



Sprint Bioscience

DET FÖRSTA KVARTALET 2016

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT FÖR

JANUARI - MARS 2016

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL MARS 2016

FÖRSTA KVARTALET I SAMMANDRAG

- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -2,8 (-3,8 Mkr)
- Resultat per aktie för perioden uppgick till -0,43 kr (-0,59 kr)
- En riktad nyemission genomfördes i mars 2016, som tillförde bolaget 19,2 MSEK före emissionskostnader.
- Två patentansökningar som täcker två kemiska serier i Vps34-projektet har skickats in till europeiska patentverket.

Första kvartalet

- | | |
|------------------------|----------------------|
| • Intäkter | 5 417 (1 711) TSEK |
| • Rörelseresultat | -2 795 (-3 797) TSEK |
| • Resultat efter skatt | -2 824 (-3 839) TSEK |
| • Resultat per aktie | -0,43 (-0,59) SEK |

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Från onsdag den 4 maj handlas Sprint Bioscience aktie på First North Premier.



VD HAR ORDET

Med ett framgångsrikt 2015 i ryggen ser vi nu fram emot 2016 som ser ut att kunna leverera goda resultat både på vetenskaps- och affärs-sidan.

Vårt Vps34-projekt har levererat fina resultat, både inom kemin och för förståelsen av Vps34:as roll i tumörernas överlevnad. Vi har nu kommit till ett stadie i kemiprogrammet där det finns substanser som kommer att kunna vara en klinisk kandidat. Det är därför viktigt att patentskydda uppfinningen. I februari sände vi in två patentansökningar, som täcker två kemiska serier, till europeiska patentverket, EPO.

MTH1-projektet drivs vidare av Bayer HealthCare. Vi kommer att rapportera när eventuella framtida delmålsbetalningar infaller.

PIP4K2a-projektet gör framsteg både inom kemin och biologin. Vi har nu positiva resultat i olika cancercellinjer. Intresset från potentiella samarbetspartners är stort.

Även vårt projekt inom typ 2-diabetes går framåt och vi kommer att starta utlicensieringsprocessen vid BIO i San Francisco i juni i år.

Under mars månad genomförde vi en lyckad riktad emission om 19,2 MSEK. Vi fick då ett antal nya svenska och internationella ägare i bolaget, både institutionella och privata.

I och med årsredovisningen 2016 tillämpar vi IFRS-redovisning. Sedan den 4:e maj handlas aktien på First North Premier. För att kunna bredda ägandet och underlätta för institutionella aktörer att investera i bolaget har vi en ambition att notera vår aktie på Nasdaqs huvudlista. Övergången till IFRS och flytten till First North Premier är ett första steg mot detta.

Vår målsättning att utlicensiera ett projekt per år ligger fast. För att de närmaste åren kunna göra det, startar vi ett antal nya projekt som skall vara redo för utlicensiering 2017 och framåt.

Vårt bolag har sedan starten vuxit både vad gäller mycket kompetenta läkemedelsutvecklare och antal projekt. Jag ser att vi kommer att fortsätta växa under 2016 och skapa värde för våra aktieägare.

”

JAG SER ATT VI KOMMER ATT FORTSÄTTA VÄXA UNDER 2016 OCH SKAPA VÄRDE FÖR VÅRA AKTIEÄGARE.



BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling, har vi sedan bolaget grundades 2009 byggt en organisation med gedigen kompetens och uppnått en världsledande ställning. Vi arbetar med en bred projektportfölj och utvecklar snabbt parallella projekt i preklinisk fas, fram till den punkt när vi har identifierat en läkemedelskandidat som är redo för kliniska prövningar.

Genom att sammanföra högkvalificerade specialister i en vältrimmad organisation, effektiviserar vi traditionell läkemedelsutveckling avsevärt. Vi skapar små grupper av erfarna personer med rätt kompetens som sedan arbetar tätt tillsammans i en stimulerande och fokuserad miljö.

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



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 cancer-cellernas aggressivitet och överlevnadsförmåga, vilket gör det möjligt att utveckla cancer-terapi 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

Detta projekt har nu nått ett stadium där vi byggt den förståelse som krävs för att kunna sätta samman starka patentansökningar, och två patentansökningar har skickats in till den europeiska patentmyndigheten under Q1 2016. Mycket av arbetet just nu fokuserar på att stärka dessa patentansökningar med fler substanser och mer data. Patentansökningarna täcker två olika kemiska serier och därifrån har en substans (SB02024) gått vidare för profilering inför val av läkemedelskandidat. För SB02024 har vi bekräftat att vi får mycket god exponering i tumörer *in vivo* efter oral dosering och vi har även påbörjat studier gällande säkerhet och toxikologi.

Arbetet med att utveckla en farmakodynamikmodell är slutfört så vi ska kunna visa på inhibition av Vps34 *in vivo*. Farmakodynamikförsök med denna modell pågår och vi har även startat ytterligare en effektstudie i en djurmodell av trippelnegativ bröstcancer med

SB02024. Vi räknar med att dessa studier kommer börja generera resultat under Q2 2016.

"Vi är i en spännande fas just nu med många olika typer av studier igång. Vi har verkligen fått ihop ett bra team som kombinerar det bästa av både intern och extern expertis", säger Jessica Martinsson, projektledare.

STATUS KOMMERSIELLT

Samtal förs med ett antal läkemedelsbolag som har läkemedel där Vps34-inhibitorer skulle kunna öka effekten av behandlingen. Nu när projektet närmar sig val av läkemedelskandidat ser vi ett ökande intresse och 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 celldöd (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 cancer-celler.

STATUS I PROJEKTET

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

STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har utlicensierats 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 I PROJEKTET

I detta projekt har vi nu en mycket detaljerad förståelse för vilka egenskaper som krävs för att göra potenta och selektiva substanser. Denna kunskap används dels för att vidare optimera de kemiska serier vi identifierat tidigare samt för att etablera nya kemiska serier.

Samtidigt har vi genererat data på hur PIP4K2a-inhibition påverkar överlevnad och tillväxt av olika AML cellinjer och bröstcancer-cellinjer. Dessa studier ligger till grund för att dels kartlägga vilka effekter våra substanser har på dessa cancerformer samt att kunna välja lämpliga modeller för de första studierna på patientceller i vårt samarbete med Centrum för hematologi och regenerativ medicin (HERM) på Karolinska Institutet.

"De molekyler vi har identifierat nu har väldigt lovande egenskaper och jag ser mycket fram emot att kunna börja göra de första studierna in vivo", säger Johan Lindström, projektledare.

STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har presenterats för ett flertal potentiella samarbetspartners och mötts av stort intresse. Med tanke på det intresse vi sett för projektet och den senaste tidens fördjupade förståelse för den roll PIP4K2a spelar i cancer, ser vi stora möjligheter att utlicensiera detta projekt i ett tidigt skede.

STK25

BAKGRUND

Målprotein i detta projekt är STK25, ett proteinkinase vars roll i utvecklingen av typ 2-diabetes (T2D) 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 T2D. De har även visat genom studier i en experimentell T2D-modell, att sänkning av nivåerna av STK25 leder till ökat glukosupptag och minskad insulinresistens, vilket är den underliggande orsaken till T2D. Andra följd-komplikationer av T2D påverkas också, t ex fettinlagring i levern vilket kan leda till non-alcoholic steatohepatitis (NASH), en ytterligare möjlig indikation som vi ser som mycket intressant.

STATUS I PROJEKTET

Projektet drivs av Sprint Bioscience enligt den modell vi har utarbetat för tidig läkemedels-utveckling. Arbetet fortskrider väl och vi har

hittills etablerat ett antal kemiska serier som vi vidareutvecklar.

Genom samarbetet med Lundberglaboratoriet för diabetesforskning har vi tillgång till expertis inom T2D och en bred uppsättning modellsystem för att mäta olika aspekter av T2D. Vi har nu utvärderat de första substanserna i några av dessa modeller och resultaten ser lovande ut.

"Eftersom STK25 tillhör en klass av proteiner som vi arbetat mycket med kan vi använda erfarenhet från andra projekt för att snabbt ta fram potenta och selektiva STK25-inhibitorer. Selektivitet gentemot andra kinaser är något vi fokuserar hårt på redan från början eftersom det kommer vara en mycket viktig egenskap", säger Tobias Ginman, projektledare.

STATUS KOMMERSIELLT

Vi har nu initierat de kommersiella aktiviteterna i projektet. Hittills har projektet presenterats för några få utvalda kontakter i vårt nätverk och bredare lansering kommer att ske under BIO International Convention i San Francisco i juni 2016.



FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totala intäkten under kvartalet har ökat till 5 417 (1 711) TSEK var av nettoomsättningen uppgick till 3 160 (0) TSEK. Ökningen beror på att MTH1 utlicenserades till Bayer under tredje kvartalet 2015.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade till 8 212 (5 508) TSEK. Kostnadsökningen beror främst på att nya projekt startas och ökande aktivitet i existerande projekt samt fler anställda.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till -2 795 (-3 797) TSEK

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -5 112 (-2 931) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 18 985 (9 084) TSEK. Sprint Bioscience genomförde en riktad nyemission i mars 2016 som efter emissionskostnader tillförde bolaget 18 484 TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (300) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 1 818 (1 747) TSEK för kvartalet och bestod

främst av aktiverade utvecklingskostnader om 1 639 (1 677) MSEK

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 22 (16) och antalet anställda vid periodens utgång var 23 (17).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Sprint Bioscience resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. För övriga risker hänvisas till årsredovisningen och företagets hemsida www.sprintbioscience.se.

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2016.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 18:e maj kl 16.00 i Biblioteket på Apotekarsocieten, Wallingatan 26A, Stockholm.

Styrelsen kommer att föreslå årsstämman att ingen utdelning lämnas för 2015.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – juni 2016 publiceras den 24 augusti 2016.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 18 maj 2016

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not [▼]	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
		2016-03-31	2015-03-31	2015-12-31
Nettoomsättning		3 160	–	7 727
Aktiverat arbete för annans räkning		1 639	1 677	5 376
Övriga rörelseintäkter		617	34	350
Summa rörelsen intäkter		5 417	1 711	13 453
Rörelsens kostnader				
Handelsvaror		-1 720	-1 259	-5 168
Övriga externa kostnader		-2 193	-1 494	-9 325
Personalkostnader		-4 206	-2 689	-13 883
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-84	-44	-208
Övriga rörelsekostnader		-8	-22	-226
Rörelseresultat		-2 795	-3 797	-15 357
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		–	–	–
Räntekostnader och liknande resultatposter		-29	-42	-143
Resultat från finansiella poster		-29	-42	-143
Resultat före skatt		-2 824	-3 839	-15 500
Skatt på periodens resultat		–	–	0
Årets resultat		-2 824	-3 839	-15 500

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
	2016-03-31	2015-03-31	2015-12-31
Årets resultat	-2 824	-3 839	-15 500
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	–	–	–
Summa totalresultat	-2 824	-3 839	-15 500
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,43	-0,59	-2,37
Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	6 550 331	6 544 636	6 544 636

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not	2016-03-31	2015-03-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningsstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingskostnader	2	16 521	11 183	14 882
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och installationer		1 248	572	1 152
Summa anläggningsstillgångar		17 768	11 755	16 034
Omsättningsstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Övriga fordringar	3	5 891	929	6 972
Likvida medel		18 985	9 084	7 627
Summa omsättningsstillgångar		24 876	10 013	14 599
SUMMA TILLGÅNGAR		42 645	21 768	30 633
Belopp i tusental kronor (tkr)				
EGET KAPITAL				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		654	654	654
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital		52	–	–
Reserver		1 639	–	–
Summa bundet eget kapital		2 346	654	654
<i>Fritt eget kapital</i>				
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond		18 433	–	–
Övrigt tillskjutet kapital		40 141	40 141	40 141
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat		-40 439	-24 314	-35 975
Summa fritt eget kapital		18 135	15 827	4 166
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		20 480	16 481	4 820
SKULDER				
Långfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		769	1 538	769
Summa långfristiga skulder		769	1 538	769
Kortfristiga skulder				
Skulder till kreditinstitut		577	577	769
Leverantörsskulder		2 680	1 610	2 583
Övriga kortfristiga skulder		18 138	1 560	21 691
Summa kortfristiga skulder		21 395	3 748	25 044
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		42 645	21 768	30 633

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Förändring av bolagets Eget kapital

Belopp i tusental kronor (tkr)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 2015-01-01	654	40 141		-20 475	20 320
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-3 839	-3 839
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	0	-3 839	-3 839
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Fondemission					-
Nyemission					-
Summa Transaktioner med aktieägare	0	0	0	0	0
Utgående balans per 2015-03-31	654	40 141	0	-24 314	16 481
Ingående balans per 2016-01-01	654	40 141	0	-35 975	4 820
<i>Totalresultat</i>					
Periodens resultat				-2 824	-2 824
Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter			1 639	-1 639	-
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Summa Totalresultat	0	0	1 639	-4 464	-2 824
<i>Transaktioner med aktieägare</i>					
Pågående nyemission, ej registrerat aktiekapital	-	52	-	-	52
Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond		18 433			18 433
Summa Transaktioner med aktieägare	0	18 484	0	0	18 484
Utgående balans per 2016-03-31	654	58 625	1 639	-40 439	20 480

KASSAFÖLDESANALYS

Belopp i tusental kronor (tkr)	Not [█]	2016-01-01 2016-03-31	2015-01-01 2015-03-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-2 795	-3 797
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet			
- Återläggning av avskrivningar		84	44
- Övriga poster ej kassapåverkande		4	22
Erhållen ränta		-	-
Erlagd ränta		-29	-42
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-2 737	-3 773
Förändringar i rörelsekapital			
Ökning/minskning kundfordringar		-	-
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar		1 081	189
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder		-3 552	-71
Ökning/minskning leverantörsskulder		97	724
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-5 112	-2 931
Kassaflöde från investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-1 639	-1 677
Försäljning av immateriella anläggningstillgångar		-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-179	-70
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-1 818	-1 747
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Pågående nyemission		18 292	-192
Amortering av lån		18 484	-
Amortering av lån		-192	-192
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		18 292	-192
Periodens kassaflöde		11 362	-4 870
Likvida medel vid periodens början		7 627	13 976
Kursdifferens i likvida medel		-4	-22
Likvida medel vid periodens slut		18 985	9 084

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

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

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

Sprint Bioscience AB har upprättat sina finansiella rapporter i enlighet med IAS 34, årsredovisningslagen (1995:1554) och s.k. lagbegränsad IFRS i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

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

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna delårsrapport framgår i årsredovisningen för 2015.

Delårsinformationen på sidorna 1 - 7 utgör en integrerad del av denna finansiella rapport.

NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2016-01-01	2015-01-01	2015-01-01
	2016-03-31	2015-03-31	2015-12-31
Balanserade utvecklingskostnader			
Ingående anskaffningsvärde	15 557	10 181	10 181
Inköp	2 196	1 677	5 552
Offentligt bidrag	-557	-	-176
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	17 196	11 858	15 557
Ingående avskrivningar	-500	-500	-500
Årets avskrivningar	-	-	-
Utgående ackumulerade avskrivningar	-500	-500	-500
Ingående nedskrivningar	-175	-	-175
Årets nedskrivningar/Återföring	-	-175	-
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-175	-175	-175
Utgående redovisat värde	16 521	11 183	14 882
Redovisat värde per projekt			
VPS34	12 037	8 922	10 955
PIP4K2a	1 599	-	1 042
MTH1	2 884	2 261	2 884
Utgående redovisat värde	16 521	11 183	14 882

NOT 3 ÖVRIGA FORDRINAR

Övriga fordringar	2016-03-31	2015-03-31
Skatteverket Tyskland	3 731	-
Momsfordran	957	441
Fordran Bayer	213	-
Övriga poster	990	488
	5 891	929

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

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

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



SPRINT BIOSCIENCE

NOVUM, 141 57 HUDDINGE
TFN +46 (0)8-411 44 55 E-POST INFO@SPRINTBIOSCIENCE.COM

WWW.SPRINTBIOSCIENCE.COM WWW.SPRINTBIOSCIENCE.SE

ORG NR 556789-7557