

14
/ 15

HALVÅRSRAPPORT

140701 - 141231

IMMUNICUM AB (PUBL), ORG. NR: 556629-1786

Sammanfattning

av delårsrapport (sex månader)

ANDRA HALVÅRET 2014 JÄMFÖRT MED SAMMA PERIOD 2013

RESULTAT

Resultatet för andra kvartalet, 1 oktober - 31 december 2014, uppgick till -11 026 tkr att jämföras med -3 793 tkr under samma period 2013. Resultat per aktie för perioden blev då -0,55 kr (-0,19 kr under 2013) före och efter utspädning.

Den ökade förlusten under kvartalet förklaras dels av de prioriterade insatser och tillhörande utvecklingskostnader för att överföra tillverkningsprocessen av Bolagets vacciner till en större producent i Tyskland inför starten av den europeiska fas II-studien på metastaserande njurcancer dels av förberedelserna för själva studien.

Resultatet under sexmånadersperioden, 1 juli - 31 december 2014, uppgick till -17 196 tkr jämfört med -5 583 tkr för samma period 2013. Resultat per aktie blev då -0,86 kr (-0,28 kr under 2013) före och efter utspädning.

TILLGÅNGAR, EGET KAPITAL OCH SKULDER

- » Bolagets likvida medel uppgick 31 december 2014 till 62 110 tkr, därutöver var 25 000 tkr kortfristigt placerat i svensk storbanks räntefonder, att jämföras med 107 841 tkr i likvida medel den 30:e juni 2014.
- » Det egna kapitalet uppgick 31 december 2014 till 83 045 tkr, vilket motsvarar 4,15 kr per aktie.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER ANDRA HALVÅRET 2014

- » I september vid 3rd Annual Cancer Vaccines Conference i London presenterades uppdaterade överlevnadsdata från fas I/II-studien vid behandling med INTUVAX® på njurcancer.
- » I oktober förvärvade Immunicum ett patent täckande onkolytisk behandling. Detta planeras att användas vid vidareutveckling av SUBCUVAX®.
- » Den 26:e november meddelades att Immunicums forskningschef, Alex Karlsson-Parra, tilldelats årets Athena-pris, sjukvårdens mest prestigefulla pris för klinisk forskning.
- » Vid årsstämman den 3:e december invaldes Magnus Nilsson som styrelseledamot i Immunicum. Alex Karlsson-Parra och Per-Olof Gunnesson hade avböjt omval för att kunna prioritera arbetet i respektive operativa befattningar i bolaget.
- » Den 15:e december lämnade det amerikanska patentverket, United States Patent and Trademark Office (USPTO), en så kallad "notice of allowance" gällande patentansökan 13/522,741 och avsåg därmed att godkänna Immunicums ansökan för att skydda sättet att aktivera vaccinceller.
- » Senare i december meddelade det amerikanska patentverket att det också lämnat "notice of allowance" gällande patentansökan US61645666 och avsåg att godkänna Bolagets ansökan för en genetiskt modifierad adenovirus-vektor.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODEN

- » I slutet av januari rapporterade det europeiska patentverket, European Patent Office (EPO), att man avser bevilja en patentansökan gällande produktionsmetoden för Bolagets terapeutiska cancertvacciner.
- » I februari godkände Läkemedelsverket start av Bolagets planerade fas II-studie på patienter med metastaserande njurcancer. I en oblandad, randomiserad multicenterstudie (MERECA-studien) kommer effekten och säkerheten av INTUVAX, och INTUVAX i kombination med tyrosinkinashämmaren sunitinib, jämföras med enbart sunitinib-behandling. INTUVAX kommer injiceras i primärtumörer vid två tillfällen inför ett kirurgiskt avlägsnande av njuren. För patienter med särskilt dålig prognos initieras kombinationsbehandling med sunitinib sex veckor efter operation, medan patienter med godare prognos erhåller sunitinib om sjukdomen visar tecken på progress. Detta upplägg gör det möjligt att utvärdera effekten av INTUVAX som enda behandling, men även den potentiellt synergistiska effekten tillsammans med ett läkemedel som hämmar immunsuppressionen. Totalt 90 patienter planeras att inkluderas i studien vid ett tjugotal kliniker i Europa. Patienterna kommer

att randomiseras 2:1 och målsättningen är att inkludera 60 % patienter med prognosen intermediär risk och 40 % patienter med prognosen högrisk. Patienterna kommer att följas under 18 månader med det primära syftet att utvärdera medianöverlevnaden hos högriskpatienter behandlade med INTUVAX i kombination med sunitinib. CD8-positiva T-cellers förmåga att bekämpa cancerceller är central för INTUVAX-konceptet. Därför kommer stor vikt läggas på att dokumentera infiltrationen av sådana celler i primärtumörer, metastaser och frisk vävnad. Studien beräknas pågå till slutet av 2017 men studiedesignen ger Immunicum fortlöpande värdefull information som - förutsatt att data är positiva - både kan underlätta planeringen av fortsatta studier och öka möjligheterna till en eventuell utlicensiering av projektet.

KOMMANDE FINANSIELLA RAPPORTER

Delårsrapport Q3: 2015-05-21

PRINCIPER FÖR DELÅRSRAPPORTENS UPPRÄTTANDE

Bolaget upprättar delårsrapporter enligt IAS34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR2. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför en fullständig IFRS-redovisning inte blir tillämplig.

Detta är den andra rapport för Bolaget som upprättas enligt RFR2. Jämförande perioder justeras i enlighet med IAS8. Övergången till redovisning enligt RFR2 har inte haft någon effekt på Bolagets egna kapital.

Bolaget driver enbart ett rörelsesegment.

Rapporten för perioden har ej varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

INCITAMENTSPROGRAM

Vid Bolagets årsstämma 2012-12-19 beslutades att emittera teckningsoptioner att fördelas till VD, styrelseledamöter och vetenskapligt råd. 1 200 000 teckningsoptioner har sålts vidare på marknadsmässiga villkor. Två teckningsoptioner ger innehavaren rätt att teckna en ny aktie till en teckningskurs om 24 kronor per aktie.

En mer detaljerad beskrivning av programmet finns i not 8 av Bolagets senaste årsredovisning.

CERTIFIED ADVISER

Immunicums Certified Adviser på NASDAQ OMX First North är Redeye AB.

Aktien handlas sedan den 22 april 2013 på NASDAQ OMX First North under kortnamnet IMMU.



Jamal El-Mosleh, VD

VD har ordet

Immunicums verksamhet fokuserades under det gångna halvåret på

- » *den fortsatta uppföljningen av de patienter som tidigare behandlats med INTUVAX® i Bolagets första studie mot njurcancer*
- » *slutförandet av studien på levercancer*
- » *slutplaneringen av den kommande fas II-studien på metastaserande njurcancer med INTUVAX®*
- » *förvärvet av patent kopplat till onkolytisk behandling och vidareutvecklingen av SUBCUVAX®*
- » *att överföra tillverkningsprocessen av Bolagets vaccinceller till en stor facilitet i Tyskland med kapacitet för storskalig produktion.*



VD har ordet

Positiva data från uppföljning av INTUVAX®-behandlade njurcancerpatienter

I december presenterade vi fortsatt positiva data från uppföljningsfasen av en fas I/II-prövning i patienter med metastaserande njurcellscancer. Medianöverlevnaden bland högriskpatienterna i studien uppgår idag till över 22 månader, vilket skall jämföras med en förväntad medianöverlevnad på nio månader med dagens standardbehandling. Sju av elva utvärderingsbara patienter i studien, varav två av de ursprungligen fem högriskpatienterna, är fortfarande vid liv.

Sex av patienterna i studien har på grund av tumörtillväxt erhållit tilläggsbehandling med tyrosinkinashämmare. Hos tre av dessa har man noterat en påtaglig och långvarig tillbakagång av metastaserna vilket vi tror beror på en synergistisk effekt till följd av den kraftiga infiltration av CD8-positiva T-celler som observerades i de borttagna njurtumörerna hos dessa tre patienter samt tyrosinkinas hämmarnas förmåga att ta bort immunsuppression. Det finns ett stort vetenskapligt stöd för hög intratumoral infiltration av CD8 + T-celler som en viktig markör för antitumöreffekt, både som stand alone och i kombination med andra läkemedel. Våra egna mycket intressanta fynd ligger därför som grund för den planerade fas II-studien.

Preliminära data från levercancerstudien indikerar god säkerhetsprofil och ökad överlevnad

Efter att ha tagit del av en interimrapport från den pågående fas I/II-studien med INTUVAX® i patienter med primär levercancer, godkände en oberoende säkerhetskommitté i december att nästkommande sex patienter kan erhålla en högre vaccindos. Inga allvarliga vaccinrelaterade biverkningar har hittills rapporterats. Studiens begränsade patientantal och den hittills korta observationstiden gör det inte möjligt att dra några säkra slutsatser om vaccinets ef-

fektivitet, men det kan konstateras att tre av de sex patienter som hittills fullföljt sin INTUVAX®-behandling redan passerat förväntad medianöverlevnad.

Det är speciellt glädjande att en patient med gallgångscancer uppvisar god respons efter tilläggsbehandling med etablerade läkemedel - vi bedömer att detta stödjer tesen att INTUVAX® kan förhöja effekten av behandlingar som hämmar immunsuppressionen. Vi ser nu fram emot möjligheten att utvärdera en högre dos INTUVAX® på patienter med primär levercancer.

Fas II-studien av INTUVAX®

Immunicum förbereder nu en omfattande fas II-studie (MERECA) av INTUVAX® på 90-talet patienter med njurcancer. En ansökan för start av studien skickades in till det svenska Läkemedelsverket under december 2014 och vi tog emot ett godkännande att starta studien i Sverige alldeles nyligen. Innan studien kan starta så behöver vi dock även Etikprövningsnämndens godkännande och kort därefter kan vi börja inkludera de första patienterna i Sverige, sannolikt under mars/april. Vi arbetar samtidigt med att finalisera ansökningar för att starta studien i andra länder runt om i Europa med målsättningen att inkludera de första patienterna utanför Sverige i maj.

Immunicum förvärvade strategiskt viktigt patent

Under hösten genomförde Immunicum ett strategiskt viktigt förvärv av patentet för en unik adenovirus-vektor som utvecklats av forskningsbolaget VirEx AB. Vektorn kan användas för att ladda vaccinceller med ett flertal olika tumörantigen. Detta ökar förutsättningarna att, i linje med Immunicums strategi att vara en ledande aktör och samarbetspartner inom cervicivaccinforskningen, utveckla Bolagets SUBCUVAX-koncept för terapeutiska cervicivacciner som inte behöver injiceras direkt i tumören, utan kan ges som injektioner under huden. Vi

ser dessutom möjligheter att med hjälp av vektorn utveckla en virusbaserad onkolytisk behandling av ett flertal olika cancer typer.

Immunicum har gett VirEx en licens att utveckla och kommersialisera produkter för onkolytisk behandling av neuroendokrina tumörer, i utbyte mot royalties och andra ersättningar om produkten säljs vidare till tredje part. Immunicum äger rättigheterna till vektorn inom samtliga övriga tillämpningsområden och vår plan är att licensiera ut dessa rättigheter om VirEx planerade kliniska studie med start under 2015 blir framgångsrik.

Nya patent stärker vår position inför framtida utlicensieringar

Till sist vill jag nämna att Immunicum under det senaste halvåret stärkt sina immateriella rättigheter genom beviljandet av tre nya patent kopplade till INTUVAX® och SUBCUVAX®. Detta kommer ytterligare stärka vår position i framtida förhandlingar med potentiella licenstagare till våra projekt.

Vi ser nu fram emot nästa viktiga steg i bolagets utveckling - att starta den omfattande fas II-prövningen med INTUVAX® för behandling av njurcancer. Parallellt med detta fortsätter uppföljningen av de njur- och leverpatienter som hittills behandlats samt utvärderingen av eventuella nya kliniska projekt mot nya cancerformer. Den senaste tidens framsteg har gjort att våra förhoppningar har ökat om att dramatiskt kunna förbättra behandlingen av dessa svåra sjukdomar.

Göteborg i februari 2015,

Jamal El-Mosleh
Verkställande direktör

Immunicum® i korthet

Immunicum® är ett biomedicinskt företag som utvecklar unika terapeutiska cancertvacciner baserade på två olika plattformsteknologier, COMBIG och CD70. Därtill har ytterligare en teknologiplattform, baserat på en adenovirusvektor, förvärvats för onkolytisk behandling mot olika cancerindikationer. Företaget grundades 2002 som en avknoppning från Sahlgrenska Universitetssjukhuset i Göteborg.

Dess grundare och tillika forskarkollegor hade varit verksamma inom området immunologi under många år och studerat processen för hur kroppen stöter bort ett transplanterat organ. Grundtanken var först att försöka hämma denna rejektionsprocess när man insåg att den istället kunde utnyttjas för att lära kroppen att även stöta bort skadliga substanser, som till exempel cancerceller. Det visade sig nämligen att den främsta

orsaken bakom rejektion av transplanterade organ är de medföljande vita blodkropparna från donatorn, allogena dendritceller, vilka man alltså utnyttjade som immunförstärkare och för att skapa cancertvacciner.

Immunicums projektportfölj består av fyra olika projekt, varav två i klinik, som skyddas av sex patent och fem pågående patentsökningar.

AFFÄRSIDÉ

Immunicums affärsidé är att driva terapeutiska cancertvacciner genom kliniska fas II-studier och sedan utlicensiera produktkandidaterna till aktörer inom cancerbehandlingssegmentet. Eftersom Immunicums vacciner bygger på plattformsteknologier kan företaget utveckla vacciner mot många olika typer av cancerindikationer. Licensieringsavtalen förväntas generera förskottsbetalningar såväl som större belopp för varje milstolpe som nås, vilket kommer att ge företaget möjlighet att validera vaccinets effekt i ytterligare indikationer.

Adenovirusvektorn som Immunicum förvärvade i slutet av 2014 kommer att användas av upphovsgivarna, som har licens att använda vektorn för onkolytisk behandling av neuroendokrina tumörer, i en klinisk studie med förväntad start under 2015. Immunicum satsar på att utlicensiera adenovirusvektorn för onkolytisk behandling av neuroendokrina tumörer förutsatt att den planerade kliniska prövningen på denna indikation visar goda resultat.

PROJEKTPORTFÖLJ

Immunicum har för närvarande fyra pågående projekt dock med starkt fokus den prioriterade COMBIG-plattformen, vilken används för att utveckla vaccinerna INTUVAX[®] och SUBCUVAX[®]. CD70-plattformen befinner sig i preklinisk fas och utvecklas för närvarande i samarbete med en forskargrupp på Uppsala Universitet.

INTUVAX[®]-RCC

Immunicum har avslutat en klinisk fas I/II-studie på 12 patienter med metastaserande njurcancer ("Renal Cell Carcinoma" - RCC). Studien påbörjades i februari 2012 och den sista patienten behandlades i augusti 2013. Inga vaccinerrelaterade allvarliga biverkningar har noterats och data har samlats som stödjer INTUVAX[®] förväntade verkningsmekanism och som pekar på tumorspecifik immunaktivering. Överlevnadsdata för patienter med dålig prognos ser också lovande ut då de den gruppen på fem patienter som har behandlats med INTUVAX, med förväntad överlevnad på ca 9 månader (med standardbehandling), hittills uppvisar en pågående medianöverlevnad på drygt 22 månader. Sju patienter är fortfarande vid liv, varav fem tillhör gruppen med intermediär prognos och en förväntad medianöverlevnad på ca 26 månader med sunitinib-behandling. Medianöverlevnaden för denna grupp av INTUVAX-behandlade patienter har således inte ännu uppnåtts.

Immunicum planerar nu att starta en uppföljande europeisk fas II-studie på ca 90 patienter. Läkemedelsverket godkände nyligen start av studien i Sverige och första patienten förväntas inkluderas under mars/april.

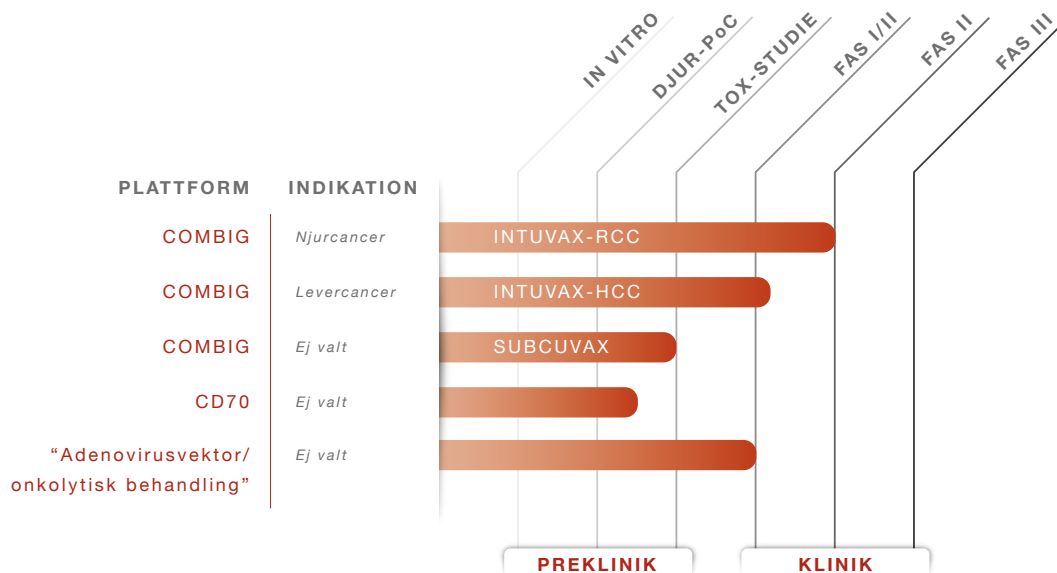
INTUVAX[®]-HCC

I juli 2013 erhöll Immunicum godkännande att starta en klinisk fas I/II-studie på patienter med primär levercancer (Hepatocellular Carcinoma - HCC) och den första patienten behandlades den 23:e oktober 2013. Studien ska inkludera 12 patienter och genomförs på Sahlgrenska Universitetssjukhuset i Göteborg. Primärt syfte är att undersöka om INTUVAX[®] är säkert men även immunologisk respons och eventuell förbättrad överlevnad kommer att utvärderas. Levercancer är en relativt aggressiv typ av cancer men Immunicum hoppas att INTUVAX[®] ska kunna erbjuda en effektiv och säker behandling för patienter med denna indikation.

Per idag har totalt åtta patienter inkluderats i studien varav sex vaccinerats vid tre tillfällen med INTUVAX[®]. Inga allvarliga vaccinerrelaterade biverkningar har hittills rapporterats för INTUVAX-HCC.

Den förväntade medianöverlevnaden efter att förstahandsbehandling avslutats är mycket varierande beroende på vilken undergrupp (baserat på kvarvarande leverfunktion vid studiestart) patienterna tillhör. Den aktuella studiens begränsade patientantal samt hittills korta observationstid gör det inte möjligt att dra några säkra slutsatser om vaccinets effektivitet, men det kan konstateras att tre av de sex patienter som erhållit alla tre vaccindoserna med INTUVAX[®] redan passerat förväntad medianöverlevnad. En patient som inte erhållit gängse standardbehandling före vaccinering, uppvisade dock en mycket snabb sjukdomsprogress redan innan den första vaccinationen och avled av sin tumorsjukdom innan den tredje vaccinationen kunde genomföras.

Den sista patienten väntas få sin behandling innan sommaren 2015.



SUBCUVAX®

SUBCUVAX-behandlingen innebär att specialbehandlade dendritceller från friska donatorer laddas med tumörspecifika antigener i provrör och injiceras under huden. Eftersom vaccincellerna kan laddas med antigener av olika typ, är det teoretiskt möjligt att skraddarsy vacciner för terapeutisk behandling av alla typer av cancer.

De inledande studierna på SUBCUVAX® utfördes in vitro med allogena dendritceller och lade grunden för Immunicums första patentansökan 2002. Data från studien publicerades i *Scandinavian Journal of Immunology* (62, pp. 234-242) och visar att allogena dendritceller har förmåga att inducera immunreaktion i provrör. För att komma närmare klinisk prövning med SUBCUVAX® har Immunicum förvärvat en adenovirusvektor som kan producera tumörantigener. Under 2015 kommer prekliniska försök med SUBCUVAX® + vektorn att genomföras för att ta reda på vilket tumörantigen som bör användas vid kliniska försök.

CD70

Adoptiv immunterapi är ett av de mest lovande områdena inom utvecklingen av nya cancerbehandlingar. Metoden innebär i korthet att immunceller hämtas från den cancerdrabbade patienten, bearbetas med en chimär antigenreceptor (CAR) så att de kan känna igen och döda

cancerceller och därefter förökas i provrör, för att sedan åter injiceras i kroppen. Den välrenommerade vetenskapliga tidskriften *Science* utsåg immunterapi mot cancer till årets vetenskapliga genombrott 2013, vilket till stor del är en följd av den snabba utvecklingen inom just adoptiv immunterapi.

Prekliniska försök, som publicerades i mars 2014, har visat att immunceller (T-celler) som bearbetats och förökats i provrör med hjälp av Immunicums CD70-plattform har en betydligt bättre förmåga att överleva i den immunhämmande miljö som finns i solida tumörer än vad som kan åstadkommas med dagens tillgängliga metoder. Etablerade expansionsprotokoll genererar nämligen förökade T-celler som normalt inte kan överleva i solida tumörer vilket också är anledningen till att man idag främst behandlar olika typer av blodcancer med adoptiv immunterapi. Immunicums CD70-plattform kan underlätta framtagandet av effektiva adoptiva immunterapeutiska läkemedel för behandling av olika typer av solida tumörer.

Under 2015 kommer prekliniska försök att genomföras tillsammans med professor Magnus Essands forskargrupp på Uppsala Universitet i syfte att utvärdera möjligheten att ta CD70-plattformen till kliniska försök.

ADENOVIRUSVEKTOR

I oktober 2014 förvärvade Immunicum patenträttigheterna till en genetiskt modifierad adenovirusvektor. Vektorn är primärt avsedd att användas för effektiv laddning av vaccinceller med ett flertal olika tumörantigen i SUBCUVAX®. Detta cancervaccin kräver inte tillgång till en injicerbar tumör utan kan injiceras under huden (subkutant) för behandling av olika cancersjukdomar. Ett annat användningsområde är onkolytisk behandling med tumöravdödande viruspartiklar.

Adenovirusvektorn har tagits fram av en forskargrupp vid Rudbecklaboratoriet, Uppsala Universitet. Den genetiskt modifierade adenovirus-vektorn, som kan laddas med gener vilka kodar för både tumörantigen och immunstimulerande faktorer, har visat sig ha en ytterst effektiv förmåga att "infektera" dendritceller. Vektorn skapar på så vis en möjlighet att ladda Immunicums vaccinceller med flera relevanta tumörantigen samtidigt utan att dessa behöver licensieras in för att ha ett komplett SUBCUVAX®-vaccin. Därmed får Immunicum också en möjlighet att genomföra kliniska studier med ett tumörvaccin som på ett enkelt sätt kan administreras under huden, förutsatt att ett relevant tumörantigen identifieras.

Resultaträkning

Belopp i kr	2014-07-01 - 2014-12-31	2013-07-01 - 2013-12-31	2014-10-01 - 2014-12-31	2013-10-01 - 2013-12-31
Övriga rörelseintäkter	160 000	560 000	160 000	560 000
RÖRELSENS KOSTNADER				
Övriga externa kostnader	-14 822 670	-4 926 675	-9 651 293	-3 693 075
Personalkostnader	-2 693 966	-1 412 356	-1 534 083	-784 971
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-74 629	-13 349	-37 205	-6 919
Övriga rörelsekostnader	-84 584	-3 079	-65 761	-2 883
Rörelseresultat	-17 515 849	-5 795 459	-11 128 342	-3 927 848
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	334 090	225 648	116 324	147 276
Räntekostnader och liknande resultatposter	-14 449	-13 391	-13 830	-12 854
Resultat efter finansiella poster	-17 196 208	-5 583 202	-11 025 848	-3 793 426
RESULTAT FÖRE SKATT	-17 196 208	-5 583 202	-11 025 848	-3 793 426
SKATT PÅ RESULTAT	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-17 196 208	-5 583 202	-11 025 848	-3 793 426

Balansräkning

Belopp i kr	2014-12-31	2014-06-30
TILLGÅNGAR		
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>		
Inventarier	594 484	347 313
	594 484	347 313
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>		
Andra långfristiga värdepappersinnehav	1 000	1 000
	1 000	1 000
Summa anläggningstillgångar	595 484	348 313
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		
<i>Kortfristiga fordringar</i>		
Övriga fordringar	1 601 258	718 919
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	492 535	627 212
	2 093 793	1 346 131
Kortfristiga placeringar	25 000 000	-
Kassa och bank	62 110 433	107 840 568
Summa omsättningstillgångar	89 204 226	109 186 699
SUMMA TILLGÅNGAR	89 799 710	109 535 012

Balansräkning

Belopp i kr	2014-12-31	2014-06-30
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
EGET KAPITAL		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital (20 030 000 aktier)	1 001 500	1 001 500
	1 001 500	1 001 500
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	134 355 491	134 355 491
Balanserat resultat	-35 115 671	-18 940 635
Periodens/Årets resultat	-17 196 208	-16 175 036
	82 043 612	99 239 820
Summa Eget kapital	83 045 112	100 241 320
LÅNGFRISTIGA SKULDER		
Övriga skulder till kreditinstitut	850 000	850 000
	850 000	850 000
KORTFRISTIGA SKULDER		
Leverantörsskulder	3 711 789	1 022 884
Övriga skulder	238 222	167 709
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 954 587	7 253 099
	5 904 598	8 443 692
Summa skulder	6 754 598	9 293 692
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	89 799 710	109 535 012

Förändringar eget kapital i sammandrag

Belopp i kr	AKTIEKAPITAL	RESERVFOND	ÖVERKURS- FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	TOTALT
Ingående eget kapital 2012-07-01	180 725	85 875	16 217 551	-7 811 770	-4 240 891	4 431 490
Fondemission	319 275	-85 875	-233 400			
Nyemission	188 750		26 871 847			27 060 597
Överföring av föregående års resultat				-4 240 891	4 240 891	
Årets resultat					-6 887 974	-6 887 974
EGET KAPITAL 2013-06-30	688 750	-	42 855 998	-12 052 661	-6 887 974	24 604 113
Ingående eget kapital 2013-07-01	688 750	-	42 855 998	-12 052 661	-6 887 974	24 604 113
Nyemission*	312 750		91 499 493			91 812 243
Överföring av föregående års resultat				-6 887 974	6 887 974	
Årets resultat					-16 175 036	-16 175 036
EGET KAPITAL 2014-06-30	1 001 500	-	134 355 491	-18 940 635	-16 175 036	100 241 320
Ingående eget kapital 2014-07-01	1 001 500	-	134 355 491	-18 940 635	-16 175 036	100 241 320
Överföring av föregående års resultat				-16 175 036	16 175 036	
Periodens resultat					-17 196 208	-17 196 208
EGET KAPITAL 2014-12-31	1 001 500	-	134 355 491	-35 115 671	-17 196 208	83 045 112

* Under 2013/2014 uppgick utgifter direkt hänförliga till nyemission till 8 267 757 kr. Dessa redovisas i eget kapital som ett avdrag efter emissionslikviden.

Kassaflödesanalys i sammandrag

INDIREKT METOD

	2014-07-01 - 2014-12-31	2013-07-01 - 2013-12-31
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		
<i>Belopp i kr</i>		
Rörelseresultat före finansiella poster	-17 515 849	-5 795 459
Avskrivningar	74 629	13 349
Erhållen ränta	334 090	225 648
Erlagd ränta	-14 449	-13 391
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-17 121 579	-5 569 853
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-747 662	-50 676
Ökning/ minskning av leverantörsskulder	2 688 905	861 391
Ökning/ minskning av övriga kortfristiga skulder	-5 227 999	-641 347
Förändring i rörelsekapitalet	-3 286 756	169 368
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-20 408 335	-5 400 485
INVESTERINGSVERKSAMHETEN		
<i>Belopp i kr</i>		
Förvärv av materiella tillgångar	-321 800	-9 756
Förvärv av kortfristiga placeringar	-25 000 000	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-25 321 800	-9 756
Periodens kassaflöde	-45 730 135	-5 410 241
Likvida medel vid periodens början	107 840 568	25 607 241
Likvida medel vid periodens slut	62 110 433	20 197 000

AVLÄMNANDE AV HALVÅRSRAPPORT

17 februari 2015

IMMUNICUM AB (PUBL)

STYRELSEN

Agneta Edberg
ORDFÖRANDE

Bengt Furberg
LEDAMOT

Martin Lindström
LEDAMOT

Magnus Nilsson
LEDAMOT

Sven Andréasson
LEDAMOT

Jamal El-Mosleh
VD



KONTAKT

031-41 50 52
info@immunicum.com
www.immunicum.com

KONTOR

Grafiska vägen 2
412 63 Göteborg