

A stylized molecular structure graphic composed of light blue circles of varying sizes connected by thin lines, set against a solid blue background. The structure is positioned in the upper left and middle sections of the page.

Sprint
Bioscience

DET FÖRSTA KVARTALET 2015

DET FÖRSTA KVARTALET I KORTHET

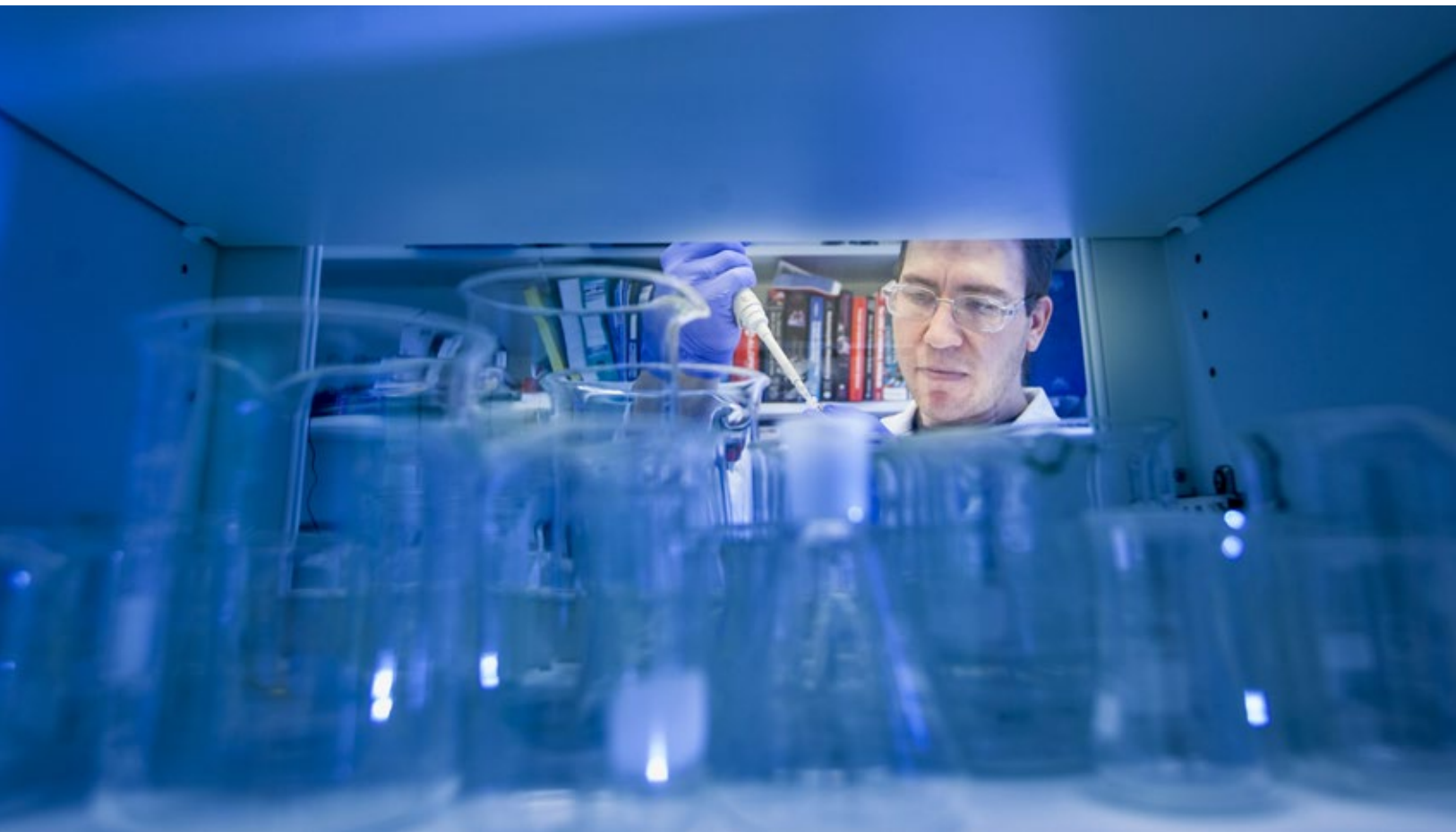
JANUARI-MARS 2015

- Kommersialisering av Vps34 och MTH1 pågår.
- Intresset för aktien har fortsatt att öka och antalet aktieägare är per den 31 mars 559 stycken, vilket är en ökning med 331 mot den 31 december 2014 då antalet aktieägare var 228 stycken.
- Intäkter (avser balansering av utvecklingskostnader) 1 711 (745) TSEK
- Rörelseresultat -3 797 (-2 368) TSEK
- Resultat efter skatt -3 839 (-2 426) TSEK
- Resultat per aktie* -0,59 (-0,37) SEK

* = Antalet aktier är beräknat på 6 544 636 stycken, vilket Sprint Bioscience har efter noteringen på First North den 7 november 2014.

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- I april 2015 tecknade bolaget ett samarbetsavtal med professor Dan Grander på Cancercenter Karolinska (CCK). Detta är ett led i att stärka Vps34-projektet som riktar sig mot att inhibera autofagi i cancerceller.
- I april 2015 rekryterade bolaget dr Angelo De Milito för att bygga upp kompetensen inom avancerade cellmodeller av cancerstamceller och tumörmikromiljö. Dr Milito kommer även att fortsätta forska vid Institutionen för onkologipatologi på Karolinska Institutet.



ETT KVARTAL AV INTENSIVT ARBETE

Efter en intensiv höst inledde vi 2015 som ett börsnoterat och mer etablerat företag med en spännande projektportfölj och gott hopp om att få in mer pengar till bolaget under året.

Att utveckla flera projekt parallellt med målet att utlicensiera minst ett per år, är en central del i Sprint Biosciences verksamhetsidé. Årets första månader har vi arbetat intensivt och lite i det tysta med att utvidga vår projektportfölj. Nu känner vi oss redo att möta våra blivande kunder med ännu ett projekt – PIP42Ka.

Sprint Bioscience har utvecklat molekyler med goda läkemedelsegenskaper som inhiberar PIP42Ka – ett lovande målprotein för cancerbehandling. Kommersialiseringen av projektet inleder vi på en stor partnerkonferens i Philadelphia i juni – något jag med spänning och förväntan ser fram emot.

Under våren knöt vi ihop säcken kring vårt arbete med autofagi och Vps34-projektet. Genom avtal med professor Dan Grander utökade och formaliserade vi samarbetet med Cancercenter Karolinska (CCK). Vi förstärkte teamet ytterligare genom att rekrytera dr Angelo De Milito. Sedan tidigare är

även dr Ravi Amaravadi knuten till projektet. Därmed står vi väl rustade på frontlinjen för att attackera autofagi i kampen mot cancer.

Både kring Vps34 och MTH1, våra två längst framskridna projekt, pågår bra diskussioner och förhandlingar med potentiella partners. Ledtiderna är långa – det är en stor och viktig affär för båda parter – men vårt mål att utlicensiera minst ett projekt under året är definitivt inom räckhåll.

Jag är glad att kunna meddela att dr Karin Meyer har accepterat att bli föreslagen som styrelsemedlem i Sprint Bioscience. Karin Meyer har stor erfarenhet av tidiga kliniska studier, vilket är en värdefull kompetens vid utveckling av läkemedelsprojekt.

Ännu en positiv händelse inträffade i slutet av mars då priset på vår aktie passerade introduktionspriset. Priset har sedan gått upp med cirka 100 procent, vilket givetvis är mycket glädjande.

Avslutningsvis ser jag fram emot ett fortsatt bra år med framgångsrika affärer, en expanderad projektportfölj och en god tillväxt inom bolaget.

Anders Åberg
Verkställande direktör

” JAG SER FRAM EMOT ETT FORTSATT BRA ÅR MED FRAMGÅNGSRIKA AFFÄRER, EN EXPANDERAD PROJEKT-PORTFÖLJ OCH EN GOD TILLVÄXT INOM BOLAGET.



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 projekt och sluta partneravtal i den prekliniska fasen. Bolaget har i dagsläget inte för avsikt att i egen regi bedriva kliniska studier. Strategin bygger på ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen vägs in redan vid uppstarten av ett projekt.

Bolaget är sedan den 7 november 2014 noterat på NASDAQ OMX First North. Aktien handlas under kortnamnet SPRINT. RedEye är bolagets Certified Adviser.



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. Ett flertal 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 dela 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.

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. Han bedriver både klinisk och translationell forskning med fokus på autofagiinhibition som cancerbehandling.

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. Sprint Bioscience strävar efter ett samarbetsavtal där bolaget har en aktiv del i utvecklingen av projektet.

SAMARBETE STÄRKER PROJEKTET

Bolaget tecknade i april i år ett samarbetsavtal med professor Dan Grander på Cancercancer Karolinska (CCK). Professor Granders forskargrupp studerar mekanismer för resistensutveckling i tumörer. Tillsammans kommer man att fördjupa kunskapen om hur autofagi resulterar i resistens. Detta kommer att användas för att stärka Sprint Bioscience Vps34-projekt som riktar sig mot att inhibera autofagi i cancerceller.

Sprint Bioscience meddelade i april i år att bolaget har rekryterat dr Angelo De Milito för att bygga upp kompetensen inom avancerade cellmodeller av cancerstamceller och tumörmikromiljö. Dr Milito kommer även att fortsätta forska vid Institutionen för onkologi-patologi på Karolinska Institutet.

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 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 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.

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 cancerbehandling, och projektet fortskrider med bra fart. Vi har tagit fram en stor mängd potenta inhibitorer som blockerar MTH1. På senaste tid har arbetet i projektet fokuserat på att optimera föreningarnas läkemedelsegenskaper och vi arbetar nu med att visa dessa föreningars effekter på biologiska system.

STATUS KOMMERSIELLT

Sprint Bioscience har presenterat sitt projekt inom MTH1 för flera större läkemedelsbolag och för samtal med ett antal bolag om utlicensiering av projektet. Ambitionen är att ingå ett avtal där Sprint Bioscience aktivt deltar i utvecklingen av projektet.



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 hitta optimala inhibitorer med selektivitet över andra humana kinaser.

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

STATUS KOMMERSIELLT

Sprint Bioscience kommer att initiera kommersialisering av PIP4K2a-projektet på BIO 2015 i juni. BIO 2015 hålls i Philadelphia och är branschens största möte specialanpassat för att presentera projekt för samarbeten av denna typ.

EKONOMISK REDOVISNING



FINANSIELL RAPPORT

INTÅKTER

Total intäkten under perioden ökade till 1 711 (745) TSEK. Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) TSEK.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under perioden till 5 508 (3 113) TSEK. Kostnadsökningen är hänförlig till mer aktiviteter och fler anställda.

RESULTAT

Rörelseresultatet minskade till -3 797 (-2 368) TSEK.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

PERIODEN

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -3 145 (-2 417) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 9 084 (0) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (154) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 1 747 (783) TSEK för perioden och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 1 677 (742) MSEK.

ÖVRIGT

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 16 (14) och antalet anställda vid periodens utgång var 17 (15).

ANTAL AKTIER

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.

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.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämma kommer att hållas 20 maj kl. 16:00 i Sal K2, Teknikringen 28, KTH Campus, Stockholm.

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

Årsredovisningen för 2014 offentliggjordes på Sprint Bioscience hemsida den 29 april.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – juni 2015 publiceras den 26 augusti 2015.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 20 maj 2015

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

RESULTATRÄKNING

TSEK	KVARTAL 1 2015	KVARTAL 1 2014	HELÅR 2014
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 677	742	3 917
Övriga rörelseintäkter	34	3	697
<i>Summa rörelsens intäkter</i>	<i>1 711</i>	<i>745</i>	<i>4 614</i>
Rörelsens kostnader			
Handelsvaror	-1 260	-346	-2 751
Övriga externa kostnader	-1 493	-665	-3 770
Personalkostnader	-2 689	-2 012	-8 738
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-44	-89	-562
Övriga rörelsekostnader	-22	0	-52
<i>Summa rörelsens kostnader</i>	<i>-5 508</i>	<i>-3 112</i>	<i>-15 873</i>
Rörelseresultat	-3 797	-2 368	-11 259
Ränteintäkter	0	0	4
Räntekostnader	-42	-58	-209
Resultat efter finansiella poster	-3 839	-2 426	-11 464
Resultat efter skatt	-3 839	-2 426	-11 464
Resultat per aktie	-0,59	-0,37	-1,75

FINANSIELL STÄLLNING

TSEK	31 MARS 2015	31 MARS 2014	31 DECEMBER 2014
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingskostnader	11 183	6 674	9 506
Materiella anläggningstillgångar	572	585	547
Summa anläggningstillgångar	11 755	17 259	10 052
Omsättningstillgångar			
Övriga omsättningstillgångar	928	315	1 118
Likvida medel	9 084	0	13 976
Summa omsättningstillgångar	10 012	315	15 095
SUMMA TILLGÅNGAR	21 767	7 574	25 147
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	16 481	3 387	20 320
Långfristiga skulder			
Checkräkningskredit	0	146	0
Övriga skulder till kreditinstitut	1 538	2 305	1 538
Summa långfristiga skulder	1 538	2 451	1 538
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut	577	195	769
Leverantörsskulder	1 610	345	888
Övriga skulder	1 560	1 196	1 631
Summa kortfristiga skulder	3 747	1 736	3 228
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	21 767	7 574	25 147
Eget kapital per aktie	2,52	0,52	3,10

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
Pågående nyemission			2 451		
Periodens resultat					-2 426
Utgående balans per 31 mars 2014	195	12	14 617	-9 011	-2 426
Ingående balans per 1 januari 2015	654	0	40 141	-9 011	-11 464
Överföring till balanserat resultat				-11 464	11 464
Periodens resultat					-3 839
Utgående balans per 31 mars 2015	654	0	40 141	-20 475	-3 839

KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	KVARTAL 1 2015	KVARTAL 1 2014	HELÅR 2014
Resultat före skatt	-3 839	-2 426	-11 464
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet varav avskrivningar	44	89	562
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-3 795	-2 337	-10 902
FÖRÄNDRING AV RÖRELSEKAPITAL			
Förändring av kortfristiga fordringar (ökning -/minskning +)	190	-10	-815
Förändring av kortfristiga skulder (ökning +/minskning -)	460	-69	1 483
Summa förändring av rörelseresultat	650	-79	669
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 145	-2 417	-10 233
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Förvärv (-)/avyttring (+) av balanserade utvecklingskostnader	-1 677	-742	-3 917SS
Förvärv (-)/avyttring (+) av materiella anläggningstillgångar	-70	-42	-132
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 747	-738	-4 049
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission	0	2 451	28 421
Förändring av lån	0	146	-767
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	2 597	27 654
Periodens kassaflöde	-4 892	-603	13 372
Likvida medel vid periodens början	13 976	603	604
Likvida medel vid periodens slut	9 084	0	13 976
Tillgänglig checkkredit	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	0	146	0

ORDLISTA

APOPTOS - Programmerad celldöd, ett sätt för celler att på ett kontrollerat sätt begå "själv mord" när cellen blivit skadad. Är ofta satt ur spel i cancerceller och leder till att celler överlever och växer vidare trots stora skador.

AUTOFAGI - En process i cellen där onödiga eller felaktigt fungerande delar av cellen bryts ned och avlägsnas.

FRAGMENTBASERAD SCREENING - En metod för att ta fram läkemedelskandidater som skiljer sig från "high-throughput screening" genom att färre och mindre föreningar (fragment) testas. Fördelen är att screeningen går mycket snabbare och görs det på rätt sätt kan det leda till läkemedelskandidater med kemiska egenskaper som gör dem mer lämpade som läkemedel.

INHIBITOR - En inhibitor eller hämmare är ett ämne som hindrar ett enzyms katalyserande aktivitet.

MTH1 - Ett protein som celler behöver för att överleva oxidativ stress, vilket är särskilt viktigt för tumörceller.

PIP4K2a - Ett protein som är av stor betydelse för överlevnaden av celler som förlorat proteinet p53, en vanlig förändring i cancerceller.

P53 - Ett protein som normalt förhindrar att en cell omvandlas till en cancercell. I många cancerformer har detta protein slutat fungera, vilket bidrar till att cellen kan växa ohämmat och bilda en tumör.

RÖNTGENKRISTALLOGRAFI - En metod för att bestämma proteiners struktur. Används för att öka förståelsen för hur inhibitorer binder till proteinet och därmed underlätta arbetet med att ta fram optimala läkemedelskandidater.

SB01328 OCH SB01683 - Två Vps34-inhibitorer framtagna av Sprint Bioscience som använts för att bevisa konceptet med Vps34-inhibition i en djurmodell av bröstcancer.

TRANSLATIONELL FORSKNING - Forskning som syftar till att på bästa sätt förstå hur effekter i laboratoriestudier kan överföras till effekter på patienter i klinik.

TUMÖRMETABOLISM - Tumörens ämnesomsättning.

VPS34 - Ett protein som har en nyckelroll i initieringen av autofagiprocessen.

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), Teknikringen 38A, 114 28 Stockholm, 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

TEKNIKRINGEN 38A, 114 28 STOCKHOLM
TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM
WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE