

Sprint Bioscience



ÅRSREDOVISNING 2015

CANCER – DEN NÄST VANLIGASTE DÖDSORSAKEN

Cancer är, efter hjärt- och kärlsjukdomar, den vanligaste dödsorsaken i den utvecklade världen. Bara under 2015 beräknas 8,9 miljoner människor ha dött av någon form av cancer¹. Antalet nya fall beräknas öka med cirka 70 procent under de kommande två decennierna. Av de omkring 200 cancerformerna är bröst-, lung-, kolorektal- och prostatacancer vanligast.²

Trots betydande forskningsinsatser skördar cancersjukdomar alltför många offer. Nya terapier förbättrar patienters överlevnad och livskvalitet men många svårbehandlade cancerformer återstår. Även resistensutveckling är ett stort problem.

DEN STÖRSTA LÄKEMEDELSMARKNADEN

Cancerläkemedel utgör det största läkemedelssegmentet. Under 2013 närmade sig den globala marknaden 91 miljarder USD³ och beräknas att växa till närmare 112 miljarder USD 2020.⁴

De flesta globala läkemedelsbolagen är aktiva inom cancerområdet. De tio största har tillsammans en marknadsandel på cirka 78 procent. Dominansen tros minska till 2020 till följd av att fler bolag väntas lansera läkemedel med betydande försäljningspotential de närmaste åren.

DIABETES – EN PANDEMI I DET 21:Å ÅRHUNDRADET

415 miljoner vuxna världen över beräknas i dag lida av diabetes. 12 procent av de globala hälso- och sjukvårdsutgifterna spenderas på diabetes.⁵

Diabetes spås bli den sjunde vanligaste dödsorsaken i världen fram till år 2030. Det totala antalet dödsfall från diabetes beräknas öka med mer än 50 procent under de närmaste 10 åren.⁶

En person med diabetes har högt blodsocker antingen för att de inte producerar tillräckligt med insulin, eller på grund av att kroppen inte svarar på insulin. Det finns två huvudformer av diabetes; Typ 1-diabetes som är en autoimmun sjukdom, där de insulinproducerande cellerna i bukspottkörteln angrips och förstörs, vilket för med sig att kroppen inte längre kan producera sitt eget insulin, och Typ 2-diabetes (T2D), där bukspottkörteln fortfarande producerar insulin men inte i tillräcklig mängd för kroppens behov. Insulinkänsligheten i muskel- och fettceller är nedsatt och effekten av det insulin som produceras är inte tillräcklig och fungerar inte helt som det ska.

T2D står för cirka 90 procent av all diabetes. Rapporteringen av T2D hos barn, tidigare mycket ovanligt, har ökat i världen. I vissa länder står det för mer än hälften av alla nydiagnostiserade fall.⁵

Dåligt behandlad diabetes leder till allvarliga komplikationer och tidig död.

¹ AACR Cancer Progress Report 2015.

² World Cancer Report 2014, en IARC-publikation distribuerad av WHO Press.

³ IMS Health Study: Cancer Drug Innovation Surges As Cost Growth Moderates, PARSIPPANY, NJ, May 6, 2014.

⁴ AMR's Statistical Report: Global Oncology/Cancer Drugs Market, 2013-2020, 24 Feb 2015.

⁵ International Diabetes Federation (IDF), February 2016.

⁶ WHO, November 2014.

INNEHÅLL



- 4 **ÅRET I KORTHET** – VIKTIGT AVTAL OCH NYA PROJEKT
 - 6 **VD HAR ORDET** – ETT FRAMGÅNGSRIKT ÅR
 - 8 **DET HÄR ÄR BOLAGET** – INNOVATIV LÄKEMEDELS-
UTVECKLING INOM CANCER OCH DIABETES
 - 10 **MEDARBETARE** – ETT NATURLIGT STEG
 - 13 **PROJEKTPORTFÖLJ** – LÄKEMEDELSUTVECKLING
OCH PROJEKTPORTFÖLJ
 - 17 **T2D-PROJEKTET** – BRA START PÅ NYTT TERAPIPROGRAM
- 19 **EKONOMISK REDOVISNING**
 - 20 FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE
 - 28 RESULTATRÄKNING
 - 29 BALANSRÄKNING
 - 31 FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL
 - 32 RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN
 - 33 REDOVISNINGSPRINCIPER SAMT NOTER
 - 42 REVISIONSBERÄTTELSE
- 44 **STYRELSE OCH LEDNINGSGRUPP**

ÅRSSTÄMMA

Årsstämman hålls onsdagen den 18 maj kl. 16.00, i biblioteket på Apotekarsocieteten, Wallingatan 26A, Stockholm.

Rätt att delta i årsstämman har aktieägare, som dels är införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken den 11 maj 2016, dels senast den 11 maj 2016 anmäler sitt deltagande till Sprint Bioscience. Anmälan om deltagande i stämman ska ske skriftligen med namn, person-/organisationsnummer, adress, e-postadress och telefonnummer till:

Sprint Bioscience AB
Att: Sara Ellemar
Novum
141 57 Huddinge
Alternativt via e-post: info@sprintbioscience.com

EKONOMISK INFORMATION

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade genom banks notariatavdelning eller annan förvaltare måste, för att äga rätt att delta i stämman, tillfälligt registrera aktierna i eget namn. Sådan registrering måste vara verkställd senast onsdag den 11 maj, vilket innebär att aktieägare måste meddela förvaltaren i god tid före detta datum.

Årsstämma 2016:	2016-05-18
Delårsrapport för kvartal 1 2016:	2016-05-18
Delårsrapport för kvartal 2 2016:	2016-08-24
Delårsrapport för kvartal 3 2016:	2016-11-16
Bokslutskommuniké för 2016:	2017-02-22

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

VIKTIGT AVTAL OCH NYA PROJEKT

2015 kännetecknas av affärsmässig framgång och positiv projektutveckling. I juni tecknade vi ett viktigt avtal med Bayer HealthCare kring MTH1-projektet. Avtalet visar att vår affärsmodell fungerar och med Bayers genomlysning av företaget har vi fått en kvalitetsstämpel för framtiden. Vi har även utökat vår kompetens samt flyttat in i nya välutrustade lokaler. Därmed står vi redo att åta oss nya projekt – hela vägen från start till läkemedelskandidat.

- Rörelseresultatet för året uppgick till -15,4 (-11,3 MSEK).
- Resultat per aktie för året uppgick till -2,37 SEK (-2,35 SEK).
- Projektportföljen expanderades med två nya projekt:
 - Cancerprojektet PIP4K2a, där även finansiering via Vinnova erhållits om 3,8 MSEK, varav 1 MSEK utbetalats.
 - Projekt inom typ 2-diabetes tillsammans med Lundberglaboratoriet för diabetesforskning, Göteborgs universitet.

- MTH1-projektet utlicenserades till Bayer HealthCare. Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 190 miljoner EUR i potentiella prekliniska, kliniska och omsättningsbaserade delmålsersättningar, inklusive en initial up-frontbetalning från Bayer vid undertecknandet av avtalet. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalty på den globala försäljningen.
- Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2015.

JANUARI-DECEMBER 2015

Intäkter	13 453 (4 614) TSEK
Rörelseresultat	-15 357 (-11 259) TSEK
Resultat efter skatt	-15 500 (-11 464) TSEK
Resultat per aktie	-2,37 (-2,35) SEK



” DET EKONOMISKA LÄGET SER FORTSATT LJUST UT FÖR BOLAGET OCH FÖR VÅRA AKTIEÄGARE.



ETT FRAMGÅNGSRIKT ÅR

2015 var ett spännande år för Sprint Bioscience, med framgångar både kommersiellt och i våra projekt. Viktigast är avtalet om utlicensiering av MTH1-projektet till Bayer HealthCare.

Avtalet med Bayer visar att vår affärsmodell fungerar och att vi har kapacitet att starta innovativa projekt som är attraktiva för läkemedelsindustrin. Bayers omfattande genomlysning av företaget visar omvärlden att Sprint Bioscience har både kunskap och förmåga att driva framgångsrika projekt och att göra affärer. Det ger oss en viktig kvalitetsstämpel för framtiden. Avtalet är därmed viktigt både ekonomiskt och strategiskt.

I Vps34-projektet har vi utvecklat högpotenta inhibitorer med mycket goda läkemedelsegenskaper som vi utvärderar inför val av läkemedelskandidat. Vi har även gjort stora framsteg i den biologiska förståelsen av cancercellers beroende av Vps34 vilket har ökat intresset för vårt Vps34-projekt.

Under året startades PIP4K2A-projektet som vi även har börjat introducera för potentiella partners. Intresset är stort och vi för samtal med flera bolag samtidigt som vi driver projektet framåt för att höja dess värde. Projektet har även erhållit finansiering från Vinnova i deras program ”Innovationsprojekt i företag”.

I samarbete med Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet har vi tagit steget in i ett nytt terapiområde, typ 2-diabetes. Ett kemiprogram har påbörjats och vi ser med spänning fram emot de första substanserna vi kan testa tillsammans. Förhoppningen är att vi ska presentera projektet för läkemedelsbranschen under 2016.

I augusti flyttade vi till nya lokaler i Novum, Huddinge, vilket gett oss möjlighet att rekrytera fler läkemedelskemister och cellbiologer. Detta gör att vi kan ta projekt från start till läkemedelskandidat i våra egna laboratorier.

Jag lämnar 2015 bakom mig med stolthet över att ha kunnat visa att vår affärsmodell fungerar. Det ekonomiska läget ser fortsatt ljust ut för bolaget och för våra aktieägare. Tillsammans med våra medarbetare ser jag fram emot att under 2016 starta upp och driva ett antal nya projekt inom onkologi. Vi ska fortsätta leverera enligt plan och enligt vår affärsmodell.

Anders Åberg
Verkställande direktör



JAG LÄMNAR 2015 BAKOM MIG MED STOLTHET ÖVER ATT HA KUNNAT VISA ATT VÅR AFFÄRSMODELL FUNGERAR.



INNOVATIV LÄKEMEDELSUTVECKLING INOM CANCER OCH DIABETES

Sprint Bioscience utvecklar innovativa läkemedel inom cancer och diabetes. Inom dessa områden har vi ett gediget kunnande och en världsledande position.

Vår affärsidé är att arbeta med en bred projektportfölj och på kort tid utveckla projekt i den prekliniska fasen, fram tills att vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska studier. Vi har inte för avsikt att bedriva kliniska studier i egen regi – målsättningen är att ingå kommersiella partneravtal med större läkemedelsbolag i en tidig fas. Den affärsmässiga potentialen väger vi in redan vid starten av ett projekt.

FRÅN UPPTÄCKT TILL LANSERING

Sprint Bioscience vision är att bli ett lönsamt bolag som på ett effektivt sätt driver innovativa projekt från upptäcktsfasen fram till kliniska studier. Projektet licensieras härefter ut till samarbetspartners som driver projekten vidare genom klinik och fram till marknad.

Målsättningen är att ingå ett licensavtal per år. Genom flera licensavtal ska vi etablera en bas av återkommande intäkter samtidigt som vi skapar förutsättningar för betydande delmålsersättningar och, i förlängningen, royaltyintäkter från produkter på marknaden.

BRED PROJEKTPORTFÖLJ

Sprint Bioscience strävar efter att ha en bred projektportfölj och bedriver i nuläget utveckling av ett flertal projekt. För tre av dem har vi tagit fram serier av potenta substanser för utvärdering.

I det längst gångna projektet, Vps34, bedriver vi nu effektstudier för att få en utökad förståelse för behandlingens effektivitet i olika tumörer.

HISTORIEN OM SPRINT BIOSCIENCE

Sprint Bioscience grundades 2009 av fyra personer med bakgrund från AstraZeneca och Biovitrum som delade en syn på att man kan effektivisera traditionell läkemedelsutveckling och ta fram kommersiellt intressanta projekt till en lägre kostnad och på betydligt kortare tid.

Medgrundare till företaget var professor Pär Nordlund som är verksam på Karolinska Institutet och en av de ledande forskarna i Europa inom strukturbiologi.

Inledningsvis bestod företaget av de fyra grundarna som tidigt identifierade ett antal intressanta projekt. För att finansiera de egna projekten bedrev de parallellt en kontraktsforskning där de erbjöd forsknings- och utvecklingstjänster till externa aktörer.

Under 2010 tog Sprint Bioscience in det första externa kapitalet samt anställde de första medarbetarna. Samma år såldes det första projektet, PFK-FB3, till Kancera mot betalning i aktier.

Under 2012 sålde bolaget det första helt egenutvecklade projektet till IOMET Pharma.

Under de efterföljande åren expanderade företaget och 2013 fattades beslutet att helt fokusera på de egna projekten. Därmed upphörde kontraktsforskningen.

Den 7 november 2014 noterades Sprint Bioscience på Nasdaq First North.

I juli 2015 tecknades ett licensavtal med Bayer HealthCare. Licensavtalet omfattar forskningsfinansiering, prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar samt royalty på försäljning av produkter som utvecklas inom samarbetet.

I augusti flyttade bolaget till nya lokaler i Novum, Huddinge.

I november 2015 startades ett samarbete med Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid

Göteborgs universitet och i december fick Sprint Bioscience finansiering via anslag från Vinnova.

KOMPETENS OCH ENGAGEMANG I FOKUS

Idag har Sprint Bioscience 22 anställda, varav 18 arbetar med forskning och utveckling. I företags lokaler i Novum, Huddinge har vi moderna laboratorier utrustade för att bedriva avancerad läkemedelsutveckling.

Vår organisation kännetecknas av hög kompetens. Det är kompetensen och engagemanget hos Sprint Bioscience medarbetare som ligger bakom företagets framgångar – idag är vi ett snabbfotat innovationsföretag med en världsledande position inom läkemedelsutveckling.

” DET ÄR KOMPETENSEN OCH ENGAGEMANGET HOS SPRINT BIOSCIENCE MEDARBETARE SOM LIGGER BAKOM FÖRETAGETS FRAMGÅNGAR.



ETT NATURLIGT STEG

Under 2015 inledde Sprint Bioscience arbetet med att bygga upp en intern cellbiologiverksamhet. Samtidigt bestämde sig Andreas Höglund för att ta steget från den akademiska världen till läkemedelsindustrin. Det visade sig bli en lyckträff för båda parter.

– Jag hade länge haft ögonen på Sprint Bioscience och hört mycket gott om både företaget och de som arbetar här. Så när jag blev erbjuden tjänsten kändes det som ett naturligt steg att ta, säger Andreas Höglund, cellbiolog.

Sprint Bioscience har fram till i höstas lagt ut mycket av cellbiologiarbetet externt. Med nya, större och bättre utrustade lokaler öppnades möjligheten att utöka personalstyrkan, bland annat för att bygga upp en mer effektiv cellbiologiverksamhet internt. I oktober 2015 utökades cellbiologiteamet med två cellbiologer; Andreas var en av dem.

– Sedan tidigare har jag erfarenhet av att få igång den här typen av grundverksamhet och jag har även arbetat med läkemedelsutveckling inom cellbiologi. Jag tror att det var den kombinationen som Sprint Bioscience fastnade för, säger Andreas.

Andreas har i grunden en civilingenjörsexamen i bioteknik från Umeå universitet. Sedan har han doktorerat för Jonas Nilsson, professor i experimentell cancerkirurgi som idag leder en forskargrupp på Sahlgrenska Cancer Center i Göteborg. Under doktorandtjänsten arbetade Andreas mycket med djurmodeller, med inriktning på leukemi och andra typer av blodcancer.

– Det är inom blodcancer min största kompetens finns, säger han.

Närmast kommer Andreas från Karolinska Institutet där han arbetade med läkemedelsutveckling, på liknande sätt som Sprint Bioscience gör

men i en akademisk miljö. Beslutet att lämna den akademiska världen har vuxit fram under en längre tid.

– Jag kände att det vore roligt med en ny utmaning, helt enkelt. Men jag hade inte gått till vilket företag som helst. Sprint Bioscience passar mig bra, deras syn på hur verksamheten bör bedrivas ligger i linje med min egen, säger Andreas.

DRIVKRAFTER OCH UTMANINGAR

Andreas beskriver sig själv som en nyfiken person, som drivs av möjligheten att kunna påverka patientens liv i slutändan – även om målet är avlägset.

– I det dagliga arbetet är det viktigt för mig att omge mig med motiverade kollegor, att utbyta erfarenheter och ha givande diskussioner. Och motiverade kollegor finns det gott om här på Sprint Bioscience. Sammanhållningen är god, ledningen lyhörd och man tillåts vara delaktig i beslutsprocessen. Det känns väldigt bra och allt det positiva jag hade hört om företaget stämmer, säger Andreas.

Tillsammans med sina kollegor arbetar Andreas nu för fullt med att få igång verksamheten i de nya lokalerna. Som cellbiologer är deras uppgift att studera vad kemisternas substanser gör med cancercellen. Vad är det som händer när man behandlar cancer?

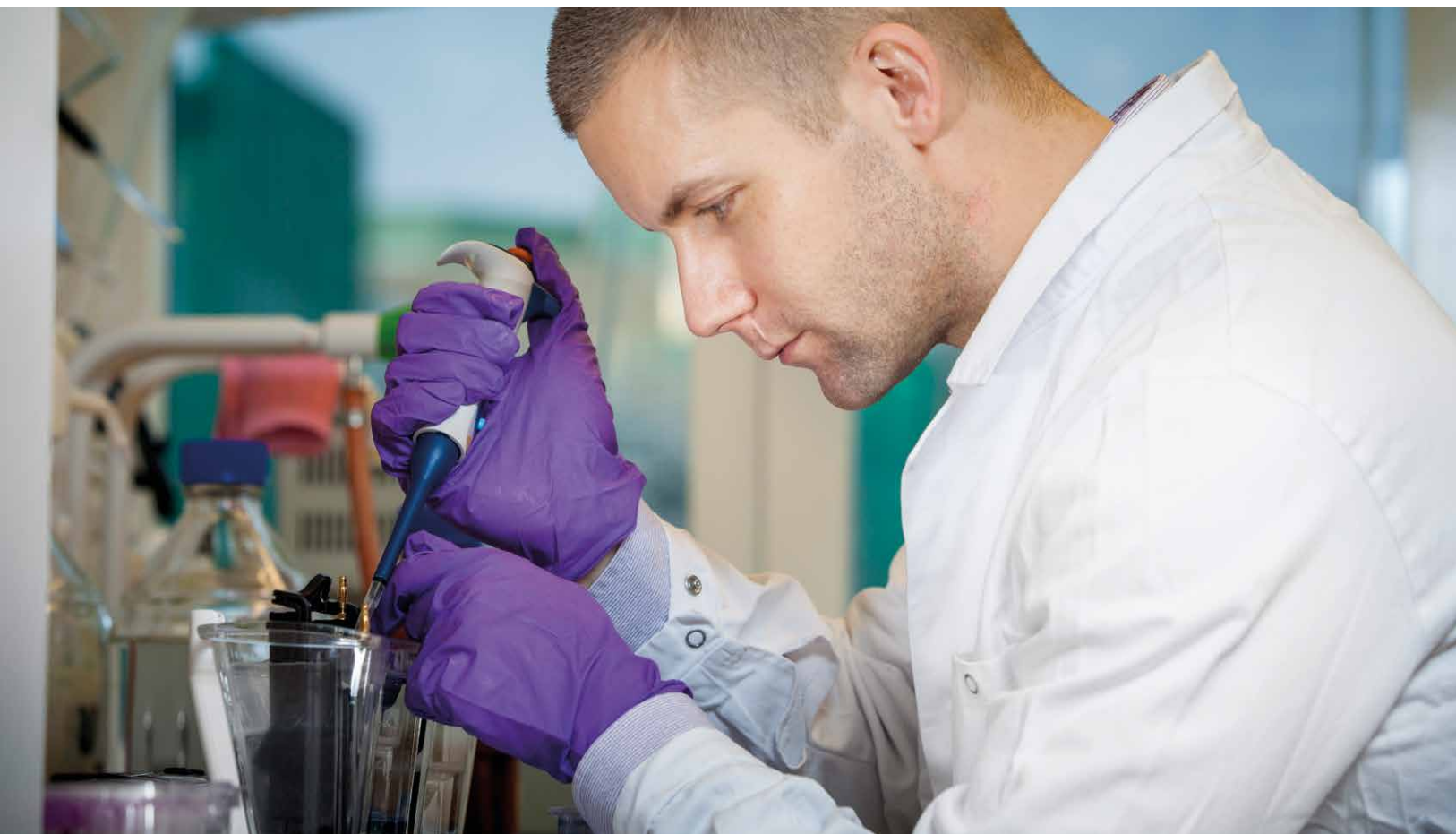
– Det finns ett antal grundverktyg som är viktiga att ha på plats om man ska driva verksamheten mer effektivt internt än genom externa parter som vi gjorde tidigare, säger Andreas.

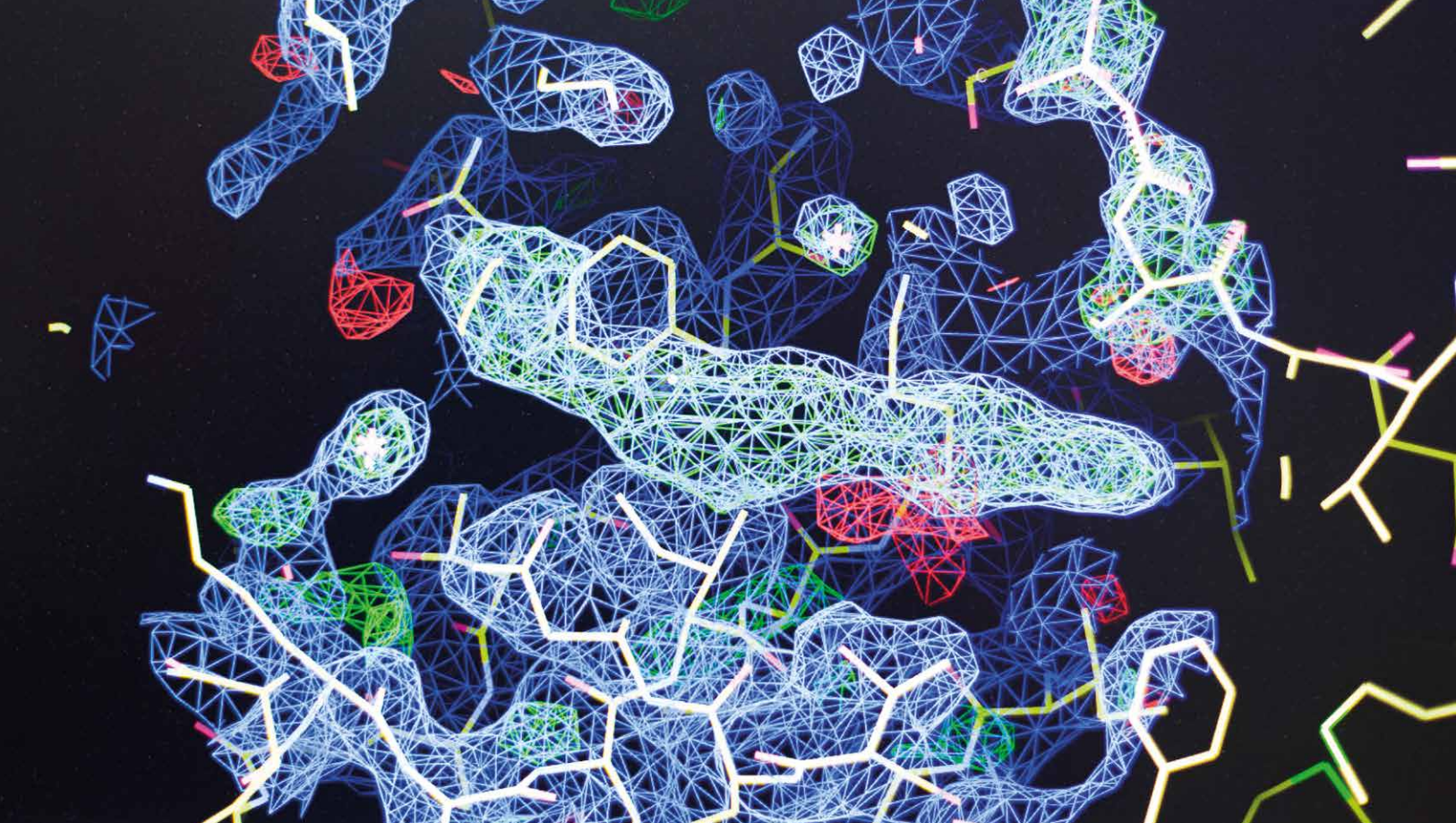
Närheten mellan cellbiologerna och kemiteamet innebär snabbare feedback och smidigare kommunikation.

– Sprint Bioscience var framgångsrika redan innan de olika disciplinerna satt under samma tak. Nu gäller det att fortsätta att bygga ihop helheten för att bli ännu bättre. Jag tror att vi kommer nå långt tillsammans, avslutar Andreas.

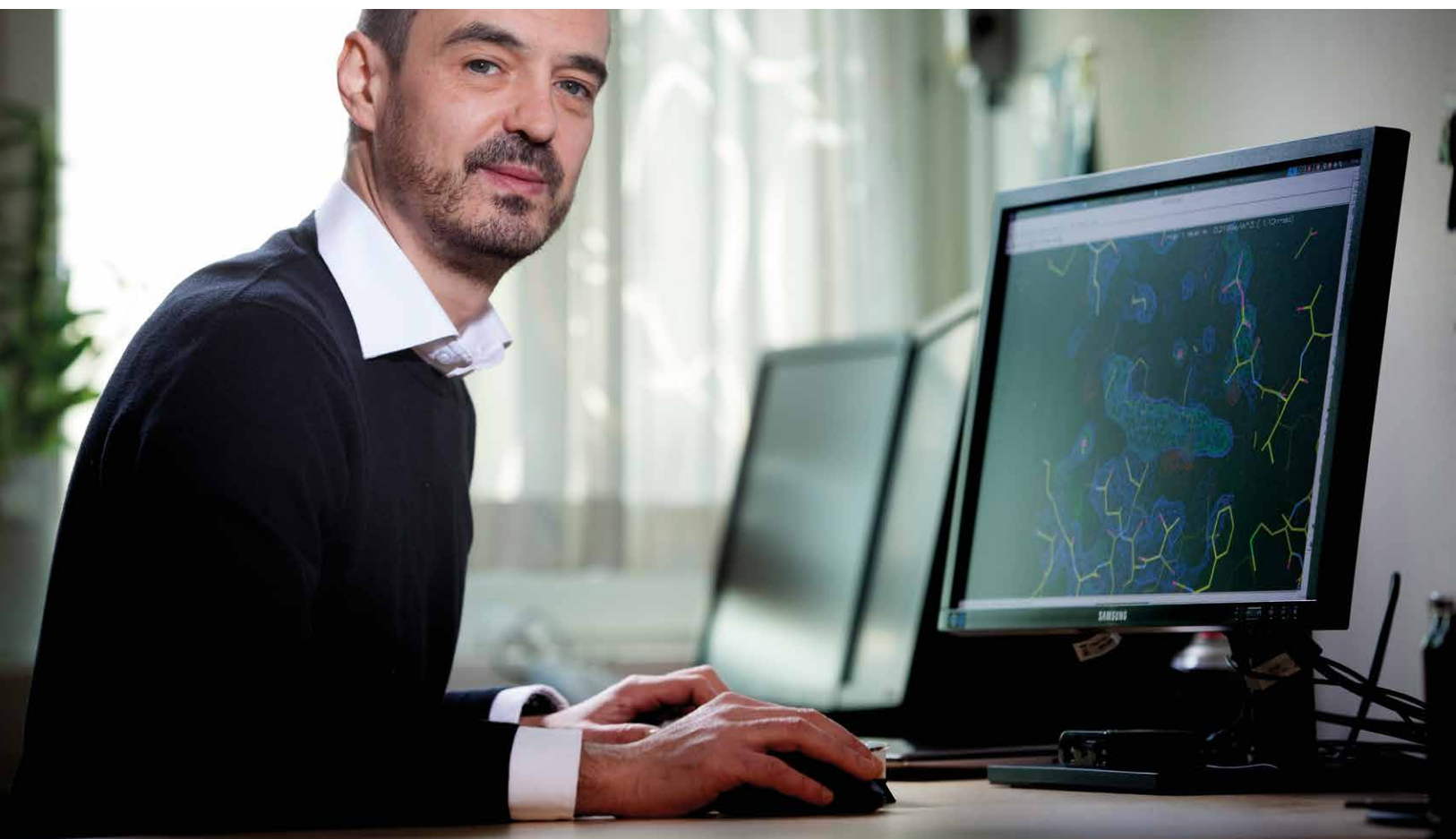


” SPRINT BIOSCIENCE PASSAR MIG BRA, DERAS SYN PÅ HUR VERKSAMHETEN BÖR BEDRIVAS LIGGER I LINJE MED MIN EGEN.





” PIP4K2a-PROJEKTET DRIVS FRAMÅT MED FULL FART
OCH HAR UTVECKLATS MYCKET POSITIVT UNDER 2015.



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.

Ändrad metabolism är avgörande för cancercellernas aggressivitet och överlevnadsförmåga, vilket gör det möjligt att utveckla cancerterapi som enbart verkar i cancerceller och därmed kan säkrare cancerbehandlingar med minskad risk för biverkningar tas fram.

Tumörmetabolism är ett terapiområde som tilldragit sig betydande intresse den senaste tiden och en stor andel av de globala läkemedelsbolagen intresserar sig för området.

DIABETES

Diabetes beror på en metabol omställning i cellerna där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

VPS34

BAKGRUND

Vps34 är ett nyckelprotein för att initiera autofagi, vilket innebär att felaktiga eller skadade komponenter bryts ned för att öka cancercellens förmåga att överleva. 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 är beroende av autofagi, däribland bukspottkörtelcancer, melanom och leukemier. Även trippelnegativ bröstcancer har visat sig vara beroende av denna process. Sprint Bioscience har tagit fram ett antal molekyler, Vps34-inhibitorer, som specifikt blockerar Vps34. Målet med projektet är att hämma autofagi för att minska tumörens förmåga att överleva och dela sig och för att göra tumören mer känslig för existerande behandlingar.

STATUS I PROJEKTET

Som vi tidigare rapporterat så har vi visat att våra Vps34-inhibitorer ger effekt på tumörtillväxt. Detta gjordes i en musmodell av trippelnegativ bröstcancer där vi kunde se en signifikant minskning av tumörtillväxten och också en minskad andel metastaser. Med dessa resultat som stöd har vi senare genomfört nya optimeringar av våra substanser för att få ännu mer potenta inhibitorer.

Ett urval av dessa har vi studerat ytterligare vad gäller selektivitet, prekliniska parametrar och farmakokinetikstudier *in vivo*. För de mest lovande substanserna har vi satt samman ett utvärderingspaket med syfte att indentifiera kliniska kandidater. Under 2015 har vi designat och syntetiserat substanser som är tio gånger mer potenta inhibitorer av Vps34 än den tidigare generationen.

I synnerhet en substans (SB02024) har utkristallierat sig som mycket intressant med bra potens på Vps34 (2 nM) och med en selektivitet

på 1 000 gånger gentemot liknande enzymer samt mycket bra selektivitet mot övriga humana kinaser. Den har också mycket hög oral biotillgänglighet (96 procent) och en lämplig halveringstid i möss (1,4 h). Under perioden har denna substans skalats upp för nya effektstudier i trippelnegativ bröstcancer och vi kommer även att evaluera andra cancerformer.

Pågående arbete syftar till att utveckla en modell för att mäta Vps34-inhibition *in vivo* i en så kallad farmakodynamisk modell. Här har vi skapat en cellinje som uttrycker en biologiskt aktiv sensor av produkten från den enzymatiska aktiviteten av Vps34. Detta kommer bli ett viktigt verktyg för att visa att vi blockerar Vps34 *in vivo* och för att kunna finjustera dosen av föreningen i framtida experiment.

”Det kommande året kommer bli spännande för Vps34-projektet. Vår förståelse för målproteinet har vuxit under året som gått och vi planerar nu för flera mekanistiska försök som mer detaljerat kommer förklara hur tumörer är beroende av aktiviteten hos Vps34”, säger Jessica Martinsson, projektledare.

Flera konkurrenter, som Sanofi, Millennium och Novartis, har publicerat vetenskapliga rapporter och patentansökningar under året. Detta har lett till att vi har startat arbetet med patentansökningar för våra kemiska serier.

Projektet har nått ett stadium där flera substanser med potential att kunna vara en klinisk kandidat har identifierats och vi har ett paket av starka data för att stödja våra patentansökningar.

STATUS KOMMERSIELLT

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34-inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Sprint Bioscience strävar efter ett samarbetsavtal där bolaget har en aktiv del i den vidare utvecklingen av projektet.

MTH1

BAKGRUND

I cancerceller bildas fria radikaler som kan skada byggstenarna till cellens dna och därmed leda till DNA-skador och programmerad celledöd (apoptos). För att förhindra att detta sker är cancerceller beroende av proteinet MTH1 som motverkar effekterna av fria radikaler och hjälper cancercellerna att undvika apoptos. Om aktiviteten av MTH1-proteinet hämmas leder detta till att cancercellernas dna skadas och cellerna dör. Friska celler är inte beroende av MTH1-proteinet eftersom de inte producerar fria radikaler i samma utsträckning som cancerceller.

STATUS I PROJEKTET

Projektet leds av Bayer HealthCare och Sprint Bioscience kommer endast att rapportera framsteg i projektet när de fördefinierade delmålsersättningarna faller ut.

STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har utlicenserats till Bayer HealthCare. Licensavtalet omfattar forskningsfinansiering, prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsersättningar samt royalty på försäljning av produkter som utvecklas inom samarbetet. Delmålsersättningarna kan som mest uppgå till 190 MEUR.

PIP4K2a

BAKGRUND

Friska celler i kroppen har flera olika system för att förhindra uppkomsten av fria radikaler. I cancerceller är ofta ett av dessa system satt ur funktion, och cellerna blir därmed mer beroende av de andra systemen. PIP4K2a är ett protein som styr cellens skydd mot fria radikaler, och ett antal studier har visat att cancerceller är känsliga för hämning av PIP4K2a medan friska celler kan tolerera det.

STATUS I PROJEKTET

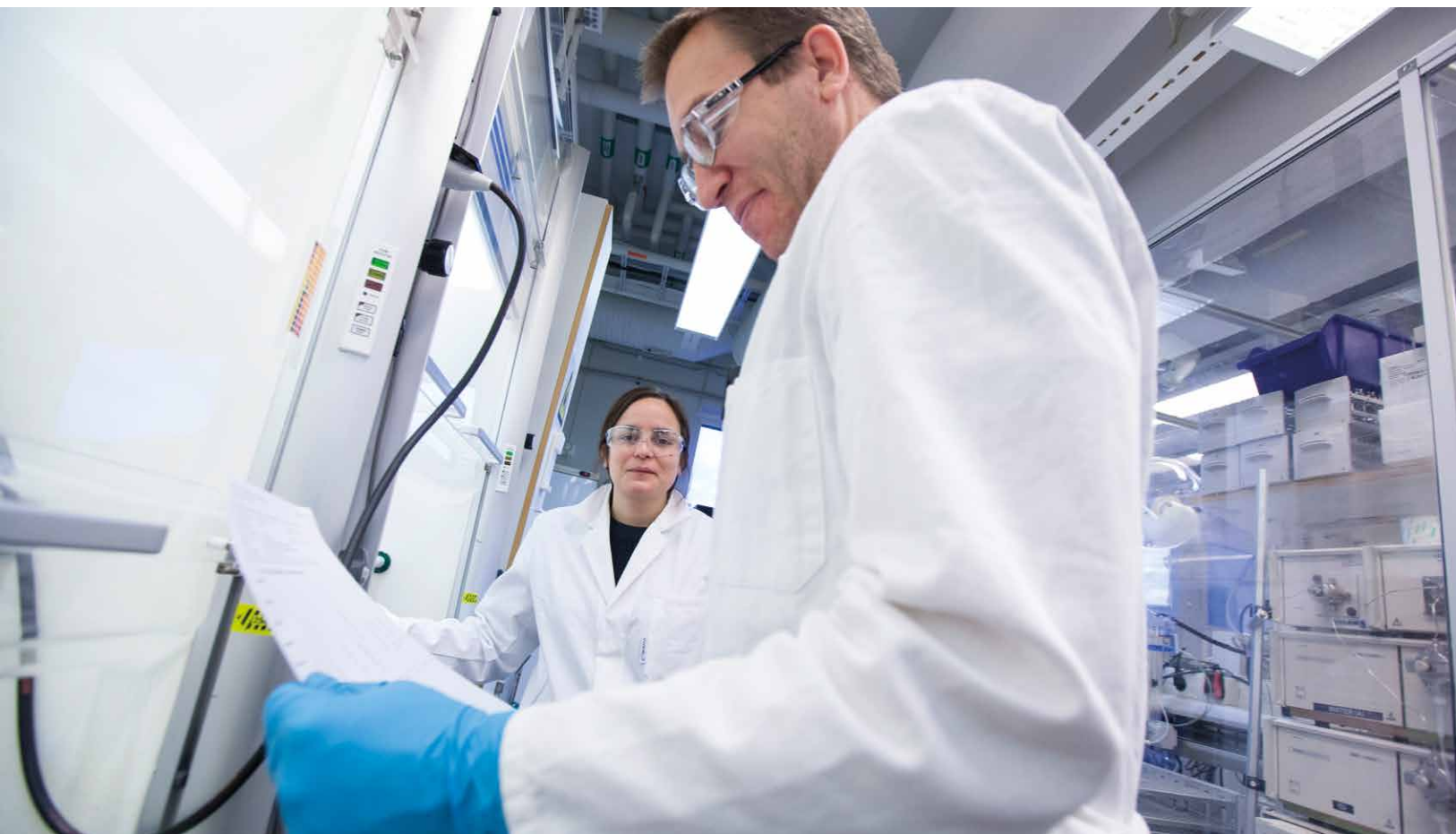
Projektet drivs med full fart och mycket arbete läggs nu både på att vidareutveckla de molekyler vi identifierat hittills samt att öka vår förståelse för de biologiska effekterna av att hämma PIP4K2a.

Vi har nu högpotenta och selektiva substanser med mycket lovande farmakologiska (ADME) egenskaper. I cellbaserade försök har vi visat att våra molekyler binder till målproteinet inte bara i provröret utan även i celler.

”Anslaget från Vinnova ger oss en fantastisk möjlighet att öka takten i PIP4K2a-projektet. Vi kommer att kunna genomföra studier och generera data så att vi snabbare kan utlicensiera projektet”, säger Johan Lindström, projektledare.

Vi kommer att fortsätta studera effekterna av PIP4K2a-inhibition i olika AML-cellinjer och även i AML-celler från patienter som vi har tillgång till genom vårt samarbete med Centrum för hematologi och regenerativ medicin (HERM) på Karolinska Institutet.

” VÅR FÖRSTÅELSE FÖR MÅLPROTEINET HAR VUXIT. 2016 KOMMER BLI ETT SPÄNNANDE ÅR FÖR VPS34-PROJEKTET.



STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har presenterats för ett flertal potentiella samarbetspartners och mötts av stort intresse. Med tanke på det intresse vi sett för detta projekt och den senaste tidens fördjupade förståelse för den roll detta protein spelar i cancer, ser vi stora möjligheter att utlicensiera detta projekt i ett tidigt skede.

T2D

BAKGRUND

I detta nystartade projekt, som vi driver i ett samarbete, har vi ännu inte offentliggjort målproteinets roll i utveckling av typ 2-diabetes upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Där har man påvisat ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad från patienter med typ 2-diabetes. De har även visat genom studier i en experimentell typ 2-diabetesmodell att sänkning av nivåerna av detta protein leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens vilket är den underliggande orsaken till typ 2-diabetes.

STATUS I PROJEKTET

Projektet drivs av Sprint Bioscience enligt den modell vi har utarbetat för tidig läkemedelsutveckling. Arbetet hittills har resulterat i ett antal startpunkter

som utgjort grunden för vårt kemiprogram. Vi har även identifierat några högpotenta molekyler som kommer att användas som referenssubstanser i de biologiska modellsystem vi har på plats.

Genom samarbetet med Lundberglaboratoriet har vi tillgång till expertis inom typ 2-diabetes och en bred uppsättning modellsystem som kommer ge oss möjlighet att snabbt generera biologiska data för våra molekyler.

”Detta projekt ger oss möjlighet att tillämpa vår plattform för läkemedelsutveckling i ett nytt terapiområde. I samarbete med ledande akademisk expertis kommer våra gemensamma insatser ge oss bästa möjliga förutsättningar att utveckla ett läkemedel med en ny och unik verkningsmekanism”, säger Tobias Ginman, projektledare.

STATUS KOMMERSIELLT

I detta projekt har arbetet med att hitta samarbetspartners ännu inte startat. Planen är att lansera projektet under 2016.



T2D-PROJEKTET GER OSS MÖJLIGHET ATT TILLÄMPA VÅR PLATTFORM FÖR LÄKEMEDELSUTVECKLING I ETT NYTT TERAPIOMRÅDE.

BRA START PÅ NYTT TERAPIPROGRAM

Sprint Bioscience har under 2015 inlett ett samarbete med dr Margit Mahlapuus forskargrupp på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs universitet. Samarbetet innebär goda möjligheter att ta fram ett nytt botemedel mot typ 2-diabetes.

Typ 2-diabetes (T2D) är en snabbt växande sjukdom. Mer än 380 miljoner människor lever idag med T2D och år 2035 väntas cirka 590 miljoner

människor vara drabbade. Trenden är dessutom att allt yngre personer utvecklar sjukdomen.

På marknaden finns många väletablerade behandlingar men befintliga läkemedel kan inte garantera stabila blodsockernivåer över tid hos alla patienter, dessutom förekommer oönskade biverkningar.

GOTT SAMARBETE

Med detta som bakgrund ingick bolaget i november 2015 ett samarbetsavtal med dr Margit Mahlapuus forskargrupp vid Göteborgs universitet.

” SPRINT BIOSCIENCE ÄR ETT VÄLRENOMMERAT FÖRETAG SOM HAR VISAT PÅ IMPONERANDE RESULTAT NÄR DET GÄLLER UTVECKLING AV NYA MOLEKYLER.



Tack vare detta samarbete har det pågående kemi-programmet fått en mycket bra start.

Projektet drivs av Sprint Bioscience enligt bolagets affärsmodell, med syfte att utveckla läkemedelskandidater mot ett nytt målprotein som är centralt för utveckling av T2D. De kemiska substanserna, molekylerna, kommer att utvärderas i de sjukdomsmodeller som har tagits fram vid Lundberglaboratoriet för diabetesforskning.

ERFAREN PROJEKTLEDARE

Projektledare på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning är dr Margit Mahlapuu, som är utbildad inom cell- och molekylärbiologi och har lång erfarenhet inom diabetesforskning, i såväl akademisk som industriell miljö. Hon har bland annat arbetat på AstraZeneca, Biovitrum och Arexis. Till Lundberglaboratoriet för diabetesforskning kom hon 2007 och har sedan dess byggt upp en oberoende forskargrupp som studerar molekylära mekanismer som kan leda till utveckling av T2D och andra närliggande komplexa sjukdomar.

– Min forskning fokuserar på signalvägar som ligger till grund för insulinresistens, som är den underliggande orsaken till T2D. Det som driver mig i mitt arbete är att kombinera medicinska upptäckter och innovationer, för att sedan föra dessa vidare till klinisk fas och hjälpa patienter, berättar Margit.

Vad är det då som skiljer det nya läkemedlet från existerande behandlingar? Margit förklarar:

– Den nya behandlingen som utvecklas av Sprint Bioscience har en unik verkningsmekanism jämfört med befintliga läkemedel och har därmed potential att leda till förbättrad diabetesterapi, som även kan kombineras med de behandlingar som finns idag.

Margits förväntningar på projektet är att tillsammans med Sprint Bioscience utveckla inhibitorer som slår på en central mekanism för insulinresistens, vilket i sin tur kan motverka sjukdomens progression. Projektet kommer även att öka den vetenskapliga förståelsen av den underliggande patofysiologin när det gäller metabola sjukdomar.

EFFEKTIVT BOTEMEDEL

Sprint Bioscience har lång erfarenhet av den klass av målproteiner som samarbetet handlar om och de metabola processer i kroppen som man vill påverka inom projektet.

– Jag ser fram emot att arbeta med Sprint Bioscience i det här projektet. De har en stark plattform inom kemi. Dessutom är Sprint Bioscience ett välrenommerat företag som har visat på imponerande resultat när det gäller utveckling av nya molekyler. Deras förståelse för läkemedelskemi är en stor tillgång som ger våra studier på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning ett bredare perspektiv, säger Margit.

Ambitionen är att inleda arbetet med utlicensiering under 2016, då det även kommer offentliggöras vilket målprotein samarbetet rör. På längre sikt är förhoppningen att projektet ska leda till en ny mer effektiv behandling av T2D.

EKONOMISK REDOVISNING



FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för Sprint Bioscience (publ) avger härmed årsredovisning för räkenskapsåret 2015-01-01 till 2015-12-31, vilket är bolagets sjätte verksamhetsår.

VERKSAMHETEN

Sprint Bioscience utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling, har vi sedan vi grundades 2009 byggt en organisation med gedigen kompetens och uppnått en världsledande ställning. Vi arbetar med en bred portfölj och utvecklar snabbt parallella projekt i preklinisk fas, fram till den punkt när vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska prövningar. Genom att sammanföra högkvalificerade specialister i en vältrimmad organisation, effektiviserar vi traditionell läkemedelsutveckling avsevärt. Vi skapar små grupper av erfarna personer med rätt kompetens som sedan arbetar tätt tillsammans i en stimulerande och fokuserad miljö.

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

Sprint Bioscience utvecklar läkemedelskandidater inom cancer och metabolism. 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 affärsidé är att arbeta med en bred projektportfölj och på kort tid utveckla projekt i den prekliniska fasen. Bolaget har i dagsläget inte för avsikt att i egen regi bedriva kliniska studier. I bolagets affärsidé

ingår att sluta partneravtal före den kliniska fasen. Strategin bygger på ett tydligt kommersiellt fokus där den kommersiella potentialen vägs in redan vid uppstarten av ett projekt.

Viktiga processer i företaget är att initiera nya läkemedelsprojekt samt att utveckla läkemedelskandidater i projekten. Företaget har den kompetens som krävs för att driva prekliniska läkemedelsprojekt samt att kommersialisera dem.

För närvarande driver bolaget fyra projekt, MTH1, Vps34 och de under året nystartade projekten inom cancer PIP4K2a och typ 2-diabetes (T2D). MTH1 utlicensierades i augusti 2015 till Bayer HealthCare. Vps34 och PIP4K2a befinner sig i fasen där diskussioner förs med potentiella samarbetspartners.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER RÄKENSKAPSÅRET

Projektportföljen expanderades med två nya projekt:

- Cancerprojektet PIP4K2a, där även finansiering via Vinnova erhållits om 3,8 mkr, varav 1 mkr utbetalats.
- Projekt inom typ 2-diabetes tillsammans med Lundberglaboratoriet för diabetesforskning, Göteborgs universitet.

MTH1-projektet utlicensierades till Bayer HealthCare. Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 190 miljoner EUR i potentiella prekliniska, kliniska och omsättningsbaserade delmålsersättningar, inklusive en initial upfront-betalning från Bayer vid undertecknandet av avtalet. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalty på den globala försäljning.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER ÅRETS UTGÅNG

- Två patentansökningar som täcker två kemiska serier i Vps34 projektet har skickats in till europeiska patentverket.
- En riktad nyemission genomfördes i mars 2016 om 19,2 mkr, med stöd av årsstämman bemyndigande från den 20 maj 2015. Teckningskursen uppgick till 37 kronor per aktie.

FORSKNING OCH UTVECKLING**VPS34***Bakgrund*

Vps34 är ett nyckelprotein för att initiera autofagi, vilket innebär att felaktiga eller skadade komponenter bryts ned för att öka cancercellens förmåga att överleva. 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 är beroende av autofagi, däribland bukspottkörtelcancer, melanom och leukemier. Även trippelnegativ bröstcancer har visat sig vara beroende av denna process. Sprint Bioscience har tagit fram ett antal molekyler, Vps34-inhibitorer, som specifikt blockerar Vps34. Målet med projektet är att hämma autofagi för att minska tumörens förmåga att överleva och dela sig och för att göra tumören mer känslig för existerande behandlingar.

Status kommersiellt

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34-inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Sprint Bioscience strävar efter ett samarbetsavtal där bolaget har en aktiv del i den vidare utvecklingen av projektet.

MTH1*Bakgrund*

I cancerceller bildas fria radikaler som kan skada byggstenarna till cellens DNA och därmed leda till DNA-skador och programmerad celledöd (apoptos). För att förhindra att detta sker är cancerceller beroende av proteinet MTH1 som motverkar effekterna av fria radikaler och hjälper cancercellerna att undvika apoptos. Om aktiviteten av MTH1-proteinet hämmas leder detta till att cancercellernas DNA skadas och cellerna dör. Friska celler är inte beroende av MTH1-proteinet eftersom de inte producerar fria radikaler i samma utsträckning som cancerceller.

Status kommersiellt

Projektet har utlicenserats till Bayer HealthCare. Licensavtalet omfattar forskningsfinansiering, prekliniska, kliniska och kommersiella delmålsbetalningar samt royalty på försäljning av produkter som utvecklas inom samarbetet. Delmålsbetalningarna kan som mest uppgå till 190 MEUR.

PIP4K2a*Bakgrund*

Friska celler i kroppen har flera olika system för att förhindra uppkomsten av fria radikaler. I cancerceller är ofta ett av dessa system satt ur funktion, och cellerna blir därmed mer beroende av de andra systemen. PIP4K2a är ett protein som styr cellens skydd mot fria radikaler, och ett antal studier har visat att cancerceller är känsliga för hämning av PIP4K2a medan friska celler kan tolerera det.

Status kommersiellt

Projektet har presenterats för ett flertal potentiella samarbetspartners och mötts av stort intresse. Med tanke på det intresse vi sett för detta projekt och den senaste tidens fördjupade förståelse för den roll detta protein spelar i cancer, ser vi stora möjligheter att utlicensiera detta projekt i ett tidigt skede.

T2D

Bakgrund

I detta nystartade projekt, som vi driver i ett samarbete, har vi ännu inte offentliggjort målproteinets men proteinets roll i utveckling av typ 2-diabetes upptäcktes nyligen av våra samarbetspartners på Lundberglaboratoriet för diabetesforskning vid Göteborgs Universitet. Där har man visat på ökat uttryck av detta protein i muskelvävnad från patienter med typ 2-diabetes. De har även visat genom studier i en experimentell typ 2-diabetesmodell att sänkning av nivåerna av detta protein leder det till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens vilket är den underliggande orsaken till typ 2-diabetes.

Status kommersiellt

I detta projekt har arbetet med att hitta samarbetspartners ännu inte startat, planen är att lansera projektet under 2016.

BOLAGSSTYRNING**BOLAGSSTÄMMA**

Aktieägarnas inflytande i Sprint Bioscience utövas på bolagsstämman (årsstämma eller i förekommande fall extra bolagsstämma) som är Bolagets högsta beslutande organ. Bland annat utser bolagsstämman styrelsens ledamöter och styrelsens ordförande, väljer revisor, beslutar om ändringar i bolagsordningen, fastställer resultat- och balansräkningar, disposition av Bolagets vinst eller förlust, beslutar

om ansvarsfrihet för styrelsens ledamöter och verkställande direktören samt beslutar om arvode för styrelsen och fastställer principerna för ersättning till verkställande direktör och ledning. Årsstämman i Sprint Bioscience hålls vanligtvis i april eller maj månad i Stockholm. Sprint Bioscience offentliggör tid och plats för årsstämman så snart styrelsen fattat beslut därom. Uppgifterna om tid och plats går att hitta på www.sprintbioscience.se.

Kallelse till bolagsstämma sker genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar och på Bolagets webbplats. Vidare kungör Bolaget i Svenska Dagbladet att kallelse utfärdats. Aktieägare som är införd i eget namn i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken på avstämningsdagen och som har anmält deltagande i tid har rätt att delta i bolagsstämma och rösta för sitt aktieinnehav. De aktieägare som inte själva kan närvara har möjlighet att företrädas genom ombud. All information om Bolagets bolagsstämmor, såsom anmälan, rätt att få ärende införd i kallelsen, protokoll etc. finns att hämta på Bolagets webbplats.

Bolagets bolagsordning innehåller inga begränsningar i hur många röster varje aktieägare kan avge vid en bolagsstämma. Inte heller regleras frågan om ändring av bolagsordningen i denna. Det har med hänsyn till sammansättningen av Bolagets ägarkrets inte ansetts motiverat, och inte heller försvarbart med hänsyn till Bolagets ekonomiska förutsättningar, att erbjuda simultantolkning till annat språk, respektive översättning av hela eller delar av stämmomaterialet, inklusive protokollet.

Årsstämma 2015 hölls den 20 maj 2015. Protokollet från årsstämman finns på Bolagets webbplats.

Tid för årsstämman 2016 angavs i den pressrelease avseende delårsrapporten januari–september 2015 som offentliggjordes den 18 november 2015 till att äga rum den 18 maj 2016 samt uppgiften finns även tillgänglig på Bolagets webbplats.

På Sprint Bioscience webbplats finns information om hur och vid vilken tidpunkt en aktieägare måste komma in med begäran för att få ärende behandlat på stämman.

VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Verkställande direktör tillsätts och entledigas av styrelsen och dennes arbete utvärderas löpande av styrelsen, vilket sker utan bolagsledningens närvaro. Sprint Bioscience verkställande direktör leder den löpande operativa verksamheten. En skriftlig instruktion definierar ansvarsfördelningen mellan styrelsen och verkställande direktören. Verkställande direktören rapporterar till styrelsen och presenterar en särskild VD-rapport vid varje styrelsemöte som bland annat innehåller information om hur verksamheten utvecklas utifrån de beslut som styrelsen fattat. Ytterligare information om verkställande direktören, hans erfarenheter och nuvarande uppdrag finns på sidan 44. Anders Åberg har, utöver uppdrag för Bolaget, ett uppdrag som styrelseordförande i ett vilande bolag, Miterovia AB.

FÖRETAGSLEDNING

Företagsledningen i Sprint Bioscience består av fyra medlemmar som har det löpande ansvaret för olika delar av verksamheten. En presentation av koncernledningens medlemmar finns på sidan 44.

ERSÄTTNINGAR TILL VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

Verkställande direktörens ersättning fastställs av styrelsen. Ersättningar till övriga ledande befattningshavare beslutas av verkställande direktören efter samråd med styrelsens ordförande.

STYRELSE

STYRELSENS STORLEK OCH SAMMANSÄTTNING

Styrelseledamöterna utses av aktieägarna vid årsstämman för tiden fram till slutet av nästkommande årsstämma. Styrelsen i Sprint Bioscience ska, enligt bolagsordningen, bestå av lägst tre och högst tio ledamöter och det är årsstämman som beslutar om det exakta antalet styrelseledamöter. Bolagsordningen saknar särskilda bestämmelser om tillsättande och entledigande av styrelseledamöter.

Vid årsstämman den 20 maj 2014 nyvaldes Karin Meyer och omvaldes Rune Nordlander, Jessica Martinsson och Pär Nordlund. Rune Nordlander utsågs på det konstituerande styrelsemötet efter årsstämman till styrelsens ordförande. Inga suppleanter till bolagsstämmovalda styrelseledamöter har utsetts. Jessica Martinsson är anställd av bolaget och därmed inte oberoende. Rune Nordlander representera bolagets största ägare och anses inte vara oberoende, övriga ledamöter anses vara oberoende i förhållande till Bolaget, bolagsledningen och Bolagets större ägare.

Styrelsens närvaro vid styrelsemöten framgår av tabellen nedan. Viktiga frågor har varit strategin kring kommersialisering av bolagets läkemedelsprojekt, finansiell utveckling, kapitalbehov och kommunikation till aktiemarknaden. Styrelsens arbete följer en fastställd arbetsordning och verkställande direktörens arbete regleras i en särskild instruktion. Ytterligare information om styrelseledamöterna såsom deras erfarenheter och nuvarande uppdrag finns på sidan 44.

STYRELSENS NÄRVARO

STYRELSEMEDLEM	NÄRVARANDE VID ANTAL MÖTEN	AV ANTAL MÖTEN
Claes Post	5	5
Rune Nordlander	11	11
Jessica Martinsson	11	11
Pär Nordlund	11	11
Karin Meyer	6	6

Det är styrelsens uppfattning att styrelsen har en med hänsyn till Bolagets verksamhet, utvecklingskede och förhållanden i övrigt ändamålsenlig sammansättning präglad av mångsidighet och bredd avseende ledamöternas kompetens, erfarenhet och bakgrund.

Bolaget har valt att styrelsen i dess helhet skall fullgöra revisionsutskottets uppgifter.

ERSÄTTNINGAR TILL STYRELSEN

Vid årsstämman 2014 fastställdes, ett totalt arvode till styrelsen på 180 000 kronor, att fördelas med 120 000 kronor till styrelsens ordförande och 60 000 kronor till Karin Meyer. Förutom ovan nämnda arvoden har inga andra ersättningar eller finansiella instrument utgått eller funnits tillgängliga, förutom rena kostnadsutlägg.

RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

RESULTAT

Rörelseresultatet minskade till -15 357 (-11 259) TSEK.

INTÄKTER

Total intäkten under året har ökat till 13 453 (4 614) TSEK. Nettoomsättningen uppgick till 7 727 (0) TSEK. Ökningen beror på att MTH1 utlicensierats till Bayer HealthCare under 2015.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under året till 28 810 (15 873) TSEK.

2015 är det första hela verksamhetsåret som börsnoterat företag, vilket bidrar till högre kostnader samtidigt har också ett projekt utlicensierats till Bayer, vilket ökar de juridiska kostnaderna. Kostnadsökningen beror dock främst på att nya projekt startas och ökande aktivitet i existerande projekt.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till under året till 834 (-10 759) TSEK. Kassaflödet inkluderar en uppfrofrontbetalning från Bayer HealthCare som intäktsförs linjärt över 24 månader från och med augusti 2015.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 7 627 (13 976) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (300) TSEK.

Styrelsen gör bedömningen att sannolikheten är god att nå nästa delmålsersättning från Bayer under innevarande år. Styrelsen gör också bedömningen att det finns en god möjlighet att avyttra ytterligare ett projekt under innevarande år. Styrelsen utnyttjade mandatet från årsstämman 2015 och genomförde en riktad emission i mars 2016 som tillför bolaget 19,2 MSEK, före emissionskostnader. Styrelsen gör med ovanstående förutsättningar bedömningen att likviditeten under innevarande år är betryggande.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 6 189 (4 049) TSEK för året och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 5 376 (3 917) MSEK.

FLERÅRSÖVERSIKT

BELOPP I TSEK	2015*	2014*	2013	2012	2011
Intäkter	13 453	4 614	7 537	4 011	2 379
Rörelseresultat	-15 357	-11 259	-4 156	-5 236	-1 513
Resultat efter skatt	-15 500	-11 464	-4 387	-3 545	-1 376
Resultat per aktie kr	-2,37	-2,35	n.a.	n.a.	n.a.
Likvida medel	7 627	13 976	603	2	72
Soliditet	16%	80%	45%	26%	73%

* enligt IFRS

Soliditet i % har beräknats som justerat eget kapital (eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt) i procent av balansslutning.

AKTIEN

Bolaget har per den 31 december 6 544 636 aktier. Det finns inga utestående konvertibler eller teckningsoptioner i Sprint Bioscience. Aktien handlas på Nasdaq First North.

ÄGARSTRUKTUR DEN 31 DECEMBER 2015

NAMN	ANTAL AKTIER	ANDEL(%)
Första Entreprenörsfonden*	1 723 834	26,3%
Pär Nordlund, ink. bolag	700 000	10,7%
Almi Invest Stockholm AB	697 573	10,7%
Anders Åberg	347 684	5,3%
Kudu AB	318 206	4,9%
Jessica Martinsson	255 000	3,9%
Martin Andersson	254 000	3,9%
Roosgruppen AB	202 584	3,1%
Kenth Hallberg	191 530	2,9%
WTS Invest	188 000	2,9%
Övriga	1 852 225	28,2%

* Avser entreprenörsfondens totala ägande som är uppdelat på åtta olika bolag

BEMYNDIGANDEN

Vid den ordinarie årsstämman i Sprint Bioscience AB den 20 maj 2015 beslutades i enlighet med styrelsens förslag. Årsstämman beslutade att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma besluta om nyemission av aktier mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om rapport eller kvittning samt att därvid kunna avvika från aktieägarnas företrädesrätt. Antalet emitterade aktier får inte överstiga 10 procent av antalet utestående aktier i bolaget. Större delen av bemyndigandet utnyttjades i mars 2016 då 518 200 aktier emitterades, vilket tillförde bolaget 19,2 MSEK, före emissionskostnader.

FRAMTIDA UTVECKLING

Styrelsen och ledningen strävar efter att på sikt uppnå en situation där bolagets intäkter väsentligt överstiger kostnaderna. Sprint Bioscience affärsmodell bygger på utlicensiering av läkemedelsprojekt i den prekliniska fasen. Målsättningen är att nå avtal där Sprint Bioscience fortsätter att ta aktiv del i projektens utveckling fram till att kliniska studier ska inledas. Intäkter vid utlicensiering kan då utgöras av upfrontbetalning, prekliniska och kliniska delsmålsersättningar samt royalty på försäljning.

Bolagets ambition är att utlicensiera ett projekt årligen. För närvarande pågår diskussioner om utlicensiering i två av bolagets projekt, Vps34 och PIP4K2a. Ambitionen är att utlicensiera ett av projekten under 2016.

Den långsiktiga strategin är att utnyttja bolagets expertis inom tidig läkemedelsutveckling till att kontinuerligt starta och utveckla nya innovativa projekt och sedan hitta samarbetspartners som driver projekten vidare. Detta gör att bolaget kan dra största möjliga nytta av den spetskompetens och det nätverk bland stora läkemedelsbolag som byggts upp och som gör Sprint Bioscience internationellt konkurrenskraftigt i detta segment.

Marknaden för utlicensiering av läkemedelsprojekt har ökat de senaste tio åren och de stora läkemedelsbolagen går mot en affärsmodell där de inlicensierar en större del av sina projekt.

Bolaget kan även i framtiden behöva vända sig till kapitalmarknaden för ytterligare kapitalanskaffning. Såväl tidpunkten som storleken på bolagets framtida kapitalbehov styrs av ett flertal faktorer. Däribland framgång i att ingå samarbets- eller licensavtal, samt vilka framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten.

VÄSENTLIGA RISKFAKTORER

Sprint Bioscience bedriver ett antal utvecklingsprojekt med syfte att identifiera läkemedelskandidater som har potential att genomgå kliniska studier och i förlängningen, godkännas som nya läkemedel. Det är inte säkert att Sprint Bioscience kan identifiera läkemedelssubstanser som av en potentiell samarbetspartner bedöms ha en tillräcklig effekt och säkerhetsprofil för att motivera en fortsatt utveckling. Det finns en risk att projekt där samarbetsavtal har ingåtts måste avbrytas och därmed går potentiella intäktsmöjligheter förlorade.

Sprint Bioscience strategi är att utveckla projekt fram till de kliniska studierna och därefter ingå avtal med större läkemedelsbolag som ansvarar för den fortsatta kliniska utvecklingen. Även om Sprint Bioscience lyckas ta fram läkemedelskandidater är det inte säkert att Bolaget lyckas ingå avtal med kommersiella parter för den fortsatta utvecklingen eller att sådana avtal kan ingås till för Bolaget attraktiva villkor. Det finns även en risk att framtida kommersiella partners väljer att avbryta pågående samarbeten. Även om projekten utvecklas enligt plan finns det en risk att samarbetspartnern väljer att avbryta projekten till följd av förändrade marknadsutsikter eller ändrad konkurrenssituation.

Uteblivna eller avbrutna samarbeten kan medföra uteblivna intäkter för Bolaget, som i sin tur skulle påverka Bolagets finansiella ställning negativt.

Se även not för finansiella risker på sid 35.

RESULTATSDISPOSITION

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION


Till årsstämman förfogande står följande

vinstmedel (kronor):	
Överkursfond	40 140 840
Ansamlad förlust	-20 474 959
Årets förlust	-15 500 101
	4 165 780

Styrelsen föreslår att vinstmedlem disponeras så att i ny räkning överförs 4 165 780

Styrelsen föreslår årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2015.

Vad beträffar bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultaträkning och balansräkning samt rapport över totalresultat och



rapport över finansiell ställning med tillhörande bokslutskommentarer och noter.

Där inte annat framgår är samtliga belopp i de finansiella rapporterna med tillhörande noter angivna i heltal kronor (SEK).

RESULTATRÄKNING

KR	NOT	2015	2014
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	5	7 726 611	-
Aktiverat arbete för egen räkning		5 375 932	3 916 941
Övriga rörelseintäkter	6	350 429	696 876
Summa rörelsens intäkter		13 452 972	4 613 817
Rörelsens kostnader			
Råvaror och förnödenheter		-5 168 390	-2 751 465
Övriga externa kostnader	7, 8	-9 325 217	-3 770 461
Personalkostnader	9, 10	-13 882 640	-8 737 615
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	13, 14	-208 038	-386 473
Övriga rörelsekostnader	6	-225 518	-227 018
Summa rörelsens kostnader		-28 809 803	-15 873 032
Rörelseresultat	5	-15 356 831	-11 259 215
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		1 278	4 401
Räntekostnader och liknande resultatposter		-144 548	-208 809
Resultat från finansiella poster	11	-143 270	-204 408
Resultat före skatt	12	-15 500 101	-11 463 623
Skatt på årets resultat		-	-
ÅRETS RESULTAT		-15 500 101	-11 463 623
Rapport över totalresultat			
Årets resultat		-15 500 101	-11 463 623
Övrigt totalresultat, netto efter skatt		-	-
SUMMA TOTALRESULTAT		-15 500 101	-11 463 623
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	19	-2,37	-2,35
Antal utestående aktier vid periodens utgång		6 544 636	6 544 636

BALANSRÄKNING

KR	NOT	2015-12-31	2014-12-31
TILLGÅNGAR	15		
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för forskning- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten	13	14 881 540	9 505 607
Summa immateriella tillgångar		14 881 540	9 505 607
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	14	1 152 096	546 838
Summa materiella anläggningstillgångar		1 152 096	546 838
Summa anläggningstillgångar		16 033 636	10 052 445
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar och övriga fordringar	16	5 866 224	1 005 728
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	1 106 149	112 633
Summa kortfristiga fordringar		6 972 373	1 118 361
Kassa och bank	18, 19	7 627 193	13 976 294
Summa omsättningstillgångar		14 599 566	15 094 655
SUMMA TILLGÅNGAR		30 633 202	25 147 100

BALANSRÄKNING

KR	NOT	2015-12-31	2014-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER	15		
Eget kapital	20		
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		654 464	654 464
Summa bundet eget kapital		654 464	654 464
Fritt eget kapital			
Överkursfond		40 140 840	40 140 840
Ansamlad förlust		-20 474 959	-9 011 336
Årets förlust		-15 500 101	-11 463 623
Summa fritt eget kapital		4 165 780	19 665 881
Summa eget kapital		4 820 244	20 320 345
Långfristiga skulder			
Upplåning från kreditinstitut	21	769 232	1 538 463
Summa långfristiga skulder		769 232	1 538 463
Kortfristiga skulder			
Upplåning från kreditinstitut	21	769 231	769 231
Leverantörsskulder		2 583 311	887 919
Aktuella skatteskulder	12	68 470	30 821
Övriga skulder	22	447 182	345 790
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	23	21 175 532	1 254 531
Summa kortfristiga skulder		25 043 726	3 288 292
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		30 633 202	25 147 100
Ställda säkerheter	24	3 500 000	3 500 000
Ansvarsförbindelser		-	-

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

KR	NOT	Aktie- kapital	Pågående nyemission	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
EGET KAPITAL PER 2014-01-01		195 295	12 312	12 166 266	-4 624 739	-4 386 596	3 362 538
Totalresultat							
Årets resultat						-11 463 623	-11 463 623
Resultatdisposition enligt beslut vid bolagsstämman							
- Resultat balanserat i ny räkning					-4 386 596	4 386 596	-
Övrigt totalresultat							
Summa totalresultat					-4 386 596	-7 077 027	-11 463 623
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission		206 937	-12 312	31 007 250			31 201 875
Kostnader i anslutning till nyemission				-2 780 444			-2 780 444
Fondemission		252 232		-252 232			-
Summa transaktioner med aktieägare		459 169	-12 312	27 974 574	-	-	28 421 431
EGET KAPITAL PER 2014-12-31		654 464	-	40 140 840	-9 011 335	-11 463 623	20 320 346
EGET KAPITAL PER 2015-01-01		654 464	-	40 140 840	-9 011 335	-11 463 623	20 320 346
Totalresultat							
Årets resultat						-15 500 101	-15 500 101
Resultatdisposition enligt beslut vid bolagsstämman							
- Resultat balanserat i ny räkning					-11 463 623	11 463 623	-
Övrigt totalresultat							
Summa totalresultat					-11 463 623	-4 036 478	-15 500 101
Transaktioner med aktieägare							
-		-	-	-	-	-	-
Summa transaktioner med aktieägare		-	-	-	-	-	-
EGET KAPITAL PER 2015-12-31		654 464	-	40 140 840	-20 474 958	-15 500 101	4 820 245

RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN

KR	NOT	2015	2014
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-15 356 831	-11 259 215
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		-	-
- Återläggning av avskrivningar		208 038	561 686
- Övriga poster ej kassapåverkande		224 186	47 914
Erhållen ränta		1 278	4 401
Erlagd ränta		-144 548	-208 809
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-15 067 877	-10 854 023
Förändringar i rörelsekapital			
Ökning/minskning kundfordringar och övriga kortfristiga fordringar		-5 854 012	-651 488
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder		20 060 042	478 046
Ökning/minskning leverantörsskulder		1 695 392	268 491
Summa förändringar i rörelsekapital	-	15 901 422	95 049
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		833 545	-10 758 974
Kassaflöde från investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-5 375 933	-3 916 941
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-813 296	-132 474
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-6 189 229	-4 049 415
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Nyemission		-	28 421 431
Amortering av lån		-769 231	-192 306
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-769 231	28 229 125
PERIODENS KASSAFLÖDE		-6 124 915	13 420 736
Likvida medel vid årets början		13 976 294	603 472
Kursdifferens i likvida medel		-224 186	-47 914
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT		7 627 193	13 976 294

REDOVISNINGSPRINCIPER SAMT NOTER

NOT 1 ALLMÄN INFORMATION

Sprint Bioscience utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling, har vi sedan vi grundades 2009 byggt en organisation med gedigen kompetens och uppnått en världsledande ställning. Vi arbetar med en bred portfölj och utvecklar snabbt parallella projekt i preklinisk fas, fram till den punkt när vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska prövningar. Genom att sammanföra högkvalificerade specialister i en vältrimmad organisation, effektiviserar vi traditionell läkemedelsutveckling avsevärt. Vi skapar små grupper av erfarna personer med rätt kompetens som sedan arbetar tätt tillsammans i en stimulerande och fokuserad miljö.

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

Bolaget med organisationsnummer 556789-7557 är ett aktiebolag som är registrerat i Sverige och har sitt säte i Stockholm. Besöksadressen till huvudkontoret är Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge. Sprint Bioscience aktie handlas på Nasdaq First North under kortnamnet SPRINT.

Den 6 april 2016 har denna årsredovisning godkänts av styrelsen för offentliggörande.

Samtliga belopp redovisas i heltal kronor (SEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser föregående år.

NOT 2 SAMMANFATTNING AV VÄSENTLIGA REDOVISNINGSPRINCIPER

Grund för rapporternas upprättande

Sprint Bioscience AB har upprättat sin årsredovisning i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

RFR 2 innebär att Sprint Bioscience tillämpar samtliga av EU antagna International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU och uttalanden, med de begränsningar som följer av Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 för juridiska personer.

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna årsredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med lagbegränsad IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av redovisningsprinciper. De områden som innefattar en hög grad av bedömning, som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för Årsredovisningen anges i not 4.

Nya och tolkningar som ännu inte tillämpas

Ett antal nya standarder och tolkningar träder ikraft för räkenskapsåret som börjar efter 1 januari 2015 och har inte tillämpats vid upprättandet av denna finansiella rapport.

IFRS 9, Financial instruments

IFRS 9 gäller från 1 januari 2018 och hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder och inför nya regler för säkringsredovisning. Den fullständiga versionen av IFRS 9 gavs ut i juli 2014. Den ersätter de delar av IAS 39 som hanterar klassificering och värdering av finansiella instrument och introducerar en ny nedskrivningsmodell.

IFRS 15, Revenue from Contracts with Customers

IFRS 15 gäller från den 1 januari 2018 och är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 ersätter IAS 18 Intäkter och IAS 11 Entrepren

adavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försälda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare principen att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Ett företag kan välja mellan "full retroaktivitet" eller framåtriktad tillämpning med ytterligare upplysningar.

För närvarande har inte Sprint Bioscience någon möjlighet att uppskatta de nya reglernas inverkan på de finansiella rapporterna. Sprint Bioscience kommer att göra en detaljerad utvärdering under det kommande året.

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

Segmentrapportering

Rörelsesegment rapporteras på ett sätt som överensstämmer med den interna rapporteringen som lämnas till högsta verkställande beslutsfattare, som i Sprint Bioscience består av styrelsen.

Verksamheten i Sprint Bioscience är organiserad som en sammanhållen verksamhet. Med likartade risker och möjligheter, för läkemedelskandidater och de tjänster som produceras, utgör hela Sprint Bioscience verksamhet ett rörelsesegment. All verksamhet bedrivs i Sverige.

Omräkning av utländsk valuta

Sprint Bioscience funktionella valuta är svenska kronor som även utgör rapporteringsvalutan. Det innebär att de finansiella rapporterna presenteras i svenska kronor, SEK.

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutans enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen eller den dag då posterna omvärderas. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i resultaträkningen.

Valutakursvinster och förluster som hänför sig till lån och likvida medel redovisas i resultaträkningen bland finansiella poster. Alla övriga valutakursvinster och förluster redovisas i rörelseresultatet.

Intäktsredovisning

Intäkter värderas till det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas, och motsvarar de belopp som erhålls efter avdrag för rabatter och mervärdesskatt.

Sprint Bioscience erhåller intäkter för utlicensiering av forskningsprojekt bestående av licensavgifter, och vederlag för uppfyllda delmål. Licensavgifter som erhålls i samband med att samarbetsavtalet ingås intäktsförs i takt med samarbetsavtalets löptid under förutsättning att Sprint Bioscience uppfyllt samtliga åtaganden enligt avtalet. Eventuella delmålsbetalningar intäktsredovisas när avtalsparterna uppfyllt överenskomna kriterier och överenskommelse med motparten erhållits.

Ränteintäkter intäktsredovisas med tillämpning av effektivräntemetoden.

Statliga stöd redovisas till verkligt värde då det föreligger rimlig säkerhet att bidragen kommer att erhållas och att Sprint Bioscience uppfyller alla de villkor som är förknippade med bidragen. Bidrag avseende utgifter som uppfyller kriterierna för aktivering av immateriella tillgångar (se Forskning och utveckling under rubriken Immateriella anläggningstillgångar nedan) redovisas som en förutbetalad intäkt. Intäkt och kostnad redovisas därefter i takt med att tillgången förbrukas.

Aktuell och uppskjuten inkomstskatt

Periodens skattekostnad omfattar aktuell skatt beräknad på periodens skattemässiga resultat enligt gällande skattesats. Den aktuella skattekostnaden justeras med förändringar i uppskjutna skattefordringar och -skulder som hänför sig till temporära skillnader och outnyttjade underskott.

Den aktuella skattekostnaden beräknas på basis av de skatteregler som på balansdagen är beslutade eller i praktiken beslutade i Sverige. Ledningen utvärderar regelbundet de yrkanden som gjorts i självdeklarationen avseende situationer där tillämpliga skatteregler är föremål för tolkning.

Den gör, när så bedöms lämpligt, avsättningar för belopp som troligen ska betalas till skattemyndigheten.

Uppskjuten skatt redovisas på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och dessas redovisade värden. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesats (och -lagar) som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiserar eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är sannolikt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas tillgängliga, mot vilka de temporära skillnaderna kan utnyttjas.

Aktuell och uppskjuten skatt redovisas i resultaträkningen, utom när skatten avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat respektive eget kapital.

Leasing

Samtliga leasingavtal klassificeras som operationell leasing. Betalningar som görs under leasingtiden kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden. Samtliga av Sprint Bioscience leasade tillgångar klassificeras som operationell leasing.

Likvida medel

I likvida medel i rapporten över kassaflöden ingår kassa, banktillgodohavanden, övriga kortfristiga placeringar och vid förekommande fall utnyttjad checkräkningskredit. Övriga kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel när de har förfallodag inom tre månader från anskaffningstidpunkten, lätt kan omvandlas till kassamedel till ett känt belopp och är utsatta för en obetydlig risk för värdefluktuationer.

Kundfordringar

Kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

Finansiella tillgångar

Finansiella tillgångar utgörs av kundfordringar, övriga fordringar samt del av upplupna intäkter och förutbetalda kostnader. Klassificeringen beror på syftet med förvärvet av den finansiella tillgången. Ledningen fastställer klassificeringen av finansiella tillgångar vid det första redovisningstillfället.

Finansiella tillgångar redovisas första gången till verkligt värde plus transaktionskostnader. Låne- och kundfordringar redovisas efter anskaffningstidpunkten till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

För lånefordringar och kundfordringar beräknas en nedskrivning som skillnaden mellan tillgångens redovisade värde och nuvärdet av uppskattade framtida kassaflöden (exklusive framtida kreditförluster som inte har inträffat), diskonterade till den finansiella tillgångens ursprungliga effektiva ränta. Tillgångens redovisade värde skrivs ned och nedskrivningsbeloppet redovisas i resultaträkningen. Om nedskrivningsbehovet minskar i en efterföljande period och minskningen objektivt kan hänföras till en händelse som inträffade efter att nedskrivningen redovisades redovisas återföringen av den tidigare redovisade nedskrivningen i resultaträkningen.

Sprint Bioscience bedömer vid varje rapportperiods slut om det finns objektiva bevis för att nedskrivningsbehov föreligger för en finansiell tillgång eller en grupp av finansiella tillgångar. En finansiell tillgång eller grupp av finansiella tillgångar har ett nedskrivningsbehov och skrivs ned endast om det finns objektiva bevis för ett nedskrivningsbehov till följd av att en eller flera händelser inträffat efter det att tillgången redovisats första gången (en "förlosthändelse") och att denna händelse (eller händelser) har en inverkan på de uppskattade framtida kassaflödena för den finansiella tillgången eller grupp av finansiella tillgångar som kan uppskattas på ett tillförlitligt sätt.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången. Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång, beroende på vilket som är lämpligt, endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska fördelar som är förknippade med tillgången kommer att komma Sprint Bioscience tillgodo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt. Redovisat värde för den ersatta delen tas bort från balansräkningen. Alla andra former av reparationer och underhåll redovisas som kostnader i resultaträkningen under den period de uppkommer.

Avskrivningar görs linjärt för att fördela anskaffningsvärde minskat med det beräknade restvärdet, över den beräknade nyttjandeperioden. Nyttjandeperioderna är som följer:

Inventarier, installationer och utrustning	3-5 år
--	--------

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperioder prövas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov.

Vinster och förluster vid avyttring fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkten och tillgångens redovisade värde och redovisas netto i resultaträkningen.

Immateriella tillgångar

Forskning och utveckling

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som kostnad då de uppkommer. Utgifter för utveckling, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma nya eller förbättrade produkter eller processer, redovisas som en tillgång i rapporten över finansiell ställning, om produkten eller processen är tekniskt och kommersiellt användbar och företaget har tillräckliga resurser att fullfölja utvecklingen och därefter använda eller sälja den immateriella tillgången. Övriga utgifter för utveckling redovisas i resultaträkningen som kostnad när de uppkommer.

Forsknings- och utvecklingskostnader som är direkt hänförliga till utveckling och testning av identifierbara och unika läkemedelskandidater som kontrolleras av Sprint Bioscience, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt möjligt att färdigställa läkemedelskandidaten så att den kan användas,
- företags avsikt är att färdigställa läkemedelskandidaten och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar att använda eller sälja läkemedelskandidaten,
- det kan visas hur läkemedelskandidaten genererar troliga framtida ekonomiska fördelar,
- adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja läkemedelskandidaten finns tillgängliga, och
- de utgifter som är hänförliga till läkemedelskandidaten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Direkt hänförbara utgifter som balanseras som en del av läkemedelskandidaten, innefattar utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader. Utvecklingskostnader som kostnadsförts i tidigare perioder redovisas inte som tillgång i efterföljande period. Balanserade utvecklingskostnader redovisas som immateriella tillgångar och skrivs av från den tidpunkt då tillgången är färdig att användas.

Sprint Bioscience skriver av immateriella tillgångar med bestämda nyttjandeperiod linjärt över följande tider:

Balanserade utgifter för forskning- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten	3-5 år
---	--------

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

Materiella tillgångar och immateriella tillgångar som skrivs av eller immateriella tillgångar som inte är färdiga för användning och inte skrivs av, prövas årligen eller vid indikation på värdeminskning avseende eventuellt nedskrivningsbehov. Sprint Bioscience redovisade immateriella tillgångar avseende pågående utvecklingsprojekt utgör sådan tillgång som inte är klar för användning och därför inte skrivs av systematiskt.

Tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet inte är återvinningsbart. En nedskrivning görs med det belopp varmed tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsvärde.

Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och dess nyttjandevärde. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns i allt väsentligt oberoende kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar som tidigare har skrivits ner görs per varje balansdag en prövning av om återföring bör göras.

Leverantörsskulder och övriga skulder

Leverantörsskulder är förpliktelser att betala för varor eller tjänster som har förvärvat i den löpande verksamheten från leverantörer. Beloppen är osäkrade och betalas oftast inom 30 dagar. Leverantörsskulder och övriga skulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år eller tidigare. Om inte, tas de upp som långfristiga skulder. Skulderna redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Upplåning

Upplåning redovisas inledningsvis till verkligt värde, netto efter transaktionskostnader. Upplåning redovisas därefter till upplupet anskaffningsvärde och eventuell skillnad mellan erhållet belopp (netto efter transaktionskostnader) och återbetalningsbeloppet redovisas i resultaträkningen fördelat över låneperioden, med tillämpning av effektivräntemetoden. Avgifter som betalas för lånefaciliteter redovisas som transaktionskostnader för upplåningen.

Upplåning tas bort från balansräkningen när förpliktelserna har reglerats, annullerats eller på annat sätt upphört. Skillnaden mellan det redovisade värdet för en finansiell skuld (eller del av en finansiell skuld) som utsläcks eller överförs till en annan part och den ersättning som erlagts, inklusive överförda tillgångar som inte är kontanter eller påtagna skulder, redovisas i resultatet.

Upplåning klassificeras som kortfristiga skulder om inte Sprint Bioscience har en oavkortad rätt att skjuta upp betalning av skulden i åtminstone 12 månader efter rapportperiodens slut.

Ersättningar till anställda**Pensionsförpliktelser**

Sprint Bioscience har endast avgiftsbestämda pensionsplaner efter avslutad anställning. För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar Sprint Bioscience avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringar på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Sprint Bioscience har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma Sprint Bioscience tillgodo.

Ersättningar vid uppsägning

Ersättningar vid uppsägning utgår när en anställd anställning sagts upp av Sprint Bioscience före normal pensionstidpunkt eller då en anställd accepterar frivillig avgång i utbyte mot sådana ersättningar. Sprint Bioscience redovisar avgångsvederlag när Sprint Bioscience bevisligen är förpliktad endera att säga upp anställda enligt en detaljerad formell plan utan

möjlighet till återkallande, eller att lämna ersättningar vid uppsägning som resultat av ett erbjudande som gjorts för att uppmuntra till frivillig avgång. Förmåner som förfaller mer än 12 månader efter balansdagen diskonteras till nuvärde.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar.

Som likvida medel klassificerar företaget, förutom kassamedel, disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut samt kortfristiga likvida placeringar som är noterade på en marknadsplats och har en kortare löptid än tre månader från anskaffningstidpunkten.

NOT 3 FINANSIELL RISKHANTERING

Riskhanteringen sköts av styrelsen. VD identifierar, utvärderar och säkrar finansiella risker med stöd från ledningsgruppen. VD rapporterar löpande till styrelsen alla eventuella identifierade finansiella risker till styrelsen.

a) Marknadsrisk**Transaktionsexponering**

Sprint Bioscience är exponerad mot valutarisk då en väsentlig del av intäkterna är i EUR och bolaget har svenska kronor som presentationsvaluta. Detta gör att bolaget är exponerad för valutarisker på grund av att förändringar i valutakurser kan påverka rörelseresultatet.

Ränterisk avseende kassaflöden och verkliga värden

Eftersom Sprint Bioscience inte innehar några väsentliga räntebärande tillgångar, är Sprint Bioscience intäkter och kassaflöde från den löpande verksamheten i allt väsentligt oberoende av förändringar i marknadsräntor.

b) Kreditrisk

Kreditrisk uppstår genom likvida medel och tillgodohavanden hos banker och finansinstitut samt kreditexponeringar gentemot Sprint Bioscience kunder, inklusive utestående fordringar och avtalade transaktioner.

c) Likviditetsrisk/finansieringsrisk

Likviditetsrisken består i att Sprint Bioscience saknar likvida medel för betalning av sina åtaganden. Likviditeten påverkas bland annat av betalningsvillkor i krediter till kunder och krediter från leverantörer.

Per den 31 december 2015 har Sprint Bioscience en likviditet om TSEK 7 627 (TSEK 13 976).

Sprint Bioscience har fordringar på tyska skatteverket om TSEK 3 731 och Bayer om TSEK 905 som förfaller under första kvartalet 2016. Sprint Bioscience tillförde i mars 2016 19,2 MSEK via en riktad emission.

I tabellen nedan återfinns de odiskonterade kassaflöden som kommer av Sprint Bioscience skulder i form av finansiella instrument, baserat på de vid balansdagen kontrakterade återstående löptiderna. De belopp som förfaller inom 12 månader överensstämmer med bokförda belopp, eftersom diskonteringseffekten är oväsentlig.

BELOPP I KRONOR (KR)	Mindre än	Mellan	Mellan	Mer än
	1 år	1-2 år	2-5 år	5 år
Per 31 december 2015				
Upplåning	769 231	769 232		
Övriga skulder	-	-		
Totalt	769 231	769 232	-	-
Per 31 december 2014				
Upplåning	769 231	1 538 463		
Övriga skulder	-	-		
Totalt	769 231	1 538 463	-	-

För belopp som förfaller inom ett år från balansdagen stämmer saldona mot balansräkningen då någon diskontering ej har skett.

Styrelsen gör bedömningen att sannolikheten är god att nå nästa delmålsersättning från Bayer under innevarande år. Styrelsen gör också bedömningen att det finns en god möjlighet att avyttra ytterligare ett projekt under innevarande år. Med detta till grund är bedömningen att likviditeten under innevarande år är betryggande.

Hantering av kapital

Bolagets mål avseende kapitalstrukturen är att tryggabolagets förmåga att fortsätta utveckla sin verksamhet och därmed öka värdet på bolaget.

	2015-12-31	2014-12-31
Total upplåning (not 17)	1 538 463	2 307 694
Avgår: likvida medel (not 14)	-7 627 193	-13 976 294
Nettoskuld	-6 088 730	-11 668 600
Totalt eget kapital	4 820 244	20 320 345
Summa kapital	-1 268 486	8 651 745

d) Utvecklingsrisk

Sprint Bioscience bedriver ett antal utvecklingsprojekt med syfte att identifiera läkemedelskandidater som har potential att genomgå kliniska studier och, i förlängningen, godkännas som nya läkemedel. Det är inte säkert att Sprint Bioscience kan identifiera läkemedelssubstanser som av en potentiell samarbetspartner bedöms ha en tillräcklig effekt och säkerhetsprofil för att motivera en fortsatt utveckling. Det finns en risk att projekt där samarbetsavtal har ingåtts måste avbrytas och därmed går potentiella intäktsmöjligheter förlorade.

Sprint Bioscience strategi är att utveckla projekt fram till de kliniska studierna och därefter ingå avtal med större läkemedelsbolag som ansvarar för den fortsatta kliniska utvecklingen. Även om Sprint Bioscience lyckas ta fram läkemedelskandidater är det inte säkert att Bolagets lyckas ingå avtal med kommersiella parter för den fortsatta utvecklingen eller att sådana avtal kan ingås till för Bolaget attraktiva villkor. Det finns även en risk att framtida kommersiella partners väljer att avbryta pågående samarbeten. Även om projekten utvecklas enligt plan finns det en risk att samarbetspartnern väljer att avbryta projekten till följd av förändrade marknadsutsikter eller ändrad konkurrenssituation. Uteblivna eller avbrutna samarbeten kan medföra uteblivna intäkter för Bolaget, som i sin tur skulle påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Sprint Bioscience utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker: marknadsrisk kreditrisk och likviditetsrisk. Andra risker är utvecklings- och operationella risker och förändringar i lagstiftning.

Verkligt värde

Under 2015 och vid räkenskapsårets slut 2015-12-31 har inte Sprint Bioscience några tillgångar redovisade till verkligt värde.

Sprint Bioscience har inte några skulder som är värderade till verkligt värde 2015 eller 2014. Sprint Bioscience har inte heller några finansiella tillgångar som är redovisade till anskaffningsvärde men där upplysning av marknadsvärde ska lämnas i enlighet med IFRS 13.97. Sprint Bioscience har finansiella skulder där det bedöms att verkligt värde motsvarar verkligt värde.

Känslighetsanalys

Syftet med denna känslighetsanalys är att visa på risker och effekter hur förändringar i valutakurser påverkar bolagets resultat och eget kapital.

Effekten av en 10-procentig förstärkning av den svenska kronan för aktuellt räkenskapsår och baserat på att andra riskfaktorer förblir oförändrade. Påverkan har endast inkluderats för väsentliga valutaflöden, för innevarande räkenskapsår och i huvudsak EUR.

Effekt på årets resultat: -355 723

Effekt på eget kapital: -355 723

Effekt på årets resultat inkluderar effekt på rörelseresultat, räntor och skatt baserat på helårsresultatet samt skulder och fordringar i utländsk valuta vid årets slut.

NOT 4 VIKTIGA UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden.

Ingångna utlicensieringsavtal

Sprint Bioscience har slutit ett avtal kring ett av bolagets program inom tumörmetabolism med Bayer HealthCare, verksamheten. Sprint Bioscience bedömer att då avtalet består av flera komponenter däribland ett forskningssamarbete fram till en förutbestämd fas i projektet. Detta samarbete bedöms pågå under 24 månader varför bolaget bedömt att hela intäkten från den initiala delmålsersättningen ska intäktsredovisas linjärt över denna period.

Aktivering av utvecklingskostnader

Styrelsen fattar beslut om aktivering när i på förhand bestämda tekniska kriterier uppnåtts samt kommersialisering påbörjats genom att projekten börjar presenteras på parteringmöten och avslutas i och med att projekten utlicensieras eller läggs ner och skivs av.

Bolaget har erhållit ett statligt stöd avseende pågående utvecklingsprojekt uppgående till 3 804 604 SEK. Av det erhållna stödet har 176 429 SEK redovisats genom reducering av aktiverade immateriella tillgångar och 823 571 SEK som en skuld. Fördelningen av reducering av immateriella tillgångar och skuld baseras på styrelsens uppskattning av i vilket stadie i utvecklingen projektet befinner sig i.

NOT 5 NETTOOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Nettoomsättningen fördelar sig på geografiska marknader enligt följande:

	2015	2014
Sverige	44 000	-
Europa	7 682 611	-
Summa nettoomsättning per geografisk marknad	7 726 611	-

All nettoomsättning inom Europa är hänförlig till Bayer Pharma AG.

Rörelseresultatet fördelar sig på geografiska marknader enligt följande:

	2015	2014
Sverige	-15 356 831	-11 259 215
Summa rörelseresultat per geografisk marknad	-15 356 831	-11 259 215

NOT 6 ÖVRIGA RÖRELSEINTÄKTER OCH ÖVRIGA RÖRELSEKOSTNADER

	2015	2014
Övriga rörelseintäkter		
Statliga bidrag	346 846	692 985
Övrigt	3 583	3 891
Summa övriga rörelseintäkter	350 429	696 876
Övriga rörelsekostnader		
Valutakursdifferenser	-225 518	-51 805
Nedskrivningar	-	-175 213
Summa övriga rörelsekostnader	-225 518	-227 018

NOT 7 OPERATIONELL LEASING

Framtida minimileaseavgifter, som ska erläggas avseende icke uppsägningbara leasingavtal:

	2015-12-31	2014-12-31
Förfaller till betalning inom ett år	2 518 803	131 841
Förfaller till betalning senare än ett men inom 5 år	-	-
Förfaller till betalning senare än fem år	-	-
Summa	2 518 803	131 841

Under perioden kostnadsförda leasingavgifter

	2 199 154	131 841
--	-----------	---------

Den operationella leasingen utgörs i allt väsentligt av hyrda fastigheter/lokaler. Avtalet om hyra av lokaler löper för närvarande t.o.m. 31/12 2016 men kommer sannolikt förlängas.

NOT 8 REVISIONSARVODEN

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på företagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Allt annat är andra uppdrag.

	2015	2014
<i>PwC, Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB</i>		
Revisionsuppdrag	232 500	116 448
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	9 000	12 000
Skatterådgivning	4 000	17 000
Övriga rådgivningstjänster	8 000	2 000
Summa	253 500	147 448

NOT 9 ERSÄTTNINGAR TILL ANSTÄLLDA SAMT UPPLYSNINGAR OM PERSONAL
Ersättningar till anställda

	2015	2014
Löner och ersättningar	10 749 187	6 458 157
Sociala kostnader	2 646 660	1 614 127
Pensionskostnader - avgiftsbestämda planer	610 009	501 709
Summa	14 005 856	8 573 993

Löner och andra ersättningar samt sociala kostnader

	2015		Antal	2014	
	Löner och andra ersättningar (varav tantiem)	Pensionskostnader		Löner och andra ersättningar (varav tantiem)	Pensionskostnader
Styrelseledamöter	180 000	-	2	60 000	-
Verkställande direktörer och andra ledande befattningshavare	2 635 228	171 275	4	1 710 226	104 168
Övriga anställda	7 652 931	438 734	14	4 687 931	397 541
Summa	10 468 159	610 009	20	6 458 157	501 709

Medelantal anställda

	2015		2014	
	Medelantal anställda	Varav män	Medelantal anställda	Varav män
Sverige	17	11	17	11
Totalt	17	11	17	11

Könsfördelning för styrelseledamöter och övriga ledande befattningshavare

	2015		2014	
	Antal på balansdagen	Varav män	Antal på balansdagen	Varav män
Styrelseledamöter	4	2	4	3
Verkställande direktör och övriga ledande befattningshavare	4	2	4	2
Totalt	8	4	8	5

Vid uppsägning av verkställande direktören gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Under uppsägningstiden ska verkställande direktören stå till Bolagets förfogande för sådana arbetsuppgifter som han tidigare har utfört eller kunnat åläggas i befattningen som verkställande direktör. Oavsett vem av parterna som vidtar uppsägning har Bolaget rätt att skilja verkställande direktören från sin befattning under hela eller del av uppsägningstiden.

Om Bolaget säger upp verkställande direktören på grund av annat skäl än att han grovt åsidosatt sina åligganden enligt lag eller anställningsavtalet, ska Bolaget till verkställande direktören utge ett avgångsvederlag om sex månadslöner. Beräkning av månadslönen ska ske utifrån verkställande direktörens grundlön. Semester, pension, bonus m.m. utgår inte på avgångsvederlaget. Avgångsvederlaget ska utbetalas med en månadslön månadsvis. Några avgångsvederlag för övriga befattningshavare finns ej.

NOT 10 ERSÄTTNING TILL STYRELSE OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

	Grundlön/ Styrelse- arvode	Rörlig ersättn.	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Övrig ersättn.	Totalt 2015	Totalt 2014
Styrelsens ordförande, Rune Norlander	120 000	-	-	-	-	120 000	60 000
Styrelseledamot Karin Meyer	60 000	-	-	-	-	60 000	-
Övriga styrelseledamöter	-	-	-	-	-	-	-
Verkställande direktör, Anders Åberg	605 160	81 500	-	50 253	-	736 913	465 104
Andra ledande befattningshavare (3 pers)	1 704 068	244 500	-	121 022	-	2 069 590	1 349 290
Summa						2 986 503	1 874 394

NOT 11 RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER

	2015	2014
Ränteutgifter och liknande resultatposter		
Ränteutgifter	1 278	4 401
Summa ränteutgifter och liknande resultatposter	1 278	4 401
Räntekostnader och liknande resultatposter		
Räntekostnader	-144 548	-208 809
- upplåning	-144 548	-208 809
Summa räntekostnader och liknande resultatposter	-144 548	-208 809
Resultat från finansiella poster, netto	-143 270	-204 408

NOT 12 SKATT PÅ ÅRETS RESULTAT

Skatt på årets resultat	2015-01-01	2014-01-01
Aktuell skatt för året	-	-
Uppskjuten skatt på underskottsavdrag	-	-
Summa skatt på årets resultat	-	-

Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:

	2015-01-01	2014-01-01
	-2015-12-31	-2014-12-31
Resultat före skatt	-15 500 101	-11 463 623
Inkomstskatt beräknad enligt gällande skattesats (22%)	3 410 022	2 521 997
Ej skattepliktiga intäkter	131	14
Ej avdragsgilla kostnader	-17 939	-25 904
Avdragsgilla emissionskostnader redovisade mot eget kapital	-	611 698
Skattemässiga underskott för vilka ingen uppskjuten skattefordran redovisats	-3 392 214	-3 107 805
Skatt på årets resultat	0	0

Accumulerade skattemässiga underskottsavdrag för vilken ingen uppskjuten skattefordran har redovisats uppgår vid periodens slut till 40 430 993 (25 011 841).

NOT 13 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Vid varje ordinarie styrelsemöte går styrelsen igenom de aktiverade projekten och gör en bedömning om en nedskrivning behövs göras. Bedömningen baseras på möjligheten att kunna utlicensiera projekten samt bedömt marknadsvärde.

Balanserade utgifter för forskning- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten

	2015-12-31	2014-12-31
Ingående anskaffningsvärde	10 181 165	6 264 224
Inköp	5 552 362	3 916 941
Offentligt bidrag	-176 429	-
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	15 557 098	10 181 165
Ingående avskrivningar	-500 345	-275 159
Årets avskrivningar	-	-225 186
Utgående ackumulerade avskrivningar	-500 345	-500 345
Ingående nedskrivningar	-175 213	-
Årets nedskrivningar/Återföring	-	-175 213
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-175 213	-175 213
Utgående redovisat värde	14 881 540	9 505 607

NOT 14 MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Inventarier verktyg och installationer	2015-12-31	2014-12-31
Ingående anskaffningsvärde	820 252	687 778
Inköp	813 296	132 474
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	1 633 548	820 252
Ingående avskrivningar	-273 414	-112 127
Årets avskrivningar	-208 038	-161 287
Utgående ackumulerade avskrivningar	-481 452	-273 414
Utgående redovisat värde	1 152 096	546 838

NOT 15 FINANSIELLA INSTRUMENT UPPDELADE PÅ KATEGORIER

	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen	Lånefordringar och kundfordringar	Summa
2015-12-31			
Tillgångar i balansräkningen			
Finansiella anläggningstillgångar	0	0	0
Kundfordringar	0	0	0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	0	1 106 149	1 106 149
Övriga fordringar	0	5 866 224	5 866 224
Likvida medel	0	7 627 193	7 627 193
Summa	0	14 599 566	14 599 566

	Upplåning och övriga skulder	Summa
2015-12-31		
Skulder i balansräkningen		
Långfristig upplåning från kreditinstitut	769 232	769 232
Kortfristiga upplåning från kreditinstitut	769 231	769 231
Leverantörsskulder	2 583 311	2 583 311
Övriga skulder	21 691 184	21 691 184
Summa	25 812 958	25 812 958

	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen	Lånefordringar och kundfordringar	Summa
2014-12-31			
Tillgångar i balansräkningen			
Finansiella anläggningstillgångar	0	0	0
Kundfordringar	0	0	0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	0	112 633	112 633
Övriga fordringar	0	1 005 728	1 005 728
Likvida medel	0	13 976 294	13 976 294
Summa	0	15 094 655	15 094 655

2014-12-31	Upplåning och övriga skulder	Summa
Skulder i balansräkningen		
Långfristig upplåning från kreditinstitut	1 538 463	1 538 463
Övriga långfristiga skulder	0	0
Kortfristiga upplåning från kreditinstitut	769 231	769 231
Leverantörsskulder	887 919	887 919
Övriga skulder	1 631 142	1 631 142
Summa	4 826 755	4 826 755

NOT 16 ÖVRIGA FORDRINGAR

	2015-12-31	2014-12-31
Skatteverket Tyskland	3 730 744	0
Momsfordran	927 242	921 950
Fordran Bayer	905 341	0
Fordringar leverantörer	199 075	18 377
Övriga poster	103 822	65 401
Summa övriga fordringar	5 866 224	1 005 728

NOT 17 FÖRUTBETALDA KOSTNADER OCH UPPLUPNA INTÄKTER

	2015-12-31	2014-12-31
Förutbetalad hyra	403 458	0
Förutbetalda försäkringskostnader	35 718	22 500
Övriga poster	666 973	90 133
Summa förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 106 149	112 633

NOT 18 KASSA OCH BANK

	2015-12-31	2014-12-31
Balansräkningen		
Kassa och bank	7 627 193	13 976 294
Summa likvida medel i balansräkningen	7 627 193	13 976 294

Kassaflödesanalysen

Kassa och bank	7 627 193	13 976 294
Summa likvida medel i kassaflödesanalysen	7 627 193	13 976 294

NOT 19 CHECKRÄKNINGSKREDIT

	2015-12-31	2014-12-31
Beviljat belopp på checkräkningskredit uppgår till	300 000	300 000
Utnyttjad kredit uppgår till	0	0

Ställda säkerheter

Företagsinteckningar	500 000	500 000
Summa	500 000	500 000

NOT 20 AKTIEKAPITALET UTVECKLING

	Antal aktier	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Summa
Ingående balans per 01 januari 2013				
	1 484	148 400	5 564 439	5 712 839
Nyemission och split 1:1000	1 951 464	46 895	6 601 827	6 648 722
Utgående balans per 31 december 2013				
	1 952 948	195 295	12 166 266	12 361 561
Nyemission, fondemission och split 1:2	4 591 688	459 169	27 974 574	28 433 743
Utgående balans per 31 december 2014				
	6 544 636	654 464	40 140 840	40 795 304
Utgående balans per 31 december 2015				
	6 544 636	654 464	40 140 840	40 795 304

Resultat per aktie har beräknats genom att det resultat som är hänförligt till bolagets aktieägare divideras med ett vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier under perioden. Utspädnings effekter förekommer ej.

NOT 21 UPPLÅNING

Sprints upplåning avser lån från Almi Företagspartner och löper på 48 månader med en årlig ränta på för närvarande 6,83%. Lånen löper med rak amortering och slutbetalas 2017. Bolaget bedömer att verkligt värde på de finansiella skulderna anses motsvara bokfört värde.

	2015-12-31	2014-12-31
Långfristig upplåning		
Lån Almi företagspartner	769 232	1 538 463
Kortfristig upplåning		
Lån Almi företagspartner	769 231	769 231
Summa upplåning	1 538 463	2 307 694

NOT 22 ÖVRIGA SKULDER

	2015-12-31	2014-12-31
Personalrelaterade skulder	447 182	345 790
Summa övriga skulder	447 182	345 790

NOT 23 UPPLUPNA KOSTNADER OCH FÖRUTBETALDA INTÄKTER

	2015-12-31	2014-12-31
Upplupna semesterlöner	1 387 447	638 479
Upplupna sociala avgifter	435 936	200 106
Övriga personalrelaterade poster	147 983	124 317
Förutbetalad intäkt Bayer	17 681 250	-
Övrigt	1 522 916	291 629
Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21 175 532	1 254 531

I december 2015 erhöll Sprint Bioscience ett bidrag från Vinnova för att vidareutveckla PIP4K2a projektet mot leukemi. Bidraget redovisas som en skuld under posten övrigt till den del det avser förskott och som en reduktion av aktiverade utvecklingsutgifter till den del det avser aktiverade utgifter kopplade till projektet.

Redovisad skuld avseende ovanstående projekt uppgår till 823 571 SEK per 2015-12-31.

NOT 24 STÄLLDA SÄKERHETER

	2015-12-31	2014-12-31
För egna skulder och avsättningar:		
Företagsinteckningar	3 500 000	3 500 000
	3 500 000	3 500 000

NOT 25 NÄRSTÅENDE

Sprint Bioscience AB saknar närstående transaktioner och har inga dotterbolag. Se vidare not 10 Ersättning till styrelse och ledande befattningshavare.

NOT 26 VÄSENTIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRETS UTGÅNG

Två patentansökningar som täcker två kemiska serier i Vps34-projektet har skickats in till europeiska patentverket.

En riktad nyemission genomfördes i mars 2016 om 19,2 mkr, med stöd av årsstämman bemyndigande från den 20 maj 2015. Teckningskursen uppgick till 37 kronor per aktie.

Undertecknade försäkrar att årsredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS, sådana de antagits av EU, respektive god redovisningssed och ger en rättvisande bild av bolagets ställning och resultat,

samt att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står inför.

STOCKHOLM 20 APRIL 2016

Rune Nordlander
Styrelsens ordförande

Karin Meyer
Styrelseledamot

Pär Nordlund
Styrelseledamot

Jessica Martinsson
Styrelseledamot

Anders Åberg
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den 20 april 2016
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Leonard Daun
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till årsstämman i Sprint Bioscience AB (publ),
org.nr 556789-7557.

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Sprint Bioscience AB (publ) för år 2015.

STYRELSENS OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖRENS ANSVAR FÖR ÅRSREDOVISNINGEN

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och för den interna kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel.

REVISORNS ANSVAR

Vårt ansvar är att uttala oss om årsredovisningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige. Dessa standarder kräver att vi följer yrkesetiska krav samt planerar och utför revisionen för att uppnå rimlig säkerhet att årsredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter.

En revision innefattar att genom olika åtgärder inhämta revisionsbevis om belopp och annan information i årsredovisningen. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom

att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur bolaget upprättar årsredovisningen för att ge en rättvisande bild i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i bolagets interna kontroll. En revision innefattar också en utvärdering av ändamålsenligheten i de redovisningsprinciper som har använts och av rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen, liksom en utvärdering av den övergripande presentationen i årsredovisningen.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

UTTALANDEN

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Sprint Bioscience AB (publ)s finansiella ställning per den 31 december 2015 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Sprint Bioscience AB (publ) för år 2015.

STYRELSENS OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖRENS ANSVAR

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust, och det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för förvaltningen enligt aktiebolagslagen.

REVISORNS ANSVAR

Vårt ansvar är att med rimlig säkerhet uttala oss om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige.

Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Som underlag för vårt uttalande om ansvarsfrihet har vi utöver vår revision av årsredovisningen granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon

styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningsskyldig mot bolaget. Vi har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

UTTALANDEN

Vi tillstyrker att årsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Stockholm den 20 april 2016

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Leonard Daun
Auktoriserad revisor

STYRELSE OCH LEDNINGSGRUPP

STYRELSEN

PÄR NORDLUND, LEDAMOT

är en av grundarna till Sprint Bioscience. Pär är professor vid Karolinska Institutet och Nanyang Tekniska Universitetet i Singapore samt en av Europas ledande forskare inom strukturbologi. Pär är grundare av Structural Genomics Consortium (SGC) vid Karolinska Institutet. Pär är aktiv medlem i Nobelförsamlingen vid Karolinska Institutet samt Kemisektionen vid Sveriges Vetenskapsakademi.

KARIN MEYER, LEDAMOT

är VD för Apotekarsocieteten. Tidigare var hon VD för PCG Clinical Services AB och PCG Solutions AB samt näringslivs-
chef på Uppsala universitet. Hon har arbetat med kliniska
prövningar på Quintiles och även varit VD för Quintiles
Scandinavia. Vidare har Karin arbetat med hälsoekonomi
inom kliniska prövningar på AstraZeneca och som hand-
läggare på Läkemedelsverket. Karin är styrelseledamot i
flera Life Science-bolag.

RUNE NORDLANDER, ORDFÖRANDE

är grundare av Första Entreprenörsfonden där han sedan
2006 investerar i tillväxtföretag med starka entreprenörs-
team. Tidigare har han som grundare och vd bland annat
byggt upp IT-företaget Endevo AB (vilket idag ingår i
Symbio) samt innehaft olika chefspositioner i IT-konsult-
bolaget Frontec (vilket idag ingår i Acando).

JESSICA MARTINSSON, LEDAMOT

är en av grundarna till Sprint Bioscience och har en bakgrund
inom forskning och utveckling på Pharmacia. År 2000 anslöt
Jessica Martinsson till Biovitrum där hon var forskare inom
småmolekylära läkemedel med fokus på terapiområdena
metabola sjukdomar, inflammation och cancer.

LEDNINGEN

MARTIN ANDERSSON, CHEF BIOLOGI

är en av grundarna till Sprint Bioscience. Martin Andersson
har en bakgrund från Stockholms Universitet och därefter
AstraZeneca där han arbetade med forskning inom
strukturbologi och proteinkemi.

JESSICA MARTINSSON, CHEF LÄKEMEDELSKEMI

är en av grundarna till Sprint Bioscience och har en bakgrund
inom forskning och utveckling på Pharmacia. År 2000 anslöt
Jessica Martinsson till Biovitrum där hon var forskare inom
småmolekylära läkemedel med fokus på terapiområdena
metabola sjukdomar, inflammation och cancer.

ANDERS ÅBERG, VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

har en bakgrund som forskare vid EMBL i Grenoble
samt Lunds Universitet. Mellan 1997 och 2005 var Anders
verksam inom strukturbaserad läkemedelsutveckling vid
AstraZeneca, först som forskare och sedan som avdelnings-
chef. Innan Anders Åberg grundade Sprint Bioscience var
han forskningschef på Sidec AB.

ANNE-MARIE WENTHZEL, CHEF AFFÄRSUTVECKLING

har en bakgrund som forskare inom typ 2-diabetes. Sedan
2003 har hon jobbat inom sälj och marknadsföring inom
life science samt drivit eget företag. Anne-Marie började på
Sprint Bioscience 2011.



FRÅN VÄNSTER: PÄR NORDLUND, KARIN MEYER, RUNE NORDLANDER, JESSICA MARTINSSON OCH ANDERS ÅBERG.

FRÅN VÄNSTER: MARTIN ANDERSSON, JESSICA MARTINSSON, ANDERS ÅBERG OCH ANNE-MARIE WENTHZEL.



BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

Ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation publiceras på www.sprintbioscience.se. Information kan också beställas från: Sprint Bioscience AB (publ), Novum, 141 57 Huddinge, tfn +46 (0)8-411 44 55. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, anders.berg@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

DISTRIBUTION


Finansiella rapporter, pressmeddelanden, kallelse till extra bolagsstämma och annan information finns tillgänglig på Sprint Bioscience hemsida www.sprintbioscience.se från offentliggörandet. Sprint Bioscience finansiella rapporter och pressmeddelanden kan

prenumereras på och laddas ner från hemsidan. Sprint Bioscience har elektronisk distribution som huvudsaklig distributionsform för finansiella rapporter. Årsredovisningen postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begärt det. Utskrifter av delårsrapporter postas på begäran. För ytterligare information var vänlig kontakta Anders Åberg, verkställande direktör, tfn +46 (0)8-411 44 55 eller e-post info@sprintbioscience.com.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

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

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



GRAFISK FORM OCH PRODUKTION: HURRA! (WWW.HURRA.SE) / 2015-04.
FOTOGRAF: FREDRIK HJERLING. **UPPLAGA:** 200 EX. **TRYCKERI:** LARSSON OFFSETTRYCK AB.
TRYCKERIET ÄR MILJÖCERTIFIERAT ENLIGT ISO 14001 OCH SVANENMÄRKT.



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE

TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM

WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE