

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT
FÖR

JANUARI – SEPTEMBER 2017

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL SEPTEMBER 2017

JANUARI - SEPTEMBER SAMMANDRAG

- Intäkter för perioden uppgick till 28,0 (34,0) MSEK
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -3,4 (1,8) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till -0,49 (0,26) SEK

TREDJE KVARTALET

- Intäkter 4 475 (10 752) TSEK
- Rörelseresultat -5 510 (531) TSEK
- Resultat efter skatt -5 521 (519) TSEK
- Resultat per aktie -0,78 (0,08) SEK
- T.o.m andra kvartalet 2017 inkluderade intäkter periodisering av den engångsersättning för PIP4K2 projektet som bolaget erhöll under 2016.
- Den 23:e augusti 2017, lämnades fyra nya patentansökningar in för Vps34-projektet till European Patent Office (EPO).

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

I september fattades beslut angående en riktad nyemission vilken slutfördes samt inbetalades under oktober 2017 och tillförde bolaget 11 MSEK före emissionskostnader.

I oktober meddelades att Vps34-projektet nu säljs med en ny kommersiell profil som ett immunonkologiprojekt.

VD HAR ORDET

Vi ser tillbaka på en period där vi haft stora framgångar i flera av våra projekt. I PIP4K-projektet kunde vi i september meddela att de första resultaten från djurmodeller av AML (blodcancer akut myeloid leukemi) visat att inhibition av PIP4K2 hämmar tumörtillväxt. Projektet drivs tillsammans med Petra Pharma sedan juli 2016 och utvecklas lovande och enligt planen. Sprint Bioscience har levererat flera kemiska serier med mycket goda läkemedelsegenskaper. Fyra heltidstjänster från Sprint Bioscience finansieras av Petra Pharma och detta kommer att fortlöpa året ut. Tillsammans med övriga resurser som Petra Pharma lägger in i projektet, ger det stora framgångar i utvecklingen mot en första klinisk studie. Nästa fastställda delmål är Petra Pharmas val av kandidat för GLP tox-försök, det vill säga toxikologiska studier som kommer att ligga till grund för en klinisk studie. För närvarande finns inga effektiva behandlingar för att behandla AML som är den vanligaste blodcancer hos vuxna. Därför är både det medicinska behovet och marknadspotentialen stor.

I Vps34-projektet har vi i nya djurstudier visat att genom att stänga av Vps34 med våra substanser så aktiveras immunsystemet till att bekämpa tumörer. Detta ger oss möjlighet att ge vårt Vps34-projekt en ny kommersiell profil som ett immunonkologiprojekt. Nya godkända läkemedel som aktiverar immunsystemet har visat sig vara mycket effektiva mot vissa cancerformer. Därför är intresset stort för nya sätt att aktivera immunsystemet. Vi bedömer att dessa data kommer att skapa ett helt nytt intresse för bolagets Vps34-projekt.

Vårt diabetesprojekt STK25 har tagit flera små men viktiga steg framåt mot selektiva föreningar. Intresset från läkemedelsindustrin är fortsatt stort eftersom diabetesfältet är i behov av nya behandlingsformer. Med rätt partner ombord ser vi fram emot att utveckla

ett diabetesläkemedel med en ny verkningsmekanism.

I september beslutades och under oktober genomfördes en riktad emission om 11 MSEK före emissionskostnader. I emissionen deltog både befintliga ägare och nya investerare. Det är mycket glädjande att intresset är stort från investerare för Sprint Bioscience.

Vi fortsätter att bygga ett stabilt och långsiktigt bolag. Vi har förstärkt och lyft fram arbetet med att ta fram nya projekt för utlicensiering. Vi har visat att Sprint Bioscience har den innovativa förmågan att förvandla idéer till säljbara projekt. Vi har genomfört två utlicensieringar och har två projekt tillgängliga för utlicensiering. Genom att satsa ytterligare på nya projekt som ligger i forskningsfronten, stärker vi bolagets möjligheter att utlicensiera fler projekt och på sikt nå hållbar lönsamhet vilket gynnar våra aktieägare. Vi arbetar med att ta fram läkemedel mot svårbehandlade cancerformer vilket gör att jag och mina medarbetare är stolta över vårt arbete som kommer att kunna göra skillnad för patienter.



”

I Vps34-projektet har vi i nya djurstudier visat att genom att stänga av Vps34 med våra substanser så aktiveras immunsystemet till att bekämpa tumörer.

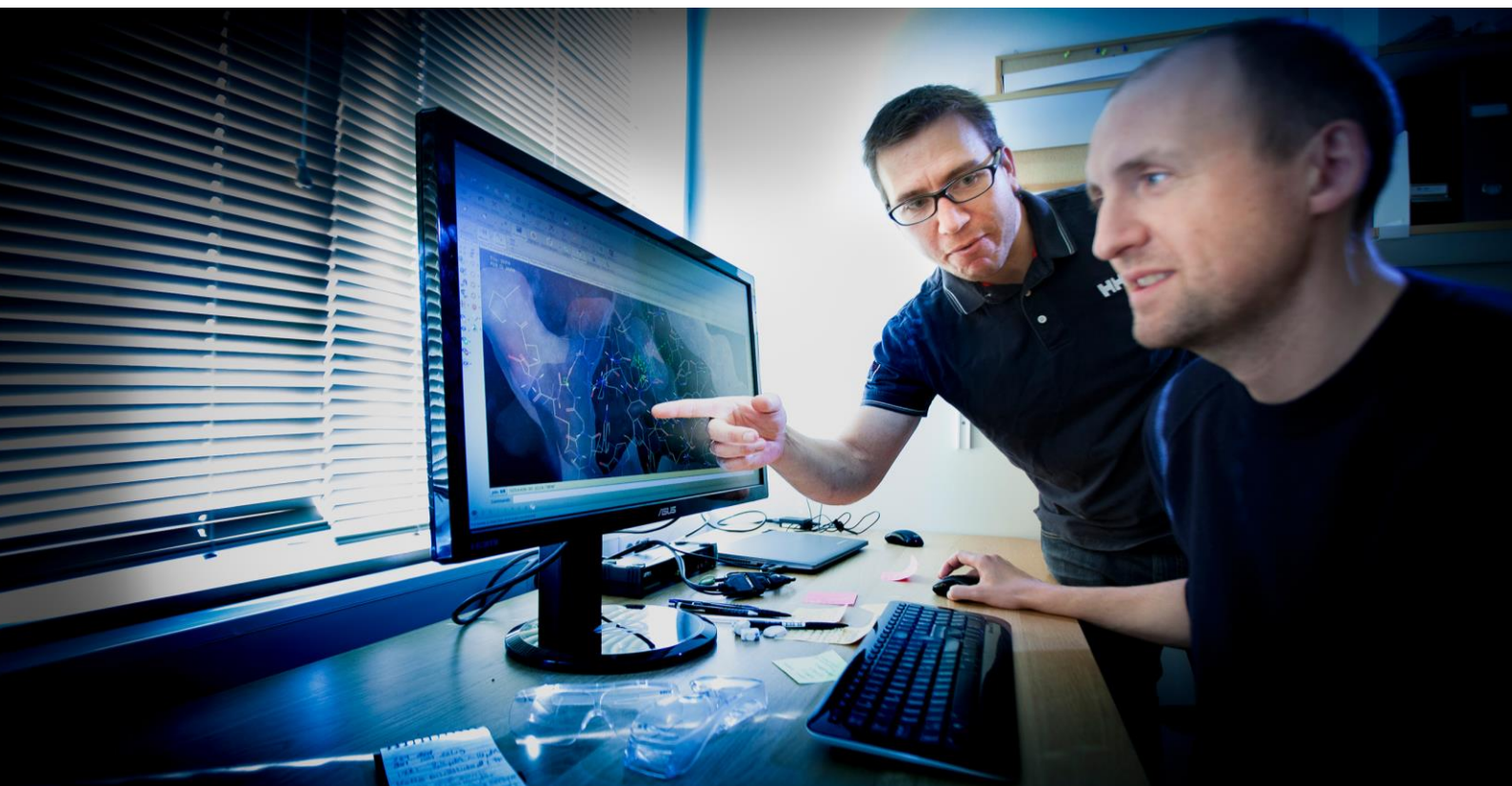
BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling har vi byggt en organisation med gedigen kompetens och erhållit en framstående ställning internationellt.

Bolagets affärsmodell bygger på att arbeta med en bred projektportfölj och att utveckla flera projekt parallellt i preklinisk fas för att därefter ingå licensavtal. Vi har en etablerad metodik för att på ett tids- och kostnadseffektivt sätt utveckla projekt från idéstadiet till läkemedelskandidater och har ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen är en avgörande faktor vid utvärderingen av projekturval. Sprint Bioscience målsättning är att starta kommersialiseringsprocessen för minst ett nytt projekt per år, samt att ingå ett större licensavtal per år. Till dags dato har Bolaget ingått två licensavtal, varav ett är ett pågående samarbete.

Genom att sammanföra högkvalificerade specialister i en vältrimmad organisation, effektiviserar vi traditionell läkemedelsutveckling. Vi skapar små grupper av erfarna personer med rätt kompetens som sedan arbetar tätt tillsammans i en stimulerande och fokuserad miljö.

Sprint Bioscience är en del av den nya läkemedelsindustrin där vi tar fram läkemedelskandidater med optimerade läkemedelsegenskaper som vi i samarbete med kunden kan utvärdera snabbt och kostnadseffektivt. På så sätt ökar vi chanserna att de läkemedelskandidater som går vidare till kliniska studier också når marknaden. Genom att tidigt kunna fatta välgrundade beslut om vilka projekt som går vidare blir hela processen mer effektiv och vi ser till att våra resurser läggs på de projekt som har störst chans att nå hela vägen till marknad.



LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar på kort tid flera parallella projekt i den prekliniska fasen, fram till att vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska studier.

TUMÖRMETABOLISM

Cancercellers ämnesomsättning, metabolism, skiljer sig avsevärt från den ursprungliga vävnaden som de härstammar ifrån. Cancerceller delar sig snabbare än vanliga friska celler och anpassar sin metabolism för att driva en snabbare nybildning av olika cellulära beståndsdelar, såsom nukleotider, aminosyror och lipider.

Cancerceller skapar även en miljö i tumören som gynnar deras egen överlevnad på bekostnad av kroppens friska celler. Miljön i tumören blir sur och har en lägre koncentration av syre och näringsämnen, något som gör att kroppens egna celler får svårare att överleva. Detta leder även till att kroppens immunceller får svårare att göra sitt jobb, och kroppens naturliga skydd mot cancer försvagas.

Ändrad metabolism är avgörande för cancercellernas förmåga att sprida sig till andra delar av kroppen, vilket gör det möjligt att utveckla cancerterapi som inte bara minskar tillväxten av existerande tumörer, utan som även minskar risken för uppkomst av dottertumörer, s.k. metastaser.

Genom att angripa de metabola processerna i tumören kan vi bekämpa cancer på flera fronter; dels minska cancercellernas tillväxt, återskapa en bättre balans i tumörens mikromiljö, minska risken att cancer sprider sig till andra delar av kroppen och även stärka kroppens eget immunförsvar.

Tumörmetabolism är ett terapiområde som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden

och en stor andel av de globala läkemedelsbolagen intresserar sig för området. Vi arbetar långsiktigt med att bygga ut och stärka vår kompetens inom detta område för att bli en självklar partner för bolag som vill bli ledande i fältet.

DIABETES OCH NASH

Diabetes beror på en metabol omställning i kroppen där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

En av de följsjukdomar som kan drabba patienter med typ 2-diabetes är nonalcoholic steatohepatitis (NASH). NASH, eller leversteatos/fettlever som det också kallas, är leverinflammation och leverskada orsakad av ansamling av fett i levern. NASH tillhör en grupp av tillstånd som kallas icke-alkoholrelaterade. För vissa personer orsakar fettet inflammation och skadar celler i levern. På grund av skadorna fungerar levern inte lika bra som normalt. NASH kan förvärras och orsaka ärrbildning i levern, vilket leder till levercirros (skrumplever). NASH är en av de främsta anledningarna till behovet av levertransplantation. NASH liknar den typ av leversjukdom som orsakas av långvarig och kraftig konsumtion av alkohol, men NASH förekommer hos personer som inte missbrukar alkohol.

VPS34

BAKGRUND

Tumörer har en förmåga att överleva trots en utmanande miljö av näringsbrist, syrebrist och läkemedelsbehandling. Alla dessa stressfaktorer sätter igång autofagi i tumören, vilket på olika sätt hjälper tumören att överleva. En hög nivå av autofagimarkörer är korrelerat med högre dödlighet för patienter.

De flesta tumörer är mer eller mindre drabbade av syrebrist, hypoxi. Tumörer med brist på syre bildar fler dottertumörer och svarar sämre på behandling. Syrebristen får tumören att öka autofagin för att överleva.

På senare tid har förståelsen vuxit för sambandet mellan autofagi, hypoxi och immunsvaret i tumören. Under normala betingelser borde immunsystemet känna igen cancerceller som något felaktigt och aktivera immunceller som NK-celler och cytotoxiska T-celler för att bekämpa cancer. I en miljö med syrebrist sker inte detta. Cancercellerna håller sig istället osynliga för immunförsvaret genom autofagi.

Genom att blockera Vps34 och därmed stoppa autofagi kan man återställa immunsystemets förmåga att bekämpa tumören.

STATUS I PROJEKTET

Som tidigare meddelats har vi tillsammans med vår samarbetspartner Bassam Janji och hans forskargrupp visat att behandling med SB02024 i olika tumörtyper kan öka mängden immunceller i tumören, främst NK-celler och T-celler. Dessa har en viktig celldödande (cytotoxisk) effekt och vi har också visat en minskning av tumörtillväxt under behandling. De stora effekterna förväntas dock i kombination med andra läkemedel som också aktiverar immunceller, så kallade immunonkologiska läkemedel.

Under perioden har kemiprogrammet stärkts ytterligare genom att fyra nya patentansökningar har lämnats in till European Patent Office (EPO). De tidigare ansökningarna WO2017140841 och WO2017140843 har nu publicerats.

STATUS KOMMERSIELLT

Den nya inriktningen på Vps34 projektet inom immunonkologi gör att potentialen för detta projekt breddas. Ett flertal stora läkemedelsbolag letar aktivt efter läkemedelskandidater/substanser med nya verkningsmekanismer som kan kombineras med immunonkologiska preparat som finns på marknaden eller är under utveckling. Det finns intresse både från bolag som vill behålla sin redan starka ställning i fältet och bolag som vill ta sig in i detta framgångsrika område.

STK25

BAKGRUND

Projektet syftar till att ta fram effektiv behandling med ny verkningsmekanism mot NASH och typ 2-diabetes (T2D).

T2D och dess komplikationer identifieras som en av de mest angelägna hälsofrågorna globalt. Det finns mer än 382 miljoner människor världen över som lever med T2D och 592 miljoner beräknas vara drabbade år 2035. Sprint Bioscience driver ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla T2D. Målprotein, STK25, är ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av T2D, upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundbergslaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad från patienter med T2D. De har även visat genom studier i en experimentell T2D-modell, att sänkning av STK25-nivåerna leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket är den underliggande orsaken till T2D.

Andra följdkomplikationer av T2D påverkas också, till exempel fettnlagring i levern, vilket kan leda till NASH. Patienter som har NASH, har även inflammation och levercellskador, ett tillstånd som har potential att fortskrida till levercirros (skrumplever). Detta är en av de vanligaste orsakerna till behovet av levertransplantation. NASH anses vara det metabola syndromets yttre uttryck i levern, för vilket nuvarande behandlingar är begränsade.

STATUS I PROJEKTET

Kemiprogrammet har gjort stora framsteg och vi har tagit fram en detaljerad plan för hur vi kan visa hur STK25 inhibitorer ska användas kliniskt och på vilka sätt de bör kunna konkurrera med och/eller komplettera andra läkemedel som är under utveckling mot NASH. Vi har även initierat ett externt samarbete för att visa effekt i mer avancerade modellsystem med humana leverceller.

STATUS KOMMERSIELLT

STK25-projektet har presenterats på flera partneringskonferenser, och den studie vi gjort har även inbegripit en analys av vilka bolag som skulle vara bäst som samarbetspartners, d.v.s. vilka som har bäst förutsättningar att tillsammans med oss driva projektet effektivt och framgångsrikt mot kliniska studier. Vi ser ett fortsatt stort intresse för projektet från läkemedelsbolagens sida. Diskussionerna som initierats, kommer på begäran från våra samtalspartners, att fortskrida i takt med att projektet utvecklas.

PIP4K2

BAKGRUND

Friska celler i kroppen har flera olika system för att förhindra uppkomsten av fria radikaler (reaktiva molekyler som kan ge upphov till cellskador). I cancerceller är ofta ett av dessa system satt ur funktion och cellerna blir därmed mer beroende av de andra systemen. PIP4K2 är ett protein som styr cellens skydd mot fria radikaler. Ett antal studier har visat att cancerceller är känsliga för att PIP4K2 hämmas, medan friska celler kan tolerera det.

STATUS I PROJEKTET

Projektets vidareutveckling drivs som ett samarbete mellan Sprint Bioscience och Petra Pharma. Som tidigare kommunicerats har de första effektstudierna i djurmodeller av akut myeloid leukemi (AML) gett positiva resultat, och Petra Pharma har valt att förlänga samarbetet med Sprint Bioscience i ytterligare tre månader, fram till årets slut. Nästa fastställda delmål då det utfaller en betalning till Sprint Bioscience är val av

kandidat för GLP toxikologiska studier som kommer att ligga till grund för en klinisk studie.

STATUS KOMMERSIELLT

PIP4K2-projektet licensierades till Petra Pharma i juli 2016. Kontraktet innefattar prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar som kan uppgå till 240 miljoner USD. Förutom delmålsersättningar finansierar Petra Pharma även fyra heltidstjänster, som arbetar med PIP4K2-projektet på Sprint Bioscience. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalties på försäljning av alla produkter som kommer ut ur samarbetet.



UTVECKLING AV NYA PROJEKT

BAKGRUND

För att skapa ett långsiktigt, stabilt och lönsamt bolag, arbetar vi med att ständigt växa och utveckla vår projektportfölj. Sprint Bioscience har som målsättning att kommersialisera minst ett nytt projekt per år. I syfte att uppnå detta utvärderas kontinuerligt nya potentiella målproteiner. Valet av fokusområde för nya projekt sätts med utgångspunkt från bolagets interna expertis inom tumörmetabolism och angränsande områden, som immunonkologi och faktorer som påverkar tumörers mikromiljö. Då Sprint Bioscience affärsmodell är att licensiera ut projekten före kliniska studier, väljs målproteiner som omfattas av god vetenskaplig forskning med få konkurrerande läkemedelsprojekt.

Sprint Bioscience har etablerat en process för att utvärdera nya projekts tekniska genomförbarhet. Till denna utvärdering läggs målproteinets koppling till cancer och marknadens intresse för projektet. Detta ligger till grund för besluten om vilka projekt Bolaget kommer att driva.

Kombinationen av teknisk genomförbarhet och kommersiell potential gör att bolaget snabbt kan etablerat den sakkunskap som den globala läkemedelsindustrin söker. Detta möjliggör för bolaget att teckna licensavtal i preklinisk fas. Sprint Bioscience har hittills tecknat två licensavtal för projekt som har startats enligt denna modell.

STATUS I PROJEKTEN

Uppföljande studier pågår för ett flertal projekt. Två av dem har hittills gått vidare till vårt team av strukturbiloger för fortsatt utvärdering.

STATUS KOMMERSIELLT

Målet är att under 2017 ta minst ett av projekten till den fas där vi presenterar det för potentiella partners. Genom att presentera projekten tidigt kan vi få värdefull feedback på nya, och styra projekten i rätt riktning från start. På detta sätt får vi även möjlighet att snabbt identifiera intresserade samarbetspartners så att vi kan licensiera ut projekten så tidigt som möjligt.



FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totala intäkten under perioden uppgick till 28 019 (34 002) TSEK varav nettoomsättningen uppgick till 21 106 (26 009) TSEK.

Tredje kvartalets totala intäkt var 4 475 (10 752) TSEK. Totala intäkter har under de senaste 12 månaderna t.o.m. juni 2017 inkluderat periodisering av engångsersättning om 6 412 TSEK per kvartal från avtal avseende PIP4K2.

KOSTNADER

Rörelsekostnaderna för perioden uppgick till 31 458 (32 153) TSEK. Tredje kvartalets kostnader uppgick till 9 985 (10 221) TSEK.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till -3 439 (1 849) TSEK, för perioden januari-september. Tredje kvartalets rörelseresultat uppgick till -5 510 (531) TSEK. I jämförelse med föregående år är det försämrade rörelseresultatet hänförligt till periodiseringseffekten av intäkter.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -13 838 (13 184) TSEK. Tredje kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -2 952 (21 698) TSEK. Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 1 913 (31 557) TSEK och innefattar ej likviden av den riktade nyemissionen, vilken beslutades under september och slutfördes samt inbetalades under oktober och tillförde bolaget 11 MSEK före emissionskostnader. Bolagets likviditets-situation behöver stärkas ytterligare och

styrelsen tillsammans med bolagets ledning utvärderar ett flertal alternativ. Som tidigare kommunicerats görs bedömningen att sannolikheten är god att nå beslut kring nästa delmålsersättning från PIP4K2-projektet under innevarande år. Med ovanstående förutsättningar är styrelse och ledning av den samstämmiga uppfattningen att likviditets-situationen kommer att kunna tryggas framgent.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 7 279 (7 112) TSEK för perioden och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 6 363 (6 086) MSEK.

PERSONAL

Antalet anställda vid periodens utgång var 26 (24).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. För övriga risker hänvisas till årsredovisningen och företagets hemsida www.sprintbioscience.se.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2017.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Bokslutskommuniké för 2017 publiceras den 22 februari 2018.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 15 november 2017

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 15 november 2017 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALT RESULTAT

Belopp i tusental kronor (TSEK)	2017-07-01	2016-07-01	2017-01-01	2016-01-01
	2017-09-30	2016-09-30	2017-09-30	2016-09-30
Nettoomsättning	2 436	8 114	21 106	26 009
Aktiverat arbete för annans räkning	1 556	2 094	6 356	6 081
Övriga rörelseintäkter	483	544	557	1 912
Summa rörelsen intäkter	4 475	10 752	28 019	34 002
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-2 063	-1 698	-7 745	-5 903
Övriga externa kostnader	-3 417	-2 321	-9 402	-8 023
Personalkostnader	-4 139	-6 047	-13 444	-14 870
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-172	-123	-459	-3 204
Övriga rörelsekostnader	-194	-32	-408	-153
Rörelseresultat	-5 510	531	-3 439	1 849
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	—	0	7	—
Räntekostnader och liknande resultatposter	-11	-12	-37	-63
Resultat från finansiella poster	-11	-12	-30	-63
Resultat före skatt	-5 521	519	-3 469	1 786
Skatt på periodens resultat	—	—	—	—
Årets resultat	-5 521	519	-3 469	1 786

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2017-07-01	2016-07-01	2017-01-01	2016-01-01
	2017-09-30	2016-09-30	2017-09-30	2016-09-30
Årets resultat	-5 521	519	-3 469	1 786
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	—	—	—	—
Summa totalresultat	-5 521	519	-3 469	1 786
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,78	0,08	-0,49	0,26
Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	7 062 836	6 892 624	7 062 836	6 892 624

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
TILLGÅNGAR				
Tecknad ej inbetald nyemission		10 313	–	–
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	27 097	18 083	20 735
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		2 330	1 859	1 872
Summa anläggningstillgångar		29 427	19 942	22 607
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Övriga fordringar		2 825	2 225	3 307
Likvida medel		1 913	31 557	23 607
Summa omsättningstillgångar		4 738	33 782	26 914
SUMMA TILLGÅNGAR		44 478	53 724	49 521
Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
EGET KAPITAL				
Aktiekapital		706	706	706
Reserver		15 100	3 201	8 737
Summa bundet eget kapital		15 806	3 907	9 443
Övrigt tillskjutet kapital, inkl pågående nyemission		69 536	58 574	59 223
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-50 004	-37 391	-40 171
Summa fritt eget kapital		19 532	21 183	19 052
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		35 338	25 090	28 495
 SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	769	0
Summa långfristiga skulder		0	769	0
 Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		192	186	769
Leverantörsskulder		4 793	1 601	3 621
Övriga kortfristiga skulder		4 155	26 078	16 636
Summa kortfristiga skulder		9 140	27 865	21 026
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		44 478	53 724	49 521

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets Eget kapital

Belopp i tusental kronor (TSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141	0	-35 975	4 820
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				1 785	1 785
Avsättning till reserver			3 201	-3 201	–
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	3 201	-1 416	1 785
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	52	19 122	–	–	19 173
Kostnader i anslutning till nyemission		-689			-689
Summa Transaktioner med aktieägare	52	18 433	0	0	18 484
Utgående balans per 2016-09-30	706	58 574	3 201	-37 391	25 090
Ingående balans per 2017-01-01	706	59 223	8 737	-40 172	28 495
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-3 469	-3 469
Avsättning till reserver - Aktivering utvecklingsfond			6 363	-6 363	–
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	706	59 223	15 100	-50 004	25 025
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital		51			51
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond		10 957			10 957
Kostnader i anslutning till nyemission		-695			-695
Summa transaktioner med aktieägare		10 313			10 313
Utgående balans per 2017-09-30	706	69 536	15 100	-50 004	35 338

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2017-07-01 2017-09-30	2016-07-01 2016-09-30	2017-01-01 2017-09-30	2016-01-01 2016-09-30
Belopp i tusental kronor (TSEK)					
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
Rörelseresultat		-5 510	531	-3 439	1 849
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet			-		
- Återläggning av avskrivningar		172	123	459	3 204
- Övriga poster ej kassapåverkande		-	-19	-	43
Erhållen ränta		-	-	-	-
Erlagd ränta		-11	-12	-30	-63
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital					
		-5 349	623	-3 010	5 033
<u>Förändringar i rörelsekapital</u>					
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		1 954	-265	477	4 747
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder		-267	22 066	-12 477	4 386
Ökning/minskning leverantörsskulder		709	-726	1 172	-982
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
		-2 952	21 698	-13 838	13 184
Kassaflöde från investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-1 559	-2 093	-6 363	-6 086
Försäljning av immateriella anläggningstillgångar		-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-	-348	-917	-1 026
Kassaflöde från investeringsverksamheten					
		-1 559	-2 441	-7 279	-7 112
Kassaflöde från finansieringsverksamheten					
Pågående nyemission		-	-	-	18 484
Amortering av lån		-192	-198	-577	-583
Kassaflöde från finansieringsverksamheten					
		-192	-198	-577	17 901
Periodens kassaflöde					
		-4 703	19 058	-21 694	23 973
Likvida medel vid periodens början		6 617	12 481	23 607	7 627
Kursdifferens i likvida medel		-	19	-	-43
Likvida medel vid periodens slut					
		1 913	31 557	1 913	31 557

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad enligt Årsredovisningslagen, IAS 34 samt s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med årsredovisningen för 2016.

Sprint Bioscience AB har upprättat sina finansiella rapporter i enlighet med IAS 34, årsredovisningslagen (1995:1554) och s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

RFR 2 innebär att Sprint Bioscience tillämpar samtliga av EU antagna International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU och uttalanden, med de begränsningar som följer av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 för juridiska personer.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats framgår i årsredovisningen för 2016.

IFRS 15,

IFRS 15 gäller från den 1 januari 2018 och är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 ersätter IAS 18 Intäkter och IAS 11 Entreprenadavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare principen att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Ett företag kan välja mellan "full retroaktivitet" eller framåtriktad tillämpning med ytterligare upplysningar.

För närvarande har inte Sprint Bioscience någon möjlighet att uppskatta de nya reglernas inverkan

på de finansiella rapporterna. Detta kommer att innebära ökande upplysningskrav. Sprint Bioscience kommer att göra en detaljerad utvärdering under det kommande året.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, väntas ha någon väsentlig inverkan på Sprint Bioscience.

Användande av nyckeltal ej definierade i IFRS

Från och med det andra kvartalet 2016 har Sprint Bioscience tillämpat ESMA's (European Securities and Markets Authority – Den Europeiska värdepappers- och marknadsmyndigheten) nya riktlinjer för alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures). I korthet är ett alternativt nyckeltal ett finansiellt mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning eller kassaflöde som inte är definierat eller specificerat i IFRS.

Not 2 Immateriella anläggningstillgångar

	2017-01-01	2016-01-01	2016-01-01
	2017-09-30	2016-09-30	2016-12-31
Balanserade utvecklingskostnader			
Ingående anskaffningsvärde	24 294	15 557	15 557
Inköp	6 363	4 874	5 592
Omklassificeringar	–	–	–
Valutakursdifferenser	–	–	–
Offentligt bidrag	–	1 212	3 145
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	30 657	21 643	24 295
Ingående avskrivningar	-675	-500	-675
Årets avskrivningar	–	–	–
Omklassificeringar	–	–	–
Valutakursdifferenser	–	–	–
Utgående ackumulerade avskrivningar	-675	-500	-675
Ingående nedskrivningar	-2 884	-175	–
Årets nedskrivningar/Återföring	–	-2 884	-2 884
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-3 060	-2 884
Utgående redovisat värde	27 098	18 083	20 735
Redovisat värde per projekt			
VPS34	20 977	15 368	17 064
PIP4K2a	2 295	2 294	2 295
STK25	3 826	421	1 377
MTH1	–	–	–
Utgående redovisat värde	27 098	18 083	20 735

Sprint Bioscience AB (publ), org.nr. 556789-7557

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

Ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation publiceras på www.sprintbioscience.se. Information kan också beställas från: Sprint Bioscience AB, Novum, 141 57 Huddinge, tfn +46 (0)8-411 44 55. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, anders.aberg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

DISTRIBUTION

Finansiella rapporter, pressmeddelanden, kallelse till extra bolagsstämma och annan information finns tillgänglig på Sprint Bioscience hemsida www.sprintbioscience.se från offentliggörandet.

Sprint Bioscience finansiella rapporter och pressmeddelanden kan prenumereras på och laddas ner från hemsidan. Sprint Bioscience har elektronisk distribution som huvudsaklig distributionsform för finansiella rapporter. Årsredovisningen postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begärt det. Utskrifter av delårsrapporter postas på begäran. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, tfn +46 (0)8-411 44 55 eller e-post info@sprintbioscience.com.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

Anders Åberg, verkställande direktör,
anders.aberg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE
TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM
WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE