

Sprint Bioscience

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
januari – december 2014

Sprint Bioscience AB (publ)
Organisationsnummer 556789-7557

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

januari – december 2014

Helåret 2014 samt fjärde kvartalet i sammandrag

- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -11,3 Mkr (-4,2 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde -3,7 Mkr (-0,7 Mkr)
- Resultat per aktie för perioden uppgick till -1,75 kr (-1,67 kr) varav fjärde kvartalet utgjorde -0,57 kr (-0,12 kr)
- Emissionen i samband med noteringen som fulltecknades tillförde bolaget 22,5 MSEK innan noterings- och emissionskostnader
- Projektportföljen expanderades med ett flertal nya projekt
- Kommersialisering av MTH1 projektet initierades under året
- Sprint Bioscience börsnoterades på First North den 7:e november.
- I Vps34 projektet erhöles positiva data i en djurmodell av den svårbehandlade cancerformen, trippel-negativ bröst cancer
- Dr. Ravi Amaravadi blir Scientific Advisor åt bolaget
- Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2014.

Händelser efter rapportperiodens utgång

Inga väsentliga händelser har ägt rum efter rapportperiodens utgång

Fjärde kvartalet

• Intäkter	2 237 (2 422) TSEK
• Rörelseresultat	-3 717 (-764) TSEK
• Resultat efter skatt	-3 717 (-764) TSEK
• Resultat per aktie*	-0,57 (-0,12) SEK

Januari – december

• Intäkter	4 614 (7 537) TSEK
• Rörelseresultat	-11 259 (-4 156) TSEK
• Resultat efter skatt	-11 464 (-4 387) TSEK
• Resultat per aktie*	-1,75 (-0,67) SEK

*= antalet aktier är beräknat på 6 544 636 stycken, vilket Sprint Bioscience har efter noteringen på First North den 7 november

Sprint Bioscience AB (publ) aktie är listad på NASDAQ OMX First North med kortnamnet SPRINT.
Certified Advisor är Redeye.

VD HAR ORDET

Det är med glädje jag ser tillbaka på 2014. Det har för Sprint Bioscience varit ett intensivt år med både vetenskapliga och affärsmässiga framgångar. Genom ett målmedvetet arbete har vi i dag ett erkänt varumärke i läkemedelsbranschen. Vi har skapat ett kommersiellt tänkande som präglar hela organisationen och driver framgången i våra projekt.

Under hösten genomfördes en lyckad emission och listning på Nasdaq First North som gjort det möjligt för oss att ytterligare expandera och utveckla vår projektportfölj.



Inför noteringen på First North genomförde vi en spridningsemission om 22,5 mkr som fulltecknades. Nyemissionen tecknades till största delen av nytillkommande investerare men även till en betydande del av befintliga aktieägare som fortsätter att visa förtroende för vårt bolag. Vidare är det glädjande att flera i bolagets ledning, styrelse och anställda tecknade sig i nyemissionen. Därmed vill jag hälsa både våra befintliga och nytillkomna aktieägare välkomna till nästa fas i Sprint Bioscience utveckling där vi fortsätter bygget av Sprint Bioscience som ett framgångsrikt bolag inom den nya svenska läkemedelsindustrin.

Sprint Bioscience har två projekt som är tillgängliga för inlicensiering, Vps34 och MTH1. Under året initierade vi kommersialiseringen av MTH1-projektet. Detta projekt har fått ett oväntat stort intresse från läkemedelsbolagen. Vi har också haft positiv framgång i vårt projekt med autofagi-inhibitorer som riktar sig mot Vps34. Vi har utvecklat potenta substanser med goda läkemedelsegenskaper. I en djurmodell av trippelnegativ bröstcancer har vi framgångsrikt visat effekt från våra Vps34-inhibitorer med signifikant minskad tumörtillväxt. Vi är mycket glada att vi under hösten fick möjlighet att knyta Dr Ravi Amaravadi

till oss som vetenskaplig rådgivare för vårt arbete i Vps34-projektet. Dr Amaravadi är en av autofagiforskningens nyckelpersoner och bedriver både klinisk och translationell forskning med fokus på autofagiinhibition som cancerbehandling. Vi värdesätter starkt Dr Amaravadis bidrag som diskussionspartner i vårt Vps34-projekt.

I både MTH1- och Vps34-projekten för vi samtal med flera läkemedelsbolag under sekretessavtal.

Läkemedelsbranschen utvecklas alltmer mot att de stora aktörerna förlitar sig på att små och innovativa företag som Sprint Bioscience förser dem med idéer och projekt. Genom att Sprint Bioscience gjort sig känt som ett snabbfotat innovativt företag är bolaget nu i en position där verksamheten har goda förutsättningar att skapa värde för sina ägare.

“Det är med glädje jag ser tillbaka på 2014. Det har för Sprint Bioscience varit ett intensivt år med både vetenskapliga och affärsmässiga framgångar.”

BOLAGSÖVERSIKT

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 projekt i den prekliniska fasen. Bolaget har i dagsläget inte för avsikt att i egen regi bedriva kliniska studier. I bolagets affärsidé ingår att sluta partneravtal före den kliniska fasen.

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

LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience portfölj av läkemedelsprojekt är inriktad på att angripa olika delar av tumörcellers metabolism som markant skiljer sig från friska cellers metabolism. Vi utvärderar årligen ett stort antal nya målproteiner från vilka vi sedan väljer ut ett antal att starta och driva i full skala. Detta urval baseras på ett antal kriterier såsom medicinsk relevans, teknisk genomförbarhet, konkurrens och kommersiell potential. För närvarande driver bolaget fyra projekt varav två befinner sig i fasen där vi för diskussioner med samarbetspartners. Målsättningen är att nå avtal där vi fortsätter att ta aktiv del i projektens utveckling fram till att kliniska studier ska inledas. Den långsiktiga strategin är att utnyttja bolagets expertis inom tidig läkemedelsutveckling till att kontinuerligt starta och utveckla nya innovativa projekt och sedan hitta samarbetspartners som kan driva projekten vidare. Detta gör att vi kan dra största möjliga nytta av den spetskompetens och det nätverk bland stora läkemedelsbolag vi byggt upp och som gör oss internationellt konkurrenskraftiga i detta segment.

VPS34

Bakgrund

Vps34-inhibitorer blockerar autofagi, en process som är viktig för tumörens förmåga att överleva och spridas i kroppen. Genom autofagi bryts felaktiga eller skadade komponenter 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. Ett flertal svårbehandlade cancerformer har visat sig vara beroende av autofagi, däribland bukspottkörtelcancer, melanom och leukemier. Även trippel-negativ bröstcancer har visats vara beroende av denna process.

Målet med Sprint Bioscience projekt är att hämma autofagi för att minska tumörens förmåga att överleva och dela sig och för att göra tumören mer känslig för existerande behandlingar. Vps34 är ett nyckel-protein för att sätta igång autofagi och Sprint Bioscience har tagit fram ett antal molekyler som specifikt hämmar Vps34.

Status i projektet

Effektstudier i en djurmodell av svårbehandlad s.k. trippel-negativ 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 bl.a. hög löslighet och biotillgänglighet. Det finns inga tidigare studier publicerade där en läkemedelslik Vps34-inhibitor har använts för att hindra tumörtillväxt i en djurmodell. Sprint Bioscience data är därför helt unika och visar att den här sortens hämmare kommer att kunna vara ett helt nytt angreppssätt inom cancerbehandling. Bolaget fortsätter utvecklingen av förståelsen för hur dessa föreningar bäst ska användas. Pågående försök i celler syftar till att visa att Vps34-inhibitorer ökar effekten av annan cancerbehandling.

Bolaget har nyligen knutit en av autofagiforskningens nyckelpersoner, Dr Ravi Amaravadi, till sig som vetenskaplig rådgivare. Ravi är verksam vid University of Pennsylvania som en av ledarna av the Cancer Therapeutics Program vid Abramson Cancer Center och bedriver både klinisk och translationell forskning med fokus på autofagiinhibition som cancerbehandling. Han var en av de första att identifiera autofagi som en resistensmekanism vid cancerbehandling och leder kliniska studier inom området.

Status kommersiellt

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34 inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Målsättningen är att inom tolv månader ingå ett licensavtal för 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 producerar 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 av de cancerläkemedel som utvecklats de senaste decennierna är inriktade på att slå mot genetiska defekter i cancercellerna. Denna typ av läkemedel kan utgöra effektiva läkemedel, 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.

Intresset för MTH1 har ökat väsentligt under det senaste året. I april 2014 publicerades två artiklar kring MTH1 i den ansedda tidskriften Nature. Studierna fick stor uppmärksamhet, vilket har lett till att flera stora läkemedelsbolag har intresserat sig för området.

Status i projektet

Sprint Bioscience har under projektets gång utvecklat en djup förståelse för MTH1 som målprotein för cancer-behandling, och projektet fortskrider med bra fart. Vi tagit fram en stor mängd potenta inhibitorer som blockerar MTH1. På senaste tid har arbetet i projektet fokuserat på att optimera föreningarnas läkemedels-egenskaper, och vi jobbar nu med att påvisa dessa föreningars effekter på biologiska system.

Status kommersiellt

Sprint Bioscience har presenterat sitt projekt inom MTH1 för flera större läkemedelsbolag och mötts av ett starkt intresse. Samtal förs med ett antal bolag om utlicensiering av projektet. Vår bedömning är att det finns goda chanser att detta projekt kan utlicensieras under 2015. Ambitionen är att ingå ett avtal där Sprint Bioscience aktivt deltar i utvecklingen av projektet.

Lipidkinas

Bakgrund

PI3- och PI4-kinaser är en klass enzymer där det bedriv intensiv forskning hos ett flertal läkemedelsbolag. Dessa enzymer styr produktionen av viktiga signalmolekyler för cellers metabolism och tillväxt. PI4-kinaser har nyligen visat sig vara lovande målproteiner för cancer- och diabetes-behandling. Sprint Bioscience har nyligen initierat ett projekt inom PI4-kinaser där bolaget kan dra nytta av den expertis som byggts upp i Vps34-projektet.

Status i projektet

Arbetet i projektet är nu helt inriktat på få de sista bitarna på plats som vi behöver för att kunna dra igång projektet i full skala. Bolaget räknar med att under våren 2015 ha utvecklat projektet till en nivå där det är aktuellt att inleda en utlicensieringsprocess.

Status kommersiellt

Vi räknar med att detta projekt under våren kommer nå den punkt där vi börjar presentera det för potentiella samarbetspartners. Planen är att projektet ska lanseras på den kommande mässan BIO 2015 i Philadelphia, som är branschens största möte specialanpassat för att presentera projekt för samarbeten av denna typ.

FINANSIELL RAPPORT

Intäkter

Total intäkten under året har minskat till 4 614 (7 537) TSEK. Nettoomsättningen uppgick till 0 (2 371) TSEK. Minskningen beror på att det under våren 2013 fanns intäkter från ett projekt som såldes 2012 till ett Brittiskt bolag, IOMET Pharma. Sprint Bioscience äger fortfarande 10 procent av projektet och erhåller 10 procent av alla intäkter IOMET erhåller vid en eventuell utlicensiering av projektet.

Kostnader

Kostnaderna ökade under året till 15 873 (11 693) TSEK. Kostnadsökningen är hänförlig till mer aktiviteter och fler anställda, men beror också till en del på att det under 2013 fanns kostnadstäckning för det under 2012 sålda projektet som delvis bedrevs med Sprint Bioscience personal. Emissions- och noteringskostnaderna under fjärdekvartalet uppgick till 2 780 TSEK, vilket bokförs mot eget kapital.

Resultat

Rörelseresultatet minskade till -11 259 (-4 156) TSEK.

Kassaflöde och finansiell ställning

Helåret:

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10 232 (-3 566) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 13 976 (603) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (300) TSEK.

Nyemission

Under året har nyemissioner om 31 202 (11 103) TSEK genomförts.

Investeringar

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 4 049 (4 288) TSEK för året och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 3 917 (3 848) MSEK.

Övrigt

Personal

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

Antal aktier

Bolaget hade 5 044 636 aktier per den 30 september. I och med noteringen på First North den 7 november ökade antalet aktier till 6 544 636 stycken. Det finns inga utestående konvertibler eller teckningsoptioner i Sprint Bioscience. Antalet aktier per den 1 januari 2014 uppgick till 4 152 136 stycken, det genomsnittliga antalet aktier under perioden januari – december 2014 var 4 869 153 stycken.

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 investeringsmemorandumet och företagets hemsida www.sprintbioscience.se.

Redovisningsprinciper

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

Framtidsutsikter

Ingen prognos lämnas för 2015.

Årsstämma och utdelning

Årsstämma kommer att hållas **20 maj kl. 16:00 i Sal K2, Teknikringen 28, KTH Campus, Stockholm**. Sista dagen för att begära att ärenden ska behandlas av stämman är 15 april.

Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2014.

Årsredovisningen för 2014 kommer att offentliggöras på Sprint Bioscience hemsida i slutet av april samt skickas ut till dem som så önskar.

Nästa rapportdatum

Delårsrapport för perioden januari – mars 2015 publiceras den 20 maj 2015.

Denna bokslutskommuniké har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 26 februari 2015

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Åberg, VD

Sprint Bioscience AB, Teknikringen 38 A, 114 28 Stockholm

E-mail: anders.berg@sprintbioscience.com

Tel: 08-411 44 55

RAPPORT ÖVER RESULTATEN I SPRINT BIOSCIENCE AB

<i>Belopp i TSEK</i>	Kvartal 4 2014	Kvartal 4 2013	Helår 2014	Helår 2013
Nettoomsättning	0	114	0	2 371
Aktiverat arbete för egen räkning	1 970	1 006	3 917	3 848
Övriga rörelseintäkter	268	1 302	697	1 318
	2 237	2 422	4 614	7 537
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-1 330	-352	-2 751	-427
Övriga externa kostnader	-1 400	-690	-3 770	-3 328
Personalkostnader	-2 874	-1 990	-8 738	-7 603
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-275	-94	-562	-309
Övriga rörelsekostnader	-31	-6	-52	-26
RÖRELSERESULTAT	-3 674	-711	-11 259	-4 156
Ränteintäkter	4	0	4	1
Räntekostnader	-47	-54	-209	-231
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-3 717	-764	-11 464	-4 387
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0
Resultat efter skatt	-3 717	-764	-11 464	-4 387
Resultat per aktie	-0,57	-0,12	-1,75	-0,67

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING I SPRINT BIOSCIENCE AB

Belopp i TSEK 31 dec 2014 31 dec 2013

TILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar

Balanserade utvecklingskostnader	9 506	5 989
Materiella anläggningstillgångar	547	576
Summa anläggningstillgångar	10 052	6 565

Omsättningstillgångar

Varulager	0	0
Kundfordringar	0	99
Övriga omsättningstillgångar	1 118	205
Likvida medel	13 976	603
Summa omsättningstillgångar	15 095	907

SUMMA TILLGÅNGAR	25 147	7 472
-------------------------	---------------	--------------

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital	20 320	3 362
--------------	--------	-------

Långfristiga skulder

Övriga skulder till kreditinstitut	1 538	2 305
Summa långfristiga skulder	1 538	2 305

Kortfristiga skulder

Skulder till kreditinstitut	769	195
Leverantörsskulder	888	620
Övriga skulder	1 631	990
Summa kortfristiga skulder	3 288	1 805

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	25 147	7 472
---------------------------------------	---------------	--------------

Tillgänglig checkkredit	300	300
Utnyttjad checkkredit	0	0
Eget kapital per aktie	3,10	0,51

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL I SPRINT BIOSCIENCE AB

<i>Belopp i TSEK</i>	Aktiekapital	Nyemission under reg.	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens resultat
Ingående balans per 1 januari 2013	148	9	5 564	-1 079	-3 545
Överföring till balanserat resultat				-3 545	3 545
Nyemission	47	-9	4 213		
Pågående nyemission		12	2 389		
Periodens resultat					-4 387
Utgående balans per 31 december 2013	195	12	12 166	-4 624	-4 387
Ingående balans per 1 januari 2014	195	12	12 166	-4 624	-4 387
Överföring till balanserat resultat				-4 387	4 387
Nyemission	207	-12	28 227		
Pågående nyemission					
Fondemission	252		-252		
Periodens resultat					-11 464
Utgående balans per 31 december 2014	654	0	40 141	-9 011	-11 464

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN I SPRINT BIOSCIENCE AB

<i>Belopp i TSEK</i>	Kvartal 4 2014	Kvartal 4 2013	Helår 2014	Helår 2013
Resultat före skatt	-3 717	-764	-11 464	-4 387
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	275	94	562	309
<i>varav avskrivningar</i>	275	94	562	309
Betald inkomstskatt	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 442	-670	-10 902	-4 078
FÖRÄNDRING AV RÖRELSEKAPITAL				
Förändring av kortfristiga fordringar (ökning -/minskning +)	-670	206	-815	1 410
Förändring av kortfristiga skulder (ökning +/minskning -)	1 176	23	1 483	-898
Summa förändring rörelsekapital	506	229	669	512
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 936	-441	-10 233	-3 565
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Förvärv (-)/ avyttring (+) av balanserade utvecklingskostnader	-1 970	-1 006	-3 917	-3 848
Förvärv (-)/ avyttring (+) av materiella anläggningstillgångar	0	-343	-132	-440
Förvärv (-)/ avyttring (+) av finansiella anläggningstillgångar	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 970	-1 350	-4 049	-4 288
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission	19 720	2 481	28 421	6 652
Förändring av lån	-840	-195	-767	1 803
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	18 880	2 286	27 654	8 455
Periodens kassaflöde	13 974	496	13 372	602
Likvida medel vid periodens början	2	108	604	2
Likvida medel vid periodens slut	13 976	604	13 976	604
Tillgänglig checkkredit	300	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	0	0	0	0

Sprint Bioscience AB (publ)
Teknikringen 38 A
SE - 114 28 Stockholm

Org.nr. 556789-7557

Tfn: +46-8-411 44 55
E-post: info@sprintbioscience.com
www.sprintbioscience.se

Sprint
Bioscience