



Sprint
Bioscience

DET FÖRSTA KVARTALET 2017

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT

FÖR

JANUARI - MARS 2017

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL MARS 2017

FÖRSTA KVARTALET I SAMMANDRAG

- Rörelseresultatet för perioden uppgick till 1,1 Mkr (-2,8 Mkr)
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till 0,15 kr (-0,43 kr)
- Ett samarbete kring autofagi har inletts och Sprint Bioscience har erhållit medel från Stiftelsen för Strategisk Forskning för en industridoktorand som skall studera autofagins roll i tumörutveckling.

Första kvartalet

- Intäkter 12 091 (5 417) TSEK
- Rörelseresultat 1 083 (-2 795) TSEK
- Resultat efter skatt 1 077 (-2 824) TSEK
- Resultat per aktie 0,15 (-0,43) SEK

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Den 12:e maj tecknade bolaget ett 10-årigt hyresavtal med Hemsö på större, specialanpassade lokaler.

VD HAR ORDET

Det är med glädje vi visar att Sprint Bioscience startat 2017 i samma anda som vi avslutade 2016; med positivt resultat.

Vi fortsätter att stärka vårt kunnande och vår kompetens inom biologi. I januari startade vi ett samarbete med dr. Bassam Janji. Dr Janji har visat att tumörceller använder autofagi för att undkomma kroppens eget immunförsvar. Tillsammans med dr. Janji kommer vi att studera hur våra Vps34-inhibitorer påverkar immunförsvaret. I januari meddelade vi att Sprint Bioscience tillsammans med prof. Dan Grandér fått anslag från Stiftelsen för Strategisk forskning för en industridoktorand. Vi har nu anställt en doktorand som initialt kommer att arbeta med att utveckla biomarkörer inom autofagi för att ge bästa förutsättningar för framgångar i kliniska prövningar.

Utöver de externa samarbetena, har vi sedan flytten till Novum stärkt den interna kompetensen inom biologi/medicin. Det senaste tillskottet är dr. Angelo de Milito som närmast kommer från Karolinska Institutet där han jobbat med tumörmetabolism och autofagi.

Med de nya samarbeten vi inlett och rekrytering av specialistkompetens till bolaget, har vi tagit ett helhetsgrepp på utmaningen att utveckla läkemedel för att bekämpa cancer. Sprint Bioscience är nu ett läkemedelsbolag med spjutspetskompetens inom vårt verksamhetsområde; tumörmetabolism.

”

Sprint Bioscience är nu ett läkemedelsbolag med spjutspetskompetens inom vårt verksamhetsområde; tumörmetabolism.

Vårt samarbete med Petra Pharma i PIP4K2-projektet fortskrider enligt plan. Vid val av kandidat för GLP toxikologiska studier får Sprint Bioscience den första delmålsbetalningen i projektet.

Under 2016 lämnades två patentansökningar in som täcker de kemiska serier vi utvecklat i Vps34-projektet. Dessa ansökningar har nu följts upp med motsvarande internationella patentansökningar. Detta är första steget mot ansökan om patenträttigheter i ett stort antal av världens länder.

Vi har tecknat ett tioårigt hyresavtal med Hemsö. I avtalet ingår ombyggnad av lokalerna så att de blir ännu bättre anpassade till vår nuvarande verksamhet. De nya lokalerna erbjuder oss dessutom möjligheter att fortsätta att utveckla verksamheten mot vår målsättning att bli ett långsiktigt och lönsamt läkemedelsbolag.

På Sprint Bioscience vill vi omvandla kunskap till läkemedel som gör skillnad för patienter, skapa värde för våra aktieägare och bygga ett team som passionerat bedriver framgångsrik läkemedelsutveckling. Vi strävar efter att alltid ha flera projekt igång samtidigt för att kunna uppfylla vårt mål att utlicenciera ett läkemedelsprojekt per år.

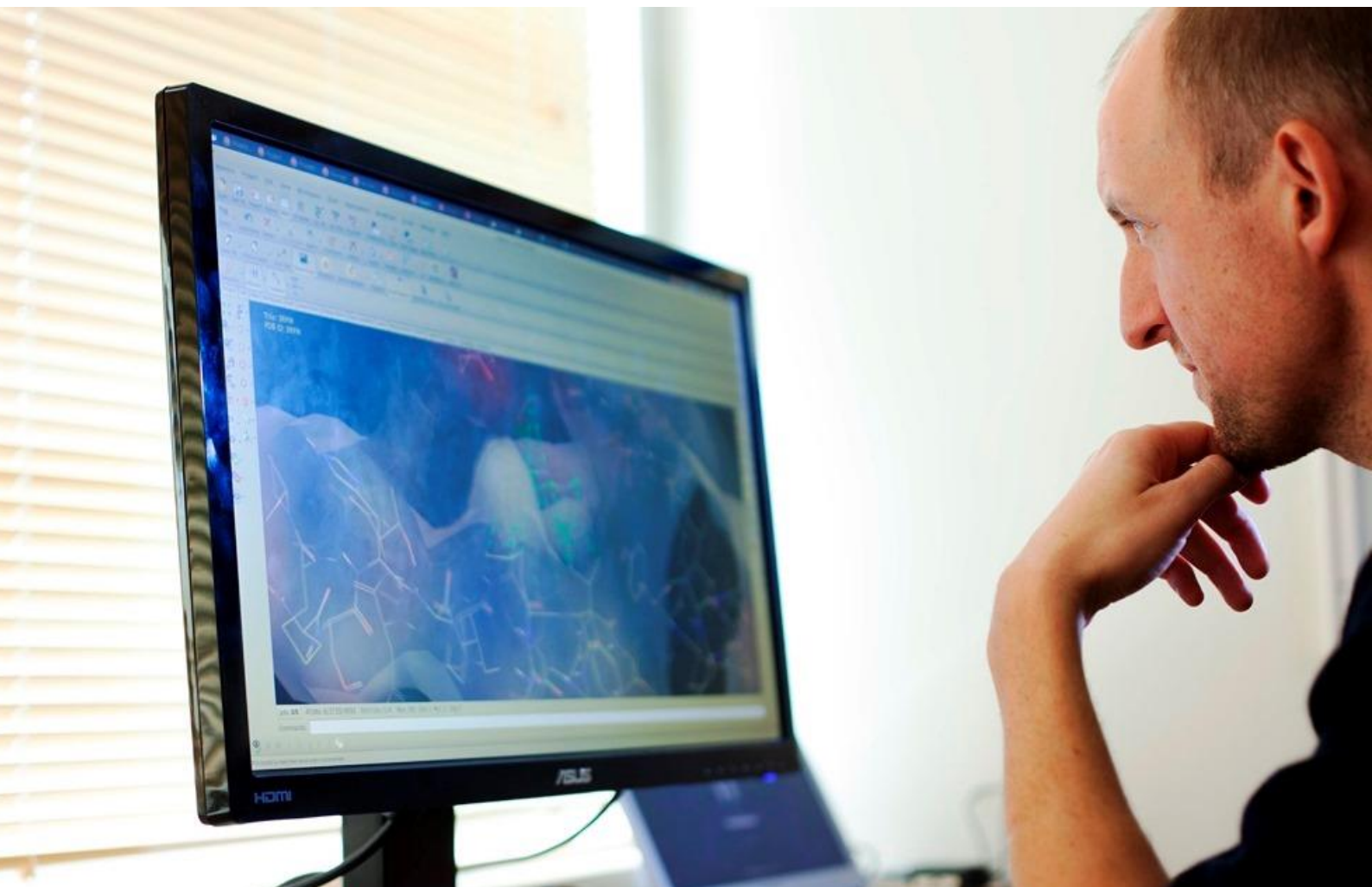


BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience är ett läkemedelsbolag som utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling har vi byggt en organisation med gedigen kompetens och uppnått en världsledande ställning. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar snabbt parallella projekt i preklinisk fas, fram till den punkt när vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska prövningar.

Genom att sammanföra högkvalificerade specialister i en vältrimmad organisation, effektiviserar vi traditionell läkemedelsutveckling avsevärt. Vi skapar små grupper av erfarna personer med rätt kompetens som sedan arbetar tätt tillsammans i en

stimulerande och fokuserad miljö. Vi har en tydlig kommersiell inriktning med målet att ingå licensavtal för projekt på ett tidigt stadium. Den kommersiella potentialen vägs in redan från start. Vårt mål är att starta kommersialiseringsprocessen för minst ett nytt projekt per år. Sprint Bioscience är en del av den nya läkemedelsindustrin där vi tar fram bra läkemedelskandidater som vi i samarbete med kunden kan utvärdera snabbt och kostnads-effektivt. På så sätt ökar vi chanserna att de läkemedelskandidater som går vidare till kliniska studier också når marknaden. Genom att tidigt kunna fatta välgrundade beslut om vilka projekt som går vidare blir hela processen mer effektiv och vi ser till att våra resurser läggs på de projekt som har största chans att nå hela vägen till marknad.



LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar på kort tid flera parallella projekt i den prekliniska fasen, fram till att vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska studier.

TUMÖRMETABOLISM

Cancer cellers ämnesomsättning, metabolism, skiljer sig avsevärt från den ursprungliga vävnaden som de härstammar ifrån. Cancer celler delar sig snabbare än vanliga friska celler och anpassar sin metabolism för att driva en snabbare nybildning av olika cellulära beståndsdelar, såsom nukleotider, aminosyror och lipider.

Cancer celler skapar även en miljö i tumören som gynnar deras egen överlevnad på bekostnad av kroppens friska celler. Miljön i tumören blir sur och har en lägre koncentration av syre och näringsämnen, något som gör att kroppens egna celler får svårare att överleva. Detta leder även till att kroppens immunceller får svårare att göra sitt jobb, och kroppens naturliga skydd mot cancer försvagas.

Ändrad metabolism är avgörande för cancer cellernas förmåga att sprida sig till andra delar av kroppen, vilket gör det möjligt att utveckla cancer terapier som inte bara minskar tillväxten av existerande tumörer, utan som även minskar risken för uppkomst av dottertumörer, s.k. metastaser.

Genom att angripa de metabola processerna i tumören kan vi bekämpa cancer på flera fronter; dels minska cancer cellernas tillväxt, återskapa en bättre balans i tumörens mikromiljö, minska risken att cancer sprider sig till andra delar av kroppen och sist men inte minst stärka kroppens eget immunförsvar.

Tumörmetabolism är ett terapiområde som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden och en stor andel av de globala läkemedelsbolagen intresserar sig för området. Vi arbetar långsiktigt med att bygga ut och stärka vår kompetens inom detta område för att bli en

självklar partner för bolag som vill bli ledande i fältet.

DIABETES OCH NASH

Diabetes beror på en metabol omställning i kroppen där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

En av de följsjukdomar som kan drabba patienter med typ 2-diabetes är nonalcoholic steatohepatitis (NASH). NASH är leverinflammation och leverskada orsakad av ansamling av fett i levern. NASH är ett tillstånd, ur en grupp av tillstånd som kallas icke-alkoholrelaterade. För vissa människor orsakar fett inflammation och skadar celler i levern. På grund av skadorna fungerar levern inte lika bra som det borde. NASH kan bli värre och orsaka ärrbildning i levern, vilket leder till levercirros (skrumplever). NASH är en av de främsta anledningarna till behovet av levertransplantation. NASH liknar den typ av leversjukdom som orsakas av långvarig och kraftig konsumtion av alkohol, men NASH förekommer hos människor som inte missbrukar alkohol.

VPS34

BAKGRUND

Cancerceller har en häpnadsväckande förmåga att överleva och sprida sig. Autofagi; en naturlig process där felaktiga eller skadade komponenter bryts ned, kan användas av cancerceller för att överleva näringsbrist och stress. Autofagin har en central roll i tumörens utveckling av resistens mot cellgifter och andra terapier. Ett flertal svårbehandlade cancerformer är beroende av autofagi, däribland bukspottkörtelcancer, melanom och leukemier. Även trippelnegativ bröstcancer (en svårbehandlad form av bröstcancer) har visat sig vara beroende av denna process.

VPS34 är ett nyckelprotein för autofagi. 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, dela sig och för att göra tumören mer känslig för existerande behandlingar.

STATUS I PROJEKTET

Karakteriseringen av SB02024 fortgår och för det ändamålet har vi tagit fram en större mängd av substansen för att använda i både toxikologiska studier och effektstudier. Detta är också första steget för att kunna producera substansen i stor skala.

Under perioden har vi kalibrerat doseringen av VPS34-inhibitorer för att få maximal effekt och undvika biverkningar. I dessa skiljefarmakodynamiska studier i möss har vi undersökt effekten av VPS34-inhibition under längre tid och har nu god förståelse för hur våra föreningar ska doseras.

De två prioritetsgrundande patentansökningarna som vi lämnade in under 2016 har nu gått vidare från Europa-nivå. De har fått en positiv bedömning av PCT-myndigheten; båda ansökningarna anses patenterbara eftersom de uppvisar både nyhet, industriell tillämpbarhet samt uppfinningshöjd. De nya ansökningarna inkluderar PCT-området (152 länder inklusive USA, Europa, Japan) samt Taiwan. Båda ansökningarna blir publika i augusti 2017.

Samtidigt har vi stärkt kemiprogrammet med ett antal nya kemiska serier med potentiella backup-föreningar.

Som vi tidigare kommunicerat beviljades bolaget i samarbete med KI delfinansiering för en industridoktorand som ska studera biomarkörer inom autofagi-inhibition. Finansieringen kommer från Stiftelsen för Strategisk Forskning (SSF) och deras utlysning Industridoktorand. Vi har identifierat och rekryterat en person som under perioden har påbörjat sitt arbete hos oss.

STATUS KOMMERSIELLT

I takt med att vårt projekt har utvecklats har även marknadens kunskap om och intresse för autofagins roll i cancerbehandling ökat.

VPS34-projektet har en stor potentiell marknad. Inhibition av VPS34 kan fylla medicinska behov i flera olika cancerformer och i kombinationsterapi med olika preparat. Med denna bredd i projektet och det faktum att vi har data som gör att vi är nära till att välja en klinisk kandidat, har intresset från våra diskussionspartners fördjupats och nya intressenter har kommit till.

STK25

BAKGRUND

Projektet syftar till att ta fram effektiv behandling med ny verkningsmekanism mot nonalcoholic steatohepatitis; NASH (eller leversteatos/fettlever som det också kallas) och typ 2-diabetes (T2D).

T2D och dess komplikationer identifieras som en av de mest angelägna hälsofrågorna globalt. Det är mer än 382 miljoner människor som lever med T2D och 592 miljoner beräknas vara drabbade år 2035. Sprint Bioscience driver ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla T2D. Målproteinet, STK25, är ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av T2D, upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad

från patienter med T2D. De har även visat genom studier i en experimentell T2D-modell, att sänkning av STK25-nivåerna leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket är den underliggande orsaken till T2D.

Andra följdkomplikationer av T2D påverkas också, till exempel fettinlagring i levern, vilket kan leda till NASH. Om du har NASH, har du inflammation och levercellskador, tillsammans med fett i levern., ett tillstånd som har potential att fortskrida till levercirros (skrumplever). Detta är en av de vanligaste orsakerna till behovet av levertransplantation. NASH anses vara det metabola syndromets yttring i levern, för vilket nuvarande behandlingar är begränsade. NASH är ytterligare en indikation som vi studerar i projektet.

STATUS I PROJEKTET

Projektet drivs av Sprint Bioscience enligt den modell vi har utarbetat för tidig läkemedelsutveckling. Arbetet fortskrider väl och vi har under perioden breddat kemi-programmet och identifierat inhibitorer med alternativa verkningsmekanismer, allt för att hitta så selektiva föreningar som möjligt.

Vi har etablerat fler biologiska modeller i våra egna laboratorier, dels för att bättre kunna utvärdera NASH indikationen och dels för att öka kapaciteten att karakterisera våra inhibitorer och öka effektiviteten i projektet.

STATUS KOMMERSIELLT

STK25-projektet har presenterats på flera partneringskonferenser, senast på BIO-Europe Spring i Barcelona. Då detta projekt bygger på en ny verkningsmekanism för att behandla NASH och typ 2-diabetes, har vi sett ett stort intresse för projektet från läkemedelsbolagen. Diskussionerna som initierats kommer på begäran från våra samtalspartners, att fortskrida i takt med att projektet utvecklas.

PIP4K2

BAKGRUND

Friska celler i kroppen har flera olika system för att förhindra uppkomsten av fria radikaler (reaktiva molekyler som kan ge upphov till cellskador). I cancerceller är ofta ett av dessa system satt ur funktion och cellerna blir därmed mer beroende av de andra systemen. PIP4K2 är ett protein som styr cellens skydd mot fria radikaler. Ett antal studier har visat att cancerceller är känsliga för att PIP4K2 hämmas, medan friska celler kan tolerera det.

STATUS I PROJEKTET

Projektets vidareutveckling drivs som ett samarbete mellan Sprint Bioscience och Petra Pharma. I och med att Petra Pharma äger projektet, kommer vi att uppdatera projekt-status när de delmålsbetalningar som definierats i vårt kontrakt nås. Nästa fastställda delmål är val av kandidat för GLP tox-försök, det vill säga toxikologiska studier som kommer att ligga till grund för en klinisk studie.

STATUS KOMMERSIELLT

PIP4K2-projektet licensierades till Petra Pharma i juli 2016. Kontraktet innefattar prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar som kan uppgå till 240 miljoner USD. Förutom delmålsersättningar finansierar Petra Pharma även fyra heltidstjänster, som arbetar med PIP4K2-projektet, på Sprint Bioscience. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalties på försäljning av alla produkter som kommer ut ur samarbetet.

UTVECKLING AV NYA PROJEKT

BAKGRUND

För att skapa ett långsiktigt, stabilt och lönsamt bolag, arbetar vi med att ständigt växa och utveckla vår portfölj av läkemedelsprojekt. Vår strategi med en bred projektportfölj minskar risk och ökar potentialen för framgång. Med ett brett startfält av nya projekt för utvärdering, kan vi snabbt identifiera de med högst potential, både tekniskt och kommersiellt. Vi bygger vidare på den expertis och den position vi etablerat under åren och fortsätter att fokusera på onkologi och tumörmetabolism.

STATUS I PROJEKTET

Uppföljande studier pågår för ett flertal projekt. Två av dem har hittills gått vidare till vårt team av strukturbioologer för fortsatt utvärdering.

STATUS KOMMERSIELLT

Målet är att under 2017 ta minst ett av projekten till den fas där vi presenterar det för potentiella partners. Genom att presentera projekten tidigt kan vi få feedback på nya projekt så snart som möjligt, och styra projekten i rätt riktning från start. På detta sätt får vi även möjlighet att snabbt hitta samarbetspartners så att vi kan licensiera ut projekten så tidigt som möjligt.



FINANSIELL RAPPORT

NETTOOMSÄTTNING

Nettoomsättningen under kvartalet har ökat till 9 232 (3 160) TSEK. Ökningen beror på samarbets- och licensavtal för forskning, utveckling och kommersialisering av bolagets PIP4K-projekt inom tumörmetabolism som ingicks under förra året med Petra Pharma Corporation, New York, USA.

De aktiverade utvecklingskostnaderna ökade till 2 825 (1 639) TSEK.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade till 11 008 (8 212) TSEK. Kostnadsökningen beror på ökande aktivitet i existerande projekt samt fler anställda.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till 1 083 (-2 795) TSEK

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -6 315 (- 5 112) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 14 226 (18 985) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 2 830 (1 818) TSEK för kvartalet och bestod

av aktiverade utvecklingskostnader om 2 830 (1 639) MSEK

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 24 (22) och antalet anställda vid periodens utgång var 25 (23).

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.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2017.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 17:e maj kl 16.00 i Biblioteket på Apotekarsocieteten, Wallingatan 26A, Stockholm.

Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2016.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – juni 2017 publiceras den 23 augusti 2017.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 17 maj 2017

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

RAPPORT ÖVER ÖVRIGT TOTALRESULTAT

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2017-01-01	2016-01-01	2016-01-01
		2017-03-31	2016-03-31	2016-12-31
Nettoomsättning		9 232	3 160	34 992
Aktiverat arbete för annans räkning		2 825	1 639	8 728
Övriga rörelseintäkter		33	617	3 302
Summa		12 091	5 417	47 022
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror		-3 346	-1 720	-9 147
Övriga externa kostnader		-2 878	-2 193	-11 059
Personalkostnader		-4 571	-4 206	-18 715
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-136	-84	-3 336
Övriga rörelsekostnader		-77	-8	-200
Rörelseresultat		1 083	-2 795	4 566
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		-	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter		-5	-29	-25
Resultat från finansiella poster		-5	-29	-25
Resultat före skatt		1 077	-2 824	4 541
Skatt på periodens resultat		-	-	-
Årets resultat		1 077	-2 824	4 541

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2017-01-01	2016-01-01	2016-01-01
	2017-03-31	2016-03-31	2016-12-31
Årets resultat	1 077	-2 824	4 541
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-
Summa totalresultat	1 077	-2 824	4 541
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	0,15	-0,43	0,65

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2017-03-31	2016-03-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	23 564	16 521	20 735
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		1 736	1 248	1 872
Summa anläggningstillgångar		25 300	17 768	22 608
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		2 742	5 891	2 331
Likvida medel		14 226	18 985	23 607
Summa omsättningstillgångar		16 967	24 876	25 938
SUMMA TILLGÅNGAR		42 268	42 645	48 545
EGET KAPITAL				
Aktiekapital		706	654	706
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital			52	
Reserver		11 567	1 639	8 737
Summa bundet eget kapital		12 273	2 346	9 444
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond och övrigt tillskjutet kapital		59 223	58 574	59 223
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-41 924	-40 439	-40 172
Summa fritt eget kapital		17 299	18 135	19 051
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		29 572	20 481	28 495
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	769	0
Summa långfristiga skulder		0	769	0
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		577	577	769
Leverantörsskulder		1 781	2 680	3623
Övriga kortfristiga skulder		10 337	18 138	15658
Summa kortfristiga skulder		12 695	21 395	20 050
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		42 268	42 645	48 545

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets Eget kapital

Belopp i tusental kronor (tkr)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141		-35 975	4 820
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-2 824	-2 824
Avsättning till reserver			1 639	-1 639	-
Övrigt totalresultat					
Summa Totalresultat	0	0	1 639	-4 464	-2 825
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital	-	52	-	-	52
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond		18 433			18 433
Summa Transaktioner med aktieägare	0	18 484	0	0	18 484
Utgående balans per 2016-03-31	654	58 625	1 639	-40 439	20 480
Ingående balans per 2017-01-01	706	59 224	8 737	-40 172	28 495
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				1 077	1 077
Avsättning till reserver - Aktivering utvecklingsfond			2 830	-2 830	-
Övrigt totalresultat					
Summa Totalresultat	0	0	2 830	-1 752	1 077
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Summa Transaktioner med aktieägare	0	0	0	0	0
Utgående balans per 2017-03-31	706	59 224	11 567	-41 924	29 572

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2017-01-01 2017-03-31	2016-01-01 2016-03-31	2016-01-01 2016-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Rörelseresultat		1 083	-2 795	4 566
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar		136	84	3 336
- Övriga poster ej kassapåverkande		43	4	411
Erlagd ränta		-5	-29	-25
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		1 257	-2 737	8 287
<u>Förändringar i rörelsekapital</u>				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		561	1 081	4 642
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder		-6 294	-3 552	-6 033
Ökning/minskning leverantörsskulder		-1 840	97	1 040
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-6 316	-5 112	7 936
Kassaflöde från investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-2 830	-1 639	-8 737
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-	-179	-1 171
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-2 830	-1 818	-9 908
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Nyemission		-	18 484	18 551
Amortering av lån		-192	-192	-769
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-192	18 292	17 781
Periodens kassaflöde		-9 338	11 362	15 809
Likvida medel vid periodens början		23 607	7 627	7 627
Kursdifferens i likvida medel		-43	-4	170
Likvida medel vid periodens slut		14 226	18 985	23 607

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad enligt Årsredovisningslagen, IAS 34 samt s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med årsredovisningen för 2016.

Sprint Bioscience AB har upprättat sina finansiella rapporter i enlighet med IAS 34, årsredovisningslagen (1995:1554) och s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

RFR 2 innebär att Sprint Bioscience tillämpar samtliga av EU antagna International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU och uttalanden, med de begränsningar som följer av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 för juridiska personer.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats framgår i årsredovisningen för 2016.

IFRS 15,

IFRS 15 gäller från den 1 januari 2018 och är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 ersätter IAS 18 Intäkter och IAS 11

Entreprenadavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare principen att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Ett företag kan välja mellan "full retroaktivitet" eller framåtriktad tillämpning med ytterligare upplysningar.

För närvarande har inte Sprint Bioscience någon möjlighet att uppskatta de nya reglernas inverkan på de finansiella rapporterna. Detta kommer att innebära ökande upplysningskrav. Sprint Bioscience kommer att göra en detaljerad utvärdering under det kommande året.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, väntas ha någon väsentlig inverkan på Sprint Bioscience.

Användande av nyckeltal ej definierade i IFRS

Från och med det andra kvartalet 2016 har Sprint tillämpat ESMAs (European Securities and Markets Authority – Den Europeiska värdepappers- och marknadsmyndigheten) nya riktlinjer för alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures). I korthet är ett alternativt nyckeltal ett finansiellt mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning eller kassaflöde som inte är definierat eller specificerat i IFRS.

NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2017-01-01	2016-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2017-03-31	2016-03-31
Ingående anskaffningsvärde	24 294	15 557
Inköp	2 829	2 196
Offentligt bidrag	–	-557
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	27 123	17 196
Ingående avskrivningar	-675	-500
Årets avskrivningar	–	–
Utgående ackumulerade avskrivningar	-675	-500
Ingående nedskrivningar	-2 884	-175
Årets nedskrivningar/Återföring	–	–
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-175
Utgående redovisat värde	23 564	16 521
Redovisat värde per projekt		
VPS34	18 643	12 038
PIP4K2a	2 295	1 599
STK25	2 626	–
MTH1	–	2 884
Utgående redovisat värde	23 564	16 521

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, 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 del-årsrapporter 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.berg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55

