



Sprint Bioscience

DET TREDJE KVARTALET 2015

DET TREDJE KVARTALET I KORTHET

PERIODEN OCH TREDJE KVARTALET 2015

- Sprint Bioscience AB (publ) och Bayer Health-Care (Bayer) ingick den 28 juli ett samarbets- och licensavtal för forskning, utveckling och kommersialisering av cancerläkemedel. Enligt avtalet utlicensierar Sprint Bioscience bolagets tidiga program med tumörmetabolismhämmare riktade mot MTH1 till Bayer.
- Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 190 miljoner euro i potentiella prekliniska, kliniska och omsättningsbaserade delmålsbetalningar, inklusive en initial betalning på ett par miljoner euro från Bayer vid undertecknandet av avtalet. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalty på den globala omsättningen av eventuella produkter som genereras inom samarbetet. Bayer kommer också att finansiera Sprint Bioscience fortsatta utvecklingskostnader av projektet under de kommande två åren. Intäkterna från uppföringsbetalningen periodiseras över 24 månader.
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -2,6 mkr (-2,7 mkr)

- Resultat per aktie för perioden uppgick till -0,40 kr (-0,41 kr)
- Likvida medel uppgick per 30 september till 15 382 tkr (2 tkr)

JULI-SEPTEMBER

• Intäkter	4 887 (632) TSEK
• Rörelseresultat	-2 573 (-2 655) TSEK
• Resultat efter skatt	-2 608 (-2 706) TSEK
• Resultat per aktie	-0,40 (-0,41) SEK

JANUARI-SEPTEMBER

• Intäkter	7 668 (2 377) TSEK
• Rörelseresultat	-11 372 (-7 586) TSEK
• Resultat efter skatt	-11 487 (-7 747) TSEK
• Resultat per aktie	-1,76 (-1,18) SEK

HÄNDELSE EFTER

RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång.



EN KVALITETSSTÄMPEL FÖR FRAMTIDEN

Tack vare avtalet med Bayer HealthCare har Sprint Bioscience fått en mycket värdefull kvalitetsstämpel som öppnar nya dörrar och skapar möjligheter för framtiden.

Enligt avtalet utlicensierar Sprint Bioscience bolagets tidiga program med tumörmetabolisminhibitorer riktade mot MTH1 till Bayer HealthCare.

Att avtalet gör skillnad märker vi inte minst när vi presenterar våra projekt på partnermöten runt om i världen. I branschen vet man att avtalet innebär att Bayer har gjort en noggrann genomlysning av företaget. Kvalitetsstämpeln gör att omgivningen ser oss med nya ögon. Avtalet är därmed viktigt både ekonomiskt och strategiskt.

Efter avtalets signering den 28 juli har vi inlett ett tvåårigt samarbete med Bayer, med målet att ta fram en till två läkemedelskandidater. Förhoppningen är en första milstolpsbetalning våren 2016. Samtidigt ser vi en positiv utveckling av våra andra projekt. PIP4K2a introducerades för försäljning i juni och möttes av en mycket positiv respons.

Inom ramen för projektet fortsätter vi att skapa nya molekyler med bättre egenskaper och intresset är fortsatt stort. Vps34-programmet har fortsatt att utvecklas väl med flera inhibitorer som har mycket bra potens och goda farmakokinetiska egenskaper. Vi har nu goda möjligheter att ha en läkemedelskandidat redo för kliniska studier.

Utöver detta har vi initierat ett antal nya projekt, vilka ställer krav på ökade resurser. I augusti flyttade vi till större lokaler i Novum i Huddinge och i samband med flytten fick vi möjlighet att ta över laboratorietrustning från en tidigare hyresgäst.

I dag är vi cirka 20 medarbetare och rekrytering pågår inom kemi och cellbiologi. Cellbiologi-verksamheten har hittills varit förlagd till Cancer Center Karolinska (CCK). Nu kan vi både stärka funktionen ytterligare och flytta den till våra egna laboratorier i Huddinge.

Med fler kompetenta medarbetare och ökade laborativa resurser står vi redo att ta oss an nya utmaningar och större projekt – hela vägen från start fram till tester på människan. Sammantaget finns all anledning att se ljus på framtiden.

Anders Åberg

Verkställande direktör, Sprint Bioscience

” VI HAR NU GODA MÖJLIGHETER ATT HA EN LÄKEMEDELSKANDIDAT REDO FÖR KLINISKA STUDIER.



VI LEVERERAR

I juli 2015 ingick Sprint Bioscience ett samarbets- och licensavtal med det globala läkemedelsföretaget Bayer HealthCare. Avtalet avser forskning, utveckling och kommersialisering av tumörmetabolismprojektet MTH1 med sikte på framtida cancerterapi och diagnostik.

– Efter många månaders förhandlingar och resor fram och tillbaka mellan Sverige och Tyskland kunde vi i somras ro denna strategiskt viktiga affär i hamn, konstaterar Anne-Marie Wentzel. Som affärsutvecklingschef på Sprint Bioscience har hon varit med på hela den spännande resan – som fortfarande pågår.

I korthet omfattar projektet utveckling av mole-

kyler som hämmar proteinet MTH1, vilket är nödvändigt för cancercellers överlevnad. Förhoppningen är att det ska leda till nya effektiva behandlingar genom att selektivt påverka cancerceller. Projektet inleddes sent 2013 och tog ordentlig fart våren 2014 då Sprint Bioscience fick fram lovande data och beslutade att satsa vidare.

– Vårt arbetssätt gör det möjligt att på kort tid få fram fina resultat. Projektet fick en bra start och en fortsatt god utveckling tack vare våra kompetenta medarbetare, säger Anne-Marie.

GENOMLYSNING OCH FÖRHANDLINGAR

Med vissa uppfyllda projektmål hade Sprint Bioscience ett väletablerat läkemedelsprojekt som var möjligt att driva vidare. Det var dags att sondera terrängen på marknaden.



– MTH1-projektet presenterades för första gången på BIO i San Diego sommaren 2014. Vi fick mycket bra respons och visste då att det var rätt att lägga ner mer resurser, berättar Anne-Marie.

I november 2014 meddelade Bayer att de var intresserade och ville göra en genomlysning av företaget. Ett team besökte Sprint Bioscience för att se att det verkligen fanns substans i projektet – inte bara påståenden i en PowerPoint-presentation.

Efter genomlysningen tog Sprint Bioscience fram ett avtalsförslag i grova drag, och när parterna enats följde förhandlingar på detaljnivå. Jurister och representanter från båda sidor träffades för att vrida och vända på varje liten punkt i förslaget.

– De ekonomiska villkoren var lättast att komma överens om – detaljerna tog mer tid. Men processen var otroligt viktig med tanke på att det är ”ett äktenskap” som ska hålla i många år. Det som känns självklart idag, kanske inte är det för den som läser avtalet om 15–20 år, säger Anne-Marie.

Förhandlingarna mynnade ut i ett avtal på 50–60 sidor som signerades den 28 juli i Stockholm.

– Det var förstås en mycket trevlig dag för oss. Särskilt roligt var det att Karin Meyer, som precis tillträtt som ny styrelsemedlem, fick inleda med att skriva under ett stort viktigt avtal som detta, säger Anne-Marie.

EN BRA PARTNER

Fler intressenter fanns i kulisserna, men Bayer var snabba och erbjöd de bästa avtalsvillkoren. Och Sprint Bioscience är mycket nöjda med sin samarbetspartner.

– Bayer driver sedan tidigare kliniska onkologi-projekt på ett framgångsrikt sätt, och har beslutat att satsa på just tumörmetabolism. De har förståelse för och uppskattar vårt arbetssätt. Dessutom är de trevliga och smidiga att samarbeta med – det ska inte förringas, säger Anne-Marie.

Hon träffade Bayer för första gången hösten 2011 och sedan dess har det blivit ett par möten varje år. Relationen är baserad på ett gemensamt intresse för tumörmetabolism.

– Relationsbygge är en stor och viktig del i det hela, det är betydligt lättare att göra affärer om man känner varandra, säger Anne-Marie.

KUNSKAP PÅ BURK?

Efter signering av avtalet följer ett tvåårigt samarbete. Initialt måste all kunskap om projektet föras över till Bayer.

– Det handlar om så mycket mer än en molekyl, det är inte bara att stoppa den i en burk och lämna över, säger Anne-Marie.

Vidareutvecklingen av projektet finansieras helt av Bayer och tillsammans driver nu de båda parterna projektet framåt med regelbundna möten och kontinuerliga avstämningar. Milstolpsbetalningar utfaller till Sprint Bioscience när uppsatta mål nås.

När projektet är vidare i klinisk fas är Sprint Bioscience inte längre praktiskt inblandade, men ska hållas uppdaterade om utvecklingen hela vägen fram till marknad. Väl där tillfaller en viss procent av försäljningen Sprint Bioscience.

SPRINT BIOSCIENCE LEVERERAR

Utöver affärens ekonomiska betydelse visar den att Sprint Bioscience arbetssätt inte bara finns på pappret, utan att det faktiskt fungerar. Det är viktigt inför framtida utlicensieringar.

– Avtalet med Bayer har berett vägen för oss. Att ett stort erkänt företag som Bayer har nagelfarit oss är oerhört värdefullt. Det har gett oss en ”godkändstämpel” gentemot läkemedelsindustrin, som gör det lättare för oss i samtal med andra bolag. Dessutom har vi visat våra ägare att vi kan leverera, avslutar Anne-Marie.

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 Bioscience 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

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

Utvecklingen av bättre inhibitorer har fortsatt och resulterat i flera nya föreningar med bättre potens och bättre farmakokinetiska egenskaper som ökad halveringstid och bättre biotillgänglighet. Detta har vi kunnat verifiera i *in vivo*-försök och i cellbaserade försök där våra nya föreningar visat större effekt på celledöd än de tidigare identifierade inhibitorerna. Parallellt med detta har arbetet startats med att utveckla modeller för att visa sambandet mellan Vps34-inhibition och effekt *in vivo*. Dessa modeller är ett viktigt steg för att kunna dosera förening på rätt sätt, både hur hög dos man ger och hur ofta.

Vi planerar att använda de nya föreningarna i



uppföljande effektstudier i djur med förhoppningen att kunna påvisa större effekter på tumörtillväxt än i de tidigare studierna. Detta i kombination med att tydligt kunna visa att effekten kommer från inhibition av Vps34 kommer stärka projektets kommersiella värde.

Under perioden har vi förlängt vårt avtal med Dr Ravi Amaravadi som vetenskaplig rådgivare. Ravi bidrar med förståelse för autofagins roll som en överlevnadsmekanism i cancer på både strategisk nivå och hur detta ska översättas till relevanta experiment i vårt lab.

Under sommaren publicerades en patentsökan från Millenium Pharmaceuticals som beskriver andra hämmare av Vps34. Ansökan förändrar inte våra möjligheter att driva vårt projekt vidare utan stärker bara bilden av Vps34 som ett viktigt och lovande målprotein i cancerbehandling. Ansökan innehåller data från en modell av lungcancer där dessa Vps34-hämmare har mycket god effekt.

STATUS KOMMERSIELLT

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34-inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Sprint Bioscience strävar efter ett samarbetsavtal där bolaget har en aktiv del i den vidare utvecklingen av projektet.

MTH1

BAKGRUND

Metabolismen i cancerceller skiljer sig från metabolismen i vanliga celler. I cancercellerna alstras stora mängder fria radikaler som skadar cellens DNA och kan orsaka programmerad självdöd (apoptos).

För att förhindra skador på DNA använder cancercellerna proteinet MTH1 vilket motverkar effekten av fria radikaler och förhindrar apoptos. Vanliga celler är inte beroende av MTH1-proteinet då de

inte producerar fria radikaler i samma utsträckning. Många 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.

STATUS I PROJEKTET

Projektet är utlicensierat till Bayer HealthCare och därmed kan resurserna i projektet väsentligt utökas. Sprint Bioscience och Bayer har som mål att utveckla minst en läkemedelskandidat inom de närmsta 24 månaderna. När projektet övergår i klinisk fas tar Bayer över hela arbetet. Den fortsatta utvecklingen kommer helt att finansieras av Bayer.

STATUS KOMMERSIELLT

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

PIP4K2a

BAKGRUND

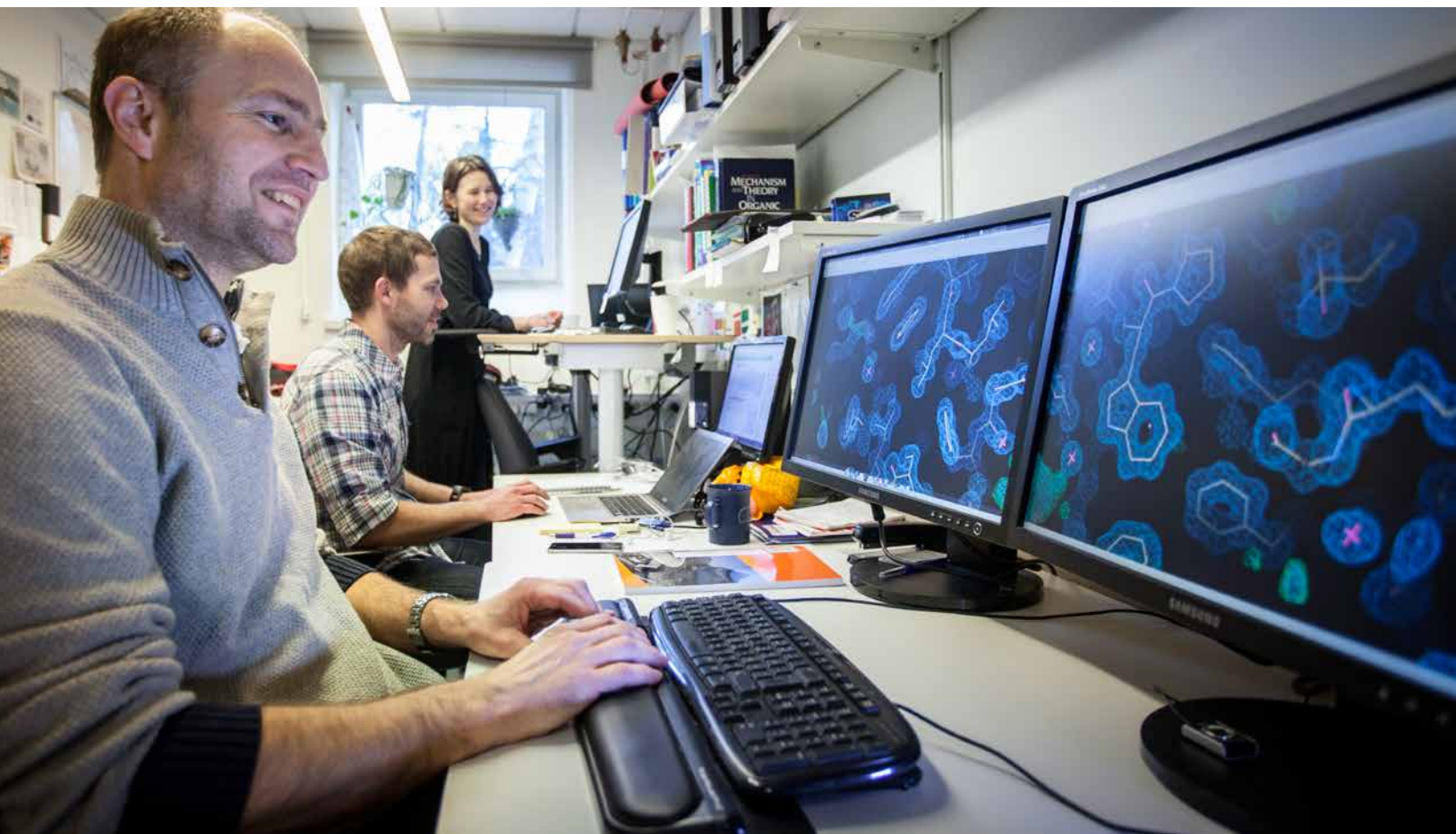
Att PIP4K2a ses som ett lovande målprotein för cancerbehandling har bekräftats av flera forskargrupper. Först med detta var professor Lewis Cantley, en pionjär och auktoritet inom fältet. Studier har visat att nivåerna av proteinet PIP4K2a är uppreglerade i tumörceller och att proteinet hjälper tumörcellerna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

PIP4K2a är ett lovande målprotein för behandling av ett flertal cancerformer.

STATUS I PROJEKTET

Sprint Bioscience projektteam fortsätter att utveckla substanser med goda läkemedelsegenskaper samtidigt som förståelsen för proteinet vidare fördjupas. Arbetet just nu fokuserar på att vidareutveckla inhibitorer och fortsätta visa på selektivitet över andra humana kinaser. Arbetet med att sätta upp modellsystem för att studera effekten av våra inhibitorer på cancerceller har också levererat lovande resultat. 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.

I likhet med Vps34-projektet kommer vi att



samarbeta med olika akademiska grupper för att säkra tillgång till expertis för att fördjupa den biologiska förståelsen i projektet. Arbetet med att identifiera sådana samarbeten har initierats.

STATUS KOMMERSIELLT

Sprint Bioscience initierade kommersialisering av PIP4K2A-projektet på BIO 2015 i juni och efter det har projektet även presenterats på Nordic Life Science days. Projektet presenterades för både nya och redan etablerade kontakter på de stora läkemedelsbolagen och möttes av stort intresse och de första uppföljande mötena har hållits.

ÖVRIGT

I augusti flyttade Sprint Bioscience från Greenhouse Labs vid KTH till nya och större lokaler i Novum, Huddinge. I samband med flytten har bolaget fått möjlighet att till mycket små kostnader uppgradera utrustning och kemikalieförråd. Bolaget är nu fullt utrustat för att ta projekt från start till läkemedelskandidat. Det finns också möjlighet till eventuell ytterligare expansion.

Under perioden har Sprint Bioscience förstärkt sin cellbiologifunktion. Tidigare har all cellbiologiverksamhet utförts vid Cancer Center Karolinska i Solna. I och med flytten till Novum har vi nu egna lokaler och egen utrustning. Två mycket kompetenta cellbiologer har rekryterats vilket stärker gruppen.



EKONOMISK REDOVISNING



FINANSIELL RAPPORT

INTÅKTER

Den totala intäkten under perioden januari–september ökade till 7 668 (2 377) TSEK.

Nettoomsättningen uppgick till 3 895 (0) TSEK och är helt kopplat till utlicensieringen till Bayer HealthCare.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under perioden januari–september till 19 040 (9 963) TSEK. Kostnaderna i tredje kvartalet uppgick till 7 460 (3 287) TSEK. Kostnadsökningen i tredje kvartalet är främst hänförlig till utlicensieringen av projektet till Bayer HealthCare och flytten till nya lokaler. 2 000 TSEK av kostnaderna i tredje kvartalet är av engångskaraktär och avser flytt samt utgifter i samband med avtalet med Bayer.

RESULTAT

Rörelseresultatet i perioden januari–september uppgick till –11 372 (–7 586) TSEK. Rörelseresultatet i tredje kvartalet uppgick till –2 573 (–2 655).

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden januari–september till 5 324 (–7 297) TSEK. Under tredje kvartalet uppgick kassaflödet till 13 772 (–2 926) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 15 384 (2) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (227) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar har under året uppgått till 3 916 (2 080) TSEK och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 3 627 (1 947) MSEK.

ÖVRIGT

PERSONAL

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

ANTAL AKTIER

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

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

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

REDOVISNINGSPRINCIPER

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

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2015.

FINANSIELL KALENDER

Bokslutskommuniké för 2015: 2016-02-24
 Delårsrapport för kvartal 1 2016: 2016-05-18
 Årsstämma 2016: 2016-05-18
 Delårsrapport för kvartal 2 2016: 2016-08-24
 Delårsrapport för kvartal 3 2016: 2016-11-16
 Bokslutskommuniké för 2016: 2017-02-22

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 18 november 2015

Anders Åberg
 VD Sprint Bioscience AB (publ)

RESULTATRÄKNING

TSEK	KVARTAL 3 2015	KVARTAL 3 2014	JAN-SEPT 2015	JAN-SEPT 2014
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	3 895	0	3 895	0
Aktiverat arbete för egen räkning	930	606	3 627	1 947
Övriga rörelseintäkter	62	26	146	429
<i>Summa rörelsens intäkter</i>	<i>4 887</i>	<i>632</i>	<i>7 668</i>	<i>2 377</i>
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-967	-503	-3 018	-1 421
Övriga externa kostnader	-2 281	-866	-5 949	-2 370
Personalkostnader	-4 139	-1 809	-9 884	-5 863
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-51	-97	-140	-286
Övriga rörelsekostnader	-21	-12	-49	-21
Rörelseresultat	-2 573	-2 655	-11 372	-7 586
Räntekostnader	-35	-51	-115	-161
Resultat efter finansiella poster	-2 608	-2 706	-11 487	-7 747
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0
Resultat efter skatt	-2 608	-2 706	-11 487	-7 747
Resultat per aktie	-0,40	-0,41	-1,76	-1,18

FINANSIELL STÄLLNING

TSEK	SEPT 2015	SEPT 2014	DEC 2014
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingskostnader	13 132	7 768	9 506
Materiella anläggningstillgångar	696	591	547
Summa anläggningstillgångar	13 828	8 358	10 052
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar	3 731	0	0
Övriga omsättningstillgångar	2 753	450	1 118
Likvida medel	15 384	2	13 976
Summa omsättningstillgångar	21 868	452	15 095
SUMMA TILLGÅNGAR	35 696	8 810	25 147
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	8 833	4 318	20 320
Långfristiga skulder			
Övriga skulder till kreditinstitut	1 538	2 305	1 538
Summa långfristiga skulder	1 538	2 305	1 538
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut	192	195	769
Checkräkningskredit	0	73	0
Leverantörsskulder	1 557	660	888
Övriga skulder	23 575	1 261	1 631
Summa kortfristiga skulder	25 325	2 189	3 288
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	35 696	8 812	25 147
Tillgänglig checkkredit	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	0	73	0
Eget kapital per aktie	1,35	0,66	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	-4 386
Överföring till balanserat resultat				-4 386	4 386
Nyemission	56	-12	8 657		
Fondemission	252		-252		
Periodens resultat					-7 747
Utgående balans per 30 september 2014	503	0	20 571	-9 010	-7 747
Ingående balans per 1 januari 2015	654	0	40 141	-9 011	-11 464
Överföring till balanserat resultat				-11 464	11 464
Periodens resultat					-11 487
Utgående balans per 30 september 2015	654	0	40 141	-20 475	-11 487

KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	KVARTAL 3 2015	KVARTAL 3 2014	JAN-SEPT 2015	JAN-SEPT 2014
Resultat före skatt	-2 608	-2 706	-11 487	-7 747
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet varav avskrivningar	51	97	140	286
Betald inkomstskatt	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-2 557	-2 608	-11 347	-7 460
FÖRÄNDRING AV RÖRELSEKAPITAL				
Förändring av kortfristiga fordringar (ökning -/minskning +)	-5 515	-95	-5 365	-146
Förändring av kortfristiga skulder (ökning +/minskning -)	21 844	-223	22 036	310
Summa förändring av rörelseresultat	16 329	-318	16 671	164
Kassaflöde från den löpande verksamheten	13 772	-2 926	5 324	-7 297
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Förvärv (-)/avyttring (+) av balanserade utvecklingskostnader	-930	-607	-3 627	-1 947
Förvärv (-)/avyttring (+) av materiella anläggningstillgångar	-220	-49	-290	-132
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 150	-657	-3 916	-2 080
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission	0	0	0	8 702
Förändring av lån	0	73	0	73
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	73	0	8 775
Periodens kassaflöde	12 622	-3 510	1 408	-601
Likvida medel vid periodens början	2 762	3 512	13 976	603
Likvida medel vid periodens slut	15 384	2	15 384	2

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

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

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

DISTRIBUTION

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

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

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

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



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE

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

WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE