

DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 1

september 2019 – november 2019

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2019/2020



Utvecklar läkemedel mot typ 1-diabetes

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

1 september - 30 november 2019

- Nettoomsättning: 0,1 (0,3) MSEK
- Resultat: -6,8 (-8,5) MSEK
- Resultat per aktie: -0,1(-0,2) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: -6,1 (-10,8) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 30 november 2019: 50,6 (31,8) MSEK

Väsentliga händelser första kvartalet, september - november

- ReGenerate-1: Positiv säkerhetsanalys av Remygen® gav klartecken för start av nästa del av fas I/II-studie i typ 1-diabetespatienter
- Tillverkningsprocess kan komma att flyttas till ny tillverkare
- Avtal om intralymfatisk Diamyd®-studie i LADA-patienter
- Preliminära resultat presenterades från en GABA/Diamyd®-studie
- DIAGNODE-2: Patienter kommer att erbjudas längre deltagande i den europeiska fas III-studien med Diamyd®
- DIAGNODE-2: Genomförbarhetsstudie gav stöd för användning av intralymfatiska injektioner med Diamyd®

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- DIAGNODE-1: Positiva top-line-resultat meddelades från fas I/II-studie med Diamyd® i lymfkörtel
- ReGenerate-1: Huvuddelen av fas I/II-studie med Remygen® i typ 1-diabetes startade
- Signifikant effekt av Diamyd® i typ1-diabetes visades i omfattande analys av tidigare fas III- och fas II-studier



”Nya kliniska resultat och analyser ger starkt stöd för effekten av diabetesvaccinet Diamyd® och minskar risken avsevärt i det kliniska utvecklingsprogrammet med vår typ 1-diabetesterapi.”

Ulf Hannelius, vd

Kommentar av VD Ulf Hannelius

Jag är stolt över att kunna konstatera att det första kvartalet räkenskapsåret 2019/2020 har stärkt Diamyd Medical som företag väsentligt. Nya kliniska resultat och analyser ger starkt stöd för effekten av diabetesvaccinet Diamyd® och minskar risken avsevärt i det kliniska utvecklingsprogrammet med vår typ 1-diabetesterapi.

I december kunde vi meddela resultat från en omfattande analys baserad på mer än 530 patienter med typ 1-diabetes som deltagit i tre tidigare placebokontrollerade randomiserade studier med Diamyd®. Analysen som gjorts i samverkan mellan Diamyd Medical och akademiska och kliniska forskare, baseras på hypotesen att effekten av Diamyd®-behandling skiljer sig beroende på förekomst eller avsaknad av specifika gener. Dessa gener kodar för HLA-molekylen som i sin tur bestämmer hur antigen identifieras och presenteras av immunsystemet. Fältet har länge känt till att genetiska variationer i HLA-molekylen utgör en av de mest betydande riskfaktorerna för typ 1-diabetes och andra autoimmuna sjukdomar. Först under senare år har man börjat komma till insikten att dessa gener även kan vara centrala för att definiera olika subgrupper av patienter för att skraddarsy behandlingar baserat på patientens underliggande sjukdomsmekanism, så kallad precisionsmedicin.

Mot denna bakgrund är det av högsta intresse att resultaten från vår analys faktiskt visar att effekten av Diamyd® påverkas av patientens HLA-gener. Ungefär 50% av alla patienter som var med i analysen har de HLA gener som kopplar till bästa effekt av vaccinet. Mer specifikt ger de högsta doserna (3 eller 4 subkutana injektioner) av Diamyd® i den undergruppen av patienter en statistiskt signifikant behandlingseffekt. Patienter som fick en högre dos av Diamyd® uppskattas ha i snitt upp mot 60% mer insulinproducerande förmåga jämfört med placebo, 15 månader från studiestart.

Resultaten gör det möjligt att exakt identifiera de patienter som har stor sannolikhet att svara på behandling med Diamyd®. Dessutom ger de också svar på frågor som ställdes efter fas III-studien som 2011 inte nådde sitt primära effektmål. En tidigare omfattande analys (publicerad i början av 2017) visade att Diamyd® med mycket hög sannolikhet har en positiv men begränsad (ungefär 16-20%) biologisk effekt på att bevara den insulinproducerande förmågan jämfört med placebo. Den nya analysen, med fokus på specifika undergrupper, visar att effekten är både positiv OCH klinisk relevant när behandlingen riktas till rätt patientgrupp. Det är också intressant att ytterligare doser av Diamyd® ger högre effekt. Detta knyter mycket fint an till vårt Diamyd®-program; de nyligen publicerade huvudresultaten från DIAGNODE-1 och den europeiska DIAGNODE-2-studien med tre Diamyd®-injektioner i lymfkörtel, där vi förväntar kunna presentera resultat under det tredje kvartalet i år.

Huvudresultaten från DIAGNODE-1, som också meddelades i december, visar att patienterna hade välkontrollerade blodsockernivåer och använde mindre insulin än förväntat. Vad som kanske är ännu mer spännande är att en fjärde injektion, en så kallad "booster", som gavs till tre patienter 30 månader efter studiestart, bevarade förmågan att producera insulin under ett helt år. Detta visar att ytterligare doser av Diamyd® administrerat i lymfkörtel verka leda till förbättrad effekt vilket stämmer väl överens med dosresponsförhållandet i den omfattande analysen nämnd ovan.

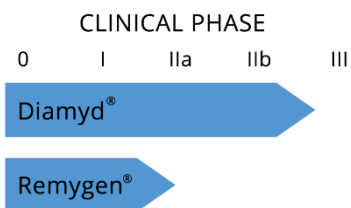
De nya insikterna om Diamyd® i typ 1-diabetesbehandling är betydande och vi drar nytta av dem i alla aspekter i vårt arbete; i fastställandet av analysplanen för DIAGNODE-2, i planeringen för det kommande fas III-programmet och i våra diskussioner med potentiella affärspartners. Vi har en väldigt intressant och intensiv period framför oss.

Stockholm den 22 januari 2020

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- och typ 2-diabetes.

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

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



Väsentliga händelser under första kvartalet

1 september 2019 – 30 november 2019

Positiv säkerhetsanalys av Remygen[®] gav klartecken för start av nästa del av fas I/II-studie i typ 1-diabetespatienter

Den inledande säkerhets- och doseskaleringsdelen av fas I/II-studien med Remygen[®] i typ 1-diabetespatienter, ReGenerate-1, avslutades. Säkerhetsdata från de sex patienter som ingick i den första delen av studien utvärderades av en oberoende säkerhetskommitté (DSMB), vilken rekommenderade att huvudstudien kunde starta.

Tillverkningsprocess kan komma att flyttas till ny tillverkare

Diamyd Medicals tillverkningsprocess av rhGAD65, den aktiva komponenten i diabetesvaccinet Diamyd[®], kan komma att flyttas till en ny tillverkare. Protein Sciences har erbjudit stöd till Diamyd Medical i att överföra den nuvarande processen till en ny tillverkare, vars detaljer kommer behövas diskuteras och överenskommas av parterna.

Diamyd Medical ingick avtal om intralymfatisk Diamyd[®]-studie i LADA-patienter

Avtalet med Norges teknisk-naturvetenskapliga universitet i Trondheim (NTNU) avser en första, prävarinitierad klinisk fas II-studie med diabetesvaccinet Diamyd[®] administrerad direkt i lymfkörtel i ett begränsat antal patienter som är nydiagnostiserade med LADA (Latent Autoimmune Diabetes in Adults).

Preliminära resultat presenterades från en GABA/Diamyd[®]-studie

Preliminära resultat från den prävarinitierade GABA/Diamyd[®]-studie som genomförts i USA presenterades av professor Kenneth McCormick, huvudprövare och sponsor för studien, vid EASDs årliga konferens. Inledande analyser indikerade att GABA ensamt eller i kombination med två 20 µg Diamyd[®]-injektioner under huden (i motsats till tre injektioner i en lymfkörtel som i pågående DIAGNODE-studie) hos nydiagnostiserade diabetespatienter inte signifikant påverkade insulinproduktion, blodsockervärden eller insulindos jämfört med placebo. En potentiellt positiv effekt av GABA på att sänka glukagonnivåerna observerades. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Fördjupade metaboliska analyser och immunologiska resultat väntas följa.

Patienter erbjuds längre deltagande i den europeiska fas IIb-studien med diabetesvaccinet Diamyd[®]

De patienter som deltar i diabetesstudien DIAGNODE-2 och som ännu inte genomfört sitt sista besök vid 15 månader erbjuds att vara med i en 9 månaders förlängning av studien vilket innebär att dessa patienter kommer att följas i totalt 24 månader. Huvudresultat från studien kommer presenteras efter 15 månader i det tredje kvartalet 2020. Syftet med den längre uppföljningen är att ytterligare stärka det regulatoriska paketet med säkerhets- och effektdata inför en potentiell tidigare marknadsansökan

Genomförbarhetsstudie stöder användningen av intralymfatiska injektioner av Diamyd[®]

En genomförbarhetsstudie utförd som en magisteruppsats vid Uppsala universitet under handledning av Diamyd Medical stöder användningen av ultraljudsstyrda intralymfatiska injektioner för klinisk rutin användning.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Positiva top-line-resultat från fas I/II-studie med Diamyd[®] i lymfkörtel

Diamyd Medical meddelade när samtliga 12 patienter följts under hela 30-månadersperioden i den öppna studien DIAGNODE-1, att patienterna i genomsnitt visade ett positivt sjukdomsförlopp med ett nära normalt långtidsblodsocker och ett lågt behov av externt tillfört insulin. De tre patienter som fått en extra injektion Diamyd[®] i lymfkörtel efter sitt 30-månadersbesök visade en bibehållen egen insulinproduktion mellan 30- och 43-månadersbesöken samt lägre långtidsblodsocker och insulinbehov än vid studiestart. Säkerheten såg god ut och inga allvarliga biverkningar hade rapporterats.

Huvuddelen av fas I/II-studien ReGenerate-1 med Remygen[®] startade

Fyra patienter var inne i studien och fler patienter var schemalagda att tas in i december och januari. Sammanställning av metabola resultat från den avslutade säkerhets- och doseskaleringsdelen av studien inväntar en slutlig experimentell analys och förväntas därefter kunna meddelas i början av 2020.

Signifikant effekt av Diamyd® i typ 1-diabetes visades i ny omfattande analys av tidigare fas III- och fas II-studier

En ny analys baserad på data från mer än 530 enskilda patienter från tidigare fas III- och fas II-studier i Europa och USA med diabetesvaccinet Diamyd® identifierade genetiskt definierade undergrupper av typ 1-diabetespacienter som visade ett positivt och statistiskt signifikant dosberoende behandlingsvar.

Pågående 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 diabetespacienter 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 diabetespacienter, utvärderas nu i patienter i en fas I/II-studie.

Studie med Diamyd® i lymfkörtel

- **DIAGNODE-2 - DIAMYD® GIVET I LYMFKÖRTEL MED TILLÄGG AV D-VITAMIN**

En uppföljande dubbelblind randomiserad klinisk studie där Diamyd® ges direkt i lymfkörtel med tillägg av D-vitamin. Studien omfattar 109 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. Från hösten 2019 erbjuds de patienter som ännu inte genomfört sitt sista besök vid 15 månader att delta i en förlängning av studien i ytterligare 9 månader. 15 månaders-resultat förväntas presenteras under tredje kvartalet 2020. 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.

Studie med Remygen® (GABA)

- **REGENERATE-1 - REMYGEN® /ALPRAZOLAM**

En öppen, prövarinitierad klinisk studie med Remygen®. Studien omfattar totalt cirka 36 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 de insulinproducerande cellerna med hjälp av Remygen® och med kombinationen Remygen® och Alprazolam. Studien leds av professor Per-Ola Carlsson vid Uppsala universitet, sponsor för studien.

Ytterligare 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, sponsor för studien.

Nyckeltal

	3 mån sep-nov 2019	3 mån sep-nov 2018	12 mån sep-aug 2018/19
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-2,7	-4,9	-22,4
Soliditet, %	84	73	85
Resultat per aktie, SEK	-0,1	-0,2	-0,5
Likvida medel och kortfr. placeringar per aktie, SEK	0,7	0,6	0,8
Eget kapital per aktie, SEK	0,8	0,6	0,9
Kassaflöde per aktie, SEK	0,2	0,1	0,3
Börskurs per balansdagen, SEK	7,5	6,4	8,4
Antal aktier per balansdagen	69 169 796	56 333 904	69 169 796
Genomsnittligt antal aktier	69 169 796	56 333 904	65 371 779
Genomsnittligt antal anställda	7	6	6

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån sep-nov 2019	3 mån sep-nov 2018	12 mån sep-aug 2018/19
RÖRELSENS INTÄKTER				
Nettoomsättning		118	261	1 568
Övriga rörelseintäkter		13	25	69
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		131	287	1 637
RÖRELSENS KOSTNADER				
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-2 734	-4 881	-22 359
Externa patent- och licenskostnader		-444	-410	-1 693
Personalkostnader	1	-2 136	-1 951	-7 891
Övriga externa kostnader	1	-1 514	-1 460	-6 017
Övriga rörelsekostnader		-12	-17	-105
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-35	-35	-140
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-6 876	-8 754	-38 206
RÖRELSERESULTAT		-6 744	-8 467	-36 569
Finansnetto				
Finansnetto		-39	-58	-41
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-6 783	-8 525	-36 610
Inkomstskatt				
Inkomstskatt		-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-6 783	-8 525	-36 610

Balansräkning

KSEK	Not	30 nov 2019	30 nov 2018	31 aug 2019
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		310	449	345
Finansiella anläggningstillgångar	2	11 979	8 789	11 979
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		12 288	9 239	12 323
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		214	225	214
Övriga kortfristiga fordringar		942	1 832	1 215
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 255	3 932	3 736
Kortfristiga placeringar		-	10 005	20 012
Likvida medel		50 584	21 750	36 702
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		53 995	37 743	61 879
SUMMA TILLGÅNGAR		66 283	46 982	74 202
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		7 015	5 714	7 015
Reservfond		200	200	200
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		192 414	137 238	192 414
Balanserat resultat		-136 850	-100 240	-100 240
Periodens resultat		-6 783	-8 525	-36 610
SUMMA EGET KAPITAL		55 997	34 387	62 780
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar	3	-	556	-
AVSÄTTNINGAR		777	1 334	777
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		1 977	4 325	1 707
Övriga kortfristiga skulder		644	678	563
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		6 888	6 257	8 374
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		9 509	11 261	10 644
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		66 283	46 982	74 202

Kassaflödesanalys

KSEK	3 mån sep-nov 2019	3 mån sep-nov 2018	12 mån sep-aug 2018/19
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Rörelseresultat	-6 744	-8 467	-36 569
Erhållna räntor	0	0	0
Erlagda räntor	-18	-58	-124
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>			
Avskrivningar	35	35	140
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet	-	-276	-832
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET	-6 727	-8 766	-37 384
Ökning (-) minskning (+) fordringar	1 755	-2 909	-2 085
Ökning (+) minskning (-) skulder	-1 136	900	284
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-6 108	-10 775	-39 185
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-1 484	-4 674
Investeringar i kortfristiga placeringar	20 012	20 030	10 024
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	20 012	18 546	5 350
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission	-	-	58 403
Emissionskostnader	-	-98	-2 024
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-	-98	56 380
PERIODENS KASSAFLÖDE	13 903	7 673	22 544
Summa likvida medel vid periodens början	36 702	14 077	14 077
Kursdifferens i likvida medel	-21	0	81
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	50 584	21 750	36 702

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2018	5 713	200	137 337	-100 241	43 011
Periodens resultat	-	-	-	-36 610	-36 610
Nyemission	1 302		57 101	-	58 403
Emissionskostnader	-	-	-2 024	-	-2 024
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2019	7 015	200	192 414	-136 851	62 780
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2019	7 015	200	192 414	-136 851	62 780
Periodens resultat	-	-	-	-6 783	-6 783
UTGÅENDE BALANS 30 NOVEMBER 2019	7 015	200	192 414	-143 633	55 997

Noter

Redovisningsprinciper

Delårsrapporter och årsredovisning upprättas med tillämpning av årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Not 1 – Transaktioner med närstående

Under perioden har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Essen-Möller anlitats på konsultbasis. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 277 (233) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 231 (175) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-nov 2019	sep-nov 2018
Konsultarvoden och löner till närstående	277	233
Konsultarvoden till styrelseledamöter	231	175

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 30 november 2019 var det bokförda innehavet cirka 8,5 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 2018/2019. 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 22 januari 2020

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 2	25 mars 2020
Delårsrapport 3	24 juni 2020
Bokslutskommuniké	7 oktober 2020

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar läkemedel mot typ 1-diabetes. Diabetesvaccinet Diamyd[®] är en antigenspecifik immunterapi för bevarande av kroppens insulinproduktion. Diamyd[®] har visat på god säkerhet i studier med fler än 1 000 patienter samt signifikant effekt i vissa prespecificerade subgrupper. Resultat från Bolagets europeiska fas IIb-studie DIAGNODE-2, där diabetesvaccinet administreras direkt i lymfkörtel i barn och unga vuxna med nydiagnostiserad typ 1-diabetes, förväntas kunna presenteras under det tredje kvartalet 2020. Diamyd Medical utvecklar även det GABA-baserade prövningsläkemedlet Remygen[®] för att återskapa kroppens insulinproduktion. En prövarinitierad Remygen[®]-studie med patienter som haft typ 1-diabetes i minst fem år pågår vid Uppsala Akademiska Sjukhus. 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 Growth Market 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

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 22 januari 2020 kl. 08:15.