



Sprint  
Bioscience

**DET TREDJEKVARTALET 2016**

# **SPRINT BIOSCIENCE AB**

**ORG NR 556789-7557**

## **DELÅRSRAPPORT FÖR**

**JANUARI - SEPTEMBER 2016**

# DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL SEPTEMBER 2016

## JANUARI - SEPTEMBER SAMMANDRAG

- Intäkter för perioden uppgick till 34,0 (7,7 Mkr)
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till 1,8 (-11,4 Mkr)
- Resultat per aktie för perioden uppgick till 0,26 kr (-1,76 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.
- 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 eventuella produkter som genereras inom samarbetet.

### Tredje kvartalet

- |                        |                     |
|------------------------|---------------------|
| • Intäkter             | 10 752 (4 887) TSEK |
| • Rörelseresultat      | 531 (-2 573) TSEK   |
| • Resultat efter skatt | 519 (-2 608) TSEK   |
| • Resultat per aktie   | 0,08 (-0,40) SEK    |

## HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Aktieägarna i Sprint Bioscience AB (publ) kallas härmed till extra bolagsstämma fredagen den 2 december 2016 klockan 15.00 på Apotekarsocieteten, Wallingatan 26A, Stockholm, med förslag till beslut om emission av teckningsoptioner inom ramen för ett långsiktigt incitamentsprogram för anställda.

## VD HAR ORDET

Årets Nobelpris i medicin sätter fokus på autofagi, ett område där vi har varit verksamma sedan starten. Vi är ett av få bolag i världen som arbetar inom det viktiga forskningsfältet autofagi. Att Nobelkommittén nu uppmärksammar det som en viktig process för cancer och tumörutveckling gör oss naturligtvis stolta och glada samt ger ytterligare bekräftelse på att Sprint Bioscience är ett bolag som ligger i framkant och fångar upp de senaste rönen inom vårt område cancer och metabolism.



Autofagi är en grundläggande mekanism för nedbrytning och återvinning av cellens egna beståndsdelar. Vårt projekt Vps34 går ut på att hämma den här processen så att svårbehandlade, resistenta cancerformer kan bli behandlingsbara. Under perioden har vi haft besök av bolagets vetenskapliga rådgivare Assoc. Professor Ravi Amaravadi, en av autofagiforskningens nyckelpersoner. Tillsammans anordnade vi en föreläsning om autofagins roll i cancerterapi med inbjudna gäster bland annat från KI och vårt projektteam fick även möjlighet till en detaljerad genomgång av Vps34-projektet.

Vi fortsätter vårt intensiva arbete att delta på konferenser och kongresser för att träffa intressenter och potentiella kunder för våra läkemedelskandidater. I somras blev vi inbjudna att delta på en mäsas, "Biotech Mission" som är ett EU projekt. Den genomfördes i samband med BioJapan, Asiens ledande konvent för bolag inom pharma, som hölls i oktober.

Vi är glada att se att intresset för båda våra projekt Vps34 samt STK25 är stort. Under perioden har diskussionerna med intressenterna för Vps34 fördjupats och det har tillkommit nya. Vi för dialog med flera bolag som har potential att ta projektet vidare in i klinisk fas.

Samarbetet med Petra Pharma avseende PIP4K2 löper på enligt plan. Avtalet med det amerikanska läkemedelsbolaget slöts i juli och i september besökte vår projektgrupp deras laboratorium i New York inför projektets uppstart. Projektet sysselsätter sammanlagt över tio personer, varav fyra heltidstjänster på Sprint Bioscience.

Sprint Bioscience strävar efter att alltid ha flera projekt igång samtidigt för att kunna uppfylla vårt mål att utlicenciera minst ett läkemedelsprojekt per år. Under året har vi därför parallellt utvärderat nya intressanta målproteiner och startat ett flertal nya projekt som kan generera intäkter under 2017.

Bolaget fortsätter uppvisa positivt resultat för årets tre första kvartal och intäkterna har ökat tack vare avtalet med Petra Pharma samt det numera avslutade avtalet med Bayer.

Efter att kärnan i ett av våra projekt har fått erkännande av Nobelkommittén och vi precis har satt igång vårt andra stora samarbetsprojekt kring en av våra läkemedelskandidater, kan jag inte annat än säga att Sprint Bioscience är ett bolag som på alla sätt har visat att vi kan välja och driva projekt som läkemedelsbolagen är beredda att köpa och driva vidare. Nu ser vi med stor optimism fram emot att fortsätta diskussionerna med intressenter om våra ännu icke utlicensierade projekt.

**”**ÅRETS NOBELPRIS I MEDICIN SÄTTER FOKUS PÅ AUTOFAGI, ETT OMRÅDE DÄR VI HAR VARIT VERKSAMMA SEDAN STARTEN.



## 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 att vi har identifierat en läkemedels-kandidat 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 läkemedelsbolagen 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 insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

## VPS34

### BAKGRUND

Vps34 är ett nyckelprotein för att initiera autofagi, vilket innebär att felaktiga eller skadade komponenter bryts ned för att öka cancer cellens förmåga att överleva. Autofagi gör att cancer celler 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

Fokus ligger alltså på kandidatsubstansen SB02024 där vi nu driver flera aktiviteter parallellt. En studie med SB02024 för att studera effekten på tumörtillväxt in vivo har visat signifikant effekt på tumörtillväxt utan kliniska tecken på toxikologiska effekter efter 30-dagars behandling.

Farmako-dynamikförsök har visat att vi kan hämma VPS34 i tumörer in vivo. Vi har också fastställt vilka doser som behövs för att ge maximal effekt.

Vi har framgångsrikt skalat upp syntes av substansen SB02024 för toxikologi-studier, den första studien blir att fastställa maximal tolererbar dos i råttor. Vi har även konstaterat att vi inte får några reaktiva metaboliter, eller inhibition av cytokrom P450-enzym. Detta faktum minskar risken för läkemedelsinteraktioner och är en bra utgångspunkt för att kunna utveckla kombinationsterapier.

Under perioden hade vi också haft besök av vår vetenskapliga rådgivare i projektet, Ravi Amaravadi. Förutom ett seminarium där Ravi redogjorde för sina senaste resultat rörande autofagiinhibition i cancerbehandling hade vi också en detaljerad genomgång av VPS34-projektet. En intervju med Ravi sändes också i NPR (National Public Radio) i USA där han ger sin syn på det faktum att årets Nobelpris i fysiologi och medicin tilldelats Yoshinori Ohsumi för hans forskning om autofagi:

“There is room to go as far as developing new drugs in autophagy. A number of pharma companies are using the work done by Prof. Ohsumi to identify new targets in the autophagy pathway, develop brand new drugs, and we look forward to those coming to our patients as soon as possible.”

## STATUS KOMMERSIELLT

Vps34 inhibitorer kan fylla medicinska behov i flera olika cancerformer och i kombination med flera olika preparat. Med denna bredd i projektet och det faktum att vi nu har data som gör att vi är nära 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.

## 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, och ett antal studier har visat att cancerceller är känsliga för hämning av PIP4K2 medan friska celler kan tolerera det.

### STATUS I PROJEKTET

Arbetet i projektet drivs som ett samarbete mellan Sprint Bioscience och Petra Pharma. Delar av projektteamet från Sprint Bioscience har varit på besök hos Petra Pharma inför projektets uppstart i september. I och med att det är Petra Pharma som äger projektet så kommer vi uppdatera status i projektet när vi når de milstolpar som definierats i vårt kontrakt med dem. Nästa milstolpe vi jobbar mot är val av kandidat för GLP tox försök.

## STATUS KOMMERSIELLT

Detta projekt 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 produkter som kommer ut ur samarbetet.

## STK25

### BAKGRUND

Målproteinet i detta projekt är STK25, ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av typ 2-diabetes (T2D) upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundberglaboratoriet för diabetes-forskning 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 nivåerna av STK25 leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket är den underliggande orsaken till T2D. Andra följdkomplikationer av T2D påverkas också, t ex fettilagring i levern vilket kan leda till non-alcoholic steatohepatitis (NASH), en ytterligare möjlig indikation som vi ser som mycket intressant.

### 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 jobbar med just nu. Vi har förstärkt projektteamet med mer kemiresurser och när vi nu får substanser som är redo för cell-baserade försök kommer vi intensifiera den verksamheten, både i våra egna laboratorier och hos vår samarbetspartner Margit Mahlapuu.



Genom samarbetet med Göteborgs universitet har vi tillgång till expertis inom T2D och en bred uppsättning modellsystem för att mäta olika aspekter av T2D. I en artikel som publicerades nyligen visar Margit och hennes forskargrupp på ett signifikant samband mellan nivåerna av STK25 och graden av NASH i leverbiopsier tagna från NASH patienter. NASH är en sjukdom med stort medicinskt behov som många av våra potentiella kunder intresserar sig för.

”Eftersom jag har ett förflutet som diabetesforskare blir det extra tydligt för mig hur spännande den senaste publikationen från Margit och hennes forskargrupp är. Det märks även tydligt i våra kundkontakter, där vi ser ett stort intresse för NASH-indikationen.”, säger Anne-Marie Wentzel, Affärsutvecklingschef, Sprint Bioscience.

#### STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har nu presenterats på tre konferenser och ytterligare möten med kunder kommer hållas på BIO-Europe i november. Projektet fortsätter röna stort intresse eftersom det använder en ny verkningsmekanism för att behandla typ 2-diabetes och NASH.

## NYA PROJEKT

#### BAKGRUND

För att säkerställa att vi kan nå målsättningen att utlicenciera minst ett projekt per år har vi startat arbetet med att utvärdera nya målproteiner. Vi väljer att bygga vidare på den expertis och den position vi etablerat under åren och fortsätter fokusera på onkologi och tumörmetabolism. I denna runda utvärderar vi sex olika målproteiner.

#### STATUS

Alla sex proteinerna vi valt ut har nu screenats mot vårt substansbibliotek och just nu pågår uppföljande studier för att bekräfta de hits vi fått.

#### STATUS KOMMERSIELLT

Målet är att denna utvärderingsprocess ska leda fram till att minst ett av dem är redo att presenteras för potentiella partners under 2017. Det är också då som vi kommer gå ut med identiteten på de målproteiner vi bestämt oss för att gå vidare med.



# FINANSIELL RAPPORT

## INTÄKTER

Totala intäkten under perioden har ökat till 34 002 (7 668) TSEK var av nettoomsättningen uppgick till 26 009 (3 895) TSEK. 11 787 TSEK av intäktsökningen är hänförliga till avslutningen av MTH1-projektet i andra kvartalet 2016. Tredje kvartalets totala intäkt var 10 752 (4 887) TSEK. Intäkterna under första halvåret är huvudsakligen hänförliga till MTH 1-projektet, medans intäkterna i tredje kvartalet huvudsakligen är hänförliga till PIP4K2-projektet. Den initiala ersättningen vid ingången av avtalet från PIP4K2 kommer periodiseras under 12 månader från juli 2016.

## KOSTNADER

Rörelsekostnaderna ökade till 32 153 (19 040) 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. Tredje kvartalets kostnader uppgick till 10 221 (7 460) TSEK.

## RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till 1 849 (- 11 372) TSEK, för perioden januari - september. Tredje kvartalets rörelseresultat uppgick till 531 (-2 573) TSEK.

## KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till 13 184 (5 949) TSEK. Tredje kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till 21 698 (13 984) TSEK. Det starka kassaflödet under tredje kvartalet

2016 är hänförligt till utlicensieringen av PIP4K2-projektet. Under tredje kvartalet 2015 erhöles betalningen för utlicensieringen av MTH1-projektet. Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 31 557 (15 384) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkningskredit uppgående till 300 (300) TSEK.

## INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 7 112 (3 917) TSEK för perioden och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 6 086 (3 627) MSEK.

## PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 23 (17) och antalet anställda vid periodens utgång var 22 (17).

## 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 företagens hemsida [www.sprintbioscience.se](http://www.sprintbioscience.se).

## FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2016.

## NÄSTA RAPPORTDATUM

Bokslutskommuniké för 2016 publiceras den 22 februari 2017.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 16 november 2016

Anders Åberg

VD Sprint Bioscience AB (publ)

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 16 november 2016 kl. 8.30 CET.

## RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusental kronor (tkr)	2016-07-01	2015-07-01	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
	2016-09-30	2015-09-30	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
Nettoomsättning	8 114	3 895	26 009	3 895	7 727
Aktiverat arbete för annans räkning	2 094	930	6 081	3 627	5 376
Övriga rörelse intäkter	544	62	1 912	146	350
<b>Summa rörelsen intäkter</b>	<b>10 752</b>	<b>4 887</b>	<b>34 002</b>	<b>7 668</b>	<b>13 453</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Handelsvaror	-1 698	-966	-5 903	-3 007	-5 168
Övriga externa kostnader	-2 321	-2 282	-8 023	-5 960	-9 325
Personalkostnader	-6 047	-4 139	-14 870	-9 884	-13 883
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-123	-51	-3 204	-140	-208
Övriga rörelsekostnader	-32	-21	-153	-49	-226
<b>Rörelse resultat</b>	<b>531</b>	<b>-2 573</b>	<b>1 849</b>	<b>-11 372</b>	<b>-15 357</b>
Räntekostnader och liknande resultatposter	-12	-35	-63	-115	-143
<b>Resultat från finansiella poster</b>	<b>-12</b>	<b>-35</b>	<b>-63</b>	<b>-115</b>	<b>-143</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>519</b>	<b>-2 608</b>	<b>1 785</b>	<b>-11 487</b>	<b>-15 500</b>
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
<b>Årets resultat</b>	<b>519</b>	<b>-2 608</b>	<b>1 785</b>	<b>-11 487</b>	<b>-15 500</b>

## RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2016-07-01	2015-07-01	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
	2016-09-30	2015-09-30	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
<b>Årets resultat</b>	<b>519</b>	<b>-2 608</b>	<b>1 785</b>	<b>-11 487</b>	<b>-15 500</b>
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-	-
<b>Summa totalresultat</b>	<b>519</b>	<b>-2 608</b>	<b>1 785</b>	<b>-11 487</b>	<b>-15 500</b>
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	0,08	-0,40	0,26	-1,76	-2,37
Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	6 892 624	6 544 636	6 892 624	6 544 636	6 544 636

## RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningsstillgångar</b>				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	18 083	13 132	14 882
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		1 859	696	1 152
<b>Summa anläggningsstillgångar</b>		<b>19 942</b>	<b>13 828</b>	<b>16 034</b>
<b>Omsättningsstillgångar</b>				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		2 225	6 484	6 972
Likvida medel		31 557	15 384	7 627
<b>Summa omsättningsstillgångar</b>		<b>33 781</b>	<b>21 868</b>	<b>14 599</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>53 723</b>	<b>35 696</b>	<b>30 633</b>
<b>EGET KAPITAL</b>				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		706	654	654
Reserver		3 201	–	–
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>3 908</b>	<b>654</b>	<b>654</b>
<i>Fritt eget kapital</i>				
Övrigt tillskjutet kapital		58 573	40 141	40 141
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-37 391	-31 962	-35 975
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>21 182</b>	<b>8 179</b>	<b>4 166</b>
<b>Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare</b>		<b>25 089</b>	<b>8 833</b>	<b>4 820</b>
<b>SKULDER</b>				
<b>Långfristiga skulder</b>				
Skulder till kreditinstitut		769	1 538	769
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>769</b>	<b>1 538</b>	<b>769</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>				
Skulder till kreditinstitut		186	192	769
Leverantörsskulder		1 601	1 557	2 583
Övriga kortfristiga skulder		26 077	23 574	21 691
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>27 865</b>	<b>25 324</b>	<b>25 044</b>
<b>SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL</b>		<b>53 723</b>	<b>35 696</b>	<b>30 633</b>

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
<b>Ingående balans per 2015-01-01</b>	<b>654</b>	<b>40 141</b>		<b>-20 475</b>	<b>20 320</b>
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-11 487	-11 487
<i>Övrigt totalresultat</i>					
<b>Summa Totalresultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>-11 487</b>	<b>-11 487</b>
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Fondemission					-
Nyemission					-
<b>Summa Transaktioner med aktieägare</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Utgående balans per 2015-09-30</b>	<b>654</b>	<b>40 141</b>	<b>0</b>	<b>-31 962</b>	<b>8 833</b>
<b>Ingående balans per 2016-01-01</b>	<b>654</b>	<b>40 141</b>	<b>0</b>	<b>-35 975</b>	<b>4 820</b>
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				1 785	1 785
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			3 201	-3 201	-
<i>Övrigt totalresultat</i>					
<b>Summa Totalresultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>3 201</b>	<b>-1 416</b>	<b>1 785</b>
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Nyemission	52	19 121	-	-	19 172
Kostnader i anslutning till nyemission		-689			-689
<b>Summa Transaktioner med aktieägare</b>	<b>52</b>	<b>18 432</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>18 483</b>
<b>Utgående balans per 2016-09-30</b>	<b>706</b>	<b>58 573</b>	<b>3 201</b>	<b>-37 392</b>	<b>25 089</b>

## KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tkr)	2016-07-01	2015-07-01	2016-01-01	2015-01-01
	2016-09-30	2015-09-30	2016-09-30	2015-09-30
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	531	-2 573	1 849	-11 372
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar	123	51	3 204	140
- Övriga poster ej kassapåverkande	-19	20	43	48
Erlagd ränta	-12	-35	-63	-115
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital</b>	<b>624</b>	<b>-2 537</b>	<b>5 033</b>	<b>-11 300</b>
<u>Förändringar i rörelsekapital</u>				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-265	-5 515	4 747	-5 366
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	22 066	21 509	4 386	21 945
Ökning/minskning leverantörsskulder	-726	527	-982	669
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>21 698</b>	<b>13 984</b>	<b>13 184</b>	<b>5 949</b>
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-2 093	-930	-6 086	-3 627
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-348	-220	-1 026	-290
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-2 441</b>	<b>-1 150</b>	<b>-7 112</b>	<b>-3 917</b>
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>				
Nyemission	-	-	18 484	-
Amortering av lån	-198	-192	-583	-577
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-198</b>	<b>-192</b>	<b>17 901</b>	<b>-577</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>19 058</b>	<b>12 642</b>	<b>23 974</b>	<b>1 456</b>
Likvida medel vid periodens början	12 481	2 762	7 627	13 976
Kursdifferens i likvida medel	19	-20	-43	-48
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>31 557</b>	<b>15 384</b>	<b>31 557</b>	<b>15 384</b>

# NOT UPPLYSNINGAR

## NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad enligt Årsredovisningslagen, IAS 34 samt s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med årsredovisningen för 2015.

Delårsrapporten för det första kvartalet 2015 upprättades i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens Allmänna råd. Jämförande information har därför anpassats. Detta har inte resulterat i något justerat belopp jämfört med hur tidigare delårsrapport rapporterad i enlighet med Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3).

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.

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

## NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
<b>Balanserade utvecklingskostnader</b>	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
Ingående anskaffningsvärde	15 557	10 181	10 181
Inköp	4 874	3 627	5 552
Offentligt bidrag	1 212	–	-176
<b>Utgående ackumulerat anskaffningsvärde</b>	<b>21 643</b>	<b>13 808</b>	<b>15 557</b>
Ingående avskrivningar	-500	-500	-500
Årets avskrivningar	–	–	–
<b>Utgående ackumulerade avskrivningar</b>	<b>-500</b>	<b>-500</b>	<b>-500</b>
Ingående nedskrivningar	-175	–	-175
Årets nedskrivningar/Återföring	-2 884	-175	–
<b>Utgående ackumulerade nedskrivningar</b>	<b>-3 060</b>	<b>-175</b>	<b>-175</b>
<b>Utgående redovisat värde</b>	<b>18 083</b>	<b>13 132</b>	<b>14 882</b>
<b>Redovisat värde per projekt</b>			
VPS34	15 368	9 758	10 955
PIP4K2	2 294	490	1 042
STK25	421	–	–
MTH1	–	2 884	2 884
<b>Utgående redovisat värde</b>	<b>18 083</b>	<b>13 132</b>	<b>14 882</b>



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

#### **BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION**

Ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation publiceras på [www.sprintbioscience.se](http://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](mailto: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](http://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](mailto:info@sprintbioscience.com).

#### **KONTAKT/INVESTOR RELATIONS**

Anders Åberg, verkställande direktör, [anders.aberg@sprintbioscience.com](mailto: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](mailto:INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM)

[WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM](http://WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM) [WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE](http://WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE)

Org nr 556789-7557