

DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 2

september 2017 – februari 2018

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2017/2018



Diabetesvaccinet Diamyd[®] fortsätter att visa lovande resultat från DIAGNODE-1-studien där diabetesvaccinet Diamyd[®] ges i ljumsken på nyinsjuknade typ 1-diabetespatienter. Intresset runt uppföljningsstudien DIAGNODE-2 är stort. Bolaget arbetar dedikerat för att bota diabetes och andra allvarliga inflammatoriska sjukdomar genom läkemedelsutveckling och investeringar inom stamcellsteknologi och medicinteknik.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North under kortnamnet DMYD B. Mer information finns på Bolagets hemsida www.diamyd.com

1 september 2017 – 28 februari 2018

- Resultat för perioden uppgick till -20,0 (-10,9) MSEK, varav andra kvartalet utgjorde -9,1 (-6,4) MSEK. Förändringen jämfört med föregående år är hänförlig till den europeiska DIAGNODE-2-studien som startat under räkenskapsåret samt produktion av GAD-65
- Resultat per aktie uppgick till -0,4 (-0,4) SEK, varav andra kvartalet utgjorde -0,2 (-0,2) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -22,9 (-10,5) MSEK, varav andra kvartalet utgjorde -10,8 (-5,9) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 28 februari till 62,6 (20,6) MSEK

Väsentliga händelser under andra kvartalet, 1 december 2017 - 28 februari 2018

- GABA/Diamyd®-studien väntas vara fullrekryterad till sommaren
- Stort intressen från patienter att delta i DIAGNODE-2-studien
- Fortsatt positivt kliniskt förlopp visades i DIAGNODE-1 när fyra patienter följts i 30 månader, samt samtliga patienter i sex månader

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Diamyd® subkutant fortsatte visa svagare resultat än om det ges intralymfatiskt
- Fortsatt positivt kliniskt förlopp visades i DIAGNODE-1 när nio patienter följts i 15 månader



”Patientrekryteringen till DIAGNODE-2 har hittills utvecklats över förväntan.”

Ulf Hannelius, vd

VD kommenterar

Bästa aktieägare och övriga läsare,

Patientrekryteringen till DIAGNODE-2 har hittills utvecklats över förväntan. Totalt har 48 patienter screenats, vilket motsvarar närmare hälften av de planerade, och av dessa har 29 påbörjat studien. För att kunna tillgodose det stora intresset runt studien har vi i mars ökat antalet kliniker, allra senast med barnkliniken på Norrlands universitetssjukhus i Umeå som nu är öppen för att rekrytera patienter.

Här omveckan meddelade vi nya resultat från den pågående DIAGNODE-1 studien där totalt nio patienter slutfört 15-månaders-uppföljningen. I samband med detta har vi träffat potentiella partners. Resultaten från DIAGNODE-1 är fortsatt positiva och diskussioner under konfidentialitet pågår med några aktörer gällande licensiering av diabetesvaccinet Diamyd® för vissa länder. Utfallet av dessa diskussioner kommer till stor del att bestämmas av möjligheten att komma överens om de finansiella villkoren samt av den tänkta partners kompetens och engagemang inom diabetesområdet och marknadsföring av läkemedel. De framsteg som vi gjort gällande utvecklingen av diabetes vaccinet har även gjort intryck på prövare där vi identifierat ett intresse att påbörja en studie inom populationen LADA-patienter (Latent Autoimmune Diabetes in Adults). Då befintliga resurser är viktiga framförallt till DIAGNODE-2-studien går vi i nuläget vidare med att söka anslag för studien tillsammans med samarbetspartners. LADA inkluderar en stor och ofta felbehandlad grupp diabetespatienter, som ofta felaktigt diagnostiserats med typ 2-diabetes, men som i själva verket har en sjukdom mer lik typ 1-diabetes, där sjukdomsförloppet utgörs av en autoimmun attack på de insulinproducerande cellerna.

Vad gäller Remygen™, vår egna patentsökta formulering av GABA, ser vi även här ett ökat intresse för vårt program. Bland annat har företag börjat visa intresse att ingå partnerskap i tidig fas för att på det sättet kunna bidra till att utforma det kliniska utvecklingsprogrammet. Immateriella rättigheter, dvs patent och affärshemligheter är för liknande samarbeten mycket viktiga då GABA sedan tidigare är en känd substans. Vi har här en stark och växande patentportfölj med våra egna ansökningar och med den patentansökan vi licensierade från UCLA i början av hösten 2017 där vi har gått vidare i USA, Kanada, Australien, Europa, Kina, Japan och Sydkorea. Ansökan täcker kombinationen GABA och allosteriska modulatorer för att öka effekten av tillväxt och överlevnad av insulinproducerande celler, ett högtintressant område för Diamyd Medical.

Det kan för övrigt vara intressant att notera att Diamyd Medical förutom ovan nämnda patentansökningar hittills under verksamhetsåret har ansökt om ytterligare 7 egna patent, omfattande bland annat a) antigen-specifik behandling av individer med vissa genetiska anlag för typ 1-diabetes, b) biomarkörer för att mäta effekt av antigen specifika terapier och c) antigen-specifik behandling av autoimmuna sjukdomar med samtidig inhibering av komplementaktivering.

Jag vill tacka alla aktieägare och andra för ert intresse för vår kamp att förändra paradigmen för behandling av diabetes.

Stockholm den 28 mars 2018

Ulf Hannelius, vd

Väsentliga händelser under andra kvartalet

1 december 2017 – 28 februari 2018

GABA/Diamyd®-studien beräknas bli fullrekryterad till sommaren

Från den placebokontrollerade kombinationsstudien GABA/Diamyd® som genomförs vid University of Alabama at Birmingham i USA rapporterades att 82 patienter hade inkluderats och att 48 av dessa fullföljt hela studien. Inga allvarliga biverkningar hade rapporterats och behandlingen verkade säker. Studien beräknas bli fullrekryterad sommaren 2018.

Stort intresse från patienter att delta i DIAGNODE-2-studien

Diamyd Medical rapporterade att fem patienter inkluderats i den europeiska fas-II-studien DIAGNODE-2 och åtskilliga patienter inbokats för screening de kommande veckorna. Av dessa första fem hade en patient fått sin första intralymfatiska injektion med diabetesvaccinet Diamyd® (eller placebo) efter en 30-dagarsperiod med behandling med oralt D-vitamin (eller placebo).

Diabetesvaccinet Diamyd® visade fortsatt positivt kliniskt förlopp när 4 patienter följts i 30 månader, samt samtliga 12 patienter i 6 månader

Positiva effekter såsom lägre insulinbehov och förbättrade blodsockervärden på sjukdomsförloppet kunde ses för de fyra patienter i studien DIAGNODE-1, som följts under hela studieperiodens 30 månader. Säkerheten såg god ut och inga allvarliga biverkningar hade rapporterats. Positiva resultat meddelades även från diabetesstudien när samtliga 12 patienter följts i 6 månader. Ett kliniskt relevant och positivt förlopp påvisades såväl vad gäller förmågan att producera eget insulin, som långtidsblodsocker och insulindos. Inga allvarliga biverkningar hade rapporterats.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Diamyd® subkutant fortsatte visa svagare resultat än om det ges intralymfatiskt

En preliminär 15-månaders delrapport från EDCR IIa, en klinisk prövarinitierad pilotstudie där diabetesvaccinet Diamyd® ges subkutant kombinerat med etanercept och D-vitamin visade, när samtliga 20 patienter följts i femton månader, att behandlingen är säker och tolerabel. Inga allvarliga biverkningar hade rapporterats. Resultaten gällande den egna insulinproduktionen, HbA1c och externt insulinbehov i EDCR IIa var dock svagare än från den pågående DIAGNODE-1 studien där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel.

Fortsatt kliniskt förlopp visades i DIAGNODE-1 när nio patienter följts i 15 månader

En sjätte delrapport från den prövarinitierade studien DIAGNODE-1, en öppen klinisk pilotstudie där diabetesvaccinet Diamyd® ges direkt i lymfkörtel, visade ett fortsatt positivt kliniskt förlopp vad gäller såväl den egna förmågan att bilda insulin som långtidsblodsocker och insulindos när nio patienter följts i 15 månader.

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 läkemedel som förbättrar utsikterna för diabetespatienter är av yttersta vikt. 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. Fem 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 pågår i totalt 30 månader. Studien var fullrekryterad 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.
- **DIAGNODE-2 - DIAMYD® GIVET I LYMFKÖRTEL I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
DIAGNODE-2 är en uppföljande dubbelblind randomiserad studie där Diamyd® ges direkt i lymfkörtel i kombination med D-vitamin. Studien omfattar cirka 80 patienter från Sverige, Tjeckien och Spanien i åldrarna 12-24 år och som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes och kommer att pågå i totalt 15 månader. Studien är en uppföljning av DIAGNODE-1. Studiens syfte är att utvärdera patienternas egen, kvarvarande förmåga att bilda insulin. Koordinerande prövare för studien är professor Johnny Ludvigsson. Sponsor för studien är Diamyd Medical.
- **GABA /DIAMYD® - DIAMYD® I KOMBINATION MED GABA**
En placebokontrollerad studie där Diamyd® ges subkutant och 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 kommer att pågå i 12 månader. Kombinations-behandlingens syfte är att bevara patienternas egen kvarvarande förmåga 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® ges subkutant och kombineras med etanercept och D-vitamin. Studien omfattar 20 patienter mellan 8 och 18 år som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes och pågår 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.
- **DiAPREV-IT 2 - DIAMYD® I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En placebokontrollerad studie där Diamyd® ges subkutant och 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. Studien omfattar 26 barn. 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 dec-feb 2017/18	3 mån dec-feb 2016/17	6 mån sep-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-5,2	-2,9	-12,7	-5,0	-12,9
Soliditet, %	90	69	90	69	88
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,4	-0,7
Likvida medel och kortfristiga placeringar per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,1	0,7	1,1	0,7	1,5
Eget kapital per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,2	0,6	1,2	0,6	1,5
Kassaflöde per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,2	0,8
Börskurs per balansdagen, SEK	3,4	6,0	3,4	6,0	3,0
Antal aktier per balansdagen	56 333 904	29 492 562	56 333 904	29 492 562	56 333 904
Genomsnittligt antal aktier	56 333 904	29 492 562	56 333 904	29 492 562	34 783 517
Genomsnittligt antal anställda	6	5	6	5	5

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2017/18	3 mån dec-feb 2016/17	6 mån sep-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		16	47	602	484	922
Övriga rörelseintäkter		17	13	87	28	113
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		33	60	689	512	1 035
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-5 151	-2 860	-12 722	-5 025	-12 871
Externa patent- och licenskostnader		-504	-838	-870	-1 007	-1 740
Personalkostnader	1	-1 976	-1 680	-4 045	-3 280	-7 031
Övriga externa kostnader	1	-1 389	-1 209	-2 751	-2 270	-4 658
Övriga rörelsekostnader		-110	-30	-194	-61	-150
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar	2	-35	129	-61	257	-106
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-9 165	-6 489	-20 644	-11 386	-26 555
RÖRELSERESULTAT		-9 131	-6 429	-19 955	-10 874	-25 520
Finansnetto		-53	10	1	119	-35
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-9 185	-6 419	-19 955	-10 755	-25 555
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-9 185	-6 419	-19 955	-10 755	-25 555

Balansräkning

KSEK	Not	28 feb 2018	28 feb 2017	31 aug 2017
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		376	321	268
Finansiella anläggningstillgångar	2	7 305	4 881	7 305
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		7 681	5 201	7 573
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		19	61	147
Övriga kortfristiga fordringar		680	698	692
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 905	395	4 508
Kortfristiga placeringar		30 043	-	30 031
Likvida medel		32 587	20 555	55 694
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		66 234	21 710	91 073
SUMMA TILLGÅNGAR		73 915	26 911	98 647
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		5 714	2 991	5 714
Reservfond		200	200	200
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		137 032	56 803	137 038
Balanserat resultat		-56 286	-30 731	-30 731
Periodens resultat		-19 955	-10 755	-25 555
SUMMA EGET KAPITAL		66 704	18 508	86 666
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar	3	1 383	2 123	1 813
AVSÄTTNINGAR		2 160	2 900	2 591
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		710	1 304	6 368
Övriga kortfristiga skulder		682	571	584
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		3 659	3 628	2 438
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		5 051	5 503	9 390
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		73 915	26 911	98 647

Kassaflödesanalys

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2017/18	3 mån dec-feb 2016/17	6 mån sep-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Rörelseresultat		-9 131	-6 429	-19 955	-10 874	-25 520
Erhållna räntor		129	6	129	2	-
Erlagda räntor		-60	-	-128	0	-68
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>						
Avskrivningar		35	26	61	53	106
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		-276	-155	-430	-310	-619
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET						
		-9 303	-6 551	-20 324	-11 128	-26 101
Ökning (-) minskning (+) fordringar		1 987	750	1 744	400	-3 793
Ökning (+) minskning (-) skulder		-3 461	-69	-4 340	200	4 085
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
		-10 778	-5 870	-22 919	-10 528	-25 808
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investeringar i materiella o immateriella anläggningstillgångar		-169	-	-169	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-	-	-427	-2 852
Investeringar i kortfristiga placeringar		5	-	-12	4 999	-25 032
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
		-164	-	-181	4 571	27 885
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		-	-	-	-	88 816
Emissionskostnader		-7	-	-7	-	-5 858
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
		-7	-	-7	-	82 958
PERIODENS KASSAFLÖDE						
		-10 949	-5 870	-23 107	-5 957	29 265
Summa likvida medel vid periodens början		43 658	26 423	55 695	26 397	26 397
Kursdifferens i likvida medel		-122	2	-1	115	32
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT						
		32 587	20 555	32 587	20 555	55 695

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2017	2 991	200	56 803	-30 732	29 263
Periodens resultat	-	-	-	-25 555	-25 555
Nyemission	2 722	-	91 223	-	93 945
Emissionskostnader	-	-	-10 987	-	-10 987
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2017	5 713	200	137 039	-56 287	86 666
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2017	5 713	200	137 039	-56 287	86 666
Periodens resultat	-	-	-	-19 955	-19 955
Emissionskostnader	-	-	-7	-	-7
UTGÅENDE BALANS 28 FEBRUARI 2018	5 713	200	137 032	-76 242	66 704

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 perioden har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Essen-Möller anlitats på konsultbasis. Konsulttjänsterna avser IT-tjänster. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 523 (461) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 325 (421) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-feb 2017	sep-feb 2016
Konsultarvoden och löner till närstående	523	461
Konsultarvoden till styrelseledamöter	325	421

Not 2 – Finansiella anläggningstillgångar

Diamyd Medical äger aktier i NextCell Pharma AB (org nr 556965-8361) som utvecklar stamcellsterapier och även driver en stamcellsbank för privat sparande av stamceller. Sätet är i Huddinge, Stockholms län. Per den 28 februari 2018 var det bokförda innehavet cirka 3,9 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 13,8 %. Diamyd Medical äger cirka 7,8 % av det medicintekniska bolaget Companion Medical, Inc., baserat i San Diego, USA. Companion Medical utvecklar tekniska hjälpmedel för människor som lever med insulinbehandlad diabetes. Det bokförda värdet uppgick vid periodens slut till cirka 2,8 MSEK.

Not 3 - Avsättningar

Beloppet utgörs i huvudsak av upplupna forskningskostnader.

Teckningsoptioner

I samband med en nyemission 2017 emitterades 852 074 teckningsoptioner för A-aktier och 25 989 268 teckningsoptioner för B-aktier. Innehavare av teckningsoptioner äger rätt att för två (2) teckningsoptioner för A- eller B-aktier teckna en (1) ny aktie av respektive slag i Diamyd Medical under perioden 1-30 november 2018 till emissionskurs 4,55 SEK per ny aktie.

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 2016/2017. Sedan årsredovisningen avgavs har inga väsentliga förändringar skett i Bolagets riskbedömning.

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten 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 28 mars 2018

Erik Nerpin
styrelseordförande

Anders Essen-Möller
styrelseledamot

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Ulf Hannelius
verkställande direktör

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport 3 2017/2018: 27 juni 2018

Bokslutskommuniké 2017/2018: 10 oktober 2018

Om Diamyd Medical

Diabetesvaccinet Diamyd[®], för antigenspecifik immunoterapi är baserat på den från UCLA exklusivt inlicensierade GAD-molekylen. Diamyd[®] har visat på god säkerhet i studier på mer än 1000 patienter samt på effekt i vissa prespecificerade subgrupper. Utöver Bolagets egen nu påbörjade europeiska fas II-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel, pågår fyra prövarinitierade kliniska studier med Diamyd[®]. Diamyd Medical utvecklar även Remygen[™], ett oralt GABA-baserat prövningsläkemedel. En prövarinitierad placebokontrollerad kombinationsstudie med GABA och Diamyd[®] i patienter som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes pågår vid University of Alabama at Birmingham. Exklusiva licenser för GABA och positiva allosteriska modulatorer av GABA-receptorer avseende behandling av diabetes och inflammatoriska sjukdomar utgör vid sidan av diabetesvaccinet Diamyd[®] och Remygen[™] centrala tillgångar. Diamyd Medical är vidare en av huvudägarna i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB samt har ägarandelar i det medicintekniska bolaget Companion Medical, Inc., San Diego, USA och i genterapibolaget Periphagen, Inc., Pittsburgh, USA. FNCA Sweden AB är Bolagets Certified Adviser.

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 28 mars 2018 kl. 08:15.

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.