

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT
FÖR

JANUARI – MARS 2018

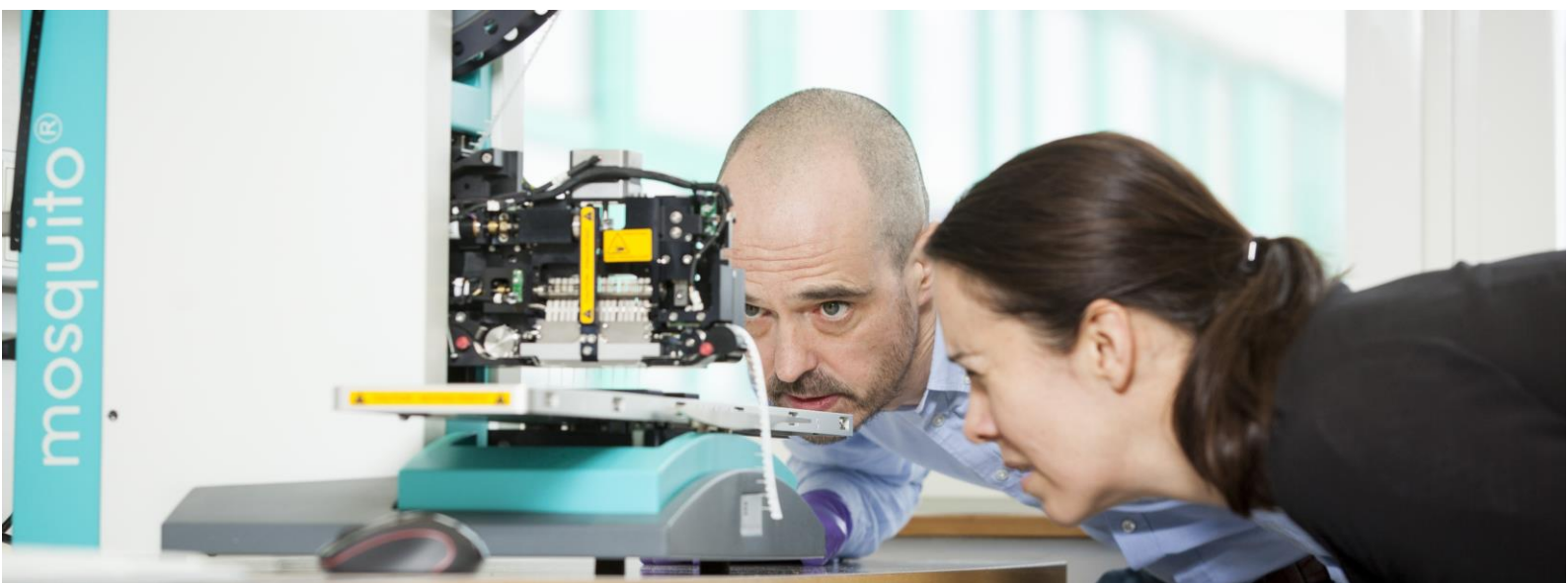
DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL MARS 2018

FÖRSTA KVARTALET I SAMMANDRAG

- Intäkter under perioden uppgick till 19,9 MSEK (12,1 MSEK)
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till 7,3 MSEK (1,1 MSEK)
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till 0,94 (0,15 SEK)
- Petra Pharma meddelade under februari att man fattat beslut om att initiera toxikologiska studier och därmed erhöles delmålsbetalning i PIP4K2 projektet om 2 MUSD, ca 16 MSEK
- Under kvartalet genomfördes en företrädesemission, vilken slutfördes under april om 37,9 MSEK före emissionskostnader.
- För att täcka likviditetsbehovet fram till genomförd emission, tecknades under januari ett bryggglån om 5 MSEK som återbetalats i sin helhet.

FÖRSTA KVARTALET - FINANSIELL SAMMANFATTNING

- | | |
|------------------------|----------------------|
| • Intäkter | 19 904 (12 091) TSEK |
| • Rörelseresultat | 7 331 (1 083) TSEK |
| • Resultat efter skatt | 7 122 (1 077) TSEK |
| • Resultat per aktie | 0,94 (0,15) SEK |



VD HAR ORDET

Årets första månader inleddes med goda nyheter i PIP4K2 projektet som licensierades till Petra Pharma 2016. En läkemedelskandidat har valts, projektet går fram mot kliniska studier och därmed erhöles delmålsbetalning om 2 MUSD, ca 16 MSEK.

Nytt kapital har kommit in till bolaget med både befintliga och nya ägare genom den riktade nyemission som genomfördes under kvartalet. Emissionen gav 37,9 MSEK, före emissionskostnader. Denna kapitalanskaffning tillsammans med delmålsbetalningen från Petra Pharma, ger oss goda möjligheter att satsa framåt.

Petra Pharma valde under kvartalet en läkemedelskandidat i PIP4K2-projektet och uppgav att de inom ett år planerar att skicka in en Investigational New Drug (IND)-ansökan till FDA, amerikanska läkemedelsmyndigheten, för att starta kliniska studier. Projektets väg till marknad kommer att kunna generera delbetalningar om totalt 260 MUSD. Nästa delmålsbetalning utfaller när första dosen ges i de kommande fas 1 studierna.

Från avtal till klinisk kandidat har projektet löpt under en 18 månaders period, vilket är en exceptionellt kort ledtid i branschen. Detta gör sammantaget att vi har stora förhoppningar om framtiden för PIP4K2 projektet. Historiskt sett, har cancerprojekt som befinner sig i skedet där läkemedelskandidat är vald, visat sig ha hög sannolikhet att gå vidare till kliniska studier. De data vi genererat i vårt Vps34-projekt det senaste året har styrt utvecklingen mot det mycket spännande immunonkologi-fältet. Här har vi intensifierat vårt arbete för att ytterligare styrka det kommersiella värdet i projektet.

Det finns en stor efterfrågan på behandling med ny verkningsmekanism för patienter som är drabbade av typ 2-diabetes och NASH. NASH

har i dagsläget inte någon adekvat behandling. För dessa indikationer driver vi vårt STK25-projekt och fortsätter utvecklingsarbetet parallellt med att vi för samtal med potentiella licenspartners.

Vi på Sprint Bioscience är inriktade på tre mål; omvandla kunskap till läkemedel som gör skillnad för patienter, skapa värde som kommer att inspirera till fortsatt stöd från våra aktieägare och bygga ett team som passionerat bedriver framgångsrik läkemedelsutveckling. Stärkta av våra framgångar – och vår förmåga att välja och kunna sälja projekt - genomförde vi en företrädesemission under kvartalet för att ytterligare satsa på nuvarande och nya projekt.

Vår ledstjärna är att göra skillnad. PIP4K2-projektet som nu går mot klinik, kan komma att bli en helt ny behandling av tidigare svårbehandlade cancerformer, bland annat inom leukemi och vi är stolta att kunna vara en del av detta. Med ett projekt på väg in i klinik samt två projekt under utlicensiering så ser vi att Sprint Bioscience kommer att kunna nå långsiktig lönsamhet. Främst ser vi dock att vi, genom att starta nya projekt som angriper cancer på nya sätt, kommer att kunna göra skillnad för patienter.



”

PIP4K2- projektet som nu går mot klinik, kan komma att bli en helt ny behandling av tidigare svårbehandlade cancerformer...

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 Evaluate 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 Evaluate Pharma 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

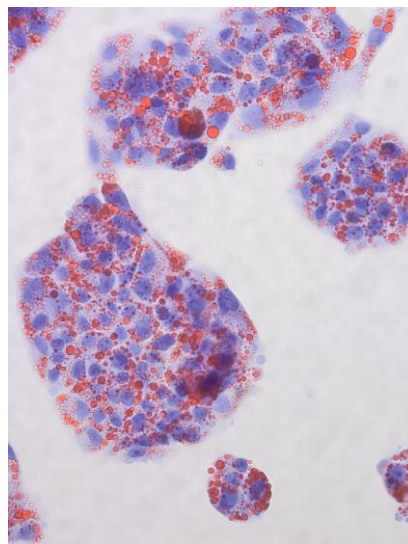
⁴ Emerging therapeutic company investment and deal trends, Biotechnology Innovation Organization, 2017

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 leverinflammation 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. Vi har även visat att behandling med SB02024 som monoterapi ger en god effekt på tumörtillväxt i en melanommodell och ytterligare en tumörmodell, och att dessa effekter är beroende av ett fungerande immunsystem. Dessa resultat skapar mycket goda förutsättningar för kombinationer med andra immunonkologiska preparat.

De effekter vi ser med ökad infiltration och aktivering av immunceller i tumören gör att detta projekt hamnar i ett helt nytt segment av behandlingar. I de fall där dagens immunonkologiska behandlingar fallerar beror

det i stor utsträckning på låg infiltration av immunceller i tumören. De patienter som svarar på immunterapi svarar bra, men det är fortfarande mer än hälften av patienterna som svarar dåligt eller inte alls på befintliga immunterapier. Anledningen till detta är att det är för få immunceller i tumören och/eller att dessa inte är aktiverade på rätt sätt, och för dessa patienter skulle ett preparat som SB02024 kunna göra stor nytta.

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 vi 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 vi även ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla T2D och NASH. Målproteinet, 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. Följekomplikationer av T2D påverkas också, till exempel fettilagring 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 vi studerar i projektet.

STATUS I PROJEKTET

Som tidigare kommunicerats har samarbetet Lundberglaboratorierna för diabetesforskning avslutats. Istället läggs nu mer resurser på projektet både internt och externt med fokus på att öka kapaciteten och snabbare ta fram de resultat som behövs för att driva projektet fram mot en lyckad utlicensiering. 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 vi sett ett stort intresse för projektet från läkemedelsbolagen. Diskussionerna som initierats kommer på begäran från våra 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 myeloid leukemi (AML) där vi 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. I projektet genomförs nu GLP-tox studier, det vill säga toxikologiska studier som krävs för att kunna utföra en klinisk studie. Sprint Bioscience har tidigare visat på goda effekter i modeller av AML och Petra Pharma driver utvecklingsarbetet för behandlingar av ett antal indikationer inom onkologi. Petra Pharma har valt att samarbeta med ett tyskt kontraktsforskningsbolag, Evotec, för att på snabbast möjliga sätt ta projektet mot kliniska studier. Planerna är att skicka in en ansökan om godkännande för kliniska studier under Q4 2018.

STATUS KOMMERSIELLT

Kontraktet med Petra Pharma innefattar prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar som innebär att Sprint Bioscience totalt kan erhålla upp till cirka 240 miljoner USD. Dessutom är vi berättigade till royalties på försäljning av alla produkter som kommer ut ur samarbetet. Under Q1 2018 erhöll Sprint Bioscience en delmålsbetalning i projektet om 2 MUSD i samband med starten av GLP-tox studier. Nästa delmålsbetalning utfaller när första dosen getts i en klinisk studie och målsättningen är att detta ska kunna ske under våren 2019.

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

Som meddelats i samband med emissionen kommer Sprint Bioscience att använda en betydande del av det nya kapitalet till att kraftsamla på arbetet med nya projekt. Utöver att intensifiera arbetet med de tidiga projekt vi redan har på gång, jobbar vi nu med att identifiera nya målproteiner inom våra fokusområden, och att starta och driva nya projekt runt dessa målproteiner. 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 både en teoretisk och praktisk utvärdering av möjligheterna att driva ett projekt på ett effektivt sätt på den teknologiplattform som bolaget etablerat. Det faktum att detta arbete kan göras parallellt på flera målproteiner samtidigt är en av våra stora styrkor, och har möjliggjort att flera projekt kunnat etableras och leverera läkemedelskandidater av hög kvalitet. Vi bedriver idag arbetet med en rad tidiga projekt, och identiteten på dessa kommer meddelas vartefter arbetet med utlicensiering av projekten påbörjas.



FINANSIELL RAPPORT

NETTOOMSÄTTNING

Nettoomsättningen under första kvartalet uppgick till 17 646 (9 232) TSEK. Utfallet för perioden hänför sig till delmålsbetalningen från Petra Phrama avseende PIP4K2 projektet om ca 16 MSEK (2 MUSD) samt löpande intäkter från samma avtal. Aktiverade utvecklings kostnader uppgick till 2 071 (2 825) TSEK.

KOSTNADER

Kostnaderna för kvartalet uppgick till 12 573 (11 008) TSEK. Ökningen relaterar till ökade aktiviteter i forskningsverksamheten, ytterligare personal samt kostnader i samband med flytt till nya lokaler.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till 7 331 (1 083) TSEK.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till 10 291 (-6 316) TSEK. Likvida medel vid per 31 mars uppgick till 4 358 (14 226) TSEK. Bolaget genomförde under kvartalet en emission av aktier och teckningsoptioner. Emissionen, som slutfördes under april har tillfört bolaget 37,9 MSEK före emissionskostnader, vilka vid periodens slut uppgick till 5,3 MSEK där ytterligare ca 1 MSEK kommer att tillkomma under andra kvartalet. Då emissionen slutfördes under april, ingår inte beloppet i likvida medel, utan redovisas som en fodran vid kvartalets slut. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer bolaget tillföras ytterligare 25,2– 48,8 MSEK i början av 2019. För att täcka likviditetsbehovet under perioden tills att emissionen var genomförd, tecknades ett bryggglån om 5 MSEK under januari, vilket har återbetalats i sin helhet. Med ovanstående förutsättningar är styrelse och ledning av den samstämmiga uppfattningen att likviditets-situationen är tryggad minst för den kommande 12 månadersperioden.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 2 071 (2 830) TSEK för kvartalet och bestod av aktiverade utvecklingskostnader om 2 071 (2 830) TSEK. Utgående värde per projekt redovisas under Not 2.

PERSONAL

Antalet anställda vid kvartalets utgång var 27 (25).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtids-potential. Forskning och läkemedels- utveckling är såväl tid som kapitalkrävande och förenligt med risk främst avseende marknad, motpart, likviditet och finansiering samt utveckling. För en mer utförlig beskrivning av Sprint Bioscience riskexponering samt riskhantering hänvisas till årsredovisningen för 2017 samt företags hemsida; sprintbioscience.se.

AKTIEN

Korta fakta om Sprint Bioscience aktien:

- Listad på First North Premier
- Marknadsvärde per 31 mars 2018: 82,3 MSEK
- Antal Aktier per 31 mars 2018: 7 574 836
- Ticker: sprint
- Aktien noterades 31 mars 2018 till 10,90 SEK
- Totalt omsatt under kvartalet: 652 200

Emissionen som genomfördes under kvartalet, men slutfördes under april fulltecknades. Antal aktier vid kvartalets utgång uppgick till 7 574 836 och i och med emissionen ökade antalet aktier med 2 524 945 till 10 099 781. Därutöver ny-emitteras 5 049 890 teckningsoptioner av serie 2018/2019:1 vilka berättigar till teckning av 1 683 296 aktier i början av 2019. Per 31 mars fanns 110 000 teckningsoptioner som tecknats av

personalen och en styrelseledamot. Vid kvartalets slut fanns inga utestående konvertibler i bolaget.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2018.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 16:e maj kl. 16.00 i Biblioteket på Apotekarsocieteten, Wallingatan

26A, Stockholm. Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2017.

NÄSTA RAPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – juni 2018 publiceras den 15 augusti 2018.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 16 maj 2018

Anders Åberg
verkställande direktör
Sprint Bioscience AB (publ)

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 16 maj 2018 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusentals kronor (tkr)	2018-01-01	2017-01-01	2017-01-01
	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
Nettoomsättning	17 646	9 232	23 967
Aktiverat arbete för egen räkning	2 071	2 825	8 353
Övriga rörelseintäkter	187	33	1 109
Summa rörelsens intäkter	19 904	12 091	33 429
Rörelsens kostnader			
Handelsvaror	-2 908	-3 346	-11 342
Övriga externa kostnader	-4 608	-2 878	-13 192
Personalkostnader	-4 835	-4 571	-18 352
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-135	-136	-564
Övriga rörelsekostnader	-87	-77	-645
Rörelseresultat	7 331	1 083	-10 668
Räntekostnader och liknande resultatposter	-209	-5	5
Resultat från finansiella poster	-209	-5	5
Resultat före skatt	7 122	1 077	-10 663
Skatt på periodens resultat	-	-	-
Årets resultat	7 122	1 077	-10 663

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2018-01-01	2017-01-01	2017-01-01
	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
Årets resultat	7 122	1 077	-10 663
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-
Summa totalresultat	7 122	1 077	-10 663
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	0,94	0,15	-1,46
Antal aktier utestående före och efter utspädning	7 574 836	7 062 836	7 318 836

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
TILLGÅNGAR				
Tecknat ej inbetalt kapital		37 874	0	0
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	31 165	23 564	29 094
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		1 435	1 736	1 512
Summa anläggningstillgångar		32 600	25 300	30 606
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		2 850	2 742	3 400
Likvida medel		4 358	14 226	1 479
Summa omsättningstillgångar		7 208	16 967	4 879
SUMMA TILLGÅNGAR		77 682	42 268	35 485
Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2018-03-31	2017-03-31	2017-12-31
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		757	706	757
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital		252	0	0
Reserver		19 168	11 567	17 097
Summa bundet eget kapital		20 177	12 273	17 854
<i>Fritt eget kapital</i>				
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond och övrigt tillskjutet kapital		101 764	59 223	69 428
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-54 142	-41 924	-59 194
Summa fritt eget kapital		47 622	17 299	10 234
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		67 799	29 572	28 089
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	0	0
Summa långfristiga skulder		0	0	0
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	577	0
Leverantörsskulder		5 704	1 781	3 394
Övriga kortfristiga skulder		4 179	10 337	4 002
Summa kortfristiga skulder		9 883	12 695	7 396
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		77 682	42 268	35 485

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i tusental kronor (tkr)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2017-01-01	706	59 223	8 737	-40 171	28 495
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-10 663	-10 663
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			8 360	-8 360	0
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa totalresultat	0	0	8 360	-19 023	-10 663
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	51	10 957			11 008
Kostnader i anslutning till nyemission		-685			-685
Emission av teckningsoptioner		-66			-66
Summa transaktioner med aktieägare	51	10 206	0	0	10 257
Utgående balans per 2017-12-31	757	69 428	17 097	-59 195	28 089
 Ingående balans per 2018-01-01	 757	 69 428	 17 097	 -59 195	 28 089
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				7 122	7 122
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			2 071	-2 071	0
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa totalresultat	0	0	2 071	5 051	7 122
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital		252			252
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond		37 622			37 622
Kostnader i anslutning till nyemission		-5 286			-5 286
Summa transaktioner med aktieägare	0	32 588	0	0	32 588
Utgående balans per 2018-03-31	757	102 016	19 168	-54 144	67 799

KASSAFLÖDESANALYS

	2018-01-01 2018-03-31	2017-01-01 2017-03-31	2017-01-01 2017-12-31
Belopp i tusental kronor (tkr)			
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	7 331	1 083	-10 668
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet			
- Återläggning av avskrivningar	135	136	564
- Övriga poster ej kassapåverkande	-	43	-
Erhållen ränta	-	-	46
Erlagd ränta	-209	-5	-41
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	7 257	1 257	-10 098
Förändringar i rörelsekapital			
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	547	561	-92
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	163	-6 294	-12 635
Ökning/minskning leverantörsskulder	2 324	-1 840	-227
Kassaflöde förändringar i rörelsekapital	3 034	-7 573	-12 953
Kassaflöde från den löpande verksamheten	10 291	-6 316	-23 052
Kassaflöde från investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-2 071	-2 830	-8 360
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-59	-	-204
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 130	-2 830	-8 564
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Kostnader i samband med pågående nyemission	-5 282	-	-
Nyemission	-	-	10 257
Amortering av lån	-	-192	-769
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-5 282	-192	9 488
Periodens kassaflöde	2 879	-9 338	-22 128
Likvida medel vid periodens början	1 479	23 607	23 607
Kursdifferens i likvida medel	0	-43	0
Likvida medel vid årets slut	4 358	14 226	1 479

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 2017 och är oförändrade i denna rapport.

IFRS 9

IFRS 9 gäller från 1 januari 2018 och hanterar klassificering, värdering samt redovisning av finansiella tillgångar och skulder och inför nya regler för beräkning av förlustreserver. Den fullständiga versionen av IFRS 9 gavs ut i juli 2014. Den ersätter de delar av IAS 39 som hanterar klassificering och värdering av finansiella instrument och introducerar en ny nedskrivningsmodell. Bolaget har utvärderat sina finansiella tillgångar och skulder och konstaterat att standarden inte får någon påverkan på klassificeringen, värderingen eller redovisningen av bolagets finansiella tillgångar och skulder. Standarden gäller från den 1 januari 2018. Bolaget kommer att tillämpa de nya reglerna retroaktivt med hjälp av lätttnadsreglerna och jämförelsetalen för 2017 kommer inte att räknas om.

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. Standarden gäller från 1 januari 2018 och bolaget avser att tillämpa den framåtriktat, vilket

innebär att den eventuella ackumulerade effekten av övergången kommer att redovisas i balanserat resultat för 2018 samt att jämförelsetal inte kommer att räknas om. Bolaget har utvärderat effekten av den nya standarden och bedömningen är att den inte får någon påverkan på bolagets resultat eller balansräkning, men att ytterligare upplysningskrav tillkommer.

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 ESMAs (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 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Forsknings- och utvecklingskostnader som är direkt hänförliga till utveckling och testning av identifierbara och unika läkemedelskandidater som kontrolleras av bolaget, redovisas som immateriell tillgång när specifika kriterier är uppfyllda som relaterar till den tekniska möjligheten att färdigställa en läkemedelskandidat samt att bolaget har kunnat identifiera ett tydligt kommersiellt intresse och därmed ett sannolikt ekonomiskt värde. Bolagets affärsmodell stödjer denna logik och vid ordinarie styrelsemöte går styrelsen igenom de aktiverade projekten och gör en bedömning om fortsatt aktivering eller om det föreligger behov av nedskrivning, baserat på en nyttjandevärdebedömning. Bedömningen grundas på progress i projekten, status avseende patent och pågående kommersiella diskussioner som tillsammans ger en samlad bild avseende möjligheten att kunna utlicensiera projekten samt uppskattning kring möjligt marknadsvärde.

NOT 2 IMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Belopp i tusental kronor (TSEK)	2018-01-01	2017-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2018-03-31	2017-03-31
Ingående anskaffningsvärde	32 654	24 294
Inköp	1 395	2 829
Offentligt bidrag	-	-
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	34 049	27 123
Ingående avskrivningar	-500	-675
Årets avskrivningar	500	-
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	-675
Ingående nedskrivningar	-	-
Årets nedskrivningar/Återföring	-3 060	-2 884
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-2 884
Utgående redovisat värde	31 165	23 564
Redovisat värde per projekt		
VPS34	23 359	18 643
PIP4K2a	2 295	2 295
STK25	5 511	2 626
MTH1	-	-
Utgående redovisat värde	31 165	23 564

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.aberg@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.aberg@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