

A stylized molecular structure graphic composed of light purple circles of varying sizes connected by thin lines, set against a dark purple background. The structure is partially visible on the left and right sides of the page.

Sprint Bioscience

DET ANDRA KVARTALET 2016

SPRINT BIOSCIENCE AB

ORG NR 556789-7557

DELÅRSRAPPORT

FÖR

JANUARI - JUNI 2016

DELÅRSRAPPORT JANUARI TILL JUNI 2016

JANUARI - JUNI SAMMANDRAG

- Intäkter för perioden uppgick till 23,2 (2,7 Mkr)
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till 1,3 (-8,8 Mkr)
- Resultat per aktie för perioden uppgick till 0,19 kr (-0,36 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.
- Från den 4 maj handlas Sprint Bioscience aktie på First North Premier.

Andra kvartalet

- | | |
|------------------------|---------------------|
| • Intäkter | 17 833 (1 070) TSEK |
| • Rörelseresultat | 4 112 (-5 002) TSEK |
| • Resultat efter skatt | 4 090 (-5 040) TSEK |
| • Resultat per aktie | 0,60 (-0,77) SEK |

HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Beslut fattades att inte driva tumörmetabolismprogrammet mot MTH1 vidare efter att prekliniska data utvärderats. Kostnader och intäkter avseende avslutandet av projektet MTH1 har avräknats i andra kvartalets resultat.
- Licensavtal tecknas för PIP4K2-programmet. Sprint Bioscience AB (publ) och Petra Pharma Corporation, New York, USA har ingått ett samarbets- och licensavtal för forskning, utveckling och kommersialisering av bolagets PIP4K2-program inom tumörmetabolism. Enligt avtalet kan Sprint Bioscience erhålla upp till cirka 240 miljoner USD i

delmålsersättningar inklusive en initial ersättning om 3 miljoner USD. Betalningen erhöles i juli 2016. Intäkten från Petra Pharma kommer att periodiseras över 12 månader med start i juli 2016. Dessutom är Sprint Bioscience berättigade till royalty på den globala omsättningen av eventuella produkter som genereras inom samarbetet. Petra Pharma kommer också att finansiera Sprint Bioscience fortsatta utvecklingskostnader för projektet under ett år med möjlighet till förlängning upp till ytterligare ett år.

VD HAR ORDET

I juli utlicensierade vi PIP4K2 programmet till amerikanska Petra Pharma. Vi har nu licensierat ut två projekt i tidiga utvecklingskedan och därmed visat att vår affärsmodell fungerar väl. De båda avtalen har gett bolaget en kvalitetsstämpel och vi har skapat ett gott rykte i branschen över hela världen. Finansiellt visade bolaget ett positivt resultat för första halvåret 2016. Det är naturligtvis mycket glädjande och ett betydelsefullt steg mot vår målsättning att generera vinst.

Under perioden har vi avslutat samarbetet med Bayer kring MTH1-projektet. Data har visat att MTH1 inte var ett målprotein som gav den effekt på tumörtillväxt som tidigare publicerade vetenskapliga studier hade indikerat. Jag vill ändå understryka att samarbetet med Bayer har varit en ekonomiskt lönsam affär för Sprint Bioscience. Utgången visar dessutom styrkan i vår affärsmodell, att tillsammans med kunden utveckla ett kemiprogram för att utvärdera vår läkemedelsidé. Vi kom snabbt och effektivt fram till slutsatsen utan att behöva ta hela den ekonomiska risken själva. Att vissa projekt inte får förväntad effekt är en naturlig del i utvecklingen av nya läkemedel.

Professor Lewis Cantley är en av grundarna till Petra Pharma, vår nya partner. Professor Cantley är en världsledande forskare inom tumörmetabolism och lipidsignalering, vilket vårt projekt PIP4K2A är en del av. Vi är mycket glada att professor Cantley är en del i samarbetet, då det var hans publikationer som ledde oss till att starta programmet. Strukturen i det nya avtalet påminner om det med Bayer. I det här fallet utför dock Sprint Bioscience en större del av arbetet i den pre-kliniska fasen, medan kostnaden tas av Petra Pharma.

Vps34 har utvecklats väl. Vid en jämförelse med konkurrerande bolags molekyler kan vi se att vi uppnår likvärdig effekt i tumören vid lägre doser, vilket är en viktig egenskap för att minska risken för biverkningar.

I juni, på BIO International Convention i San Fransisco, introducerade vi STK25 för läkemedelsbolagen. Projektet blev mycket uppmärksammat. Det råder stor brist på nya lovande verkningsmekanismer inom diabetesområdet. Vårt projekt slår dessutom mot det centrala problemet i diabetes, det vill säga inte enbart behandla symptomen.



VD Anders Åberg

Under våren har vi startat den experimentella processen att hitta nya projekt. Avsikten är att fylla på portföljen med nya kommersiellt gångbara läkemedelskandidater för försäljning 2017. Vi har satt ihop ett dedikerat team som ska selektera fram de mest intressanta projekten. Att vaska fram rätt målprotein som kan generera nya avtal är en av bolagets viktigaste aktiviteter.

Vi ser ljus på framtiden. Vi har två projekt, Vps34 och STK25, som är redo för utlicensiering. Marknaden har visat stort intresse och båda projekten har potential att bli så kallade block busters, det vill säga omsätta över 1 miljard USD per år om och när de når marknaden.

Vår ställning som seriös leverantör av prekliniska läkemedelsprojekt har stärkts

väsentligt av de två omfattande avtalen med Bayer respektive Petra Pharma. Vi bygger ett bolag som har potential att bli världsledande inom sitt segment. Vår målsättning är att det sker inom en snar framtid så att aktieägarna får avkastning för sina investeringar. Utöver det är vi stolta över att göra läkemedel som kan ge patienter hopp om ett bättre liv.

” UNDER VÅREN HAR VI STARTAT DEN EXPERIMENTELLA PROCESSEN ATT HITTA NYA PROJEKT....ATT VASKA FRAM RÄTT MÅLPROTEIN SOM KAN GENERERA NYA AVTAL ÄR EN AV BOLAGETS VIKTIGASTE AKTIVITETER



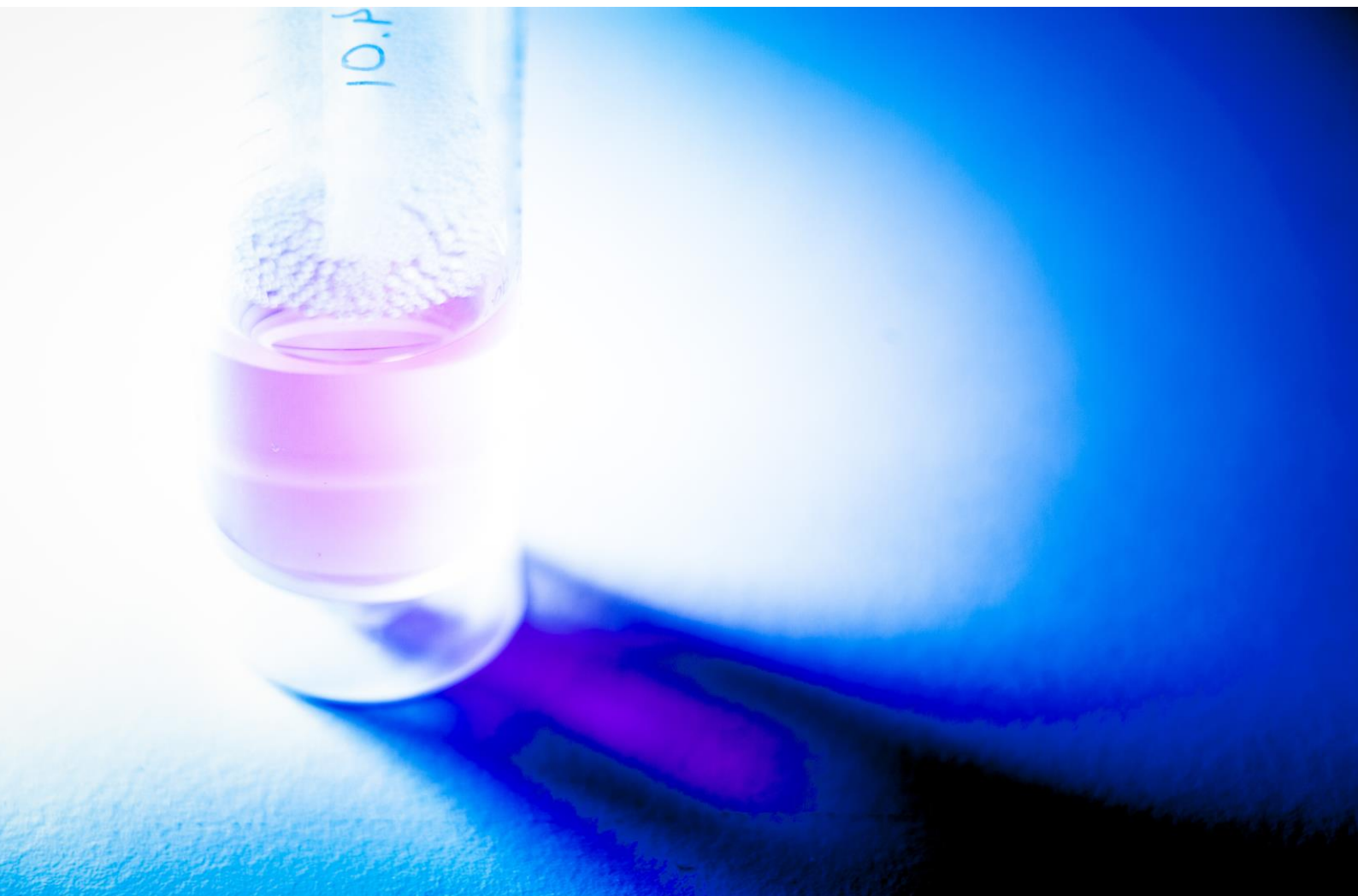
BOLAGSÖVERSIKT

Sprint Bioscience utvecklar läkemedel inom området cancer och diabetes. Genom att etablera en välfungerande metodik för projektutveckling har vi 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.

Sprint Bioscience är en del av den nya läkemedelsindustrin där vi tar fram bra läkemedelskandidater som vi i samarbete med kunden kan utvärdera snabbt och kostnads-effektiv. På så sätt ökar vi chanserna att de läkemedelskandidater som går vidare till kliniska studier också når marknaden. Genom att tidigt kunna fatta välgrundade beslut om vilka projekt som går vidare blir hela processen mer effektiv och vi ser till att våra resurser läggs på projekt som har största chans att nå hela vägen till marknad.



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

Cancer cellers ämnesomsättning, metabolism, skiljer sig avsevärt från den ursprungliga vävnaden som de härstammar ifrån. Cancer celler 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 terapier som enbart verkar i cancer celler och därmed kan säkrare cancer behandlingar 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 kroppen där känsligheten för insulin har försämrats. Detta leder till förhöjt blodsocker trots höga insulinnivåer. Orsaken till det höga blodsockret är dels försämrat sockerupptag i muskelceller, dels ökad utsöndring av socker från levern. Dagens behandlingsformer har begränsad effekt och därför finns fortfarande ett stort behov av nya läkemedel mot typ 2-diabetes.

VPS34

BAKGRUND

Vps34 är ett nyckelprotein för att initiera autofagi, vilket innebär att felaktiga eller skadade komponenter bryts ned för att öka cancer cellens förmåga att överleva. Autofagi gör att cancer celler 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

Profileringen av kandidatsubstansen SB02024 fortsätter och det ser alltså lovande ut. Vi har screenat en panel av proteiner kända för att ge biverkningar och toxiska effekter och vår substans SB02024 går helt fri i denna studie. För att säkerställa relevansen av de prekliniska toxikologistudier vi kommer utföra har vi också bekräftat att SB02024 även inhiberar Vps34 från mus.

Förutom att våra föreningar stänger av autofagi har vi också påvisat att de påverkar cancer cellers förmåga att använda glukos. Vi kommer att göra uppföljande försök för att bättre förstå

mekanismen bakom denna effekt. "Upptäckten att Vps34-inhibitorer också påverkar cancercellers glukosmetabolism kan bidra till att öka vår förståelse för den biologiska funktionen av Vps34 och bidra till att öppna upp nya spännande terapeutiska möjligheter", säger Angelo De Milito, Principal Scientist på Sprint Bioscience och docent på Karolinska Institutet.

En studie med SB02024 för att studera effekten på tumörtillväxt *in vivo* pågår och slutliga resultat kommer att rapporteras under Q3 2016. De farmako-dynamikförsök vi gjort för att visa att vi får inhibition av VPS34 *in vivo* är slutförda och utvärdering av resultaten pågår.

Vi har också tagit fram och profilerat en uppsättning av de konkurrerande Vps34 inhibitorer vi känner till och våra föreningar står sig mycket väl i konkurrensen, främst gällande exponering i tumör, vilket kan möjliggöra lägre dosering och därmed mindre risk för biverkningar

STATUS KOMMERSIELLT

Vps34 inhibitorer kan fylla medicinska behov i flera olika cancerformer och i kombination med flera olika preparat. Med denna bredd i projektet och det faktum att vi nu har data som gör att vi är nära en klinisk kandidat, har intresset från våra diskussionspartners fördjupats och nya intressenter har kommit till. Våra diskussionspartners är bolag som kan ta projektet in i klinik och de som ser projektet som ett bra komplement till sin egen läkemedelsportfölj.

MTH1

STATUS I PROJEKTET

MTH1-projektet licensierades till Bayer 2015 och har vidareutvecklats i samarbete mellan Sprint Bioscience och Bayer. Efter en rad utförliga studier av de MTH1-inhibitorer som tagits fram inom samarbetet fattades beslutet tillsammans med Bayer att avsluta alla aktiviteter i projektet. Med hjälp av de

högpotenta, selektiva inhibitorer med goda läkemedelsegenskaper som tagits fram inom samarbetet kunde omfattande studier på dessa inhibitorers biologiska aktivitet genomföras. Studierna visade inte på någon korrelation mellan dessa molekylers bindning till MTH1 och deras förmåga att generera DNA-skador eller stoppa tumörtillväxt, vare sig *in vitro* eller *in vivo*. Detta tyder på att målproteinets roll i cancercellers tillväxt och överlevnad inte var så avgörande som man trott, och tack vare samarbetet med Bayer har vi fått tillgång till resurser och expertis som möjliggjort ett relativt sett snabbt och välgrundat beslut om att lägga ner projektet.

STATUS KOMMERSIELLT

Utifrån de resultat som genererats i samarbetet med Bayer, ser Sprint Bioscience inget värde i att fortsätta aktiviteterna i projektet på egen hand utan väljer istället att prioritera de andra projekten i portföljen. MTH1-projektet har lagts ned och värdet på projektet är avskrivet i sin helhet per 20160630.

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. I första skedet fokuserar vi på AML (akut myeloisk leukemi) och TNBC (trippel-negativ bröstcancer) som primära indikationer.

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 med bra läkemedelsegenskaper. Arbetet under perioden har koncentrerats på att fortsätta optimera föreningarnas olika läkemedelsegenskaper.

I cellförsök har vi bekräftat att våra föreningar är aktiva mot cell linjer från både AML- och TNBC-celler och förberedelserna pågår för fullt för de första studierna på patientceller i vårt samarbete med Centrum för hematologi och regenerativ medicin (HERM) på Karolinska Institutet.

STATUS KOMMERSIELLT

Som tidigare meddelats har detta projekt licensierats till det amerikanska bolaget Petra Pharma i juli 2016. Kombinationen av det läkemedelsprojekt som Sprint Bioscience byggt upp och den kunskap om biologin som finns hos Petra Pharma genom Lewis Cantley och hans grupp, skapar ett projektteam som har en världsunik position i absoluta frontlinjen av detta spännande forskningsfält.

STK25

BAKGRUND

Målproteinet 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 följdkomplikationer 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 läkemedelsutveckling. Arbetet fortskrider väl och vi har under perioden fördjupat vår förståelse för att göra potenta STK25-inhibitorer. Vi har genererat den första uppsättningen data på hur selektiva våra föreningar är gentemot andra kinaser. Dessa data ligger nu till grund för vidare utveckling av våra olika kemiska serier.

Genom samarbetet med Göteborgs universitet har vi tillgång till expertis inom T2D och en bred uppsättning modellsystem för att mäta olika aspekter av T2D. Vår samarbetspartner Margit Mahlapuu, tilldelades nyligen 1 MSEK från Vinnovas SWELife program för arbete som ska utföras inom vårt samarbete. *”Min forskning de senaste tio åren har fokuserat på den roll STK25 har i reglering av kroppens metabolism. Bidraget från Vinnova ger oss en fantastisk möjlighet att tillämpa denna kunskap för att utveckla en läkemedelskandidat och ta detta projekt ett steg närmare kliniska tillämpningar inom behandling av typ 2-diabetes och relaterade metabola sjukdomar”*, säger Margit Mahlapuu.

STATUS KOMMERSIELLT

Projektet presenterades första gången för potentiella samarbetspartners på BIO International Convention i San Francisco i juni i år. Projektet rönt stort intresse eftersom det använder en ny verkningsmekanism för att behandla typ 2-diabetes. Uppföljande möten kommer att hållas under hösten, närmast i samband med Nordic Life Science Days i Stockholm i september.

NYA PROJEKT

BAKGRUND

För att säkerställa att vi kan nå målsättningen att inleda kommersialisering av 1-2 nya projekt per år har vi startat arbetet med att utvärdera nya målproteiner. Vi väljer att bygga vidare på den expertis och den position vi etablerat under åren och fortsätter fokusera på onkologi och tumörmetabolism. I denna runda startar vi med att utvärdera sex olika målproteiner.

STATUS

Alla sex proteinerna vi valt ut har renats fram i våra laboratorier. Arbetet med att optimera betingelser för att screena vårt fragmentbibliotek pågår för samtliga.

STATUS KOMMERSIELLT

Målet är att denna utvärderingsprocess ska leda fram till 1-2 nya projekt där minst ett av dem är redo att presenteras för potentiella partners under 2017.



FINANSIELL RAPPORT

INTÄKTER

Totala intäkten under perioden har ökat till 23 250 (2 781) TSEK var av nettoomsättningen uppgick till 17 895 (0) TSEK. 11 787 TSEK av intäktsökningen är hänförlig till avslutningen av programmet MTH1. Andra kvartalets total intäkt var 17 833 (1 070) TSEK. Intäkterna under första halvåret är huvudsakligen hänförliga till programmet MTH1.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade till 21 933 (11 580) TSEK. 2 884 TSEK av kostnadsökningen beror på avslutningen av programmet MTH1, de övriga kostnadsökningarna beror främst på att nya projekt startats, ökande aktivitet i existerande projekt samt fler anställda. Andra kvartalets kostnader uppgick till 13 721 (6 072) TSEK.

RESULTAT

Rörelseresultatet uppgick till 1 312 (-8 799) TSEK. Andra kvartalets rörelseresultat uppgick till 4 112 (-5 002) TSEK

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under perioden till -8 513 (-8 041) TSEK. Andra kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -3 401 (-5 106) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 12 481 (2 762) TSEK. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkning uppgående till 300 (300) TSEK.

INVESTERINGAR

Investeringar i anläggningstillgångar uppgick till 4 670 (2 766) TSEK för perioden och bestod främst av aktiverade utvecklingskostnader om 3 992 (2 697) TSEK

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 23 (17) 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.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari – september 2016 publiceras den 16 november 2016.

Denna delårsrapport har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 24 augusti 2016

Anders Åberg
VD Sprint Bioscience AB (publ)

Denna information är sådan information som Sprint Bioscience AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 24 augusti 2016 kl. 8.30 CET.

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT

| Belopp i tusental kronor (tkr) | Not | 2016-04-01 | 2015-04-01 | 2016-01-01 | 2015-01-01 |
|---|-----|---------------|---------------|---------------|---------------|
| | | 2016-06-30 | 2015-06-30 | 2016-06-30 | 2015-06-30 |
| Nettoomsättning | | 14 734 | – | 17 895 | – |
| Aktiverat arbete för annans räkning | | 2 348 | 1 019 | 3 987 | 2 697 |
| Övriga rörelseintäkter | | 751 | 51 | 1 368 | 84 |
| Summa rörelsen intäkter | | 17 833 | 1 070 | 23 250 | 2 781 |
| Rörelsens kostnader | | | | | |
| Handelsvaror | | -2 485 | -782 | -4 205 | -2 041 |
| Övriga externa kostnader | | -3 509 | -2 183 | -5 702 | -3 677 |
| Personalkostnader | | -4 617 | -3 057 | -8 823 | -5 745 |
| Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar | | -2 998 | -45 | -3 081 | -89 |
| Övriga rörelsekostnader | | -113 | -5 | -121 | -27 |
| Rörelseresultat | | 4 112 | -5 002 | 1 317 | -8 799 |
| Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter | | – | – | – | – |
| Räntekostnader och liknande resultatposter | | -22 | -38 | -51 | -80 |
| Resultat från finansiella poster | | -22 | -38 | -51 | -80 |
| Resultat före skatt | | 4 090 | -5 040 | 1 266 | -8 879 |
| Skatt på periodens resultat | | – | – | – | – |
| Årets resultat | | 4 090 | -5 040 | 1 266 | -8 879 |

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

| | 2016-04-01 | 2015-04-01 | 2016-01-01 | 2015-01-01 |
|---|--------------|---------------|--------------|---------------|
| | 2016-06-30 | 2015-06-30 | 2016-06-30 | 2015-06-30 |
| Årets resultat | 4 090 | -5 040 | 1 266 | -8 879 |
| Övrigt totalresultat, netto efter skatt | – | – | – | – |
| Summa totalresultat | 4 090 | -5 040 | 1 266 | -8 879 |
| Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK | 0,60 | -0,77 | 0,19 | -1,36 |
| Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning | 6 806 583 | 6 544 636 | 6 806 583 | 6 544 636 |

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

| Belopp i tusental kronor (tkr) | Not | 2016-06-30 | 2015-06-30 | 2015-12-31 |
|--|-----|---------------|---------------|---------------|
| TILLGÅNGAR | | | | |
| Anläggningsstillgångar | | | | |
| <i>Immateriella anläggningstillgångar</i> | | | | |
| Balanserade utvecklingskostnader | 2 | 15 989 | 12 202 | 14 882 |
| <i>Materiella anläggningstillgångar</i> | | | | |
| Inventarier, verktyg och installationer | | 1 634 | 528 | 1 152 |
| Summa anläggningsstillgångar | | 17 623 | 12 730 | 16 034 |
| Omsättningsstillgångar | | | | |
| <i>Kortfristiga fordringar</i> | | | | |
| Övriga fordringar | 3 | 1 959 | 969 | 6 972 |
| Likvida medel | | 12 481 | 2 762 | 7 627 |
| Summa omsättningsstillgångar | | 14 440 | 3 731 | 14 599 |
| SUMMA TILLGÅNGAR | | 32 063 | 16 461 | 30 633 |
| Belopp i tusental kronor (tkr) | | | | |
| EGET KAPITAL | | | | |
| <i>Bundet eget kapital</i> | | | | |
| Aktiekapital | | 706 | 654 | 654 |
| Reserver | | 1 108 | – | – |
| Summa bundet eget kapital | | 1 814 | 654 | 654 |
| <i>Fritt eget kapital</i> | | | | |
| Pågående nyemission, ej registrerad överkursfond | | – | – | – |
| Övrigt tillskjutet kapital | | 58 573 | 40 141 | 40 141 |
| Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat | | -35 817 | -29 354 | -35 975 |
| Summa fritt eget kapital | | 22 756 | 10 787 | 4 166 |
| Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare | | 24 570 | 11 441 | 4 820 |
| SKULDER | | | | |
| Långfristiga skulder | | | | |
| Skulder till kreditinstitut | | 769 | 1 538 | 769 |
| Summa långfristiga skulder | | 769 | 1 538 | 769 |
| Kortfristiga skulder | | | | |
| Skulder till kreditinstitut | | 385 | 385 | 769 |
| Leverantörsskulder | | 2 328 | 1 030 | 2 583 |
| Övriga kortfristiga skulder | | 4 011 | 2 065 | 21 691 |
| Summa kortfristiga skulder | | 6 724 | 3 480 | 25 044 |
| SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL | | 32 063 | 16 461 | 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 | | | | -8 879 | -8 879 |
| <i>Övrigt totalresultat</i> | | | | | |
| Summa Totalresultat | 0 | 0 | 0 | -8 879 | -8 879 |
| <i>Transaktioner med aktieägare</i> | | | | | |
| Fondemission | | | | | - |
| Nyemission | | | | | - |
| Upptagna lån från närstående, eget kapitaldel | | | | | 0 |
| Summa Transaktioner med aktieägare | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| Utgående balans per 2015-06-30 | 654 | 40 141 | 0 | -29 354 | 11 441 |
| Ingående balans per 2016-01-01 | 654 | 40 141 | 0 | -35 975 | 4 820 |
| <i>Totalresultat</i> | | | | | |
| Periodens resultat | | | | 1 266 | 1 266 |
| Avsättning till reserver - Aktivering av utvecklingsutgifter | | | 1 108 | -1 108 | - |
| <i>Övrigt totalresultat</i> | | | | | |
| Summa Totalresultat | 0 | 0 | 1 108 | 158 | 1 266 |
| <i>Transaktioner med aktieägare</i> | | | | | |
| Nyemission | 52 | 19 122 | - | - | 19 173 |
| Kostnader i anslutning till nyemission | | -689 | | | -689 |
| Summa Transaktioner med aktieägare | 52 | 18 433 | 0 | 0 | 18 484 |
| Utgående balans per 2016-06-30 | 706 | 58 574 | 1 108 | -35 817 | 24 570 |

KASSAFÖLDESANALYS

| Belopp i tusental kronor (tkr) | Not | 2016-04-01 | 2015-04-01 | 2016-01-01 | 2015-01-01 |
|---|-----|---------------|---------------|---------------|----------------|
| | | 2016-06-30 | 2015-06-30 | 2016-06-30 | 2015-06-30 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | | | | | |
| Rörelseresultat | | 4 112 | -5 002 | 1 317 | -8 799 |
| Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet | | - | - | | |
| - Återläggning av avskrivningar | | 113 | 45 | 197 | 89 |
| - Övriga poster ej kassapåverkande | | 2 943 | 5 | 2 946 | 22 |
| Erhållen ränta | | - | - | - | - |
| Erlagd ränta | | -22 | -38 | -51 | -80 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital | | 7 146 | -4 990 | 4 409 | -8 768 |
| <u>Förändringar i rörelsekapital</u> | | | | | |
| Ökning/minskning kundfordringar | | - | - | - | - |
| Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar | | 3 933 | -41 | 5 014 | 150 |
| Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder | | -14 127 | 505 | -17 681 | 434 |
| Ökning/minskning leverantörsskulder | | -352 | -580 | -256 | 142 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | | -3 401 | -5 106 | -8 513 | -8 041 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | | | | | |
| Investeringar i immateriella anläggningstillgångar | | -2 353 | -1 019 | -3 992 | -2 697 |
| Investeringar i materiella anläggningstillgångar | | -499 | - | -678 | -70 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | | -2 852 | -1 019 | -4 670 | -2 766 |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | | | | | |
| Nyemission | | - | - | 18 484 | - |
| Amortering av lån | | -192 | -192 | -385 | -384 |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | | -192 | -192 | 18 100 | -384 |
| Periodens kassaflöde | | -6 445 | -6 317 | 4 916 | -11 192 |
| Likvida medel vid periodens början | | 18 985 | 9 084 | 7 627 | 13 976 |
| Kursdifferens i likvida medel | | -58 | -5 | -62 | -22 |
| Likvida medel vid periodens slut | | 12 481 | 2 762 | 12 481 | 2 762 |

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 rapporteringsrekommendation RFR 2 för juridiska personer.

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

ANVÄNDANDE AV NYCKELTAL EJ DEFINIERADE I IFRS

Från och med det andra kvartalet har Sprint tillämpat ESMAs (European Securities and Markets Authority – Den Europeiska värdepappers- och marknadsmyndigheten) nya riktlinjer för alter-

nativa nyckeltal, Alternative Performance Measures). I korthet är ett alternativt nyckeltal ett finansiellt mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning eller kassaflöde som inte är definierat eller specificerat i IFRS.

Delårsinformationen på sidorna 1-8 utgör en integrerad del av denna finansiella rapport.

NOT 2 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

| | 2016-01-01 | 2015-01-01 | 2015-01-01 |
|---|---------------|---------------|---------------|
| | 2016-06-30 | 2015-06-30 | 2015-12-31 |
| Balanserade utvecklingskostnader | | | |
| Ingående anskaffningsvärde | 15 557 | 10 181 | 10 181 |
| Inköp | 5 204 | 2 698 | 5 552 |
| Offentligt bidrag | -1 212 | - | -176 |
| Utgående ackumulerat anskaffningsvärde | 19 549 | 12 879 | 15 557 |
| Ingående avskrivningar | -500 | -500 | -500 |
| Årets avskrivningar | - | - | - |
| Utgående ackumulerade avskrivningar | -500 | -500 | -500 |
| Ingående nedskrivningar | -175 | - | -175 |
| Årets nedskrivningar/Återföring | -2 884 | -175 | - |
| Utgående ackumulerade nedskrivningar | -3 060 | -175 | -175 |
| Utgående redovisat värde | 15 989 | 12 203 | 14 882 |
| Redovisat värde per projekt | | | |
| VPS34 | 13 733 | 9 370 | 10 955 |
| PIP4K2a | 2 257 | - | 1 042 |
| MTH1 | - | 2 833 | 2 884 |
| Utgående redovisat värde | 15 989 | 12 203 | 14 882 |

NOT 3 ÖVRIGA FORDRINAR

| Övriga fordringar | 2016-06-30 | 2015-06-30 |
|-------------------|--------------|------------|
| Momsfordran | 1 097 | 424 |
| Övriga poster | 862 | 545 |
| | 1 959 | 969 |

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.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

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