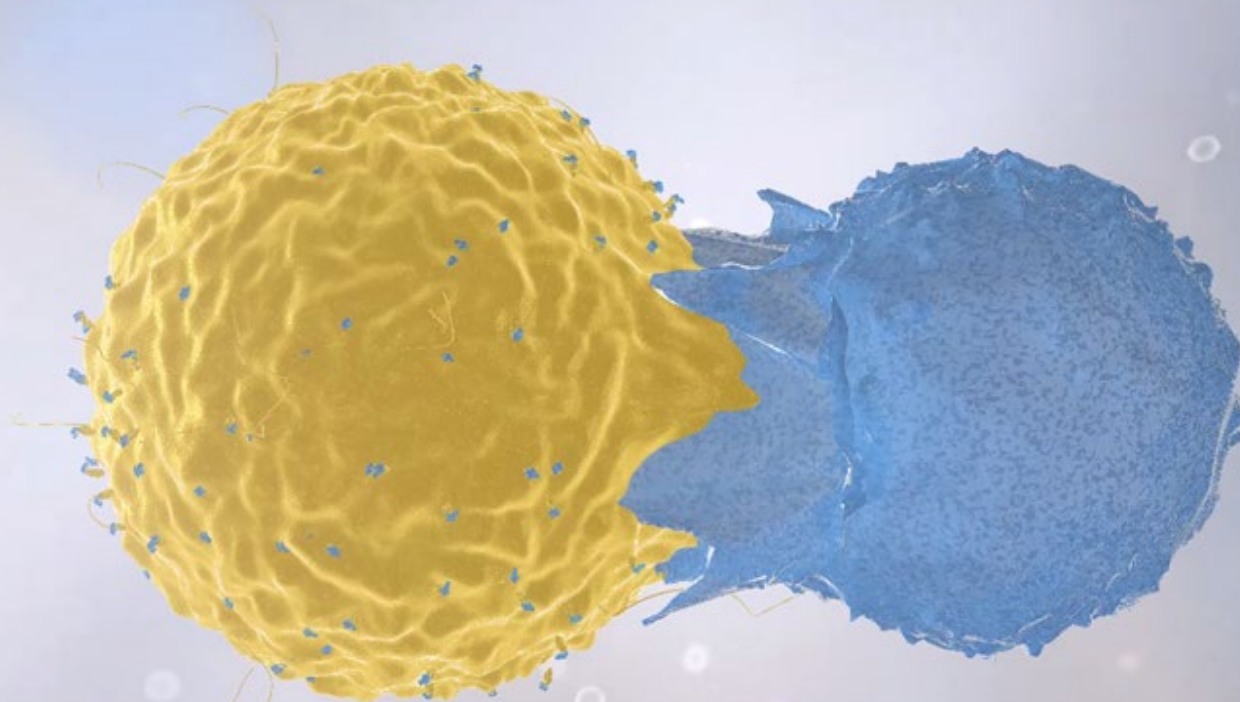


DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 3

september 2018 – maj 2019

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2018/2019



Immunceller i aktion. Illustration.

DIAGNODE-2 är fullrekryterad. Resultat väntas tredje kvartalet 2020.

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

1 september 2018 – 31 maj 2019

- Nettoomsättning 1,3 (0,6) MSEK, varav tredje kvartalet 0,9 (0) MSEK. Förändringen är hänförlig till högre försäljning av GAD-protein för preklinisk forskning.
- Resultat: -26,8 (-32,5) MSEK, varav tredje kvartalet -7,9 (-12,6) MSEK
- Resultat per aktie: -0,4 (-0,6) SEK, tredje kvartalet -0,1 (-0,3) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: -28,5 (-32,6) MSEK, tredje kvartalet -9,1 (-9,6) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 31 maj 2019: 70,5 (52,8) MSEK

Väsentliga händelser 1 mars 2019 – 31 maj 2019

- Läkemedelsverket godkände ny behandlingsarm med Remygen[®] och Alprazolam i fas I/II-studien ReGenerate-1
- DIAGNODE-2, den europeiska fas IIb-studien med diabetesvaccinet Diamyd[®], fullrekryterades
- Immunologiska resultat som stödjer intralymfatisk behandling med Diamyd[®] presenterades vid diabeteskonferens
- Diamyd Medical informerade om strategiska aktiviteter 2019 och 2020
- Ny publikation stödjer Diamyd Medicals patenträttigheter kring GABA

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- Diamyd Medicals intralymfatiska diabetesterapi väcker ökat intresse
- Diamyd Medical tecknade fullt ut sin andel i NextCell Pharmas företrädesemission
- Delrapport vid 30 månader och efter extra injektion stödjer långtidseffekt av intralymfatisk Diamyd[®]



”Resultaten har tagits emot med stort intresse under partnersamtal och visar potentialen för intralymfatiska injektioner av Diamyd[®].”

Ulf Hannelius, vd

Kommentar av VD Ulf Hannelius

Nu i juni samlades över 15 000 företrädare inom diabetesfältet; från industrin, vården och akademien, i San Francisco när American Diabetes Association (ADA) för 79:e gången arrangerade Scientific Sessions. Konferensen markerade ett viktigt steg framåt för fältet och stärker också Diamyd Medical i missionen att bota typ 1-diabetes.

Strax innan ADA meddelade Diamyd Medical både kliniska och immunologiska resultat som stödjer Diamyd®s mekanistiska verkningssätt och långsiktiga effekt i nydiagnostiserade patienter. De sju patienter som följts i 30 månader i DIAGNODE-1-studien var i partiell remission, med välkontrollerade blodsockernivåer och lågt insulinbehov. Tre av dessa patienter hade också fått en fjärde injektion, en så kallad booster, vid månad 32. Intressant nog såg vi också ökad egen insulinproduktion mellan månaderna 32 och 37 hos dessa patienter! Resultaten har tagits emot med stort intresse under partnersamtal och visar potentialen för intralymfatiska injektioner av Diamyd®, att inte bara sakta ner utan också att faktiskt vända sjukdomsförloppet på ett säkert och specifikt sätt.

Med dessa lovande resultat kan jag glatt notera framsteg inom diabetesforskningen som presenterades av andra organisationer under ADA. Särskilt viktigt för typ 1-diabetesfältet var resultat från en förebyggande studie som presenterades av forskningsnätverket TrialNet, vilka visar att en tvåveckors immunosuppressiv terapi med en anti-CD3 monoklonal antikropp kan fördröja tiden för diagnos för personer med hög risk att insjukna i typ 1-diabetes med cirka två år. Även om behandling med anti-CD3 är förknippat med biverkningar och kräver sjukhusvistelse, stöder de positiva resultaten begreppet immunterapi vid typ 1-diabetes. Detta återspeglar i sin tur mycket positivt på det arbete som Diamyd Medical bedriver. Antigen-specifik immunterapi för typ 1-diabetes har högsta prioritet. Jag uppmuntras också av det faktum att en session var vikt till autoimmun diabetes hos vuxna (LADA) vilken lyfte fram det akuta behovet av sjukdomsmodifierande terapier för denna stora och ofta feldiagnostiserade patientgrupp. Definierad som autoimmunitet mot antigenet GAD, representerar autoimmun diabetes hos vuxna en indikation som passar mycket bra med GAD-specifik immunterapi. Forskare är intresserade, Big Pharma är intresserade. Här finns det stor potential för Diamyd®!

Förutom de framsteg som gjorts med Diamyd®, går Remygen®-programmet bra. Nyligen godkände Läkemedelsverket en ändring i den pågående ReGenerate-1-studien i Uppsala att lägga till en behandlingsarm som kombinerar vår läkemedelskandidat Remygen® med det receptormodulerande läkemedlet Alprazolam. Detta ger oss möjlighet att inte bara utvärdera två olika doser av Remygen® utan även kunna utvärdera kombinationen med receptormodulatorer, som prekliniska studier har visat ytterligare kunna förbättra GABAs effekt av betacellregenerering och immunmodulering.

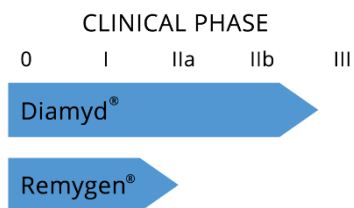
I maj nådde Diamyd Medical en betydande milstolpe för verksamheten när DIAGNODE-2 rapporterades fullrekryterad. Nu arbetar vi med regulatoriska aktiviteter för att förbereda och lägga grunden för ett potentiellt tidigare marknadsgodkännande för Diamyd®. Parallellt med detta fortskrider partnerdiskussionerna väl. Våra positiva framsteg gör mig övertygad om att vi kommer att hitta en partner som har det kunnande, de resurser och det engagemang som krävs för att tillsammans med oss bygga och genomföra den bästa möjliga strategin för Diamyd®.

Stockholm den 26 juni 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 tredje kvartalet

1 mars 2019 – 31 maj 2019

Läkemedelsverket godkände ny behandlingsarm med Remygen® och Alprazolam i fas I/II-studien ReGenerate-1
Godkännandet innebär att ReGenerate-1 med Diamyd Medicals GABA-baserade prövningsläkemedel Remygen® utökas från ursprungliga två behandlingsarmar där Remygen® ges, med en tredje behandlingsarm där 12 patienter får Remygen® i kombination med det GABA-receptormodulerande ämnet Alprazolam.

Fullrekryterad europeisk fas IIb-studie med diabetesvaccinet Diamyd®

Samtliga patienter i Diamyd Medicals europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet Diamyd® (rhGAD65/alum) ges direkt i lymfkörtel, har randomiserats och studien är därmed fullrekryterad. Totalt är 109 av ursprungligen 106 planerade patienter inkluderade. Patienterna kommer att följas i 15 månader och topline-resultat väntas under tredje kvartalet nästa år.

Resultat presenterades från EDCR IIa-studien med Diamyd® givet subkutant

30-månadersresultat från EDCR IIa, en klinisk prövarinitierad pilotstudie där diabetesvaccinet Diamyd® givits subkutant kombinerat med etanercept och D-vitamin, visade att behandlingen är säker och tolerabel. Inga allvarliga biverkningar hade rapporterats. Som förväntat, och baserat på tidigare rapporterade 15-månadersresultat, påvisade resultaten vid 30 månader ingen tydlig positiv effekt på sjukdomsförloppet.

Immunologiska resultat som stödjer intralymfatisk behandling med Diamyd® presenterades vid diabeteskonferens

En ny analys av resultat från DIAGNODE-1-studien som stödjer sambandet mellan immunologiskt och kliniskt svar efter intralymfatisk administrering av Diamyd® presenterades vid diabeteskonferensen Scandinavian Society for Study of Diabetes i Stockholm.

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.

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.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Diamyd Medicals intralymfatiska diabetesterapi väcker ökat intresse

Framsteg som rapporterats under ADA-mötet i San Francisco inom immunoterapi för typ 1-diabetes tolkas positivt för Diamyd Medical liksom för hela fältet som arbetar för att förhindra och behandla typ 1-diabetes.

Diamyd Medical tecknade full ut sin andel i NextCell Pharms företrädesemission

Diamyd Medical investerade sin pro-rata andel motsvarande cirka 3,2 MSEK i intressebolaget NextCell Pharms företrädesemission, vilket innebär att Diamyd Medicals bokförda värde på innehavet i NextCell Pharma efter investeringen ökar från cirka 5,3 MSEK till cirka 8,5 MSEK.

Ny delrapport vid 30 månader och efter extra injektion stödjer långtidseffekt av intralymfatisk Diamyd®

De första sju patienterna som följts under hela 30-månadersperioden i DIAGNODE-1 hade ett fortsatt positivt sjukdomsförlopp och befann sig i partiell remission. Partiell remission i typ 1-diabetes karakteriseras av ett lågt behov av externt tillfört insulin och nära normalt långtidsblodssocker. Tre patienter av dessa sju hade också fått en extra intralymfatisk injektion Diamyd® efter sitt 30-månadersbesök. De tre patienterna visade en ökad egen insulinproduktion mellan 30- och 37-månadersbesöken. Säkerheten såg god ut och inga allvarliga biverkningar hade rapporterats.

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. Koordinerande 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. Kombinationsbehandlingsens 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.

Ytterligare pågående studie med Diamyd®

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 mar-maj 2019	3 mån mar-maj 2018	9 mån sep-maj 2018/19	9 mån sep-maj 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-5,1	-8,5	-16,2	-21,2	-29,1
Soliditet, %	84	84	84	84	78
Resultat per aktie, SEK	-0,1	-0,2	-0,4	-0,6	-0,8
Likvida medel och kortf. placeringar per aktie, SEK	1,0	0,9	1,0	0,9	0,8
Eget kapital per aktie, SEK	1,0	1,0	1,0	1,0	0,8
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,1	0,0	0,3	-0,4	-0,7
Börskurs per balansdagen, SEK	7,0	4,2	7,0	4,2	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	64 091 861	56 333 904	34 783 517
Genomsnittligt antal anställda	6	6	6	6	6

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån mar-maj 2019	3 mån mar-maj 2018	9 mån sep-maj 2018/19	9 mån sep-maj 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		943	34	1 323	636	726
Övriga rörelseintäkter		25	2	56	89	93
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		968	36	1 380	725	819
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-5 115	-8 518	-16 177	-21 241	-29 118
Externa patent- och licenskostnader		-361	-757	-1 398	-1 667	-2 109
Personalkostnader	1	-2 063	-2 064	-6 015	-6 109	-7 831
Övriga externa kostnader	1	-1 277	-1 223	-4 381	-3 974	-5 408
Övriga rörelsekostnader		-12	-27	-77	-182	-259
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-35	-35	-105	-96	-131
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-8 863	-12 624	-28 153	-33 269	-44 855
RÖRELSERESULTAT		-7 895	-12 587	-26 773	-32 543	-44 036
Finansnetto		2	29	-70	30	83
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-7 892	-12 559	-26 843	-32 514	-43 953
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-7 892	-12 559	-26 843	-32 514	-43 953

Balansräkning

KSEK	Not	31 maj 2019	31 maj 2018	31 aug 2018
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		379	519	484
Finansiella anläggningstillgångar	2	8 789	7 305	7 305
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		9 169	7 824	7 789
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		478	37	108
Övriga kortfristiga fordringar		1 811	1 273	624
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		4 644	2 821	2 346
Kortfristiga placeringar		40 018	20 018	30 035
Likvida medel		30 483	32 795	14 077
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		77 433	56 945	47 191
SUMMA TILLGÅNGAR		86 602	64 769	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		-26 843	-32 514	-43 953
SUMMA EGET KAPITAL		72 547	54 145	43 011
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar		5	1 107	832
AVSÄTTNINGAR		783	1 885	1 609
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		4 698	2 149	1 211
Övriga kortfristiga skulder		721	812	537
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		7 853	5 778	8 613
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		13 272	8 739	10 361
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		86 602	64 769	54 981

Kassaflödesanalys

KSEK	3 mån mar-maj 2018/19	3 mån mar-maj 2017/18	9 mån sep-maj 2018/19	9 mån sep-maj 2017/18	12 mån sep-aug 2017/18
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-7 895	-12 588	-26 773	-32 543	-44 036
Erhållna räntor	0	74	0	203	285
Erlagda räntor	-25	-45	-106	-173	-202
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>					
Avskrivningar	35	35	105	96	131
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet	-276	-276	-827	-706	-981
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET	-8 160	-12 800	-27 601	-33 124	-44 804
Ökning (-) minskning (+) fordringar	-2 663	-527	-3 854	1 217	2 269
Ökning (+) minskning (-) skulder	1 749	3 689	2 911	-651	971
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-9 073	-9 638	-28 543	-32 558	-41 564
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella o immateriella anläggningstillgångar	-	-178	-	-347	-347
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-1 484	-	-
Investeringar i kortfristiga placeringar	7	10 025	-9 983	10 013	-4
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	7	9 846	-11 467	9 665	-352
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	-	-	58 403	-	-
Emissionskostnader	-	-	-2 024	-7	298
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-	-	56 380	-7	298
PERIODENS KASSAFLÖDE	-9 066	208	16 370	-22 900	-41 617
Summa likvida medel vid periodens början	39 522	32 587	14 077	55 695	55 695
Kursdifferens i likvida medel	27	0	37	0	-1
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	30 483	32 795	30 483	32 795	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	-	-	-	-26 843	-26 843
Nyemission	1 302	-	57 101	-	58 403
Emissionskostnader	-	-	-2 024	-	-2 024
UTGÅENDE BALANS 31 MAJ 2019	7 015	200	192 414	-127 083	72 547

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 anlåtts på konsultbasis. Konsulttjänsterna avser IT-tjänster. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 792 (732) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 637 (559) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-maj 2018/19	sep-maj 2017/18
Konsultarvoden och löner till närstående	792	732
Konsultarvoden till styrelseledamöter	637	559

Not 2 – Finansiella anläggningstillgångar

Diamyd Medical äger aktier i NextCell Pharma AB (org nr 556965-8361) som utvecklar stamcellsterapier och även driver en stamcellsbank för privat sparande av stamceller. Sätet är i Huddinge, Stockholms län. Per den 31 maj 2019 var det bokförda innehavet cirka 5,3 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.

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 26 juni 2019

Erik Nerpin
styrelseordförande

Anders Essen-Möller
styrelseledamot

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Mark A. Atkinson
styrelseledamot

Ulf Hamelius
verkställande direktör

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké	2 oktober 2019
Årsredovisning	31 oktober 2019
Årsstämma	21 november 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 prespecificerade subgrupper. Utöver Bolagets europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel, pågår tre 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 26 juni 2019 kl. 08:15.