

Bokslutskommuniké för

EUROCINE VACCINES AB (publ)

Org.nr. 556566-4298

2016-07-01 – 2017-06-30

Räkenskapsåret juli 2016 – juni 2017 i sammandrag

- Eurocine Vaccines ansökte om tillstånd att genomföra klinisk prövning. Tillstånd beviljades av Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden.
- Vaccinantigen levererades och Eurocine Vaccines startade en klinisk studie med den nasala influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU.
- Eurocine Vaccines slutförde doseringen i den kliniska studien med Immunose™ FLU och god säkerhet rapporterades.
- Eurocine Vaccines offentliggjorde resultat från klinisk influensastudie - immunologiska resultat på en nivå jämförbar med Fluenz.
- Eurocine Vaccines erhöll "notice of allowance" för en patentansökan i USA.
- Eurocine Vaccines tillfördes 35,8 miljoner kronor genom optionslösen.
- Eurocine Vaccines offentliggjorde valberedning.
- Resultatet efter skatt under räkenskapsåret uppgick till -26,1 Mkr (f.å. -15,9 Mkr)
- Resultatet efter skatt under fjärde kvartalet uppgick till -5,7 Mkr (f.å. -5,8 Mkr)
- Intäkterna under räkenskapsåret uppgick till 0,0 Mkr (0,0 Mkr)
- Intäkterna under fjärde kvartalet uppgick till 0,0 Mkr (0,0 Mkr)
- Resultat per aktie för räkenskapsåret -0,55 kr (-0,57 kr)
- Resultat per aktie för fjärde kvartalet -0,11 kr (-0,15 kr)
- Likvida medel vid räkenskapsårets slut var 28,2 Mkr (18,8 Mkr)

VD kommenterar

I juni i år kunde vi meddela att vår nasala influensavaccinkandidat, Immunose™ FLU, visade immunologiska resultat i människa på en nivå jämförbar med Fluenz (Flumist i USA), det enda nasala influensavaccinet i västvärlden. Den viktiga milstolpen i vår verksamhet är resultatet av en klinisk studie som har dominerat räkenskapsåret 2016-2017.

I början av juli 2016 lämnade vi in ansökan till Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden om att genomföra den planerade kliniska studien. Ansökan innehöll bland annat resultaten från flera prekliniska studier och en noggrann beskrivning av planen för studien. Godkännandet erhöles och studieprodukter gavs till de första deltagarna i den kliniska studien i oktober. Bara två månader senare hade alla studieläkemedel doserats och i februari i år kunde vi meddela att Immunose™ FLU visade god säkerhet i studien.

Den optionsinlösen som skedde i oktober 2016 stärkte våra finanser och ger oss nu finansiellt utrymme att helt slutföra de omfattande analyserna från studien. Baserat på de sammantagna resultaten kommer vi att beskriva bolagets väg framåt senare under det innevarande kvartalet.

Under året har även ytterligare patentgodkännanden tillkommit. Det ger oss en starkare ställning när vi diskuterar med andra vaccinbolag. Det första godkännandet i USA för en av våra nyare ansökningar är särskilt viktigt ur kommersiellt perspektiv.

Jag är särskilt glad för att Eurocine Vaccines verksamhet har fått två erkännanden under året. Dels hade vi äran att ta emot Nordic Stars Award vid Nordic Life Science Days i september 2016. Motivationen betonade vårt val av barn som vår viktigaste målgrupp för Immunose™ FLU. Dels blev vi utvalda att delta i en delegation till Japan, arrangerad av EU-Japan Centre for Industrial Cooperation. Delegationen deltog bland annat i den stora industrikonferensen BIO Japan i oktober 2016.

Den internationella satsningen på kommunikation kommer att fortsätta under det innevarande räkenskapsåret med bland annat deltagande i World Vaccine Congress i oktober.

Vi lägger också planen just nu för vårt deltagande i aktieägarträffar under hösten 2017 och senare. Håll ett öga på vår hemsida – vi kommer att lägga upp aktiviteterna där vartefter de beslutas.

Hans Arwidsson
Verkställande direktör

Resultat och ställning

Resultatet för räkenskapsåret efter skatt uppgick till -26,1 Mkr (-15,9 Mkr) eller -0,55 kr (-0,57 kr) per aktie. För fjärde kvartalet är resultatet efter skatt -5,7 Mkr (-5,8 Mkr) eller -0,11 kr (-0,15 kr) per aktie. Likvida medel vid räkenskapsårets utgång uppgick till 28,2 Mkr (18,8 Mkr). Samtliga uppgifter avser koncernen om inte annat anges och uppgifterna inom parentes avser motsvarande period/tidpunkt föregående år.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Eurocine Vaccines ansökte om tillstånd att genomföra klinisk prövning. Tillstånd beviljades av Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden.

Eurocine Vaccines lämnade in ansökan till Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden om att genomföra den planerade kliniska studien med Immunose™ FLU, bolagets nasala influensavaccin, under influensasäsongen 2016/2017. Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden lämnade tillstånd att genomföra studien.

Vaccinantigen levererades och Eurocine Vaccines startade en klinisk studie med den nasala influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU.

De vaccinantigen, de aktiva beståndsdelarna, som ingår i det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU för den kliniska studien levererades. Eurocine Vaccines startade en fas I/II klinisk studie med den kvadrivalenta influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU, en ny näsdroppsformulering baserad på bolagets teknologi Endocine™ och inaktiverade splitantigen.

Eurocine Vaccines slutförde doseringen i den kliniska studien med Immunose™ FLU och god säkerhet rapporterades.

Den sista dosen administrerades i den kliniska studien med Immunose™ FLU. God säkerhet rapporterades.

Eurocine Vaccines offentliggjorde resultat från den kliniska influensastudien

Resultaten från studien visar god säkerhet hos alla testade studieprodukter. De immunologiska resultaten (antikroppar i slemhinna och serum) är på en nivå jämförbar med Fluenz (Flumist i USA), det enda nasala influensavaccinet i västvärlden.

Utvärderingen av studien fortsätter och ytterligare data kommer att finnas tillgängliga under tredje kvartalet 2017. När alla resultat från studien finns tillgängliga kommer den fortsatta utvecklingsplanen att utformas.

Eurocine Vaccines erhöll "notice of allowance" för en patentansökan i USA

En patentansökan i USA, som omfattar bolagets nasala influensavaccinkandidat Immunose™ FLU, har granskats av den amerikanska patentmyndigheten och har fått tillstånd att utges som patent.

Eurocine Vaccines tillfördes 35,8 miljoner kronor genom optionslösen

Totalt tecknades 15 320 653 nya aktier vid optionslösen i oktober 2016. Eurocine Vaccines tillfördes därmed ett kapital om 35 850 328,02 kronor före emissionskostnader om 1 562 tusen kronor. Teckningsgraden uppgick till 94 procent. I och med optionslösen ökade totalt antal utestående aktier i Eurocine Vaccines med

15 320 653 till 53 458 721 stycken. Aktiekapitalet ökade samtidigt med 1 750 931,87 kronor till 6 109 568,47 kronor.

Eurocine Vaccines offentliggjorde valberedning

Eurocine Vaccines valberedning inför årsstämman 2017 består av Gunnar Bergstedt (ordf.), Michael Wolff Jensen och Pär Thuresson.

Information om verksamheten

Eurocine Vaccines använder sin kliniskt validerade teknologi Endocine™ för att utveckla ett patentskyddat nasalt influensavaccin för barn.

Företaget har under räkenskapsåret fokuserat på genomförandet av en klinisk studie i vuxna med det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Studien visade god säkerhet och immunologiska resultat i människa på en nivå jämförbar med Fluenz (Flumist i USA), det enda nasala influensavaccinet i västvärlden.

Immunose™ FLU har positionerats med huvudinriktning mot barn. Barn är det snabbast växande segmentet av marknaden för influensavaccin.

Bolaget avser att licensiera produkten till partners för fortsatt utveckling och kommersialisering.

För en utförligare beskrivning av Eurocine Vaccines verksamhet, se Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2015/2016.

Utvecklingsprojekt

Immunose™ FLU, nasalt influensavaccin

Ett nasalt influensavaccin, Immunose™ FLU, är det första vaccinet som Eurocine Vaccines utvecklar. Influensa är en mycket smittsam sjukdom som globalt smittar 10-20 procent av befolkningen varje år. Även om hela befolkningen riskerar att smittas, så hör barn och äldre till de mest utsatta grupperna och upp till en halv miljon dödsfall orsakas av influensa varje år.

Marknaden för influensavacciner var 3,1 miljarder USD 2015 i de sju största marknaderna¹ och domineras av Sanofi Pasteur, GSK och CSL. 2025 väntas försäljningen på samma marknader nå 4,3 miljarder USD².

WHO rekommenderar att alla barn 6-59 månader vaccineras mot influensa

Barn upp till fem år är en grupp som på senare tid pekats ut som en riskgrupp för svår influensa. WHO rekommenderar sedan 2012 att alla barn 6-59 månader bör vaccineras mot influensa. I USA rekommenderar man sedan 2010 att alla personer över sex månader skall vaccineras mot influensa och i Storbritannien erbjuds alla barn 2-17 år

¹ USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, och Japan

² Global Data 2016

kostnadsfri vaccinering mot influensa. Även Kanada och ytterligare europeiska länder rekommenderade influensavaccinering av små barn.

Det levande, nasala influensavaccinet Fluenz (FluMist i USA) har dokumenterat gott skydd i barn och dessutom visat signifikant bättre skydd mot influensa i barn än ett injicerat vaccin.

Fluenz har ett högre pris än andra influensavacciner för barn. Det saknar dock godkännande för barn under två år och för barn med svår astma, två av de mest utsatta grupperna inom barnsegmentet. Baserat på Eurocine Vaccines egna resultat har Immunose™ FLU potentialen att vara ett säkert vaccin för barn från 6 månader och att ge barn ett skydd mot influensa liknande det som uppnås efter nasal vaccinering med Fluenz.

Vacciner med god, dokumenterad skyddseffekt mot influensa saknas för barn under 2 år, en position som kan komma att fyllas av Immunose™ FLU

Med den bakgrunden har Eurocine Vaccines valt att positionera Immunose™ FLU i första hand för barn. Det är den snabbast växande delen av influensavaccinmarknaden. Eftersom det också är ett av de områden där det finns ett tydligt behov av bättre vacciner, kan ett högre pris förväntas för ett väldokumenterat barnvaccin mot influensa.

Viktiga delar av den nya inriktningen har skyddats med patentansökningar.

Eurocine Vaccines kan nu erbjuda en vaccinkandidat, skyddad med patentansökningar, till licenstagare som kan använda befintliga vaccinantigen som råvaror för ett vaccin med ett framtida premiumpris inom barnsegmentet. En partner kan välja att dokumentera Immunose™ FLU även för andra åldersgrupper.

Prekliniska resultat

Eurocine Vaccines har tillsammans med ett japanskt bolag genererat en stor mängd musdata kring Immunose™ FLU under de senaste åren. Studierna har visat att Endocine™ fungerar väl som adjuvans, att det ger en förstärkning av vaccinets effekt och att det är jämförbart med andra viktiga referensadjuvans.

Immunose™ FLU har i studierna jämförts med ett injicerat vaccin adjuvantat med alum samt ett nasalt vaccin adjuvantat med koleratoxin (en kombination av koleratoxin och koleratoxin subunit b). Alum är ett adjuvans som används i flera injicerade vacciner på marknaden idag och koleratoxin används som referensadjuvans både för nasala och injicerade vacciner. Båda två är kraftfulla adjuvans som ger en tydlig förstärkning av immunsvaret mot ett vaccin. Man har också jämfört Immunose™ FLU med ett nasalt vaccin helt utan adjuvans samt med olika doser antigen.

Resultaten visar en tydlig adjuvanseffekt där Immunose™ FLU gav 10-100 gånger högre antikropps nivåer jämfört med ett nasalt vaccin utan adjuvans. I jämförelsen med koleratoxin gav Immunose™ FLU jämförbara serumantikroppar men något lägre nasalt IgA. Immunose™ FLU gav också jämförbara serumantikroppar som alum.

Möss används som en första djurmodell där man studerar immunologisk respons av ett influensavaccin. Iller är den djurmodell som är mest erkänd när man vill visa skydd mot influensa. Illrar blir sjuka i influensa på samma sätt som människor och uppvisar

liknande skydd som människor vid vaccinering. Det är dock mycket kostsamt att göra studier på iller varför man gör mycket av det basala arbetet på möss.

I en studie på iller skyddade nasal influensavaccinering med Immunose™ FLU samtliga illrar mot influensasmitta. En dos av det nasala vaccinet var tillräckligt för att uppnå robusta HAI -nivåer. Det nasala influensavaccinet gav signifikant bättre skydd, signifikant högre HAI-nivåer och både ett starkare och bredare immunologiskt svar än den kontrollgrupp som fick ett injicerat vaccin. HAI mäter mängden antikroppar mot en del av influensaviruset, hemagglutinin, och ligger till grund för myndigheternas godkännande av influensavacciner. Resultaten ger stöd för att Immunose™ FLU kan skydda människor på samma sätt.

Kliniska resultat

Immunose™ FLU har i en klinisk studie under 2016-2017 visat ett immunologiskt svar i både blod och nässlemhinna. Vaccinet gav en ökning av mängden antikroppar i nässlemhinnan jämförbar med ett nasalt influensavaccin, Fluenz (Flumist i USA).

Immunose™ FLU visade god säkerhet och uppfyllde därmed den primära målsättningen med studien. Många av de rapporterade bieffekterna bestod av snabbt övergående irritation i näsan och svalget. Ingen försöksperson avbröt studien på grund av bieffekter från vaccinet.

För ett marknadsgodkännande av vaccinet krävs att säkerhet och effekt visas i betydligt större studier än den som Eurocine Vaccines genomfört. Bolaget planerar att genomföra den typen av studier tillsammans med en framtida partner.

Licensieringsarbete

Eurocine Vaccines målsättning är att licensiera ut rättigheterna för Immunose™ FLU till en licenstagare som tar kostnaderna för fortsatt utveckling samt betalar milstolpar och royalty och därmed generera de första mer betydande intäkterna för Bolaget. En sådan licenstagare, partner, kommer att använda ett eget influensaantigen eller ett antigen levererat från tredje part.

Eurocine Vaccines aktie

Eurocines aktie är listad på Aktietorget, www.aktietorget.se, och handlas i OM Stockholmsbörsens SAX-system. Aktien har kortnamn EUCI och ISIN-kod SE0001839069. Antalet utestående aktier per 2017-06-30 var 53 458 721 stycken. Slutkursen den 30 juni 2017 var 4,00 kr.

Insynspersoners innehav i Eurocine Vaccines AB samt förändring sedan föregående bokslutsrapport

Insynsperson	Innehav 2017-06-30	Förändring från föregående bokslutsrapport
Hans Arwidsson	630 000 aktier 0 TO	122 500 aktier -217 500 TO
Anna-Karin Maltais	12 750 aktier 0 TO	3 825 aktier -3 825 TO
Jan Sandström	150 000 aktier 0 TO	75 000 aktier -75 000 TO
Pär Thuresson	387 500 aktier 0 TO	90 000 aktier -127 500 TO

TO = teckningsoptioner

Insynspersonerna Lars Kylberg, Michael Wolff Jensen och Pierre A. Morgon är inte aktieägare eller innehavare av teckningsoptioner i Bolaget och ingen förändring har skett under räkenskapsåret.

Finansiell utveckling

Allmänt

Bolaget fortsätter sina investeringar i den utveckling som bolaget driver, med huvudfokus på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Under räkenskapsåret har kostnaderna planerligt varit högre än under föregående räkenskapsår. Det är en naturlig följd av att Bolaget har genomfört en klinisk studie med Immunose™ FLU.

Bolaget genomförde en inlösen av teckningsoptioner under oktober 2016 för att finansiera den kliniska studien och stärka bolagets finansiella ställning. Optionerna var en del av de "units" som emitterades under föregående räkenskapsår.

Intäkter

Intäkterna under räkenskapsåret har uppgått till 0,0 Mkr (0,0 Mkr).

De första signifikanta intäkterna från bolagets produkter beräknas vara licensintäkter från en utlicensiering av Immunose™ FLU. Bolaget för diskussioner med flera intressenter inom vaccinmarknaden om framtida samarbeten för fortsatt utveckling och kommersialisering av Immunose™ FLU.

Kostnader

Årets kostnader domineras, liksom tidigare, av kostnader för forskning och utveckling, med huvudfokus på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling inklusive löner uppgick för perioden till 18,0 Mkr (9,5 Mkr) och kvartalets kostnader uppgick till 3,7 Mkr (3,7 Mkr). Av periodens

forskningskostnader utgörs 87 % (84 %) av kostnader för underleverantörer och kontraktsforskare, motsvarande siffra för fjärde kvartalet är 80 % (88 %). Kostnadsökningen jämfört med föregående år är huvudsakligen en följd av de ökade aktiviteterna i samband med den kliniska studien med bolagets nasala influensavaccinkandidat Immunose™ FLU.

Rörelseresultat

Resultat efter finansiella poster för räkenskapsåret uppgick till -26,1 Mkr (-15,9 mkr). Kvartalets resultat efter finansiella poster uppgick till -5,7 Mkr (-5,8 Mkr).

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel uppgick per den 30 juni 2017 till 28,2 Mkr (18,8 Mkr).

Bolagets befintliga kassa finansierar driften av befintlig verksamhet under mer än 12 månader, även utan intäkter.

Eget kapital

Vid periodens utgång uppgick Koncernens soliditet till 86 % (84 %).

Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser

Koncernen och moderbolaget har i likhet med föregående år inga ställda säkerheter eller ansvarsförbindelser.

Moderbolaget

Hela bolagets verksamhet drivs i moderbolaget Eurocine Vaccines AB varför periodens finansiella utveckling i koncernen är densamma som i moderbolaget.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Eurocine Vaccines utvecklar nasala vacciner med egna resurser och har samarbeten avseende produktutveckling med andra bolag. Huvudfokus ligger på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Om Bolagets fortsatta utvecklingsaktiviteter inte skulle uppnå acceptabla resultat, t.ex. med avseende på biverkningar, immunologisk effekt eller skyddseffekt, kan detta komma att väsentligt påverka Bolagets verksamhet negativt. I detta fall kan Bolaget komma att sakna möjligheter att framgångsrikt utveckla och utlicensiera eller kommersialisera sina produkter. Bolagets framtida intjäning är beroende av att Bolaget lyckas ingå avtal för licensiering av Bolagets vaccinprojekt eller teknologi. Det finns en risk att Bolaget misslyckas med att ingå sådana avtal eller att sådana avtal inte kan träffas på så fördelaktiga villkor som Bolaget önskar. Därutöver är Bolagets förmåga att teckna framgångsrika avtal med partners bl.a. beroende av Bolagets finansiella styrka, ett framgångsrikt utvecklingsarbete, kvaliteten på Bolagets produkter samt att Bolaget i övrigt framstår som en trovärdig partner. Det kan inte uteslutas att Bolagets potentiella samarbetspartners ställer krav på att kompletterande studier genomförs på Eurocine Vaccines produkter, vilket i så fall kommer påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Det finns en risk att läkemedelsmyndigheter kan kräva ytterligare studier för att bolagets produkter skall godkännas vilket väsentligt ökar kostnaderna för Eurocine Vaccines.

För en utförligare beskrivning av riskfaktorer som påverkar Eurocine Vaccines, se Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2015/2016.

Koncernens resultaträkningar

	Kvartal 4 2016/2017	Kvartal 4 2015/2016	Räkenskapsår 2016/2017	Räkenskapsår 2015/2016
	17-04-01	16-04-01	16-07-01	15-07-01
Tusentals kronor	-17-06-30	-16-06-30	-17-06-30	-16-06-30
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga intäkter	-	-	-	-
Summa intäkter	-	-	-	-
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-3 998	-4 316	-20 216	-11 272
Personalkostnader	-1 690	-1 472	-5 919	-4 597
Rörelseresultat	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869
Finansiella intäkter	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869
Periodens resultat	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869
Resultat per aktie, kronor	-0,11	-0,15	-0,55	-0,57
Resultat per aktie efter utspädning, kronor	-0,11	-0,15	-0,55	-0,57
Antal aktier vid slutet av perioden	53 458 721	38 138 068	53 458 721	38 138 068
Genomsnittligt antal utestående aktier	53 458 721	38 138 068	47 624 281	27 822 034

Övrigt totalresultat för koncernen överensstämmer med årets resultat.

Periodens resultat samt resultat per aktie är i sin helhet hänförlig till moderföretagets ägare då koncernen saknar minoritetsintressen

Koncernens förändring i eget kapital

Tusentals kronor	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 juli 2015	4 359	133 102	-119 588	17 873
Nyemission		17 979		17 979
Emissionskostnader		-3 221		-3 221
Summa totalresultat för perioden			-15 869	-15 869
Utgående balans per 30 juni 2016	4 359	147 860	-135 457	16 762
Ingående balans per 1 juli 2016	4 359	147 860	-135 457	16 762
Nyemission	1 751	34 099		35 850
Emissionskostnader		-1 562		-1 562
Summa totalresultat för perioden			-26 135	-26 135
Utgående balans per 30 juni 2017	6 110	180 397	-161 592	24 915

Koncernens balansräkningar

Tusentals kronor	2017-06-30	2016-06-30
Tillgångar		
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kundfordringar och andra fordringar	881	1 238
Likvida medel	28 166	18 786
Summa omsättningstillgångar	29 047	20 024
Summa tillgångar	29 047	20 024
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	6 110	4 359
Övrigt tillskjutet kapital	180 397	147 860
Ansamlad förlust	-161 592	-135 457
Summa eget kapital	24 915	16 762
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder och andra skulder	4 132	3 262
Summa skulder	4 132	3 262
Summa eget kapital och skulder	29 047	20 024

Koncernens kassaflödesanalys

	Räkenskapsår 2016/2017	Räkenskapsår 2015/2016
	16-07-01	15-07-01
Tusentals kronor	-17-06-30	-16-06-30
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-26 135	-15 869
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	0	0
Erhållen ränta	0	0
Erlagd ränta	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-26 135	-15 869
Förändring av kortfristiga fordringar	356	-326
Förändring av kortfristiga skulder	871	169
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-24 908	-16 026
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	35 850	17 979
Emissionsutgifter	-1 562	-3 221
Kassaflöde från finansieringsverksamhet	34 288	14 758
Årets kassaflöde	9 380	-1 268
Likvida medel vid årets början	18 786	20 054
Likvida medel vid årets slut	28 166	18 786

Koncernens nyckeltal

	Kvartal 4 2016/2017	Kvartal 4 2015/2016	Räkenskapsår 2016/2017	Räkenskapsår 2015/2016
	17-04-01	16-04-01	16-07-01	15-07-01
	-17-06-30	-16-06-30	-17-06-30	-16-06-30
NYCKELTAL				
Rörelsemarginal, %	Na	Na	Na	Na
Vinstmarginal, %	Na	Na	Na	Na
Soliditet, %	86	84	86	84
Skuldsättningsgrad, %	0	0	0	0
Investeringar	0	0	0	0
Antal anställda vid periodens slut	4	3	4	3
Data per aktie				
Resultat per aktie, före utspädning, kr	-0,11	-0,15	-0,55	-0,57
Resultat per aktie, efter utspädning, kr	-0,11	-0,15	-0,55	-0,57
Eget kapital per aktie, före utspädning, kr	0,47	0,44	0,47	0,44
Eget kapital per aktie, efter utspädning, kr	0,47	0,44	0,47	0,44
Antal aktier vid periodens slut	53 458 721	38 138 068	53 458 721	38 138 068
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	53 458 721	38 138 068	47 624 281	27 822 034
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	53 458 721	38 138 068	47 624 281	27 822 034
UTDELNING	0	0	0	0

DEFINITIONER

Rörelsemarginal, %, = Rörelseresultat i procent av årets fakturering.

Vinstmarginal, %, = Resultat efter finansnetto i procent av årets fakturering.

Soliditet, %, = Eget kapital i procent av balansomslutning.

Skuldsättningsgrad, %, = Räntebärande skulder dividerat med eget kapital.

Resultat per aktie, SEK, = Nettoresultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Eget kapital per aktie, SEK = Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Moderbolagets resultaträkningar

	Kvartal 4 2016/2017	Kvartal 4 2015/2016	Räkenskapsår 2016/2017	Räkenskapsår 2015/2016
	17-04-01	16-04-01	16-07-01	15-07-01
Tusentals kronor	-17-06-30	-16-06-30	-17-06-30	-16-06-30
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga intäkter	-	-	-	-
Summa intäkter	-	-	-	-
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-3 998	-4 316	-20 216	-11 272
Personalkostnader	-1 690	-1 472	-5 919	-4 597
Rörelseresultat	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869
<i>Resultat från finansiella poster</i>				
Finansiella intäkter	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869
Periodens resultat	-5 688	-5 788	-26 135	-15 869

Moderbolagets balansräkningar

Tusentals kronor	2017-06-30	2016-06-30
Tillgångar		
<i>Finansiella tillgångar</i>		
Aktier i dotterbolag	100	100
Summa anläggningstillgångar	100	100
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kortfristiga fordringar	635	845
Förutbetalda kostnader	246	393
Summa kortfristiga fordringar	881	1 238
Kassa och Bank	28 066	18 686
Summa omsättningstillgångar	28 947	19 924
Summa tillgångar	29 047	20 024
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	6 109	4 359
Reservfond	8 907	8 907
Överkursfond	171 272	138 734
Ansamlad förlust	-135 238	-119 369
Årets förlust	-26 135	-15 869
Summa eget kapital	24 915	16 762
Leverantörsskulder och andra skulder	4 132	3 262
Summa kortfristiga skulder	4 132	3 262
Summa eget kapital och skulder	29 047	20 024

Redovisnings och värderingsprinciper

Denna bokslutskommuniké är upprättad i överensstämmelse med IAS 34, Interim Financial Reporting.

För moderbolaget har Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person tillämpats vid upprättandet av denna bokslutskommuniké.

Koncernen och moderföretagets redovisningsprinciper är oförändrade med det som beskrivs i årsredovisningen för 2015/2016.

Inga andra nya eller omarbetade IFRS har trätt i kraft som förväntas ha någon betydande påverkan på koncernen.

Nästa redovisningstillfälle

Årsredovisningen för räkenskapsåret 2016/2017 beräknas hållas tillgänglig från den 18 november 2017.

Delårsrapport för perioden 1 juli till 30 september 2017 publiceras den 18 november 2017.

Årsstämman äger rum den 14 december 2017.

Styrelsen har inte för avsikt att föreslå någon utdelning.

Solna 2017-08-23

Eurocine Vaccines AB (Publ)

Michael Wolff Jensen
Styrelseordförande

Pierre A Morgon
Styrelseledamot

Jan Sandström
Styrelseledamot

Pär Thuresson
Styrelseledamot

Hans Arwidsson
Verkställande Direktör

För ytterligare information, vänligen kontakta:
Hans Arwidsson, Verkställande direktör

Eurocine Vaccines AB (publ)
Karolinska Institutet Science Park
Fogdevreten 2
171 65 Solna
Telefon +46 70 634 0171

Investor relations kontakt: hans.arwidsson@eurocine-vaccines.com

Internet: www.eurocine-vaccines.com

Orgnr: 556566-4298

Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport) upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av bokslutskommunikén för Eurocine Vaccines AB per den 30 juni 2017 och den tolv månaders period som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna bokslutskommuniké i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna bokslutskommuniké grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att bokslutskommunikén inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Uppsala den 23 augusti 2017

Öhrlings PricewaterhouseCoopers

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor
Huvudansvarig revisor