

DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 2

september 2019 – februari 2020

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>

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående räkenskapsår.

1 september 2019 – 29 februari 2020

- Periodens resultat: 30,3 (-19,0) MSEK, varav andra kvartalet 37,1 (-10,4). Ökningen jämfört med föregående år utgörs av en engångseffekt av en betalning av motsvarande 48,0 MSEK från tidigare tillverkare av GAD65 som stöd vid flytt av tillverkningsprocessen.
- Resultat per aktie: 0,4(-0,3) SEK, varav andra kvartalet 0,5 (-0,2) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: 31,1 (-19,5) MSEK, varav andra kvartalet 37,2 (-8,7) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 29 februari uppgick till 88,3 (79,6) MSEK

Väsentliga händelser andra kvartalet, december 2019 - februari 2020

- Diamyd Medical nådde överenskommelse för flytt av tillverkning
- 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 typ 1-diabetes visades i omfattande analys av tidigare fas III- och fas II-studier

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- GADinLADA: Ny studie med Diamyd® i autoimmun diabetes startade rekryteringen av patienter i Norge



”I rådande tider känns det bra att Diamyd Medical står finansiellt starkt och har en stark position med vår främsta läkemedelskandidat, diabetesvaccinet Diamyd®.”

Ulf Hannelius, vd

Kommentar av VD Ulf Hannelius

De senaste veckorna har vi sett utbrottet av Coronaviruset (COVID-19) skapa oro på finansmarknaderna och påverka den globala ekonomin. I rådande tider känns det bra att Diamyd Medical står finansiellt starkt och har en stark position med vår främsta läkemedelskandidat, diabetesvaccinet Diamyd®.

För det första, med 88 miljoner kronor i kassan och med en aktuell månatlig burn-rate på cirka 3 miljoner kronor finansierar kassan pågående aktiviteter i minst två år. Vi kommer göra vårt yttersta för att prioritera resurserna klokt för att stärka förutsättningarna för företaget och maximera värdet på våra tillgångar.

För det andra, vår fas IIb-studie DIAGNODE-2 med Diamyd® var fullrekryterad redan i maj 2019, och samtliga patienter hade fått sina tre injektioner långt innan Coronautbrottet. Vi arbetar nu med våra samarbetspartners för att se till att verksamheten rullar på så bra som möjligt när vi nu närmar oss slutförandet av studien senare i år.

För det tredje, det är viktigt att känna till att den antigenspecifika immunoterapi Diamyd® inte försvagar immunsystemet, till skillnad från immunosuppressiva behandlingar som kan öka risken för infektioner från virus eller andra sjukdomsalstrande ämnen och/eller leda till komplikationer för patienten på grund av dessa infektioner. Säkerhetsprofilen för både Diamyd® och vår andra kliniska tillgång, Remygen®, är en tydlig styrka, och i dessa tider och framöver kan detta komma att visa sig bli en av de starkaste fördelarna för Diamyd Medical.

För det fjärde, med den i december offentliggjorda omfattande subgruppsanalysen av tidigare studier har vi ökat sannolikheten för framgång med Diamyd®. Resultaten, som identifierade genetiken för de patienter som svarade bäst på behandlingen med Diamyd®, var i överensstämmelse med insikter kring precision medicin som oberoende framfördes i en vetenskaplig artikel publicerad i Diabetes Care i januari i år (Introducing the Endotype Concept to Address the Challenge of Disease Heterogeneity in Type 1 Diabetes).

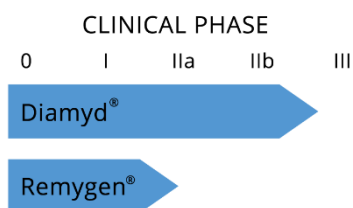
Sist men inte minst, DIAGNODE-2-resultaten blir viktiga i utformningen av den slutliga designen av fas III-programmet, och med resultaten från subgruppsanalysen nu på plats är vi stärkta i våra förberedelser med att bygga den kommersiella utvecklingen av Diamyd®.

Stockholm den 25 mars 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



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 andra kvartalet

1 december 2019 – 29 februari 2020

Diamyd Medical nådde överenskommelse för flytt av tillverkning

Diamyd Medical och Protein Sciences Corporation (PSC) ingick ett avtal som ändrar affärsförhållandet såtillvida att PSC fortsätter att stödja Diamyd Medical i dess utveckling av ett diabetesvaccin men inte längre kommer att vara dess kontraktstillverkare. Avtalet underlättar flytten av tillverkningsprocessen av rekombinant GAD65, den aktiva ingrediensen i diabetesvaccinet Diamyd®, till en ny tillverkare för framtida förväntad kommersiell tillverkning. PSC bistår Diamyd Medical med 5 miljoner USD i kontant betalning samt med visst material och upp till 150 timmar teknisk assistans i överförandet av processen. Avtalet har slutits mot bakgrund av tillkännagivandet av Diamyd Medical i oktober 2019 om att PSC informerat Diamyd Medical om att PSC inte kunde uppfylla Diamyd Medicals tillverkningsbehov för kommersiell leverans. Betalningen skedde i februari 2020.

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

När samtliga 12 patienter följts under hela 30-månadersperioden i den öppna studien DIAGNODE-1, visade patienterna i genomsnitt 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 andra kvartalet 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-diabetespatienter som visade ett positivt och statistiskt signifikant dosberoende behandlingsvar.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Ny studie med Diamyd® i autoimmun diabetes startade rekryteringen av patienter i Norge

GADinLADA, den första kliniska fas II-studien med diabetesvaccinet Diamyd® administrerad direkt i lymfkörtel för patienter med den form av autoimmun diabetes som kallas LADA (Latent Autoimmune Diabetes in Adults) startade rekryteringen av patienter vid Norges teknisk-naturvetenskapliga universitet i Trondheim (NTNU), i samarbete med St. Olavs Universitetssjukhus i Trondheim. Studien kommer också bedrivas i Sverige vid Centrum för Diabetes, Akademiskt specialistcentrum, en akademisk specialistenhet som drivs i samarbete mellan Stockholms läns sjukvårdsområde, Karolinska Institutet och Karolinska Universitetssjukhuset, och rekryteringen väntas kunna starta under våren. Totalt innefattar studien 15 patienter mellan 30 och 70 år som fått diagnosen LADA inom de senaste 12 månaderna och som ännu inte insulinbehandlas.

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 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 IIIb-studien DIAGNODE-2. Remygen[®], som syftar till att stimulera tillväxten av betaceller hos diabetespatienter, utvärderas nu i patienter i en fas I/II-studie.

Studier 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-månadersresultat förväntas presenteras under tredje kvartalet 2020. 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.
- **GAD_{in}LADA - DIAMYD[®] GIVET I LYMFKÖRTEL MED TILLÄGG AV D-VITAMIN**
En öppen, prövarinitierad klinisk studie där Diamyd[®] ges direkt i lymfkörtel med tillägg av D-vitamin. Studien omfattar 15 patienter mellan 30 och 70 år som fått diagnosen LADA (Latent Autoimmune Diabetes in Adults) och som ännu ej insulinbehandlas. Syftet med studien är att utvärdera säkerheten av intralymfatisk behandling med Diamyd[®] i LADA-patienter samt att löpande utvärdera det immunologiska och kliniska svaret under en ettårsperiod. Sponsor för studien är Norges teknisk-naturvetenskapliga universitet med PhD Ingrid K Hals som sponsors representant.

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 under andra kvartalet 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 dec-feb 2019/20	3 mån dec-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2019/20	6 mån sep-feb 2018/19	12 mån sep-aug 2018/19
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-3,0	-6,2	-5,7	-4,9	-22,4
Soliditet, %	91	86	91	73	85
Resultat per aktie, SEK	0,5	-0,2	0,4	-0,2	-0,5
Likvida medel och kortfr. placeringar per aktie, SEK	1,3	1,2	1,3	0,6	0,8
Eget kapital per aktie, SEK	1,3	1,2	1,3	0,6	0,9
Kassaflöde per aktie, SEK	0,5	0,3	0,7	0,1	0,3
Börskurs per balansdagen, SEK	14,6	7,1	14,6	7,1	8,4
Antal aktier per balansdagen	69 169 796	69 169 796	69 169 796	69 169 796	69 169 796
Genomsnittligt antal aktier	69 169 796	66 862 862	69 169 796	61 510 811	65 371 779
Genomsnittligt antal anställda	7	6	7	6	6

Resultaträkning

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2019/20	3 mån dec-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2019/20	6 mån sep-feb 2018/19	12 mån sep-aug 2017/18
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		48	97	166	358	1 568
Övriga rörelseintäkter		749	28	762	53	69
Övriga ersättningar och intäkter	1	43 174	-	43 174	-	-
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		43 970	125	44 102	411	1 637
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader	1	-2 991	-6 181	-5 725	-11 061	-22 359
Externa patent- och licenskostnader		-552	-627	-995	-1 037	-1 693
Personalkostnader	2	-2 201	-2 000	-4 337	-3 952	-7 891
Övriga externa kostnader	2	-1 537	-1 643	-3 052	-3 105	-6 017
Övriga rörelsekostnader		-11	-50	-23	-65	-105
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-35	-35	-70	-70	-140
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-7 326	-10 536	-14 202	-19 290	-38 206
RÖRELSERESULTAT		36 644	-10 411	29 900	-18 878	-36 569
Finansnetto		484	-14	445	-72	-41
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		37 128	-10 425	30 345	-18 951	-36 610
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		37 128	-10 425	30 345	-18 951	-36 610

Balansräkning

KSEK	Not	29 feb 2020	28 feb 2019	31 aug 2019
TILLGÅNGAR				
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		275	414	345
Finansiella anläggningstillgångar	3	11 979	8 789	11 979
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		12 253	9 204	12 323
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		55	98	214
Övriga kortfristiga fordringar		1 443	1 394	1 215
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		469	2 777	3 736
Kortfristiga placeringar		-	40 025	20 012
Likvida medel		88 273	39 522	36 702
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		90 239	83 817	61 879
SUMMA TILLGÅNGAR		102 493	93 020	74 202
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		7 015	7 015	7 015
Reservfond		200	200	200
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		192 414	192 414	192 414
Balanserat resultat		-136 850	-100 240	-100 240
Periodens resultat	1	30 345	-18 951	-36 610
SUMMA EGET KAPITAL		93 125	80 440	62 780
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		777	777	777
Övriga avsättningar		-	281	-
AVSÄTTNINGAR		777	1 058	777
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		1 363	4 057	1 707
Övriga kortfristiga skulder		271	640	563
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		6 956	6 826	8 374
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		8 590	11 522	10 644
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		102 493	93 020	74 202

Kassaflödesanalys

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2019/20	3 mån dec-feb 2018/19	6 mån sep-feb 2019/20	6 mån sep-feb 2018/19	12 mån sep-aug 2018/19
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Rörelseresultat	1	36 644	-10 411	29 900	-18 878	-36 569
Erhållna räntor		2	0	2	0	0
Erlagda räntor		-8	-53	-26	-82	-124
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>						
Avskrivningar		35	35	70	70	140
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		-759	-276	-739	-551	-832
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET		36 673	-10 705	29 946	-19 442	-37 384
Ökning (-) minskning (+) fordringar		1 444	1 719	3 199	-1 191	-2 084
Ökning (+) minskning (-) skulder		-918	261	-2 054	1 162	284
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		37 199	-8 725	31 090	-19 471	-39 185
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investeringar i materiella o immateriella anläggningstillgångar		-	-	-	-169	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-	-	-	-4 674
Investeringar i kortfristiga placeringar		-	-30 020	20 012	-12	10 024
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN		-	-30 020	20 012	-181	5 350
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		-	58 403	-	58 403	58 403
Emissionskostnader		-	-1 925	-	-2 024	-2 024
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		-	56 478	-	56 380	56 380
PERIODENS KASSAFLÖDE		37 199	17 733	51 102	25 435	22 544
Summa likvida medel vid periodens början		50 584	21 750	36 702	14 077	14 077
Kursdifferens i likvida medel		759	39	739	10	81
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT		88 273	39 522	88 273	39 522	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	-	-	-	30 345	30 345
UTGÅENDE BALANS 29 FEBRUARI 2020	7 015	200	192 414	-106 506	93 125

Noter

Redovisningsprinciper

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

Not 1 – Övriga ersättningar och intäkter, forsknings- och utvecklingskostnader

Under perioden betalades 5 miljoner USD av Protein Sciences Corporation som stöd vid flytt av tillverkningsprocessen vilket påverkar rörelseintäkterna med motsvarande 43,2 MSEK samt forsknings- och utvecklingskostnader med 2,0 MSEK på grund av vändning av tidigare redovisade tillverkningskostnader.

Not 2 – 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 381 (525) KSEK. Som arbetande styrelseledamot har Anders Essen-Möller genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 463 (406) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

KSEK	sep-feb 2019/20	sep-feb 2018/19
Konsultarvoden och löner till närstående	381	525
Konsultarvoden till styrelseledamöter	463	406

Not 3 – 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 29 februari 2020 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 25 mars 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 3

24 juni 2020

Bokslutskommuniké

7 oktober 2020

Rapporterna finns tillgängliga från och med angivet datum på www.diamyd.com.

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar läkemedel mot typ 1-diabetes. Diabetesvaccinet Diamyd® är en antigenspecifik immunoterapi 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 25 mars 2020 kl. 08:15.