



Sprint
Bioscience

**BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
JANUARI-DECEMBER 2015**

DELÅRSRAPPORT OKTOBER TILL DECEMBER 2015

HELÅRET 2015 SAMT FJÄRDE KVARTALET I SAMMANDRAG

- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -15,4 (-11,3 MSEK) varav fjärde kvartalet utgjorde -4,0 MSEK (-3,7 MSEK).
- Resultat per aktie för perioden uppgick till -2,37 SEK (-1,75 SEK) varav fjärde kvartalet utgjorde -0,61 SEK (-0,57 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 milstolpsbetalningar, inklusive en initial uppförbetalning 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.

OKTOBER-DECEMBER

• Intäkter	5 785 (2 238) TSEK
• Rörelseresultat	-3 985 (-3 678) TSEK
• Resultat efter skatt	-4 013 (-3 722) TSEK
• Resultat per aktie	-0,61 (-0,57) SEK

JANUARI-DECEMBER

• 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

HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

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



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. Att avtalet gör skillnad märker vi inte minst när vi presenterar våra projekt på partnermöten runt om i världen. I branschen vet man att Bayer har gjort en noggrann genomlysning av företaget, vilket gör att omgivningen ser på oss med nya ögon. Avtalet är därmed viktigt både ekonomiskt och strategiskt.

I Vps34-projektet har vi utvecklat högpotenta inhibitorer 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 startat ett projekt inom ett nytt terapiområde, typ 2-diabetes. Ett kemiprogram har påbörjats och vi ser med spänning fram emot de första molekylerna vi kan testa tillsammans.

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.

Vi är alla stolta över det vi åstadkommit 2015. För 2016 ser jag fram emot ett minst lika spännande år där vi bland annat kommer att starta upp och driva ett antal nya projekt. Vi ska fortsätta leverera enligt plan och enligt vår affärsmodell som visat sig fungera väl.

Anders Åberg

Verkställande direktör, Sprint Bioscience

” NU KAN VI TA PROJEKT FRÅN START TILL LÄKEMEDELKANDIDAT I VÅRA EGNA LABORATORIER.

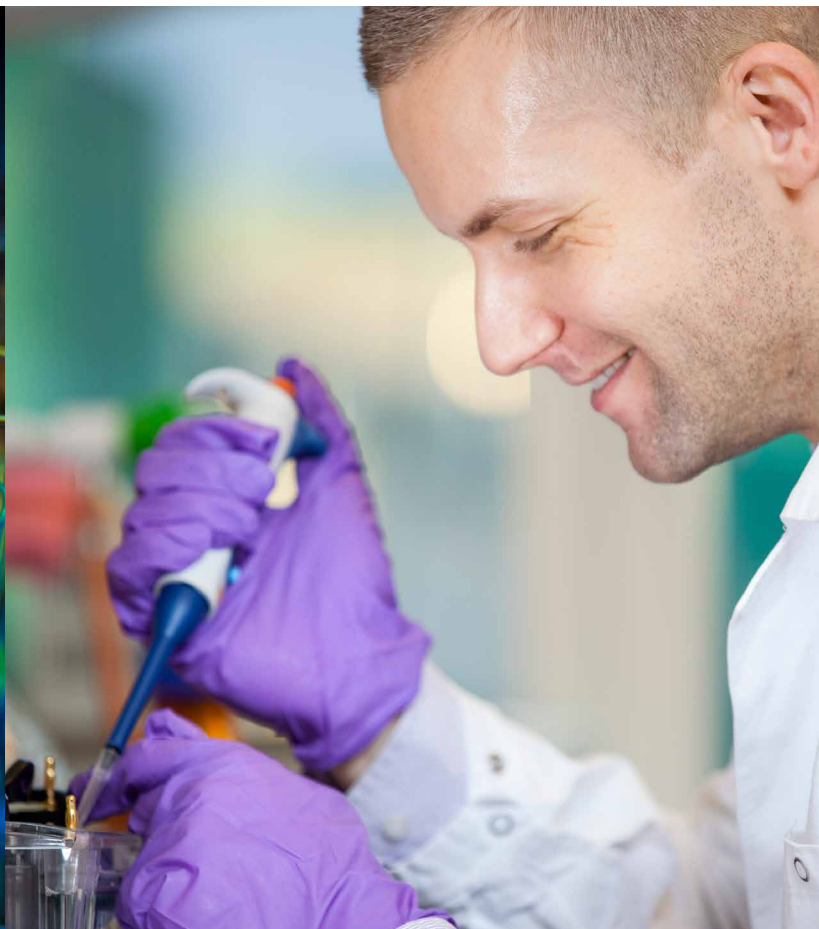


DET HÄR ÄR SPRINT BIOSCIENCE

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.



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.

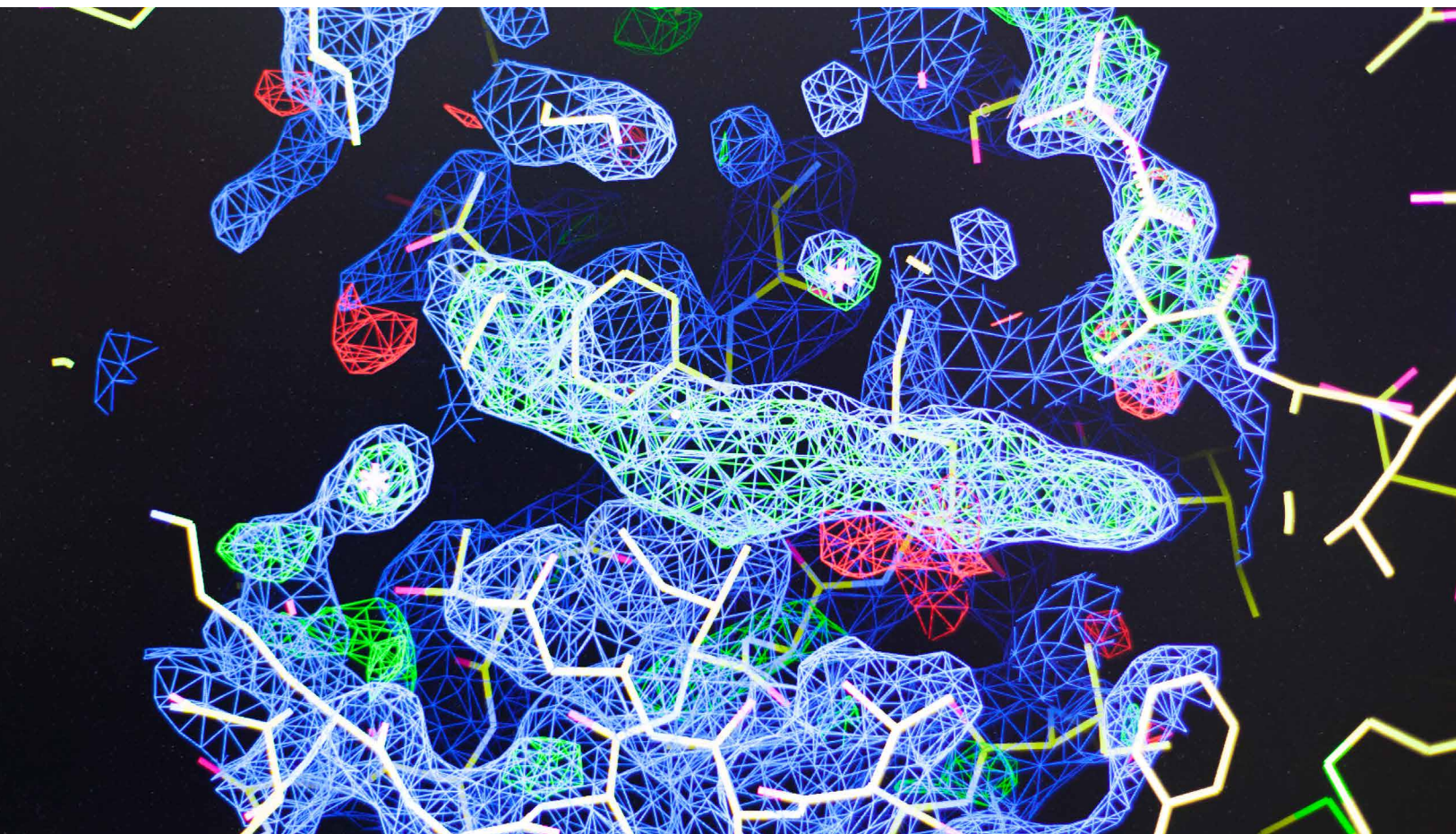
Ändrad metabolism är avgörande för cancer cellernas malignitet och överlevnadsförmåga, vilket

gör det möjligt att utveckla cancerterapi som enbart verkar i cancer celler 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 insulin-nivåer. 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 konkurrenser, 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 milstolpsbetalningarna faller ut.

STATUS KOMMERSIELLT

Projektet har utlicensierats till Bayer HealthCare. Licensavtalet omfattar forskningsfinansiering, prekliniska, kliniska och kommersiella milstolpsbetalningar samt royaltys på försäljning av pro-



dukter som utvecklas inom samarbetet. Milstolpsbetalningarna kan som mest uppgå till 190 MEUR.

PIP42KA

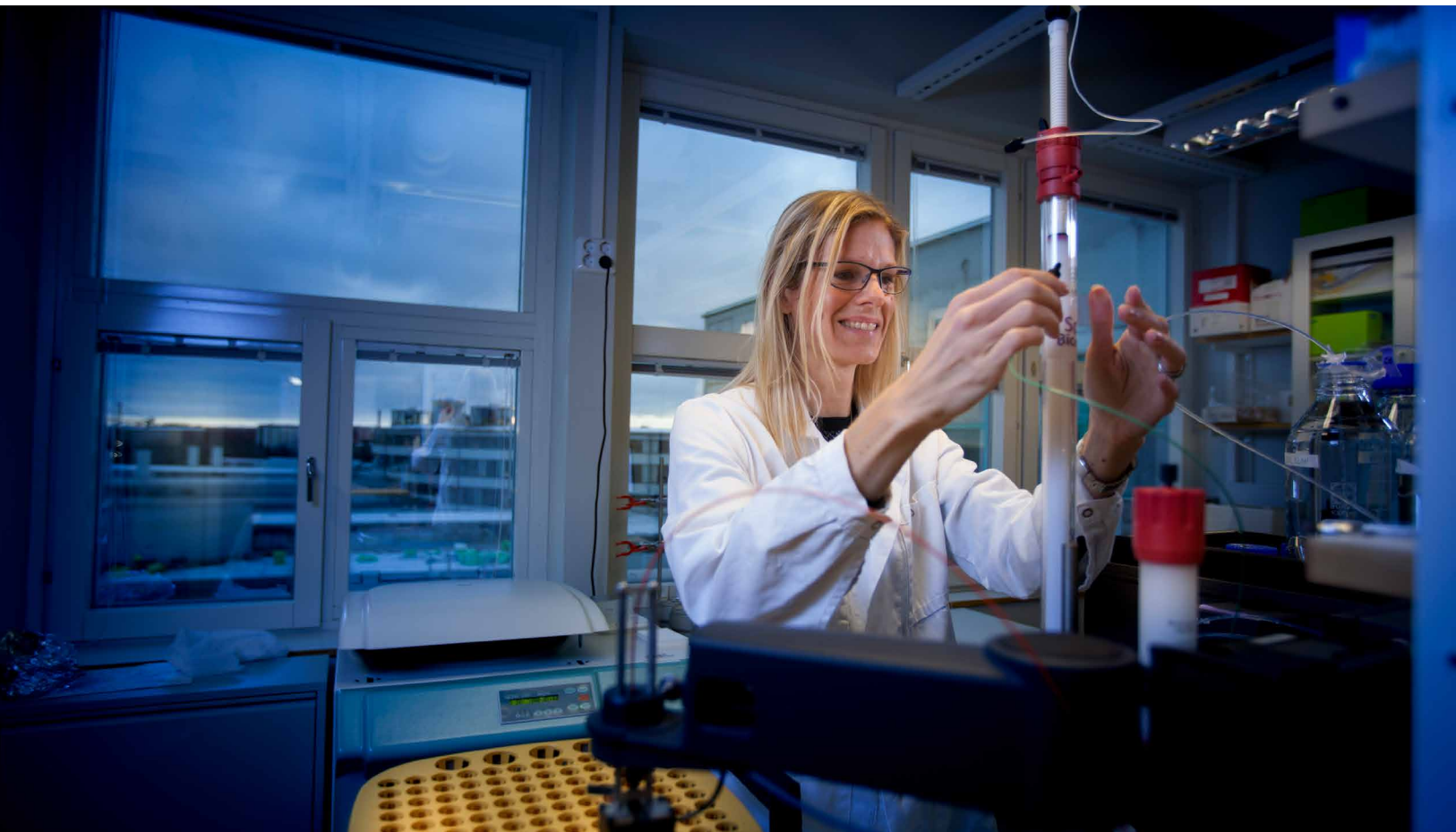
BAKGRUND

Friska celler i kroppen har flera olika system för att förhindra uppkomsten av fria radikaler. I cancer-celler 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 PIP-4K2a-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.

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 målproteinet. Proteinets roll i utveckling av typ 2-diabetes upptäcktes av våra samarbetspartners på Lundberg-laboratoriet 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.

EKONOMISK REDOVISNING



FINANSIELL RAPPORT

INTÅKTER

Totala intäkten under året har ökat till 13 453 (4 614) TSEK varav nettoomsättningen uppgick till 7 727 (0) TSEK. Ökningen beror på att MTH1 utlicenserades till Bayer under året.

KOSTNADER

Kostnaderna ökade under året till 28 900 (15 873) TSEK. 2015 är det första hela verksamhetsåret som börsnoterat företag, vilket bidragit till högre kostnader. Samtidigt har ett projekt utlicenserats till Bayer, vilket ökar de juridiska kostnaderna. Kostnadsökningen beror dock främst på att nya projekt startats samt ökande aktivitet i existerande projekt.

RESULTAT

Rörelseresultatet minskade till -15 357 (-11 259) TSEK, vilket beror på högre rörelsekostnader.

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under året till 834 (-10 759) TSEK.

Likvida medel vid utgången av perioden uppgick till 7 627 (13 976) TSEK. Sprint Bioscience har fordringar på tyska skatteverket om 3 721 TSEK och Bayer om 905 TSEK som förfaller under första kvartalet 2016. Utöver tillgängliga likvida medel har Sprint Bioscience en outnyttjad checkräkningskredit 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 gör med ovanstående förutsättningar bedömningen att likviditeten under innevarande år är betryggande. Styrelsen har ett mandat från årsstämman 2015 om att kunna göra riktad emission, vilket kan komma att utnyttjas för att trygga bolagets finansiering.

INVESTERINGAR

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

PERSONAL

Medelantalet anställda var under perioden 17,8 (17) och antalet anställda vid periodens utgång var 22 (17).

FRAMTIDSUTSIKTER

Ingen prognos lämnas för 2016.

ÅRSSTÄMMA OCH UTDELNING

Årsstämman hålls onsdagen den 18 maj kl 16.00 i biblioteket på Apotekarsocieten, Wallingatan 26A, Stockholm. Sista dagen för att begära att ärenden ska behandlas av stämman är 13 april.

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

Årsredovisningen för 2015 kommer att offentliggöras på Sprint Bioscience hemsida i slutet av april samt skickas ut till dem som så önskar.

NÄSTA RAPPORTDATUM

Delårsrapport för perioden januari–mars 2016 publiceras den 18 maj 2016.

Denna bokslutskommuniké har ej granskats av bolagets revisorer.

Stockholm 24 februari 2016

Anders Åberg

VD Sprint Bioscience AB (publ)

RAPPORT ÖVER ÖVRIGT TOTALRESULTAT

TSEK	NOT	2015-10-01 2015-12-31	2014-10-01 2014-12-31	2015-01-01 2015-12-31	2014-01-01 2014-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning		3 832	0	7 727	0
Aktiverat arbete för annans räkning		1 749	1 970	5 376	3 917
Övriga rörelseintäkter		204	268	350	697
Summa rörelsens intäkter		5 785	2 238	13 453	4 614
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror		-2 150	-1 066	-5 168	-1 893
Övriga externa kostnader		-3 376	-1 669	-9 325	-4 629
Personalkostnader		-3 999	-2 875	-13 883	-8 738
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-68	-100	-208	-386
Övriga rörelsekostnader		-177	-206	-226	-227
Rörelseresultat		-3 985	-3 678	-15 357	-11 259
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		0	4	0	4
Räntekostnader och liknande resultatposter		-28	-48	-143	-209
Resultat från finansiella poster		-28	-44	-143	-205
Resultat före skatt		-4 013	-3 722	-15 500	-11 464
Skatt på periodens resultat		0	0	0	0
Årets resultat		-4 013	-3 722	-15 500	-11 464
Rapport över totalresultatet					
Övrigt totalresultat, netto efter skatt		0	0	0	0
Summa totalresultat		-4 013	-3 722	-15 500	-11 464
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK		-0,61	-0,57	-2,37	-2,35

RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

TSEK	NOT	2015-12-31	2014-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingskostnader	1	14 882	9 506
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer		1 152	547
Summa anläggningstillgångar		16 034	10 053
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	2	6 972	1 118
Likvida medel		7 627	13 976
Summa omsättningstillgångar		14 599	15 094
SUMMA TILLGÅNGAR		30 633	25 147
EGET KAPITAL			
Aktiekapital		654	654
Övrigt tillskjutet kapital		40 141	40 141
Balanserade vinstmedel inkl. årets resultat		-35 975	-20 475
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		4 820	20 320
SKULDER			
Långfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		769	1 538
Summa långfristiga skulder		769	1 538
Kortfristiga skulder			
Skulder till kreditinstitut		769	769
Leverantörsskulder		2 583	888
Övriga kortfristiga skulder*		21 691	1 631
Summa kortfristiga skulder		25 044	3 288
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL		30 633	25 147

* Varav förutbetalad intäkt från Bayer HealthCare är 17 681 TSEK

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

FÖRÄNDRING AV BOLAGETS EGET KAPITAL

TSEK	NOT	AKTIE- KAPITAL	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	RESERVER	BALANSERAD VINST INKL. ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
INGÅENDE BALANS PER 1 JANUARI 2014		195	12 179		-9 011	-3 363
Totalresultat						
Årets resultat					-11 464	-11 464
Övrigt totalresultat		0	0	0	0	0
Summa totalresultat		0	0	0	252	-252
Transaktioner med aktieägare						
Fondemission		252	-252	0	0	0
Nyemission		207	28 214	0	0	28 421
Summa transaktioner med aktieägare		459	40 141	0	-20 475	20 320
UTGÅENDE BALANS PER 31 DECEMBER 2014		654	40 141	0	-20 475	20 320
INGÅENDE BALANS PER 1 JANUARI 2015		654	40 141	0	-20 475	20 320
Totalresultat						
Årets resultat		0	0	0	-15 500	-15 500
Övrigt totalresultat		0	0	0	0	0
Summa totalresultat		0	0	0	-15 500	-15 500
Transaktioner med aktieägare						
Kvittningsemission		0	0	0	0	0
Nyemission		0	0	0	0	0
Summa transaktioner med aktieägare		0	0	0	0	0
UTGÅENDE BALANS PER 31 DECEMBER 2015		654	40 141	0	-35 975	4 820

KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	NOT	2015-10-01 2015-12-31	2014-10-01 2014-12-31	2015-10-01 2015-12-31	2014-10-01 2014-12-31
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat före skatt		-4 013	-3 722	-15 500	-11 464
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		292	324	432	610
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-3 721	-3 398	-15 068	-10 854
Förändring av rörelsekapital					
Ökning/minskning av kundfordringar		0	99	0	99
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar		-489	-604	-5 854	-750
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder		-1 976	172	20 060	478
Ökning/minskning av leverantörsskulder		1 695	268	1 695	268
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-4 490	-3 463	834	-10 759
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-1 749	-1 969	-5 376	-3 917
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-523	0	-813	-132
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-2 272	-1 969	-6 189	-4 049
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission		0	19 454	0	28 229
Amortering av lån		-769	-265	-769	-192
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-769	19 454	-769	28 229
PERIODENS KASSAFLÖDE					
Likvida medel vid periodens början		15 383	2	13 976	603
Kursdifferens i likvida medel		-224	-48	-224	-48
Likvida medel vid periodens slut		7 627	13 976	7 627	13 976

REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen samt IAS 34.

ÖVERENSSTÄMMELSE MED IFRS

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.

Detta är den första finansiella rapport för Sprint Bioscience som upprättas enligt RFR 2. De redovisningsprinciper som återfinns nedan har tillämpats när resultaträkningen upprättats för delårsperioden och helåret 2015, balansräkning per den 31 december 2015 och för den jämförande information som presenteras. Likaså vid upprättandet av rapporten över periodens ingående finansiella ställning per den 1 januari 2014 (tidpunkt för övergång till RFR 2). Ingångsbalansräkningen enligt RFR 2 har inte resulterat i något justerat belopp jämfört med hur tidigare årsredovisning och delårsrapport rapporterats i enlighet med Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3).

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna delårsrapport 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 anges under rubriken ”Viktiga uppskattningar och bedömningar”.

NYA STANDARDER 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 Entreprenadavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda 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 VD och styrelse.

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 Biosciences verksamhet ett rörelsesegment. All verksamhet bedrivs i Sverige.

OMRÄKNING AV UTLÄNDSK VALUTA

Sprint Biosciences 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 valutan 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 som finansiella intäkter eller kostnader. 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. Intäkten reducerar anskaffningsvärdet för den tillgång vilken bidraget avser.

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 utnyttjade underskott.

Den aktuella skattekostnaden beräknas på basis av de skatte regler som på balansdagen är beslutade eller i praktiken beslutade i Sverige. Ledningen utvärderar regelbundet de yrkanden som gjorts i självdeklarationen avseende situationer där tillämpliga skatte regler 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 realiseras 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 Biosciences 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 "förlusthändelse") 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 fördelarna 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,
- företagets 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 hänförliga 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.

För nuvarande består immateriella tillgångar uteslutande av balanserade utvecklingskostnader avseende ej färdigställda projekt, för vilka inga avskrivningar har påbörjats.

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 förvärvats 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 ovillkorlig rätt att skjuta upp betalning av skulden i åtminstone 12 månader efter rapportperiodens slut.

ERSÄTTNINGAR TILL ANSTÄLLDA

PENSIONS-FÖRPLIKTELSE

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 pensions-tidpunkt 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.

FINANSIELL RISKHANTERING

Riskhanteringen sköts av ledningsgruppen enligt policys som fastställts av styrelsen. Ledningsgruppen identifierar, utvärderar och säkrar finansiella risker.

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. Bolaget har både kostnader och intäkter i EUR vilket i viss mån reducerar risken. Bolaget tillämpar inte valutasäkring på transaktioner i den löpande verksamheten.

Ränterisk avseende kassaflöden och verkliga värden

Eftersom Sprint Bioscience inte innehar några väsentliga räntebärande tillgångar, är bolagets 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 Biosciences kunder, inklusive utestående fordringar och avtalade transaktioner.

C) LIKVIDITETSRIK

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 7 626 (TSEK 13 976).

Sprint Bioscience har fordringar på tyska skatteverket om 3 731 TSEK och Bayer om 905 TSEK som förfaller under första kvartalet 2016.

Sprint Bioscience har externa lån från Almi med rörlig ränta som löper ut under 2017.

Styrelsen gör bedömningen att sannolikheten är god att nå nästa delmålsättning från Bayer under innevarande år. Styrelsen gör också bedömningen att det finns en god möjlig-

het att avyttra ytterligare ett projekt under innevarande år. Styrelsen gör med ovanstående förutsättningar bedömningen att likviditeten under innevarande år är betryggande.

Styrelsen har sedan årsstämman 2015 mandat att genomföra rikade emissioner för att säkra finansieringen, vilket kan komma att utnyttjas.

HANTERING AV KAPITAL

Bolagets mål avseende kapitalstrukturen är att trygga bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet, så att den kan fortsätta att generera avkastning till aktieägarna och nytta för andra intressenter och att upprätthålla en optimal kapitalstruktur för att hålla kostnaderna för kapitalet nere.

VERKLIGT VÄRDE

Sprint Bioscience har inte upp- eller nedvärderat tillgångar och skulder under 2015. Sprint Bioscience har finansiella skulder där det bedöms att verkligt värde motsvarar verkligt värde.

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. Avtalet består av flera komponenter, däribland ett forskningssamarbete som beräknas pågå under 24 månader, varför bolaget bedömt att hela intäkten från den initiala delmålsättningen ska intäktsredovisas linjärt över denna period.

AKTIVERING AV UTVECKLINGSKOSTNADER

Styrelsen fattar beslut om aktivering när på förhand bestämda tekniska kriterier uppnåtts samt kommersialisering påbörjats.

FINANSIERING OCH LIKVIDITET

Styrelsen har sedan årsstämman 2015 mandat att genomföra rikade emissioner för att säkra finansieringen, vilket kan komma att utnyttjas.

NOT UPPLYSNINGAR

NOT 1 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2015-10-01 2015-12-31	2014-10-01 2014-12-31	2015-01-01 2015-12-31	2014-01-01 2014-12-31
Balanserade utvecklingskostnader				
Ingående anskaffningsvärde	13 808	8 212	10	6 264
Inköp	1 926	1 970	5 552	3 917
Offentligt bidrag	-176	0	-176	0
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	15 557	10 181	5 386	10 181
Ingående avskrivningar	-500	-444	-500	-275
Årets avskrivningar	0	-56	0	-225
Utgående ackumulerade avskrivningar	-500	-500	-500	-500
Ingående nedskrivningar	-175	0	-175	0
Årets nedskrivningar/återinföring	0	-56	0	-225
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-175	-175	-175	-175
Utgående redovisat värde	14 882	9 506	4 711	9 506
Redovisat värde per projekt				
Vps34	10 955	8 211	10 955	8 211
PIP4K2a	1 042	0	1 042	0
MTH1	2 884	1 295	2 884	1 295
Utgående redovisat värde	14 882	9 506	14 882	9 506

NOT 2 ÖVRIGA FORDRINGAR

	2015	2014
Skatteverket Tyskland	3 731	0
Momsfordran	927	922
Fordran Bayer HealthCare	905	0
Övriga poster	1 409	196
	6 972	1 118

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