

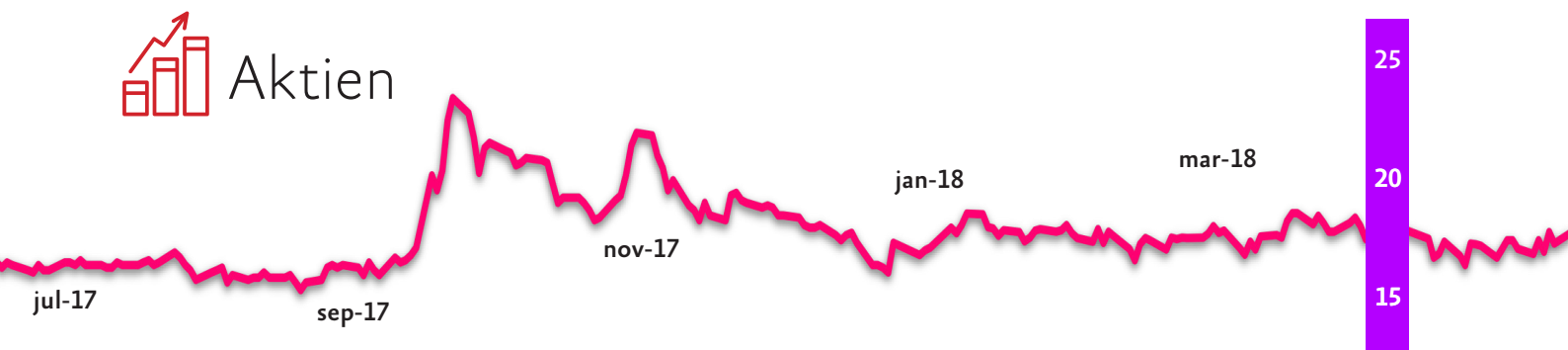
Swedish
Biotech
Nuevolution

Tidig läkemedelsforskning - gräver efter guld



NUEVOLUTION – FAKTA

Aktien



Marknad: Nasdaq First North Premier, Stockholm

Ticker: NUE.ST

Antal aktier: 42 858 236

Större aktieägare: SEB Venture Capital, Sunstone Capital, Industrifonden och SEB Utvecklingsstiftelse

Marknadsvärde (30/4 2018): SEK 736million

Aktiekurs, lägsta/högsta (6M): 15,60-21,20 SEK/aktie

Aktiekurs (30/4 2018): 17,18 SEK/aktie

Nyheter

3 jan.: Nuevolution erhåller licensavgift på 750 000 USD från Janssen Biotech

23 jan.: Nuevolution utser Dr. Paul Scigalla till Chief Medical Officer på konsultbasis

24 apr.: Nuevolutions styrelse föreslår minska från sex till fem medlemmar. Fredrik Arp ställer inte upp för omval

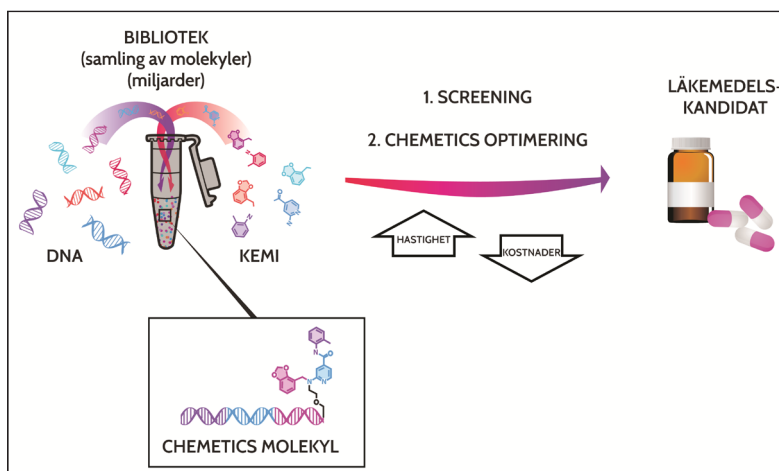
26 apr.: Nuevolution har erhållit ny data för sitt interna RORyt-program som stödjer effekten på inflammatoriska tarmsjukdomar (IBD) hos människa

20+ program pipeline

Program	Indikation	Upptäckt	Preklinik	Fas I	Partner
ROR γ t hämmare	Dermatologi/PsA				 Almirall
ROR γ t hämmare	Övriga				 NUEVOLUTION
BET-BD1	Inflammation				 NUEVOLUTION
Cytokine X	Inflammation				 NUEVOLUTION
ROR γ t agonist	Immunonkologi				 NUEVOLUTION
GRP78	Onkologi				 NUEVOLUTION 
10+ forsknings-samarbeten	Onkologi, Inflammation, Immunonkologi				 NUEVOLUTION
Forsknings-samarbeten					
Multi-mål samarbeten	Onkologi, CNS				 AMGEN
Kontraktsforskning	Onkologi, Inflammation, Infektionssjukdomar				 janssen
NSD1, 2, 3	Hematologisk cancer				 BRAC



Stark teknologi



- Miljontals fler molekyler testade jämfört med konventionella metoder
- Specifikt utvecklat för små molekyler (tablettbaserade läkemedel)
- Specifikt utvecklat för syntetiska "biologics" (syntetiska peptider)
- Större framgång och lägre risk
- Kostnadseffektiv upptäckt av läkemedel



Sjukdomsfokus

Intern pipeline fokuserar på indikationer inom:

- Onkologi
- Immunonkologi
- Allvarliga inflammatoriska indikationer



Affärsmål

- Använda plattformen för upptäckt av många sjukdomsmål, vilket möjliggör en stor uppsida och medför lägre risk
- Bred portfölj av prekliniska program
- Behålla utvalda program för egen utveckling och licensiera ut program för intäktsgenerering



17 avtal hittills

17 avtal sedan 2004 med partners (inklusive Merck, Novartis, GSK, Boehringer Ingelheim, Janssen, Amgen, Almirall)



Intäkter

Cirka 530 MSEK i erhållna intäkter från partners sedan 2004



Nuevolution

Grundat: 2001 i Köpenhamn, Danmark

Industri: Läkemedel, bioteknik

Hemsida: www.nuevolution.com

Förberedelser för att ansöka om en notering på huvudmarknaden fortskrider enligt plan

Sammanfattning av den tremånadersperiod som slutade den 31 mars 2018

Finansiell sammanfattning

MSEK	Q1 2018	Q1 2017
Intäkter	8,3	1,5
Totala rörelsekostnader, netto	-31,1	-31,3
Rörelseresultat	-22,8	-29,8
Nettoresultat	-21,3	-20,0
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,50	-0,68
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-25,6	53,9
Likvida medel	90,8	200,9

Verksamhets- & FoU-sammanfattning

- Som tidigare kommunicerats, senast i delårsrapporten för oktober-december 2017, befinner vi oss i flera diskussioner med läkemedelsföretag är vi utvärderar olika typer av avtal; inklusive potentiell utlicensiering av program, FoU-/plattformssamarbete. Vi kan nu uppdatera denna information och bekräfta pågående diskussioner kring partnerskap, vilket inkluderar förhandlingar i slutskedet kring finansiella och andra villkor. De ekonomiska villkor som diskuteras liknar i stor utsträckning de som finns i de partnerskapsavtal som Nuevolution ingick nyligen. Nuevolution kan dock inte garantera att sådana villkor kommer att uppnås i ett slutligt avtal och kan inte garantera att ett slutligt avtal om partnerskap kommer att nås och verkställas. Vi står fast vid vår målsättning att potentiellt ingå ytterligare ett partnerskap under de kommande sex månaderna
- Nuevolution avslutade framgångsrikt sin del av samarbetet med Almirall, som nu ensamt kommer att vidareutveckla programmet
- Nuevolutions egen RORyt-kandidatförening visade god effekt efter terapeutisk dosering i adoptiv musmodell för T-cellöverföring av inflammatorisk tarmsjukdom (IBD)
- BET-BD1-program utvecklas enligt plan mot nominering av utvecklingskandidat under andra kvartalet 2018

“Den 30 juni 2018 är snart här, men våra förberedelser för att ansöka om en förflyttning av vår notering till Nasdaq's huvudmarknad fortskrider enligt plan. På samma positiva sätt utvecklas våra diskussioner kring affärsutveckling och FoU-verksamhet. Vi står därför fast vid vår övergripande målsättning (kring företaget, affärsmål och FoU)”, säger Alex Haahr Gouliaev, VD

Händelser efter den 31 mars 2018

Inga händelser som skulle kunna ha en betydande effekt för koncernredovisningen har inträffat efter den 31 mars 2018.

DISCLAIMER OCH UPPHOVSRÄTT

Delårsrapporten har upprättats på både svenska och engelska. I händelse av avvikelser är det den svenska versionen som råder. Där belopp noteras i EUR eller USD och motsvarande belopp noteras i SEK, är växelkursen den som gäller vid transaktionsdagen.

Bildserie: p1, p5, p6, p12 / 13 av TR Media/Liquit: “Tidig läkemedelsforskning - gräver efter guld” med Nuevolution personal Gitte Husemoen, Tomas Jacso, Berit Tonnesen, Sebastian Leth Petersen och Thomas Franch. Fotoscener är fiktiva och enbart avsedda som metaforer för Nuevolutions läkemedelsupptäcktsprocess. Övriga fotos/illustrationer av Nuevolution/Adobe stock.

VD har ordet

Bäste aktieägare och läsare,

Under kvartalet har bolaget fortsatt sina slutliga förberedelser för att ansöka om att notera (flytta notering av) Nuevolutions aktier på (till) Nasdaq Stockholms huvudmarknad. Vi behåller vår bedömning att lämna in ansökan före 30 juni 2018¹.

Som tidigare kommunicerats, senast i delårsrapporten för oktober-december 2017, befinner vi oss i flera diskussioner med läkemedelsföretag är vi utvärderar olika typer av avtal; inklusive potentiell utlicensiering av program, FoU-/plattformssamarbete. Vi kan nu uppdatera denna information och bekräfta pågående diskussioner kring partnerskap, vilket inkluderar förhandlingar i slutskenen kring finansiella och andra villkor. De ekonomiska villkor som diskuteras liknar i stor utsträckning de som finns i de partnerskapsavtal som Nuevolution ingick nyligen. Nuevolution kan dock inte garantera att sådana villkor kommer att uppnås i ett slutligt avtal och kan inte garantera att ett slutligt avtal om partnerskap kommer att nås och verkställas. Vi står fast vid vår målsättning att potentiellt ingå ytterligare ett partnerskap under de kommande sex månaderna¹.

För våra två mest utvecklade interna program, RORYt och bromodomän BET BD1-hämmare, har vi i princip slutfört alla interna och kostbara FoU-arbeten som krävs för att förbereda dessa program för potentiella IND-aktiveringsstudier (regulatoriska djurtoxikologiska studier). I RORYt-programmet avslutade vi undersökningen för potentiell användning av vår RORYt-hämmare för behandling av inflammatorisk tarmsjukdom (IBD) genom att erhålla positiva data från den viktiga adoptiva T-cellöverförings-IBD-modellen. I BET BD1-programmet är vi i den interna processen för slutförande och vi förväntar oss att nominera en första programkandidat under andra kvartalet 2018. I vårt samarbete med Almirall har Nuevolution nu framgångsrikt slutfört sitt arbete och Almirall tar över allt ansvar och all styrning som kompletterar eventuellt kvarvarande arbete inom programmet mot klinisk utveckling.

Nuevolutions FoU kommer nu därför att ha huvudfokus på att slutföra arbetet i de två "fast-track"-program som utvecklas i partnerskap med Amgen samt att utveckla flera nya spännande projekt från tidiga upptäcktsprogram för att skapa framtida affärsmöjligheter.

Det kortsiktiga fokuset för tidig upptäckt strävar mot att skapa ytterligare värde för företaget och dess aktieägare genom identifieringen och utvecklingen av egna föreningar från användningen av företagets unika teknologi. Screening("panning")-teknologin ger Nuevolution tillgång till screening av sina egna föreningsbibliotek med miljarder till biljoner

molekyler - en kapacitet som ligger mycket långt över vad som är möjligt att nå med konventionella teknologier. Läs mer om vårt tillvägagångssätt i denna kvartalsrapport.

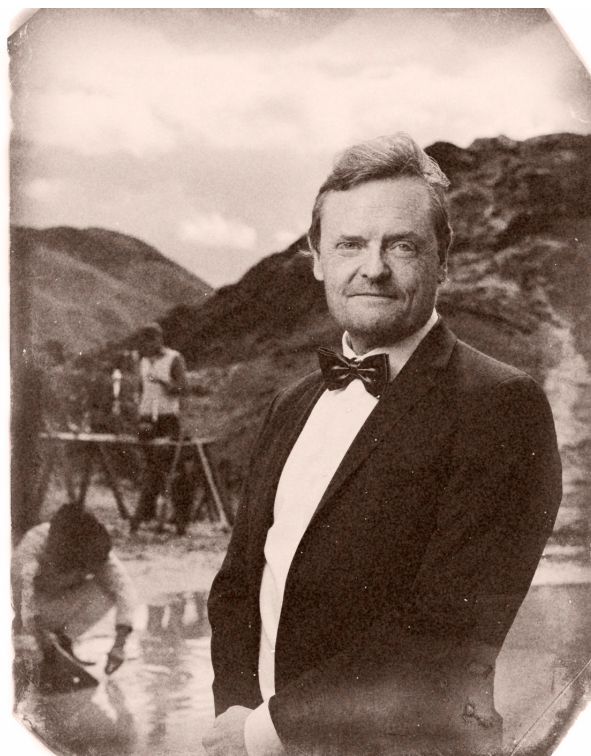
Denna teknologi producerade mycket framgångsrikt vår RORYt-kandidat som ledde till det stora avtalet med Almirall. Snart räknar vi med att vara i ett liknande utvecklingsstadium för vårt program för bromodomän BET BD1 selektiva hämmare, och i januari 2018 levererade vår egenutvecklade teknologi, ännu en gång, attraktiva molekyler till en av våra partners Janssen, vilket utlöste betalning av en licensavgift.

Efter utgången av kvartalet konstaterade bolaget att Fredrik Arp tyvärr avböjt omval vid den kommande årsstämman den 28 maj 2018, och han har därför av praktiska skäl lämnat sin styrelseplats redan nu.

Som en sista kommentar från VD vill jag upprepa att vi behåller vår vägledning kring samtliga mål (företaget, affärsmål och FoU), och jag vill tacka våra aktieägare för ert stöd till företaget. Vi hoppas att vi ses på årsstämman den 28 maj 2018.

Stockholm, 8 maj 2018

Alex Haahr Gouliaev, VD
Nuevolution AB (publ)



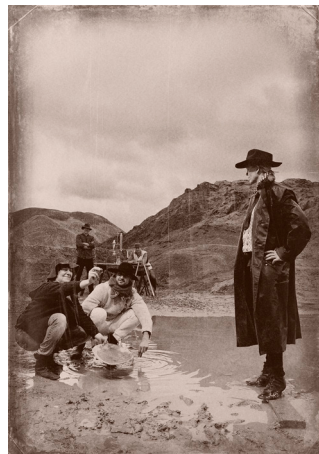
¹ För att undvika tvivel representerar denna information ett framåtriktat uttalande, som är förknippat med betydande risk och realisering av det uttalade målet kan misslyckas.

Tidig läkemedelsforskning

GRÄVER EFTER GULD I TIDIG LÄKEMEDELSFORSKNING

Processen att identifiera och utveckla ett läkemedel är dyrt, tidskrävande och mycket utmanande. Vi på Nuevolution har uppfunnit och utvecklat Chemetics® teknologiplattform för att förbättra kvaliteten och minska effekten av denna utmanande process för att kunna leverera läkemedelsforskningsprogram snabbare samt till lägre kostnad och risk. Vi har i tidigare rapporter gett en inblick i processen för upptäckt och Nueolutions synsätt kring detta (se årsredovisning 2016/17, sid. 14-17). Vi har tillägnat temat för denna kvartalsrapport åt att beskriva den tidigaste delen av vår process för läkemedelsupptäckt. Vi hoppas att det kommer att ge er läsare och aktieägare intressant information och ytterligare förståelse för vår process från projektstart till ett utvecklat och värdeskapande ledande program för upptäckt.

Framsidan: "Vid jakten på framgång, använde gruvarbetare under guldrushen en teknik som kallas "panning" för att söka igenom och skörda jorden på guld och andra värdefulla material. I modern tid, och för att göra liknelser med Nueolutions unika Chemetics®-plattform, tillämpas en liknande princip i vår "panning" (screening), när de unika och mycket värdefulla föreningar som används mot viktiga sjukdomsmål isoleras. Genom tillämpningen av vår panningprocess kan vi identifiera de bästa och mest värdefulla "hit"-molekylerna från våra Chemetics®-bibliotek av DNA-kodande föreningar som innehåller mellan miljarder och upp till miljarder molekyler



TIDIG UPPTÄCKT – FRÅN PROJEKTSTART TILL ETT LEDANDE PROGRAM FÖR UPPTÄCKT

Hörnstenen för företagets tillväxt och värdeskapande är den kontinuerliga produktionen av nya och värdefulla ledande program för upptäckt, som antingen stödjer våra samarbetspartners eller vår egen interna pipeline för småmolekyler. Dessa ledande program för upptäckt definieras alla av framgångsrik utveckling av uppsatta milstolpar samt en första viktig utvärderingstidpunkt från vilken ett prioriterat program kan vidareutvecklas mot klinisk prövning. Denna upptäcktsprocess drivs kontinuerligt av Nuevolution Chemetics®-teknologi, som erbjuder en kostnadseffektiv plattform med extremt hög kapacitet för upptäckt. Tack vare Chemetics®-plattformen kan Nuevolution driva många fler biologiska mål på kortare tid och till lägre kostnad jämfört med företag som tillämpar konventionella metoder som "high throughput screening" (HTS). Hastigheten, den låga kostnaden och den höga kvaliteten hos Chemetics®-processen har gjort det möjligt för Nuevolution att samtidigt driva 15-20 projekt i tidig fas till lag inledande investering och som riktar sig mot de viktigaste terapeutiska områdena inflammation (autoimmuna sjukdomar), cancer och immunterapi. Det stora antalet projekt gör företaget mindre känsligt för att projekt misslyckas eller försenas, och gör det dessutom möjligt att välja och prioritera endast de bästa investeringsobjekten bland alla lönsamma projekt.

HUR SKAPAS ETT NYTT PROJEKT?

En cell i människan innehåller över 30 000 proteiner, nästan 250 000 rapporterade protein-protein-interaktioner och flera andra element som RNA- och DNA-strukturer, som alla kan vara potentiella mål för sjukdomsorsaker hos människa. På Nuevolution söker vi kontinuerligt efter nya möjligheter där företaget och dess plattform kan vara nyskapande och göra skillnad i framtida patientbehandlingar.

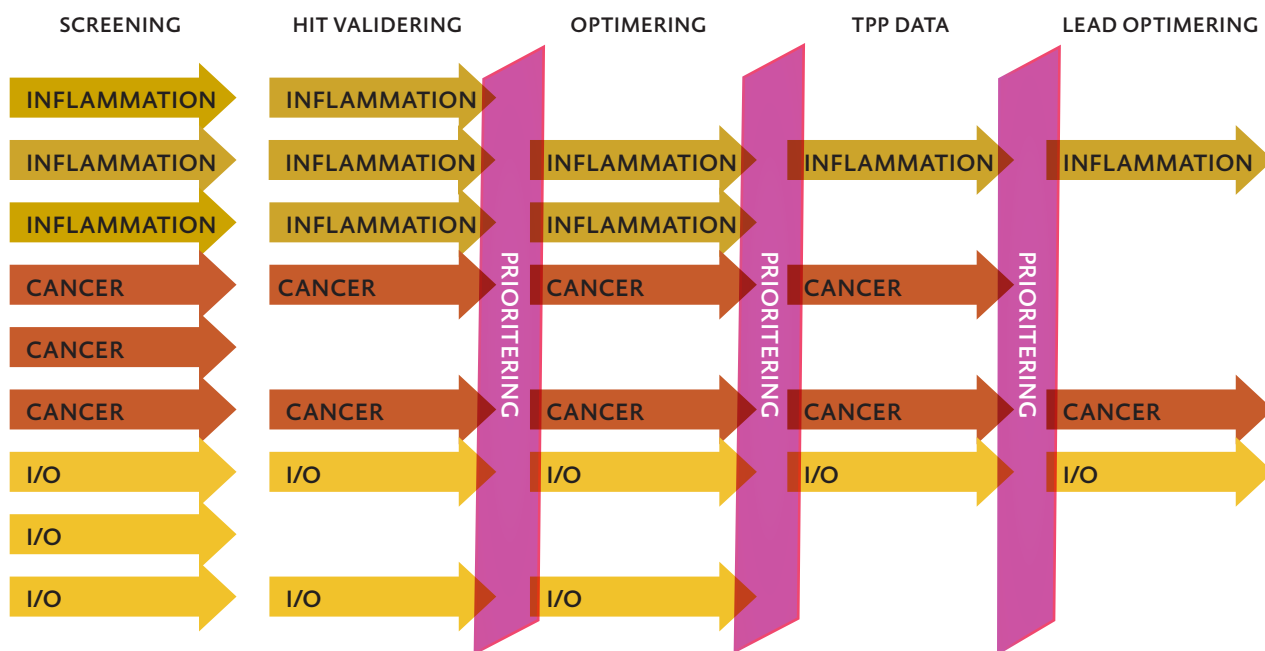
Ett potentiellt projekt för ett nytt sjukdomsmål granskas noggrant före godkännande i ett partnerskap eller som ett internt upptäcktsprojekt. Målet måste uppfylla flera kriterier före nominering och innan det kommer in i vår screening-kaskad. Detta är viktigt för att maximera möjligheterna att nå projekt-mål och framgångsrikt förverkliga affärsmöjligheter. Några av de väsentliga parametrarna för mål- och projektnominering är:

- Tydlig koppling mellan ett proteinmål och en sjukdom
- Möta ett icke tillgodosett medicinskt behov eller förbättra nuvarande standardbehandling
- Erbjuder en tydlig affärsmöjlighet
- En acceptabel riskprofil för projektet
- Kort tid för att värdera kritiska utvecklingspunkter
- Tillgång till analyser och verktyg för upptäcktsprocessen
- Tillgång till prekliniska modellsystem som stödjer klinisk relevans av programmet
- Bra balans mellan målscreening och "hit"-optimering med Chemetics®-plattformen

Sökandet efter och utvärderingen av sådana nya projektmöjligheter styrs av en arbetsgrupp internt inom Nuevolution bestående av såväl affärskompetens, som kemisk och biologisk expertis i dialog med våra externa rådgivare samt styrelsen.

PROJEKTSTART

Efter att ett mål godkänts för att komma in i tidig upptäckt, upprättas ett uppstartsdokument som innehåller all relevant projektinformation och överordnade mål för projektets tidiga skede som kallas **Target-Product Profile** (TPP), vilket är specifikt för varje projekt. Detta **TPP** innehåller detaljer som krav på målmätning, selektivitetsprofil, cellbaserat "proof-of-concept", kemiska egenskaper och tidig metabolisk stabilitet vilka



Figur 1. Illustrationen visar nyckelstegen under tidig upptäckt från initiering av screening mot flera mål genom att nominera ett visst antal projekt, till upptäcktfas (lead) och ytterligare optimering. Attrition är en del av varje upptäcktsprocess och en strikt granskning och prioritering för alla tidiga projekt i portföljen vilket innebär att vissa projekt prioriteras på bekostnad av andra mindre lönsamma konkurrerande projekt. I/O = immunonkologi.

skulle utgöra det perfekta datapaketet för projektutveckling till ytterligare ledande och preklinisk upptäckt. Baserat på detta uppstartsdokument och under ledning av en arbetsgrupp för tidig upptäckt, startas den praktiska delen av resan, med förvärv av högkvalitativa målproteiner och flera verktyg för screening av relevanta Chemetics®-föreningsbibliotek.

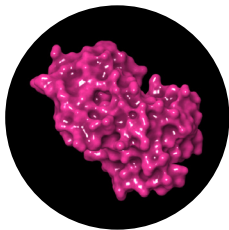
KONTINUERLIG PROJEKTUTVÄRDERING

Arbetsgruppen för tidig upptäckt arbetar inledningsvis med att identifiera optimal hantering av målproteinet innan den skapar och optimerar ett lämpligt screeningsprotokoll ("den optimala tekniken för guldletande") som förväntas fånga upp biblioteks-föreningar i enlighet med deras potential att binda mot målet. Teamet utför därefter flera screeningar av varje Chemetics®-bibliotek för att säkerställa maximal information om relevanta kemiska serier (olika typer av föreningar kan organiseras enligt deras likvärdighet i "serier" = familjer) innan återsyntes av prioriterade "hit"-föreningar och efterföljande validering i flera analyser/modeller. När första "hits" från bibliotekssynkroniseringen framgångsrikt har validerats och gett en första översikt över "hit"-kompatibilitetens kvalitet, spårbarhet och optimeringspotential, utvärderas projektet för övergripande möjlig framgång och bedömda resurser för att möta önskad tidig TPP. Denna granskning är viktig för att säkerställa en korrekt användning av resurser för att i) möjliggöra kvalitetsdata, ii) tillämpa den kortaste vägen för att nå TPP, iii) tillhandahålla datastyrdan anpassningar av mål, iv) jämföra och prioritera resursbehov under projekt och v) avsluta icke-lönsamma projekt tidigt innan det uppstår höga kostnader. Alla projekt i tidigt stadie utvärderas kollektivt vid kvartalsvisa projektöversikter av företagsledning och ledande personal för att prioritera och fördela projektresurser i enlighet med företagets övergripande mål för att skapa nya affärsmöjligheter.

NÅ TPP OCH NOMINERING TILL ETT PROGRAM FÖR LEDANDE UPPTÄCKT

Efter framgångsrik screening av bibliotek och korrekt "hit"-validering övergår prioriterade tidiga projekt i hit-to-lead (H2L)-optimeringsfasen, där ytterligare föreningar syntetiseras för att förbättra läkemedelsegenskaper och för att uppnå cellbaserad "proof-of-concept" (PoC) och ytterligare datapunkter som stödjer målen för TPP. Vid detta optimeringssteg stödjer Chemetics®-plattformen projekten genom att ge projektledare enkel och snabb tillgång till tiotals eller hundratals föreningar för uppföljning till betydligt lägre kostnad¹. Dessutom kommer projekten att fokusera på fler biologiska studier inklusive tidiga *in vitro* farmakokinetiska egenskaper och cellbaserad PoC som krävs för alla projekt-TPP. När ett projekt når sitt utvalda TPP, kommer det att ha granskats noga för sitt övergripande konkurrensvärde och utvärderas om det är möjligt att gå in i full ledande upptäckt i den kvartalsvisa granskningen. När ett projekt når sin utsedda TPP, kommer den att ha granskats noggrant för det övergripande konkurrensvärdet och utvärderas för behörighet innan det går in i ytterligare optimering för identifieringen av utvecklingskandidaten. Om ett projekt, i intern konkurrens med andra projekt och program i senare stadie, bedöms vara en värdefull investeringsmöjlighet, är projektet utsett och överfört till en ny grupp för ytterligare ledande och preklinisk upptäckt som stöds av ökad finansiering och resursallokering. Utöver den noggranna projektutvärderingen varje kvartal utvärderas projekten och programmen i senare stadie av Nuevolutions FoU rådgivare som ger oberoende bedömningar och rekommendationer till Nuevolutions styrelse. Från projekten i tidigt stadie förväntar sig Nuevolution att årligen nominera minst 3 program för ledande upptäckt.

¹ ~50 gånger) tack vare en unik plattform för produktion av mikrosyntes.



MÅLPROTEIN & VERKTYGS-ANSKAFFNING

- Produktion av högkvalitativ målprotein
- Uppnå screening och analysverktyg (peptider, föreningar, antikroppar)
- Första testning av proteinkvalitet och verktyg



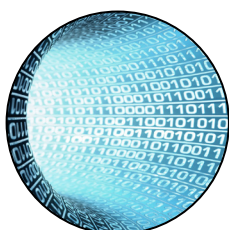
SCREENING & TESTNING PROTOKOLL

- Testning av målprotein och verktyg under första screeningsförhållanden
- Parallell optimering av flera screeningmetoder
- Testa första bibliotek för att validera protokollet före full screening



SCREENING AV CHEMETICS®-BIBLIOTEK

- Prioritera bibliotek för screening baserat på förväntad framgångssannolikhet
- Utföra parallell screening av föreningsbibliotek genom att använda minst två screeningsprotokoll
- Mycket stringent screening för att identifiera de bästa föreningarna



BIG DATA-ANALYS & UTVÄRDERING

- Konvertera vald DNA-kodningsmolekyler* från DNA-sekvenser till kemisk struktur
- Filtrera och analysera screeningsutgångar med hjälp av Nuevolutions specialiserade programvara
- Prioritera kemiska serier baserat på egenskaper och förväntad utvecklingskvalitet



HIT-SYNTE

- Parallell mikroskopisk syntes av screening av "hits" via Chemetics®-plattformen
- Producera nyckelföreningar för omfattande biologisk analys
- Nya analoger av biblioteks-"hits" för att identifiera minimala "hit"-strukturer

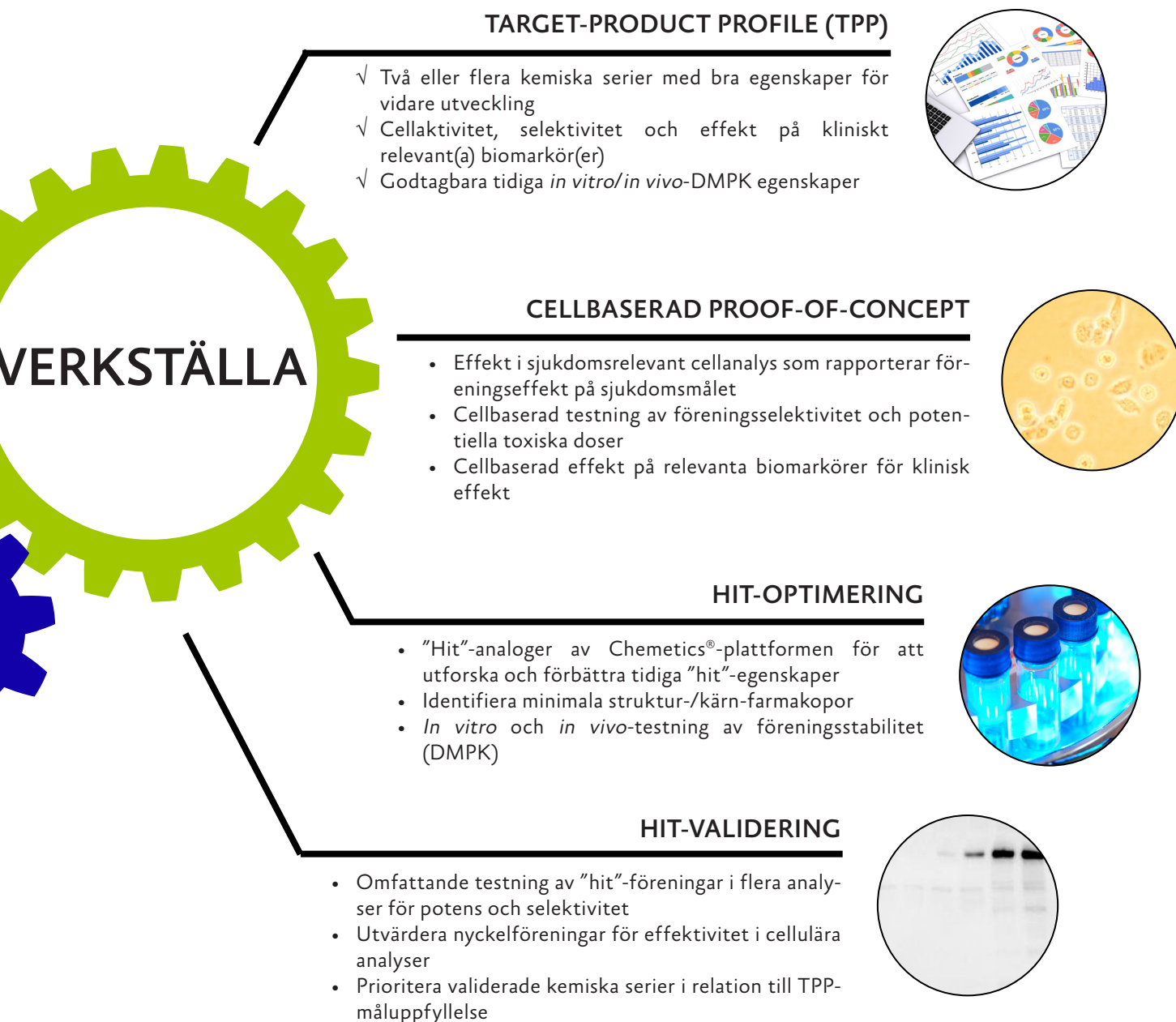


TIDIG UPPTÄCKT – EN LÅNG HISTORIA AV FRAMGÅNGSRIKT GRÄVANDE EFTER GULD

Genom att använda Chemetics®-plattformsteknologi har Nuevolution producerat en lång rad framgångsrika projekt i tidig upptäckt med flera partners som Merck, Lexicon Pharmaceuticals, Novartis, Boehringer-Ingelheim, Janssen, Amgen med flera, och klarat åtskilliga mål som inneburit svåra processer för att utveckla läkemedel. Denna omfattande lista över projekt över ledande upptäckt och prekliniska program, såsom våra BET-BD1- och RORYt-hämmare och aktivator program, cytokin X, GRP78, flera partner- och kommande program, kommer alla från mycket framgångsrikt "guldletande" i Chemetics®-biblioteken, som idag består av biljoner föreningar som är tillgängliga för "panning".

*Se årsredovisningen 2016/2017 s. 27-29 för en omfattande beskrivning av Chemetics® DNA-kodande teknologi.

Gräver efter guld i tidig läkemedelsforskning



TIDIG UPPTÄCKT – NÄSTA GULDRUSH

Nuevolution driver för närvarande mer än 15 mål i tidig upptäckt. Vi är särskilt fokuserade på nya gyllene möjligheter inom precisionsmedicin som adresserar specifika proteinmutationer vilka ligger bakom antingen cancer eller inflammatoriska sjukdomar. Dessutom har vi flera initiativ inom riktad proteinnedbrytning – ett nytt koncept inom läkemedelsupptäckt där ett sjukdomsframkallande protein är selektivt riktat mot nedbrytning. Vi är mycket entusiastiska över de pågående aktiviteterna och ser fram emot att rapportera mer om dessa nya, gyllene möjligheter i takt med att de utvecklas under 2018 och 2019.

Forskning & Utveckling

HÖJDPUNKTER

- Nuevolution slutförde framgångsrikt sin andel i samarbetet med Almirall, som nu ensamt kommer att vidareutveckla programmet
- Nuevolutions egen RORγT-kandidatförening visade god effekt efter terapeutisk dosering i adoptiv musmodell för T-cellöverföring för inflammatorisk tarmsjukdom (IBD)
- Produktion i kilogramskala "Active Pharmaceutical Ingredient" (API) av RORγT-kandidat slutfördes
- Uppskalning av en andra kandidat för BET-BD1-hämmare NUE19796 som förberedelse för potentiella prekliniska *in vivo*-säkerhetsstudier
- Framgångsrik testning av en ny *in vivo*-musmodell som visar IL13-inducerad CCL2 i öron-vävnad som möjliggör testning av BET-BD1-hämmare för effekt på CCL2-nivåer som är relevanta för hudsjukdom i människa vid atopisk dermatit.
- I våra "fast-tracked" cancerprogram kommer Amgen nu att initiera lämpliga prekliniska *in vivo* PoC-studier
- Två projekt prioriterades från tidig upptäckt med förväntan om cellbaserat "proof of concept" under andra kvartalet 2018.

"För våra mest utvecklade program, RORγT och BET-BD1, har vi i princip slutfört allt internt arbete som krävs för att gå vidare mot potentiella IND-aktiveringsstudier och potentiell framtida klinisk utveckling. Med undantag för BET-BD1-programmet, där vi förväntar oss att utse en första programkandidat under andra kvartalet 2018, kommer vi nu att fokusera vår huvudsakliga uppmärksamhet på att slutföra arbetet i våra två "fast-track"-program där vi arbetar i partnerskap med Amgen och med att utveckla flera nya spännande projekt från tidiga upptäcktsprogram för framtida affärsmöjligheter", Thomas Franch, CSO.

PROGRAM FÖR RORγT HÄMMARE

Inflammation

Nuevolution har ingått partnerskap för sitt program för RORγT-hämmare med Almirall för användning inom inflammatoriska hudsjukdomar som psoriasis och psoriasisartrit.

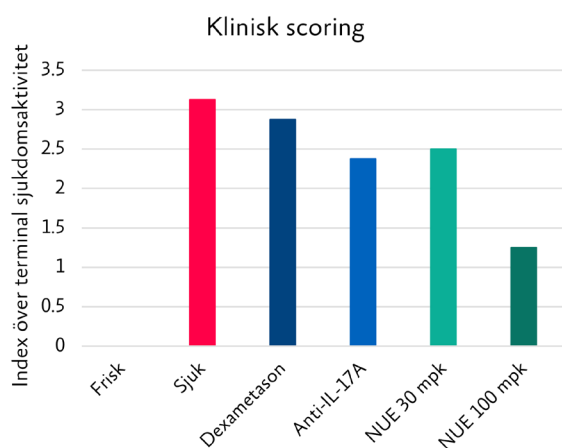
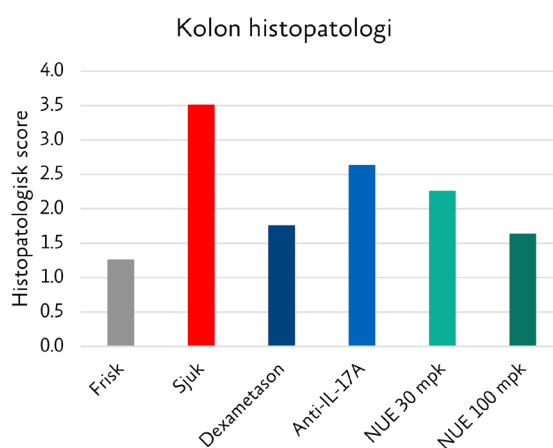
Sedan starten av partnerskapet har ett stort antal aktiviteter genomförts. Det inkluderar ett brett utbud av olika och ytterligare uppföljningsstudier kring effekt och flera olika typer av toxicitetsstudier. Det är ett väletablerat faktum att RORγT-målet har varit en betydande utmaning för läkemedelsindustrin när det gäller att identifiera föreningar som erbjuder alla nödvändiga egenskaper. Men innan vi identifierade vår kandidat screenade Nuevolution nära en miljard föreningar, och vi bedömer att det gav oss mycket bättre egenskaper. Vi har en stark önskan att lyckas med programmet, mycket noggrann karaktärisering och undersökningar pågår därför, inklusive jämförelse med konkurrentföreningar, för att säkerställa god säkerhet för patienter och förhoppningsvis en överlägsen effekt.

Under det senaste kvartalet har betydande och fortsatta

framsteg gjorts i samarbetet med Almirall, där program mål infriats, inklusive ytterligare prekliniska säkerhetsbedömningar. Nuevolution har nu framgångsrikt slutfört sitt arbete och Almirall tar över alla ansvarsområden och styrning samt fullföljer eventuellt återstående arbete inom programmet mot klinisk utveckling.

Inflammatorisk tarmsjukdom (IBD)

Som rapporterades mot slutet av 2017 har Nuevolution prioriterat ankyloserande spondylit som den föredragna ledande indikationen och identifierade inflammatoriska tarmsjukdomar, som Crohns sjukdom och ulcerös kolit, som en mycket attraktiv sekundär klinisk indikation (se vår årsredovisning 2016/17 för mer information om IBD). Till stöd för den kliniska relevansen av vår RORγT-hämmare i IBD rapporterade vi tidigare positiva data om två kemiskt framkallade musmodeller av IBD (DSS- och TNBS-modellerna, se årsredovisning 2017 för detaljer). Vi har nu, under april (dvs efter kvartalets utgång), genomfört analys av en uppföljningsstudie med hjälp av en viktig och för människa relevant musmodell av kolit inducerad genom adoptiv T-cellöverföring. Vi tillämpade den högsta möjliga stringensen i modellen genom att dosera vår

A**B**

Figur 1. Data från musmodellen för adoptiv T-cellöverföring av IBD för att testa terapeutisk effekt av Nuevolutions RORYt-kandidat eller kontrollerna/kontrollföreningarna, steroid (DEX) eller en neutraliserande antikropp riktad mot IL17A för viktiga sjukdomsparametrar. Doseringen initierades efter utveckling av sjukdomssymtom (terapeutisk inställning). A: Effekt från behandlingar på kombinerad klinisk scoring (DAI) baserad på kroppsviktsförlust och avföring. B: Histopatologisk scoring av tjocktarmen. För A och B: Röd stapel = sjuk (obehandlad), blå staplar är dexametason (mörkblå) och AIL17A (ljusblå) behandlingsarmar för jämförelse, Gröna staplar = NUE RORYt-hämmare vid 30 eller 100 mpk, doseras oralt två gånger dagligen. Grå staplar visar friska kontroller.

RORYt-kandidat terapeutiskt (dvs. efter sjukdomsutbrott) i stället för profylaktiskt (dvs. skyddande). I denna modell isoleras aktiva T-celler (CD4 + CD45RB^{High}) som är kapabla att producera proinflammatoriska cytokiner, från en donationsmus och överförs till en SCID-mottagarmus (SCID, Severe Combined Immunodeficiency) som inte kan kontrollera T-cellproinflammatorisk aktivitet. I denna inställning kommer de adopterade och aktiva T-cellerna att röra sig mot tarmen och, om de inte behandlas, inducera kolitbetingelser i de mottagande mössen som liknar sjukdomen i människa. Dosering av antingen i) steroid (dexametason) ii) anti-IL17A-antikropp eller 30mpk eller 100mpk, två gånger dagligen, av Nuevolution RORYt-kandidaten initierades efter sjukdomsuppträdande (utvärderad genom kroppsviktförlust). Nuevolution-kandidatföreningen kunde dosberoende minska Disease Activity Index (DAI) baserat på parametrar såsom kroppsviktsförlust, avföringskonsistens, kolonviktslängdförhållande och kolon-histopatologiskoring med den högsta dosen av kandidatföreningen antingen i nivå med eller bättre än kontrollsteroid och kontroll anti-IL17A på flera kliniska parametrar (se figur 1 för ytterligare detaljer om denna studie).

Data från denna adoptiva T-cellöverföringsstudie är mycket hoppgivande och ger viktigt stöd för tillämpningen av Nuevolution RORYt-hämmaren vid den kliniska behandlingen av IBD och vår bedömning för att driva IBD som en möjlig sekundär indikation för vår kandidatförening.

Under det första kvartalet 2018 har vi också fullbordat API-produktion i kilogramskala av vår kandidatförening, vilket ger oss möjlighet att inleda regulatoriska säkerhetsstudier.

PROGRAMMET FÖR BROMODOMÄN BET BD1 SELEKTIVA HÄMMARE (INFLAMMATION)

BET-familjen av proteiner är proteinfaktorer av stor betydelse vid regleringen av flera gener som är relevanta för cancer och inflammatorisk sjukdom. Nuevolution har identifierat och optimerat BET-BD1-hämmare som är unikt selektiva för den första bindningsdomänen i BET-familjen av proteiner. Djursäkerhetsstudier som redan utförts av Nuevolution visar förbättrad säkerhetsprofil jämfört med icke-selektiva hämmare som för närvarande används i klinik.

I programmet har vi visat god effekt och säkerhetsdata för våra huvudföreningar, för flera *in vivo*-inflammatoriska musmodeller med nuvarande ledande indikationer som atopisk dermatit och fibrotiska sjukdomar (se årsredovisning 2017 för ytterligare information om dessa indikationer).

Vi befinner oss för närvarande i slutskedet av att jämföra föreningar innan vi gör den förväntade nomineringen av vår första programkandidat under andra kvartalet 2018. Vi har preliminärt utsett NUE19796 som vår andra pre-kandidat, vilken har visat överlägsna egenskaper på flera parametrar, inklusive:

- *In vitro*- och *in vivo*-potential
- BET BD1 vs BD2 selektivitet
- *In vivo*-stabilitet
- Förbättrad löslighet och förbättrade fysikaliskt-kemiska egenskaper
- Brist på aktivitet utanför målet ("off-target activity")
- *In vitro*-säkerhetsprofil

Nu genomgår NUE19796 och potentiella andra utmanare till kandidatföreningens nominering en slutlig effektivitets- och säkerhetsprövning.

Baserat på vår "mechanism-of-action" (MoA) hos våra BET-BD1-hämmare vid CCL2-utsöndring från hudceller, relevant för atopisk dermatit, har vi utvecklat en rapporteringseffekt från en ny *in-vivo* modell på biomarkörsnivåer på mushud. Vi förväntar oss att rapportera vidare om effekten av våra BET-BD1-hämmare i denna modell under andra kvartalet 2018 utöver ytterligare uppgifter om MoA hos våra föreningar som stödjer nominering av vår BET-BD1-kandidat.

CYTOKIN X PROGRAM

I cytokin X-programmet riktar vi oss mot ett icke-offentligtgjort cytokin som orsakar flera inflammatoriska sjukdomar. I detta program rapporterade vi tidigare god *in vivo*-effekt och -PoC för en förening i en djurmodell som är relevant för sjukdom hos människa. Vi har nu initierat en andra *in vivo*-PoC-studie för att stödja dessa första positiva *in vivo*-data. Denna nya studie, som pågår nu, har initierats för att validera "mechanism-of-action" hos våra föreningar och potentiellt utvidga användbarheten av föreningar som riktar sig mot cytokin X. Vi förväntar oss att rapportera fler detaljer om studien under det andra kvartalet 2018.

AMGEN SAMMARBETE

Vi har "fast-tracked" två cancerprogram inom vårt samarbete med Amgen. I det första programmet nådde Nuevolution ett första *in vivo*-PoC som vi rapporterade om i vår delårsrapport för oktober-december 2017. I detta program arbetar både Amgen och Nuevolution för att erhålla ytterligare *in vitro*/*in vivo*-data och PoC-data under andra kvartalet 2018. I det andra cancerprogrammet slutför vi cellbaserade PoC-studier innan vi initierar *in vivo*-validering. I våra "fast-tracked"



cancerprogram kommer Amgen nu att initiera lämpliga prekliniska *in vivo* PoC-studier. Ett tredje cancerprogram har utvecklats bra under första kvartalet 2018 och kommer att utvecklas ytterligare när de två "fast-tracked" programmen nått ett avgörande.

PROJEKT I TIDIG UPPTÄCKTSFAS

Flera mycket attraktiva målprojekt med etablerat intresse från läkemedelsbolag har utvecklats väl under det första kvartalet 2018. Framför allt har vi sett bra dragningskraft/stora möjligheter i ett viktigt inflammationsprojekt som riktar sig mot proteinkinas samt ett onkologiprojekt som inriktar sig mot specifika mutationer med relevans för cancerformer inklusive hjärncancer. Under andra och tredje kvartalet 2018 kommer vi att fokusera på att utveckla flera av dessa lovande tidiga upptäckter i enlighet med vårt mål att nominera minst 3 projekt till ledande upptäckt under 2018.

VETENSKAPLIG PRESENTATION FRÅN NUEVOLUTION

- *"From Multiple Hit Series to (Pre)Clinical Candidates Using DNA-Encoded Library Technology", Sanne S.*

Glad, 1st Alpine Winter Conference in Medicinal and Synthetic Chemistry, 28 jan - 1 feb 2018, St. Anton, AU.

KOMMANDE HÄNDELSE DÄR NUEVOLUTION ÄR INBJUDNA SOM TALARE

- Danish Society for Medicinal Chemistry and chemical Biology, 31 maj 2018, Copenhagen, DK
- Oxford Global 19th Annual Drug Discovery Summit, 6-8 juni 2018, Berlin, DE
- Global Engage 2nd Medicinal Chemistry Summit: Europe, 29-30 okt. 2018, London, UK
- Society for Medicines Research, 6 december 2018, London, UK



Affärs- & Partneraktiviteter

HÖJDPUNKTER

- Företaget har en fortsatt positiv bedömning när det gäller pågående partneraktiviteter.
- Flera diskussioner pågår kring Nuevolutions program samt att diskussioner fortsätter kring FoU-/ plattformssamarbeten.
- Som tidigare kommunicerats, senast i delårsrapporten för oktober-december 2017, befinner vi oss i flera diskussioner med läkemedelsföretag är vi utvärderar olika typer av avtal; inklusive potentiell utlicensiering av program, FoU-/ plattformssamarbete. Vi kan nu uppdatera denna information och bekräfta pågående diskussioner kring partnerskap, vilket inkluderar förhandlingar i slutskeden kring finansiella och andra villkor. De ekonomiska villkor som diskuteras liknar i stor utsträckning de som finns i de partnerskapsavtal som Nuevolution ingick nyligen. Nuevolution kan dock inte garantera att sådana villkor kommer att uppnås i ett slutligt avtal och kan inte garantera att ett slutligt avtal om partnerskap kommer att nås och verkställas. Vi står fast vid vår målsättning att potentiellt ingå ytterligare ett partnerskap under de kommande sex månaderna

Som tidigare nämnts inkluderar våra prekliniska programinsatser att hitta behandlingsmöjligheter för flera indikationer. Baserat på tillgängliga vetenskapliga data och marknadsdata fortsätter vi de indikationer som tros vara mest attraktiva för företaget. I RORyt-programmet beslutade vi oss för att fokusera våra ansträngningar på ankyloserande spondylit och inflammatorisk tarmsjukdom, båda är indikationer där det finns begränsningar med nuvarande behandlingsalternativ. För vårt bromodomän BET BD1-selektiva program ser vi gott om möjligheter vid atopisk dermatit och eventuellt i olika fibrotiska sjukdomar, områden med signifikant icke tillgodosett medicinskt behov.

Att investera i program och utveckla inom multipla indikationer är attraktivt för en partner som skulle vilja utveckla och kommersialisera programmet inom flera indikationer. När alla utvecklings- och regulatoriska insatser framgångsrikt avslutats innan marknadsföring av produkten, kommer det med ännu

större sannolikhet att resultera i attraktiv försäljning från flera indikationer.

Både RORyt-programmet och bromodomän BET BD1-selektivt program är fortfarande intressanta för flera läkemedelsföretag. Under förutsättning att pågående diskussioner fortskrider, kan Nuevolution besluta att ingå partnerskap för programmet eller behålla det för fortsatt intern utveckling.

Förutom insatserna att ingå partnerskap för program fortsätter vi att utforska partnerskap där vi använder vår plattform för upptäckt av läkemedel. I dessa partnerskap planerar vi för att behålla ägandet i program tills vi licensierar ut programmen under det senare skedet av upptäckt/preklinisk utveckling. Vi bibehåller vår bedömning att kunna realisera ytterligare ett partnerskap under de kommande 6 månaderna.

Denna bedömning ska inte tolkas som en garanti för att partnerskapsavtal verkligen kommer att ingås.

Investeraraktiviteter

FÖRBEREDELSE FÖR NOTERING PÅ NASDAQS HUVUDMARKNAD ENLIGT PLAN

Förberedelserna för en notering av bolagets aktier på Nasdaqs huvudmarknad i Stockholm fortsätter med avsikt att ansöka om notering före den 30 juni 2018.

Nuevolution följs av analytiker från Jarl Securities, Redeye, och Edison. Analytikernas rapporter finns på följande länk: <https://nuevolution.com/investors/stock-information/#2>.

FOKUS PÅ INVESTERARAKTIVITETER

Under det första kvartalet 2018 fortsatte Nuevolution den höga aktiviteten med möten med investerare. I Sverige och Danmark deltog ledningen i tre investerarmöten för investerare, organiserade av Redeye, Aktiespararna och Dansk Aktionærforening.

Under kvartalet träffade ledningen flera institutionella investerare i San Francisco, New York, Köpenhamn och Stockholm.

TRÄFFA OSS

Följande arrangemang där Nuevolutions verkställande ledning kommer att presentera bolaget har hittills planerats för 2018:

4 juni: Redeye, Growth day, Stockholm

11 juni: Småbolagsdagen, Aktiespararna, Stockholm

12 juni: Investordagen, Dansk Aktionærforening, Århus

12 november: Stora Aktiedagen, Aktiespararna, Stockholm

26 november: Stora Aktiedagen, Aktiespararna, Göteborg



Finansiell rapport

Koncernen - Nyckeltal

TSEK, såvida annat ej anges	Kvartal 1 2018	Kvartal 1 2017
	Ej reviderad	Ej reviderad
RESULTATRÄKNING		
Intäkter från avtal med kunder	8 262	1 538
Forsknings- och utvecklingskostnader	-24 267	-26 153
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 997	-5 228
Summa rörelsekostnader	-31 264	-31 381
Rörelseresultat	-22 831	-29 779
Finansiellt netto	-321	-306
Periodens resultat	-21 311	-29 027
Total resultat för perioden	-18 485	-29 434
BALANSRÄKNING		
Anläggningstillgångar	13 888	10 615
Omsättningstillgångar	99 927	219 159
Summa tillgångar	113 815	229 774
Aktiekapital	42 858	42 858
Eget kapital	92 633	195 928
Långfristiga skulder	2 751	3 300
Kortfristiga skulder	18 431	30 546
Investeringar i immateriella och materiella tillgångar	280	775
KASSAFLÖDEN		
Kassaflöden från den löpande verksamheten	-25 623	53 943
Kassaflöden från investeringsverksamheten	-134	-73
Kassaflöden från finansieringsverksamheten	-387	-325
Periodens kassaflöden	-26 144	53 545
FINANSIELLA NYCKELTAL		
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,50	-0,68
Resultat per aktie efter utspädning, SEK ¹	-0,50	-0,68
Eget kapital per aktie, SEK	2,16	4,57
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	17,36	17,50
Soliditet (%)	81	85
Genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner st.	42,858	42,858
Antal utestående aktier vid periodens slut, miljoner st.	42,858	42,858
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, miljoner st.	43,586	44,239
Genomsnittligt antal anställda (FTE)	48	44
Antal anställda (FTE) vid periodens slut	49	44

¹Ingen utspädning då utspädningseffekten av teckningsoptionerna för närvarande är negativ

KONCERNEN

INTÄKTER

Koncernens nettoomsättning för det första kvartalet 2018 uppgick till 8,3 MSEK jämfört med 1,5 MSEK under det första kvartalet 2017. Intäkterna för det första kvartalet 2018 härrörde sig primärt från licensavgiften från Janssen Biotech avseende ett mål mot anti-infektiösa sjukdomar samt upplupna intäkter från Janssen Biotech-samarbetet. Intäkterna under samma kvartal föregående år kom från upplupna intäkter från Janssen Biotech-samarbetet. För ytterligare kommentarer kring intäkter, se not 4.

RÖRELSEKOSTNADER

Koncernens totala rörelsekostnader uppgick till 31,3 MSEK under första kvartalet 2018 jämfört med totala rörelsekostnader på 31,4 MSEK under samma kvartal föregående år. Minskningen om 0,1 MSEK beror på en minskning av kostnaderna för forskning och utveckling (FoU) med 1,9 MSEK, till följd av lägre patentkostnader i samband med beviljade patent, en minskning av kostnader för externa kontraktsforskningsorganisationer (CROs), ökade personalkostnader och en ökning av försäljnings- och administrativa kostnader (SG&A) med 1,8 MSEK på grund av kostnader relaterade till aktiviteter i samband med den planerade noteringen på Nasdaqs huvudmarknad.

RESULTAT

Under det första kvartalet 2018 gjorde koncernen en rörelseförlust om 22,8 MSEK mot en förlust om 29,8 MSEK under det första kvartalet 2017. Resultat före skatt uppgick till -23,2 MSEK under första kvartalet 2018 mot en förlust på 30,1 MSEK under samma kvartal förra året. Under första kvartalet 2018 redovisade koncernen en skatteintäkt om 1,8 MSEK mot 1,1 MSEK under samma period föregående år tack vare det danska FoU-skatteprogrammet. Under första kvartalet 2018 gjorde koncernen en nettoförlust på 21,3 MSEK mot en förlust om 29,0 MSEK under samma kvartal föregående räkenskapsår. Förbättringen av både rörelseresultatet och nettoresultatet beror primärt på ökade intäkter. Resultat per aktie (EPS) och resultat per aktie efter utspädning (EPS-D) blev -0,50 SEK under det första kvartalet 2018 mot en EPS och EPS-D på -0,68 SEK under det första kvartalet 2017.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Det totala kassaflödet för det första kvartalet 2018 visade ett utflöde på 26,1 MSEK mot ett inflöde på 53,5 MSEK under första kvartalet 2017.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2018 till 25,6 MSEK mot ett inflöde på 53,9 MSEK under första kvartalet 2017. Kassaflödet under det för-

sta kvartalet 2017 påverkades positivt av erhållen förskotts-betalning från Almirall S.A. Utflödet under det första kvartalet 2018 berodde främst på förlusten före skatt och betalning av leverantörsskulder. Investeringar i utrustning under första kvartalet 2018 uppgick till 0,1 MSEK jämfört med 0,1 MSEK under samma kvartal föregående år.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten under det första kvartalet 2018 uppgick till ett utflöde om 0,4 MSEK, till följd av återbetalning av leasingskulder, mot ett utflöde om 0,3 MSEK under första kvartalet 2017.

EGET KAPITAL OCH NETTOKASSA

Per den 31 mars 2018 uppgick det totala egna kapitalet till 92,6 MSEK mot 111,1 MSEK den 31 december 2017, främst till följd av nettoförlusten på 21,3 MSEK.

Likvida medel uppgick till 90,8 MSEK per 31 mars 2018, jämfört med 114,8 MSEK per 31 december 2017. Nettokassan uppgick till 86,7 MSEK per 31 mars 2018 (110,6 MSEK per 31 december 2017) efter avdrag för leasingskulder om 4,1 MSEK (4,2 MSEK per 31 december 2017).

ANTAL AKTIER

Den 31 mars 2018 var det totala antalet utestående aktier i Nuevolution AB (publ) 42 858 236, oförändrat från den 31 december 2017.

MODERBOLAG

Moderbolagets koncerninterna intäkter uppgick under det första kvartalet 2018 till 0,4 MSEK mot 0,3 MSEK första kvartalet 2017. Moderbolagets totala kostnader uppgick till totalt 3,7 MSEK under det första kvartalet 2018 jämfört med totala kostnader om 1,7 MSEK under samma kvartal föregående år. Ökningen på 2,0 MSEK avser preliminär verksamhet i samband med den planerade noteringen på Nasdaqs huvudmarknad. Rörelseresultatet uppgick till 3,3 MSEK under det första kvartalet 2018 mot en rörelseförlust på 1,4 MSEK under det första kvartalet 2017. Under det första kvartalet 2018 uppgick nettoförlust till 3,3 MSEK mot en nettoförlust på 1,4 MSEK under samma kvartal föregående år. Ökningen i rörelseresultatet och förlusten avser den nämnda kostnadsökningen.

Moderbolagets likvida medel uppgick per 31 mars 2018 till 30,7 MSEK mot 35,5 MSEK per den 31 december 2017. Eget kapital uppgick per 31 mars 2018 till 712,8 MSEK mot 716,1 MSEK per den 31 december 2018.

Koncernen består av Nuevolution AB (publ) (org. nr 559026-4304) och Nuevolution A/S (reg. nr 26029708), som är det rörelsedrivande bolaget inom koncernen.



Övrig information

STÖRSTA AKTIEÄGARE PER 29 MARS 2018

Aktieägare	Antal aktier	Innehav (%)
SEB Venture Capital	10 084 942	23,5
Sunstone Capital	8 930 580	20,8
Industrifonden	8 573 666	20,0
SEB Utvecklingsstiftelse	3 288 306	7,7
LMK Forward	1 159 000	2,7
SEB Pensionsstiftelse	1 142 858	2,7
Avanza Pensionförsäkrings AB	1 028 610	2,4
Nordnet Pensionförsäkrings AB	423 831	1,0
Claus Resen Steenstrup och familj	381 928	0,9
Granit Småbolag	315 000	0,7
Henry Dunkers Förvaltning	296 069	0,7
Peter Ragnarsson	288 000	0,7
Stig Løkke Pedersen	212 334	0,5
Fynske Bank	206 776	0,5
Hans Engblom och familj	206 370	0,5
Catella Bank S/A,	142 413	0,3
Carl Thorsén	121 709	0,3
TIBIA Konsult AB	120 000	0,3
BNY Mellon, Belgium	82 067	0,2
Eric Terhaerd	80 000	0,2
Övriga	5 773 777	13,5
Totalt antal utestående aktier	42 858 236	100,0

Aktieinnehaven för Nuevolutions Stig Løkke Pedersen (ordförande) (212 334) och Alex Haahr Gouliaev (VD) (70 778) är oförändrade jämfört med 31 december 2017.

FINANSIELL KALENDER

HÄNDELSE	DATE
Årsstämma	28 maj 2018
Rapport för det andra kvartalet 2018	22 augusti 2018
Rapport för det tredje kvartalet 2018	8 november 2018
Rapport för det fjärde kvartalet 2018	27 februari 2019

ÅRSSTÄMMA

Nuevolutions årsstämma 2018 kommer att hållas måndagen de 28 maj 2018 kl. 15:00 i Advokatfirman Vinges kontor, Smålandsgatan 20, Stockholm,

FRAMÅTBlickande INFORMATION

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska framtida resultat kan skilja sig väsentligt från de angivna. Utöver de faktorer som uttryckligen har kommenterats, kan andra faktorer påverka faktiska framtida resultat, till exempel utvecklingen av forskningsprogram,

inklusive utveckling i prekliniska och kliniska prövningar, effekterna av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska förhållanden, effektiviteten i bolagets immateriella rättigheter och uteslutningar av potentiell andra parts immateriella rättigheter, teknisk utveckling, växelkurs och räntesvängningar samt politiska risker,

CERTIFIED ADVISER

Nuevolutions Certified Adviser är Redeye AB.

För mer information, kontakta gärna:

Alex Haahr Gouliaev, VD

Tel: +45 7020 0987

Email: ahg@nuevolution.com

Henrik D. Simonsen, CFO

Tel: +45 3913 0947

Email: hs@nuevolution.com

Denna information är sådan information som Nuevolution AB (publ) är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades genom ovanstående kontaktpersoners försorg för offentliggörande tisdagen den 8 maj 2018 kl. 18.00 (CET).

Koncernens resultaträkning i sammandrag

1 januari - 31 mars 2018

	Kvartal 1 2018 TSEK	Kvartal 1 2017 TSEK
Intäkter från avtal med kunder	8 262	1 538
Forsknings- och utvecklingskostnader	-24 267	-26 153
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 997	-5 228
Rörelsekostnader	-31 264	-31 381
Övriga rörelseintäkter	171	64
Rörelseresultat	-22 831	-29 779
Finansiella intäkter	196	285
Finansiella kostnader	-517	-591
Resultat före skatt	-23 152	-30 085
Periodens skatt	1 841	1 058
Periodens resultat	-21 311	-29 027
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-21 311	-29 027
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,50	-0,68
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,50	-0,68

Rapport över koncernens totalresultat i sammandrag

Periodens resultat	-21 311	-29 027
Övrigt totalresultat:		
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter	2 826	-407
Periodens totalresultat	-18 485	-29 434

Koncernens balansräkning i sammandrag

	31 mars 2018 TSEK	31 mars 2017 TSEK	31 dec. 2017 TSEK
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	6 397	5 910	6 340
Finansiella anläggningstillgångar	7 491	4 705	5 334
Summa anläggningstillgångar	13 888	10 615	11 674
Omsättningstillgångar			
Omsättningstillgångar, ej räntebärande	9 097	18 252	10 326
Likvida medel	90 830	200 907	114 758
Summa omsättningstillgångar	99 927	219 159	125 084
SUMMA TILLGÅNGAR	113 815	229 774	136 758
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	92 633	195 928	111 091
Räntebärande långfristiga skulder	2 751	3 300	2 810
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, räntebärande	1 395	1 412	1 375
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	15 884	15 729	18 450
Avtalsskulder	1 152	13 405	3 032
Summa kortfristiga skulder	18 431	30 546	22 857
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	113 815	229 774	136 758

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

1 januari - 31 mars 2018

	Kvartal 1 2018 TSEK	Kvartal 1 2017 TSEK
Den löpande verksamheten		
Resultat före skatt	-23 152	-30 085
Justeringar för avskrivningar	491	423
Justering för icke kassapåverkande effekt av optionsprogram	27	0
Finansiella intäkter	-196	-285
Finansiella kostnader	517	591
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-22 313	-29 356
Förändring av rörelsekapital	-3 007	103 915
Kassaflöde från den löpande verksamheten efter förändring av rörelsekapital	-25 320	74 559
Erhållen ränta	125	64
Betald ränta	-428	-456
Bolagsskatt betald	0	-20 224
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-25 623	53 943
Investeringsverksamheten		
Investeringar i anläggningstillgångar	-106	-64
Investeringar i finansiella tillgångar	-28	-9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-134	-73
Finansieringsverksamheten		
Återbetalning av leasingskulder	-387	-325
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-387	-325
Periodens kassaflöde	-26 144	53 545
Omräkningsdifferenser	2 216	-320
Likvida medel i början av perioden	114 758	147 682
Likvida medel i slutet av perioden	90 830	200 907

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital i sammandrag

1 januari - 31 mars 2018

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel inkl perio- dens resultat	Omräknings- reserv	Summa eget kapital
Eget kapital per 1 januari 2018	42 858	699 203	-631 559	589	111 091
Periodens resultat	0	0	-21 311	0	-21 311
Övrigt totalresultat	0	0	0	2 826	2 826
Periodens totalresultat	0	0	-21 311	2 826	-18 485
Transaktioner med aktieägare					
Aktierelaterade ersättningar	0	0	27	0	27
Summa transaktioner med aktieägare	0	0	27	0	27
Summa förändring i eget kapital	0	0	-21 284	2 826	-18 458
Eget kapital per 31 mars 2018	42 858	699 203	-652 843	3 415	92 633

1 januari - 31 mars 2017

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel inkl perio- dens resultat	Omräknings- reserv	Summa eget kapital
Eget kapital per 1 januari 2017	42 858	699 203	-514 186	-2 513	225 362
Periodens resultat	0	0	-29 027	0	-29 027
Övrigt totalresultat	0	0	0	-407	-407
Periodens totalresultat	0	0	-29 027	-407	-29 434
Transaktioner med aktieägare					
Aktierelaterade ersättningar	0	0	0	0	0
Summa transaktioner med aktieägare	0	0	0	0	0
Summa förändring i eget kapital	0	0	-29 027	-407	-29 434
Eget kapital per 31 mars 2017	42 858	699 203	-543 213	-2 920	195 928

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

1 januari - 31 mars 2018

	Kvartal 1 2018 TSEK	Kvartal 1 2017 TSEK
Intäkter från avtal med kunder	441	323
Forsknings- och utvecklingskostnader	0	0
Försäljnings- och administrationskostnader	-3 719	-1 674
Rörelsekostnader	-3 719	-1 674
Rörelseresultat	-3 278	-1 351
Ränteintäkter och liknande resultatposter	2	3
Räntekostnader och liknande resultatposter	-46	-8
Resultat före skatt	-3 322	-1 356
Periodens skatt	0	0
Periodens resultat	-3 322	-1 356

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

	31 mars 2018 TSEK	31 mars 2017 TSEK	31 dec. 2017 TSEK
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Finansiella tillgångar	682 699	632 699	682 699
Summa anläggningstillgångar	682 699	632 699	682 699
Omsättningstillgångar			
Fordringar koncernföretag, räntebärande	412	311	629
Omsättningstillgångar, ej räntebärande	1 720	858	1 197
Likvida medel	30 703	91 880	35 451
Summa omsättningstillgångar	32 835	93 049	37 277
SUMMA TILLGÅNGAR	715 534	725 748	719 976
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	712 766	724 690	716 061
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	2 768	1 058	3 915
Summa kortfristiga skulder	2 768	1 058	3 915
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	715 534	725 748	719 976

Noter

Not 1: Redovisningsprinciper

TILLÄMPADE REGELVERK

Delårsrapporten innefattar redovisningen i sammandrag av koncernen och moderföretaget för Nuevolution AB (publ). Delårsrapporten inkluderar det helägda danska dotterföretaget, Nuevolution A/S, och det svenska moderföretaget, Nuevolution AB.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Nuevolution tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de antagits av EU. Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med standarden IAS 34 Delårsrapportering samt årsredovisningslagen. Moderföretagets delårsrapport har upprättats enligt årsredovisningslagen.

Delårsrapporten innehåller inte all information och upplysningar som krävs av årsredovisningslagen och bör således läsas tillsammans med koncernens årsredovisning per 31 december 2017.

Vid årsstämman den 12 oktober 2017 godkände aktieägarna en ny bolagsordning, inklusive ändring av räkenskapsår från 1 juli - 30 juni till 1 januari - 31 december. Det innebär att Nuevolution rapporterade ett kortare räkenskapsår för 2017 omfattande 1 juli till 31 december 2017. Denna kvartalsrapport är således den första kvartalsrapporten för räkenskapsåret 1 januari - 31 december 2018.

Omklassificering

Kostnadsersättningar (Q1 2018: TSEK 169, Q1 2017: TSEK 0) och statliga bidrag (Q1 2018: TSEK 171, Q1 2017 TSEK 64) har tidigare presenterats som intäkter. Då varken kostnadsersättningar eller statliga bidrag uppfyller definitionen av en intäkt enligt IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder, har kostnadsersättningar omklassificerats från intäkter till att reducera den kostnad den avser att ersätta. Statliga bidrag har omklassificerats till övriga rörelseintäkter. Omklassificeringen har inte påverkat årets resultat, vinst per aktie, finansiell ställning eller kassaflödet. Resultaträkningens jämförelsetal har omräknats retroaktivt.

NYA STANDARDER OCH TOLKNINGAR

Från och med räkenskapsåret 2018 tillämpar koncernen följande nya standarder, ändringar och tolkningar:

- IFRS 9 Finansiella instrument
- IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder
- Ändring av IFRS 2 Aktierelaterade ersättningar
- IFRIC 22 Transaktioner i utländsk valuta och förskottsersättning
- Årliga förbättringar av IFRS Standarder 2014-2016

De nya standarderna, ändringarna och tolkningarna har inte haft någon väsentlig påverkan på koncernen.

Koncernen tillämpar för första gången IFRS 9 Finansiella instrument och IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder.

Antagandet av IFRS 9 Finansiella instrument har medfört förändrade redovisningsprinciper för eventuella nedskrivningar av kundfordringar och andra finansiella tillgångar. Från och med 1 januari 2018 har tillämpat koncernen en modell när nedskrivningar redovisas utifrån förväntade kreditförluster vilken ändrar tidpunkten för när en nedskrivning kommer att redovisas. Varken den tidigare modellen för nedskrivningar av finansiella tillgångar eller antagandet av den nya modellen för nedskrivningar utifrån förväntade kreditförluster har gett upphov till någon nedskrivning av finansiella tillgångar.

Redovisningsprinciperna för IFRS 9 Finansiella instrument kommer att uppdateras baserat på den nya redovisningsstandarden under innevarande räkenskapsår och kommer att publiceras i samband med årsredovisningen för 2018.

Koncernen tillämpar IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder enligt den modifierade retroaktiva metoden, vilket innebär att jämförelsesiffror inte räknas om. Baserat på den femstegsmodell för redovisning av intäkter som finns i IFRS 15 har Nuevolution identifierat när, hur och till vilket belopp intäkter ska redovisas beroende på när vissa kriterier är uppfyllda. Detta skiljer sig från tidigare tillämpad redovisningsstandard som tog utgångspunkt i överföring av väsentliga risker och förmåner. Tillämpningen av IFRS 15 har inte medfört någon skillnad av intäktsredovisningen under nuvarande eller jämförande period. IAS 34 kräver i jämförelse med tidigare redovisningsprinciper mer omfattande upplysningar vilket återfinns under not 4.

Redovisningsprinciperna för redovisning av intäkter enligt IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder har ändrats enligt följande:

Intäkter: Företagets intäkter motsvarar det verkliga värdet av den ersättning som företaget förväntar sig att ha rätt till eller har fått rätt till i utbyte mot licensrättigheter och intäkter från kontraktsforskning och andra tjänster. Intäkter redovisas exklusive moms, tullar mm. som tas emot för tredje parts räkning och rabatter.

För att fastställa till vilka belopp koncernen ska redovisa intäkter allt eftersom prestationsåtaganden i respektive avtal uppfylls tillämpas följande fem steg: (i) identifiera avtalet; (ii) fastställa huruvida de utlovade tjänsterna är prestationsåtaganden, samt om de är distinkta inom ramen för avtalet; (iii) fastställa transaktionspriset, inklusive huruvida en uppskattning av rörlig ersättning är begränsad; (iv) allokera transaktionspriset till de identifierade prestationsåtagandena; och (v) redovisa intäkterna när (eller allt eftersom) koncernen uppfyller respektive prestationsåtagande. Som en del av redovisningen av intäkter från avtal med kunder måste koncernen utveckla antaganden som kräver olika bedömningar för att fastställa det fristående försäljningspriset för varje enskilt prestationsåtagande i avtalet. Koncernen använder vissa grundantaganden för att bestämma det fristående försäljningspriset, vilket kan inkludera prognos av intäkter, tidsplan för utvecklingsarbetet, samt sannolikheten för slutförande av tekniska lösningar och erhållande av myndighetstillstånd.

Licenser för immateriella tillgångar: Om en licens till koncernens immateriella tillgångar bedöms vara distinkt från andra identifierade prestationsåtaganden, i de fall avtalet inkluderar försäljning av en licens, redovisar koncernen intäkterna från icke återbetalningsbara förskottsavgifter som allokats till licensen när licensen överförs till kunden och kunden kan använda och nyttja licensen. För licenser som är en del av ett annat prestationsåtagande bedömer koncernen det kombinerade prestationsåtagandets karaktär för att fastställa huruvida det kombinerade prestationsåtagandet uppfylls över tid eller vid en viss tidpunkt. Om prestationsåtagandet uppfylls över tid fastställer koncernen en lämplig metod för att mäta förloppet mot ett fullständigt uppfyllande av prestationsåtagandet för redovisning av de ej återbetalningsbara förskottsavgifterna. Koncernen utvärderar mätningen av förloppet mot ett fullständigt uppfyllande vid varje rapporteringsperiod och anpassar detta vid behov.

Betalningar relaterade till uppnådda delmål: Vid uppstarten av projekt som innefattar betalningar relaterade till uppnådda delmål utvärderar koncernen huruvida det är sannolikt att delmålen kommer att uppnås och uppskattar det belopp som ska inkluderas i transaktionspriset med hjälp av det mest sannolika beloppet-metoden. Om det är sannolikt att en väsentlig återföring av intäkter inte skulle uppstå, inkluderas det motsvarande värdet av uppnådda delmål i transaktionspriset. Betalningar kopplade till uppnådda delmål som är utom koncernens eller kundens kontroll, så som myndighetstillstånd, anses inte troliga att uppnå förrän ett godkännande har erhållits. Transaktionspriset fördelas därefter till varje prestationsåtagande baserat på de relativa fristående försäljningspriserna. Koncernen redovisar därefter en intäkt när eller allt eftersom prestationsåtagandena uppfylls. Vid slutet av varje rapporteringsperiod utvärderar koncernen sannolikheten att dessa delmål nås och anpassar därefter det totala transaktionspriset om nödvändigt. Eventuella justeringar redovisas ackumulerat, vilket då påverkar intäkterna under perioden då justeringen genomförs.

Royalty: För avtal som inkluderar försäljningsbaserad royalty, t.ex. betalningar relaterade till delmål som baseras på försäljningsnivå, och licensen anses vara den huvudsakliga delen som royaltyn hänförs till, redovisar koncernen intäkter vid den senare av (i) när relaterad försäljning inträffar, eller (ii) när det prestationsåtagande som royaltyn, helt eller delvis, har allokats till har uppfyllts. Hittills har koncernen inte redovisat några royaltyintäkter som härrör från någon av dess licensavtal.

Intäkter från avtalsforskning och licenser licenser som inte överlåter äganderätten till en immateriell tillgång till kunden redovisas över tid i takt med genomförandet och leveransen av tjänsterna. Procentandelen av färdigställandet utgörs av färdigställandegraden för varje enskilt prestationsåtagande.

Avtalsåtaganden: Koncernen erhåller betalningar kopplade till licenser från kunder baserat på faktureringsplaner vilka regleras i respektive avtal. Förskottsbetalningar och förskottsavgifter redovisas som upplupna intäkter vid erhållen betalning eller när de förfaller till betalning, och kan medföra att intäktsredovisningen skjuts upp till dess att koncernen har uppfyllt prestationsåtagandena i avtalet. När koncernens rätt till ersättning är ovillkorlig redovisas motsvarande belopp som en kundfordran. Koncernen tar inte hänsyn till huruvida ett avtal har en betydande finansieringskomponent om koncernen, när de ingår ett avtal, bedömer att perioden mellan betalning av licenstagarna och överlåtelse av de utlovade varorna eller tjänsterna till licenstagarna kommer att vara ett år eller mindre.

Utöver införandet av IFRS 9 och IFRS 15 överensstämmer redovisningsprinciperna med de som tillämpats vid upprättandet av årsredovisningen för 2017, vilken upprättades i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) så som de antagits av EU. För en fullständig beskrivning av koncernens redovisningsprinciper, se årsredovisningen för 2017 sida 32-35 och noterna till resultaträkningen och balansräkningen.

FINANSIELLA INSTRUMENT

För finansiella instrument föreligger inga väsentliga skillnader mellan de finansiella tillgångarnas och skuldernas verkliga värden och redovisade värden.

Not 2: Kritiska beslut och bedömningar i redovisningsprinciperna

Vid upprättandet av delårsrapporterna gör ledningen olika bedömningar och uppskattningar samt gör antaganden som utgör grunden för redovisning, värdering och presentation av koncernens tillgångar och skulder.

Uppskattningarna och antagandena baseras på historisk erfarenhet, den senaste informationen som finns tillgänglig vid balansdagen och andra faktorer som ledningen anser rimliga under omständigheterna.

Grunderna för bedömningar och information kan till sin natur vara oriktiga eller ofullständiga, och företaget är föremål för osäkerhet, vilket kan leda till att verkligt resultat avviker från uppskattningar och gjorda antaganden. I framtiden kan det bli nödvändigt att ändra tidigare uppskattningar och bedömningar till följd av kompletterande information, ytterligare kunskaper och erfarenheter eller framtida händelser.

Vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper som beskrivs i not 1 och årsredovisningen har ledningen gjort kritiska bedömningar och uppskattningar som väsentligt påverkar de belopp som redovisas i koncernredovisningen. För ytterligare beskrivningar av väsentliga bedömningar och uppskattningar se not 4, 5, 11 och 13 i årsredovisningen 2017.

Not 3: Risker

All affärsverksamhet i Nuevolution medför risker. Riskhantering är nödvändig och är en integrerad del av företagets verksamhet och strategi. För en detaljerad beskrivning av koncernens risker och riskhantering se årsredovisningen 2017, sida 20 samt not 22, sida 55-57.

Not 4: Intäkter från avtal med kunder och avtalsskulder

Koncernen

TSEK	1 januari - 31 mars 2018	1 januari - 31 mars 2017
Förskottsbetalningar från prestationsåtaganden som uppfylls över tid	1 952	1 538
Betalningar kopplade till uppnådda delmål (vid en viss tidpunkt)	6 310	0
Summa intäkter från avtal med kunder	8 262	1 538
Intäkter från avtal med kunder per geografiskt område		
Sverige	0	0
USA	8 262	1 538
Summa	8 262	1 538

Rapport över finansiell ställning

Avtalsskulder

Förutbetalda intäkter från avtal med kunder:

	31 mars 2018	31 mars 2017
Ingående balans	3 032	9 548
Tillkommande	0	5 789
Avgående	1 952	1 538
Valutakursdifferenser	72	-394
Utgående balans	1 152	13 405

Förväntas redovisas i resultaträkningen:

Kortfristiga	1 152	12 222
Långfristiga	0	1 183
Summa	1 152	13 405

Förväntad framtida redovisning i resultaträkningen baseras på nuvarande bedömning.

Not 5: Finansiella tillgångar (moderföretaget)

I samband med utarbetandet av delårsrapporten för moderföretaget Nuevolution AB för det första kvartalet 2018 har företagsledningen sett över de antaganden för det nedskrivningstest och de beräkningar som gjordes i samband med årsredovisningen för 2017.

Utvecklingen av FoU-projekt och screeningprojekt följer planerna avseende såväl timing, förbrukning av resurser som resultat. Inga väsentliga händelser har skett under det första kvartalet 2018 (och till och med idag), vilka skulle kunna påverka värdet negativt för Chemetics® och FoU-projekten.

Ledningens bedömning är således att värderingen av investeringen i Nuevolution A/S fortfarande är aktuell varför en nedskrivning av investeringen i Nuevolution A/S inte är nödvändig

Not 6: Teckningsoptionsprogram

Nuevolution AB (publ) har etablerat ett teckningsoptionsprogram som incitament för medlemmar i koncernledningen, styrelsen, övriga chefer i koncernen och koncernens övriga anställda.

Förändringar av teckningsoptioner under perioden 1 januari till 31 mars 2018 och 1 januari till 31 mars 2017 beskrivs nedan.

	Teckningsoptionsprogram 2015/21		Teckningsoptionsprogram 2016/21	
	1 jan. – 31 mar. 2018	1 jan. – 31 mar. 2017	1 jan. – 31 mar. 2018	1 jan. – 31 mar. 2017
Utestående optioner per 1 januari	5 061 858	5 070 518	70 000	0
Tilldelade	0	0	0	0
Inlösta	0	0	0	0
Förfallna/förverkade/ej nyttjade	0	0	0	0
Utestående optioner per 31 Mars	5 061 858	5 070 518	70 000	0

En detaljerad beskrivning av teckningsoptionsprogrammen finns i årsredovisningen för 2017, not 25, sida 58-61.

Not 7: Transaktioner med närstående

Information om transaktioner med styrelseledamöter under perioden anges nedan:

	1 jan. – 31 mar. 2018 TSEK	1 jan. – 31 mar. 2017 TSEK
Konsultarvoden mm. till styrelseledamöter :		
Jeanette Wood (konsultarvode)	22	22
Jutta Heim (konsultarvode)	22	22
Närstående parter med betydande inflytande:		
SEB (betalad ränta och avgifter)	70	95
SEB (bank deposition)	83 960	194 461

Transaktioner med dotterbolag har eliminerats i koncernredovisningen i enlighet med redovisningsprinciperna.

Utöver ovanstående har styrelsen erhållit ersättning i enlighet med beslutet vid ordinarie årsstämma den 12 oktober 2017. Till företagsledningen har löner, pensionsavgifter med mera utgått i linje med tidigare perioder

Not 8: Eventualförpliktelser

Nuevolution A/S är för närvarande inblandad i en pågående kommersiell tvist som uppkommit i den ordinarie verksamheten (en tvist med Henrik Pedersen). Nuevolution AB (publ) förväntar sig att den pågående kommersiella tvisten inte kommer få en väsentlig påverkan på Nuevolution AB (publ):s finansiella ställning, resultat eller kassaflöde utöver de redan reserverade beloppen.

En detaljerad beskrivning finns i årsredovisningen för 2017, sida 17.

Not 9: Händelser efter balansdag

Inga händelser som skulle kunna ha en betydande effekt för koncernredovisningen har inträffat efter den 31 mars 2018.

Styrelsens utlåtande

Styrelsens medlemmar och verkställande direktören för Nuevolution AB (publ) intygar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderföretagets och koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat, samt beskriver de väsentliga risker och osäkerheter som moderföretaget och de företag som ingår koncernen står inför.

Stockholm, 8 maj 2018

Alex Haahr Gouliaev
VD

Stig Løkke Pedersen
Styrelseordförande

Lars Henriksson
Ledamot

Søren Lemonius
Ledamot

Jutta Heim
Ledamot

Jeanette Wood
Ledamot

Rapporten har inte varit föremål för granskning av företagets revisorer

Följ oss



Prenumera på:

www.nuevolution.com

Nuevolution AB (publ)
Rønnegade 8, 2100 Köpenhamn, Denmark
Org. nr.: 559026-4304
LEI koda: 54930003B7X85HQRKN25
E-mail: info@nuevolution.com



NUEVOLUTION