

DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 3

september 2017 – maj 2018

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2017/2018



Två prövningsläkemedel i klinisk fas

Diamyd® för att bevara den egna insulinproduktionen i autoimmun diabetes

Remygen™ för att stimulera tillväxt av insulinproducerande celler i autoimmun diabetes och typ 2-diabetes

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

1 september 2017 – 31 maj 2018

- Resultat för perioden uppgick till -32,5 (-19,0) MSEK, varav tredje kvartalet utgjorde -12,6 (-8,3) MSEK. Förändringen jämfört med föregående år är hänförlig till den europeiska DIAGNODE-2-studien som startat detta räkenskapsår.
- Resultat per aktie uppgick till -0,6 (-0,6) SEK, varav tredje kvartalet utgjorde -0,2 (-0,3) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -32,6 (-16,0) MSEK, varav tredje kvartalet utgjorde -9,6 (-5,4) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 maj till 52,8 (12,2) MSEK

Väsentliga händelser under 1 mars 2018 – 31 maj 2018

- Färdigställande av Diamyd® läkemedelssubstans planeras sammanfalla med DIAGNODE-2-resultat
- Läkemedelsverket godkände en extra injektion Diamyd® i pågående pilotstudie
- Resultat som stödjer intralymfatisk behandling med Diamyd® publicerades i Journal of Diabetes Research
- Rekryteringsmilstolpe 50% uppnåddes i Diamyd Medicals europeiska fas II-studie
- Resultat om GABA:s betydelse i diabetes publicerades i eBioMedicine
- Diamyd® intralymfatiskt fortsatte visa starkare resultat än givet subkutant

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Remygen™ för återbildning av insulinproducerande celler godkändes för klinisk studie



”Med två prövningsläkemedel i klinisk fas som kompletterar och stärker varandra, ökar sannolikheten att kunna göra meningsfull skillnad för de som lever med diabetes.”

Ulf Hannelius, vd

VD kommenterar

Bästa aktieägare och övriga läsare,

För två veckor sedan fick Diamyd Medical ytterligare ett prövningsläkemedel i klinisk fas då Läkemedelsverket godkände vårt GABA-baserade Remygen™ för kliniska studier. Att vi nu har två prövningsläkemedel, Diamyd® och Remygen™, i klinisk fas är något jag tydligt vill lyfta fram och belysa vikten av. Båda våra prövningsläkemedel fokuserar på de underliggande sjukdomsmekanismerna i diabetes med målet att sakta ner, avstanna och slutligen vända sjukdomsförloppet. Intralymfatisk administration av Diamyd® fortsätter visa starka resultat i det pågående kliniska programmet, och Remygen™ kan stödja sig på en stor och växande bas av forskning som visar på GABA:s, den aktiva komponenten i Remygen™, potential inom diabetes.

Vår tillverkning av eget GABA-prövningsläkemedel startades för att få kontroll över produktutvecklingen och rättigheterna knutna till GABA. Remygen™, som är resultatet av denna satsning och vår egna formulering av GABA, godkändes nu i juni att användas i en klinisk studie, ReGenerate-1, som ska utföras av Akademiska Sjukhuset i Uppsala. Studien kommer att utvärdera både säkerhet och effekt av Remygen™ i att stimulera tillväxt av insulinproducerande celler i patienter som haft typ 1-diabetes i mer än 5 år. Parallellt med denna studie pågår den placebokontrollerade studien vid University of Alabama i Birmingham i USA där GABA som ett kosttillskott utvärderas på patienter med nydiagnostiserad typ 1-diabetes. Tillsammans utgör ReGenerate-1 och studien i Alabama ett stort värde för Diamyd Medical och ger oss beslutsunderlag för hur en GABA-baserad läkemedelsbehandling ska optimeras och tas till marknaden.

Förra året fick vi genom den lyckade företrädesemissionen förtroendet från er aktieägare att ta intralymfatisk administration av Diamyd® in i klinisk fas-IIb. Idag, ett år senare, har den öppna studien DIAGNODE-1 genererat resultat och den placebo-kontrollerade europeiska DIAGNODE-2-studien är i full gång med fler än 50 patienter av de 80 beräknade patienterna rekryterade till studien. I maj publicerades immunologiska resultat från DIAGNODE-1, den prövarinitierade pilotstudien som lagt grunden till DIAGNODE-2. I maj-publicationen rapporteras att patienter som behandlats med intralymfatisk administration visar upp ett betydligt starkare immunologiskt svar och tidigare har visats att patienternas behov av externt insulin, liksom blodsockervärden väsentligt förbättras, jämfört med subkutan administrering. Vi har patentsökt tekniken att ge Diamyd® intralymfatiskt vid typ 1-diabetes och vår patentansökan täcker även in andra antigen-specifika behandlingar och autoimmuna sjukdomar. Med de resultat vi har idag ser detta onekligen ut som en lovande teknik både för typ 1-diabetes och förhoppningsvis även för andra autoimmuna sjukdomar.

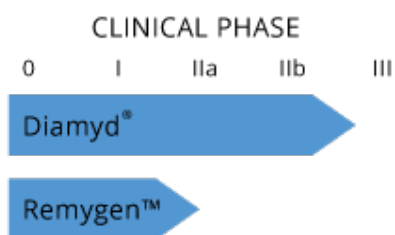
I september kommer 15-månaders kliniska resultat från samtliga patienter i pilotstudien DIAGNODE-1 att presenteras. En viktig milstolpe som ger oss en fullständig bild av hur det kliniska förloppet utvecklats under samma tidsperiod (15 månader) som patienterna kommer att följas upp i DIAGNODE-2.

Tillsammans med pågående aktiviteter inom affärsutveckling och kliniska studier med både Diamyd® och Remygen™ befinner vi oss i en intensiv period. Med två prövningsläkemedel i klinisk fas som kompletterar och stärker varandra, ökar sannolikheten att kunna göra meningsfull skillnad för de som lever med diabetes, och jag ser fram emot att rapportera om ytterligare framsteg under de kommande månaderna.

Stockholm den 27 juni 2018

Ulf Hammelius, vd

Två prövningsläkemedel i klinisk fas



Diamyd® och Remygen™ är prövningsläkemedel som riktar in sig på de bakomliggande sjukdomsmekanismerna vid diabetes; dysfunktion och förlust av de insulinproducerande betacellerna i bukspottkörteln.

Diamyd® är en antigen-specifik immunterapi för behandling av autoimmun diabetes (typ 1-diabetes).

Kliniska data indikerar diabetesvaccinet Diamyd®s potential att bromsa in eller stoppa den autoimmuna förstörelsen av insulinproducerande betaceller. Effekten uppnås genom antigenspecifik omprogrammering av immunceller med hjälp av administrering av låga doser av Diamyd® i ytliga lymfkörtlar.

Genom att bevara den egna insulinproduktionen har Diamyd® potentialen att avsevärt minska komplikationerna av autoimmun diabetes.

Intralymfatisk behandling med Diamyd® prövas nu i klinisk fas IIb (DIAGNODE-2) för behandling av typ 1-diabetes, med syfte att konfirmera en tidigare påvisad klinisk effekt från pilotstudie i typ 1-diabetespatienter (DIAGNODE -1).

Remygen™ är en oral regenerativ och immunmodulerande terapi för behandling av autoimmun diabetes och typ 2-diabetes.

Prekliniska data indikerar GABA:s potential att stimulera tillväxt och funktion av insulinproducerande betaceller. Effekten uppnås primärt genom att öka nivåerna av GABA i blodet och därmed aktivera GABA-receptorer som påverkar funktion och tillväxt av insulinproducerande celler i bukspottkörteln.

Genom att stimulera tillväxt av insulinproducerande celler har Remygen™ potentialen att vända sjukdomsförloppet i autoimmun och typ 2-diabetes.

Remygen™ prövas nu i klinisk fas Ib/IIa-studie där den kliniska effekten utvärderas med syfte att optimera behandlingen inför registreringsgrundande studier.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet

1 mars 2018 – 31 maj 2018

Färdigställande av Diamyd® läkemedelssubstans planeras sammanfalla med DIAGNODE-2-resultat

Diamyd Medical och Bolagets tillverkare av rekombinant GAD, den aktiva komponenten i diabetesvaccinet Diamyd®, arbetar med en uppdaterad plan för att de nya batcherna GAD som Bolaget beställde förra året för användning i sena kliniska prövningar och eventuell tidig marknads lansering, ska färdigställas ungefär samtidigt som resultat från DIAGNODE-2-studien, vilket även optimerar läkemedelssubstansens hållbarhetstid.

Läkemedelsverket godkände en extra injektion Diamyd® i pågående pilotstudie

Läkemedelsverket godkände en förlängning av DIAGNODE-1-studien, en öppen klinisk pilotstudie där diabetesvaccinet Diamyd® ges direkt i lymfkörtel. Förlängningen avser tre vuxna patienter som ingår i studien vilka erbjuds att få en fjärde injektion av Diamyd®.

Resultat som stödjer intralymfatisk behandling med Diamyd® publicerades i Journal of Diabetes Research

Nya resultat med diabetesvaccinet Diamyd® som jämför immunsvaret efter intralymfatisk administration med immunsvaret efter att ge vaccinet subkutant, publicerades i Journal of Diabetes Research. I artikeln, författad av forskare vid Linköpings universitet, beskrivs att ett mer fördelaktigt immunsvaret uppnås efter intralymfatisk behandling vilket kan korrelera med klinisk effekt. Resultaten är patentsökta av Diamyd Medical.

Rekryteringsmilstolpe 50% uppnåddes i Diamyd Medicals europeiska fas II-studie

Bolaget meddelade att hälften, 40 av totalt 80 patienter var inkluderade i den europeiska fas II-studien DIAGNODE-2.

Resultat om GABA:s betydelse i diabetes publicerades i eBioMedicine

Diamyd Medical har patentsökt nya GABA-resultat i samarbete med professor Bryndis Birnir vid Uppsala universitet. Resultaten, som stödjer GABA:s roll som en terapeutiskt viktig signalsubstans i de insulinproducerande betacellerna samt i immunceller från friska personer och patienter med typ 1- och typ 2-diabetes, publicerades i den vetenskapliga tidskriften eBioMedicine.

Diamyd® intralymfatiskt fortsatte visa starkare resultat än givet subkutant

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.

En sjätte delrapport från den prövarinitierade studien DIAGNODE-1, I visade ett fortsatt positivt kliniskt förlopp vad gäller såväl den egna förmågan att bilda insulin som långtidsblodssocker och insulindos när nio patienter följts i 15 månader.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Diamyd Medicals Remygen™ för återbildning av insulinproducerande celler godkändes för klinisk studie

Läkemedelsverket godkände påbörjandet av den kliniska fas I/II-studien ReGenerate-1, med Diamyd Medicals patentsökta prövningsläkemedel Remygen™. Förutom att undersöka säkerheten för prövningsläkemedlet ska studien undersöka Remygens förmåga att regenerera, dvs nybilda, insulinproducerande betaceller hos diabetespatienter med låg eller ingen egen insulinproduktion.

Kliniska studier

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. Effekten av intralymfatisk administrering av Diamyd[®], en antigenspecifik immunterapi som syftar till att stoppa immunsystemets angrepp på de insulinproducerande betacellerna vid autoimmun diabetes, utvärderas i fas IIb-studien DIAGNODE-2. Remygen[™], som syftar till att stimulera tillväxten av betaceller hos diabetespatienter, kommer att utvärderas i patienter för första gången 2018. Utöver dessa utvärderas Diamyd[®] i olika kombinationer och administreringssätt i pågående prövarinitierade studier.

Studier med Diamyd[®] intralymfatiskt

- **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.
- **DIAGNODE-1 - DIAMYD[®] GIVET I LYMFKÖRTEL I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En öppen prövarinitierad 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.

Studier med Remygen[™] och GABA/Diamyd[®]

- **REGENERATE-1 - REMYGEN[™]**
ReGenerate-1 är en öppen, prövarinitierad klinisk studie med Remygen[™]. Studien omfattar totalt cirka 30 patienter i åldern 18-50 år som haft typ 1-diabetes i mer än fem år med låg till icke kvarvarande insulinproduktion. Studiens huvudsyfte är att i en mindre doseskaleringsdel utvärdera säkerheten för Remygen[™]. I huvudstudien kommer även förmågan att återbilda insulinproducerande cellerna med hjälp av Remygen[™] att utvärderas. Studien leds av professor Per-Ola Carlsson vid Uppsala universitet. Studien planeras starta under 2018.
- **GABA/DIAMYD[®] - DIAMYD[®] I KOMBINATION MED GABA**
En placebokontrollerad prövarinitierad 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. Kombinationsbehandlings 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.

Andra pågående studier med Diamyd[®]

- **EDCR IIa - DIAMYD[®] I KOMBINATION MED ETANERCEPT OCH D-VITAMIN**
En öppen prövarinitierad 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 prövarinitierad 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 mar-maj 2018	3 mån mar-maj 2017	9 mån sep-maj 2017/18	9 mån sep-maj 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-8,5	-5,1	-21,2	-9,8	-12,9
Soliditet, %	84	40	84	40	88
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,6	-0,6	-0,7
Likvida medel och kortfristiga placeringar per aktie, före och efter utspädning, SEK	0,9	0,4	0,9	0,4	1,5
Eget kapital per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,0	0,3	1,0	0,3	1,5
Kassaflöde per aktie, före och efter utspädning, SEK	0,0	-0,3	-0,4	-0,5	0,8
Börskurs per balansdagen, SEK	4,2	4,0	4,2	4,0	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 mar-maj 2018	3 mån mar-maj 2017	9 mån sep-maj 2017/18	9 mån sep-maj 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		34	122	636	624	922
Övriga rörelseintäkter		2	16	89	44	113
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		36	137	725	667	1 035
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-8 518	-5 076	-21 241	-9 791	-12 871
Externa patent- och licenskostnader		-757	-487	-1 667	-1 494	-1 740
Personalkostnader	1	-2 064	-1 846	-6 109	-5 126	-7 031
Övriga externa kostnader	1	-1 223	-946	-3 974	-3 214	-4 658
Övriga rörelsekostnader		-27	-65	-182	-125	-150
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar	2	-35	-26	-96	-79	-106
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-12 624	-8 447	-33 269	-19 831	-26 555
RÖRELSERESULTAT		-12 587	-8 310	-32 543	-19 164	-25 520
Finansnetto		29	10	30	129	-35
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-12 559	-8 300	-32 514	-19 035	-25 555
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-12 559	-8 300	-32 514	-19 035	-25 555

Balansräkning

KSEK	Not	31 maj 2018	31 maj 2017	31 aug 2017
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		519	295	268
Finansiella anläggningstillgångar	2	7 305	5 450	7 305
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		7 824	5 745	7 573
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		37	185	147
Övriga kortfristiga fordringar		1 273	1 353	692
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 821	278	4 508
Kortfristiga placeringar		20 018	-	30 031
Likvida medel		32 795	12 214	55 694
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		56 945	14 030	91 073
SUMMA TILLGÅNGAR		64 769	19 775	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	54 460	137 038
Balanserat resultat		-56 286	-30 731	-30 731
Periodens resultat		-32 514	-19 035	-25 555
SUMMA EGET KAPITAL		54 145	7 885	86 666
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar	3	1 107	1 968	1 813
AVSÄTTNINGAR		1 885	2 746	2 591
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		2 149	5 462	6 368
Övriga kortfristiga skulder		812	702	584
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 778	2 980	2 438
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		8 739	9 145	9 390
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		64 769	19 775	98 647

Kassaflödesanalys

KSEK	Not	3 mån mar-maj 2018	3 mån mar-maj 2017	9 mån sep-maj 2017/18	9 mån sep-maj 2016/17	12 mån sep-aug 2016/17
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Rörelseresultat		-12 588	-8 310	-32 543	-19 164	-25 520
Erhållna räntor		74	-2	203	0	-
Erlagda räntor		-45	-5	-173	-5	-68
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>						
Avskrivningar		35	26	96	79	106
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		-276	-155	-706	-465	-619
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET						
		-12 800	-8 445	-33 124	-19 554	-26 101
Ökning (-) minskning (+) fordringar		-527	-661	1 217	-261	-3 793
Ökning (+) minskning (-) skulder		3 689	3 639	-651	3 839	4 085
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
		-9 638	-5 446	-32 558	-15 975	-25 808
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investeringar i materiella o immateriella anläggningstillgångar		-178	-	-347	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-570	-	-997	-2 852
Investeringar i kortfristiga placeringar		10 025	0	10 013	4 999	-25 032
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
		9 846	-571	9 665	4 001	27 885
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		-	-	-	-	88 816
Emissionskostnader		-	-2 343	-7	-2 343	-5 858
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
		-	-2 343	-7	-2 343	82 958
PERIODENS KASSAFLÖDE						
		208	-8 380	-22 900	-14 316	29 265
Summa likvida medel vid periodens början		32 587	20 555	55 695	26 397	26 397
Kursdifferens i likvida medel		0	39	0	134	32
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT						
		32 795	12 214	32 795	12 214	55 695

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2016	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	-	-	-	-32 514	-32 514
Emissionskostnader	-	-	-7	-	-7
UTGÅENDE BALANS 31 MAJ 2018	5 713	200	137 032	-88 801	54 145

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 673 (662) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 559 (631) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-maj 2017/18	sep-maj 2016/17
Konsultarvoden och löner till närstående	732	662
Konsultarvoden till styrelseledamöter	559	631

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 31 maj 2018 var det bokförda innehavet cirka 3,9 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 13,8%. Diamyd Medical äger cirka 5,6% 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 forsknings- och utvecklingskostnader.

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 27 juni 2018

Erik Nerpin
styrelseordförande

Anders Essen-Möller
styrelseledamot

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Ulf Hannelius
verkställande direktör

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké	3 oktober 2018
Årsredovisning	25 oktober 2018
Årsstämma	15 november 2018

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 ilicensierade GAD-molekylen. Diamyd® har visat på god säkerhet i studier på mer än 1000 patienter samt på effekt i vissa prespecifierade subgrupper. Utöver Bolagets egna 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 som i juni 2018 godkändes av Läkemedelsverket för klinisk studie. En prövarinitierad placebokontrollerad studie med GABA och Diamyd® i patienter som nyligen insjuknat i typ I-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 27 juni 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.