

A stylized molecular structure graphic composed of interconnected circles and lines, rendered in a light green color against a darker green background. The structure is positioned in the upper left and right areas of the page.

Sprint Bioscience

**BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
JANUARI-DECEMBER 2016**

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

FÖR

JANUARI – DECEMBER 2016

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL DECEMBER 2016

HELÅRET 2016 SAMT FJÄRDE KVARTALET I SAMMANDRAG

- Rörelseresultatet för helåret uppgick till 4,6 Mkr (-15,4 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde 2,7 Mkr (-4,0 Mkr).
- Resultat per aktie före och efter utspädning för helåret uppgick till 0,65 kr (-2,37 kr) varav fjärde kvartalet utgjorde 0,39 kr (-0,61 kr).
- En riktad nyemission genomfördes i mars 2016, som tillförde bolaget 19,2 MSEK före emissionskostnader.
- Två patentansökningar som täcker två kemiska serier i Vps34-projektet har skickats in till europeiska patentverket.
- Från den 4 maj handlas Sprint Bioscience aktie på First North Premier.
- Beslut fattades 4 juli, att inte driva tumörmetabolismprogrammet mot MTH1 vidare efter att prekliniska data utvärderats. Samarbetet med Bayer har ändå varit en ekonomiskt lönsam affär för Sprint Bioscience.
- Licensavtal tecknades för PIP4K-projektet den 7 juli. Sprint Bioscience AB (publ) och Petra Pharma Corporation, New York, USA ingick ett samarbets- och licensavtal för forskning, utveckling och kommersialisering av bolagets PIP4K-projekt inom tumörmetabolism. Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 240 miljoner USD i delmålsersättningar inklusive en initial ersättning om 3 miljoner USD. Sprint Bioscience är även berättigade till royalty på den globala omsättningen av alla produkter som genereras inom samarbetet.
- På den extra bolagsstämman i december beslutades om emission av teckningsoptioner till personalen och en styrelseledamot. Se vidare Not4.

FJÄRDE KVARTALET

• Intäkter	13 021 (5 785) TSEK
• Rörelseresultat	2 718 (-3 985) TSEK
• Resultat efter skatt	2 756 (-4 013) TSEK
• Resultat per aktie	0,39 (-0,61) SEK

JANUARI – DECEMBER

• Intäkter	47 023 (13 453) TSEK
• Rörelseresultat	4 566 (-15 357) TSEK
• Resultat efter skatt	4 541 (-15 500) TSEK
• Resultat per aktie	0,65 (-2,37) SEK

HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

I januari meddelande bolaget att ett samarbete kring autofagi har inletts samt att Sprint Bioscience har erhållit medel från Stiftelsen för Strategisk Forskning för en industridoktorand som skall studera autofagins roll i tumörutveckling.

VD HAR ORDET

MOT EN NY NIVÅ

Även 2016 blev ett år då bolaget har stärkts och vuxit. Vi tecknade vårt andra licensavtal i juli för vårt PIP4K2-projekt med Petra Pharma, ett bolag som ägs gemensamt av ett antal av de stora läkemedelsbolagen. Vi flyttade från First North till First North Premier under våren, vilket är en förberedelse för att ytterligare växa bolaget. Vi har ökat omsättningen och gör ett positivt resultat, vilket är mycket glädjande. Detta går i linje med vår långsiktiga ambition att bygga ett lönsamt bolag.

Som ett led i vår avsikt att växa bolaget handlas vår aktie sedan maj 2016 på First North Premier. En flytt till huvudlistan ser vi som en del i dessa planer.

I juli licensierade vi PIP4K2-projektet till Petra Pharma. Sprint Bioscience utvecklar projektet vidare tillsammans med Petra Pharma. Genom att projektet även tillförs resurser både inom kemi och biologi via externa laboratorier, kan det drivas med hög hastighet framåt mot nästa mål, att välja kandidat för toxikologiska studier.

2016 års Nobelpris i medicin och fysiologi, satte fokus på cellens återvinningsprocess (autofagi) och därmed även vårt projekt, Vps34, vilket vi är väldigt glada och stolta över. Projektet gör framsteg och vi har nu med våra selektiva föreningar påbörjat studier för att bredda indikationsområdet till andra cancerformer. Bröstcancer är bara en av många cancerformer där autofagi-inhibition kan vara effektivt. Bukspottkörtelcancer är ett annat exempel. När det gäller kombinationsbehandlingar finns ett stort behov av läkemedel som motverkar resistens och förhindrar resistensutveckling.

Vårt STK25-projekt som syftar till att hitta en ny behandlingsmetod för typ 2-diabetes, fick under året extra resurser. Vårt samarbete med dr Margit Mahlapuu och Lundberg Laboratoriet för diabetesforskning i Göteborg, erhöll ett anslag från Vinnova för att utvärdera substanser i biologiska system.

Ett nytt samarbete startades upp; tillsammans med Centrum för hematologi och regenerativ medicin (HERM) vid Karolinska Institutet, ska vi utvärdera läkemedelskandidater för behandling av akut myeloid leukemi (AML), en av de vanligaste formerna av blodcancer. Samarbetet möjliggör för oss, att i ett tidigt stadie identifiera patientgrupper som kan komma att dra nytta av ett framtida läkemedel.

Sprint Bioscience är ett bolag som bygger för framtiden, där målet är att bli ett långsiktigt och lönsamt läkemedelsbolag. För att genomföra detta, är det viktigt för oss att hela tiden starta nya projekt. Vi har under året formaliserat vårt arbete med att utvärdera och starta nya projekt.

Genom att vara långsiktiga och bygga en portfölj av projekt för licensiering, skapar vi värde för våra aktieägare. Under året har vi dessutom sjösatt ett optionsprogram där våra anställda får möjlighet att ta del av de värden vi bygger. Mina medarbetares yrkesstolthet och skicklighet kommer att ta oss långt. Det inger hopp om att vi ska kunna ge patienter ett bättre liv.

Anders Åberg
Verkställande direktör



”

MINA MEDARBETARES
YRKESSTOLTHET OCH SKICKLIGHET
KOMMER ATT TA OSS LÅNGT. DET
INGER HOPP OM ATT VI SKA KUNNA
GE PATIENTER ETT BÄTTRE LIV.

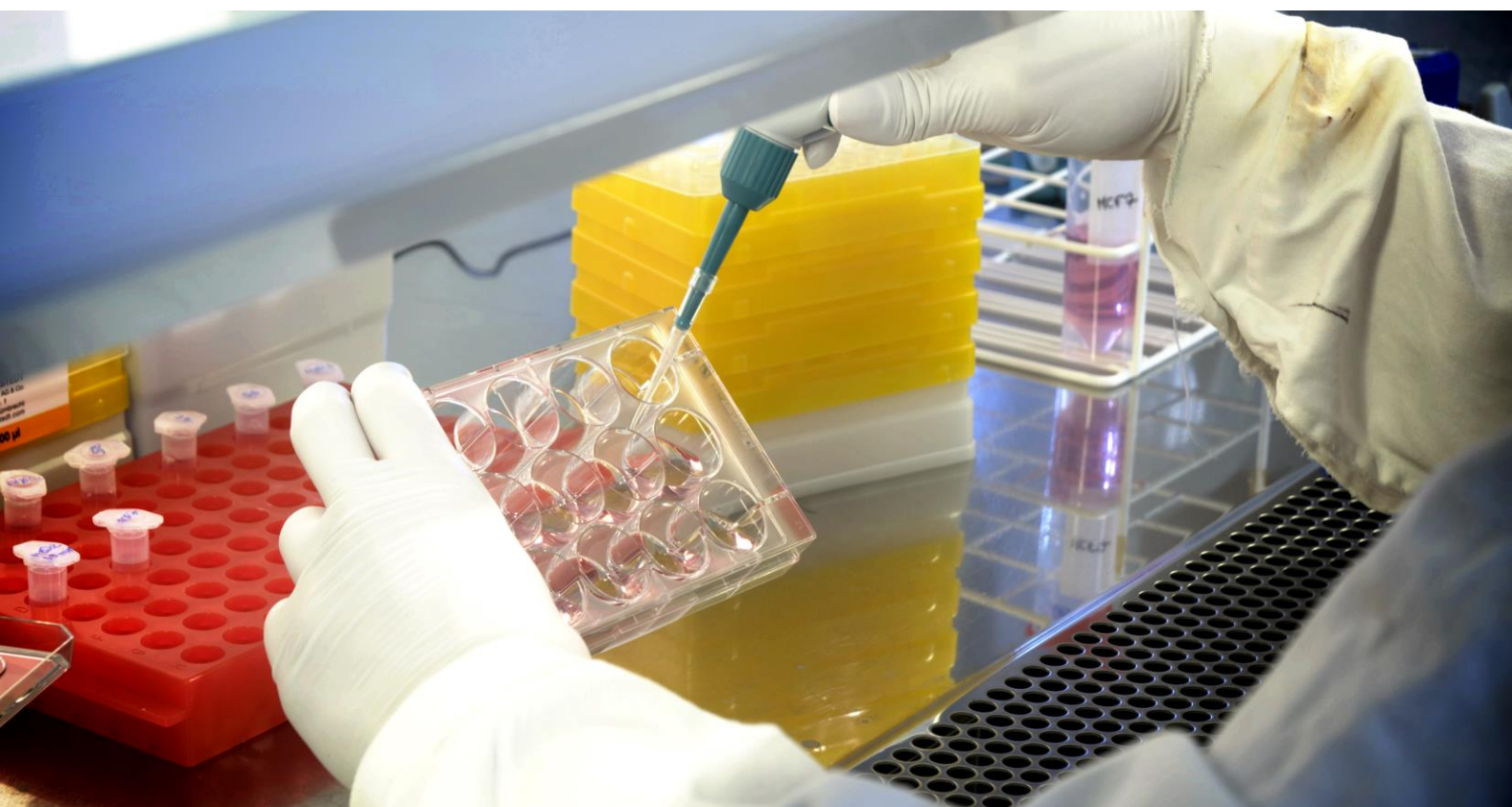
BOLAGSÖVERSIKT

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

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

Vi har en tydlig kommersiell inriktning med målet att ingå licensavtal för projekt på ett tidigt stadium. Den kommersiella potentialen vägs in redan från start. Vårt mål är att ingå minst ett större licensavtal per år.

Sprint Bioscience är en del av den nya läkemedelsindustrin där vi tar fram bra läkemedelskandidater som vi i samarbete med kunden kan utvärdera snabbt och kostnads-effektivt. På så sätt ökar vi chanserna att de läkemedelskandidater som går vidare till kliniska studier också når marknaden. Genom att tidigt kunna fatta välgrundade beslut om vilka projekt som går vidare blir hela processen mer effektiv och vi ser till att våra resurser läggs på de projekt som har största chans att nå hela vägen till marknad.



LÄKEMEDELSUTVECKLING OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer och metabolism. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar på kort tid flera parallella projekt i den prekliniska fasen, fram till den punkt där 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.

Ändrad metabolism är avgörande för cancer cellernas aggressivitet och överlevnadsförmåga, vilket gör det möjligt att utveckla cancer terapier som enbart verkar i cancer celler och därmed kan säkrare cancer behandlingar med minskad risk för biverkningar tas fram.

Tumör metabolism är ett terapi område som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden och en stor andel av de globala läkemedels bolagen intresserar sig för området.

DIABETES

Diabetes beror på en metabol omställning i kroppen där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulin nivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat socker upptag i muskel celler, 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.

VPS34

BAKGRUND

Cancer celler har en häpnadsväckande förmåga att överleva och sprida sig. Autofagi; en naturlig process där felaktiga eller skadade komponenter bryts ned, kan användas av cancer celler för att överleva näringsbrist och stress. Autofagin har en central roll i tumörens utveckling av resistens mot cellgifter och andra terapier. Ett flertal svårbehandlade cancer-

former är beroende av autofagi, däribland bukspottkörtel cancer, melanom och leukemier. Även trippel negativ bröst cancer har visat sig vara beroende av denna process.

Vps34 är ett nyckelprotein för att initiera 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

Fokus ligger på kandidatsubstansen SB02024, där vi nu driver flera aktiviteter parallellt. Vi har bl. a. visat att SB02024 ger en signifikant effekt på tumörtillväxt in vivo, utan kliniska tecken på toxikologiska effekter efter 30 dagars behandling. Efter att ha definierat den maximalt tolererbara dosen, pågår nu en uppskalning för en långtidsstudie.

Stiftelsen för Strategisk Forskning utlyser årligen medel för industridoktorander. Sprint Bioscience, i samarbete med professor Dan Grandér, Institutionen för onkologi och patologi på Karolinska Institutet, var en av dem som tilldelades anslag för en industridoktorand med studien "Autofagi i cancer terapi". Under fyra år kommer 2,5 miljoner kronor tilldelas för doktorand tjänsten. Den första inriktningen på doktorand arbetet gäller utveckling av biomarkörer för att förbättra chanserna till lyckade kliniska prövningar för läkemedelsprojekt som slår mot autofagi.

Inom området immuno-onkologi har Sprint Bioscience startat ett samarbete med dr Bassam Janji vid Luxembourg Institute of Health som arbetar med att förstå hur tumörer använder autofagi för att undkomma kroppens

eget immunförsvar. Dr Janji är en framstående forskare inom detta område, med många vetenskapliga artiklar om kopplingen mellan autofagi och cancer. I sina studier undersöker han hur tumören kan oskadliggöra och undvika immunförsvarets celler genom att aktivera autofagi.

STATUS KOMMERSIELLT

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. Våra diskussionspartners är bolag som kan ta projektet in i klinik och de som ser projektet som ett bra komplement till sin egen läkemedelsportfölj. Vi utvärderar möjliga samarbetsformer för projektet.

PIP4K2

BAKGRUND

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

STATUS I PROJEKTET

Projektets vidareutveckling drivs som ett samarbete mellan Sprint Bioscience och Petra Pharma. I och med att Petra Pharma äger projektet, kommer vi att uppdatera projektstatus när de delmålsbetalningar som definierats i vårt kontrakt nås. Nästa fastställda delmål är val av kandidat för GLP tox försök, dvs 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 270 MUSD. 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.

STK25

BAKGRUND

Typ 2-diabetes (T2D) och dess komplikationer identifieras som en av de mest angelägna hälsofrågorna globalt. Det är mer än 382 miljoner människor som lever med T2D och 592 miljoner beräknas vara drabbade år 2035. Sprint Bioscience driver ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla T2D. Målproteinet, STK25, är ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av T2D, upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad från patienter med T2D. De har även visat genom studier i en experimentell T2D-modell, att sänkning av STK25-nivåerna leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket är den underliggande orsaken till T2D. Andra följdkomplikationer av T2D påverkas också, t ex fettinlagring i levern, vilket kan leda till Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH). Om du har NASH, har du inflammation och levercellskador, tillsammans med fett i levern. Detta är en av de vanligaste orsakerna till behovet av levertransplantation. NASH är ytterligare en indikation som vi studerar i projektet.

STATUS I PROJEKTET

Projektet drivs av Sprint Bioscience enligt den modell vi har utarbetat för tidig läkemedelsutveckling. Arbetet fortskrider väl och vi har under perioden gjort mer potenta STK25-inhibitorer i de tre olika kemiska serier vi

arbetar med just nu. Vi har förstärkt projektteamet med mer kemiresurser och när vi nu får substanser som är redo för cellbaserade försök kommer vi intensifiera den verksamheten, både i våra egna laboratorier och hos vår samarbetspartner i Göteborg, dr Margit Mahlapuu. Vårt samarbete med Göteborgs universitet i detta projekt, ger oss tillgång till expertis inom T2D och en bred uppsättning modellsystem för att mäta olika aspekter av T2D. I november 2016 publicerade dr Mahlapuu en vetenskaplig artikel som ytterligare stärker kopplingen mellan STK25 och insulinresistens (*Urszula Chursa et al, (2016) Diabetologia 10-1007*).

STATUS KOMMERSIELLT

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

NYA PROJEKT

BAKGRUND

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

STATUS

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. Det är också då vi går ut med identiteten på målproteinet.



FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totalintäkten under helåret har ökat till 47 023 (13 435) TSEK varav nettoomsättningen uppgick till 34 992 (7 727) TSEK. 11 787 TSEK av intäktsökningen är hänförliga till avslutningen av MTH1-projektet i andra kvartalet 2016. Fjärde kvartalets totala intäkt var 13 021 (5 785) TSEK. Intäkterna under första halvåret är huvudsakligen hänförliga till MTH 1-projektet, medans intäkterna under andra halvåret huvudsakligen är hänförliga till PIP4K2-projektet. Den initiala ersättningen vid ingången av avtalet från PIP4K2 kommer periodiseras under den för parterna gemensamma utvecklingstiden om 12 månader från och med juli 2016.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under helåret till 42 457 (28 810) TSEK. Kostnadsökningen beror främst på avslutningen av MTH1-projektet och kostnader i samband med utlicensieringen av PIP4K2-projektet. Andra kostnadsdrivare är att nya projekt startats och fler anställda än föregående år. Fjärde kvartalets kostnader uppgick till 10 303 (9 770) TSEK.

RESULTAT

Rörelseresultatet ökade kraftigt till 4 566 (-15 357) TSEK, vilket beror på ökade intäkter från utlicensieringen av PIP4K2-projektet och att det förtida avslutade samarbetetsavtalet avseende det utlicensierade projektet MTH1 medförde att en förutbetalad intäkt kunde intäktsföras.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till under året till 7 083 (834) TSEK. Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 23 607 (7 627) TSEK. Styrelsen gör bedömningen att sannolikheten är god att nå nästa delmålsättning från PIP4K2 projektet under innevarande år. Styrelsen gör med ovanstående förutsättningar bedömningen att likviditeten under innevarande år är betryggande. Styrelsen har ett mandat från årsstämman 2016 om att kunna göra en ny

emission, vilket som kan komma att utnyttjas för att trygga bolagets finansiering om en sådan delmålsättning inte erhålls. En nedskrivningstest har genomförts avseende bolagets balanserade utvecklingskostnader vilken inte medfört någon nedskrivning.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 9 909 (6 189) TSEK förra året och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 8 728 (5 376) MSEK

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 22,6 (17,8) och antalet anställda vid periodens utgång var 24 (22).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

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

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2017.



ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 17:e maj, 2017, kl 16.00 i Biblioteket på Apotekarsocieten, Wallingatan 26A, Stockholm. Sista dagen för att begära att ärenden ska behandlas av stämman är 12 april. Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2016. Årsredovisningen för 2016 kommer att offentliggöras på Sprint Bioscience hemsida i slutet av april och minst tre veckor före årsstämman samt skickas ut till dem som så önskar.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – mars 2017 publiceras den 17 maj 2016. Denna bokslutskommuniké har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 22 februari 2016

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)



Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruks-förordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 22 februari 2017 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusental kronor (tkr)	2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Nettoomsättning	8 983	3 832	34 992	7 727
Aktiverat arbete för annans räkning	2 647	1 749	8 728	5 376
Övriga rörelseintäkter	1 390	204	3 302	350
Summa rörelsen intäkter	13 021	5 785	47 023	13 453
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-3 244	-2 064	-9 147	-5 071
Övriga externa kostnader	-3 036	-3 463	-11 059	-9 423
Personalkostnader	-3 845	-3 998	-18 715	-13 882
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-132	-68	-3 336	-208
Övriga rörelsekostnader	-47	-177	-200	-226
Rörelseresultat	2 718	-3 985	4 566	-15 357
Räntekostnader och liknande resultatposter	38	-28	-25	-143
Resultat från finansiella poster	38	-28	-25	-143
Resultat före skatt	2 756	-4 013	4 541	-15 500
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
Årets resultat	2 756	-4 013	4 541	-15 500

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Årets resultat	2 756	-4 013	4 541	-15 500
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-
Summa totalresultat	2 756	-4 013	4 541	-15 500
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	0,39	-0,61	0,65	-2,37

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingskostnader	2	20 735	14 882
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer		1 872	1 152
Summa anläggningstillgångar		22 608	16 034
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	3	2 331	6 972
Likvida medel		23 607	7 627
Summa omsättningstillgångar		25 938	14 600
SUMMA TILLGÅNGAR		48 545	30 633
Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2016-12-31	2015-12-31
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		706	654
Reserver		8 737	–
Summa bundet eget kapital		9 444	654
<i>Fritt eget kapital</i>			
Övrigt tillskjutet kapital		59 223	40 141
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-40 172	-35 975
Summa fritt eget kapital		19 051	4 166
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		28 495	4 820
SKULDER			
Långfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		0	769
Summa långfristiga skulder		0	769
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		769	769
Leverantörsskulder		3 623	2 583
Övriga kortfristiga skulder		15 658	21 691
Summa kortfristiga skulder		20 050	25 044
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		48 545	30 633

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets Eget kapital

Belopp i tusental kronor (tkr)	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl.årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2015-01-01	654	40 141		-20 475	20 320
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-15 500	-15 500
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	0	-15 500	-15 500
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Fondemission					-
Nyemission					-
Summa Transaktioner med aktieägare	0	0	0	0	0
Utgående balans per 2015-12-31	654	40 141	0	-35 975	4 820
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141	0	-35 975	4 820
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				4 541	4 541
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			8 737	-8 737	-
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	8 737	-4 197	4 541
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	52	19 122	-	-	19 174
Kostnader i anslutning till nyemission		-689			
Emission av teckningsoptioner		650			650
Summa Transaktioner med aktieägare	52	19 083	0	0	19 135
Utgående balans per 2016-12-31	706	59 224	8 737	-40 172	28 495

KASSAFLÖDESANALYS

	2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
Belopp i tusental kronor (tkr)	2016-12-31 [▼]	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	2 718	-3 985	4 566	-15 357
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar	132	68	3 336	208
- Övriga poster ej kassapåverkande	367	225	411	224
Erhållen ränta	0	-	0	1
Erlagd ränta	38	-28	-25	-145
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	3 255	-3 721	8 287	-15 068
<u>Förändringar i rörelsekapital</u>				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-106	-489	4 642	-5 854
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	-10 419	-1 976	-6 033	20 060
Ökning/minskning leverantörsskulder	2 022	1 695	1 040	1 695
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 248	-4 490	7 936	834
Kassaflöde från investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-2 651	-1 749	-8 737	-5 376
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-145	-523	-1 171	-813
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 796	-2 272	-9 908	-6 189
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Nyemission	66	-	18 551	-
Amortering av lån	-186	-769	-769	-769
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-120	-769	17 781	-769
Periodens kassaflöde	-8 164	-7 532	15 809	-6 125
Likvida medel vid periodens början	31 557	15 383	7 627	13 976
Kursdifferens i likvida medel	214 [▼]	-224	170	-224
Likvida medel vid periodens slut	23 607	7 627	23 607	7 627

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna bokslutskommuniké 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 2015.

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 när denna delårsrapport framgår i årsredovisningen för 2015.

Användande av nyckeltal ej definierade i IFRS

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

Informationen på sidorna 1 - 9 utgör en integrerad del av denna finansiella rapport.

NOT 2 IMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2016-01-01	2015-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2016-12-31	2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	15 557	10 181
Inköp	5 592	5 552
Offentligt bidrag	3 145	-176
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	24 295	15 557
Ingående avskrivningar	-675	-675
Årets avskrivningar		-
Utgående ackumulerade avskrivningar	-675	-675
Ingående nedskrivningar	-	-
Årets nedskrivningar/Återföring	-2 884	-
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-
Utgående redovisat värde	20 735	14 882
Redovisat värde per projekt		
VPS34	17 064	10 955
PIP4K2a	2 295	1 042
STK25	1 377	-
MTH1	-	2 884
Utgående redovisat värde	20 735	14 882

NOT 3 ÖVRIGA FORDRINGAR

Övriga fordringar	2016-12-31	2015-12-31
Fordran Petra Pharma	799	-
Skatteverket Tyskland	-	3 731
Bayer Helthcare	-	905
Skattefordran	176	-
Momsfordran	-	927
Övriga poster	1 356	1 409
	2 331	6 972

NOT 4 TECKNINGSOPTIONER

På den extra bolagsstämman i december beslutades om emission av teckningsoptioner till personalen och en styrelseledamot. 122 500 stycken teckningsoptioner har tecknas. Varje teckningsoption berättigar under perioden 13 december 2019 till 31 december 2019 till teckning av en aktie i bolaget till en kurs av 48,3 kronor.

Ledningsgrupp (inklusive VD 2500)	17 500
Nyckelpersoner	50 000
Övrig personal	42 500
Summa	110 000

Extern styrelsemedlem	12 500
-----------------------	--------

Optionspremien uppgår till 5,30 kr . De anställda har erhållit optionerna vederlagsfritt och därmed beskattats för dessa som förmån. Styrelseledamoten har erlagt premien till marknadsmässiga villkor baserat på en extern värdering.

Lösenpris 48,30 kr per aktie

Inlösenstid 13 dec – 31 dec 2019

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.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