

Sprint Bioscience AB (publ)

556789-7557

DELÅRSRAPPORT **januari – september 2014**

Tredje kvartalet

• Intäkter	632 (927) TSEK
• Rörelseresultat	-2 650 (-1 323) TSEK
• Resultat efter skatt	-2 701 (-1 380) TSEK
• Resultat per aktie*	-0,41 (-0,21) SEK

Januari – september

• Intäkter	2 376 (5 115) TSEK
• Rörelseresultat	-7 581 (-3 445) TSEK
• Resultat efter skatt	-7 742 (-3 622) TSEK
• Resultat per aktie*	-1,18 (-0,55) SEK

Väsentliga händelser efter tredje kvartalet

- Sprint Bioscience börsnoterades på First North den 7 november
- Emissionen i samband med noteringen tillförde bolaget 22,5 MSEK innan noterings- och emissionskostnader
- Positiva preliminära resultat från djurstudier i Vps34 projektet
- Dr. Ravi Amaravadi blir Scientific Advisor åt bolaget

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

VERKSAMHETSBESKRIVNING

Sprint Bioscience är aktivt inom läkemedelsutveckling med fokus på den tidiga fasen från upptäckt fram till avslutad preklinisk utveckling. Bolagets målsättning är att på ett kostnads- och tidseffektivt sätt ta intressanta läkemedelsprojekt från upptäcktsfasen fram till att en läkemedelskandidat redo för kliniska studier har identifierats.

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel inom cancer och metabolism med särskilt fokus på tumörmetabolism där Bolaget har ett gediget kunnande och en världsledande position. Sprint Bioscience affärsidé är att arbeta med en bred projektportfölj och på kort tid utveckla projekt i den prekliniska fasen fram till en punkt där det är möjligt att ingå kommersiella partnerskap med större läkemedelsbolag. Bolaget har inte för avsikt att i egen regi bedriva kliniska studier utan målsättningen är att ingå partneravtal för projekten i en tidig fas. Strategin bygger på ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen vägs in redan vid uppstarten av ett projekt.

Kommentar från VD Anders Åberg:

För fem år sedan grundade vi Sprint Bioscience med en vision om att det går att utveckla läkemedel på ett snabbare och mer kostnadseffektivt sätt än vad de stora läkemedelsbolagen gör. Vi är övertygade om att ett snabbfotat bolag med hög kompetens kan ta fram läkemedelsprojekt som är intressanta för de globala läkemedelsbolagen.

Sedan starten har vi byggt upp en gedigen kompetens, vi är nu ett bolag med 17 anställda där majoriteten av våra forskare har mångårig erfarenhet av att utveckla läkemedel. Vi har etablerat en väl fungerande metodik för att identifiera intressanta projekt och på kort tid med begränsade investeringar ta dessa framåt i utvecklingskedjan. Vi har byggt upp en bred projektportfölj där våra längst framskridna projekt, Vps34 och MTH1, har mötts av ett starkt intresse från de stora läkemedelsbolagen.

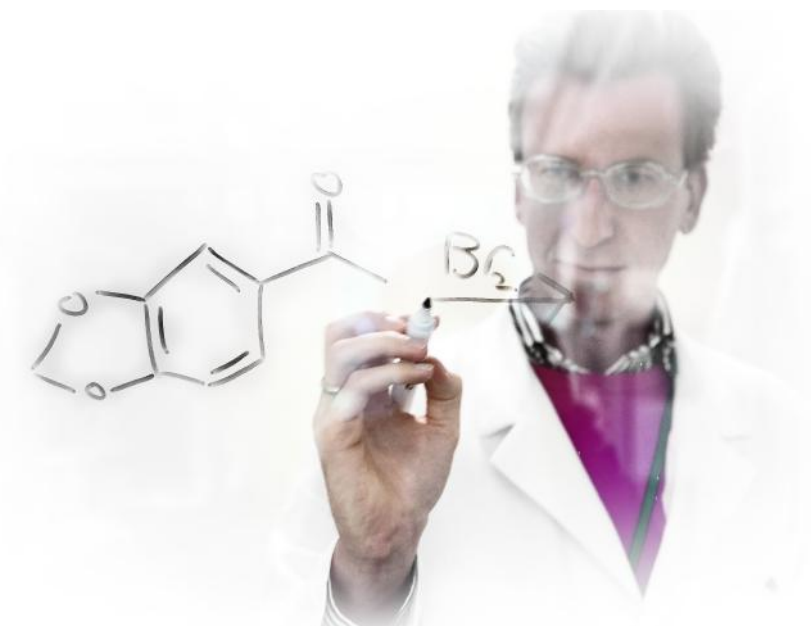
I Vps34 projektet har vi under oktober erhållit preliminära resultat från *in vivo*-försök. Försöken har gjorts i en modell i möss med så kallad trippelnegativ bröstcancer, en aggressiv och svårbehandlad cancerform. De data vi har erhållit är positiva och visar att vårt projekt har potential att utvecklas till en fungerande behandling av svårbehandlade cancerformer. Vi för sedan tidigare diskussioner med ett antal större läkemedelsbolag kring Vps34. De aktörer som visat intresse har efterfrågat data från effektstudier i djurmodell och där har vi nu fått fram mycket lovande data. Nu kan vi gå vidare i våra

kommersiella dialoger med målsättningen att ingå ett licensavtal för projektet under de närmsta 12 månaderna.

Sprint Bioscience fokuserar läkemedelsutvecklingen till terapiområdet cancer, en växande marknad och ett område där det fortfarande finns ett betydande medicinskt behov. Trots att flera framgångsrika läkemedel har introducerats de senaste tio åren finns det fortfarande många svårbehandlade cancerformer och cancer där resistensutveckling är ett allvarligt problem. Genom vårt fokus på tumörmetabolism inriktar vi oss på cancerformer där resistens är ett betydande problem och där våra projekt har potential att bli viktiga genombrott i behandlingen.

Den 7 november listades vår aktie på First North, vilket är en viktig milstolpe i Sprint Bioscience utveckling. Som publikt bolag får vi tillgång till aktiemarknaden, vilket stärker våra möjligheter att bygga ett framgångsrikt bolag och vara en långsiktig och trovärdig samarbetspartner.

Inför noteringen på First North genomförde vi en spridningsemission om 22,5 mkr som fulltecknades. Nyemissionen tecknades till största delen av nytillkommande investerare men även till en betydande del av befintliga aktieägare som fortsätter att visa förtroende för vårt bolag. Vidare är det glädjande att flera i bolagets ledning, styrelse och anställda tecknade sig i nyemissionen. Därmed vill jag hälsa både våra befintliga och nytillkomna aktieägare välkomna till nästa fas i Sprint Bioscience utveckling där vi fortsätter bygget av Sprint Bioscience som ett framgångsrikt bolag inom den nya svenska läkemedelsindustrin.



PROJEKTPORTFÖLJ

Vps34

Vps34-inhibitorer blockerar autofagi som är en process, viktig för tumörens förmåga att överleva och spridas i kroppen. Genom autofagi bryts felaktiga eller onödiga komponenter ned för att kunna återanvändas som byggstenar. Autofagi gör att cancerceller kan överleva näringsbrist och har en central roll i utvecklingen av resistens mot cellgifter och andra terapier. Ett flertal svårbehandlade cancerformer har visat sig vara beroende av autofagi, däribland cancer i bukspottkörteln vilken har en mycket dålig prognos vad gäller överlevnad.

Målet med Sprint Bioscience projekt är att hämma autofagi, dels för att hindra resistensutveckling och dels för att öka effekten av existerande behandlingar. Vps34 är ett nyckelprotein för att sätta igång autofagi. Sprint Bioscience har tagit fram ett antal molekyler som specifikt hämmar Vps34.

De första delresultaten visar på minskad tumörtillväxt av behandling med Vps34-inhibitorer i en modell av svårbehandlad sk trippel-negativ bröstcancer. Den fullständiga analysen av studien väntas vara klar i slutet av november.

Bolaget har nyligen knutit en av autofagiforskningens nyckelpersoner, Dr Ravi Amaravadi, till sig som vetenskaplig rådgivare. Ravi är verksam vid University of Pennsylvania som en av ledarna av the Cancer Therapeutics Program vid Abramson Cancer Center och bedriver både klinisk och translationell forskning med fokus på autofagiinhibition som cancerbehandling. Han var en av de första att identifiera autofagi som en resistensmekanism vid cancerbehandling och leder kliniska studier inom området.

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34 inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Målsättningen är att inom tolv månader ingå ett licensavtal för projektet. Även i detta projekt strävar Sprint Bioscience efter ett samarbetsavtal där Bolaget har en aktiv del i utvecklingen av projektet.

MTH1

Metabolismen i cancerceller skiljer sig från metabolismen i vanliga celler. I cancercellerna alstras stora mängder fria radikaler som skadar cellens DNA och kan orsaka programmerad självdöd (apoptos). För att förhindra skador på DNA producerar cancercellerna proteinet MTH1 vilket motverkar effekten av fria radikaler och förhindrar apoptos. Vanliga celler är inte beroende av MTH1-proteinet då de inte producerar fria radikaler i samma utsträckning.

Många av de cancerläkemedel som utvecklats de senaste decennierna är inriktade på att slå mot genetiska defekter i cancercellerna. Denna typ av läkemedel kan utgöra effektiva läkemedel, problemet är dock cancercellernas tendens att utveckla resistens. MTH1 förekommer generellt i cancerceller oberoende av vilka genetiska förändringar cellen har och utan detta protein kan inte tumörcellerna överleva.

Sprint Bioscience har tagit fram molekyler som blockerar MTH1 vilket därmed inte kan skydda cancercellen från apoptos. MTH1-blockerande substanser har potential att utvecklas till en effektiv behandling för flera svårbehandlade cancerformer. Eftersom MTH1 inte behövs i friska celler minskas risken att MTH1-blockerande substanser medför biverkningar.

Intresset för MTH1 har ökat väsentligt under det senaste året. I april 2014 publicerades två artiklar kring MTH1 i den ansedda tidskriften Nature. Studierna fick stor uppmärksamhet, vilket har lett till att flera stora läkemedelsbolag har intresserat sig för området.

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

Övrigt

Sprint Bioscience bygger upp en portfölj av projekt inom onkologi. Utöver de två projekt, Vps34 och MTH1 där vi börjat kommersialiseringsfasen så kan två nämnas:

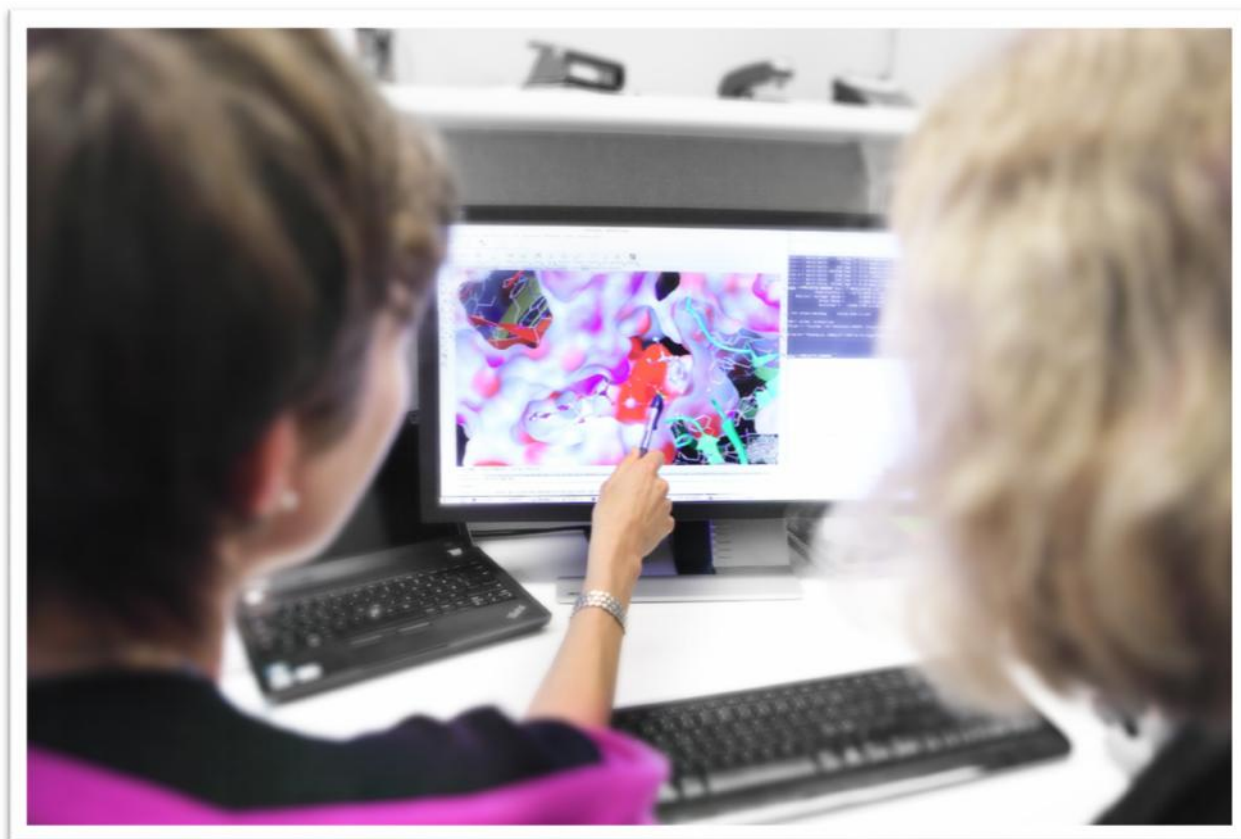
Lipidkinas

PI3- och PI4-kinaser är en klass enzymer där det bedrivs intensiv forskning hos ett flertal läkemedelsbolag. Dessa enzymer styr produktionen av viktiga signalmolekyler för cellers metabolism och tillväxt. PI4-kinaser har nyligen visat sig vara lovande målproteiner för cancer- och diabetes-behandling. Sprint Bioscience har nyligen initierat ett projekt inom PI4-kinaser där bolaget kan dra nytta av den expertis som byggts upp i Vps34-projektet. Bolaget räknar med att inom ett år ha tagit fram molekyler samt utvecklat projektet till en nivå där det är aktuellt att inleda en utlicensieringsprocess.

Aminosyrametabolism

Cancerceller har ofta en ökad metabolism av olika aminosyror och denna metabolism har visats vara viktig för dessa cellers överlevnad och tillväxt. Sprint Bioscience håller för

närvarande på att utvärdera fyra olika målproteiner inom detta område varav tre är metabola enzymer och ett är ett protein som styr genuttryck av proteiner involverade i aminosyra-metabolism. Planen är att efter utvärdering välja ett av dessa projekt att driva vidare och för detta projekt är målsättningen att inom 1 till 1½ år ha utvecklat projektet till en nivå där det är aktuellt att inleda en utlicensieringsprocess



FINANSIELL RAPPORT

Intäkter

Total intäkten under delåret har minskat till 2 376 (5 115) TSEK. Nettoomsättningen uppgick till 0 (2 257) TSEK. Minskningen beror på att det under våren 2013 fanns intäkter från ett projekt som såldes 2012 till ett Brittiskt bolag, IOMET Pharma. Sprint Bioscience äger fortfarande 10 procent av projektet och erhåller 10 procent av alla intäkter IOMET erhåller vid en eventuell utlicensiering av projektet.

Kostnader

Kostnaderna ökade under delåret till 9 957 (8 560) TSEK. Kostnadsökningen är hänförlig till mer aktiviteter men beror också till en del på att det under 2013 fanns kostnadstäckning för det under 2012 sålda projektet som delvis bedrevs med Sprint Bioscience personal.

Resultat

Rörelseresultatet minskade till -7 581 (-3 445) TSEK

Kassaflöde och finansiell ställning

Delåret

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7 296 (-3 125) TSEK. Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 2 (108) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 227 (300) TSEK

Nyemission

Under perioden har en nyemission om 8 702 (4 171) TSEK genomförts.

Investeringar

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 2 080 (2 938) TSEK för delåret, och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 1 948 (2 841) MSEK.

Övrigt

Personal

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

Antal aktier

Bolaget hade 5 044 636 aktier per den 30 september. I och med noteringen på First North den 7 november ökade antalet aktier till 6 544 636 stycken. Det finns inga utestående

konvertibler eller teckningsoptioner i Sprint Bioscience. Antalet aktier per den 1 januari 2014 uppgick till 4 152 136 stycken, det genomsnittliga antalet aktier under perioden januari – september 2014 var 4 744 53 stycken.

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 investeringsmemorandumet och företagets hemsida www.sprintbioscience.com

Redovisningsprinciper

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

Nästa rapportdatum

Bokslutsrapport för perioden januari – december 2014 publiceras den 26 februari 2015. Årsstämma kommer att hållas 20 maj 2015.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer

Stockholm den 14 november 2014

Sprint Bioscience AB (publ)

Anders Åberg
VD

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Åberg, VD Sprint Bioscience
+46-76 273 87 77
anders.aberg@sprintbioscience.com

Rapport över resultat i Sprint Bioscience AB

<i>Belopp i TSEK</i>	jan- sept 2014	juli - sept 2014	jan- sept 2013	juli - sept 2013	12 mån 2013-12-31
Nettoomsättning	0	0	2 257	231	2 371
Aktiverat arbete för egen räkning	1 947	606	2 842	696	3 848
Övriga rörelseintäkter	429	26	16	0	1 318
Summa intäkter	2 376	632	5 115	927	7 537
Rörelsens kostnader					
Råvaror och förnödenheter	-827	-320	-173	-18	-427
Övriga externa kostnader	-2 960	-1 044	-2 540	-550	-3 328
Personalkostnader	-5 863	-1 809	-5 613	-1 600	-7 603
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-286	-97	-214	-74	-309
Övriga rörelsekostnader	-21	-12	-20	-8	-26
RÖRELSERESULTAT	-7 581	-2 650	-3 445	-1 323	-4 156
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	0	0	0	0	0
Ränteintäkter	0	0	0	0	1
Räntekostnader	-161	-51	-177	-57	-231
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-7 742	-2 701	-3 622	-1 380	-4 387
Skatt på periodens resultat	0	0	0	0	0
Resultat efter skatt	-7 742	-2 701	-3 622	-1 380	-4 387
Resultat per aktie*	-1,18	-0,41	-0,55	-0,21	-0,67

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

Rapport över finansiell ställning i Sprint Bioscience AB

<i>Belopp i TSEK</i>	sept 2014	sept 2013	dec 2013
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingskostnader	7 768	5 039	5 989
Materiella anläggningstillgångar	590	270	576
Summa anläggningstillgångar	8 358	5 309	6 565
Omsättningstillgångar			
Varulager	0	97	0
Kundfordringar	0	156	99
Övriga omsättningstillgångar	450	257	205
Likvida medel	2	108	603
Summa omsättningstillgångar	452	618	907
SUMMA TILLGÅNGAR	8 810	5 927	7 472
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	4 322	1 646	3 363
Långfristiga skulder			
Checkräkningskredit	73	0	0
Övriga skulder till kreditinstitut	2 305	2 500	2 305
Summa långfristiga skulder	2 378	2 500	2 305
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut	195	0	195
Leverantörsskulder	660	653	619
Övriga skulder	1 255	1 128	990
Summa kortfristiga skulder	2 110	1 781	1 804
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	8 810	5 927	7 472
Tillgänglig checkkredit	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	73	0	0

Rapport över förändringar i eget kapital i Sprint Bioscience AB

<i>Belopp i TSEK</i>	Aktiekapital	Nyemission under reg.	Överkursfond	Balanserat resultat	Periodens resultat
Ingående balans per 1 januari 2013	148	9	5 564	-1 079	-3 545
Överföring till balanserat resultat	9	-9		-3 545	3 545
Nyemission	15		1 653		
Pågående nyemission		2 503			
Periodens resultat					-3 622
Utgående balans per 30 september 2013	172	2 503	7 217	-4 624	-3 622
Ingående balans per 1 januari 2014	195	12	12 166	-4 624	-4 386
Överföring till balanserat resultat				-4 386	4 386
Nyemission	56	-12	8 657		
Pågående nyemission					
Fondemission	252		-252		
Periodens resultat					-7 742
Utgående balans per 30 september 2014	503	0	20 571	-9 010	-7 742

Rapport över kassaflöden i Sprint Bioscience AB

<i>Belopp i TSEK</i>	juli - sept 2014	juli - sept 2013	9 mån 2014	9 mån 2013	Helår 2013
Resultat före skatt	-2 701	-1 380	-7 742	-3 622	-4 387
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	97	75	286	214	309
<i>varav avskrivningar</i>	97	75	286	214	308
Betald inkomstskatt	0	0	0	0	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-2 604	-1 305	-7 456	-3 408	-4 078
FÖRÄNDRING AV RÖRELSEKAPITAL					
Förändring av kortfristiga fordringar (ökning -/minskning +)	-95	-41	-146	1 204	1 410
Förändring av kortfristiga skulder (ökning +/minskning -)	-228	160	306	-921	-898
Summa förändring rörelsekapital	-323	119	160	283	512
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 927	-1 186	-7 296	-3 125	-3 566
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Förvärv (-)/ avyttring (+) av balanserade utvecklingskostnader	-607	-695	-1 948	-2 841	-3 848
Förvärv (-)/ avyttring (+) av materiella anläggningstillgångar	-49	-15	-132	-97	-440
Förvärv (-)/ avyttring (+) av finansiella anläggningstillgångar					0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-656	-710	-2 080	-2 938	-4 288
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	0	1 503	8 702	4 171	6 652
Förändring av lån	73	0	73	1 998	1 803
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	73	1 503	8 775	6 169	8 455
Periodens kassaflöde	-3 510	-393	-601	106	601
Likvida medel vid periodens början	3 512	501	603	2	2
Likvida medel vid periodens slut	2	108	2	108	603
Tillgänglig checkkredit	300	300	300	300	300
Utnyttjad checkkredit	73	0	73	0	0