



Sprint Bioscience

DET ANDRA KVARTALET 2017

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT
FÖR

JANUARI - JUNI 2017

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL JUNI 2017

JANUARI - JUNI I SAMMANDRAG

- Intäkter för perioden uppgick till 23,5 (23,2) MSEK
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till 2,1 (1,3) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till 0,29 (0,19) SEK

ANDRA KVARTALET

- Intäkter 11,5 (17,8) MSEK
- Rörelseresultat 1,0 (4,1) MSEK
- Resultat efter skatt 1,0 (4,1) MSEK
- Resultat per aktie 0,14 (0,60) SEK

VD HAR ORDET

Under perioden har vi fortsatt arbetet med vår vision att bygga ett långsiktigt, svenskt läkemedelsbolag där samarbete, professionalism och vetenskaplig kompetens är hörnstenarna i alla delar av bolaget. Allt för att vi ska kunna fortsätta vara en naturlig partner för våra kunder i den globala läkemedelsindustrin.

Resultatet för kvartalet är positivt och följer den utveckling vi sett tidigare under året. Bolaget är dock i behov av ytterligare finansiering och det finns ett lånelöfte avseende ett bryggglån. Ledning och styrelse har en samstämmig uppfattning att likviditetssituationen kommer att kunna tryggas framgent.

Förutom det som tidigare kommunicerats i form av nyanställningar och ett nytt hyreskontrakt har vi förstärkt våra positioner med en ny ledamot i styrelsen, Charlotta Liljebris. Charlotta har långvarig industrierfarenhet av både preklinisk och klinisk läkemedelsutveckling och även erfarenhet av att kommersialisera läkemedelsutvecklingsprojekt. Jag vill härmed önska Charlotta varmt välkommen till bolaget och jag ser fram emot att samarbeta med henne i styrelsens arbete framöver.

Charlotta ersätter Jessica Martinsson, Sprint Biosciences medgrundare och chef för läkemedelskemi, som nu kan fokusera helt på arbetet i bolagets ledningsgrupp. Jag vill även passa på att tacka Jessica för hennes mångåriga arbete i styrelsen, där hon bidragit både med ett starkt engagemang i sin egenskap av medgrundare och med sin erfarenhet av läkemedelsutveckling.

”Det är en fröjd att se kvalitén på det arbete som kan uträttas när man sammanför personer med rätt kompetens och förser dem med rätt resurser

Bland de projekt vi driver vill jag särskilt framhålla vårt samarbete med Petra Pharma. Det är en fröjd att se kvalitén på det arbete som kan uträttas när man sammanför personer med rätt kompetens och förser dem med rätt resurser. I detta projekt jobbar vi med några av de främsta aktörerna inom läkemedelsforskning och -utveckling globalt sett. Den vetenskapliga grunden till Petra Pharma bygger på gediget forskningsarbete av en av frontfigurerna inom cancermetabolismområdet, Dr. Lewis Cantley. Han står bakom en rad banbrytande upptäckter inom området och har även tidigare erfarenhet av kommersialisering av sin forskning genom sin roll som medgrundare av Agios, ett bolag fokuserat på cancermetabolism och metabola sjukdomar.

Petra Pharma har under perioden utsett en ny VD, Brian O’Callaghan, med erfarenhet från bolag som Pfizer, Novartis och Merck Serono. Följande citat från Brian tycker jag är ett gott kvitto på att vi kommit en bra bit på väg mot vår vision: “It has been a great experience to work with Sprint Bioscience. Their team shows a professionalism in communication and project management. In combination with their excellent scientific contributions, we have been able to deliver towards challenging timelines and yet with excellent quality.”

Behovet av nya behandlingar mot cancer och metabola sjukdomar är större än någonsin. I vår strävan att göra skillnad för dem som drabbas ingår också att sprida kunskap om hur moderna terapier mot cancer ser ut. Sprint Bioscience ligger i frontlinjen när det gäller att utveckla läkemedel mot tumörers metabolism, vilket vi fått förmånen att tala om bland annat under Almedalsveckan. Vi på Sprint Bioscience tänker vara delaktiga i att bota fler.



BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling har vi byggt en organisation med gedigen kompetens och uppnått en framstående ställning globalt.

Bolagets affärsmodell bygger på att arbeta med en bred projektportfölj och att utveckla flera projekt parallellt i preklinisk fas för att därefter ingå licensavtal. Vi har en etablerad metodik för att på ett tids- och kostnadseffektivt sätt utveckla projekt från idéstadiet till läkemedelskandidater och har ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen är en avgörande faktor vid utvärderingen av projekturval. Sprint Bioscience målsättning är att starta kommersialiseringsprocessen för minst ett nytt projekt per år, samt att ingå ett större licensavtal

per år. Till dags dato har Bolaget ingått två licensavtal, varav ett är pågående.

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.

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 kostnadseffektivt. 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.

På senare tid har forskning visat att tumören även använder autofagi för att undkomma kroppens immunförsvaret. De underliggande mekanismerna är ännu inte helt utredda. För flera typer av immunceller är autofagi en mekanism där tumören kan avvärja immunförsvaret.

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

Under perioden har projektteamet stärkts med ytterligare kompetens inom autofagi i och med rekryteringen av Dr Angelo de Milito. Angelo kommer närmast från en tjänst på Karolinska Institutet där han bedrivit forskning inom autofagi och tumörens mikromiljö. Samtidigt har också det tidigare utanonserade samarbetet med Dr Bassam Janji vid LIH, Luxemburg startat. Det första mötet hölls i april där Sprints forskare besökte Dr Janjis grupp för att dela kunskap och information med varandra. I detta samarbete ska vi klargöra hur autofagi och Vps34-inhibition påverkar immunrespons i tumörer.

Syntesarbete pågår för att ta fram nya inhibitorer till ett back-up-program där vi i

nuläget har fått fram flera föreningar med högre potens än den nuvarande leadföreningen SB02024. I nästa steg kommer dessa föreningar optimeras ytterligare för att förbättra selektivitet och prekliniska egenskaper. För att detta arbete ska fortlöpa så snabbt som möjligt har en person projektanställts.

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. Målprotein, 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

Vår samarbetspartner Margit Mahlapuu har under perioden publicerat en artikel om målproteinets roll i fettinlagring i pankreas, så kallad non-alcoholic fatty pancreas disease, som är en följsjukdom av övervikt. Denna sjukdom kännetecknas av nedsatt pankreasfunktion och tros vara del av orsakerna till kopplingen mellan övervikt och insulinresistens/T2D. Arbetet fortskrider väl och vi har under perioden breddat kemi-programmet och identifierat inhibitorer med optimerade profiler, allt för att hitta så selektiva föreningar som möjligt.

Vi utvecklar projektet vidare och förfinar våra inhibitorer med fokus på farmakokinetiska egenskaper och selektivitet gentemot andra relaterade kinaser. Vi fortsätter även arbetet med att ta fram modeller för att kunna visa effekt i NASH-indikationen.

STATUS KOMMERSIELLT

STK25-projektet har presenterats på flera partneringskonferenser, senast på BIO international convention i San Diego. Vi ser ett fortsatt stort intresse för projektet från läkemedelsbolagens sida. 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. Som tidigare kommunicerats har Petra Pharma valt att förlänga samarbetet med Sprint Bioscience i ytterligare tre månader till att börja med. 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 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 projektportfölj. Sprint Bioscience har som målsättning att kommersialisera minst ett nytt projekt per år. I syfte att uppnå detta utvärderas kontinuerligt nya potentiella målproteiner. Valet av fokusområde för nya projekt sätts med utgångspunkt från bolagets interna expertis inom tumörmotabolism och angränsande områden, som immun-onkologi och faktorer som påverkar tumörens mikromiljö. Då Sprint Bioscience affärsmodell är att licensiera ut projekten före kliniska studier, väljs målproteiner som omfattas av god vetenskaplig forskning med få konkurrerande läkemedelsprojekt.

Sprint Bioscience har etablerat en process för att utvärdera nya projekts tekniska genomförbarhet. Till denna utvärdering läggs målproteinets koppling till cancer och marknadens intresse för projektet. Detta ligger

till grund för besluten om vilka projekt Bolaget kommer att driva.

Kombinationen av teknisk genomförbarhet och kommersiell potential gör att bolaget snabbt kan etablerat den sakkunskap som den globala läkemedelsindustrin söker. Detta möjliggör för bolaget att teckna licensavtal i pre-klinisk fas. Sprint Bioscience har hittills två licensavtal för projekt som har startats enligt denna modell.

STATUS I PROJEKTEN

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 perioden uppgick till 18 670 (17 895) TSEK och relaterar till det 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.

Andra kvartalet uppgick nettoomsättningen till 9 437 (14 734) TSEK. För 2016 är 11 787 TSEK avräkning av intäkter och hänförligt till beslutet att avsluta programmet MTH1.

KOSTNADER

Kostnaderna för perioden uppgick till 21 471 (21 933) TSEK och för andra kvartalet 10 463 (13 721) TSEK.

RESULTAT

Rörelseresultatet för perioden uppgick till 2 072 (1 317) TSEK och för andra kvartalet 989 (4 112) TSEK.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -10 744 (-8 513) TSEK och under andra kvartalet till -4 429 (-3 401) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 6 617 (12 481) TSEK. Bolagets likviditetssituation följs löpande och bolaget är i behov av ytterligare finansiering. Lånelöfte

avseende ett bryggglån finns. Ledningens och styrelsens samstämmiga uppfattning är att likviditetssituationen kommer att kunna tryggas framgent.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick för perioden till 5 721 (4 670) TSEK och bestod till stor del av aktiverade utvecklingskostnader om 4 804 (3 992) MSEK.

PERSONAL

Antalet anställda vid periodens utgång var 26 (24).

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.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – september 2017 publiceras den 15 november 2017 samt kommunicé för helår 2017 den 22 februari 2018.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 23 augusti 2017

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

RAPPORT ÖVER TOTALT RESULTAT

Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2017-04-01	2016-04-01	2017-01-01	2016-01-01
		2017-06-30	2016-06-30	2017-06-30	2016-06-30
Nettoomsättning		9 437	14 734	18 670	17 895
Aktiverat arbete för annans räkning		1 974	2 348	4 800	3 987
Övriga rörelseintäkter		40	751	74	1 368
Summa rörelsen intäkter		11 452	17 833	23 543	23 250
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror		-2 336	-2 485	-5 682	-4 205
Övriga externa kostnader		-3 106	-3 509	-5 984	-5 702
Personalkostnader		-4 734	-4 617	-9 305	-8 823
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-150	-2 998	-286	-3 081
Övriga rörelsekostnader		-138	-113	-214	-121
Rörelseresultat		989	4 112	2 072	1 317
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		-	-	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter		-14	-22	-19	-51
Resultat från finansiella poster		-14	-22	-19	-51
Resultat före skatt		975	4 090	2 053	1 266
Skatt på periodens resultat		-	-	-	-
Periodens resultat		975	4 090	2 053	1 266

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2017-04-01	2016-04-01	2017-01-01	2016-01-01
	2017-06-30	2016-06-30	2017-06-30	2016-06-30
Periodens resultat	975	4 090	2 053	1 266
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-
Summa totalresultat	975	4 090	2 053	1 266
Resultat per aktie, SEK	0,14	0,60	0,29	0,19

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (TSEK)	Not	2017-06-30	2016-06-30	2016-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	1	25 539	15 989	20 735
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		2 503	1 634	1 872
Summa anläggningstillgångar		28 041	17 623	22 608
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		4 780	1 959	2 331
Likvida medel		6 617	12 481	23 607
Summa omsättningstillgångar		11 396	14 440	25 938
SUMMA TILLGÅNGAR		39 438	32 063	48 545
Belopp i tusental kronor (TSEK)				
EGET KAPITAL				
Aktiekapital		706	706	706
Reserver		13 541	1 108	8 737
Summa bundet eget kapital		14 248	1 814	9 444
Övrigt tillskjutet kapital		59 223	58 573	59 223
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-42 923	-35 817	-40 172
Summa fritt eget kapital		16 300	22 756	19 051
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		30 548	24 570	28 495
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	769	0
Summa långfristiga skulder		0	769	0
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		385	385	769
Leverantörsskulder		4 084	2 328	3 623
Övriga kortfristiga skulder		4 421	4 011	15 658
Summa kortfristiga skulder		8 890	6 724	20 050
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		39 438	32 063	48 545

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets Eget kapital

Belopp i tusental kronor (TSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141	0	-35 975	4 820
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				1 266	1 266
Avsättning till reserver			1 108	-1 108	-
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	1 108	158	1 266
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	52	19 122	-	-	19 173
Kostnader i anslutning till nyemission		-689			-689
Summa Transaktioner med aktieägare	52	18 433	0	0	18 484
Utgående balans per 2016-06-30	706	58 574	1 108	-40 439	19 949
Ingående balans per 2017-01-01	706	59 224	8 737	-40 172	28 495
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				2 053	2 053
Avsättning till reserver - Aktivering utvecklingsfond			4 804	-4 804	-
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	4 804	-2 751	2 053
Utgående balans per 2017-06-30	706	59 224	13 541	-42 923	30 548

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2017-04-01	2016-04-01	2017-01-01	2016-01-01
		2017-06-30	2016-06-30	2017-06-30	2016-06-30
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
Rörelseresultat		989	4 112	2 072	1 317
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet			-		
- Återläggning av avskrivningar		150	113	286	197
- Övriga poster ej kassapåverkande		97	2 943	141	2 946
Erhållen ränta		-	-	-	-
Erlagd ränta		-14	-22	-19	-51
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		1 222	7 146	2 479	4 409
Förändringar i rörelsekapital					
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		-2 038	3 933	-1 477	5 014
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder		-5 916	-14 127	-12 210	-17 681
Ökning/minskning leverantörsskulder		2 303	-352	463	-256
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-4 429	-3 401	-10 744	-8 513
Kassaflöde från investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-1 974	-2 353	-4 804	-3 992
Försäljning av immateriella anläggningstillgångar		-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-917	-499	-917	-678
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-2 891	-2 852	-5 721	-4 670
Kassaflöde från finansieringsverksamheten					
Pågående nyemission		-	-	-	18 484
Amortering av lån		-192	-192	-385	-385
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-192	-192	-385	18 100
Periodens kassaflöde		-7 512	-6 445	-16 849	4 916
Likvida medel vid periodens början		14 226	18 985	23 607	7 627
Kursdifferens i likvida medel		-97	-58	-141	-62
Likvida medel vid periodens slut		6 617	12 481	6 617	12 481

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 Bioscience 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	2016-01-01
	2017-06-30	2016-06-30	2016-12-31
Balanserade utvecklingskostnader			
Ingående anskaffningsvärde	24 294	15 557	15 557
Inköp	4 804	5 204	5 592
Omklassificeringar	–	–	–
Valutakursdifferenser	–	–	–
Öffentligt bidrag	–	-1 212	3 145
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	29 099	19 549	24 295
Ingående avskrivningar	-675	-500	-675
Årets avskrivningar	–	–	–
Omklassificeringar	–	–	–
Valutakursdifferenser	–	–	–
Utgående ackumulerade avskrivningar	-675	-500	-675
Ingående nedskrivningar	-2 884	-175	–
Årets nedskrivningar/Återföring	–	-2 884	-2 884
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-3 060	-2 884
Utgående redovisat värde	25 539	15 989	20 735
Redovisat värde per projekt			
VPS34	19 891	13 733	17 064
PIP4K2a	2 295	2 257	2 295
STK25	3 353	–	1 377
MTH1	–	–	–
Utgående redovisat värde	25 539	15 989	20 735

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.berg@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.berg@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