra kvartalet avtal med Research Toxicology Centre, ett ledande europeiskt forskningsbolag. A1M Pharma anlitar Research Toxicology Centre som CRO-partner (Contract Research Organisation) för prekliniska toxikologistudier.

Tredje kvartalet

- A1M Pharma meddelar den 7 juli 2016 att stabilitets- och kompatibilitetstester har genomförts med Bolagets läkemedelskandidat RMC-035 inför kommande prekliniska toxicitetsstudier. Samtliga tester utfördes med positivt resultat.
- A1M Pharma erhåller besked om kommande godkännande av patent i Europa för behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar. Patentet kommer vid godkännande att vara gällande i över 20 europeiska länder till och med 2033.
- A1M Pharma väljer njurskydd vid strålbehandling av cancer, Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT), som första inriktning inom utvecklingsprojektet för akuta njurskador (AKI). Målsättningen är att möjliggöra ökad strålningsdos och utöka antalet behandlingar för att snabbare och mer effektivt bekämpa cancer.

Fjärde kvartalet

- A1M Pharma färdigställer den industriella tillverkningsprocessen för den aktiva läkemedelssubstansen som ingår i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™, tidigare benämnd RMC-035, i mindre skala tillsammans med en ledande europeisk kontraktstillverkare.
- A1M Pharma genomför planenligt och framgångsrikt den första delen av Bolagets planerade toxicitets-/säkerhetsstudier med läkemedelssubstansen i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™. I studierna etablerades en maximalt tolererbar dos (MTD) i två olika djurmodeller. Dessa resultat kommer att användas för att fastställa vilka dosnivåer som skall användas i planerade Good Laboratory Practice-kontrollerade toxicitetsstudierna (GLP).
- A1M Pharma meddelar att en preklinisk korttidsstudie i djurmodell visar på god njurskyddande effekt av den aktiva substansen i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™ i samband med strålbehandling (PRRT). Under slutet av det första kvartalet 2017 väntas resultat avseende effekt sex månader efter genomförd behandling.
- A1M Pharmas medgrundare Professor Stefan Hansson presenterar som inbjuden öppningsföreläsare A1M-behandlingskonceptet för havandeskapsförgiftning på världskongressen för preklampsiforskning (ISSHP) i Sao Paolo, Brasilien.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- A1M Pharma meddelar att rA1M visar mitokondrieskyddande effekt enligt preliminära resultat från prekliniska studier som utförts i samarbete med NeuroVive Pharmaceutical. Bolaget har även slutfört samarbetet med Fred Hutchinson Cancer Research Center, vilket har inneburit ökad förståelse kring rA1Ms verkningsmekanismer och tillgång till nya djurmodeller.
- A1M Pharma har med goda resultat planenligt genomfört initiala immunogenicitetsstudier i djurmodell för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget kommer att fortsätta att undersöka substansen under längre tidsperioder samt som en del i den kommande

registreringsgrundande GLP-toxicitetsstudien.

- Styrelsen för A1M Pharma beslutar att genomföra en emission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20) villkorat godkännande vid extra bolagsstämma. Dessutom planeras en listning på Nasdaq First North med beräknad handelsstart under vecka 23, 2017. Varje unit består av tre (3) aktier och en (1) vederlagsfri teckningsoption till emissionskursen 2,25 SEK, motsvarande 0,75 SEK per aktie. Teckningsoptionen löper till och med den 8 december 2017 och tillför Bolaget högst 41,0 MSEK med en lösenkurs på 0,75 SEK. Emissionslikviden kommer att användas till A1M Pharmas fortsatta verksamhet inom läkemedelsutveckling, kliniska studier och partnerskapsaktiviteter.
- Bolagets aktieägare kallas till extra bolagsstämma tisdagen den 14 mars 2017 kl. 10.00 på Scheelevägen 22 i Lund med anledning av styrelsens beslut om en företrädesemission samt sammanläggning av aktier (1:20). Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken onsdagen den 8 mars 2017, och anmäla sig till bolaget senast onsdagen den 8 mars 2017 kl. 12.00.
- A1M Pharmas tillverkningspartner tillverkar framgångsrikt och helt enligt tidsplan en första storskalig batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Efter genomförda tester som visat på god kvalitet och renhet har Bolaget beslutat att denna batch skall användas i kommande GLP-toxicitetsstudie.
- En extra bolagsstämma hålls den 14 mars och beslutar, i enlighet med styrelsens förslag, om en företrädesemission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20).
- A1M Pharma meddelar i slutet av mars att preliminära data efter avslutad preklinisk långtidsstudie i djurmodell entydigt visar att den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador i samband med strålbehandling.
- Bolaget meddelar i april att företrädesemissionen i enlighet med bolagsstämmobeslut den 14 mars 2017 tecknades till 80,0 MSEK motsvarande 65,1 procent av emissionsbeloppet 122,9 MSEK, fördelat på 54 615 448 units à 2,25 SEK. Cirka 44,3 procent av företrädesemissionen tecknades med betalning med stöd av uniträtter, 12,9 procent av emissionen tecknades utan stöd av uniträtter, och 7,9 procent av företrädesemissionen tecknades av emissionens garantier enligt ingångna emissionsgarantiavtal.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

A1M Pharma är ett litet företag med begränsade resurser vad gäller ledning, administration och kapital. För genomförandet av strategin är det av vikt, att resurserna disponeras på ett för Bolaget optimalt sätt. Det finns en risk att Bolagets resurser inte räcker till och därmed drabbas av finansiellt och operativt relaterade problem.

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

A1M Pharma baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är beroende av att i framtiden kunna finna kvalificerade medarbetare. Bolaget arbetar hårt med att minska beroendet genom en god dokumentation av rutiner och arbetsmetoder.

Intjäningsförmåga och kapitalbehov

Utveckling av läkemedel är en tids- och kostnadskrävande verksamhet. Det kan inte uteslutas att det tar längre tid än beräknat, innan Bolaget når ett positivt kassaflöde. För att täcka dessa kostnader kommer A1M Pharma ha behov att anskaffa nytt kapital. Det finns inga garantier att det i så fall kan anskaffas på för aktieägare fördelaktiga villkor. Ett misslyckande i att generera vinster i tillräcklig omfattning kan påverka Bolagets marknadsvärde.

Försäljningsrisk

Det går inte att med säkerhet fastslå att de produkter som Bolaget utvecklat får det positiva mottagande på marknaden som förespeglas i det här memorandumet. Kvantiteten av sålda produkter kan bli lägre och tiden det tar att etablera sig på marknaden kan vara längre än vad Bolaget i dagens skede har anledning att tro.

Utsikter för 2017

A1M Pharma kommer under 2017 att fokusera på färdigställandet av återstående prekliniskt arbete samt planering och förberedelse inför inledningen av bolagets kliniska program i början av 2018. Nedan presenteras kommande milstolpar inom respektive utvecklingsprojekt.

Milstolpar: preklinisk utveckling

Område

Kontakt med key-opinion leaders om klinisk utvecklingsplan
Preklinisk dokumentation i enlighet med myndighetskrav
Toxicitets-/säkerhetsstudier icke Good Laboratory Practice
Good Laboratory Practice-toxicitetsstudier
Good Manufactory Practice-material för kliniska studier

Status

Påbörjat och pågår löpande
Påbörjat och pågår t o m Q4 2017
I slutfas
Q2 2017 – Q4 2017
Q2 2017 – Q4 2017

Milstolpar: njurskydd vid strålbehandling

Område

Djurstudier med tumörbehandling och långtidsuppföljning
Planering av Fas I/II-studier
Val av Contract Research Organization för Fas I/II studier
Fas I/II-studier
Initiala data från Fas I/II-studie*
Utlicensieringssamtal

Status

Q1 2017 – Q4 2017
Q2 2016 – Q4 2017
Q2 2017 – Q3 2017
Q1 2018 – Q2 2019
Q3 2018 – Q4 2018
Q3 2017 –

* Presentation av initial data för Proof of Concept från Fas I/II-studier som kan användas i utlicensieringssamtal.

Milstolpar: havandeskapsförgiftning

Område

Planering av Fas I-/II-studie**
Val av Contract Research Organization till Fas I-/II-studie**
Fas I/II-studie**

Status

Q3 2017 – Q2 2018
Q3 2018 – Q2 2019
Q3 2019 –

** Valet av en initial Fas I- eller Fas II-studie är beroende av data från Fas I och Fas II inom njurskydd vid strålbehandling samt vad som framkommer i diskussioner med regulatoriska myndigheter på viktiga marknader.

Milstolpar: övriga aktiviteter

Område

Listbyte till Nasdaq First North Stockholm
Utvärdering övriga indikationer***

Status

H1 2017
Påbörjat och pågår löpande

*** Den aktiva substansen I ROSGard™, samt andra av Bolaget modifierade/rekombinanta versioner av A1M (rA1M), har visat goda indikativa resultat i tidiga prekliniska studier inom bl a hjärt- och kärlsjukdomar (åderförkalkning) samt ögonsjukdomar.

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK

Fria reserver 82 250

Årets förlust -53 567

Summa 28 683

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att till förfogande stående medel om 28 683 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Koncernens rapport över totalresultatet

(KSEK)	Not	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Intäkter		-	-
Kostnader för sålda varor		-	-
Bruttovinst		-	-
<i>Rörelsens kostnader</i> 8 - 12			
Forsknings- och utvecklingskostnader		-44 822	-22 577
Försäljningskostnader		-5 434	-4 999
Administrationskostnader		-4 329	-2 522
Övriga rörelseintäkter		200	443
Övriga rörelsekostnader		-37	-338
Rörelseresultat		-54 422	-29 993
<i>Resultat från finansiella poster</i> 7,13			
Finansiella intäkter		-	3
Finansiella kostnader		-17	-103
Resultat före skatt		-54 439	-30 093
Skatt på årets resultat	14	2 360	37
Årets resultat		-52 079	-30 056
Resultat per aktie, SEK	5	-0,95	-0,79

I koncernen finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under året (uttryckt i kr per aktie)

Koncernens balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR	20		
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	16,17	32 210	28 978
Materiella tillgångar	18	1 155	1 250
Anläggningstillgångar sammanlagt		33 365	30 228
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		250	550
Övriga fordringar		1 053	1 332
Förutbetalda kostnader		792	194
Likvida medel		7 009	19 387
Omsättningstillgångar sammanlagt		9 104	21 463
SUMMA TILLGÅNGAR		42 469	51 691
EGET KAPITAL OCH SKULDER	20		
Eget kapital som kan hänföras till moderföretagets aktieägare	21, 23		
Aktiekapital		2 185	1 512
Övrigt tillskjutet kapital		150 991	111 935
Balanserat resultat inklusive årets resultat		-122 839	-70 760
Eget kapital sammanlagt		30 337	42 687
Långfristiga skulder	24		
Uppskjutna skatteskulder		-	2 360
Långa skulder sammanlagt		-	2 360
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		9 517	3 480
Skatteskuld		277	180
Övriga skulder		328	584
Upplupna kostnader	25	2 010	2 400
		12 132	6 644
Summa skulder		12 132	9 040
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		42 469	51 691

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital				
Koncernen (KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans 1 januari 2015	1 159	64 507	-40 703	24 963
Årets resultat och totalresultat	-	-	-32 415	-32 415
Transaktioner med aktieägare				
Nyemission	353	49 786	-	50 139
Emissionskostnader, se not 7	-	-2 358	2 358	-
Utgående balans 31 december 2015	1 512	111 935	-70 760	42 687
Ingående balans 1 januari 2016	1 512	111 935	-70 760	42 687
Årets resultat	-	-	-52 079	-52 079
Transaktioner med aktieägare				
Nyemission	673	39 056	-	39 729
Utgående balans 31 december 2016	2 185	150 991	-122 839	30 337

Koncernens kassaflödesanalys

(KSEK)	2016-01-01	2015-01-01
	2016-12-31	2015-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-54 422	-29 993
Avskrivningar	1 989	841
Erhållen ränta	-	3
Erlagd ränta	-17	-103
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-52 450	-29 252
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	-19	-1 288
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	5 488	3 334
Förändring i rörelsekapital	5 469	2 046
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-46 981	-27 206
Investeringsverksamhet		
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-290	-842
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-4 836	-4 481
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 126	-5 323
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	39 729	47 780
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	39 729	47 780
Förändring av likvida medel	-12 378	15 251
Likvida medel vid periodens början	19 387	4 136
Likvida medel vid periodens slut	7 009	19 387

Moderbolagets rapport över totalresultat

(KSEK)	Not	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Intäkter		-	-
Kostnader för sålda varor		-	-
Bruttovinst		-	-
<i>Rörelsens kostnader</i> 8 - 12			
Forsknings- och utvecklingskostnader		-44 022	-21 363
Försäljningskostnader		-5 434	-4 876
Administrationskostnader		-4 256	-2 350
Övriga rörelseintäkter		200	-
Övriga rörelsekostnader		-37	-327
Rörelseresultat		-53 550	-28 916
<i>Resultat från finansiella poster</i>			
Finansiella intäkter		-	2
Finansiella kostnader	13	-17	-103
Resultat före skatt		-53 567	-29 017
Skatt på årets resultat	14	-	-
Årets resultat		-53 567	-29 017

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	16,17	13 056	9 449
Materiella tillgångar	18	1 155	1 250
Andel i dotterbolag	19	18 280	18 280
Summa anläggningstillgångar		32 491	28 979
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		250	-
Fordran koncernföretag		6 055	5 955
Övriga fordringar		1 052	1 294
Förutbetalda kostnader		792	193
Likvida medel		6 812	18 584
Summa omsättningstillgångar		14 961	26 026
SUMMA TILLGÅNGAR		47 452	55 005
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	22		
Aktiekapital		2 185	1 512
Fond för utvecklingsutgifter		4 461	
Överkursfond		144 300	109 705
Balanserat resultat		-62 050	-33 033
Årets resultat		-53 567	-29 017
Eget kapital sammanlagt		35 329	49 167
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		9 508	3 198
Skatteskuld		277	180
Övriga skulder		328	496
Upplupna kostnader	25	2 010	1 964
		12 123	5 838
Summa skulder		12 123	5 838
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		47 452	55 005

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

Moderföretaget (KSEK)	Aktiekapital	Fond för utv.utg	Överkursfond	Balanserat resultat inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans 1 januari 2015	1 159		62 278	-33 033	30 404
Årets resultat och totalresultat	-		-	-31 375	-31 375
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission	353		49 227	-	49 580
Emissionskostnader, se not 7			-2 358	2 358	-
Incitamentprogram 2015/2018	-		558	-	558
Eget kapital 31 december 2015	1 512		109 705	-62 050	49 167
Ingående balans 1 januari 2016	1 512		109 705	-62 050	49 167
Årets resultat och totalresultat	-		-	-53 567	-53 567
Fond för utvecklingsutgift		4 461	-4 461		-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission	673		39 056	-	39 729
Eget kapital 31 december 2016	2 185	4 461	144 300	-115 617	35 329

Moderbolagets kassaflödesanalys

	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
(KSEK)		
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-53 550	-28 916
Avskrivningar	1 391	582
Erhållen ränta	-	2
Erlagd ränta	-17	-103
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-52 176	-28 435
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	-707	-2 176
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	6 285	3 049
Förändring i rörelsekapital	5 578	873
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-46 598	-27 562
Investeringsverksamhet		
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-290	-1 842
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-4 613	-3 513
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-4 903	-5 355
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	39 729	47 780
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	39 729	47 780
Förändring av likvida medel	-11 772	14 863
Likvida medel vid periodens början	18 584	3 721
Likvida medel vid periodens slut	6 812	18 584

NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA

Not 1 Allmän information

A1M Pharma AB, org. nr 556755-3226 är moderbolag i A1M Pharma-koncernen. A1M Pharma AB har sitt säte i Lund, Sverige.

A1M Pharma-koncernens årsredovisning för perioden januari – december 2016 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 12 april 2017.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser föregående period.

Not 2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpas när denna koncernredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Grund för rapporternas upprättande

Från och med räkenskapsår 2015 upprättas koncernredovisningen för A1M Pharma-koncernen ("A1M Pharma") i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen.

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen. Delårsrapporten för andra kvartalet 2015 var A1M Pharmas första finansiella rapport som upprättades i enlighet med IFRS. Historisk finansiell information har räknats om från den 1 januari 2014, vilket är datum för övergång till redovisning enligt IFRS. Förklaringar till övergången från tidigare tillämpade redovisningsprinciper till IFRS, och vilka effekter omräkningen har haft på resultaträkningen och eget kapital, redogörs för i årsredovisningen 2015, not 6.

Moderföretagets redovisning är upprättad i enlighet med RFR 2 Redovisning för juridiska personer och Årsredovisningslagen.

I och med koncernens övergång till rapportering i enlighet med IFRS har moderföretaget övergått till redovisning enligt RFR 2. Vilka effekter övergången från tidigare tillämpade redovisningsprinciper till RFR 2 har på moderbolagets historiska finansiella information från den 1 januari 2014, vilket är datum för övergång till RFR 2, redogörs för i årsredovisningen 2015, not 6.

Att upprätta finansiella rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper, se not 3.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade perioder, om inte annat anges.

Moderbolagets redovisningsprinciper är desamma som koncernens, om inte annat anges i not nedan.

Redovisningsprinciper, ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som ännu inte har trätt i kraft och som inte har tillämpats i förtid av koncernen

Vid upprättandet av årsredovisningen per 31 december 2016 har ett flertal standarder och tolkningar publicerats vilka ännu inte trätt i kraft och vilka är tillämpliga för koncernen. Nedan följer de standarder som bedöms vara relevanta för koncernen:

IFRS 9 "Finansiella instrument" hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder. Koncernen har för avsikt att tillämpa den nya standarden senast det räkenskapsår som börjar 1 januari 2018. Dock skulle denna standard inte få någon påverkan på den finansiella rapporteringen idag.

IFRS 15 "Revenue from contracts with customers" gavs ut i maj 2014. IFRS 15 ersätter samtliga tidigare utgivna standarder och tolkningar som avser intäktsredovisning (dvs IAS 11 "Construction Contracts" och IAS 18 "Revenue", IFRIC 13 "Customer Loyalty Program", IFRIC 15 "Agreements for the Constructions of Real Estate", IFRIC 18 "Transfers of Assets from Customers", SIC 31 "Barter Transactions Involving Advertising Services"). IFRS 15 träder i kraft den 1 januari 2018. Standarden ska tillämpas med retroaktiv verkan. Koncernen har för avsikt att tillämpa den nya standarden senast det räkenskapsår som börjar 1 januari 2018. Dock skulle denna standard inte få någon påverkan på den finansiella rapporteringen idag.

IFRS 16 "Leasing"

IFRS 16 är den nya standarden för leasing. I januari 2016 publicerade IASB en ny leasingstandard som kommer att ersätta IAS 17 Leasingavtal samt tillhörande tolkningar IFRIC 4, SIC-15 och SIC-27. Standarden kräver att tillgångar och skulder hänförliga till alla leasingavtal, med några undantag, redovisas i balansräkningen. Denna redovisning baseras på synsättet att leasetagaren har en rättighet att använda en tillgång under en specifik tidsperiod och samtidigt en skyldighet att betala för denna rättighet. Redovisningen för leasegivaren kommer i allt väsentligt att vara oförändrad. Standarden är tillämplig för räkenskapsår som påbörjas den 1 januari 2019 eller senare. Förtida tillämpning är tillåten förutsatt att även IFRS 15 Revenue from Contracts with Customers tillämpas. Koncernen har ännu inte utvärderat effekterna av IFRS 16.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, förväntas ha någon väsentlig inverkan på koncernen.

Koncernredovisning

Dotterföretag

Dotterföretag är alla företag över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Förvärvsmetoden används för redovisning av koncernens rörelseförvärv. Köpeskillingen för förvärvet av ett dotterföretag utgörs av verkligt värde på överlåtna tillgångar, skulder som koncernen ådrar sig till tidigare ägare av det förvärvade bolaget och de aktier som emitterats av koncernen. I köpeskillingen ingår även verkligt värde på alla skulder som är en följd av en överenskommelse om villkorad köpeskillning. Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen.

Förvärvsrelaterade kostnader kostnadsförs när de uppstår.

Koncerninterna transaktioner, balansposter, intäkter och kostnader på transaktioner mellan koncernföretag elimineras. Vinst och förluster som resulterar från koncerninterna transaktioner och som är redovisade i tillgångar elimineras också. Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

Segmentrapportering

Då A1M Pharma bedriver forsknings- och utvecklingsverksamhet har ledningen att följa upp koncernen som en helhet.

Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

De olika enheterna i koncernen har den lokala valutan som funktionell valuta då den lokala valutan har definierats som den valuta som används i den primära ekonomiska miljö där respektive enhet huvudsakligen är verksam. I koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är moderföretagets funktionella valuta och koncernens presentationsvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i rörelseresultatet i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för produktutveckling

Koncernen bedriver forskning och utveckling kring nya produkter och metodik kring diagnostik. Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som är direkt hänförliga till utveckling av identifierbara och unika produkter respektive metodik kring diagnostik som kontrolleras av koncernen, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt möjligt att färdigställa produkten så att den kan användas,
- företagets avsikt är att färdigställa produkten och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar att använda eller sälja produkten,
- det kan visas hur produkten genererar troliga framtida ekonomiska fördelar,
- adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja produkten finns tillgängliga, och
- utgifter som är hänförliga till produkten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader.

Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår.

Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Utvecklingsutgifter för produktutveckling och utgifter för utveckling av diagnostik som redovisas som tillgång skrivs av under sin bedömda nyttjandeperiod, men påbörjas först när utvecklingsarbetet i all väsentligt bedöms som avslutat och kan användas kommersiellt.

Patent

Utgifter för registrerade patent skrivs av baserat på sin bedömda nyttjandeperiod. Avskrivningar på patent redovisas som en del av anskaffningsvärdet för balanserade utgifter för produktutveckling om patentet används i utvecklingsarbetet.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång, beroende på vilket som är lämpligt, endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska förmåner som är förknippade med tillgången kommer att komma koncernen tillgodo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt.

Avskrivningar görs linjärt enligt följande:

Maskiner och Inventarier: 5 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperiod prövas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs omgående ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde.

Vinster och förluster vid avyttring av en materiell anläggningstillgång fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkten och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

Immateriella tillgångar som har en obestämbar nyttjandeperiod eller immateriella tillgångar som inte är färdiga för användning, skrivs inte av utan prövas årligen avseende eventuellt nedskrivningsbehov. Tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet kanske inte är återvinningsbart. En nedskrivning görs med det belopp varmed tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsvärde. Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och dess nyttjandevärde. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar som tidigare har skrivits ner görs per varje balansdag en prövning av om återföring bör göras.

Finansiella instrument – generellt

Klassificering

Koncernen klassificerar sina finansiella tillgångar och skulder i följande kategorier: lånefordringar och kundfordringar, samt övriga finansiella skulder. Klassificeringen är beroende av för vilket syfte den finansiella tillgången eller skulden förvärvades.

Lånefordringar och kundfordringar

Lånefordringar och kundfordringar är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar och som inte är noterade på en aktiv marknad. De ingår i omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Koncernens "lånefordringar och kundfordringar" utgörs primärt av kundfordringar och likvida medel.

Övriga finansiella skulder

Skulder till koncernbolag, leverantörsskulder och den del av övriga kortfristiga skulder som avser finansiella instrument klassificeras som del av övriga kortfristiga finansiella skulder.

Redovisning och värdering

Koncernens finansiella instrument redovisas första gången till verkligt värde plus transaktionskostnader. Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförs och koncernen har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten. Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet har fullgjorts eller på annat sätt utsläcks.

Koncernen har inga instrument som värderas till verkligt värde. Det verkliga värdet på kortfristiga fordringar och skulder motsvarar dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

Kundfordringar

Kundfordringar är finansiella instrument som består av belopp som ska betalas av kunder för sålda varor och tjänster i den löpande verksamheten. Om betalning förväntas inom ett år eller tidigare, klassificeras de som omsättningstillgångar. Om inte, redovisas de som anläggningstillgångar.

Kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

Likvida medel

Likvida medel är finansiellt instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden. I kassaflödet innefattar posten kassa, banktillgodohavanden samt koncernens cashpool.

Eget kapital

Stamaktier klassificeras som eget kapital. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är finansiella instrument och avser förpliktelser att betala för varor och tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten från leverantörer. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år. Om inte, redovisas de som långfristiga skulder.

Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Aktuell och uppskjuten skatt

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

Styrelsen kommer att pröva frågan kring redovisning av uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag först när koncernen har uppvisat vinstintjäning.

Ersättningar till anställda

Pensionsförpliktelser

Koncernen har uteslutande avgiftsbestämda pensionsplaner.

En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Koncernen har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder.

För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar koncernen avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringsplaner på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Koncernen har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma koncernen tillgodo.

Leasing

Koncernen har endast operationella leasingavtal avseende lokaler. Leasing där en väsentlig del av riskerna och fördelarna med ägande behålls av leasegivaren klassificeras som operationell leasing. Betalningar som görs under leasingperioden kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Denna innebär att rörelseresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in eller utbetalningar under perioden samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden.

Moderföretagets redovisningsprinciper

I samband med övergången till redovisning enligt IFRS i koncernredovisningen, har moderföretaget övergått till att tillämpa RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Se Årsredovisningen 2015, not 6 för effekter av övergången för moderföretaget.

Moderföretaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen.

Uppställningsformer

Resultat- och balansräkning följer årsredovisningslagens uppställningsform. Rapport över förändring av eget kapital följer också koncernens uppställningsform men ska innehålla de kolumner som anges i ÅRL. Vidare innebär det skillnad i benämningar, jämfört med koncernredovisningen, främst avseende finansiella intäkter och kostnader och eget kapital. I samband med övergången till IFRS och RFR 2 har uppställningsformen för resultaträkningen ändrats från Kostnadsslagsindeldad till Funktionsindeldad uppställningsform.

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillningar.

När det finns en indikation på att andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posterna "Resultat från andelar i koncernföretag".

Koncernbidrag

Koncernbidrag lämnade från moderföretag till dotterföretag och koncernbidrag erhållna till moderföretag till dotterföretag redovisas som bokslutsdisposition.

Not 3 Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Koncernen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, inte alltid att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår behandlas i huvuddrag nedan.

Immateriella tillgångar

A1M Pharma befinner sig i ett viktigt skede och har under 2016 stärkts av de framsteg som gjorts och med de positiva resultat som hittills uppnåtts vilket ger ytterligare tyngd i arbetet gällande framför allt utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning baserad på proteinet A1M. Marknaden för diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning bedömer styrelsen som betydande. Idag beräknas den totala årliga kostnaden för initiala direkta vårdkostnader gällande havandeskapsförgiftning uppgå till cirka 19 miljarder SEK enbart i Europa, beräknat på en prevalens om 3,5 procent vid 110 000 födselar. Under 2016 har A1M Pharma även valt att satsa på njurskydd i samband med målsökande strålbehandling av tumörer, s.k. PRRT-behandling med läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget har kunnat konstatera att rA1M skyddar njurceller i samband med den oxidativa stress som uppkommer vid bland annat akut njurskada. Man har även sett lovande indikationer på att rA1M utöver att oskadliggöra reaktiva syreföreningar och reparerar skadad vävnad, även kan skydda mitokondriernas energiproduktion. Extern expertis har beräknat den potentiella försäljningen av ROSGard™ som behandling av havandeskapsförgiftning till 1,2 miljarder USD 5 år efter registrering.

Styrelsens bedömning är att A1M Pharma AB har goda förutsättningar för att kunna generera framtida intäkter och färdigställa de immateriella tillgångarna.

Balanserade utgifter för produktutveckling

Koncernen aktiverar utgifter hänförliga till produktutveckling och utgifter för diagnostik i den omfattning de bedöms uppfylla kriterierna enligt IAS 38 p. 57 (se ovan om Immateriella tillgångar). Gällande koncernens utvecklingsarbete avseende utveckling av läkemedel aktiveras utgifter från och med godkänd Fas 3 som en egenupparbetad immateriell tillgång.

Not 4 Finansiell riskhantering

Ett forskningsbolag som A1M Pharma kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som Bolaget driver befinner sig i olika faser av utveckling där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

Ur ett redovisningsperspektiv finns främst tre riskområden – marknadsrisk, kreditrisk och likviditetsrisk. A1M Pharma AB exponeras ännu inte för markansrisk eller kreditrisk, men likviditeten kan vara en risk för bolaget. Koncernen följer noga prognoser för likviditetsreserv för att säkerställa att koncernen har tillräckligt med likvida medel för att möta behovet i den löpande verksamheten. I förvaltningsberättelsen beskrivs övriga risker och osäkerhetsfaktorer.

Not 5 Resultat per aktie

Bolaget har 54 615 448 aktier registrerade per 2016-12-31.

Resultatet per aktie uppgick per 2016-12-31 till -0,95 (-0,79) SEK.

Not 6 Effekter av övergång till IFRS för koncernen och moderbolaget

Till följd av att koncernen gått över till redovisning enligt IFRS den 1 april 2015 bytte även moderföretaget redovisningsprinciper per den 1 april 2015 och övergår till redovisning enligt RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Jämförelseåret justeras i enlighet med IAS 8, Redovisningsprinciper, ändringar i uppskattningar och bedömningar samt fel. Öppningsbalans för övergång till IFRS och RFR 2 har skett per 2014-01-01.

Den effekt på redovisningen som skett vid övergången till IFRS är att styrelsen har uppdaterat sin aktiveringspolicy för utvecklingsarbete avseende läkemedelskandidater och i samband med övergången till IFRS beslutat att tillämpa en princip som innebär att aktivering av utgifter för läkemedelsutveckling aktiveras först fr.o.m. med godkännande av Fas 3-studie i utvecklingsarbetet. Detta innebär att avstämningar av eget kapital och de förändringar av eget kapital så är motposten Immateriella tillgångar (aktiverade utvecklingsutgifter) som minskat i motsvarande grad.

Övergången till redovisning enligt RFR 2 för moderbolaget har haft motsvarande effekt beloppsmässigt på moderbolagets egna kapital. Jämförbara perioder har uppdaterats i balans- och resultaträkningar för moderbolaget för perioder som inleds 2014-01-01 med hänsyn till övergången till RFR 2.

I delårsrapporten 2015-06-30, not 5, presenteras effekter för samtliga kvartal under 2014.

Not 7 Byte av redovisningsprincip för emissionskostnader

I samband med delårsrapport 2016-06-30 beslutade styrelsen, i samråd med bolagets revisor, att byta redovisningsprincip gällande bolagets emissionskostnader. I rapporter tidigare än 2016-06-30 har emissionskostnader fördelats mellan gamla och nyemitterade aktier, där kostnaden för nyemitterade aktier har reducerat det fria egna kapitalet och resterande emissionskostnader har belastat resultaträkningen. Bolagets nya redovisningsprincip innebär att hela emissionskostnaden reducerar det fria egna kapitalet. Eftersom bolagets resultat förbättras med motsvarande belopp innebär detta att bolagets totala egna kapital förblir oförändrat.

Jämförelsesiffror som presenteras i denna rapport har omräknats enligt denna nya princip.

Byte av redovisningsprincip, Emissionskostnader	2015-01-01
Resultaträkningen	2015-12-31
Koncernen	
Finansiella kostnader enligt tidigare rapportering	-2 461
Justering enligt ny redovisningsprincip	2 358
Finansiella kostnader enligt ny redovisningsprincip	-103
Resultat före skatt enligt tidigare rapportering	-32 451
Justering enligt ny redovisningsprincip	2 358
Resultat före skatt enligt ny redovisningsprincip	-30 093
Moderbolaget	
Finansiella kostnader enligt tidigare rapportering	-2 461
Justering enligt ny redovisningsprincip	2 358
Finansiella kostnader enligt ny redovisningsprincip	-103
Resultat före skatt enligt tidigare rapportering	-31 375
Justering enligt ny redovisningsprincip	2 358
Resultat före skatt enligt ny redovisningsprincip	-29 017
Balansräkningen	
Koncernen	
Övrigt tillskjutet kapital enligt tidigare rapportering	114 293
Justering enligt ny redovisningsprincip	-2 358
Övrigt tillskjutet kapital enligt ny redovisningsprincip	111 935
Moderbolaget	
Överkursfond enligt tidigare rapportering	112 063
Justering enligt ny redovisningsprincip	-2 358
Överkursfond enligt ny redovisningsprincip	109 705

Not 8 Rörelsens kostnader fördelat på kostnadsslag

Rörelsens kostnader presenteras i totalresultatrapporten med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings- och utvecklingskostnader", "Försäljningskostnader" samt "Administrationskostnader". Summan av de funktionsindelade kostnaderna fördelar sig på följande kostnadsslag.

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016	2015	2016	2015
Personalkostnader	8 249	5 416	8 249	4 939
Lokal-/driftskostnader inklusive laboratoriekostnader	9 565	7 772	9 565	7 083
Avskrivningar (not 16 - 18)	1 989	841	1 391	582
Övriga externa tjänster	34 782	16 069	34 507	15 985
Summa kostnader för forskning och utveckling, försäljning och administration	54 585	30 098	53 712	28 589

Not 9 Anställda

Medelantalet anställda	2016		2015	
	Antal anställda	Varav män	Antal anställda	Varav män
Moderbolaget	8	4	3	2
Dotterbolaget	-	-	1	1
Totalt i koncernen	8	4	4	3

Fördelning ledande befattningshavare per balansdagen	Koncernen		Moderföretaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Styrelseledamöter	6	7	6	7
varav män:	4	5	4	5
Andra anställda personer i företagets ledning inkl. VD	1	1	1	1
varav män:	1	1	1	1
Summa	8	8	8	8

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

Not 10 Ersättningar och förmåner

Året löner – koncernen, tillika moderbolaget¹⁾

2016 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, avgående styrelseordförande ²⁾	22	-	-	-	7	29
Anders Ermén, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Martin Austin, tillträdande styrelseordförande ²⁾	33	-	-	-	10	43
Tomas Eriksson, VD	-	1 210	324	332	563	2 429
Summa styrelse och VD	99	1 210	324	332	594	2 559
Övriga anställda	-	4 319	-	350	1 167	5 836
Summa	99	5 529	324	682	1 761	8 395

1) Inga löner, ersättningar eller andra förmånen utbetalades av dotterbolaget under 2016

2)Gregory Batcheller avgick som styrelseordförande vid bolagsstämman 2016-04-27 och ersattes av Martin Austin.

Året löner - koncernen

2015 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	44	-	-	-	14	58
Anders Ermén, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Martin Austin, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Tomas Eriksson, VD	-	1 081	92	294	440	1 907
Summa styrelse och VD	132	1 081	92	294	482	2 081
Övriga anställda	-	2 402	-	166	673	3 241
Summa	132	3 483	92	460	1 155	5 322

Årets löner - moderföretaget

2015 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	44	-	-	-	14	58
Anders Ermén, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Martin Austin, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Tomas Eriksson, VD	-	1 081	92	294	440	1 907
Summa styrelse och VD	132	1 081	92	294	482	2 081
Övriga anställda	-	2 021	-	166	578	2 765
Summa	132	3 102	92	460	1 060	4 846

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Avgångsvederlag

Mellan bolaget och verkställande direktören gäller en uppsägningstid om sex månader respektive tre månader. Det finns inget kontrakterat avgångsvederlag till verkställande direktören.

Not 11 Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående – moderföretaget, tillika koncernen

2016 (KSEK)	
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, styrelseordförande) ¹⁾	373
Ermén Produktion & Redovisning AB (ägs av Anders Ermén, styrelseledamot)	113
C Glad Consulting AB (ägs av Cristina Glad, styrelseledamot)	81
Stefan Hansson, styrelseledamot	-
Design & Care (ägs av Christina Lloyd, styrelseledamot)	58
Bo Åkerström, styrelseledamot	-
TransformRx GmbH (ägs av Martin Austin, styrelseledamot)	884
Tomas Eriksson, VD	-
Summa styrelse och VD	1 509
Övriga anställda	-
Summa	1 509

1) Gregory Batcheller avgick som styrelseordförande vid bolagsstämman 2016-04-27

Transaktioner med närstående – moderföretaget, tillika koncernen

2015 (KSEK)	
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, styrelseordförande)	215
Ermén Produktion & Redovisning AB (ägs av Anders Ermén, styrelseledamot)	45
C Glad Consulting AB (ägs av Cristina Glad, styrelseledamot)	323
Stefan Hansson, styrelseledamot	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	-
Bo Åkerström, styrelseledamot	-
TransformRx GmbH (ägs av Martin Austin, styrelseledamot)	1 004
Tomas Eriksson, VD	-
Summa styrelse och VD	1 587
Övriga anställda	-
Summa	1 587

Transaktionerna har skett enligt marknadsmässiga villkor.

Not 12 Arvoden till revisorerna

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016	2015	2016	2015
PricewaterhouseCoopers AB				
revisionsuppdrag	110	115	72	109
revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	113	117	118	117
skatterådgivning	-	-	-	-
andra uppdrag	-	-	-	-
Summa	223	232	190	226

Not 13 Finansiella kostnader

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Räntekostnader	17	103	17	103
Emissionskostnader	-	-	-	-
Summa	17	103	17	103

Not 14 Uppskjuten skatteskuld

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Uppskjuten skatt i samband med justering av förvärvsanalys	-	2 360	-	-
Summa	-	2 360	-	-

I anslutning till årsbokslutet per 31 december 2016 har ny bedömning gjorts avseende den uppskjutna skatteskuld avseende koncernmässiga övervärden som uppstod i samband med A1M Pharmas förvärv av Preeluma Diagnostics som genomfördes år 2012. Med hänsyn tagen till koncernens befintliga underskottsavdrag vilka inte omfattas av vare sig köpeskillings- eller koncernbidragsspärrar har en förnyad bedömning per 31 december 2016 gjorts med slutsats att den uppskjutna skatteskulden om 2 360 KSEK har kunnat lösas upp via resultaträkningen

Not 15 Skatter

Koncernens samlade underskott uppgår per den 31 december 2016 preliminärt till 132 782 (76 509) KSEK och moderföretagets samlade underskott preliminärt till 120 239 KSEK (64 174). Uppskjuten skattefordran på det ackumulerade underskottet har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

Not 16 Aktiverade utvecklingsutgifter

De aktiverade utgifterna avser till största utsträckning utveckling för behandling och diagnostik av preeklampsi.

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016	2015	2016	2015
Ingående anskaffningsvärden	6 311	4 156	3 269	1 590
Årets aktiverade utgifter	2 759	2 155	2 160	1 679
Årets aktiverade utgifter genom förvärv av verksamhet	-	-	-	-
Utgående ack. anskaffningsvärden	9 070	6 311	5 429	3 269
Utgående redovisat värde	9 070	6 311	5 429	3 269

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 17	Patent	Koncernen		Moderföretaget		
		(KSEK)	2016	2015	2016	2015
	Ingående anskaffningsvärden		23 278	20 952	6 534	4 700
	Årets aktiverade patentutgifter		2 741	2 326	2 453	1 834
	Utgående ack. anskaffningsvärden		26 019	23 278	8 987	6 534
	Ingående avskrivningar		-611	-	-354	-
	Årets avskrivningar		-2 268	-611	-1 006	-354
	Utgående ack. avskrivningar		-2 879	-611	-1 360	-354
	Utgående redovisat värde		23 140	22 667	7 627	6 180

Not 18	Inventarier			
	Koncernen		Moderföretaget	
(KSEK)	2016	2015	2016	2015
Ingående anskaffningsvärden	1 689	847	1 659	817
Årets förvärv	291	842	291	842
Utgående ack. anskaffningsvärden	1 980	1 689	1 950	1 659
Ingående avskrivningar	-439	-209	-409	-181
Årets avskrivningar	-386	-230	-386	-228
Utgående ack. avskrivningar	-825	-439	-795	-409
Utgående redovisat värde	1 155	1 250	1 155	1 250

Not 19	Finansiella anläggningstillgångar	Moderföretaget	
(KSEK)		2016	2015
	Ingående anskaffningsvärden	18 280	17 280
	Tillfört aktieägartillskott	-	1 000
	Utgående anskaffningsvärde	18 280	18 280

Dotterföretag	Org nr	Säte	Kapital- andel %	Rösträtts- andel %	Bokfört värde
Preelumina Diagnostics AB	556783-9609	Lund, Sverige	100%	100%	18 280
Summa					18 280

ÅRSREDOVISNING 2016

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 20	Finansiella instrument per kategori	
	Koncernen	
Tillgångar i balansräkningen (KSEK)	2016-12-31	2015-12-31
Lånefordringar och kundfordringar		
Kundfordringar	250	550
Övriga fordringar	1 845	1 526
Likvida medel	7 009	19 387
Total	9 104	21 463
Skulder i balansräkningen (KSEK)		
Övriga finansiella skulder		
Uppskjutna skatteskulder	-	2 360
Leverantörsskulder	9 517	3 480
Övriga korta skulder	2 615	3 164
Total	12 132	9 040

Not 21	Aktiekapital och övrigt tillskjutet kapital			
(KSEK)	Antal aktier	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Summa
Per 1 januari 2015	28 981 105	1 159	62 278	63 437
Nyemission	6 119 290	245	34 681	34 926
Utnyttjande av teckningsoptioner/nya aktier	2 710 301	108	17 138	17 246
Emissionskostnader netto			-2 592	-2 592
Justering emissionskostnad			-128	-128
Incitamentprogram 2015/2018	-	-	558	558
Eget kapital 31 december 2015	37 810 696	1 512	111 935	113 447
Per 1 januari 2016	37 810 696	1 512	111 935	113 447
Nyemission	16 804 752	673	39 056	39 729
Eget kapital 31 december 2016	54 615 448	2 185	150 991	153 176

Aktien

Aktien i A1M Pharma AB (publ) noterades den 4 april 2013 på AktieTorget. AktieTorget är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. AktieTorget driver en handelsplattform (MTF), vilket inte är en reglerad marknad. Den 31 december 2016 uppgick antalet aktier i Bolaget till 54 615 448. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Not 22 Långfristiga skulder				
Koncernen				
Moderföretaget				
(KSEK)	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Uppskjuten skatt i samband med justering av förvärvsanalys	-	2 360	-	-
Övriga långfristiga skulder	-	-	-	-
Summa	-	2 360	-	-

Not 23 Upplupna kostnader

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Upplupen lön inklusive sociala avgifter	426	76	426	-
Upplupen semesterlöneskuld inklusive sociala avgifter	114	468	114	468
Övriga upplupna kostnader	1 470	1 856	1 470	1 496
Summa	2 010	2 400	2 010	1 964

Not 24 Vinstdisposition

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK	
Fria reserver	82 250
Årets förlust	-53 567
Summa	28 683

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att till förfogande stående medel om 28 683 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Not 25 Eventualförpliktelser

Varken moderbolaget eller koncernen har några ställda säkerheter eller andra eventualförpliktelser per 2016-12-31, ej heller per 2015-12-31.

Not 26 Väsentliga händelser efter periodens utgång

- A1M Pharma meddelar att rA1M visar mitokondrieskyddande effekt enligt preliminära resultat från prekliniska studier som utförts i samarbete med NeuroVive Pharmaceutical. Bolaget har även slutfört samarbetet med Fred Hutchinson Cancer Research Center, vilket har inneburit ökad förståelse kring rA1Ms verkningsmekanismer och tillgång till nya djurmodeller.
- A1M Pharma har med goda resultat planenligt genomfört initiala immunogenicitetsstudier i djurmodell för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget kommer att fortsätta att undersöka substansen under längre tidsperioder samt som en del i den kommande registreringsgrundande GLP-toxicitetsstudien.
- Styrelsen för A1M Pharma beslutar att genomföra en emission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20) villkorat godkännande vid extra bolagsstämma. Dessutom planeras en listning på Nasdaq First North med beräknad handelsstart under vecka 23, 2017. Varje unit består av tre (3) aktier och en (1) vederlagsfri teckningsoption till emissionskursen 2,25 SEK, motsvarande 0,75 SEK per aktie. Teckningsoptionen löper till och med den 8 december 2017 och tillför Bolaget högst 41,0 MSEK med en lösenkurs på 0,75 SEK. Emissionslikviden kommer att användas till A1M Pharmas fortsatta verksamhet inom läkemedelsutveckling, kliniska studier och partnerskapsaktiviteter.
- Bolagets aktieägare kallas till extra bolagsstämma tisdagen den 14 mars 2017 kl. 10.00 på Scheelevägen 22 i Lund med anledning av styrelsens beslut om en företrädesemission samt sammanläggning av aktier (1:20). Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken onsdagen den 8 mars 2017, och anmäla sig till bolaget senast onsdagen den 8 mars 2017 kl. 12.00.
- A1M Pharmas tillverkningspartner tillverkar framgångsrikt och helt enligt tidsplan en första storskalig batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Efter genomförda tester som visat på god kvalitet och renhet har Bolaget beslutat att denna batch skall användas i kommande GLP-toxicitetsstudie.

- En extra bolagsstämma hålls den 14 mars och beslutar, i enlighet med styrelsens förslag, om en företrädesemission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20).
- A1M Pharma meddelar i slutet av mars att preliminära data efter avslutad preklinisk långtidsstudie i djurmodell entydigt visar att den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador i samband med strålbehandling.
- Bolaget meddelar i april att företrädesemissionen i enlighet med bolagsstämmobeslut den 14 mars 2017 tecknades till 80,0 MSEK motsvarande 65,1 procent av emissionsbeloppet 122,9 MSEK, fördelat på 54 615 448 units à 2,25 SEK. Cirka 44,3 procent av företrädesemissionen tecknades med betalning med stöd av uniträtter, 12,9 procent av emissionen tecknades utan stöd av uniträtter, och 7,9 procent av företrädesemissionen tecknades av emissionens garanter enligt ingångna emissionsgarantiavtal.

ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE

Lund den 12 april 2017

Martin Austin
Ordförande

Anders Ermén

Cristina Glad

Stefan Hansson

Bo Åkerström

Christina Östberg Lloyd

Tomas Eriksson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 12 april 2017
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i A1M Pharma AB (publ), org.nr 556755-3226

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för A1M Pharma AB (publ) för år 2016.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2016 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2016 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), så som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 3-14. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats:

www.revisorsinspektionen.se/rn/showdocument/documents/rev_dok/revisors_ansvar.pdf. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för A1M Pharma AB (publ) för år 2016 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

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

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

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

Revisorns ansvar

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

företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget

på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

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

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda

ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

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

Lund den 12 april 2017
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor



A1M Pharma AB
Webb: www.a1m.se
Mail: te@a1m.se
Telefon: +46-709 18 38 50