

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT

FÖR

JANUARI – JUNI 2018



Sprint Bioscience

DET ANDRA KVARTALET 2018

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL JUNI 2018

JANUARI – JUNI I SAMMANDRAG

- Intäkter under perioden uppgick till 22,8 (23,5) MSEK
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till – 2,4 (2,1) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning för perioden uppgick till -0,29 (0,29) SEK

ANDRA KVARTALET - FINANSIELL SAMMANFATTNING

- Intäkter 2 937 (11 452) TSEK
- Rörelseresultat - 9 700 (989) TSEK
- Resultat efter skatt - 9 646 (975) TSEK
- Resultat per aktie -0,96 (0,14) SEK

HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Som tidigare meddelats har en patentansökan avseende biomarkörer i VPS34-projektet lämnats in.



VD HAR ORDET

Sprint Bioscience kan se tillbaka på ett positivt och intressant första halvår 2018! En viktig milstolpe var det beslut vår licenspartner Petra Pharma tog, att ta PIP4K2 projektet vidare till klinisk fas. Projektet som utlicensierades till Petra Pharma i juli 2016 fortskrider enligt plan. Efter mycket goda resultat i den prekliniska fasen valdes tidigt i våras en läkemedelskandidat för toxikologiska studier, vilket gav Sprint Bioscience den första delmålsbetalningen i projektet. Petra Pharmas avsikt är att skicka in en ansökan om godkännande för kliniska studier under fjärde kvartalet 2018. Vi följer naturligtvis utvecklingen i projektet nära och har stora förhoppningar på att det kommer att gå bra då de icke GLP toxikologiska studier som gjorts har sett mycket lovande ut. För vår del innebär det att nästa delmålsbetalning utfaller när första dosen ges i den kommande fas 1 studien, vilket beräknas ske under första kvartalet 2019.

LÄKEMEDEL SOM SLÅR MOT VPS34 KOMMER BLAND ANNAT ATT KUNNA BREDDA ANVÄNDNINGEN AV EXISTERANDE IMMUNTERAPIER OCH DÄRMED KUNNA NÅ EN BETYDANDE MARKNAD.

Inom det snabbt växande och framgångsrika immunonkologifältet gör Vps34 stora framsteg och vi observerar ett tydligt ökat kommersiellt intresse. Tillsammans med en forskargrupp ledd av Dr. Bassam Janji i Luxemburg har vi visat att Vps34 proteinet har en viktig funktion när tumörer undviker att upptäckas av immunsystemet. Läkemedel som slår mot Vps34 kommer bland annat att kunna bredda användningen av existerande immunoterapier och därmed kunna nå en betydande marknad. Sprint Bioscience har tidigare lämnat in 6 patentansökningar till European Patent Office (EPO) och i juli sökte vi patent för användningen av nyutvecklade biomarkörer i Vps34 projektet. Tillgång till biomarkörer är avgörande i de kommande kliniska studierna för att kunna välja ut rätt patientgrupp, vilket

ökar chanserna att lyckas betydligt. Ett patentskydd ger oss ett försprång gentemot andra inom fältet.



Att utveckla framtidens läkemedel och göra skillnad för de som drabbas – detta är verklighet för Sprint Bioscience. Från starten 2009 har vi fokuserat på att vara en del av den framtida läkemedelsbranschen och idén om att kunna effektivisera och förbättra den tidiga fasen av läkemedelsutvecklingen har vi lyckats uppnå. Bevis ser vi i resultaten i PIP4K2 och Vps34 projekten och under avsnittet “Bolagsöversikt” i denna rapport, ger Petra Pharmas VD Brian O’Callaghan sin syn på vad vi lyckats leverera inom PIP4K2 projektet.

Vi grundare var redan från början övertygade om att förmågan att utlicensiera projekt innan de nått klinisk fas ger dels intäkter tidigt i en produktlivscykel men även avsevärt mindre risk sett ur ett investerarperspektiv. Vår affärsmodell bygger på ett tydligt kommersiellt fokus och vi är ute och träffar blivande partners redan i ett mycket tidigt skede. Detta ger oss ytterst värdefull information om vad läkemedelsbolagen vill inlicensiera och vad de är villiga att betala för.

Sprint Bioscience affärs- och intäktsmodell bygger på delmålsbetalningar som utfaller när konkreta och i avtal definierade mål uppnås i de projekt vi utlicensierar, samt royalties på framtida försäljning. Så föll t.ex. ca. 16 MSEK ut i en första delmålsbetalning för PIP4K2 projektet förra kvartalet, medan intäkterna under andra kvartalet varit betydligt flygsammare. Med detta, så finns en svårighet

att prognostisera intäktsflödet, vilket gör att finansiering är ett område som såväl vår styrelse som jag och mina kollegor i ledningen fokuserar på. I den företrädesemission som slutfördes under april och tillförde bolaget 37,9 MSEK före emissionskostnader medverkade såväl befintliga som nya aktieägare. Vi är mycket tacksamma för det stöd och förtroende aktieägarna visar och vi ser också att tillflödet

av nya aktieägare har fortsatt under de senaste månaderna, något som naturligtvis är mycket glädjande.

Jag är mycket stolt över det som vi åstadkommit hittills under 2018 och har en god tillförsikt inför framtiden. Tillsammans kan vi se fram emot en spännande höst!

BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience är ett läkemedelsbolag som utvecklar läkemedel inom området cancer och metabolism. Bolagets nyckel till att effektivt driva projekt är ett tätt samarbete och mycket interaktion mellan de olika vetenskapliga discipliner som är involverade i arbetet. För att möjliggöra detta har Sprint Bioscience valt att investera i intern kompetens och rekryterat de nyckelkompetenser som behövs för bolagets läkemedelsutveckling. Sprint Bioscience har idag 27 anställda där majoriteten arbetar laborativt inom bolagets läkemedelsutvecklingsprojekt.

För att Sprint Bioscience ska kunna nå visionen att bygga ett varaktigt, lönsamt bolag fokuseras verksamheten på utlicensiering av egenutvecklade projekt. Affärsmodellen bygger på att identifiera, starta och utveckla läkemedelsutvecklingsprojekt i preklinisk fas fram till kliniska läkemedelskandidater och sedan hitta licenstagare som kan ta projekten vidare in i kliniska studier och utveckla ett färdigt läkemedel. Målsättningen är att genomföra utlicensiering av i snitt ett projekt per år.

Det kommersiella fokuset styr hur projekten prioriteras och alla på Sprint Bioscience vet vad som måste åstadkommas för att avtal om vidare utveckling och kommersialisering av ett målprotein ska kunna ingås. Bolaget har hittills ingått två licensavtal för projekt som har startats enligt denna modell, varav ett är pågående.

Sprint Bioscience har från starten varit fokuserat på tumörmetabolism och angränsande områden, som immunonkologi och kunskap kring faktorer som påverkar tumörers mikromiljö. Val av fokusområde för nya projekt sätts med utgångspunkt från bolagets interna expertis inom dessa områden. Då bolagets affärsmodell är att licensiera ut innan kliniska studier påbörjas, väljs målproteiner som omfattas av god vetenskaplig forskning och dokumentation, parat med få

konkurrerande läkemedelsprojekt ute på marknaden.

STRATEGISK PROCESS FÖR LÄKEMEDELSUTVECKLING

Sprint Biosciences strategiska process för läkemedelsutveckling skapar ett flöde av nya läkemedelskandidater inom sjukdomar med stort medicinskt behov och stor intäktspotential.

Ett ständigt dilemma inom kommersiell läkemedelsutveckling är de långa utvecklings-tiderna. På Sprint Bioscience är vi experter på att identifiera, starta och driva utvecklingsprojekt för läkemedel inom terapiområdena cancer och metabolism. Vi har utvecklat en process för att ta fram starka läkemedelskandidater med hjälp av fragmentbaserad läkemedelsdesign. De största fördelarna med en fragmentbaserad process är att nya målproteiner snabbt kan utvärderas och framför allt att läkemedelskandidater med hög kvalitet kan tas fram. Dessa kvalitetssäkrade läkemedelskandidater licensieras ut till resursstarka läkemedelsbolag för fortsatt vidareutveckling mot målet att nå ut på marknaden, till patienterna. Bolagets process effektiviserar de tidiga stegen i läkemedelsutveckling samt tillgodoser de internationella läkemedelsbolagens behov av nya lovande läkemedelskandidater.

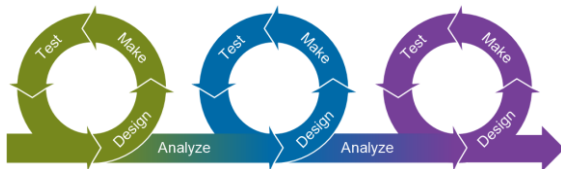
FRÅN START TILL MÅL, EN PROCESS I STÄNDIG RÖRELSE MOT NYA MÖJLIGHETER

Sprint Biosciences fokusområden, cancer och metabolism, har stora och växande behandlingsbehov vilket medför att forskningen inom dessa områden årligen identifierar nya intressanta målproteiner.

När ett nytt målprotein med lovande egenskaper är identifierat tar Sprint Bioscience in det i sin process för läkemedelsutveckling för att utvärdera såväl möjligheterna att kunna

utveckla en färdig läkemedelskandidat som den marknadsmässiga potentialen. Den första screeningen tar cirka två till tre månader att genomföra och här kan flera projekt utvärderas parallellt.

Bolagets process skapar förutsättningar för ett snabbt, strukturerat och kreativt utvecklingsarbete mellan Sprints många experter inom olika forskningsdiscipliner - alla i gemensamma lokaler med direkt tillgång till varandras olika specialistkunskaper. Detta ger snabba processer samt fångar upp interdisciplinära frågor, vilket ger utrymme för nytänkande och kreativa lösningar som kan vara svåra att fånga upp i de stora läkemedelsbolagens forskningsorganisationer. Arbetet utförs i en effektiv, iterativ process och kan spara år av utvecklingsarbete, vilket ofta kan vara avgörande för att uppnå framgångar på marknaden.



Varje projekt drivs framåt i en iterativ process där nya substanser designas, tillverkas och testas i våra lab. Resultatet från varje iteration ligger till grund för nästa cykel, tills substanserna uppfyller alla de olika krav som ställs på en läkemedelskandidat.

Den iterativa processen avancerar med successiva förbättringar tills molekylen är redo för nästa viktiga nålsöga; att stänga av ett specifikt målprotein för att få rätt effekt i djurmodeller. Då testas inte bara molekylen utan även den medicinska och biologiska hypotesen. Utvecklingsarbetet från start till detta skede tar ungefär ett år.

Med det optimerade och kontinuerliga projektflödet genom Sprint Biosciences process räknar bolaget med att i genomsnitt kunna teckna ett licensavtal per år med olika internationella läkemedelsbolag.

SPRINTS AFFÄRSMODELL OCH PROJEKTPORTFÖLJ

Avtalsmodellen består av olika delbetalningar från de läkemedelsbolag som licensierar läkemedelskandidater från Sprint Bioscience. Den första intäkten är den initiala

försäljningssumman, som finansierar det utförda utvecklingsarbetet i projektet. Därefter sker utbetalningar från läkemedelsbolagen när projekten når förutbestämda delmål. Utöver detta tillkommer royalties när läkemedlen når ut på marknaden. Affärsmodellen kombinerar en låg finansiell risk med potentiellt stora intäkter i och med att Sprint Bioscience inte har några kostnader för projekten efter utlicensiering.

Det projekt som i dagsläget kommit längst är samarbetet med Petra Pharma där läkemedelskandidaten i PIP4K2 projektet med stor sannolikhet är i klinisk fas 2019. Inom en femårs period räknar bolaget med att ha en bred projektportfölj bestående av; tre utlicensierade projekt i klinisk fas, varav en i sen klinisk fas. Ett utlicensierat projekt med utvald läkemedelskandidat men ej initierade kliniska studier, fyra pågående interna projekt samt ett antal nya projekt under utvärdering. Sammanfattat; en bred portfölj med många intäktströmmar.

CASE: SAMARBETE MED PETRA PHARMA - PIP4K2

Sprint Bioscience och Petra Pharma, som ägs av bland annat AbbVie, Johnson & Johnson, Eli Lilly och Pfizer, inledde sitt samarbete i juli 2016 efter att det visade sig att båda bolagen forskade inom samma område. Sprint Bioscience hade dock kommit avsevärt längre.

Brian O'Callaghan, vd på Petra Pharma, säger; *"Eftersom Sprint Bioscience hade kommit längre än vi och dessutom har en intressant utvecklingsprocess samt extremt stor expertis och skicklighet i tidigt utvecklingsarbete, blev det självklart för oss att köpa licensen till deras forskning och sedan ta över stafettpippen."* Under drygt ett år finansierade Petra Pharma fyra av Sprint Biosciences läkemedelsutvecklare för det fortsatta arbetet i projektet, nu i Petras namn. Läkemedelsutvecklarna tog även fram ett par back-up substanser som tas fram i den händelsen att den valda läkemedelskandidaten får problem i den kommande utvecklingen. I februari 2018 kom den första delmålsutbetalningen.

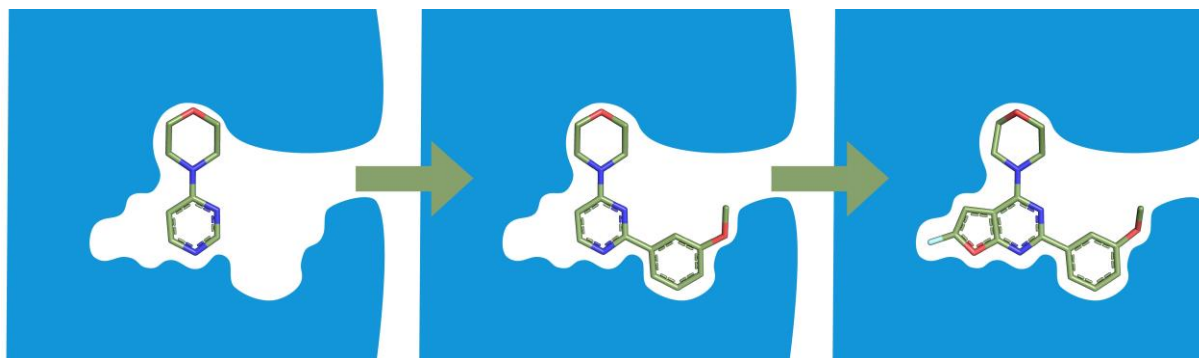
För Petra Pharma blev fördelarna med samarbetet tydliga och över förväntan; *"Tack vare vårt samarbete med Sprint Bioscience fick vi en otrolig rivstart på den vanligtvis utdragna processen och besparade oss hela 1,5 år av forskning. Denna tidsbesparing är en fantastisk fördel, särskilt i ett sådant tidigt skede i processen!"* säger Brian O'Callaghan och tillägger att han bara har gott att säga om samarbetet; *"Sprint Bioscience är en fantastisk samarbetspartner som har mött alla mål och förväntningar och de förtjänade verkligen sin delmålsbetalning. De är otroligt bra på vad de gör, bättre än vi och andra är då det gäller både screening och att designa molekyler."*

Redan under det första kvartalet 2019 planeras läkemedelskandidaten tas in i fas 1, den första delen i den kliniska processen, vilket enligt Brian O'Callaghan är rekordsnabbt.

FAKTARUTA

FRAGMENTBASERAD LÄKEMEDELSUTVECKLING; FBL

Fragment-baserad läkemedelsutveckling, FBL (vilket är det samma som fragment-based drug design, FBDD, på engelska) är en metod där läkemedelskandidater skräddarsys efter hur ett målprotein ser ut. Metoden började utvecklas i slutet av 1990 talet och har blivit en av de metoder som används för att skapa läkemedelskandidater. Fördelen med FBL är att de molekyler som skapas redan från början har optimala egenskaper för att fungera som läkemedel. Metoden gör också att det går att skapa unika läkemedelskandidater både snabbare och med mindre resurser jämfört med andra metoder. Grundarna av Sprint Bioscience tog med sig sin tidigare erfarenhet av FBL och har sedan starten av bolaget fokuserat på att bli världsledande inom FBL.



MARKNADSÖVERSIKT

Läkemedelsindustrin har genomgått stora förändringar de senare åren, främst inom forskning och utveckling (FoU). Trots att den globala konsumtionen av receptbelagda mediciner har en stadig ökning med en beräknad årlig tillväxt om 6,3 procent fram till 2022,¹ friställer de stora läkemedelsbolagen många anställda inom FoU. Innovationen förväntas i hög utsträckning komma från olika samarbets-strukturer och från de små nischade biotechbolagen. Antalet avtal i branschen (inkl. licensavtal, produktförvärv, kommersialisering, joint venture, tillverkning och leverans, forskning samt utvecklingssamarbeten) ökade med fem procent från 2015 till 2016.² Den globala marknaden för läkemedelsutveckling förväntas växa från 33 997 miljoner USD år 2016 till 68 683 miljoner USD år 2024.³ Sprint Bioscience verkar inom två stora terapiområden, cancer och metabolism, som båda visar starka tillväxttrender.

GLOBALA CANCERMARKNADEN

Sprint Bioscience är verksamma inom terapiområdet cancer av ett flertal anledningar; det är ett område med stort medicinskt behov och det område med störst försäljning av läkemedel globalt sett.⁴

Cancer är den sjukdom som efter hjärt- och kärlsjukdomar skördar flest liv. Risken för att utveckla cancer någon gång under sin livstid är en på tre. De som drabbas blir allt fler, vilket tillskrivs en åldrande befolkning och ändrad livsstil.

Prevalensen, den andel av befolkningen som är drabbad, påverkas av att fler blir diagnostiserade och överlevnadstalen ökar

globalt.⁵ Under 2015 hade 17,5 miljoner människor globalt diagnosen cancer. Av dessa dog 8,7 miljoner till följd av sin cancer. Mellan 2005 och 2015 ökade antalet cancerfall med 33 procent. Av alla dödsfall 2005 var 14 procent tillskrivna cancer. 2015 var det 16 procent.⁶ Det är också det område där det görs flest licensaffärer och som har haft störst tillväxt inom prekliniska licensaffärer de senaste åren.⁷

Enligt Zion Research Report var den globala marknaden för cancerläkemedel värderad till ca 112,9 miljarder USD 2015 och förväntas generera intäkter runt 161,3 miljarder USD vid slutet av 2021. Detta är en årlig tillväxt om ca 7,4 procent mellan 2016 och 2021.⁸

Marknadstillväxten förväntas drivas främst av en ökad prevalens och introduktionen av nya terapier. Ett genomsnittligt cancerläkemedel estimeras sälja för cirka 1,5 miljarder dollar.⁹ Den stora försäljningspotentialen för cancerläkemedel gör att antalet slutna licensavtal inom området är stort.

IMMUNONKOLOGI

Marknaden för immunterapi vid cancerbehandling värderades 2016 till 40,7 miljarder USD globalt¹⁰. Denna marknad förväntas ha en årlig tillväxt på 14,8% fram till 2023. En rapport från april 2018¹¹ visar att den globala marknaden för immun-onkologi förväntas överstiga 100 miljarder dollar år 2022. Detta inkluderar terapier som antikroppar, vacciner och s.k. Immune Checkpoint Inhibitors (PD-1, PD-L1, CTLA-4). För PD-1 och PD-L1 terapier enkom var marknaden 2016 6,3 miljarder USD och beräknas nå 25 miljarder USD till 2025.

¹ Evaluate Pharma World Preview 2016

² Medtrack; Strategic Transactions, 2017

³

Global Drug Discovery Market Forecast 2016-2024 - Research and Markets

⁴ Evaluate Pharma World Preview 2017

⁵ Global Burden of Cancer 2015, JAMA Oncology, December 3, 2016

⁶ Global Burden of Cancer 2015, JAMA Oncology, December 3, 2016

⁷ Emerging therapeutic company investment and deal trends, Biotechnology Innovation Organization, 2017

⁸ Zion Research Report; Cancer Drugs Market by Therapy, Global Industry Perspective, Comprehensive Analysis and Forecast, 2015 – 2021, #ZMR-490, 07-Dec-2016

⁹ Evaluate Pharma. World Preview 2016. Outlook to 2022.

¹⁰ Enligt rapporten "Cancer Immunotherapy Market Research Report- Forecast till 2023" från Market Research Future (MRFR).

¹¹ Enligt rapporten "Immuno-Oncology Market, By Type [mAb (Naked, Conjugate), Cancer Vaccines, Immune Checkpoint Inhibitors (PD-1, PD-L1, CTLA-4)], By Application (Lung, Melanoma, Leukemia, Lymphoma) - Global Forecast to 2022" från Research and Markets, april 2018

GLOBALA NASH-MARKNADEN

Den globala marknaden för NASH, non-alcoholic steatohepatitis värderades till 1,179 miljarder USD år 2017 och förväntas nå 21,478 miljarder dollar år 2025 och växa med en genomsnittlig årlig tillväxt på 58,4% från 2021 till 2025¹².

Tillväxten av NASH-marknaden kommer främst att drivas av en ökad patientbas, ökad fetma hos befolkning, ökning av antalet patienter med typ 2-diabetes samt ökande hälsoutgifter. Tillväxten på marknaden kan också hämmas genom avsaknad av effektiv diagnostik, kostsamma läkemedel, regulatoriska utmaningar och odefinierad patogenes (de mekanismerna (t.ex. virus, hormon-rubbningar) som initierar sjukdomsutvecklingen).

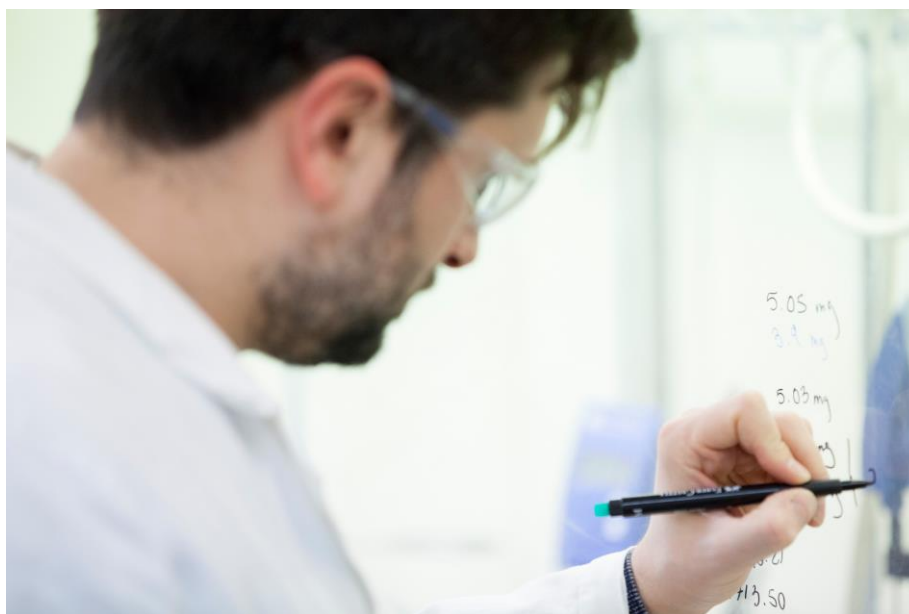
GLOBALA DIABETES-MARKNADEN

Antalet personer som lever med diabetes uppskattades år 2014 till 422 miljoner, att jämföra med 108 miljoner personer år 1980,

varav merparten lider av typ 2 diabetes (TD2). Prevalensen har nästan dubblats under samma tidsperiod, från 4,7 procent till 8,5 procent, bland den vuxna befolkningen.^{13,14}

Den globala marknaden för TD2-behandling beräknas växa med en årlig tillväxttakt om 6,5 procent från 31,2 miljarder USD år 2015 till 58,7 miljarder USD år 2025. Tillväxten väntas främst drivas av en dramatisk tillväxt i diagnos och ökad prevalens.¹⁵

De tre bäst säljande klasserna av icke-insulinbaserade diabetesterapierna, med cirka 20 olika läkemedel och en total marknadsandel på mer än 70 procent, har tillsammans en försäljning på mer än 13 miljarder dollar.¹⁶ Introduktionen av nya terapier, ökad prevalens och ökad tillgänglighet av behandlingar förväntas driva en fortsatt stark marknadstillväxt. Ett genomsnittligt icke-insulinbaserat T2D-läkemedel säljer i dag för cirka 675 miljoner dollar.



¹² Enligt "Non-Alcoholic Steatohepatitis (NASH) Market by Drug Type (Vitamin E & Pioglitazone, Ocaliva, Elafibranor, and Selonsertib & Cenicriviroc), and Sales Channel (Hospital Pharmacy, Online Provider, and Retail Pharmacy) - Global Opportunity Analysis and Industry Forecast, 2021-2025", en nyligen publicerad rapport från Allied Market Research

¹⁴ World Health Organisation. Global Report on Diabetes. 2016.

¹⁵ PharmaPoint. Type 2 Diabetes – Global Drug Forecast and Market Analysis to 2025. 2016.

¹⁶ PharmaPoint. Type 2 Diabetes: Update Global Forecast 2015-2025. 2016

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 läkemedelskandidat som är redo för kliniska studier.

TUMÖRMETABOLISM

Cancercellers ämnesomsättning, metabolism, skiljer sig avsevärt från den ursprungliga vävnaden som de härstammar ifrån. Cancerceller 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.

Cancerceller skapar även en miljö i tumören som gynnar deras egen överlevnad på bekostnad av kroppens friska celler. Miljön i tumören blir sur och har en lägre koncentration av syre och näringsämnen, något som gör att kroppens egna celler får svårare att överleva. Detta leder även till att kroppens immunceller får svårare att göra sitt jobb, och kroppens naturliga skydd mot cancer försvagas.

Ändrad metabolism är avgörande för cancercellernas förmåga att sprida sig till andra delar av kroppen, vilket gör det möjligt att utveckla cancerterapi som inte bara minskar tillväxten av existerande tumörer, utan som även minskar risken för uppkomst av dottertumörer, s.k. metastaser.

Genom att angripa de metabola processerna i tumören kan vi bekämpa cancer på flera fronter; dels minska cancercellernas tillväxt, återskapa en bättre balans i tumörens mikromiljö, minska risken att cancer sprider sig till andra delar av kroppen och även stärka kroppens eget immunförsvar.

Tumörmetabolism är ett terapiområde som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden och en stor andel av de globala läkemedelsbolagen intresserar sig för området. Vi arbetar långsiktigt med att bygga ut och

stärka vår kompetens inom detta område för att bli en självklar partner för bolag som vill bli ledande i fältet.

DIABETES OCH NASH

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.

En av de följsjukdomar som kan drabba patienter med typ 2-diabetes är nonalcoholic steatohepatitis (NASH). NASH, eller leversteatos/fettlever som det också kallas, är leverinflammation och leverskada orsakad av ansamling av fett i levern. NASH tillhör en grupp av tillstånd som kallas icke-alkoholrelaterade. För vissa personer orsakar fettet inflammation och skadar celler i levern. På grund av skadorna fungerar levern inte lika bra som normalt. NASH kan förvärras och orsaka ärrbildning i levern, vilket leder till levercirros (skrumplever). NASH är en av de främsta anledningarna till behovet av levertransplantation. NASH liknar den typ av leversjukdom som orsakas av långvarig och kraftig konsumtion av alkohol, men NASH förekommer hos personer som inte missbrukar alkohol.

VPS34

BAKGRUND

En av de karakteristiska egenskaperna hos cancer är att de lyckas undvika attack av immunsystemet. De senaste framgångarna inom cancerbehandling har varit introduktionen av immunterapi, läkemedel som ökar immunförsvarets aktivitet för att bekämpa cancer. Dessa läkemedel är en stor kommersiell succé med en sammanlagd försäljning värd 6.3 miljarder USD under 2016, en marknad som förväntas öka till 25 miljarder

2025. Idag finns 5 olika läkemedel godkända som blockerar PD-1/PD-L1-komplexet och dessa läkemedel har mycket god effekt men för begränsade grupper av patienter. För exempelvis melanom är det mindre än 40% som svarar på behandlingen och därför finns det ett stort behov av att utveckla nya immunmodulerande läkemedel som både kan öka effekten av befintliga terapier och även göra okänsliga tumörformer behandlingsbara.

En nyckelmekanism i tumörens förmåga att gömma sig för immunförsvaret är autofagi, där uppreglerad autofagi har visats dämpa effekten av både NK-celler och cytotoxiska T-celler. Detta sker på flera nivåer och autofagiinhibition både ökar antalet immunceller som rekryterats till tumören och ökar graden av aktivering av immunceller. Genom att blockera Vps34 och därmed stoppa autofagi kan man återställa immunsystemets förmåga att bekämpa tumören på ett helt nytt sätt.

STATUS I PROJEKTET

Sprint Bioscience samarbetar med en forskargrupp i Luxemburg, ledd av Dr. Bassam Janji som publicerat flera banbrytande studier som kopplar samman autofagi i hypoxiska tumörer med immunsuppresserande effekt. Vps34 är ett nyckelprotein i denna process. Tillsammans med Dr. Janji har vi visat att den framtagna Vps34-hämmaren SB02024 kraftigt ökar infiltration av immunceller i tumörer och att dessa immunceller också är aktiverade i hög utsträckning. Vi har även visat att behandling med SB02024 som monoterapi ger en god effekt på tumörtillväxt i en melanommodell och ytterligare en tumörmodell av njurcancer, och att dessa effekter är beroende av ett fungerande immunsystem. Dessa resultat skapar mycket goda förutsättningar för kombinationer med andra immunonkologiska preparat. Projektet har också identifierat biomarkörer som kan detekteras i blodplasma. Dessa biomarkörer kan användas för att välja ut lämpliga patienter och mäta effekten av behandling. Att kunna välja patienter för behandling med en Vps34-hämmare i kombination med immunterapi är avgörande för en lyckad klinisk studie och slutligen för att framgångsrikt behandla

patienter. Dessa biomarkörer har också patentsökts.

De effekter vi ser med ökad infiltration och aktivering av immunceller i tumören gör att detta projekt hamnar i ett helt nytt segment av behandlingar. I de fall där dagens immunonkologiska behandlingar fallerar beror det i stor utsträckning på låg infiltration av immunceller i tumören. De patienter som svarar på immunterapi svarar bra, men det är fortfarande mer än hälften av patienterna som svarar dåligt eller inte alls på befintliga immunterapier. Anledningen till detta är att det är för få immunceller i tumören och/eller att dessa inte är aktiverade på rätt sätt, och för dessa patienter skulle ett preparat som SB02024 kunna göra stor nytta.

STATUS

KOMMERSIELLT

Med de nya resultaten inom immunonkologi leds nu projektet in i ett högaktuellt område. Vår ambition är att stärka bevisningen för en bred roll i olika cancerformer för att skapa ett så stort kommersiellt värde som möjligt. Att kombinera Vps34-hämmare med immunterapier som PD-1-antikroppar och bredda deras användningsområde till nya tumörformer där vedertagen anti-PD-1-behandling idag inte har effekt kan skapa stora affärsmöjligheter. Detta är också en attraktiv väg för de första kliniska studierna.

Med de nya resultaten inom immunokologi ser vi ett ökat intresse från flera internationella bolag. Vår målsättning är att sluta ett avtal med en partner som dels kan driva projektet vidare i klinik men där det även finns en synergi med andra immunonkologiska läkemedel i deras portfölj.

STK25

BAKGRUND

Genom att utnyttja de nära kopplingarna mellan tumörmetabolism och andra metabola sjukdomar driver vi även ett projekt med en ny verkningsmekanism för att behandla NASH och T2D. Patienter med NASH har inflammation och levercellskador, tillsammans med fett i levern, ett tillstånd som har potential att

fortskrida till levercirros (skrumplever). Detta är en av de vanligaste orsakerna till behov av levertransplantation. NASH anses vara det metabola syndromets symptom i levern, för vilket nuvarande behandlingar är begränsade. Målproteinet, STK25, är ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av NASH och T2D upptäcktes på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i vävnad från patienter med T2D och NASH. De har även visat genom studier i experimentella NASH-modeller, att sänkning av STK25-nivåerna leder till minskad fettinlagring, inflammation och fibros i levern.

STATUS I PROJEKTET

En rad potenta och selektiva hämmare av STK25 har utvecklats och arbetet fokuserar nu på att optimera dessa för att visa effekter av STK25-inhibition i djurmodeller av NASH och T2D. Förutom studier i djurmodeller arbetar Bolaget även med att öka förståelsen för den roll STK25 spelar i leverceller hos människa. Detta för att förstå hur ett framtida läkemedel bäst ska användas i klinik och vilka andra T2D/NASH-läkemedel det skulle kunna kombineras med för bästa effekt.

STATUS KOMMERSIELLT

STK25-projektet har presenterats på flera partneringskonferenser. Då detta projekt bygger på en ny verkningsmekanism för att behandla NASH och T2D, har vi sett ett stort intresse för projektet från läkemedelsbolagen. Diskussionerna som initierats kommer på begäran från våra potentiella licenstagare att fortskrida i takt med att projektet utvecklas.

PIP4K2

BAKGRUND

Fosfolipider är involverade i en rad olika signalvägar kopplade till kontroll av cellers metabolism och har tidigare visats ha en avgörande roll i cancer. Lewis Cantley, som är en av medgrundarna till Petra Pharma, står bakom upptäckten av den roll PIP4K2 har i syntesen av fosfolipiden PI(4,5)P₂ (phosphatidylinositol-4,5-bisfosfat) och betydelsen detta har för överlevnaden av cancerceller. Han och hans medarbetare har visat att cancerceller är

känsliga för hämning av PIP4K2, medan friska celler tolererar detta.

STATUS I PROJEKTET

Projektet är utlicensierat till Petra Pharma och drivs i samarbete där Petra Pharma står för alla utvecklingskostnader. I projektet genomförs nu GLP-tox studier, det vill säga toxikologiska studier som krävs för att kunna utföra en klinisk studie. Sprint Bioscience har tidigare visat på goda effekter i modeller av AML och Petra Pharma driver utvecklingsarbetet för behandlingar av ett antal indikationer inom onkologi. Petra Pharma har valt att samarbeta med ett tyskt kontraktsforskningsbolag, Evotec, för att på snabbast möjliga sätt ta projektet mot kliniska studier. Planerna är att skicka in en ansökan om godkännande för kliniska studier under Q4 2018.

STATUS KOMMERSIELLT

Kontraktet med Petra Pharma innefattar prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar samt royalties på försäljning, vilket innebär att Sprint Bioscience totalt kan erhålla upp till cirka 240 miljoner USD, exklusive royalties. Hittills under 2018 har Sprint Bioscience erhållit en delmålsbetalning i projektet om 2 MUSD i samband med starten av GLP-tox studier. Nästa delmålsbetalning utfaller när första dosen administrerats i en klinisk studie och målsättningen är att detta ska kunna ske i början av 2019.

UTVECKLING AV NYA PROJEKT

BAKGRUND

För att skapa ett långsiktigt, stabilt och lönsamt bolag, arbetar vi med att ständigt växa och utveckla vår portfölj av läkemedelsprojekt. Sprint Bioscience strategi med en bred projektportfölj minskar risk och ökar potentialen för att bygga ett lönsamt bolag. Med ett brett startfält av nya projekt för utvärdering, kan vi snabbt identifiera de med högst potential, både tekniskt och kommersiellt.

Sprint Bioscience bygger vidare på den expertis och den position vi etablerat under åren och utökar fokusområdet inom onkologi till att innefatta inte bara tumörmetabolism, utan även två angränsande områden; faktorer som

påverkar tumörens mikromiljö och immunonkologi. En tumör består av ett flertal celltyper förutom själva cancercellerna, dessa olika celltyper har "omprogrammerats" av cancercellerna till att stödja cancercellernas överlevnad och tillväxt. Denna omprogrammering kan åstadkommas på flera sätt, bland annat genom att cancercellerna utsöndrar metaboliter eller tillväxtfaktorer som får de omgivande cellerna att förse cancercellerna med näringsämnen, eller genom att undertrycka funktionen hos de immunceller som finns i tumören så cancercellerna undgår kroppens immunförsvar.

ARBETET MED NYA PROJEKT

Vi jobbar kontinuerligt med att utvärdera nya målproteiner som kan bli grunden för nya

projekt i vår projektportfölj. Arbetet med nya projekt startar med idéer på nya målproteiner som påverkar de processer som identifierats som intressanta ur både ett affärsmässigt och vetenskapligt perspektiv. Därefter görs både en teoretisk och praktisk utvärdering av möjligheterna att driva ett projekt på ett effektivt sätt på den teknologiplattform som bolaget etablerat. Det faktum att detta arbete kan göras parallellt på flera målproteiner samtidigt är en av våra stora styrkor, och har möjliggjort att flera projekt kunnat etableras och leverera läkemedelskandidater av hög kvalitet. Vi bedriver idag arbetet med en rad tidiga projekt, och identiteten på dessa kommer meddelas vartefter arbetet med utlicensiering av projekten påbörjas.



FINANSIELL RAPPORT

NETTOOMSÄTTNING

Nettoomsättningen under perioden uppgick till 17 761 (18 670) TSEK och hänför sig till delmålsbetalning under första kvartalet från Petra Pharma och PIP4K2 projektet om ca 16 MSEK (2 MUSD) samt löpande intäkter från samma avtal.

I den fas projektet befinner sig nu har den löpande faktureringen upphört och nettoomsättningen under andra kvartalet uppgick därför till 115 (9 437) TSEK.

Aktiverade utvecklingskostnader i pågående projekt uppgick till 4 882 (4 800) TSEK och under andra kvartalet till 2 811 (1 974) TSEK.

KOSTNADER

Kostnaderna för perioden uppgick till 25 210 (21 471) TSEK och för andra kvartalet 12 637 (10 463). Ökningen relaterar till ökade aktiviteter i forskningsverksamheten, ytterligare personal samt kostnader i samband med flytt till nya lokaler.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till -2 369 (2 072) TSEK och för andra kvartalet -9 700 (989) TSEK.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till 371 (-10 744) TSEK och under andra kvartalet -9 924 (-4 429) TSEK. Likvida medel per 30 juni uppgick till 27 160 (6 617) TSEK. Bolaget genomförde under första kvartalet en emission av aktier och teckningsoptioner. Emissionen, som slutfördes under april har tillfört bolaget 37,9 MSEK före emissions-kostnader, vilka vid periodens slut uppgick till 6,4 MSEK. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer bolaget tillföras ytterligare 25,2 – 48,8 MSEK i början av 2019.

Styrelsen tillsammans med ledningen följer likviditetssituationen fortlöpande och med ovanstående förutsättningar är den sam-

stämmiga uppfattningen att likviditeten kommer att kunna tryggas framgent och minst för den kommande 12 månaders perioden.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 5 878 (5 721) TSEK för kvartalet och bestod av aktiverade utvecklingskostnader om 4 882 (4 800) TSEK. Utgående värde per projekt redovisas under Not 2.

PERSONAL

Antalet anställda vid kvartalets utgång var 27 (26).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. Forskning och läkemedelsutveckling är såväl tid som kapitalkrävande och förenligt med risk främst avseende marknad, motpart, likviditet och finansiering samt utveckling. För en mer utförlig beskrivning av Sprint Bioscience riskexponering samt riskhantering hänvisas till årsredovisningen för 2017 samt företagets hemsida; sprintbioscience.se.

AKTIEN

Korta fakta om Sprint Bioscience aktien:

- Listad på First North Premier
- Ticker: sprint
- Marknadsvärde per 30 juni 2018: 139,4 MSEK
- Antal aktieägare per 30 juni: ca 1 400
- Antal Aktier per 30 juni 2018: 10 099 781
- Aktien noterades 30 juni 2018 till 13,80 SEK
- Antal aktier omsatta under kvartalet: 1 620 958

Den emission som genomfördes under första kvartalet fulltecknades. Villkoren i emissionen gav befintliga aktieägare rätt att teckna en unit

bestående av en aktie samt två teckningsoptioner av serie 2018/2019 för varje tre befintliga aktier. Teckningskursen var 15 SEK per unit, motsvarande 15 SEK per aktie. Med emissionen ökade antalet aktier med 2 524 945 och bolaget tillfördes 37,9 MSEK före emissionskostnader. Därutöver nyemitteras 5 049 890 teckningsoptioner av serie 2018/2019:1 vilka berättigar till teckning av 1 683 296 aktier i början av 2019. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer bolaget tillföras ytterligare 25,2– 48,8 MSEK.

Per 30 juni fanns 110 000 teckningsoptioner som tecknats av personalen och en styrelseledamot. Per 30 juni fanns inga utestående konvertibler i bolaget.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2018.

NÄSTA RAPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – september 2018 publiceras den 24 oktober 2018.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 15 augusti 2018

Sprint Bioscience AB (publ)

Rune Nordlander
Ordförande

Ingemar Kihlström
Ledamot

Charlotta Liljebris
Ledamot

Karin Meyer
Ledamot

Anders Åberg
VD

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 15 augusti 2018 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i tusentals kronor (tsek)	2018-04-01	2017-04-01	2018-01-01	2017-01-01
	2018-06-30	2017-06-30	2018-06-30	2017-06-30
Nettoomsättning	115	9 437	17 761	18 670
Aktiverat arbete för egen räkning	2 811	1 974	4 882	4 800
Övriga rörelseintäkter	11	40	198	74
Summa rörelsens intäkter	2 937	11 452	22 841	23 543
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror	-3 066	-2 336	-5 974	-5 682
Övriga externa kostnader	-3 587	-3 106	-8 195	-5 984
Personalkostnader	-5 770	-4 734	-10 605	-9 305
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-159	-150	-295	-286
Övriga rörelsekostnader	-55	-138	-142	-214
Rörelseresultat	-9 700	989	-2 369	2 072
Räntekostnader och liknande resultatposter	54	-14	-155	-19
Resultat från finansiella poster	54	-14	-155	-19
Resultat före skatt	-9 646	975	-2 524	2 053
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
Årets resultat	-9 646	975	-2 524	2 053

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2018-04-01	2017-04-01	2018-01-01	2017-01-01
	2018-06-30	2017-06-30	2018-06-30	2017-06-30
Årets resultat	-9 646	975	-2 524	2 053
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-
Summa totalresultat	-9 646	975	-2 524	2 053
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,96	0,14	-0,29	0,29
Antal aktier utestående före och efter utspädning	10 099 781	6 962 857	8 837 309	7 079 655

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tsek)	Not	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	33 976	25 539	29 094
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		2 214	2 503	1 512
Summa anläggningstillgångar		36 189	28 041	30 606
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Övriga fordringar		3 104	4 780	3 400
Likvida medel		27 160	6 617	1 479
Summa omsättningstillgångar		30 264	11 396	4 879
SUMMA TILLGÅNGAR		66 453	39 438	35 485
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		1 010	706	757
Reserver		21 979	13 541	17 097
Summa bundet eget kapital		22 989	14 248	17 854
<i>Fritt eget kapital</i>				
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond och övrigt tillskjutet kapital		100 616	59 223	69 428
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-66 600	-42 923	-59 194
Summa fritt eget kapital		34 016	16 300	10 234
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		57 005	30 548	28 089
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	0	0
Summa långfristiga skulder		0	0	0
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		0	385	0
Leverantörsskulder		4 760	4 084	3 394
Övriga kortfristiga skulder		4 687	4 421	4 002
Summa kortfristiga skulder		9 448	8 890	7 396
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		66 453	39 438	35 485

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets eget kapital

Belopp i tusental kronor (tsek)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2017-01-01	706	59 224	8 737	-40 172	28 495
Totalresultat					
Periodens resultat				2 053	2 053
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			4 804	-4 804	0
Övrigt totalresultat					
Summa totalresultat	0	0	4 804	-2 751	2 053
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission					
Kostnader i anslutning till nyemission					
Emission av teckningsoptioner					
Summa transaktioner med aktieägare	0	0	0	0	0
Utgående balans per 2017-06-30	706	59 224	13 541	-42 923	30 548
Ingående balans per 2018-01-01	757	69 428	17 097	-59 195	28 089
Totalresultat					
Periodens resultat				-2 524	-2 524
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			4 882	-4 882	0
Övrigt totalresultat					
Summa totalresultat	0	0	4 882	-7 405	-2 524
Transaktioner med aktieägare					
Avslutad nyemission, registrerat aktiekapital	252				252
Avslutad nyemission, registrerad överkursfond		37 622			37 622
Kostnader i anslutning till nyemission		-6 434			-6 434
Summa transaktioner med aktieägare	252	31 188	0	0	31 440
Utgående balans per 2018-06-30	1 010	100 616	21 979	-66 600	57 005

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tsek)	2018-04-01	2017-04-01	2018-01-01	2017-01-01
	2018-06-30	2017-06-30	2018-06-30	2017-06-30
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-9 700	989	-2 369	2 072
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
- Återläggning av avskrivningar	159	150	295	286
- Övriga poster ej kassapåverkande	252	97	252	141
Erhållen ränta	-	-	-	-
Erlagd ränta	54	-14	-155	-19
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-9 235	1 222	-1 977	2 479
Förändringar i rörelsekapital				
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-254	-2 038	296	-1 477
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	508	-5 916	686	-12 210
Ökning/minskning leverantörsskulder	-943	2 303	1 366	463
Kassaflöde förändringar i rörelsekapital	-689	-5 651	2 347	-13 223
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 924	-4 429	371	-10 744
Kassaflöde från investeringsverksamheten				
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-2 811	-1 974	-4 882	-4 804
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-938	-917	-996	-917
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 749	-2 891	-5 878	-5 721
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Kostnader i samband med pågående nyemission	-1 148	-	-6 434	-
Nyemission	37 622	-	37 622	-
Amortering av lån	-	-192	-	-385
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	36 474	-192	31 188	-385
Periodens kassaflöde	22 802	-7 512	25 681	-16 849
Likvida medel vid periodens början	4 358	14 226	1 479	23 607
Kursdifferens i likvida medel	-	-97	-	-141
Likvida medel vid periodens slut	27 160	6 617	27 160	6 617

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med

med IAS 34, årsredovisnings-lagen (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 framgår i årsredovisningen för 2017 och är oförändrade i denna rapport.

IFRS 9

IFRS 9 gäller från 1 januari 2018 och hanterar klassificering, värdering samt redovisning av finansiella tillgångar och skulder samt infört nya regler för beräkning av förlustreserver. Bolaget tillämpar undantagsreglerna i RFR2 och har utvärderat sina finansiella tillgångar och skulder samt konstaterat att standarden inte får någon påverkan på resultat- eller balansräkning.

IFRS 15

IFRS 15 gäller från den 1 januari 2018 och är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare regeln att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Bolaget har utvärderat effekten av den nya standarden och bedömningen är att den inte får någon påverkan på bolagets resultat- eller balansräkning då strukturen i bolagets licensavtal ligger i linje med principen för IFRS 15.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, väntas ha någon väsentlig inverkan på Sprint Bioscience.

Användande av nyckeltal ej definierade i IFRS

Från och med det andra kvartalet 2016 har Sprint Bioscience tillämpat ESMA:s (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.

NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Forsknings- och utvecklingskostnader som är direkt hänförliga till utveckling och testning av identifierbara och unika läkemedelskandidater som kontrolleras av bolaget, redovisas som immateriell tillgång när specifika kriterier är uppfyllda som relaterar till den tekniska möjligheten att färdigställa en läkemedelskandidat samt att bolaget har kunnat identifiera ett tydligt kommersiellt intresse och därmed ett sannolikt ekonomiskt värde. Bolagets affärsmodell stödjer denna logik och vid ordinarie styrelsemöte går styrelsen igenom de aktiverade projekten och gör en bedömning om fortsatt aktivering eller om det föreligger behov av nedskrivning, baserat på en nyttjandevärdebedömning. Bedömningen grundas på progress i projekten, status avseende patent och pågående kommersiella diskussioner som tillsammans ger en samlad bild avseende möjligheten att kunna utlicensiera projekten samt uppskattning kring möjligt marknadsvärde.

NOT 2 IMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Belopp i tusental kronor (tsek)	2018-01-01	2017-01-01	2017-01-01
Balanserade utvecklingskostnader	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
Ingående anskaffningsvärde	32 654	24 294	24 294
Inköp	4 206	4 804	8 360
Offentligt bidrag	-	-	-
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	36 860	29 099	32 654
Ingående avskrivningar	-675	-675	-500
Årets avskrivningar	675	-	-
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	-675	-500
Ingående nedskrivningar	-2 884	-2 884	-3 060
Årets nedskrivningar/Återföring	-	-	-
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-2 884	-2 884	-3 060
Utgående redovisat värde	33 976	25 539	29 094
Redovisat värde per projekt			
VPS34	24 921	19 891	22 646
PIP4K2a	2 295	2 295	2 295
STK25	6 760	3 353	4 153
MTH1	-	-	-
Utgående redovisat värde	33 976	25 539	29 094

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, 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.

Certified Advisor är Redeye, www.redeye.se.

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.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

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

Sprint Bioscience-aktien är noterad på Nasdaq First North Premier och handlas under kortnamnet SPRINT. Ytterligare information finns på bolagets hemsida; www.sprintbioscience.se.

