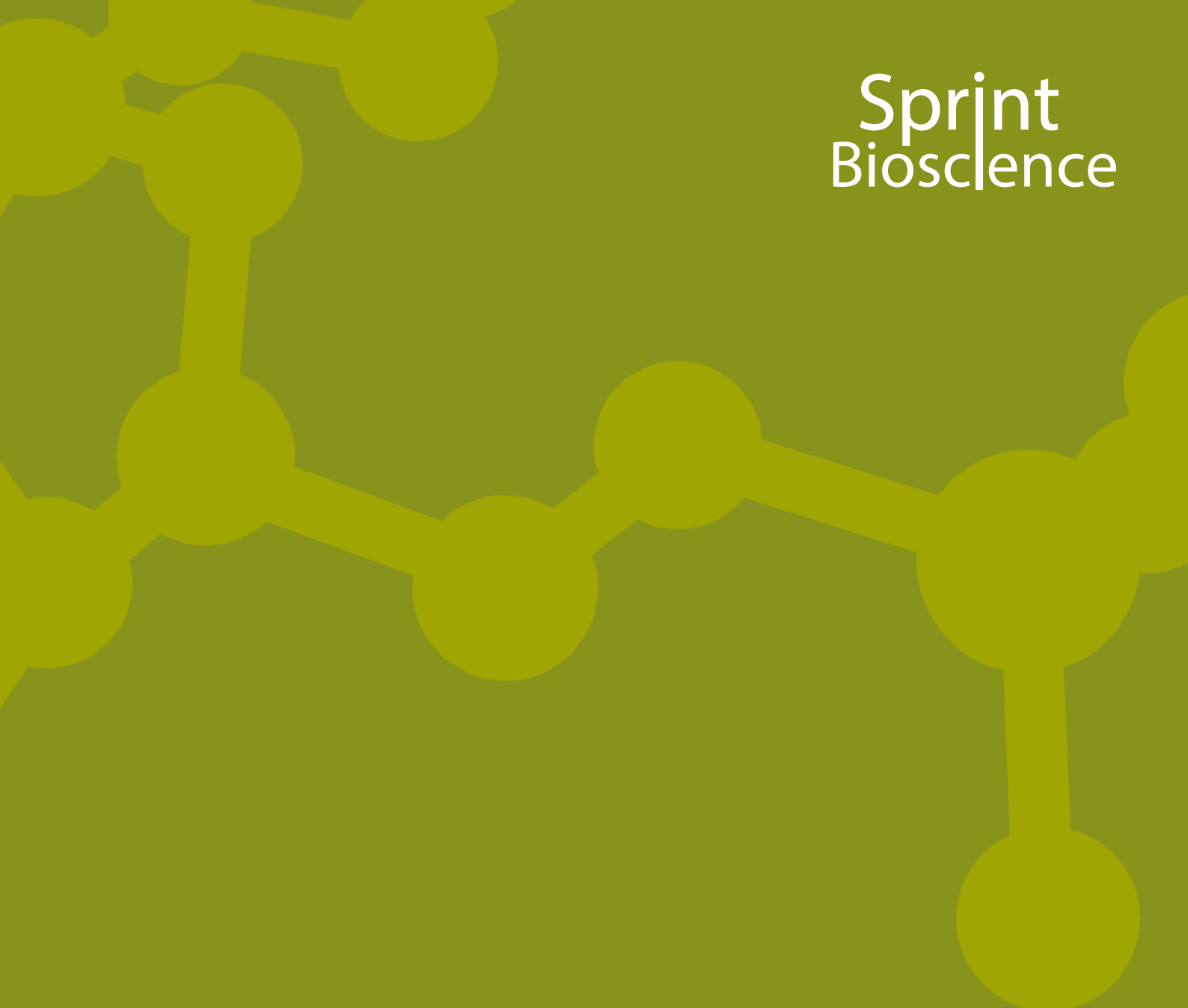


A stylized molecular structure graphic composed of yellow circles (nodes) connected by yellow lines (edges). The structure is located in the upper left and center of the page, extending from the top edge down to about the middle of the page. It features a central horizontal chain of nodes with various branches and loops.

Sprint Bioscience

**BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
JANUARI-DECEMBER 2017**

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
FÖR

JANUARI - DECEMBER 2017

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL DECEMBER 2017

HELÅRET 2017 SAMT HÄNDELSER FJÄRDE KVARTALET I SAMMANDRAG

- Intäkter under 2017 uppgick till 33,4 MSEK (47,0 MSEK)
- Rörelseresultatet för helåret uppgick till -10,7 MSEK (4,6 MSEK)
- Resultat per aktie före och efter utspädning för helåret uppgick till -1,46 kr (0,65 kr) och antalet aktier uppgick vid periodens slut till 7 574 836.
- I september fattades beslut angående riktad nyemission vilken genomfördes under oktober 2017 och tillförde bolaget 11 MSEK före emissionskostnader. Antalet aktier ökade med 512 000 till 7 574 836 och i emissionen deltog både befintliga och nya investerare.

FJÄRDE KVARTALET

- Intäkter 5 408 (13 021) TSEK
- Rörelseresultatet -7 229 (2 718) TSEK
- Resultat efter skatt -7 231 (2 756) TSEK
- Resultat per aktie -0,95 (0,39) SEK

JANUARI - DECEMBER

- Intäkter 33 427 (47 023) TSEK
- Rörelseresultatet -10 668 (4 566) TSEK
- Resultat efter skatt -10 663 (4 541) TSEK
- Resultat per aktie -1,46 (0,65) SEK

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- I januari meddelande Petra Pharma Cooperation att de lämnat in 3 patentansökningar för PIP4K2 projektet.
- I januari meddelandes att Sprint Bioscience avser genomföra en fullt garanterad företrädesemission om ca 38 MSEK före emissionskostnader under första kvartalet 2018 i syfte att kunna utöka portföljen med fler projekt samt höja värdet i befintliga.
- För att täcka likviditetsbehovet fram till att nyemissionen är genomförd, tecknades under januari ett bryggån om 5 MSEK.

VD HAR ORDET

Under 2017 har vi fortsatt vårt arbete med att bygga ett långsiktigt lönsamt svenskt läkemedelsbolag. Vi har i PIP4-projektet visat på goda effekter i modeller av AML, en vanligt förekommande blodcancer där effektiv behandling saknas. Vår kompetens inom biologi har stärkts med rekryteringar och nya samarbeten. Detta har redan genererat resultat i vårt Vps34-projekt där vi nu visat effekt i immunonklogiska modeller.

Under året har vi stärkt vår kompetens ytterligare genom utökade akademiska samarbetspartners och rekrytering av ny personal. Specialistkompetens som ges rätt förutsättningar åstadkommer resultat direkt. Inom tumörmetabolism har vi rekryterat forskare från Karolinska Institutet och inom immunonkologi har vi startat samarbete med Luxemburgs Institute of Health där vi tillsammans studerat att Vps34 hjälper tumören att undkomma immunsystemet.

För att kunna bygga ett långsiktigt och lönsamt bolag har vi tecknat ett 10-årigt hyreskontrakt. Renovering påbörjades just före årets slut och allt kommer stå klart under våren, då våra lokaler kommer vara ännu bättre anpassade för vår verksamhet.

I oktober genomfördes en riktad emission om 11 MSEK före emissionskostnader. För att kunna utöka vår portfölj med fler projekt samt höja värdet på Vps34 och STK25, bjuder vi in till en företrädesemission under Q1 2018.

I PIP4-projektet som licensierades till Petra Pharma 2016, har vi haft framgångar med lovande resultat i djurmodeller av AML, vilket är den vanligaste blodcancerformen hos vuxna. Effektiva behandlingar för AML saknas idag och vi hoppas därför att ett målinriktat läkemedel mot PIP4 kommer att bli ett värdefullt bidrag till framtida behandling av

AML. Petra Pharma meddelade Sprint Bioscience i januari 2018 att tre patentansökningar skickats in som täcker tre kemiska serier.

Vi ser framgångar i Vps34- och STK25-projekten och har bra diskussioner med potentiella licenspartners. I Vps34-projektet har vi genom att stänga av Vps34 med våra substanser, aktiverat immunsystemet för att bekämpa tumörer. Det har givit projektet en stärkt kommersiell profil. I STK25-projektet ser vi stort intresse inom NASH. Vi har valt att avsluta samarbetet med Göteborgs Universitet för att kunna snabba upp projektet och möta det ökade intresset.

De nya projekt vi arbetar med fokuserar fortsatt på gränslandet mellan tumörmetabolism, immunonkologi och tumörens mikromiljö. Med den teknologiplattform vi byggt upp kan vi snabbt utvärdera nya målproteiner. Genom den emission som vi nu genomför kommer vi att satsa mer resurser på att ta fram nya projekt. Detta är en viktig del i vår strategi för att bygga ett lönsamt läkemedelsbolag.

Behovet av nya behandlingar mot cancer och metabola sjukdomar är större än någonsin. Med de två projekt vi utlicensierat har vi visat att Sprint Bioscience har den innovativa förmågan att förvandla idéer till säljbara projekt och på så sätt skapa värde för våra aktieägare.

Vi har fortsatt att stärka och bygga ett bolag med sikte på långsiktighet och lönsamhet. I PIP4-projektet har vi nu utvecklat molekyler som kan komma att bli en del av nya sätt att behandla cancer. Vår förhoppning är att kliniska studier skall kunna komma igång inom ett år. Vi går stärkta in i det nya året och genomför nu en emission för att kunna öka aktiviteterna i bolaget, framförallt inom de nya projekt som vi jobbar med.

” Sprint Bioscience har den innovativa förmågan att förvandla idéer till säljbara projekt och på så sätt skapa värde för våra aktieägare.

BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience är ett läkemedelsbolag som utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Bolagets nyckel till att effektivt driva projekt är ett tätt samarbete och mycket interaktion mellan de olika vetenskapliga discipliner som är involverade i arbetet. För att möjliggöra detta har Sprint Bioscience valt att investera i intern kompetens och rekryterat de nyckelkompetenser som behövs för bolagets läkemedelsutveckling. Sprint Bioscience har idag 25 anställda där majoriteten arbetar laborativt inom bolagets läkemedelsutvecklingsprojekt.

För att Sprint Bioscience ska kunna nå visionen att bygga ett varaktigt, lönsamt bolag är fokus på utlicensiering av egna projekt. Affärsmodellen bygger på att identifiera, starta och utveckla läkemedelsutvecklingsprojekt i preklinisk fas fram till kliniska läkemedelskandidater och sedan hitta licenstagare som kan ta projekten vidare in i kliniska studier och utveckla ett färdigt läkemedel. Målsättningen är att genomföra utlicensiering av i snitt ett projekt per år.



Det kommersiella fokuset styr hur projekten prioriteras och alla på Sprint Bioscience vet vad som måste åstadkommas för att avtal om vidare utveckling och kommersialisering av ett målprotein ska kunna ingås. Bolaget har hittills ingått två licensavtal för projekt som har startats enligt denna modell, varav ett är pågående.

Sprint Bioscience har från starten varit fokuserat på tumörmetabolism och angränsande områden, som immunonkologi och kunskap kring faktorer som påverkar tumörers mikromiljö. Val av fokusområde för nya projekt sätts med utgångspunkt från bolagets interna expertis inom dessa områden. Då bolagets affärsmodell är att licensiera ut före kliniska studier påbörjas, väljs målproteiner som omfattas av god vetenskaplig forskning och som samtidigt har få konkurrerande läkemedelsprojekt ute på marknaden.

MARKNADSÖVERSIKT

Läkemedelsindustrin har genomgått stora förändringar de senare åren, främst inom forskning och utveckling (FoU). Trots att den globala konsumtionen av receptbelagda mediciner har en stadig ökning med en beräknad årlig tillväxt om 6,3 procent fram till 2022,¹ friställer de stora läkemedelsbolagen många anställda inom FoU. Innovationen förväntas i hög utsträckning komma från olika samarbetsstrukturer och från de små nischade biotechbolagen. Antalet avtal i branschen (inkl. licensavtal, produktförvärv, kommersialisering, joint venture, tillverkning och leverans, forskning samt utvecklingssamarbeten) ökade med fem procent från 2015 till 2016.² Den globala marknaden för läkemedelsutveckling förväntas växa från 33 997 miljoner USD år 2016 till 68 683 miljoner USD år 2024.³ Sprint Bioscience verkar inom två stora terapiområden, cancer och diabetes, som båda visar starka tillväxttrender.

¹ Evaluat Pharma World Preview 2016

² Medtrack; Strategic Transactions, 2017

³

Global Drug Discovery Market Forecast 2016-2024 - Research and Markets

GLOBALA CANCERMARKNADEN

Sprint Bioscience är verksamma inom terapiområdet cancer av ett flertal anledningar; det är ett område med stort medicinskt behov och det område med störst försäljning av läkemedel globalt sett.¹

Cancer är den sjukdom som efter hjärt- och kärlsjukdomar skördar flest liv. Risken för att utveckla cancer någon gång under sin livstid är en på tre. De som drabbas blir allt fler, vilket tillskrivs en åldrande befolkning och ändrad livsstil.

Prevalensen, den andel av befolkningen som är drabbad, påverkas av att fler blir diagnostiserade och överlevnadstalen ökar globalt.² Under 2015 hade 17,5 miljoner människor globalt diagnosen cancer. Av dessa dog 8,7 miljoner till följd av sin cancer. Mellan 2005 och 2015 ökade antalet cancerfall med 33 procent. Av alla dödsfall 2005 var 14 procent tillskrivna cancer. 2015 var det 16 procent.³ Det är också det område där det görs flest licensaffärer och som har haft störst tillväxt inom prekliniska licensaffärer de senaste åren.⁴ Enligt Zion Research Report var den globala marknaden för behov av cancerläkemedel värderad till ca 112,9 miljarder USD 2015 och förväntas generera intäkter runt 161,3 miljarder

USD vid slutet av 2021. Detta är en årlig tillväxt om ca 7,4 procent mellan 2016 och 2021.⁵

Marknadstillväxten förväntas drivas främst av en ökad prevalens och introduktionen av nya terapier. Ett genomsnittligt cancerläkemedel estimeras sälja för cirka 1,5 miljarder dollar.⁶ Den stora försäljningspotentialen för cancerläkemedel gör att antalet slutna licensavtal inom området är stort.

¹ EvaluatePharma World Preview 2017

² *Global Burden of Cancer 2015*, JAMA Oncology, December 3, 2016

³ *Global Burden of Cancer 2015*, JAMA Oncology, December 3, 2016

⁴ Emerging therapeutic company investment and deal trends, Biotechnology Innovation Organization, 2017

GLOBALA DIABETES- OCH NASH-MARKNADEN

Antalet personer som lever med diabetes uppskattades år 2014 till 422 miljoner, att jämföra med 108 miljoner personer år 1980, varav merparten lider av typ 2 diabetes (TD2). Prevalensen har nästan dubblats under samma tidsperiod, från 4,7 procent till 8,5 procent, bland den vuxna befolkningen.⁷

Den globala marknaden för TD2-behandling beräknas växa med en årlig tillväxttakt om 6,5 procent från 31,2 miljarder USD år 2015 till 58,7 miljarder USD år 2025. Tillväxten väntas främst drivas av en dramatisk tillväxt i diagnos och ökad prevalens.⁸

De tre bäst säljande klasserna av icke-insulinbaserade diabetesterapierna, med cirka 20 olika läkemedel och en total marknadsandel på mer än 70 procent, har tillsammans en försäljning på mer än 13 miljarder dollar.⁹ Introduktionen av nya terapier, ökad prevalens och ökad tillgänglighet av behandlingar förväntas driva en fortsatt stark marknadstillväxt. Ett genomsnittligt icke-insulinbaserat T2D-läkemedel säljer i dag för cirka 675 miljoner dollar.



⁵ Zion Research Report; *Cancer Drugs Market by Therapy, Global Industry Perspective, Comprehensive Analysis and Forecast, 2015 – 2021*, #ZMR-490, 07-Dec-2016

⁶ Evaluate Pharma. World Preview 2016. Outlook to 2022.

⁷ World Health Organisation. Global Report on Diabetes. 2016.

⁸ PharmaPoint. Type 2 Diabetes – Global Drug Forecast and Market Analysis to 2025. 2016.

⁹ PharmaPoint. Type 2 Diabetes: Update Global Forecast 2015-2025. 2016

LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar på kort tid flera parallella projekt i den prekliniska fasen, fram till att vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska studier.

TUMÖRMETABOLISM

Cancercellers ämnesomsättning, metabolism, skiljer sig avsevärt från den ursprungliga vävnaden som de härstammar ifrån. Cancerceller delar sig snabbare än vanliga friska celler och anpassar sin metabolism för att driva en snabbare nybildning av olika cellulära beståndsdelar, såsom nukleotider, aminosyror och lipider.

Cancerceller skapar även en miljö i tumören som gynnar deras egen överlevnad på bekostnad av kroppens friska celler. Miljön i tumören blir sur och har en lägre koncentration av syre och näringsämnen, något som gör att kroppens egna celler får svårare att överleva. Detta leder även till att kroppens immunceller får svårare att göra sitt jobb, och kroppens naturliga skydd mot cancer försvagas.

Ändrad metabolism är avgörande för cancercellernas förmåga att sprida sig till andra delar av kroppen, vilket gör det möjligt att utveckla cancerterapi som inte bara minskar tillväxten av existerande tumörer, utan som även minskar risken för uppkomst av dottertumörer, s.k. metastaser.

Genom att angripa de metabola processerna i tumören kan vi bekämpa cancer på flera fronter; dels minska cancercellernas tillväxt, återskapa en bättre balans i tumörens mikromiljö, minska risken att cancer sprider sig till andra delar av kroppen och även stärka kroppens eget immunförsvar.

Tumörmetabolism är ett terapiområde som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden och en stor andel av de globala läkemedelsbolagen intresserar sig för området. Vi arbetar långsiktigt med att bygga ut och stärka vår kompetens inom detta område för att bli en

självklar partner för bolag som vill bli ledande i fältet.

DIABETES OCH NASH

Diabetes beror på en metabol omställning i kroppen där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

En av de följsjukdomar som kan drabba patienter med typ 2-diabetes är nonalcoholic steatohepatitis (NASH). NASH, eller leversteatos/fettlever som det också kallas, är lever-inflammation och leverskada orsakad av ansamling av fett i levern. NASH tillhör en grupp av tillstånd som kallas icke-alkoholrelaterade. För vissa personer orsakar fettet inflammation och skadar celler i levern. På grund av skadorna fungerar levern inte lika bra som normalt. NASH kan förvärras och orsaka ärrbildning i levern, vilket leder till levercirros (skrumplever). NASH är en av de främsta anledningarna till behovet av levertransplantation. NASH liknar den typ av leversjukdom som orsakas av långvarig och kraftig konsumtion av alkohol, men NASH förekommer hos personer som inte missbrukar alkohol.

VPS34

BAKGRUND

En av de karakteristiska egenskaperna hos cancer är att de lyckas undvika attack av immunsystemet. De senaste framgångarna inom cancerbehandling har varit introduktionen av immunterapier, läkemedel som ökar immunförsvarets aktivitet för att bekämpa cancer. Det finns ett stort behov av att utveckla nya immunmodulerande läkemedel som både kan öka effekten av befintliga terapier och även göra okänsliga tumörformer behandlingsbara.

En nyckelmekanism i tumörens förmåga att gömma sig för immunförsvaret är autofagi, där uppreglerad autofagi har visats dämpa effekten av både NK-celler och cytotoxiska T-celler. Detta sker på flera nivåer och autofagiinhibition både ökar antalet immunceller som rekryterats till tumören och ökar graden av aktivering av immunceller. Genom att blockera Vps34 och därmed stoppa autofagi kan man återställa immunsystemets förmåga att bekämpa tumören.

STATUS I PROJEKTET

Sprint Bioscience samarbetar med en forskargrupp i Luxemburg, ledd av Dr. Bassam Janji som publicerat flera banbrytande studier som kopplar samman autofagi i hypoxiska tumörer med immunsuppresserande effekt. Vps34 är ett nyckelprotein i denna process. Tillsammans med Dr. Janji har vi visat att den framtagna Vps34-hämmaren SB02024 kraftigt ökar infiltration av immunceller i tumörer och att dessa immunceller också är aktiverade i hög utsträckning. Behandling med SB02024 enbart ger i sig en god effekt på tumörtillväxt i en melanommodell, men kan också komma att användas i kombination med befintliga immunterapier.

Vi har under 2017 fortsatt att stärka patentpositionen med två internationella ansökningar (PCT) som följer på de tidigare inlämnade ansökningarna. Sprint Bioscience har även breddat kemiprogrammet med ett flertal nya

serier av substanser vilka patentsöktes i fyra ansökningar den 23 augusti 2017. Dessa nya serier kommer kunna leverera backup-substanser om SB02024 längre fram i utvecklingen kommer visas ha egenskaper som gör den mindre lämplig som läkemedel.

Från 2017 har projektet fått stöd från Stiftelsen för Strategisk Forskning (SSF) som delfinansierar en doktorand som ska studera biomarkörer inom inhibition av autofagi.

STATUS KOMMERSIELLT

Med de nya resultaten inom immunonkologi leds nu projektet in i ett högaktuellt område. Vår ambition är att stärka bevisningen för en bred roll i olika cancerformer för att skapa ett så stort kommersiellt värde som möjligt. Att kombinera Vps34-hämmare med immunterapier som PD-1-antikroppar och bredda deras användningsområde till nya tumörformer där vedertagen anti-PD-1-behandling idag inte har effekt kan skapa stora affärsmöjligheter. Detta är också en attraktiv väg för de första kliniska studierna.

Med bakgrund av detta ser bolaget ett nytt intresse för projektet och flera nya bolag har tillkommit som intressenter.

STK25

BAKGRUND

Genom att utnyttja de nära kopplingarna mellan tumörmetabolism och andra metabola sjukdomar driver Bolaget även ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla T2D och NASH. Målprotein, STK25, är ett proteinkinas vars roll i utvecklingen av T2D upptäcktes på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad från patienter med T2D. De har även visat genom studier i en experimentell T2D-modell, att sänkning av STK25-nivåerna leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket därmed skulle motverka den underliggande orsaken till T2D. Följdkomplikationer av T2D

påverkas också, till exempel fettinlagring i levern, vilket kan leda till NASH. Patienter med NASH har inflammation och levercellskador, tillsammans med fett i levern, ett tillstånd som har potential att fortskrida till levercirros (skrumplever). Detta är en av de vanligaste orsakerna till behov av levertransplantation. NASH anses vara det metabola syndromets symptom i levern, för vilket nuvarande behandlingar är begränsade. NASH är ytterligare en indikation som Sprint Bioscience studerar i projektet.

STATUS I PROJEKTET

En rad potenta och selektiva hämmare av STK25 har utvecklats och arbetet fokuserar nu på att optimera dessa för att visa effekter av STK25-inhibition i djurmodeller av T2D. Förutom studier i djurmodeller arbetar Bolaget även med att öka förståelsen för den roll STK25 spelar i leverceller hos människa. Detta för att förstå hur ett framtida läkemedel bäst ska användas i klinik och vilka andra T2D/NASH-läkemedel det skulle kunna kombineras med för bästa effekt.

STATUS KOMMERSIELLT

STK25-projektet har presenterats på flera partneringskonferenser. Då detta projekt bygger på en ny verkningsmekanism för att behandla NASH och T2D, har Bolaget sett ett stort intresse för projektet från läkemedelsbolagen. Diskussionerna som initierats kommer på begäran från Bolagets potentiella licenstagare att fortskrida i takt med att projektet utvecklas.

PIP4K2A

BAKGRUND

Projektet syftar till att döda cancerceller genom att slå ut deras försvar mot fria radikaler. Friska celler i kroppen har ett flertal system för att förhindra uppkomst av fria radikaler. PIP4K2a är ett protein som styr ett sådant system och försök har visat att cancerceller är känsliga för hämning av PIP4K2a, medan friska celler tolererar detta. Den primära indikationen är akut myeloisk leukemi (AML) där Bolaget visat att de inhibitorer av PIP4K2a som

tagits fram i projektet har en god effekt i djurmodeller av AML.

STATUS I PROJEKTET

Projektet är utlicensierat till Petra Pharma och drivs i samarbete där Petra Pharma står för alla utvecklingskostnader. Projektet har nått det stadium där en läkemedelskandidat valts ut för GLP-tox studier, det vill säga toxikologiska studier som krävs för att kunna utföra en klinisk studie. Planerna är att skicka in en ansökan om godkännande för kliniska studier under 2018.

STATUS KOMMERSIELLT

Kontraktet med Petra Pharma innefattar prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar som innebär att Bolaget totalt kan erhålla upp till cirka 240 miljoner USD. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalties på försäljning av alla produkter som kommer ut ur samarbetet.



UTVECKLING AV NYA PROJEKT

BAKGRUND

För att skapa ett långsiktigt, stabilt och lönsamt bolag, arbetar vi med att ständigt växa och utveckla sin portfölj av läkemedelsprojekt. Sprint Bioscience strategi med en bred projektportfölj minskar risk och ökar potentialen för att bygga ett lönsamt bolag. Med ett brett startfält av nya projekt för utvärdering, kan vi snabbt identifiera de med högst potential, både tekniskt och kommersiellt. Sprint Bioscience bygger vidare på den expertis och den position vi etablerat under åren och utökar fokusområdet inom onkologi till att innefatta inte bara tumörmetabolism, utan även två angränsande områden; faktorer som påverkar tumörens mikromiljö och immunonkologi. En tumör består av ett flertal celltyper förutom själva cancercellerna, dessa olika celltyper har "omprogrammerats" av cancercellerna till att stödja cancercellernas överlevnad och tillväxt. Denna omprogrammering kan åstadkommas på flera sätt, bland annat genom att cancercellerna utsöndrar metaboliter eller tillväxtfaktorer som får de omgivande cellerna att förse cancercellerna med näringsämnen, eller genom att undertrycka funktionen hos de immunceller som finns i tumören så cancercellerna undgår kroppens immunförsvar.

ARBETET MED NYA PROJEKT

Arbetet med nya projekt startar med idéer på nya målproteiner som påverkar de processer som identifierats som intressanta ur både ett affärsmässigt och vetenskapligt perspektiv. Därefter görs en teoretisk utvärdering av möjligheterna att driva ett projekt på ett effektivt sätt på den teknologiplattform som bolaget etablerat. Sedan startar det praktiska utvärderingsarbetet på upp till 12 olika målproteiner parallellt. Det faktum att detta arbete kan göras parallellt är en av våra stora styrkor, och har möjliggjort att flera projekt kunnat etableras och leverera läkemedelskandidater av hög kvalitet.

Sprint Bioscience för en aktiv dialog med potentiella partners. Genom att presentera projekten för potentiella partners kan vi få tidig feedback på nya och styra projekten i rätt riktning från start. På detta sätt får Sprint Bioscience även möjlighet att snabbt hitta rätt partner för utlicensiering.

FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totalintäkten under helåret har minskat till 33 427 (47 023) TSEK varav nettoomsättningen uppgick till 23 965 (34 992) TSEK. Fjärde kvartalets totala intäkt var 5 408 (13 021) TSEK. Intäkterna under året är huvudsakligen hänförliga till PIP4K2-projektet. Totala intäkter har under perioden juli 2016 t.o.m. juni 2017 inkluderat periodisering av engångsersättning om 25,6 MSEK från PIP4K2-avtalet.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade något under helåret till 44 095 (42 457) TSEK. Kostnader relaterar främst till PIP4K2-projektet. Andra kostnadsdrivare är nya projekt och ytterligare anställda. Fjärde kvartalets kostnader uppgick till 12 637 (10 304) TSEK.

RESULTAT

Rörelseresultatet var negativt och uppgick till -10 668 (4 566) TSEK. I jämförelse med föregående år är det försämrade rörelseresultatet hänförligt till minskade intäkter.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till under året till -23 142 (7 935) TSEK. Fjärde kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -9 304 (-5 248) TSEK. Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 1 479 (23 607) TSEK.

Likviditetssituationen behöver stärkas och bolaget avser genomföra en emission av aktier och teckningsoptioner. Vid full teckning i emissionen tillförs bolaget under första kvartalet 2018 37,9 MSEK före emissionskostnader och vid fullt nyttjande av teckningsoptionerna ytterligare 25,2 - 48,8 MSEK i början av 2019. För att täcka likviditetsbehovet under perioden fram till att nyemission är genomförd, tecknades ett bryggglån om 5 MSEK under januari.

Med ovanstående förutsättningar är styrelse och ledning av den samstämmiga uppfattningen att likviditetssituationen är tryggad minst för den kommande 12 månaders perioden.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 8 564 (9 909) TSEK förra året och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 8 360 (8 737) MSEK

PERSONAL

Antalet anställda vid periodens utgång var 26 (24).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. För övriga risker hänvisas till årsredovisningen och företagets hemsida www.sprintbioscience.se.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2018.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 16 maj, 2018, kl. 16.00 i Biblioteket på Apotekarsocieten, Wallingatan 26A, Stockholm. Sista dagen för att begära att ärenden ska behandlas av stämman är 11 april. Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2017. Årsredovisningen för 2017 kommer att offentliggöras på Sprint Bioscience hemsida i slutet av april och minst tre veckor före årsstämman samt skickas ut till dem som så önskar.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – mars 2018 publiceras den 16 maj 2018. Denna bokslutskommuniké har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 7 februari 2017

Anders Åberg

VD Sprint Bioscience AB (publ)

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 7 februari 2018 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusentals kronor (TSEK)	2017-10-01 2017-12-31	2016-10-01 2016-12-31	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
Nettoomsättning	2 859	8 983	23 965	34 992
Aktiverat arbete för egen räkning	1 997	2 647	8 353	8 728
Övriga rörelseintäkter	552	1 390	1 109	3 302
Summa rörelsens intäkter	5 408	13 021	33 427	47 023
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-3 597	-3 244	-11 342	-9 147
Övriga externa kostnader	-3 790	-3 036	-13 192	-11 059
Personalkostnader	-4 908	-3 845	-18 352	-18 715
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-105	-132	-564	-3 336
Övriga rörelsekostnader	-237	-47	-645	-200
Rörelseresultat	-7 229	2 718	-10 668	4 566
Räntekostnader och liknande resultatposter	-2	38	5	-25
Resultat från finansiella poster	-2	38	5	-25
Resultat före skatt	-7 231	2 756	-10 663	4 541
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
Årets resultat	-7 231	2 756	-10 663	4 541

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2017-10-01 2017-12-31	2016-10-01 2016-12-31	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
Årets resultat	-7 231	2 756	-10 663	4 541
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-
Summa totalresultat	-7 231	2 756	-10 663	4 541
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,95	0,39	-1,46	0,65
Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	7 574 836	7 062 836	7 318 836	6 803 736

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingskostnader	2	29 094	20 734
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer		1 512	1 872
Summa anläggningstillgångar		30 606	22 607
Omsättningsstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		3 400	3 308
Likvida medel		1 478	23 607
Summa omsättningsstillgångar		4 878	26 915
SUMMA TILLGÅNGAR		35 484	49 522
SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		757	706
Reserver		17 097	8 737
Summa bundet eget kapital		17 854	9 444
<i>Fritt eget kapital</i>			
Övrigt tillskjutet kapital		69 428	59 223
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-59 195	-40 171
Summa fritt eget kapital		10 234	19 051
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		28 088	28 495
Långfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		0	0
Summa långfristiga skulder		0	0
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		0	769
Leverantörsskulder		3 394	3 621
Övriga kortfristiga skulder		4 002	16 637
Summa kortfristiga skulder		7 396	21 027
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		35 484	49 522

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i tusental kronor (TSEK)

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141	0	-35 975	4 820
Totalresultat					
Periodens resultat				4 541	4 541
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			8 737	-8 737	
Övrigt totalresultat					
Summa totalresultat	0	0	8 737	-4 196	4 541
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission	52	19 122			19 173
Kostnader i anslutning till nyemission		-689			-689
Emission av teckningsoptioner		649			649
Summa transaktioner med aktieägare	52	19 082	0	0	19 134
Utgående balans per 2016-12-31	706	59 223	8 737	-40 171	28 495
Eget kapital per 2017-01-01	706	59 223	8 737	-40 171	28 495
Totalresultat					
Periodens resultat				-10 663	-10 663
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			8 360	-8 360	0
Övrigt totalresultat					
Summa totalresultat			8 360	-19 023	-10 663
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission	51	10 957			11 008
Kostnader i anslutning till nyemission		-685			-685
Återköp av teckningsoptioner		-66			-66
Summa transaktioner med aktieägare	51	10 206			10 257
Utgående balans per 2017-12-31	757	69 428	17 097	-59 195	28 088

KASSAFLÖDESANALYS

	2017-10-01	2016-10-01	2017-01-01	2016-01-01
Belopp i tusental kronor (TSEK)	2017-12-31	2016-12-31	2017-12-31	2016-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-7 229	2 718	-10 668	4 566
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar	105	132	564	3 336
- Övriga poster ej kassapåverkande	46	367	46	470
Erhållen ränta	0	0	0	0
Erlagd ränta	-11	38	-41	-85
rörelsekapital	-7 089	3 255	-10 098	8 288
Förändringar i rörelsekapital				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-641	-106	-164	3 664
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	-153	-10 419	-12 630	-5 055
Ökning/minskning leverantörsskulder	-1 421	2 022	-249	1 037
Kassaflöde förändringar i rörelsekapital	-2 215	-8 503	-13 043	-354
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 304	-5 248	-23 142	7 935
Kassaflöde från investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-1 997	-2 651	-8 360	-8 737
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	713	-145	-204	-1 171
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 284	-2 796	-8 564	-9 908
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Nyemission	10 257	66	10 257	18 551
Amortering av lån	-192	-186	-769	-769
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	10 065	-120	9 488	17 781
Periodens kassaflöde	-524	-8 164	-22 218	15 808
Likvida medel vid periodens början	1 913	31 557	23 607	7 627
Kursdifferens i likvida medel	90	214	90	172
Likvida medel vid årets slut	1 479	23 607	1 479	23 607

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med med IAS 34, årsredovisnings-lagen (1995:1554) och s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

RFR 2 innebär att Sprint Bioscience tillämpar samtliga av EU antagna International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU och uttalanden, med de begränsningar som följer av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 för juridiska personer.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats framgår i årsredovisningen för 2016 och är oförändrade i denna rapport.

IFRS 15,

IFRS 15 gäller från den 1 januari 2018 och är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 ersätter IAS 18 Intäkter och IAS 11 Entreprenadavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare principen att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Ett företag kan välja mellan "full retroaktivitet" eller framåtriktad tillämpning med ytterligare upplysningar.

De nya reglernas bedöms inte ha någon påverkan på rapporteringen utan endast innebära ökade upplysningskrav i de finansiella rapporterna.

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

Användande av nyckeltal ej definierade i IFRS

Från och med det andra kvartalet 2016 har Sprint Bioscience tillämpat ESMA's (European Securities and Markets Authority – Den europeiska värdepappers- och marknadsmyndigheten) nya riktlinjer för alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures). I korthet är ett alternativt nyckeltal ett finansiellt mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning eller kassaflöde som inte är definierat eller specificerat i IFRS.

NOT 2 IMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2017-01-01	2016-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärde	24 294	15 557
Inköp	8 360	11 570
Offentligt bidrag		-2 833
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	32 654	24 294
Ingående avskrivningar	-500	-500
Årets avskrivningar		
Utgående ackumulerade avskrivningar	-500	-500
Ingående nedskrivningar	-3 060	-175
Årets nedskrivningar/Återföring		-2 884
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-3 060	-3 060
Utgående redovisat värde	29 094	20 734
Redovisat värde per projekt		
VPS34	22 646	17 064
PIP4K2a	2 295	2 295
STK25	4 153	1 377
MTH1		
Utgående redovisat värde	29 094	20 734

Sprint Bioscience AB (publ), org.nr. 556789-7557

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

Ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation publiceras på **www.sprintbioscience.se**. Information kan också beställas från: Sprint Bioscience AB, Novum, 141 57 Huddinge, tfn +46 (0)8-411 44 55. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, anders.berg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

DISTRIBUTION

Finansiella rapporter, pressmeddelanden, kallelse till extra bolagsstämma och annan information finns tillgänglig på Sprint Bioscience hemsida **www.sprintbioscience.se** från offentliggörandet. Sprint Bioscience finansiella rapporter och pressmeddelanden kan prenumereras på och laddas ner från hemsidan. Sprint Bioscience har elektronisk distribution som huvudsaklig distributionsform för finansiella rapporter.

Årsredovisningen postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begärt det. Utskrifter av delårsrapporter postas på begäran.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

Anders Åberg, verkställande direktör,
anders.berg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

Sprint Bioscience-aktien är noterad på Nasdaq First North Premier och handlas under kortnamnet SPRINT. Ytterligare information finns på bolagets hemsida; www.sprintbioscience.se.

Certified Advisor är Redeye, www.redeye.se.



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE
TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM
WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE