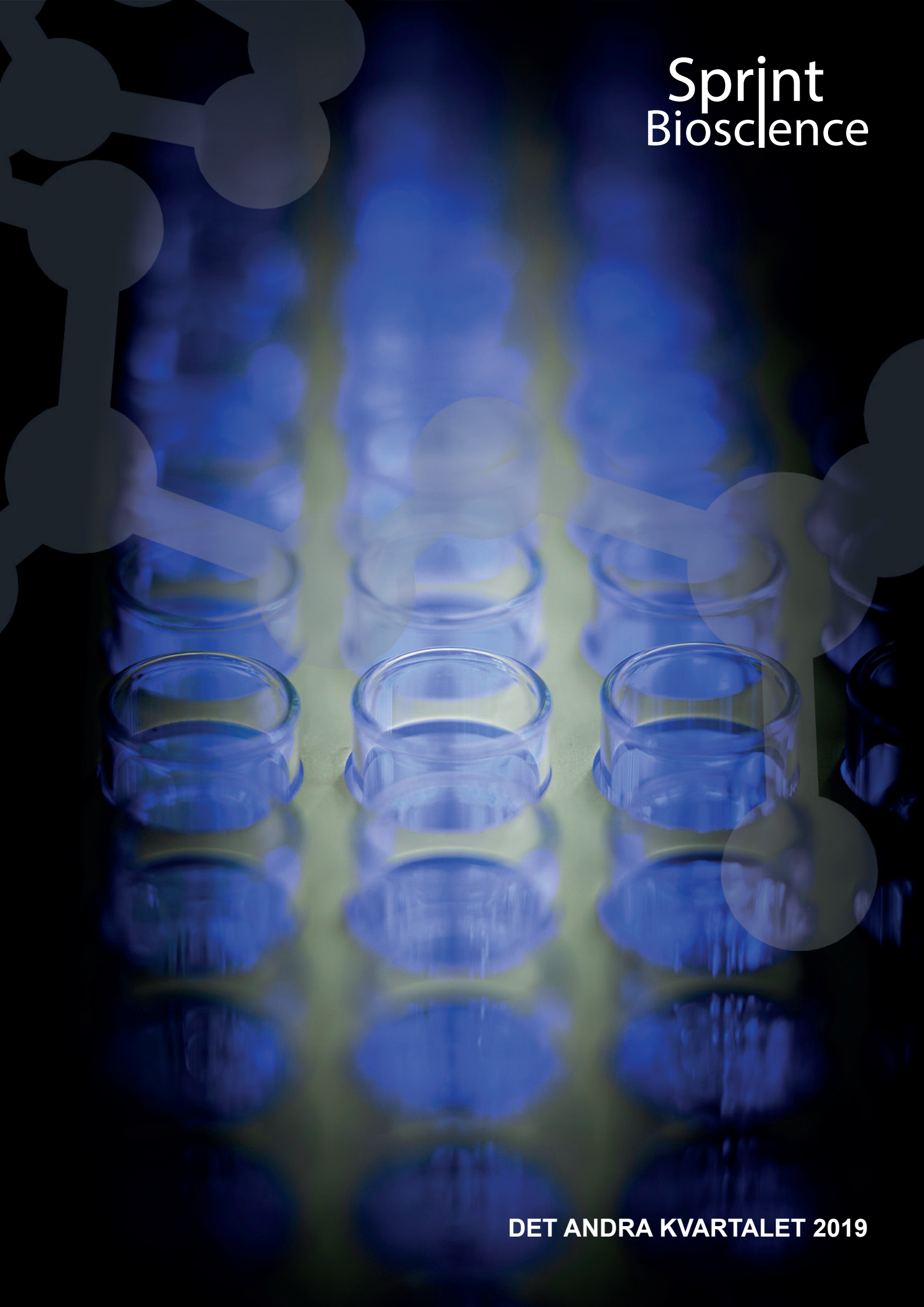




Sprint Bioscience

DET ANDRA KVARTALET 2019

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT
FÖR

JANUARI – JUNI 2019

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL JUNI 2019

JANUARI - JUNI - FINANSIELL SAMMANFATTNING

- Nettoomsättning under perioden uppgick till 23,9 (17,8) MSEK
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -1,8 (-2,4) MSEK
- Resultat efter skatt för perioden uppgick till - 3,3 (-2,5) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till -0,35 (-0,29) SEK

ANDRA KVARTALET - FINANSIELL SAMMANFATTNING SAMT HÄNDELSER I SAMMANDRAG

- Nettoomsättning under kvartalet uppgick till 19,3 (0) MSEK
 - Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till 4,9 (-9,7) MSEK
 - Resultat efter skatt för kvartalet uppgick till 4,5 (-9,6) MSEK
 - Resultat per aktie före och efter utspädning för kvartalet uppgick till 0,47 (-0,96) SEK
-
- På årsstämma den 15 maj valdes Rune Nordlander och Charlotta Liljebris samt Fredrik Lehmann och Jan-Erik Nyström till ledamöter i styrelsen. Rune Nordlander valdes tillika till styrelsens ordförande.
 - Den 3 juni meddelande bolaget tillsammans med samarbetspartnern LG Chem Life Sciences Company att det första prekliniska delmålet uppnåts i NASH projektet. Därmed utföll en delmålsbetalning till Sprint Bioscience om 1,5 MUSD.
 - Den 11 juni meddelande bolaget att styrelsen utsett Jessica Martinsson som tillförordnad vd och efterträdde därmed Anders Åberg som valt att lämna tjänsten.

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Den 11 juli meddelade bolagets partner Petra Pharma beslutet att ta en läkemedelssubstans inom PIP4K2-projektet vidare in i den myndighetsreglerade prekliniska utvecklingsfasen, med ambitionen att inleda en fas 1-studie under 2020. Målet med projektet är att utveckla en ny typ av läkemedel mot leukemi.

VD HAR ORDET

Få svenska Life Science-bolag håller samma tempo som Sprint Bioscience. När vi tidigare i år slöt ett avtal med LG Chem för vidareutvecklingen av NASH-projektet var det vårt tredje större samarbets- och licensavtal på bara några år. Att vi redan ett kvartal senare har fått den första delbetalningen visar på styrkan i vår affärsmodell. Kombinationen av välkonstruerade avtal och en organisation som kan mobilisera och leverera gör att vi successivt bygger värde i bolaget. Nu fortsätter den prekliniska utvecklingen av projektet, med siktet inställt på att ta fram läkemedel som kan bota den allvarliga leversjukdomen NASH och andra metabola sjukdomar.

Efter kvartalets utgång meddelade vår andra partner, Petra Pharma, att de tagit ett viktigt steg i utvecklingen av PIP4K2-projektet. Målet med projektet är att ta fram en ny behandling mot leukemi och Petra Pharma förvärvade de globala licensrättigheterna till hela läkemedelsprogrammet i juli 2016. När vi levererar utvecklingsprojekt till våra samarbetspartners består de alltid av relevant data, patent, substanser och back up-substanser – allt för att ge projekten bästa möjliga förutsättningar att nå hela vägen till marknaden. Samarbetet med Petra Pharma visar hur viktigt det är att vi levererar breda läkemedelsprogram. När det visade sig att den först valda läkemedelssubstansen inte kunde förväntas nå tillräckligt höga koncentrationer för att ha terapeutisk effekt gick Petra Pharma istället vidare med en av de back up-substanser som också fanns med när projektet licensierades ut. Utvärderingarna har fallit väl ut och i mitten av juli meddelade Petra Pharma att de fattat investeringsbeslutet att ta substansen vidare. Under hösten kommer de att genomföra den sista prekliniska fasen som krävs innan bolaget kan få myndighetsgodkännande att påbörja kliniska studier och enligt Petra Pharma är ambitionen att inleda en fas 1-studie under 2020. Enligt avtalet är vi berättigade till en delmålsbetalning vid studiestarten och vi ser fram emot att följa utvecklingen av vad som har potential att bli en

helt ny typ av läkemedelsbehandling för leukemipatienter.

På Sprint Bioscience strävar vi efter att alltid befinna oss i vetenskapens framkant, både vad gäller de tekniker vi använder och de utvecklingsprojekt vi satsar på. På tekniksidan ger det oss förutsättningar att fortsätta utveckla läkemedel på effektivast möjliga vis. Vårt nyligen annonserade samarbete med Max IV-laboratoriet i Lund, som finansieras med ett Vinnova-anslag, har målet att utveckla vår teknik med fragmentbaserad läkemedelsutveckling. Max IV-laboratoriet är ett av Europas mest avancerade laboratorier och att Sprint Bioscience är en av deras samarbetspartners visar på vår spets.

För utvecklingsprojekten är vi övertygade om att vi skapar störst värde om vi siktar på att ta fram läkemedelskandidater som angriper sjukdomar på banbrytande sätt och därför blir unika i sin profil. En konsekvens av den strategin är att det ibland tar lite längre tid innan den nya teorin blir etablerad – men när så väl sker har man den avundsvärda positionen att vara först inom området. Det här blev tydligt när den vetenskapliga tidskriften Nature nyligen gjorde ett reportage om hur fler och fler forskargrupper runt om i världen återigen börjar intressera sig för autofagins roll i cancer. Forskare som intervjuas i artikeln efterfrågar fler läkemedelskandidater som inhiberar autofagi. Sprint Bioscience identifierades i artikeln som ett av få bolag i världen som har ett läkemedelsprogram baserat på de senaste årens insikter kring autofagi och cancer. Vårt läkemedelsprogram Vps34 är dessutom unikt i att det består av småmolekyler som visat tydlig immunonkologisk effekt. Även här visar vi något som få gjort tidigare, att en helt annan typ av molekyler än de man hittills utvecklat troligtvis har en plats inom immunonkologin.

Vps34 har med andra ord stor potential att bli ett unikt cancerprojekt och vi fortsätter våra ständigt pågående diskussioner med potentiella partners för att vid rätt tillfälle licensiera ut projektet till en aktör som har både kapital och kompetens att utveckla programmet vidare mot patienter.

Alltsedan Sprint Biosciences grundades för snart tio år sedan har Anders Åberg troget och framgångsrikt burit lagets ledartröja. Sprint Bioscience har alltid varit ett lagarbete och vi är många som har kämpat tillsammans hela vägen för att skapa ett stabilt och unikt företag. Det har vi lyckats med och därför känns det naturligt att tillgodose Anders önskemål om att nu få

spendera mer tid med sin familj. Jag ser fram emot att i min nya roll som tillförordnad vd leda det fortsatta arbetet med att generera fler läkemedelsprogram och affärsavtal baserat på samma affärsmodell som vi etablerade redan hösten 2009.



KOMBINATIONEN AV VÄLKONSTRUERADE AVTAL OCH EN ORGANISATION SOM KAN MOBILISERA OCH LEVERERA GÖR ATT VI SUCCESSIVT BYGGER VÄRDE I BOLAGET.

BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience är ett läkemedelsbolag som utvecklar läkemedel för att bekämpa cancer. Bolagets nyckel till att effektivt driva projekt är ett tätt samarbete och en nära interaktion mellan de olika vetenskapliga disciplinerna. Det är möjligt genom att Sprint Bioscience investerar i intern kompetens och rekryterar de nyckelkompetenser som behövs för bolagets läkemedelsutveckling. Sprint Bioscience har idag ca 30 anställda där majoriteten är vetenskapsmän som laborativt driver utvecklingsarbetet av bolagets läkemedelsutvecklingsprojekt.

AFFÄRSMODELL

För att bygga ett varaktigt, lönsamt bolag fokuserar Sprint Bioscience på att teckna licensavtal för egenutvecklade projekt. Affärsmodellen bygger på att identifiera, starta och driva läkemedelsutvecklingsprojekt, från preklinisk fas fram till kliniska läkemedelskandidater. Dessa licensieras ut i syfte att ta projekten vidare in i kliniska studier och utveckla ett färdigt läkemedel. Målsättningen är att ingå licensavtal för i snitt ett projekt per år. Avtalsmodellen består av accessbetalning, flertal delbetalningar samt royalties från de läkemedelsbolag som licensierar läkemedelsprojekt från Sprint Bioscience. Den första intäkten är en accessbetalning, som finansierar det utförda utvecklingsarbetet i projektet. Därefter sker utbetalningar från läkemedelsbolagen när projekten når förutbestämda delmål. Utöver detta tillkommer ersättning (royalties) när läkemedlen når ut på marknaden. Affärsmodellen kombinerar en låg finansiell risk med potentiellt stora intäkter i och med att Sprint Bioscience inte har några kostnader för projekten efter utlicensiering.

Det kommersiella fokuset styr hur projekten prioriteras. Hos Sprint Bioscience vet alla vad som måste åstadkommas för att avtal ska kunna ingås. Bolaget har hittills ingått tre licensavtal.

Sprint Bioscience har sedan starten varit fokuserat på tumörmetabolism och angränsande områden som immunonkologi (IO)

och kunskap kring faktorer som påverkar tumörers mikromiljö. Val av fokusområde för nya projekt sätts med utgångspunkt från bolagets interna expertis inom dessa områden. Då bolagets affärsmodell är att licensiera ut innan kliniska studier påbörjas, väljs målproteiner som omfattas av god vetenskaplig forskning och dokumentation i kombination med få konkurrerande läkemedelsprojekt ute på marknaden.

STRATEGISK PROCESS FÖR LÄKEMEDELSUTVECKLING

Sprint Bioscience strategiska process för läkemedelsutveckling skapar ett flöde av nya läkemedelskandidater inom sjukdomar med stort medicinskt behov och stor intäktspotential.

De långa utvecklingstiderna för att ta fram nya läkemedel är en utmaning för läkemedelsbranschen. På Sprint Bioscience är vi experter på att identifiera, starta och driva utvecklingsprojekt för att ta fram nya läkemedel i kampen mot cancer. Vi har utvecklat en process för att ta fram starka läkemedelskandidater med hjälp av fragmentbaserad läkemedelsdesign (FBL). De största fördelarna med en fragmentbaserad process är att nya målproteiner snabbt kan utvärderas och framför allt att läkemedelskandidater med hög kvalitet kan tas fram. Hög kvalitet betyder att substanserna har visat bra selektivitet mot målproteinet, och att substansegenskaperna är optimerade för att fungera som ett läkemedel. Dessa kvalitetssäkrade läkemedelskandidater licensieras ut till resursstarka läkemedelsbolag för fortsatt vidareutveckling mot målet att nå ut på marknaden till patienterna. Bolagets process effektiviserar de prekliniska stegen i läkemedelsutveckling samt förser de internationella läkemedelsbolagen med de nya lovande läkemedelskandidater de behöver till sina läkemedelsportföljer.

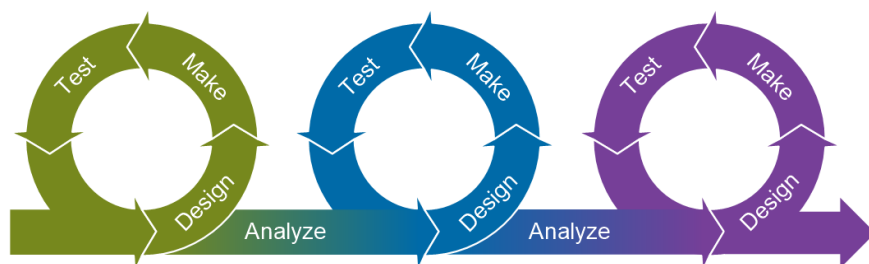
FRÅN START TILL MÅL, EN PROCESS I STÄNDIG RÖRELSE MOT NYA MÖJLIGHETER

Sprint Bioscience utvecklar läkemedel mot cancer, ett område med stora och växande

behandlingsbehov vilket medför att forskarvärlden ständigt identifierar nya intressanta målproteiner. När ett nytt målprotein med lovande egenskaper är identifierat tar Sprint Bioscience in det i sin process för läkemedelsutveckling för att utvärdera såväl möjligheterna att kunna utveckla en färdig läkemedelskandidat som den marknadsmässiga potentialen. Den första screeningen tar cirka två till tre månader att genomföra och här kan flera projekt utvärderas parallellt. Bolagets process skapar förutsättningar för ett snabbt, strukturerat och kreativt utvecklingsarbete mellan bolagets många experter inom olika forskningsdiscipliner – alla i gemensamma lokaler med direkt tillgång till varandras olika specialistkunskaper.

Dessa snabba processer fångar upp interdisciplinära frågor och ger utrymme för nytänkande och kreativa lösningar som kan vara svåra att nå fram till i de stora läkemedelsbolagens forskningsorganisationer. Arbetet utförs i en effektiv, iterativ process som kan spara år av utvecklingsarbete, vilket ofta kan vara avgörande för att uppnå framgångar på marknaden.

Den iterativa utvecklingsprocessen fortskrider tills molekylen är redo för nästa viktiga nålsöga; att stänga av ett specifikt målprotein för att få rätt effekt i djurmodeller. Då testas inte bara molekylen lämplighet utan även den biomedicinska hypotesen. Utvecklingsarbetet från start till detta skede tar ungefär ett år. Med det optimerade och kontinuerliga projektflödet genom Sprint Bioscience process har bolaget som mål att i genomsnitt kunna teckna ett licensavtal per år med olika internationella läkemedelsbolag.



Varje projekt drivs framåt i en iterativ process där nya substanser designas, tillverkas och testas i våra laboratorier. Resultatet från varje iteration ligger till grund för nästa cykel, tills substanserna uppfyller alla de olika krav som ställs på en läkemedelskandidat.

FAKTARUTA

FRAGMENTBASERAD LÄKEMEDELSUTVECKLING; FBL

Fragmentbaserad läkemedelsutveckling, FBL (fragment-based drug design, FBDD, på engelska) är en metod där läkemedelskandidater skräddarsys efter hur ett målprotein ser ut. Metoden som började utvecklas i slutet av 1990-talet används för att skapa läkemedelskandidater. Fördelen med FBL är att de molekyler som skapas redan från början har optimala egenskaper för att fungera som läkemedel. Metoden gör också att det går att skapa unika läkemedelskandidater både snabbare och med mindre resurser jämfört med andra metoder. Grundarna av Sprint Bioscience tog med sig sin tidigare erfarenhet av FBL in i bolaget och har sedan starten fokuserat på att bli världsledande inom FBL.

Med FBL utgår man från en liten molekyl, ett fragment, som binder svagt till målproteinet. Information samlas in om hur fragmentet binder till proteinet. Denna kunskap används för att skapa större molekyler med en starkare bindning till målproteinet. Eftersom ursprungsfragmentet är litet finns utrymme i bindningsfickan för många möjliga kemiska kombinationer och därmed skapa den optimala läkemedelsmolekylen, fri att patentera.

PATENT OCH IMMATERIALRÄTT

Ett beviljat patent är en av grundförutsättningarna för kommersialisering av läkemedel genom att ge innehavaren av patenträttigheten exklusiv möjlighet att sälja sitt läkemedel på de marknader som skyddet gäller. Att erhålla ett beviljat patent är en lång process som inleds med en patentansökan.

En fragmentbaserad approach ger unika möjligheter att skraddarsy molekyler. Rätt applicerat ger det också utrymme att kontrollera patenterbarhet från start och därmed prioritera att kemiprogrammet fokuserar på områden där inga hinder för patentering finns.

Sprint Bioscience bedriver ett aktivt patentarbete från start, där alla substanser som syntetiseras har för avsikt att vara patenterbara. Genom att kartlägga vilka närliggande ansökningar som finns och säkerställa att det Sprint Bioscience gör är nytt (novelty) och inte gör intrång på någon annans patenträtt (freedom-to-operate) optimerar vi möjligheterna att få ett starkt patentskydd för våra kommande läkemedelskandidater. Ansökning om patent sker när en fullständig utforskning av den aktuella kemiska serien gjorts och detta resulterar i starka ansökningar med en lång kvarvarande giltighetstid, allt för att skapa så stort kommersiellt värde som möjligt.

I dagsläget har Sprint Bioscience tio inlämnade patentansökningar, tre i PIP4K2-projektet och sju i Vps34-projektet. Sex av ansökningarna i Vps34-projektet är nu publika. En ansökan rörande biomarkörer för Vps34-projektet har också lämnats in under 2018. De tre ansökningarna i PIP4K2-projektet har lämnats in av vår licenspartner Petra Pharma och täcker substanser som utvecklats i vårt samarbete. Även dessa ansökningar är nu publika.

MEDARBETARE OCH ORGANISATION

Sprint Biosciences största tillgång är vår kompetenta och engagerade personal. Vi har sedan starten byggt upp ett forskarteam där alla medarbetare är handplockade utifrån sin vetenskapliga kompetens och förmåga till innovation och nytänkande. Vi är en attraktiv arbetsgivare hos både nyutexaminerade och erfarna forskare i vår bransch. Majoriteten av personalen har lång erfarenhet från läkemedelsindustri vilket ger bolaget en god insikt i hur industrin resonerar och vilka krav som ställs på projekt i olika stadier. Därtill har vi rekryterat ett antal personer i mer juniora roller som får lära sig yrket läkemedelsutvecklare från grunden inom vår organisation.

Vi har en etablerad karriärstege som premierar personalens vetenskapliga utveckling utanför den traditionella linjeorganisationen. En befordran i karriärstegen innebär ett större ansvar för projektens utveckling och ett större ansvar för att utveckla bolagets interna kompetens samtidigt som det är kopplat till löneutvecklingen. Detta ger stora möjligheter för hela personalen att utvecklas i sin yrkesroll oavsett nuvarande nivå. En stor andel av personalen är forskarutbildad men den viktigaste kompetensen hos Sprint Bioscience är att vara duktig på läkemedelsutveckling.

JÄMSTÄLLDHET OCH MÅNGFALD

Sprint Bioscience är en arbetsplats där mångfald är en drivkraft och styrka. Bolaget har personal från flera länder och alla åldrar finns representerade. För oss på Sprint Bioscience är det både självklart och nödvändigt att tillvarata personalens erfarenhet och kreativitet för att utveckla vårt arbete. Bolaget strävar efter en jämn könsfördelning och i nuläget är 53% av personalen kvinnor. I ledningsgruppen är 3 av 4 medlemmar kvinnor och styrelsen består av 1 kvinna och 3 män.

MARKNADSÖVERSIKT

Den globala läkemedelsmarknaden var år 2017 värd 934,8 miljarder dollar och beräknas uppgå till 1 170 miljarder dollar år 2021 med en tillväxt på 5,8 procent, enligt en rapport¹ om läkemedelsmarknaden från The Business Research Company. Tillväxten under de senaste decennierna visar att Nordamerika och Västeuropa fortfarande står för 56% av den globala marknaden, men Asien och Stillehavsområdet har tagit över Västeuropa som näst största region. Läkemedelsförsäljningen i Asien och Stillehavsområdet beräknas att växa med 8,4% per år fram till 2021.

Cancermarknaden är en tillväxtmarknad. Runt år 2030 beräknas det finnas över 22 miljoner nya cancerfall – årligen. År 2012 var det 14 miljoner². Enligt IQVIA³ fortsätter de globala utgifterna för cancermedicin att stiga, 133 miljarder dollar år 2017 från 96 miljarder dollar 2013. Listpriserna på nya cancermediciner vid lansering har stigit stadigt under det senaste decenniet och medianårspriset för ett nytt cancerläkemedel som lanserades 2017 översteg 150 000 dollar, jämfört med 79 000 USD för de nya cancermedicinerna som lanserades 2013.

Dagens stora läkemedelsbolag köper, snarare än bygger mycket av sin innovation. Detta sker huvudsakligen genom inlicensiering av projekt från de mindre läkemedels- och bioteknikbolagen. Under 2018 offentliggjordes drygt 3000 licensaffärer inom läkemedelsindustrin⁴. Av dessa avtal var 28% inom onkologi. Majoriteten av licensavtalen som tecknades ingicks innan projekten hade gått in i klinisk fas.

Immunonkologi (IO) är en terapiform som använder kroppens immunsystem för att

bekämpa cancer. Dessa terapier aktiverar en persons immunsystem, vilket gör det möjligt att känna igen cancerceller och förstöra dem. IO-terapier ger långvarig effekt mot cancer för patienter som tidigare haft få tillgängliga behandlingsformer. Dessa terapier verkar mot ett stort antal olika cancerformer. De tekniska framstegen inom fältet bidrar till tillväxten vi ser på IO-marknaden.

Den globala marknaden för immunonkologi är prognostiserad till en hög utvecklingsnivå de närmaste åren. Från en marknadsstorlek på cirka 43 miljarder USD 2016⁵, förväntas den år 2022 överstiga 100 miljarder⁶ USD och 125 miljarder⁷ USD år 2024. Faktorer som att fler diagnosticeras med cancer och tilltagande sjukvårdskostnader driver tillväxten på denna marknad.

NASH (non-alcoholic steatohepatitis) ökar kraftigt. Andelen drabbade patienter med NASH steg med nästan 700% mellan 2002 och 2017⁸. Den globala marknaden för NASH värderades till 1,2 miljoner USD år 2017 och förväntas nå 21,5 miljoner dollar år 2025 och växa med en genomsnittlig årlig tillväxt på 58,4% från 2021 till 2025⁹.

Tillväxten av NASH-marknaden kommer främst att drivas av en ökad patientbas, ökad fetma hos befolkning, ökning av antalet patienter med typ 2-diabetes samt ökande hälsoutgifter. Tillväxten på marknaden kan också dämpas genom avsaknad av effektiv diagnostik, kostsamma läkemedel, regulatoriska utmaningar och komplex sjukdomsbild.

¹ *Pharmaceutical Drugs Global Market Report 2018*, The Business Research Company, mars, 2018

² *International Agency for Research on Cancer*

³ *IQVIA™ Institute for Human Data Science Study: Spending on Cancer Meds in the U.S. Doubled from 2012-2017 – Expected to Double Again by 2022 to \$100 Billion*

⁴ *Biopharma dealmaking in 2018*, Nature Reviews, Drug Discovery, vol 18, February 2019

⁵ *Zion Market Research*, January 17, 2018

⁶ *Research and Markets*, August 2018, Irland

⁷ *Transparency Market Research (TMR)*, August 2018

⁸ *Younossi Z et al. Clin Gastroenterol Hepatol. 2018 Jun 14.*

⁹ *Enligt "Non-Alcoholic Steatohepatitis (NASH) Market by Drug Type (Vitamin E & Pioglitazone, Ocaliva, Elafibranor, and Selonsertib & Cenicriviroc), and Sales Channel (Hospital Pharmacy, Online Provider, and Retail Pharmacy) - Global Opportunity Analysis and Industry Forecast, 2021-2025", en nyligen publicerad rapport från Allied Market Research*

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 den myndighetsreglerade prekliniska fasen.

Bolagets långsiktiga mål för verksamheten är att använda den expertis vi byggt inom fragmentbaserad läkemedelsutveckling till att bygga en portfölj av projekt för nya behandlingar inom onkologi. Vi fokuserar på tre områden inom onkologi som delvis överlappar; tumörmetabolism, immun-onkologi och faktorer som påverkar tumörens mikromiljö. Samtliga projekt håller hög innovationsgrad där vår excellens inom läkemedelsutveckling paras med nya innovativa målproteiner och ambitionen att varje produkt ska vara first-in-class när den väl kommer på marknaden.

Därför driver vi projekt som befinner sig i frontlinjen biologiskt och där vår expertis inom läkemedelsutveckling kan göra största möjliga nytta. Vi har effektivt byggt ett nätverk och varumärke inom branschen för att snabbt hitta rätt partner för varje projekt, där partnern kan bidra med expertis och resurser för att ta projektet genom kliniska studier och vidare till lanserad produkt. I val av nya projekt är en stor marknadspotential en viktig del av beslutet.

Vår projektportfölj består idag av fyra projekt, tre inom onkologi och ett inom NASH (non-alcoholic steatohepatitis). Två projekt är utlicensierade och allt arbete i dessa projekt finansieras av våra partners.

PROJECT PORTFOLIO

PARTNER	PROJECT	INDICATION	DISCOVERY	PRE-CLINICAL	CLINICAL
 PETRA PHARMA	PIP4K2	Leukemia			
 Sprint Bioscience	Vps34	Immuno-oncology			
 LG Chem	Nash	NASH			
 Sprint Bioscience	VADA*	Oncology			

**Projektnamn, ej angivet målprotein*

CANCER

Friska celler i kroppen är utrustade med flera system för att kontrollera att de fungerar i samspel med omgivande celler. Det finns bland annat system för att begränsa cellers förmåga att dela sig när de kommer i kontakt med andra celler. Det finns även system för att detektera om en cell är infekterad av en patogen eller skadad, i dessa fall kan celler antingen genomgå apoptos (programmerad celledöd) eller signalera till immunsystemet som ser till att dessa celler elimineras. När en tumör uppstår har flera av dessa kontrollmekanismer inaktiverats, vilket leder till ohämmad celltillväxt. Vi och andra har visat att autofagi påverkar de system som signalerar till immunsystemet och att hämning av autofagi kan återaktivera dessa system och återställa immunsystemets förmåga att bekämpa tumören. Det har även visats på synergieffekter av autofagi-inhibition kombinerat med klassisk immunoterapi. Genom vårt arbete i VPS34-projektet har vi blivit en av de ledande grupperna att applicera dessa strategier i cancerterapi och tänker därför fortsätta på den inslagna vägen.

Andra mekanismer som påverkar signalering till immunsystemet är till exempel system för att detektera DNA-skador. Vårt VADA-projekt har potential att aktivera immunsystemet i tumören. Vi står i begrepp att starta ytterligare projekt där vi kommer att ge oss på andra processer och nya målproteiner som också utnyttjar dessa principer. Därigenom bygger vi vidare på den expertis och det kontaktnät vi byggt upp.

PIP4K2

Ett av de tre onkologiprojekten drivs av vår licenspartner Petra Pharma i New York. Målprotein i detta projekt, PIP4K2, är ett lipidkinas med en viktig roll i bland annat olika former av leukemi. Bakom upptäckten av detta målprotein och dess roll i cancer står en av Petra Pharmas medgrundare, dr Lewis Cantley. Petra Pharma finansieras bland annat av fyra stora läkemedelsbolag (Abbvie, Pfizer, JnJ och Eli Lilly), vilket ger Petra Pharma både den vetenskapliga kompetensen och de finansiella

musklerna som krävs för att driva detta projekt på bästa sätt mot klinik. Projektet presenterades av Petra Pharma som en potentiell behandling för hematologiska sjukdomar när American Society of Hematology höll sitt årliga möte i december 2018. Som meddelades i ett pressmeddelande i juli, är Petra Pharmas avsikt att ta PIP4K2-projektet vidare in i den myndighetsreglerade prekliniska utvecklingsfasen, med ambitionen att inleda en fas 1-studie under 2020.

VPS34

Av de två interna onkologiprojekten vi driver har VPS34-projektet kommit längst. Vi har som första grupp i världen visat att småmolekyler som hämmar detta protein leder till ökad infiltration av immunceller i tumören. Detta är en relativt nyupptäckt mekanism och vi siktar på att bli first-in-class med hämmare av proteinet. Den ökade infiltrationen av immunceller hämmar tumörens tillväxt och har visats öka effekten av andra immunonkologiska läkemedel. De patienter som svarar dåligt på immunonkologisk behandling idag lider av just låg infiltration av immunceller i tumören. Vi har också i en första begränsad toxikologisk studie i mus visat att föreningen är väl tolererad och visar inga kliniska tecken på toxicitet. Nästa steg för projektet är att inleda GLP-kontrollerade studier till grund för start av en klinisk studie. Inför detta har vi patentsökt användandet av en specifik biomarkör som kan användas för att identifiera rätt patienter och även följa effekten av behandlingen. Arbetet fokuseras nu på att hitta rätt kombinationsbehandling och en licenstagare för att ta projektet vidare in i kliniska studier.

VADA

Det tredje onkologiprojektet riktar sig mot en ännu inte namngiven proteinfamilj. Projektet syftar till att ta fram läkemedel riktat mot en familj av proteiner som är involverade i cellens svar på DNA-skador (DNA-damage response, DDR), cellcykel-kontroll och inflammatorisk signalering. Förhöjda nivåer av denna proteinfamilj finns i en rad cancerformer och är korrelerad till sämre överlevnad hos patienter med cancer i bland annat lever, njure och bukspottkörtel. Bland de möjliga behandlingar

som kan utvecklas baserat på detta projekt ser vi bland annat kombinationsbehandlingar med andra läkemedel som hämmar DDR, eller i kombination med strålterapi. Det finns även potentiella synergier med olika immunterapier.

NYA PROJEKT

Vi utvärderar kontinuerligt nya målproteiner som kan bli grunden för nya projekt i vår projektportfölj. Vi startar nya onkologiprojekt där målet är att påverka immunsystemets funktion i cancer genom att fokusera på tumör-metabolism, inflammatorisk signalering och faktorer som påverkar tumörens mikromiljö. De potentiella läkemedel som kommer ur dessa projekt får därmed verkningsmekanismer som är unika och har möjlighet att komplettera existerande terapier på ett kraftfullt sätt.

NASH

NASH (Non-alcoholic steatohepatitis), eller lever-steatos/fettlever som det också kallas, är en livsstilssjukdom som blir allt vanligare och som ger leverinflammation och leverskada orsakad av ansamling av fett i levern. Det finns idag inga godkända läkemedel för att behandla NASH, och om sjukdomen inte behandlas kan den leda till kronisk leverskada och levercancer. NASH är en av de främsta anledningarna till behovet av levertransplantation.

Vårt NASH-projekt drivs som ett samarbete med vår licenspartner LG Chem. Gemensamt arbetar vi med en ny verkningsmekanism och ett nytt målprotein som visats vara involverat i fettinlagring i lever och andra vävnader, inflammatorisk respons och fibros i NASH. Detta ger oss möjlighet att utveckla behandlingar som kan bromsa utvecklingen av både tidiga och sena stadier av NASH, antingen som monoterapi eller i kombination med andra NASH-preparat. Under Q2 erhöll vi en första preklinisk delmålsbetalning om 1,5 miljoner USD i detta projekt.



FINANSIELL RAPPORT

NETTOOMSÄTTNING

Nettoomsättningen under perioden januari – juni uppgick till 23 892 (17 761) TSEK och hänför sig till access- och delmålsbetalning från LG Chem samt löpande intäkter från samma avtal. För samma period 2018 hänför sig intäkterna från delmålsbetalning från Petra Pharma och PIP4K2 projektet samt löpande intäkter från samma avtal. Under andra kvartalet uppgick nettoomsättningen till 19 251 (115) TSEK

Inga utvecklingskostnader har aktiverats under perioden då de inte bedömts uppfylla kraven för aktivering. (Not 2 Immateriella anläggningstillgångar). Föregående år uppgick aktiverade kostnader under perioden till 4 882 TSEK och under andra kvartalet 2 811 TSEK.

KOSTNADER

Kostnader för perioden var 25 719 (25 210) och under andra kvartalet 14 410 (12 637) TSEK. Kostnader i verksamheten ligger sammanlagt på en stabil nivå. Andra kvartalet visar en ökning jämfört med föregående år, vilket är en effekt av ökade aktiviteter inom forskningsverksamheten.

RESULTAT

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -1 807 (-2 369) och för andra kvartalet till 4 852 (-9 700) TSEK.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från löpande verksamhet uppgick under perioden till -23 176 (371) TSEK och under andra kvartalet -9 401 (-9 924). Likvida medel per 30 juni var 4 419 (27 160) TSEK.

Intäkter under kvartalet hänförliga till delmålsbetalning samt löpande fakturering från avtalet med LG Chem har inte påverkat kassaflödet vid rapportdatum.

Bolaget genomförde under första kvartalet 2018 en företrädesemission av aktier och teckningsoptioner och i samband med denna nyemitteras 5 049 890 teckningsoptioner av serie 2018/2019:1 vilka berättigade till teckning av 1 683 296 aktier. Avstämningsdag för teckningsoptionerna var

den 8 februari 2019 och teckningskursen uppgick till 17,17 SEK, vilket motsvarade 70 % av den volymvägda genomsnittliga aktiekursen i under perioden 14 – 25 januari 2019. Totalt tecknades 1 527 779 aktier och bolaget tillfördes under kvartal 1 2019 26,2 MSEK före emissionskostnader, vilka uppgick till 1,2 MSEK.

I december 2018 tecknade bolaget ett avtal om bryggfinansiering på 12,0 MSEK. Lånet som återbetalats i sin helhet, upptogs till marknadsmässiga villkor med en ränta om 3% per månad fram till den sista februari 2019 och 4 % för mars.

Styrelsen tillsammans med ledningen följer likviditetssituationen fortlöpande. Med ökade aktiviteter i forskningsverksamheten kommer det långsiktigt att finnas behov av ytterligare finansiering för att trygga likviditeten i bolaget. Mot denna bakgrund utvärderas kontinuerligt konkreta möjligheter till kapitaltillskott. Med ovanstående förutsättningar är den samstämmiga uppfattningen att likviditeten kommer att kunna tryggas framgent och för den kommande 12 månaders perioden.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick under perioden till 139 (5 878) TSEK, varav i immateriella anläggningstillgångar till 0 (4 882) TSEK. För andra kvartalet uppgick investeringar till 0 (3 749) TSEK varav i immateriella tillgångar 0 (2 811) TSEK

PERSONAL

Antalet anställda vid kvartalets utgång var 30 (27).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. Forskning och läkemedelsutveckling är såväl tid som kapitalkrävande och förenligt med risk främst avseende marknad, motpart, likviditet och finansiering samt utveckling. För en mer utförlig beskrivning av Sprint Bioscience riskexponering samt riskhantering hänvisas till årsredo-

visningen för 2018 samt företags hemsida; sprintbioscience.com.

AKTIEN

Korta fakta om Sprint Bioscience aktie:

- Listad på First North Premier
- Ticker: SPRINT
- Marknadsvärde: 205,8 (139,4) MSEK
- Antal aktieägare: ca. 2 000 (1 400)
- Antal Aktier: 11 627 560 (10 099 781)
- Aktien noterades 30 juni : 17,70 (13,80)SEK
- Antal aktier omsatta under kvartalet: 2 323 889

I samband med den nyemission som genomfördes under första kvartalet 2018, nyemitteras 5 049 890 teckningsoptioner av serie 2018/2019:1 vilka berättigade till teckning av 1 683 296 aktier i början av 2019. Teckningskursen motsvarade 70 % av den volymvägda genomsnittliga aktiekursen i bolaget under perioden 14 – 25 januari 2019 och uppgick till 17,17 SEK. Teckning av aktier med

stöd av teckningsoptioner av serie 2018/2019:1 skedde under perioden 28 januari – 8 februari 2019. Totalt tecknades 1 527 779 aktier och bolaget tillfördes under första kvartalet 2019 26,2 MSEK före emissionskostnader.

Per 30 juni fanns 110 000 teckningsoptioner som tecknats av personalen och en styrelseledamot.

Per 30 juni fanns inga utestående konvertibler i bolaget.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Kvartalrapport för januari – september 2019 publiceras den 23 oktober 2019.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 21 augusti 2019
Sprint Bioscience AB (publ)

Rune Nordlander	Charlotta Liljebris	Fredrik Lehmann	Jan-Erik Nyström	Jessica Martinsson
Ordförande	Ledamot	Ledamot	Ledamot	Vd

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusentals kronor (tkr)	2019-04-01 2019-06-30	2018-04-01 2018-06-30	2019-01-01 2019-06-30	2018-01-01 2018-06-30
Nettoomsättning	19 251	115	23 892	17 761
Aktiverat arbete för egen räkning	0	2 811	0	4 882
Övriga rörelseintäkter	11	11	20	198
Summa rörelsens intäkter	19 262	2 937	23 912	22 841
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-2 115	-3 066	-3 666	-5 974
Övriga externa kostnader	-4 622	-3 587	-8 108	-8 195
Personalkostnader	-7 456	-5 770	-13 516	-10 605
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-186	-159	-370	-295
Övriga rörelsekostnader	-30	-55	-60	-142
Rörelseresultat	4 852	-9 700	-1 807	-2 369
Övriga ränteintäkter och liknande resultat poster				
Räntekostnader och liknande resultatposter	-360	54	-1 521	-155
Resultat från finansiella poster	-360	54	-1 521	-155
Resultat före skatt	4 492	-9 646	-3 329	-2 524
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0
Årets resultat	4 492	-9 646	-3 329	-2 524

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2019-04-01 2019-06-30	2018-04-01 2018-06-30	2019-01-01 2019-06-30	2018-01-01 2018-06-30
Årets resultat	4 492	-9 646	-3 329	-2 524
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	0	-	0	-
Summa totalresultat	4 492	-9 646	-3 329	-2 524
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	0,47	-0,96	-0,35	-0,29
Medelantal aktier utestående före och efter utspädning	9 601 198	10 099 781	9 601 198	8 837 309

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	38 771	33 976	38 771
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		1 930	2 214	2 207
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Depositioner		45		
Summa anläggningstillgångar		40 746	36 189	40 978
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		21 649	3 104	3 621
Likvida medel		4 419	27 160	14 690
Summa omsättningstillgångar		26 068	30 264	18 312
SUMMA TILLGÅNGAR		66 814	66 453	59 290
Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		1 010	1010	1 010
Reserver		26 774	21 979	26 774
Summa bundet eget kapital		27 784	22 989	27 784
<i>Fritt eget kapital</i>				
Övrigt tillskjutet kapital		125 590	100 616	100 546
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-94 416	-66 600	-91 087
Summa fritt eget kapital		31 174	34 016	9 459
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		58 958	57 005	37 243
SKULDER				
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	0	12 000
Leverantörsskulder		2 301	4 760	4 710
Övriga kortfristiga skulder		5 555	4 687	5 336
Summa kortfristiga skulder		7 856	9 448	22 046
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		66 814	66 453	59 290

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets eget kapital

Belopp i tusental kronor (tkr)	Aktiekapital	Utvecklingsfond	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2018-01-01	757	17 097	69 428	-59 195	28 089
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-22 216	-22 216
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter		9 677		-9 677	0
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa totalresultat	757	26 774	69 428	-31 892	5 873
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	252		37 622		37 874
Kostnader i anslutning till nyemission			-6 503		-6 503
Summa transaktioner med aktieägare	252	0	31 119	0	31 370
Utgående balans per 2018-12-31	1 010	26 774	100 546	-91 087	37 243
Ingående balans per 2019-01-01	1 010	26 774	100 546	-91 087	37 243
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-3 329	-3 329
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter					
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa totalresultat	1 010	26 774	100 546	-94 416	33 914
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Utnyttjade teckningsoptioner			26 232		26 232
Kostnader i anslutning till emission			-1 188		-1 188
Summa transaktioner med aktieägare	0	0	25 044	0	25 044
Utgående balans per 2019-06-30	1 010	26 774	125 590	-94 416	58 958

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tkr)	2019-04-01 2019-06-30	2018-04-01 2018-06-30	2019-01-01- 2019-06-30	2018-01-01 2018-06-30
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	4 852	-9 700	-1 807	-2 369
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar	186	159	370	295
- Övriga poster ej kassapåverkande	0	252	0	252
Erhållen ränta				-
Erlagd ränta	-360	54	-1 521	-155
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	4 678	-9 235	-2 958	-1 977
Förändringar i rörelsekapital				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-13 950	-254	-18 028	296
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	647	508	219	686
Ökning/minskning leverantörsskulder	-776	-943	-2 409	1 366
Kassaflöde förändringar i rörelsekapital	-14 079	-689	-20 218	2 347
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 401	-9 924	-23 176	371
Kassaflöde från investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	0	-2 811	0	-4 882
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	-938	-94	-996
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	0	0	-45	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-3 749	-139	-5 878
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Kostnader i samband med pågående nyemission	0	-1 148	-1 188	-6 434
Nyemission	0	37 622	26 232	37 622
Lån	0	0	0	0
Amortering av lån	0	0	-12 000	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	36 474	13 044	31 188
Periodens kassaflöde	-9 401	22 802	-10 271	25 681
Likvida medel vid periodens början	13 820	4 358	14 690	1 479
Kursdifferens i likvida medel			0	0
Likvida medel vid periodens slut	4 419	27 160	4 419	27 160

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och i enlighet med Rådet för finansiell rapporteringsrekommendation RFR2, Redovisning för juridiska personer.

RFR2 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 rapporteringsrekommendation RFR2 för juridiska personer.

De viktigaste redovisningsprinciperna anges nedan och har tillämpats för samtliga presenterade perioder, om inte annat anges.

Nyckeltal ej definierade i IFRS

Sprint Bioscience tillämpar ESMAs (European Securities and Markets Authority – Den europeiska värdepappers- och marknadsmyndigheten) 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.

Förändringar i standarder och tolkningar

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som träder i kraft 2019 eller senare och bedöms kunna få eller har påverkan på de finansiella rapporterna:

IFRS 16

IFRS 16 som träder i kraft den 1 januari 2019 kräver att leasetagare redovisar tillgångar och skulder hänförliga till alla leasingavtal, med undantag för avtal som är kortare än 12 månader och/eller avser små belopp. Standarden ersätter IAS 17 Leasingavtal samt tillhörande tolkningar. Innebörden är att distinktionen mellan ett operationellt leasingavtal respektive ett finansiellt leasingavtal tas bort och ersätts med ett synsätt om nyttjande-

rätt respektive åtagande att reglera löpande betalningar till leasegivare. Reglerna i IFRS 16 behöver inte tillämpas av juridisk person. Bolaget har utvärderat samt konstaterat att den nya standarden inte får någon påverkan på bolagets redovisning, så bolaget har valt att inte tillämpa denna.

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

NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som kostnad då de uppkommer. Utgifter för utveckling och testning, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma identifierbara och unika läkemedelskandidater som kontrolleras utav bolaget, redovisas som immateriell tillgång när specifika kriterier uppfylls och relaterar till den tekniska möjligheten att färdigställa en läkemedelskandidat samt att bolaget har kunnat identifiera ett tydligt kommersiellt intresse och därmed ett sannolikt ekonomiskt värde. Direkt hänförliga utgifter som balanserats har innefattat utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader.

Nedskrivning av immateriella tillgångar

De redovisade värdena för bolagets tillgångar provas minst årligen enl. IAS 36 för att bedöma om det finns indikation på nedskrivningsbehov.

Per 31 december 2018 genomförde bolaget ett nedskrivningstest. Kassagenererande enheter är respektive projekt och test genomförs genom att aktiverade kostnader i balansräkningen jämförs med de förväntade diskonterade kassaflöden som en utlicensiering av projektet sannolikt skulle generera. Inom branschen finns en etablerad standard för ut-

licensieringsavtal som bolaget använt som mall och beräkning är gjord på 10 år då de flesta utlicensieringsavtal löper på i snitt 8 – 12 år. För risk och sanolikhetsbedömning har bolaget använt sig av branchstatistik. De förväntade kassaflödena har sedan diskonterats med en diskonteringsränta baserad på vägt genomsnitt av avkastning på eget kapital, vilken utgått från den riskfria räntan (10-årig statsobligation) samt påslag för risk. Diskonteringsränta per 31 december 2018 sattes till 13,4%.

Bolaget har genomfört test för respektive projekt och som resultat av dessa test finner bolagets ledning tillsammans med styrelsen inte någon anledning till nedskrivning av immateriella tillgångar i balansräkningen.

NOT 2 IMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Belopp i tusental kronor (tkr)	2019-01-01	2018-01-01	2018-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2019-06-30	2018-06-30	2018-12-31
Ingående anskaffningsvärde	41 655	32 654	32 654
Inköp	0	4 206	9 677
Bortskrivning	0		-676
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	41 655	36 860	41 655
Ingående avskrivningar	-675	-675	-500
Årets avskrivningar	675	675	500
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	0	0
Ingående nedskrivningar	-2 884	-2 884	-3 060
Årets nedskrivningar/Återföring	-	0	176
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-2 884	-2 884
Utgående redovisat värde	38 771	33 976	38 771
Redovisat värde per projekt			
VPS34	27 664	24 921	27 664
PIP4K2a	2 295	2 295	2 295
STK25	8 812	6 760	8 812
MTH1			
Utgående redovisat värde	38 771	33 976	38 771

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 Jessica Martinsson, tf verkställande direktör, jessica.martinsson@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.com** 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.

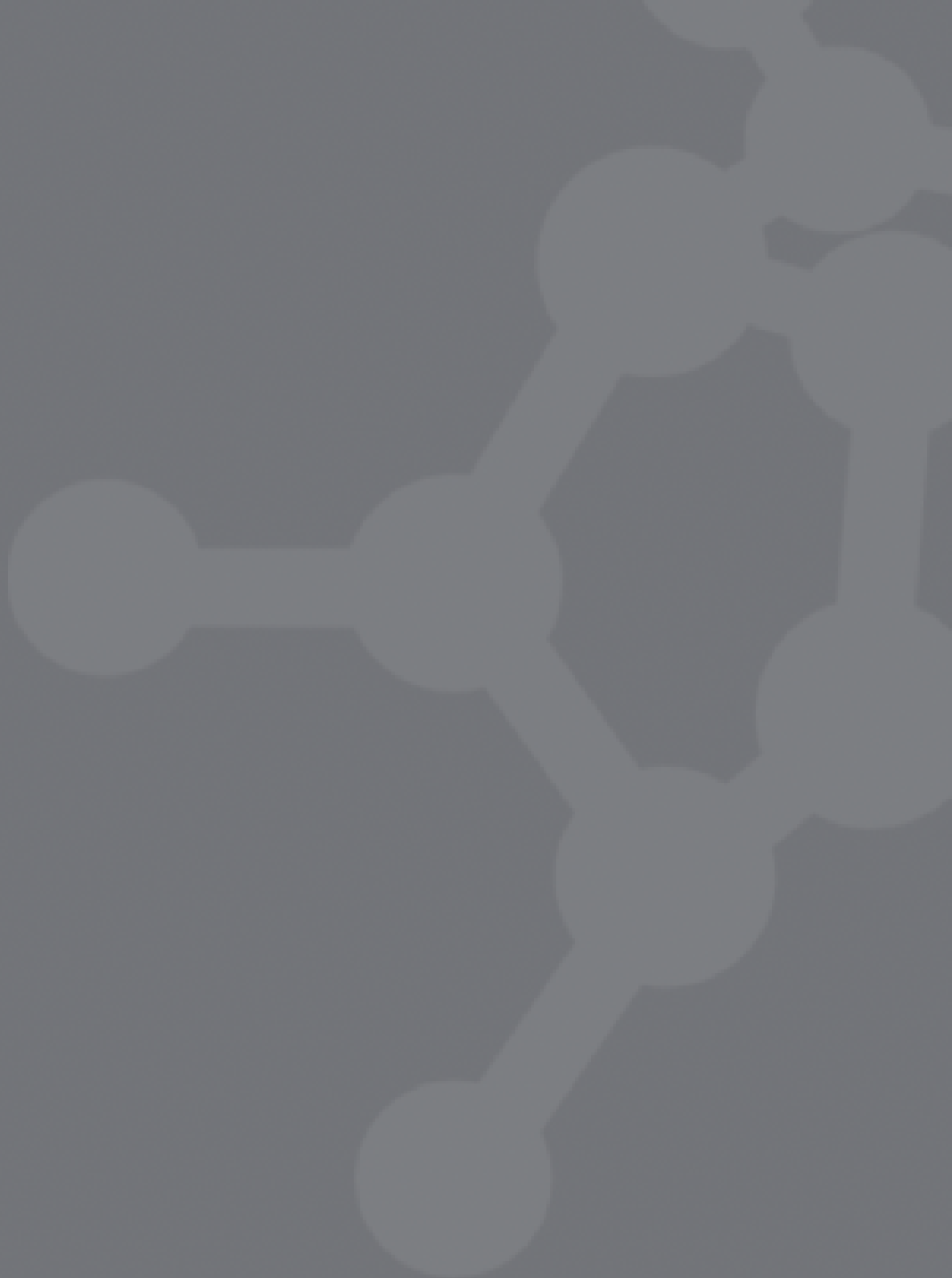
KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

Jessica Martinsson, tf verkställande direktör,
jessica.martinsson@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

Sprint Bioscience-aktien är noterad på Nasdaq First North Premier och handlas under kortnamnet SPRINT. Ytterligare information finns på bolagets hemsida;

www.sprintbioscience.com

Certified Advisor är FNCA; +46 (0)8-528 00 399 info@fnca.se



SPRINT BIOSCIENCE

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