

A stylized molecular structure graphic composed of light purple circles of varying sizes connected by thin lines, set against a dark purple background. The structure is partially visible at the top and bottom edges of the page.

Sprint Bioscience

DET ANDRA KVARTALET 2015

DET ANDRA KVARTALET I KORTHET

PERIODEN OCH ANDRA KVARTALET 2015

- Ytterligare ett projekt lades i portföljen. Detta presenterades för potentiella kunder på BIO 2015 i Philadelphia.
- Dr Karin Meyer valdes in som ordinarie ledamot vid årsstämman 20 maj.
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -2,5 MKR (-2,6 MKR).
- Resultat per aktie för perioden uppgick till -0,77 KR (-0,40 KR).

APRIL-JUNI

- | | |
|------------------------|----------------------|
| • Intäkter | 1 070 (999) TSEK |
| • Rörelseresultat | -5 002 (-2 562) TSEK |
| • Resultat efter skatt | -5 040 (-2 615) TSEK |
| • Resultat per aktie | -0,77 (-0,40) SEK |

JANUARI-JUNI

- | | |
|------------------------|----------------------|
| • Intäkter | 2 781 (1 744) TSEK |
| • Rörelseresultat | -8 799 (-4 931) TSEK |
| • Resultat efter skatt | -8 879 (-5 041) TSEK |
| • Resultat per aktie | -1,36 (-0,77) SEK |

HÄNDELSE EFTER

RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Sprint Bioscience AB (publ) och Bayer Health-Care (Bayer) ingick den 28 juli ett samarbets- och licensavtal för forskning, utveckling och kommersialisering av cancerläkemedel. Enligt avtalet utlicensierar Sprint Bioscience bolagets tidiga program med tumörmetabolisminhibitorer riktade mot MTH1 till Bayer.
- Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 190 miljoner EUR i potentiella prekliniska, kliniska och omsättningsbaserade milestonebetalningar, inklusive en initial uppförbetalning på ett par miljoner euro från Bayer vid undertecknandet av avtalet. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalty på den globala omsättningen av eventuella produkter som genereras inom samarbetet. Bayer kommer också att finansiera Sprint Bioscience fortsatta utvecklingskostnader av projektet under de kommande två åren. Uppförbetalningen kommer att periodiseras linjärt över de kommande 24 månaderna.



EN AFFÄR AV STRATEGISK BETYDELSE

Under detta kvartal vill jag framförallt lyfta fram två saker: dr Karin Meyers tillträde och presentationen av PIP4K2a-projektet i Philadelphia. Vi intensifierade våra förhandlingar med Bayer HealthCare, vilket ledde till en mycket betydelsefull affär.

Med kompetens och erfarenhet inom klinisk läkemedelsforskning är dr Karin Meyer ett värdefullt tillskott i Sprint Bioscience styrelse. Även om vi arbetar med att utveckla prekliniska projekt är det viktigt med kunskap och förståelse för nästa fas. I slutet av juni presenterade vi PIP4K2a-projektet för ett tiotal stora läkemedelsföretag i Philadelphia. Projektet väckte stort intresse och responsen har varit mycket positiv.

Våren har präglats av kontakter och förhandlingar med Bayer HealthCare, vilket mynnade ut i ett betydelsefullt avtal kring MTH1-projektet. Utlicensieringen har skett helt enligt Sprint Bioscience affärsplan, ett utlicensierat projekt per år, en plan vi fortsatt jobbar efter. Vi är fantastiskt stolta och glada för denna affär!

Avtalet är ett samarbets- och utlicensieringsavtal. Det innebär att Sprint Bioscience kommer

att medverka i projektet och ha inflytande på den prekliniska utvecklingen. Samarbetet som startade i augusti och helt finansieras av Bayer syftar till att ta fram en klinisk kandidat inom 24 månader. Därefter tar Bayer över ansvaret för den kliniska utvecklingen fram till marknad. Avtalet är värt 190 miljoner euro som vi kan få in i flertalet delbetalningar om projektet går hela vägen fram till marknad. Vi räknar med att erhålla den första prekliniska delbetalningen våren 2016. I avtalet betalar Bayer dessutom ett par miljoner euro vid underskrift samt royalty på försäljning av framtida produkter.

Framförallt har avtalet en strategisk betydelse för bolaget då vi med stärkt ekonomi kan vara mer flexibla vid försäljning av våra projekt. Varje projekt har sin karaktär och värdestegringen ser olika ut. Avtalet ger oss möjlighet att få upp värdet i projektet och sälja vid rätt tillfälle. Därmed kan vi optimera tidpunkten för utlicensiering av projekten.

Från och med den 20 augusti finns vi i nya lokaler på Novum i Huddinge, vilket tillåter en försiktig expansion av verksamheten. En bred projektportfölj utgör basen i vår verksamhet och under hösten kommer vi att initiera nya spännande projekt.

Anders Åberg

Verkställande direktör, Sprint Bioscience

” VI ÄR FANTASTISKT STOLTA OCH GLADA FÖR AVTALET MED BAYER HEALTHCARE!



ERFARENHET OCH NYTÄNKANDE - EN LOCKANDE KOMBINATION

Med bred erfarenhet från läkemedelsbranschen och värdefull kompetens när det gäller övergången från prekliniska till kliniska studier, är Karin Meyer ett mycket välkommet tillskott för Sprint Bioscience. Den 20 maj 2015 valdes hon in i bolagets styrelse.

– Sprint Bioscience bedriver inte kliniska studier idag, men det är ändå viktigt att veta vad som väntar bakom hörnet, vilka krav som ställs i nästa fas. Det är i första hand den kompetensen som jag kan bidra med, säger Karin Meyer.

Karin är utbildad farmaceut i grunden, men kom tidigt in på forskarbanan. 1994 disputerade hon med sin avhandling i farmakologi i Uppsala och

fortsatte sedan som forskare vid UCLA.

Efter tiden i USA inleddes ett nytt kapitel. De 20 senaste åren har Karin arbetat med läkemedelsutveckling som konsult, bland annat på Astra Zeneca och på Quintiles – ett amerikanskt konsultföretag som bedriver kontraktsforskning inom läkemedelsutveckling.

– Som konsult kom jag i kontakt med många olika bolag, terapiområden och substanser. Jag har fått lära mig hantverket inom klinisk forskning och kliniska prövningar. En viktig lärdom är att det finns flera sätt att nå samma mål, konstaterar Karin.

Karin har haft en rad arbeten i ledande positioner, både i privata och publika företag, bland annat som biträdande näringslivschef på Uppsala universitet. Idag är hon vd för Apotekarsocieteten och har



två styrelseuppdrag inom Apotekarsocieteten sfär och två externa, varav Sprint Bioscience är ett.

– I mitt arbete drivs jag framför allt av tre saker – den kunskapsintensiva forsknings- och utvecklingsmiljön, den affärsmässiga aspekten och att kunna tillföra befolkningen bättre behandlingar vid sjukdomar. Kombinationen av forskning och användning av läkemedel har alltid varit intressant för mig, säger Karin.

SNABBFOTAD ERFARENHET

På Sprint Bioscience årsstämma den 20 maj 2015 valdes Karin Meyer in i styrelsen – ett uppdrag som hon ser som mycket intressant.

– Sprint Bioscience står för en spännande kombination av erfarenhet från läkemedelsindustrin och hög kompetens inom läkemedelsutveckling – paketerat i en mer snabbfotad form. Bolaget har ett starkt team som utvecklar projekt på ett delvis nytt sätt, med gedigen erfarenhet i ryggen. Dessutom är de utåtriktade med många externa kontakter som kommer vara viktiga för bolagets framtida verksamhet, säger Karin.

Hon tror och hoppas att Sprint Bioscience plattform för att ta fram nya intressanta produkter ska bli riktigt etablerad inom en inte alltför avlägsen framtid och hon hyser gott hopp om företagets framgångar.

– Om Sprint Bioscience kan visa att deras koncept fungerar kan bolaget gå hur långt som helst. På sikt kommer det leda till att bolaget blir mer känt, får ett ökat förtroende för sitt arbetssätt, fler

intressanta samarbetspartners samt en etablerad plattform för att ta fram produkter och veta mer om substanserna tidigare, vilket minskar projektriskerna, säger Karin.

Att utveckla produkter på ett tidigt stadium utan att behöva ta alltför stora risker är en av de största utmaningarna inom läkemedelsbranschen, enligt Karin. De senaste åren har branschen genomgått stora förändringar och utvecklingen går snabbt just nu.

EN MÅLINRIKTAD TRIATHLET

Karin beskriver sig själv som en driven, lite otålig person. Otåligheten har hon lärt sig att hantera med tiden men hon gillar när det händer saker – och helst ska det gå snabbt.

– Jag är en riktig tävlingsmänniska. Både privat och i mitt arbete sätter jag upp många mål för mig själv – och drivs av kickarna jag får när målen nås, berättar hon.

Årets höjdpunkt utanför jobbet är Stockholm Triathlon i augusti. Karins mål är att komma bland de fem bästa i sin åldersklass.*

– Triathlon och cykling är stora fritidsintressen sedan många år tillbaka, vid sidan av familjelivet förstås. Med tre barn handlar mycket om att packa ryggsäckar och få ihop vardagen just nu – jag försöker njuta av det så länge det varar, säger Karin.

Säkert ger Karins tävlingsinstinkt och målfokusering fina resultat både som triathlet, trebarnsmamma och styrelseledamot i Sprint Bioscience.

* Målet uppfylldes – Karin kom fyra i sin åldersklass!

DET HÄR ÄR SPRINT BIOSCIENCE

Sprint Bioscience utvecklar läkemedelskandidater inom cancer och metabolism. Bolagets målsättning är att på ett kostnads- och tidseffektivt sätt ta intressanta läkemedelsprojekt från upptäcktsfasen fram till att en läkemedelskandidat redo för kliniska studier har identifierats.

Sprint Biosciences grundläggande uppfattning är att läkemedelsutveckling kan göras betydligt effektivare genom att högt kvalificerade specialister kombineras i väl trimmade organisationer. Vi sätter ihop små grupper av erfarna människor med precis rätt kompetens. De arbetar nära tillsammans i en stimulerande, fokuserad miljö.

Med vår mycket effektiva teknologiplattform kan vi snabbt identifiera molekyler med egenskaper som är lämpliga för läkemedelsutveckling. Dessa molekyler ger en god grund för att utveckla vår

projektportfölj. I en iterativ process som inkluderar proteinvetenskap, fragment-screening, läkemedelskemi, röntgenkristallografi, biokemiska och cellulära testmodeller, kan Sprint Bioscience omvandla dessa molekyler till högkvalitativa läkemedelskandidater.

Sprint Bioscience affärsidé är att arbeta med en bred projektportfölj och på kort tid utveckla nya projekt.

Strategin bygger på ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen vägs in redan vid uppstarten av ett projekt.



LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

VPS34

BAKGRUND

Vps34 är ett nyckelprotein som sätter igång autofagi, vilket innebär att felaktiga eller skadade komponenter bryts ned för att öka cancercellens förmåga att överleva. Autofagi gör att cancerceller kan överleva näringsbrist och har en central roll i utvecklingen av resistens mot cellgifter och andra terapier. Flera svårbehandlade cancerformer är beroende av autofagi, däribland bukspottkörtelcancer, melanom och leukemier. Även trippelnegativ bröstcancer har visat sig vara beroende av denna process.

Sprint Bioscience har tagit fram ett antal molekyler, Vps34-inhibitorer, som specifikt blockerar Vps34. Målet med projektet är att hämma autofagi för att minska tumörens förmåga att överleva och

delas sig och för att göra tumören mer känslig för existerande behandlingar.

STATUS I PROJEKTET

Effektstudier i en djurmodell av svårbehandlad så kallad trippelnegativ bröstcancer visar att Sprint Bioscience föreningar SB01328 och SB01683 både minskar tumörtillväxt samt spridning av tumören i kroppen, metastasering. Både SB01328 och SB01683 binder specifikt till Vps34 och har goda läkemedelsegenskaper, bland annat hög löslighet och biotillgänglighet.

STATUS KOMMERSIELLT

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34-inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Sprint Bioscience strävar



efter ett samarbetsavtal där bolaget har en aktiv del i den vidare utvecklingen av projektet.

MTH1

BAKGRUND

Metabolismen i cancerceller skiljer sig från metabolismen i vanliga celler. I cancercellerna alstras stora mängder fria radikaler som skadar cellens DNA och kan orsaka programmerad självdöd (apoptos). För att förhindra skador på DNA använder cancercellerna proteinet MTH1 vilket motverkar effekten av fria radikaler och förhindrar apoptos. Vanliga celler är inte beroende av MTH1-proteinet då de inte producerar fria radikaler i samma utsträckning. Många cancerläkemedel som utvecklats de senaste decennierna är inriktade på att slå mot genetiska defekter i cancercellerna. Denna typ av läkemedel kan utgöra effektiva behandlingar, problemet är dock cancercellernas tendens att utveckla resistens. MTH1 förekommer generellt i cancerceller oberoende av vilka genetiska förändringar cellen har och utan detta protein kan inte tumörcellerna överleva. MTH1-blockerande substanser har potential att utvecklas till en effektiv behandling för flera svårbehandlade cancerformer.

STATUS I PROJEKTET

Projektet är utlicensierat till Bayer HealthCare och därmed kan resurserna i projektet väsentligt utökas. Sprint Bioscience och Bayer har som mål att utveckla minst en läkemedelskandidat inom de närmsta 24 månaderna. När projektet går in i klinisk fas övergår vidareutvecklingen helt till Bayer.

STATUS KOMMERSIELLT

Utlicensierat till Bayer HealthCare 2015-07-28. Projektets fortsatta utveckling kommer helt finansieras av Bayer.

PIP4K2a

BAKGRUND

Att PIP4K2a ses som ett lovande målprotein för cancerbehandling har bekräftats av flera forskargrupper. Först med detta var professor Lewis Cantley, en pionjär och auktoritet inom fältet. Studier har visat att nivåerna av proteinet PIP4K2a är uppreglerade i tumörceller och att proteinet hjälper tumörcellerna att överleva oxidativ stress. Inhibition av PIP4K2a leder till minskad tumörtillväxt i p53-negativa tumörer, samtidigt som tillväxt och utveckling av friska celler inte påverkas. Över 70 procent av alla mänskliga tumörtyper saknar eller har en mutation i p53. Tumörer med mutation i p53 har oftast ökad resistens mot cytostatika och patienten har en sämre prognos, vilket gör att PIP4K2a är ett lovande målprotein för behandling av ett flertal cancerformer.

STATUS I PROJEKTET

Sprint Bioscience projektteam fortsätter att utveckla substanser med goda läkemedelsegenskaper samtidigt som förståelsen för proteinet vidare fördjupas. Arbetet just nu fokuserar på att vidareutveckla inhibitorer och fortsätta visa på selektivitet över andra humana kinaser.

Sprint Bioscience är först med att ha kristallstrukturer av PIP4K2a-proteinet i komplex med inhibitorer vilket ger en god bild över hur de befintliga substanserna kan vidareutvecklas.

STATUS KOMMERSIELLT

Sprint Bioscience initierade kommersialisering av PIP4K2a-projektet i samband med partneringsmötet BIO 2015 i juni i Philadelphia. På mötet, som är branschens största, presenterades projektet för både nya och redan etablerade kontakter på de stora läkemedelsbolagen och möttes av stort intresse.

EKONOMISK REDOVISNING

NaOH
15%

FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totalintäkten under perioden januari–juni ökade till 2 781 (1 744) TSEK. Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under perioden januari–juni till 11 580 (6 675) TSEK. Kostnaderna i andra kvartalet uppgick till 6 072 (3 581) TSEK. Kostnadsökningen i andra kvartalet är hänförlig till utlicensieringen av projektet till Bayer HealthCare.

RESULTAT

Rörelseresultatet minskade i perioden januari–juni till –8 879 (–5 041) TSEK. Rörelseresultatet i andra kvartalet uppgick till –5 040 (–2 615) TSEK. Det lägre resultatet i andra kvartalet, jämfört med det första kvartalet, beror på att de mesta utvecklingskostnaderna har lagts på projektet PIP4K2a, vars kostnader inte balanseras ännu.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden januari–juni till –8 448 (–4 368) TSEK. Under andra kvartalet uppgick kassaflödet till –5 302 (–1 952) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 2 762 (3 513) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (300) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar har under året uppgått till 2 766 (1 424) TSEK och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 2 697 (1 341) MSEK.

ÖVRIGT

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 17 (16) och antalet anställda vid periodens utgång var 17 (15).

ANTAL AKTIER

Antalet utestående aktier är 6 544 636 stycken. Det finns inga utestående konvertibler eller teckningsoptioner i Sprint Bioscience.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. För övriga risker hänvisas till årsredovisningen och företagets hemsida www.sprintbioscience.se.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad enligt Årsredovisningslagen och bokföringsnämndens Allmänna Råd och redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2015.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari–september 2015 publiceras den 18 november 2015.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 26 augusti 2015

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

RESULTATRÄKNING

TSEK	KVARTAL 2 2015	KVARTAL 2 2014	JAN-JUNI 2015	JAN-JUNI 2014
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 019	599	2 697	1 341
Övriga rörelseintäkter	51	400	84	403
<i>Summa rörelsens intäkter</i>	<i>1 070</i>	<i>999</i>	<i>2 781</i>	<i>1 744</i>
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-790	-572	-2 050	-918
Övriga externa kostnader	-2 175	-839	-3 668	-1 504
Personalkostnader	-3 057	-2 042	-5 745	-4 054
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-45	-100	-89	-189
Övriga rörelsekostnader	-5	-8	-27	-9
Rörelseresultat	-5 002	-2 562	-8 799	-4 931
Räntekostnader	-38	-53	-80	-110
Resultat efter finansiella poster	-5 040	-2 615	-8 879	-5 041
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0
Resultat efter skatt	-5 040	-2 615	-8 879	-5 041
Resultat per aktie	-0,77	-0,40	-1,36	-0,77

FINANSIELL STÄLLNING

TSEK	JUNI 2015	JUNI 2014	DEC 2014	DEC 2013
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Balanserade utvecklingskostnader	12 202	7 218	9 506	5 989
Materiella anläggningstillgångar	528	582	547	576
Summa anläggningstillgångar	12 730	7 800	10 052	6 565
Omsättningstillgångar				
Kundfodringar	0	0	0	99
Övriga omsättningstillgångar	969	355	1 118	205
Likvida medel	2 762	3 513	13 976	603
Summa omsättningstillgångar	3 731	3 867	15 095	907
SUMMA TILLGÅNGAR	16 461	11 667	25 147	7 472
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	11 441	7 024	20 320	3 362
Långfristiga skulder				
Övriga skulder till kreditinstitut	1 538	2 305	1 538	2 305
Summa långfristiga skulder	1 538	2 305	1 538	2 305
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut	385	195	769	195
Leverantörsskulder	1 030	713	888	620
Övriga skulder	2 066	1 430	1 631	990
Summa kortfristiga skulder	3 481	2 339	3 288	1 805
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	16 461	11 667	25 147	7 472
Tillgänglig checkkredit	300	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	0	0	0	0
Eget kapital per aktie	1,75	1,07	3,10	0,25

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

TSEK	AKTIE- KAPITAL	NYEMISSION UNDER REG.	ÖVERKURS- FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT
Ingående balans per 1 januari 2014	195	12	12 166	-4 624	-4 387
Överföring till balanserat resultat				-4 387	4 387
Nyemission					
Pågående nyemission			8 703		
Periodens resultat					-5 041
Utgående balans per 30 juni 2014	195	12	20 869	-9 011	-5 041
Ingående balans per 1 januari 2015	654	0	40 141	-9 011	-11 464
Överföring till balanserat resultat				-11 464	11 464
Nyemission					
Pågående nyemission					
Fonemission					
Periodens resultat					-8 879
Utgående balans per 30 juni 2015	654	0	40 141	-20 475	-8 879

KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	KVARTAL 2 2015	KVARTAL 2 2014	JAN-JUNI 2015	JAN-JUNI 2014
Resultat före skatt	-5 040	-2 615	-8 879	-5 041
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	45	100	89	189
varav avskrivningar	45	100	89	189
Betald inkomstskatt	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-4 995	-2 515	-8 790	-4 852
FÖRÄNDRING AV RÖRELSEKAPITAL				
Förändring av kortfristiga fordringar (ökning -/minskning +)	-41	-40	150	-51
Förändring av kortfristiga skulder (ökning +/minskning -)	-266	603	193	535
Summa förändring av rörelseresultat	-307	563	342	484
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 302	-1 952	-8 448	-4 368
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Förvärv (-)/avyttring (+) av balanserade utvecklingskostnader	-1 019	-599	-2 697	-1 341
Förvärv (-)/avyttring (+) av materiella anläggningstillgångar	0	-42	-70	-83
Förvärv (-)/avyttring (+) av finansiella anläggningstillgångar				
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 019	-641	-2 766	-1 424
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission	0	6 252	0	8 702
Förändring av lån	0	-146	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	6 106	0	8 702
Periodens kassaflöde	-6 321	3 513	-11 214	2 910
Likvida medel vid periodens början	9 083	0	13 976	603
Likvida medel vid periodens slut	2 762	3 513	2 762	3 513

Sprint Bioscience AB (publ), org.nr. 556789-7557

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

Ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation publiceras på www.sprintbioscience.se. Information kan också beställas från: Sprint Bioscience AB (publ), Novum, 141 57 Huddinge, tfn +46 (0)8-411 44 55. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, anders.aberg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

DISTRIBUTION

Finansiella rapporter, pressmeddelanden, kallelse till extra bolagsstämma och annan information finns tillgänglig på Sprint Bioscience

hemsida www.sprintbioscience.se från offentliggörandet. Sprint Bioscience finansiella rapporter och pressmeddelanden kan prenumereras på och laddas ner från hemsidan. Sprint Bioscience har elektronisk distribution som huvudsaklig distributionsform för finansiella rapporter. Årsredovisningen postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begärt det. Utskrifter av delårsrapporter postas på begäran. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, tfn +46 (0)8-411 44 55 eller e-post info@sprintbioscience.com.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

Anders Åberg, verkställande direktör, anders.aberg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE

TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM

WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE