

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

september 2016 – augusti 2017

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2016/2017



Om Diamyd Medical

Diamyd Medical arbetar dedikerat för att bota diabetes och andra allvarliga inflammatoriska sjukdomar genom läkemedelsutveckling och investeringar inom stamcellsteknologi och medicinteknik.

Diamyd Medical utvecklar diabetesvaccinet Diamyd®, för antigenspecifik immunoterapi baserad på den exklusivt inlicensierade GAD-molekylen. Det pågår fyra kliniska studier med Diamyd®. Bolagets studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel, förväntas börja rekrytera patienter till hösten. Diamyd Medical utvecklar även Remygen®, ett GMP-tillverkat oralt GABA-baserat prövningsläkemedel. En prövarinitierad placebokontrollerad studie med GABA och Diamyd® i patienter som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes pågår vid University of Alabama at Birmingham. En exklusiv licens för GABA avseende behandling av diabetes och inflammatoriska sjukdomar utgör tillsammans med diabetesvaccinet Diamyd® och Remygen® centrala tillgångar i Diamyd Medical. Diamyd Medical är vidare en av huvudägarna i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB samt har ägarandelar i det medicintekniska bolaget Companion Medical, Inc. i San Diego, USA och i genterapibolaget Periphagen, Inc., Pittsburgh, USA.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North under kortnamnet DMYD B. FNCA Sweden AB är Bolagets Certified Adviser. Mer information finns på Bolagets hemsida; www.diamyd.com.

Perioden 1 september 2016 – 31 augusti 2017 i korthet

- FoU-kostnader uppgick till -12,9 (-6,2) MSEK varav fjärde kvartalet utgjorde -3,1 (-1,9) MSEK
- Periodens resultat uppgick till -25,6 (-32,0) MSEK varav fjärde kvartalet utgjorde -6,5 (-4,8) MSEK. Föregående års resultat belastades med en nedskrivning i intressebolag om -13,5 MSEK.
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, uppgick till -0,7 (-1,3) SEK varav fjärde kvartalet utgjorde till -0,1 (-0,2) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -25,8 (-17,8) MSEK varav fjärde kvartalet utgjorde -9,8 (-4,1) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 augusti till 85,7 (31,4) MSEK

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- Diamyd Medical beställer ytterligare Diamyd® läkemedelssubstans
- Diamyd Medical och Cardiff University samarbetar i studie för utvärdering av immunsvär i celler från lymfkörtel efter administrering av Diamyd®
- Ytterligare preliminära delresultat från intralymfatisk studie med Diamyd® publicerade i vetenskaplig korrespondens i NEJM
- Läkemedelsverket godkänner genomförande av studien DIAGNODE-2
- Två doser av Diamyd® visar säkerhet i 5-års preventionsstudie i barn med hög risk för typ 1-diabetes
- Fortsatta positiva delrapporter från studien DIAGNODE-1. Studien fullrekryteras.
- Diamyd Medical tecknar 1,9 MSEK i NextCell Pharmas listningsemission

Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

- Information lämnas om strategisk utveckling av studieläkemedlet Remygen®
- Fas II-studien DIAGNODE-2 med diabetesvaccinet Diamyd® godkänd att starta i samtliga deltagande länder

VD kommenterar

Bästa aktieägare och läsare,

Med de strategiska beslut som tagits under senaste året och den starka kassa som den lyckade nyemissionen i våras gav oss har vi under kvartalet tydligt accelererat vår verksamhet.

Under kvartalet fick vi beskedet att läkemedelsmyndigheterna i de deltagande länderna (Spanien, Sverige och Tjeckien) givit klartecken för start av den kliniska studien DIAGNODE-2. Prövarmötet förra veckan i Barcelona som vi genomförde, där studieupplägget presenterades och diskuterades med prövare var välbesökt och uppskattat. Entusiasmen inför studien är stor och grundar sig på de lovande preliminära resultaten från den pågående öppna DIAGNODE-1-studien där diabetesvaccinet Diamyd[®] ges direkt i lymfkörtel. Vår organisation tillsammans med våra samarbetspartners och kontraktstillverkare har sedan beslutet togs i våras om att genomföra en egen uppföljande studie gjort ett jättejobb med att driva projektet enligt en aggressiv tidslinje med fokus på tidigast möjliga start och en effektiv patientrekrytering.

Under kvartalet har vi även uppnått ytterligare en milstolpe. Vi har fastställt formuleringen av vårt GABA-prövningsläkemedel, patentsökt formuleringen och också namngivit det: Remygen[®]. Tillverkningen enligt GMP (Good Manufacturing Practice) är validerad och under sommaren utvärderades olika pilotformuleringar både på provrörsnivå och i en farmakokinetisk studie. Remygen[®] baserar sig på en av dessa formuleringar med specifika önskvärda egenskaper gällande frisläppning och upptag. Ett rådgivande möte gällande Remygen[®] och kliniska studier hölls med Läkemedelsverket i september och den första kliniska studien kommer att fokusera på betacellstillväxt i en utvald population av typ 1-diabetespatienter. Den pågående GABA och Diamyd[®]-studien på University of Alabama at Birmingham med fokus på nydiagnostiserad typ 1 diabetes går framåt enligt plan där nu 74 av 95 deltagare rekryterats och 41 slutfört studien.

På affärsfronten driver vi två spår. För diabetesvaccinet Diamyd[®] att ingå licensavtal för intralymfatisk administration med möjlighet till optionsavtal inför resultaten från DIAGNODE-2, för Remygen[®] att ingå licensavtal eller samarbetsavtal. Vi har under kvartalet deltagit på American Diabetes Association (ADA) och European Association for the Study of Diabetes (EASD), de två största diabeteskonferenserna i USA och Europa, samt på Nordic Life Science Days i Sverige. Typ 1-diabetes fortsätter att få mer utrymme under dessa konferenser och fältet öppnar upp för nya behandlingsmöjligheter där man tar lärdom från områden som reumatoid artrit och andra autoimmuna sjukdomar där ett flertal läkemedel idag marknadsförs. Med de preliminära resultaten från DIAGNODE-1 och snart start av DIAGNODE-2 har vi ett attraktivt paket att erbjuda våra potentiella partners. I linje med detta gjordes sensommarens beställning av ytterligare rekombinant GAD från vår amerikanska tillverkare.

Stockholm den 11 oktober 2017

Ulf Hannelius

vd Diamyd Medical AB (publ)

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

Diamyd Medical beställer ytterligare Diamyd® läkemedelssubstans

Diamyd Medical beställer ytterligare rekombinant GAD-protein, den läkemedelssubstans av klinisk kvalitet som är huvudkomponenten i diabetesvaccinet Diamyd®, från Bolagets kontraktstillverkare. Beställningen görs för att säkerställa tillgång till läkemedelssubstans för framtida kliniska prövningar och eventuell tidig marknads lansering. Ordern uppgår till cirka 750 000 USD (cirka 6,1 MSEK) för vilken kontant delbetalning utbetalas. Slutbetalning sker vid godkänd leverans antingen genom B-aktier i Diamyd Medical eller kontant, att avgöras av Diamyd Medical.

Diamyd Medical och Cardiff University samarbetar i studie för utvärdering av immunsvaret i celler från lymfkörtel efter administrering av Diamyd®

Diamyd Medical inleder ett samarbete med Cardiff University för en ny studie med diabetesvaccinet Diamyd®. Syftet med studien är att optimera metoder baserade på ultraljudstyrda lymfkörtelbiopsier för utvärdering av det cellulära immunsvaret av immunterapi. Studien finansieras av Cardiff University medan Diamyd Medical levererar prövningsläkemedel.

Ytterligare preliminära delresultat från intralymfatisk studie med Diamyd® publicerade i vetenskaplig korrespondens i NEJM

Nya immunologiska data från studien DIAGNODE-1, en öppen klinisk pilotstudie där diabetesvaccinet Diamyd® ges direkt i lymfkörtel i kombination med D-vitamin, publicerade som en del av en korrespondens i den vetenskapliga periodiska tidskriften New England Journal of Medicine (NEJM), visar ett predominant Th2-svar där diabetesvaccinet Diamyd® ges direkt i lymfkörtel, vilket är starkare än vad som observerats vid injektion under huden.

Fortsatta positiva delrapporter från DIAGNODE-1, som fullrekryteras

En tredje delrapport från DIAGNODE-1, när nio patienter följts i 6 månader, visar preliminärt att behandlingen ser ut att vara säker och tolerabel. Det kliniska förloppet hos patienterna är positivt vad gäller såväl den egna förmågan att bilda insulin som långtidsblodssocker och insulindos. Två av de tre patienterna som nu också följts i 6 månader är barn (12-18 år gamla).

En fjärde delrapport från den studien visar ett fortsatt positivt kliniskt förlopp vad gäller såväl den egna förmågan att bilda insulin som långtidsblodssocker och insulindos när hälften av alla patienter följts i 15 månader.

DIAGNODE-1 är fullrekryterad efter 12 patienter. Diamyd Medical, tillsammans med professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet, huvudprövare och sponsor, beslutar att avsluta rekryteringen av patienter i DIAGNODE-1-studien för att kunna påbörja uppföljningen av patienter och fokusera på starten av den uppföljande större studien DIAGNODE-2.

Diamyd Medical får godkännande av Läkemedelsverket för DIAGNODE-2

Svenska Läkemedelsverket godkänner ansökan om att genomföra DIAGNODE-2. Ansökningar för att få studien godkänd i Spanien och Tjeckien pågår, samt ansökningar till berörda etikprövningsnämnder.

Två doser av Diamyd® visar säkerhet i 5-års preventionsstudie i barn med hög risk för typ 1-diabetes

Finala resultat från DiAPREV-IT 1, en placebokontrollerad klinisk pilotstudie ledd av docent Helena Elding Larsson vid Lunds universitet, där diabetesvaccinet Diamyd® för första gången ges till en grupp individer med hög risk att insjukna i typ 1-diabetes visar att behandlingen varit säker och tolerabel och att färre individer än förväntat, 16 av 50 mot förväntade 25 av 50, insjuknat i typ 1-diabetes under den 5-åriga uppföljningen. Ingen signifikant skillnad ses dock mellan de barn som fått placebo och de som fått aktiv substans. Studieresultaten presenteras av docent Elding Larsson på diabeteskonferensen American Diabetes Associations (ADA) 77th Scientific Sessions i San Diego, USA.

Diamyd Medical tecknar 1,9 MSEK i NextCell Pharmas listningsemission

Bolaget tecknar ytterligare 1 MSEK i nyemission i NextCell Pharma inför noteringen i juli på Aktietorget. Bolaget investerar totalt cirka 1,9 MSEK i listningsemissionen.

Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

Diamyd Medical informerar om strategisk utveckling av studieläkemedlet Remygen®

En preliminär patentansökan har lämnats in på formulerings- och frisättningsegenskaperna för det GABA-baserade studieläkemedlet Remygen®. Bolaget ska, baserat på återkoppling från ett vetenskapligt rådgivningsmöte med Läkemedelsverket och i samarbete med sitt vetenskapliga nätverk, utforma den första kliniska studien med Remygen®.

Fas II-studien DIAGNODE-2 med diabetesvaccinet Diamyd® godkänd att starta i samtliga deltagande länder

Spanska och tjeckiska läkemedelsmyndigheter och berörda etikprövningsnämnder har godkänt Diamyd Medicals ansökan om att genomföra DIAGNODE-2, en pivotal uppföljande placebokontrollerad fas II-studie med diabetesvaccinet Diamyd® som prövas i barn och unga vuxna som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes. Sedan tidigare är studien godkänd av svenska Läkemedelsverket och Etikprövningsnämnden.

Pågående kliniska studier med Diamyd®

Typ 1-diabetes är en förödande sjukdom som kräver daglig behandling med insulin för överlevnad. Betydelsen av att finna ett botemedel ska inte underskattas. Diabetesvaccinet Diamyd® har använts i kliniska studier omfattande mer än tusen patienter och visat på en god säkerhetsprofil. Diamyd® är lätt att ge på i princip alla sjukvårdsinrättningar. Den potentiella marknaden uppskattas till flera miljarder dollar per år. Fyra forskarinitierade kliniska studier pågår, vilka bland annat kombinerar Diamyd® med olika immunomodulerande substanser; etanercept, D-vitamin och GABA.

- **DIAGNODE-1 - DIAMYD® GIVET I LYMFKÖRTEL I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En öppen studie där Diamyd® ges direkt i lymfkörtel i kombination med D-vitamin. Studien omfattar 12 patienter mellan 12 och 30 år som nyligen diagnostiserats med typ 1-diabetes och kommer att pågå i totalt 30 månader. Studien var fullrekyterad i juni 2017. Studiens syfte är att utvärdera säkerheten av kombinationsbehandlingen samt att utvärdera hur behandlingen påverkar immunsystemet och patienternas egen förmåga att bilda insulin. Studien leds av professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet.
- **GABA /DIAMYD® - DIAMYD® I KOMBINATION MED GABA**
En placebokontrollerad studie där Diamyd® testas i kombination med GABA. Enligt avtal med Janssen Research & Development och JDRF har studien utökats till att omfatta 95 patienter mellan 4 och 18 år, som nyligen diagnostiserats med typ 1-diabetes. Studien pågår i 12 månader. Kombinationsbehandlingsens syfte är att bevara den egna kvarvarande förmågan att bilda insulin. Studien utförs i USA under ledning av professor Kenneth McCormick vid University of Alabama at Birmingham.
- **EDCR IIa - DIAMYD® I KOMBINATION MED ETANERCEPT OCH D-VITAMIN**
En öppen studie där Diamyd® kombineras med etanercept och D-vitamin. Studien omfattar 20 patienter mellan 8 och 18 år som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes och kommer att pågå i totalt 30 månader. Studiens syfte är att utvärdera säkerheten av kombinationsbehandlingen samt att utvärdera hur behandlingen påverkar immunsystemet och patienternas egen förmåga att bilda insulin. Studien leds av professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet. 15-månadersresultat beräknas kunna presenteras under första kvartalet 2018.
- **DIAPREV-IT 2 - DIAMYD® I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En placebokontrollerad studie där Diamyd® testas i kombination med D-vitamin i barn med hög risk att insjukna i typ 1-diabetes, det vill säga de har konstaterats ha en pågående autoimmun process, men har ännu inte fått några kliniska symtom på diabetes. Studiens syfte är att utvärdera om Diamyd® kan fördröja eller förhindra att deltagarna insjuknar i typ 1-diabetes. Studien leds av docent Helena Elding Larsson vid Lunds universitet.

Nyckeltal

	3 mån jun-aug 2017	3 mån jun-aug 2016	12 mån sep-aug 2016/17	12 mån sep-aug 2015/16
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-3,1	-1,9	-12,9	-6,2
Soliditet, %	88	77	88	77
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,1	-0,2	-0,7	-1,3
Likvida medel och kortfristiga placeringar per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,5	1,1	1,5	1,1
Eget kapital per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,5	1,0	1,5	1,0
Kassaflöde per aktie, före och efter utspädning, SEK	0,9	-0,2	0,8	0,4
Börskurs per balansdagen, SEK	3,0	7,0	3,0	7,0
Antal aktier per balansdagen	56 333 904	29 462 562	56 333 904	29 492 562
Genomsnittligt antal aktier	50 483 849	29 492 562	33 783 517	24 939 761
Genomsnittligt antal anställda	6	7	5	7

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån jun-aug 2017	3 mån jun-aug 2016	12 mån sep-aug 2016/17	12 mån sep-aug 2015/16
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning		316	168	922	757
Övriga rörelseintäkter		70	203	113	286
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		386	371	1 035	1 043
RÖRELSENS KOSTNADER					
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-3 080	-1 942	-12 871	-6 220
Externa patent- och licenskostnader		-245	-222	-1 740	-911
Personalkostnader	1	-1 905	-1 796	-7 031	-7 671
Övriga externa kostnader	1	-1 442	-1 206	-4 658	-4 514
Övriga rörelsekostnader		-25	-29	-150	-137
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar	2	-26	-26	-106	-13 649
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-6 722	-5 222	-26 555	-33 102
RÖRELSERESULTAT		-6 336	-4 851	-25 520	-32 059
Finansnetto		-164	-57	-35	51
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-6 501	-4 794	-25 555	-32 008
Inkomstskatt		-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-6 501	-4 794	-25 555	-32 008

Balansräkning

KSEK	Not	31 aug 2017	31 aug 2016
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar		268	374
Finansiella anläggningstillgångar	2	7 305	4 453
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		7 573	4 827
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar		147	215
Övriga kortfristiga fordringar		692	379
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		4 508	961
Kortfristiga placeringar		30 031	4 999
Likvida medel		55 694	26 397
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		91 073	32 951
SUMMA TILLGÅNGAR		98 647	37 778
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		5 714	2 991
Reservfond		200	200
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		137 038	56 803
Balanserat resultat		-30 731	1 277
Periodens resultat		-25 555	-32 008
SUMMA EGET KAPITAL		86 666	29 263
AVSÄTTNINGAR			
Pensioner och andra förpliktelser		777	777
Övriga avsättningar	3	1 813	2 433
AVSÄTTNINGAR		2 591	3 210
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder		6 368	1 221
Övriga kortfristiga skulder		584	494
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		2 438	3 591
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		9 390	5 305
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		98 647	37 778

Kassaflödesanalys

KSEK	Not	3 mån jun-aug 2017	3 mån jun-aug 2016	12 mån sep-aug 2016/17	12 mån sep-aug 2015/16
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat		-6 336	-4 850	-25 520	-32 059
Erhållna räntor och kursdifferenser		-	25	-	43
Erlagda räntor och kursdifferenser		-68	0	-68	
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>					
Avskrivningar		26	26	106	106
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet	2	-154	148	-619	13 515
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET					
		-6 531	-4 651	-26 101	-18 395
Ökning (-) minskning (+) fordringar		-3 532	-310	-3 793	-623
Ökning (+) minskning (-) skulder		246	865	4 085	1 267
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
		-9 816	-4 096	-25 808	-17 752
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-1 855	-1 000	-2 852	-2 334
Investeringar i kortfristiga placeringar		-30 031	-	-25 032	7 999
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
		-31 887	-1 000	-27 885	5 665
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	4	88 816	-	88 816	22 119
Emissionskostnader		-3 515	-	-5 858	-373
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
		85 301	-	82 958	21 747
PERIODENS KASSAFLÖDE					
		43 598	-5 096	29 265	9 660
Summa likvida medel vid periodens början		12 214	31 492	26 397	16 729
Kursdifferens i likvida medel		-117	1	32	8
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT					
		55 695	26 397	55 695	26 397

Förändring av eget kapital

KSEK	Not	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2015		2 243	200	35 804	1 276	39 524
Periodens resultat		-	-	-	-32 008	-32 008
Nyemission		748	-	21 372	-	22 120
Emissionskostnader		-	-	-373	-	-373
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2016		2 991	200	56 803	-30 732	29 263
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2016		2 991	200	56 803	-30 732	29 263
Periodens resultat					-25 555	-25 555
Nyemission	4	2 722		91 223		93 945
Emissionskostnader	5	-	-	-10 987		-10 987
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2017		5 713	200	137 039	-56 287	86 666

Noter

Redovisningsprinciper

Delårsrapporter och årsredovisning upprättas med tillämpning av årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Not 1 – Transaktioner med närstående

Under året har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Essen-Möller anlåtts på konsultbasis. Konsulttjänsterna avser IT-tjänster och klinisk rådgivning. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 849 (1 552) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 838(0) KSEK. För vetenskaplig rådgivning har styrelseledamoten Torbjörn Bäckström ersatts med 28(0) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-aug 2016/17	sep-aug 2015/16
Konsultarvoden och löner till närstående	849	1 552
Konsultarvoden till styrelseledamöter	866	-

Not 2 – Finansiella anläggningstillgångar

Diamyd Medical äger aktier i NextCell Pharma AB (org nr 556965-8361) som utvecklar stamcellsterapier. Sätet är i Huddinge, Stockholms län. Under året ökade Diamyd Medical sitt innehav i bolaget och per den 31 augusti uppgick det bokförda innehavet till cirka 3,9 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 13,8 %. Under föregående räkenskapsår skrev det tidigare bokförda innehavet, motsvarande 13,5 MSEK, ner i sin helhet, vilket gav en engångseffekt på resultatet om -13,5 MSEK. Diamyd Medical äger cirka 8,5% av det medicintekniska bolaget Companion Medical, Inc., baserat i San Diego, USA. Det bokförda värdet uppgick vid räkenskapsårets slut till cirka 2,8 MSEK.

Not 3 - Avsättningar

Beloppet utgörs i huvudsak av upplupna forskningskostnader.

Not 4 – Nyemission

En nyemission inbringade totalt 88,8 MSEK före emissionskostnader. Emissionen skedde i form av units, vardera med en aktie av antingen A- eller B-serie och en vederlagsfri teckningsoption av samma serie. 26 841 342 aktier emitterades varav 852 074 A-aktier och 25 989 268 B-aktier. Antalet aktier i Diamyd Medical ökade till 56 333 904. Totalt emitterades 852 074 teckningsoptioner för A-aktier och 25 989 268 optioner för B-aktier. Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att för två teckningsoptioner för A- eller B-aktier teckna en ny aktie av respektive slag i Diamyd Medical under perioden 1-30 november 2018 till emissionskurs 4,55 SEK per ny aktie.

Not 5 – Emissionskostnader

Totala emissionskostnader uppgår till 10 987 KSEK, varav 5 129 KSEK utgörs av ersättning till emissionsgaranter och finansiell rådgivare som erlagts i form av B-aktier och teckningsoptioner för B-aktier i Diamyd Medical.

Risker

Diamyd Medicals verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kommersialisering, finansiering, immateriella rättigheter, samarbeten med partners, myndighetsbeslut, avtal och nyckelpersoner. För en beskrivning av Bolagets risker hänvisas till Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2015/2016. Sedan årsredovisningen avgavs har inga väsentliga förändringar skett i Bolagets riskbedömning.

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att bokslutskommunikén ger en rättvisande översikt av Bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer Bolaget står inför.

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisorer.

Stockholm den 11 oktober 2017

Erik Nerpin
styrelseordförande

Anders Essen-Möller
styrelseledamot

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Ulf Hannelius
verkställande direktör

Kommande rapporttillfällen

Årsredovisning 2016/2017:	9 november 2017
Delårsrapport 1 2017/2018:	24 januari 2018
Delårsrapport 2 2017/2018:	28 mars 2018
Delårsrapport 3 2017/2018:	27 juni 2018
Bokslutskommuniké 2017/2018:	10 oktober 2018

Årsstämma

Årsstämma för räkenskapsåret 2016/2017 kommer att hållas den 30 november 2017 klockan 15:00,

Hotell Kung Carl, Birger Jarlsgatan 21 i Stockholm.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Ulf Hannelius, vd, tel: +46 736 35 42 41

Diamyd Medical AB (publ), Kungsgatan 29, SE-111 56 Stockholm, Sverige

Tel: 08-661 00 26 Fax: 08-661 63 68 E-post: info@diamyd.com Org nr: 556242-3797

Denna information är sådan information som Diamyd Medical AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 11 oktober 2017 kl. 08:17.

Notera: Detta dokument har upprättats i både en svensk och en engelsk version. Vid skillnader mellan de två ska den svenska versionen gälla. Dokumentet innehåller vissa uppgifter om omvärld och framtid. Dessa uppgifter ska betraktas som enbart återspeglade rådande uppfattning. Inga garantier kan lämnas att dessa uppgifter är korrekta.