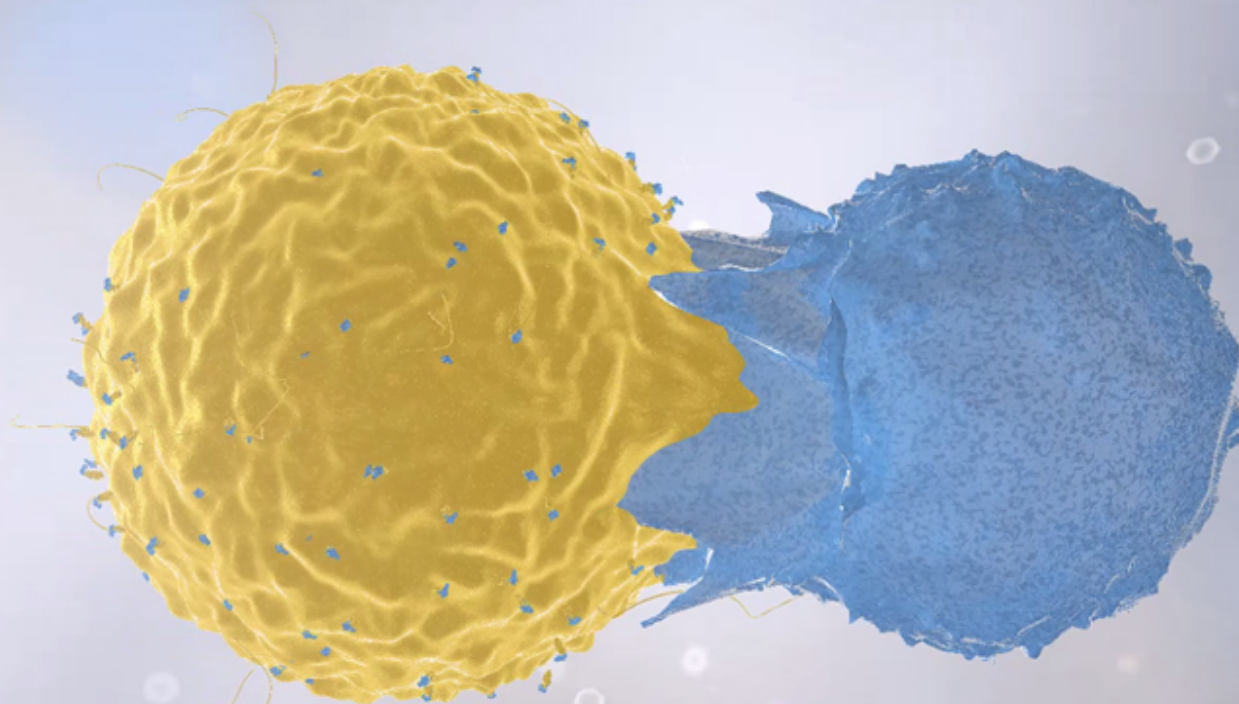


DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 2

september 2018 – februari 2019

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2018/2019



Immunceller i aktion. Illustration.

DIAGNODE-2 mot fullrekrytering

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

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående räkenskapsår.

1 september 2018 – 28 februari 2019

- Resultat: -19,0 (-20,0) MSEK, varav andra kvartalet -10,4 (-9,2) MSEK
- Resultat per aktie: -0,3 (-0,4) SEK, andra kvartalet -0,2 (-0,2) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: -19,5 (-22,9) MSEK, andra kvartalet -8,7 (-10,8) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 28 februari:
79,6 (62,6) MSEK

Väsentliga händelser 1 december 2018 - 28 februari 2019

- 75 procent av patienterna rekryterade i DIAGNODE-2, den europeiska fas II-studien med Diamyd®
- Diamyd Medical tillfördes 58,4 MSEK genom optionslösen

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Diamyd Medical informerade om strategiska aktiviteter 2019 och 2020
- DIAGNODE-2 nära fullrekrytering
- Ny publikation stödjer Diamyd Medicals patenträttigheter kring GABA



”Vi ser ökad internationell uppmärksamhet som lyfter fram vårt arbete.”

Ulf Hannelius, vd

Kommentar av VD Ulf Hannelius

Bästa aktieägare och övriga läsare,

Vår europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet Diamyd® administreras tre gånger i yttlig lymfkörtel är nära fullrekrytering. Nu har 93 av 106 patienter randomiserats och i början av mars kunde vi ge grönt ljus till kliniken i Rotterdam i Nederländerna att börja rekrytera patienter. Detta tillsammans med att en hög andel av patienterna stannar kvar i studien, säkerställer att vi håller våra tidslinjer och vi kommer att avsluta rekryteringen till studien nu i vår. Resultat förväntas kunna presenteras tredje kvartalet 2020 och som tidigare meddelats planerar vi kunna lämna in en ansökan om villkorat marknadsgodkännande i Europa i slutet av 2020.

Det finns vissa krav på att en behandling ska kunna kvala in för ett villkorat europeiskt marknadsgodkännande. För det första måste de positiva effekterna överväga riskerna och det ska finnas en tydlig fördel för folkhälsan att produkten görs omedelbart tillgänglig. För det andra ska sökanden kunna tillhandahålla kompletterande fullständiga data efter det villkorliga godkännandet för att omvandla det till ett fullständigt marknadsgodkännande. Slutligen ska läkemedlet tillgodose ett betydande medicinskt behov. Givet det ovanstående finns det klara skäl som stödjer ett tidigt marknadsgodkännande av Diamyd®.

Idag finns det inga sjukdomsmodifierande terapier tillgängliga för patienter med typ 1-diabetes. Nyligen publicerade rapporter från Europa och USA visar att endast en minoritet av patienterna uppnår sina behandlingsmål trots ökad användning av moderna hjälpmedel och förbättrade insulin teknologier. Sjukdomen är förknippad med en väsentligt minskad förväntad livslängd på grund av kort- och långsiktiga komplikationer samt också betydande hälsoekonomiska kostnader.

Diamyd® är en terapi som har visat mycket god säkerhet i studier med fler än 1 000 patienter och det finns starkt stöd för en terapeutisk positiv biologisk effekt. Viktigast är att de senaste resultaten baserade på intralymfatisk administrering av Diamyd® stöder en effektprofil som både är kliniskt relevant och unik och behandlingssättet är enkelt för patienterna.

Med dessa insikter fortsätter vi framåt med tillförsikt och vi ser ökad internationell uppmärksamhet som lyfter fram vårt arbete. Nyligen publicerades en intervju av den amerikanska ideella diabetesorganisationen T1DExchange som beskrev vårt arbete med att bota typ 1-diabetes. Diamyd Medical har även bjudits in att presentera diabetesvaccinet Diamyd® vid den internationella vetenskapliga konferensen Vaccines Forum i Valencia i maj.

Som vi meddelade igår planeras möten med regulatoriska myndigheter i Europa och USA att hållas 2019 och 2020. Vi informerade också om att vi planerar för kommersiella aktiviteter, inklusive prissättning och marknadstillträde, utforma ett fas III-program och se till att tillverkningskapaciteten för kommersiellt ändamål är anpassad till marknadslansering och expansion. Befintliga resurser kommer att användas för att slutföra DIAGNODE-2 och för regulatoriska aktiviteter, medan aktiviteter som hör samman med ett fas III-program och kommersiell tillverkning kommer att finansieras med framtida partnerskap och/eller institutionella investerare.

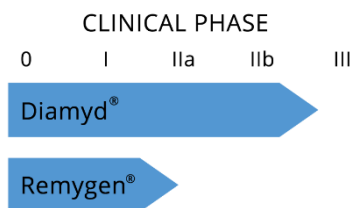
Baserat på aktuella resultat och de framsteg som vi gör är det alltmer sannolikt att vi kommer att kunna göra en märkbart positiv inverkan på livet för de som drabbats av typ 1-diabetes.

Stockholm den 27 mars 2019

Ulf Hannelius, 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 immunoterapi 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 göra avsevärd skillnad i patienters dagliga liv och minska komplikationerna av typ 1-diabetes.

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

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

Preklinisk data visar på GABAs potential att stimulera de insulinproducerande betacellernas tillväxt och funktion. Förhöjda GABA-nivåer aktiverar GABA-specifika receptorer på cellytan vilket leder till effekter på cellerna i bukspottskörteln

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

Remygen® prövas nu i klinisk fas I/II-studie (ReGenerate-1), där den kliniska effekten utvärderas med syfte att optimera behandlingen inför registreringsgrundande studier.



Väsentliga händelser under andra kvartalet

1 december 2018 – 28 februari 2019

75 procent av patienterna rekryterade i Diamyd Medicals europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2

Tre fjärdedelar, 80 av totalt 106 patienter, var inkluderade i DIAGNODE-2-studien, där diabetesvaccinet Diamyd® administreras direkt i lymfkörtel i syfte att bibehålla patienternas kvarvarande förmåga att bilda insulin.

Diamyd Medical tillfördes 58,4 MSEK genom optionslösen

Under perioden 1-30 november 2018 kunde innehavare av teckningsoptioner av serie TO 1 B och TO 2 A i Diamyd Medical AB teckna aktier med stöd av teckningsoptioner. Totalt tecknades 426 037 A-aktier och 12 409 855 B-aktier, vilket innebär en teckningsgrad på 95,6 procent. Diamyd Medical tillfördes därmed cirka 58,4 MSEK före emissionskostnader. Efter registrering hos Bolagsverket av de nya aktierna uppgår antalet akter i Diamyd Medical till totalt 69 159 796, varav 2 556 223 A-aktier och 66 613 573 B-aktier.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Diamyd Medical informerade om strategiska aktiviteter 2019 och 2020

Bolaget meddelade att förberedelser pågår för en ansökan om villkorat marknadsgodkännande (Conditional Marketing Authorization) i Europa slutet av 2020 vilket omfattar regulatoriska aktiviteter, tillverkning och kommersiella aktiviteter samt förberedelser för en klinisk fas III-studie i Europa och USA som ska slutföras efter marknadsgodkännande till stöd för en accelererad godkännandeprocess.

DIAGNODE-2 nära fullrekrytering

Diamyd Medical meddelade att 91 patienter hade inkluderats i DIAGNODE-2. Resultat från studien förväntas under tredje kvartalet 2020.

Ny publikation stödjer Diamyd Medicals patenträttigheter kring GABA

En vetenskaplig artikel publicerades i tidskriften Journal of Diabetes Research som stödjer tidigare resultat vilka ligger till grund för patentansökningar som Diamyd Medical exklusivt licensierar från University of California, Los Angeles (UCLA). Studien visar att behandling med GABA i kombination med det GABA-receptormodulerande ämnet Alprazolam ger ökad effekt på överlevnad och tillväxt av insulinproducerande celler i djur.

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, utvärderas nu i patienter i en fas I/II-studie. 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**
En uppföljande dubbelblind randomiserad klinisk studie där Diamyd® ges direkt i lymfkörtel i kombination med D-vitamin. Studien omfattar cirka 106 patienter från Sverige, Tjeckien, Spanien och Nederländerna i åldrarna 12-24 år och som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes. Studien kommer att pågå i totalt 15 månader och resultat förväntas presenteras under tredje kvartalet 2020. Studien är en uppföljning av DIAGNODE-1. Studiens syfte är att utvärdera patienternas egen, kvarvarande förmåga att bilda insulin. Koordinatorande prövare för studien är professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet. Sponsor för studien är Diamyd Medical.
- **DIAGNODE-1 - DIAMYD® GIVET I LYMFKÖRTEL I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En öppen prövarinitierad klinisk 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. 30-månadersresultat förväntas presenteras i första kvartalet 2020. 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®**
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 utvärderas även förmågan att återbilda insulinproducerande cellerna med hjälp av Remygen®. Studien leds av professor Per-Ola Carlsson vid Uppsala universitet.
- **GABA / DIAMYD® - DIAMYD® I KOMBINATION MED GABA**
En placebokontrollerad prövarinitierad klinisk 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 pågår i 12 månader och studieresultat förväntas presenteras under sista kvartalet 2019. Kombinationsbehandlingens 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 klinisk 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. 30-månadersresultat förväntas presenteras under våren 2019. 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.
- **DIAPREV-IT 2 - DIAMYD® I KOMBINATION MED D-VITAMIN**
En placebokontrollerad prövarinitierad klinisk 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 och studieresultat förväntas i början av 2020. Studiens syfte är att utvärdera om Diamyd® kan fördröja eller förhindra att deltagarna insjuknar i typ 1-diabetes. Studien leds av docent Helena Elding Larsson vid Lunds universitet.

Nyckeltal

	3 mån dec-feb 2018/19	3 mån dec-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-6,2	-5,2	-11,1	-12,7	-29,1
Soliditet, %	86	90	86	90	78
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,3	-0,4	-0,8
Likvida medel och kortfristiga placeringar per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,2	1,1	1,2	1,1	0,8
Eget kapital per aktie, före och efter utspädning, SEK	1,2	1,2	1,2	1,2	0,8
Kassaflöde per aktie, före och efter utspädning, SEK	0,3	-0,2	0,4	-0,4	-0,7
Börskurs per balansdagen, SEK	7,1	3,4	7,1	3,4	7,9
Antal aktier per balansdagen	69 169 796	56 333 904	69 169 796	56 333 904	56 333 904
Genomsnittligt antal aktier	66 862 220	56 333 904	61 510 811	56 333 904	34 783 517
Genomsnittligt antal anställda	6	6	6	6	6

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2018/19	3 mån dec-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		97	16	358	602	726
Övriga rörelseintäkter		28	17	53	87	93
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		125	33	411	689	819
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-6 181	-5 151	-11 061	-12 722	-29 118
Externa patent- och licenskostnader		-627	-504	-1 037	-870	-2 109
Personalkostnader	1	-2 000	-1 976	-3 952	-4 045	-7 831
Övriga externa kostnader	1	-1 643	-1 389	-3 105	-2 751	-5 408
Övriga rörelsekostnader		-50	-110	-65	-194	-259
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-35	-35	-70	-61	-131
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-10 536	-9 165	-19 290	-20 644	-44 855
RÖRELSERESULTAT		-10 411	-9 131	-18 878	-19 955	-44 036
Finansnetto		-14	-53	-72	1	-83
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-10 425	-9 185	-18 951	-19 955	-43 953
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-10 425	-9 185	-18 951	-19 955	-43 953

Balansräkning

KSEK	Not	28 feb 2019	28 feb 2018	31 aug 2018
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		414	376	484
Finansiella anläggningstillgångar	2	8 789	7 305	7 305
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		9 204	7 681	7 789
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		98	19	108
Övriga kortfristiga fordringar		1 394	680	624
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 777	2 905	2 346
Kortfristiga placeringar		40 025	30 043	30 035
Likvida medel		39 522	32 587	14 077
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		83 817	66 234	47 191
SUMMA TILLGÅNGAR		93 020	73 915	54 981
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		7 015	5 714	5 714
Reservfond		200	200	200
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		192 414	137 032	137 337
Balanserat resultat		-100 240	-56 286	-56 286
Periodens resultat		-18 951	-19 955	-43 953
SUMMA EGET KAPITAL		80 440	66 704	43 011
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar	3	281	1 383	832
AVSÄTTNINGAR		1 058	2 160	1 609
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		4 057	710	1 211
Övriga kortfristiga skulder		640	682	537
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		6 826	3 659	8 613
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		11 522	5 051	10 361
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		93 020	73 915	54 981

Kassaflödesanalys

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2018/19	3 mån dec-feb 2017/18	6 mån sep-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Rörelseresultat		-10 411	-9 131	-18 878	-19 955	-44 036
Erhållna räntor		0	129	0	129	285
Erlagda räntor		-53	-60	-82	-128	-202
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>						
Avskrivningar		35	35	70	61	131
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		-276	-276	-551	-430	-981
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET		-10 705	-9 303	-19 442	-20 324	-44 804
Ökning (-) minskning (+) fordringar		1 719	1 987	-1 191	1 744	2 269
Ökning (+) minskning (-) skulder		261	-3 461	1 162	-4 340	971
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		-8 725	-10 778	-19 471	-22 919	-41 564
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investeringar i materiella o immateriella anläggningstillgångar		-	-169	-	-169	-347
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-	-1 484	-	-
Investeringar i kortfristiga placeringar		-30 020	5	-9 990	-12	-4
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN		-30 020	-164	-11 474	-181	-352
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		58 403	-	58 403	-	-
Emissionskostnader		-1 925	-7	-2 024	-7	298
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		56 478	-7	56 380	-7	298
PERIODENS KASSAFLÖDE		17 733	-10 949	25 435	-23 107	-41 617
Summa likvida medel vid periodens början		21 750	43 658	14 077	55 695	55 695
Kursdifferens i likvida medel		39	-122	10	-1	-1
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT		39 522	32 587	39 522	32 587	14 077

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs- fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2017	5 713	200	137 039	-56 287	86 666
Periodens resultat	-	-	-	-43 953	-43 953
Emissionskostnader	-	-	298	-	298
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2018	5 713	200	137 337	-100 241	43 011
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2018	5 713	200	137 337	-100 241	43 011
Periodens resultat	-	-	-	-18 951	-18 951
Nyemission	1 302	-	57 101	-	58 403
Emissionskostnader	-	-	-2 024	-	-2 024
UTGÅENDE BALANS 28 FEBRUARI 2019	7 015	200	192 414	-119 190	80 440

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 anlåtits på konsultbasis. Konsulttjänsterna avser IT-tjänster. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 525 (523) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 406 (325) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-feb 2018/19	sep-feb 2017/18
Konsultarvoden och löner till närstående	525	523
Konsultarvoden till styrelseledamöter	406	325

Not 2 – Finansiella anläggningstillgångar

Diamyd Medical äger aktier i NextCell Pharma AB (org nr 556965-8361) som utvecklar stamcellsterapier och även driver en stamcellsbank för privat sparande av stamceller. Sätet är i Huddinge, Stockholms län. Per den 28 februari 2019 var det bokförda innehavet cirka 5,4 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 12,8%. Diamyd Medical äger även 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.

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 2017/2018. 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 mars 2019

Erik Nerpin
styrelseordförande

Anders Essen-Möller
styrelseledamot

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Mark A. Atkinson
styrelseledamot

Ulf Hannelius
verkställande direktör

Finansiell kalender

Delårsrapport 3 26 juni 2019

Bokslutskommuniké 2 oktober 2019

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar diabetesvaccinet Diamyd[®], en antigenspecifik immunoterapi för bevarande av kroppens insulinproduktion. Diamyd[®] har visat på god säkerhet i studier med fler än 1 000 patienter samt på effekt i vissa prespecifierade subgrupper. Utöver Bolagets europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel, pågår fyra prövarinitierade kliniska studier med Diamyd[®]. Diamyd Medical utvecklar även det GABA-baserade prövningsläkemedlet Remygen[®] för att återskapa kroppens egen insulinproduktion. En prövarinitierad Remygen[®]-studie med patienter som haft typ 1-diabetes i minst fem år pågår vid Uppsala Akademiska Sjukhus. En prövarinitierad studie med GABA och Diamyd[®] i patienter som nyligen insjuknat i typ 1-diabetes pågår också vid University of Alabama at Birmingham i USA. Diamyd Medical är en av huvudägarna i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB samt har ägarandelar i det medicintekniska bolaget Companion Medical, Inc., San Diego, USA.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North under kortnamnet DMYD B. FNCA Sweden AB är Bolagets Certified Adviser; tel: +46 8-528 00 399, e-mail: info@fnca.se.
Läs mer på <https://www.diamyd.com>.

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 mars 2019 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.