

Bokslutskommuniké för

EUROCINE VACCINES AB (publ)

Org.nr. 556566-4298

2017-07-01 – 2018-06-30

Räkenskapsåret juli 2017 – juni 2018 i sammandrag

- Eurocine Vaccines presenterade resultaten från den genomförda kliniska studien i unga vuxna
- Eurocine Vaccines förberedde fortsatt klinisk utveckling redan influensasäsongen 2017/2018
- Eurocine Vaccines erhöll tillstånd att genomföra nästa studie med Immunose™ FLU
- Eurocine Vaccines har hållit extra bolagsstämma
- Eurocine Vaccines styrelse har beslutat att genomföra en företrädesemission av units
- Eurocine Vaccines tillfördes 32,8 miljoner kronor genom nyemission
- Resultatet efter skatt under räkenskapsåret uppgick till -42,5 Mkr (f.å. 26,1 Mkr)
- Resultatet efter skatt under fjärde kvartalet uppgick till -8,3 Mkr (f.å. -5,7 Mkr)
- Intäkterna under räkenskapsåret uppgick till 0,0 Mkr (0,0 Mkr)
- Intäkterna under fjärde kvartalet uppgick till 0,0 Mkr (0,0 Mkr)
- Resultat per aktie för räkenskapsåret -0,70 kr (-0,55 kr)
- Resultat per aktie för fjärde kvartalet -0,12 kr (-0,11 kr)
- Likvida medel vid räkenskapsårets slut var 9,7 Mkr (28,2 Mkr)

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- Eurocine Vaccines nasala influensavaccinkandidat Immunose™ FLU visade god säkerhet i äldre vuxna
- Eurocine Vaccines har ingått lånefacilitet om upp till 20 miljoner kronor

VD kommenterar

Bästa aktieägare,

Högt tempo i det kliniska programmet

En stor del av aktiviteterna under räkenskapsåret har fokuserat på den kliniska studien i äldre vuxna som har genomförts under säsongen 2017/2018. Tillsammans med tidigare resultat har vi nu en säkerhetsdatabas om totalt 419 personer. Därmed har vi tagit ett betydande steg mot vad som krävs för att påbörja studier i barn –det målsegment vår första vaccinkandidat inriktar sig på.

Strategin har varit tydlig under året, där vi i den aktuella studien byggt vidare på vår säkerhetsdatabas och vi kunde meddela god säkerhet tidigare i augusti. Blir även de immunologiska resultaten positiva, kan möjligheten öppnas till både ytterligare ett marknadssegment och en tidigare produktansättning. Vår långsiktiga inriktning på barn ligger fast.

Starka finanser för ökat värde och minskad risk

Den ambitiösa plan vi har framför oss och det höga tempot i utvecklingsaktiviteterna är naturligtvis beroende av att vi har en stark finansiering av bolaget. Det bidrar också till en stark förhandlingsposition i kommande licensförhandlingar med partnerkandidater för den fortsatta utvecklingen och marknadsföringen.

Här har vi nyligen ingått avtal om en lånefacilitet som ger oss ett mycket flexibelt komplement till mer konventionell finansiering, där höstens optionsinlösen utgör en viktig grund.

Ständig dialog med vaccinbolagen

Vår chef för Forskning och Utveckling, Anna-Karin Maltais, har blivit en uppskattad expert inom vår bransch, nasal vaccinering. Under räkenskapsåret har hon och jag deltagit vid flera internationella konferenser såsom Nordic Life Science Days, World Vaccine Congress i både Barcelona och Washington samt BIO Europe Spring.

Utöver dessa möten är vi i en löpande dialog med potentiella samarbetspartners, där vi har träffat särskilt intresserade vid ett flertal separata möten.

Vi ses under hösten

Hösten fick en bra inledning med de goda säkerhetsdata som vi presenterade nyligen och i oktober kommer de immunologiska resultaten. Senare i oktober och november kommer Anna-Karin att presentera den emotsedda studien på branschkonferenserna World Vaccine Congress i Lissabon och Mucosal Vaccines, Adjuvants and Delivery, MUCOVAD, i Lausanne. På den senare ingår Anna-Karin i arrangörens Scientific Advisory Panel där hon utifrån sin gedigna erfarenhet kan bidra till dess utformning.

Även ett antal träffar och presentationer med aktieägare har bokats under den kommande hösten. Du kommer att kunna träffa oss vid ett flertal tillfällen i regi av Redeye och Aktiespararna.

Följ oss gärna på hemsidan där du finner de senaste nyheterna, aktuellt kalendarium och möter de personer som arbetar för moderna nasala vacciner!

Hans Arwidsson
Verkställande direktör

Resultat och ställning

Resultatet för räkenskapsåret efter skatt uppgick till -42,5 Mkr (-26,1 Mkr) eller -0,70 kr (-0,55 kr) per aktie. För fjärde kvartalet är resultatet efter skatt -8,3 Mkr (-5,7 Mkr) eller -0,12 kr (-0,11 kr) per aktie. Likvida medel vid räkenskapsårets utgång uppgick till 9,7 Mkr (28,2 Mkr). Samtliga uppgifter avser koncernen om inte annat anges och uppgifterna inom parentes avser motsvarande period/tidpunkt föregående år. Se även under Finansiell ställning, s. 9.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Eurocine Vaccines presenterade resultaten från den genomförda kliniska studien i unga vuxna - en god grund för fortsatt utveckling

Den nasala influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU inducerade en influensaspecifik immunrespons i både nässlemhinna och blodserum i den kliniska studien som genomfördes under 2016/2017. Tillsammans med de tidigare kommunicerade säkerhetsdata är de immunologiska resultaten från studien en god grund för den fortsatta utvecklingen av Immunose™ FLU.

Eurocine Vaccines förberedde fortsatt klinisk utveckling redan influensasäsongen 2017/2018

Eurocine Vaccines lämnade in ansökan till Läkemedelsverket och etikprövningsnämnden om att genomföra den nästföljande kliniska studien med Immunose™ FLU, bolagets nasala influensavaccin, under influensasäsongen 2017/2018. Redan i denna kliniska studien inkluderas en population av äldre så att effekter i försvagade immunsystem kan studeras. Med en sådan studie kan bolaget fortsätta uppbyggnaden av det omfattande säkerhetsunderlag som krävs för att senare studera Immunose™ FLU i barn och samtidigt ta fram värdefull kunskap från ett nytt ålderssegment med ett mycket stort behov av bättre influensavacciner.

Eurocine Vaccines erhöll tillstånd att genomföra nästa studie med Immunose™ FLU

Eurocine Vaccines erhöll tillstånd att genomföra en fas I/II klinisk studie med den kvadrivalenta influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU, en ny näsdroppsformulering baserad på bolagets teknologi Endocine™ och inaktiverade splitantigen. Samtliga doser av studieläkemedlen har givits till försökspersonerna

Eurocine Vaccines har hållit extra bolagsstämma

Eurocine Vaccines har den 10 november 2017 hållit extra bolagsstämma varvid stämman beslutade enhälligt dels att anta en ny bolagsordning (varigenom gränserna för aktiekapitalet och antalet aktier höjdes), dels att bemyndiga styrelsen att fatta beslut om emission av s.k. units med företrädesrätt för befintliga aktieägare.

Eurocine Vaccines styrelse har beslutat att genomföra en företrädesemission av units

Styrelsen i Eurocine Vaccines AB (publ) beslutade den 16 november 2017, med stöd av bemyndigande från extra bolagsstämma den 10 november 2017, att genomföra en emission av så kallade units med företräde för befintliga ägare. Företrädesemissionen täcktes till ca 80 procent genom teckningsförbindelser och garantier. Syftet med emissionen var att finansiera bolagets planerade fas I/II kliniska studie under influensasäsongen 2017/2018.

Eurocine Vaccines tillfördes 32,8 miljoner kronor genom nyemission

Totalt tecknades 14 015 388 nya units, var och en bestående av en aktie och en teckningsoption, i den nyemission som genomfördes under november-december och registrerades 2018-01-22. Eurocine Vaccines tillfördes 32 796 107,92 kronor före emissionskostnader om 6 069 tusen kronor.

Genom emissionen ökade det totala antalet utestående aktier i Eurocine Vaccines med 14 015 388 till 67 474 109 stycken. Aktiekapitalet ökade samtidigt med 1 601 758,72 kronor till 7 711 327,19 kronor. Antalet utestående teckningsoptioner, T02, är 14 015 388 stycken.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

Eurocine Vaccines nasala influensavaccinkandidat Immunose™ FLU visade god säkerhet i äldre vuxna

Eurocine Vaccines har meddelat god säkerhet och tolerabilitet i äldre vuxna, i den andra kliniska studien med Immunose™ FLU, bolagets kvadrivalenta nasala influensavaccin. Totalt 298 personer, mellan 50 och 75 års ålder, deltog i studien. De rapporterade biverkningarna var mestadels milda eller måttliga. En utvärdering av tolerabiliteten vid administreringsstället visade milda och övergående upplevelser, med mindre än två timmars varaktighet. Med den här studien har säkerhetsdatabasen för plattformsteknologin Endocine™ utökats till att omfatta över 400 personer.

Eurocine Vaccines har ingått lånefacilitet om upp till 20 miljoner kronor

Eurocine Vaccines, Bolaget, har ingått ett låneavtal om upp till 20 miljoner kronor med Recall Capital, Långivaren, som möjliggör stärkt rörelsekapital till Bolaget. Bolaget självt påverkar storleken på det lånebelopp som Långivaren, i samarbete med en eller flera aktieägare, tillhandahåller över tid, och när det finns tillgängligt för Bolaget. Lånet kan återbetalas med kontanter, genom riktad(e) nyemission(er) till Långivaren, med betalning genom kvittning eller genom en kombination av de båda.

Information om verksamheten

Eurocine Vaccines använder sin kliniskt validerade teknologi Endocine™ för att utveckla patentskyddade nasala vacciner. Endocine™, baserat på kroppsegna komponenter, bidrar med fördelar som immunitet i både slemhinna och blodserum, liksom bekväm nasal vaccinering utan nålstick.

Bolagets första produktkandidat, det nasala kvadrivalenta influensavaccinet Immunose™ FLU, är i klinisk utvecklingsfas, med målsättningen att bli det första godkända nasala influensavaccinet för barn under 2 års ålder. Barn är det segment av influensavaccinmarknaden som växer snabbast, vilket beror på att WHO rekommenderar årlig influensavaccinering för bland annat barn.

En klinisk fas I/II-studie i unga vuxna har genomförts med det nasala kvadrivalenta influensavaccinet Immunose™ FLU, bolagets huvudprojekt. Resultaten från studien visar god säkerhet och immunrespons i både nässlemhinna och blodserum, vilket utgör en god grund för den fortsatta utvecklingen av Immunose™ FLU. Nästa kliniska studie, där äldre inkluderades, genomfördes redan under influensasäsongen 2017/2018. Studien genererar nödvändig säkerhetsdokumentation innan barn kan studeras, samtidigt som äldre utvärderas som en ytterligare affärsmöjlighet. God säkerhet och tolerabilitet i äldre vuxna har rapporterats och immunologiska resultat väntas i oktober 2018.

Bolaget avser att licensiera produkten till partners för fortsatt utveckling och kommersialisering.

För en utförligare beskrivning av Eurocine Vaccines verksamhet, se Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2016/2017 och www.eurocine-vaccines.com.

Utvecklingsprojekt

Immunose™ FLU, nasalt influensavaccin

Ett nasalt influensavaccin, Immunose™ FLU, är det första vaccinet som Eurocine Vaccines utvecklar. Influensa är en mycket smittsam sjukdom som globalt smittar 10–20 procent av befolkningen varje år. Även om hela befolkningen riskerar att smittas, så hör barn och äldre till de mest utsatta grupperna och upp till en halv miljon dödsfall orsakas av influensa varje år.

Marknaden för influensavacciner domineras av Sanofi Pasteur, GSK och Seqirus (CSL). 2025 väntas försäljningen i de sju största marknaderna¹ nå 4,3 miljarder USD². Av den prognosticerade försäljningen 2025 väntas 50% ske i USA och 17% i Japan.

Eurocine Vaccines har låtit göra en marknadsundersökning för att uppskatta försäljningspotentialen för ett effektivt och säkert nasalt influensavaccin för barn med godkännande i åldersintervallet 6 månader till 18 år. Marknadsundersökningen kom fram till att försäljningen kan ligga på upp till 350 miljoner USD per år, endast i USA.

¹ USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, och Japan

² Global Data 2016

“I think that the seasonal influenza [vaccines] market is very important for manufacturers to encourage more and more the use of vaccines for the young in the world, and there’s still an underutilization of vaccines in younger children, and the severity of influenza is not going to get less. The seasonal [influenza] vaccine is absolutely essential.”²

US Key Opinion Leader

Barn upp till fem år är en grupp som pekas ut som en riskgrupp för svår influensa. WHO rekommenderar sedan 2012 att alla barn 6-59 månader bör vaccineras mot influensa. I USA rekommenderar man sedan 2010 att alla personer över sex månader skall vaccineras mot influensa och flera länder, t.ex. Kanada och flera länder i Europa, rekommenderar vaccinering av barn mot influensa.

Det levande, nasala influensavaccinet Fluenz (FluMist i USA) har ett högre pris än andra influensavacciner för barn. Det saknar dock godkännande för barn under två år och för barn med svår astma, två av de mest utsatta grupperna inom barnsegmentet. Baserat på Eurocine Vaccines egna resultat har Immunose™ FLU potentialen att vara ett säkert vaccin för barn från 6 månader och att ge barn ett skydd mot influensa, liknande det som uppnås efter nasal vaccinering med Fluenz.

“We need to inform the population about the great results obtained during research development concerning new influenza vaccines and acknowledge the fact that seasonal influenza is not a group disease, but it is in some individuals at risk a serious threat to their health.”³

EU Key Opinion Leader

Med den bakgrunden har Eurocine Vaccines valt att positionera Immunose™ FLU i första hand för barn. Det är den snabbast växande delen av influensavaccinmarknaden. Eftersom det också är ett av de områden där det finns ett tydligt behov av bättre vacciner, kan ett högre pris förväntas för ett väldokumenterat nasalt vaccin mot influensa i små barn.

“I think adjuvants will play an important role in seasonal influenza vaccine development. The principal areas which they would be helpful are in persons who have had no previous exposure to influenza. That is the young children.”³

US Key Opinion Leader

Viktiga delar av den nya inriktningen har skyddats med patentansökningar, där ett flertal länder redan har beviljat patent och ytterligare länder förväntas behandla ansökningarna under de kommande åren.

³ Global Data 2016

Eurocine Vaccines kan nu erbjuda en kvadrivalent vaccinkandidat, skyddad med patentansökningar, till licenstagare som kan använda befintliga vaccinantigen som råvaror för ett vaccin med ett framtida premiumpris inom barnsegmentet. En partner kan välja att dokumentera Immunose™ FLU även för andra åldersgrupper.

“Yes. I think it is extremely attractive and I think for the paediatric population the problem of the injection is relevant for two reasons. The first is the fear of the child, the child cries and the parents do not like this. The second one is organisation of the flu campaign. With an injectable it is difficult, with all these vaccinations in the same period in the population of children ... and so an intranasal would be preferred.”⁴

EU Key Opinion Leader om nasal vaccinering

Prekliniska resultat

Eurocine Vaccines har tidigare genererat en stor mängd musdata kring Immunose™ FLU tillsammans med ett japanskt bolag. Studierna visade att Endocine™ fungerar väl som adjuvans, att det ger en förstärkning av vaccinetts effekt och att det är jämförbart med andra viktiga referensadjuvans.

Immunose™ FLU har i studierna jämförts med ett injicerat vaccin adjuvantat med alum samt ett nasalt vaccin adjuvantat med koleratoxin (en kombination av koleratoxin och koleratoxin subunit b). Alum är ett adjuvans som används i flera injicerade vacciner på marknaden idag och koleratoxin används som referensadjuvans både för nasala och injicerade vacciner. Båda två är kraftfulla adjuvans som ger en tydlig förstärkning av immunsvaret mot ett vaccin. Man har också jämfört Immunose™ FLU med ett nasalt vaccin helt utan adjuvans samt med olika doser antigen.

Resultaten visar en tydlig adjuvanseffekt där Immunose™ FLU gav 10-100 gånger högre antikropps nivåer jämfört med ett nasalt vaccin utan adjuvans. I jämförelsen med koleratoxin gav Immunose™ FLU jämförbara serumantikroppar men något lägre nasalt IgA. Immunose™ FLU gav också jämförbara serumantikroppar som alum.

Möss används som en första djurmodell där man studerar immunologisk respons av ett influensavaccin. Iller är den djurmodell som är mest erkänd när man vill visa skydd mot influensa. Illrar blir sjuka i influensa på samma sätt som människor och uppvisar liknande skydd som människor vid vaccinering. Normalt görs mycket av det basala arbetet på möss.

I en studie på iller skyddade nasal influensavaccinering med Immunose™ FLU samtliga illrar mot influensasmitta. En dos av det nasala vaccinet var tillräckligt för att uppnå robusta HAI-nivåer. Det nasala influensavaccinet gav signifikant bättre skydd, signifikant högre HAI-nivåer och både ett starkare och bredare immunologiskt svar än den kontrollgrupp som fick ett injicerat vaccin. HAI mäter mängden antikroppar mot en del av influensaviruset, hemagglutinin, och är en etablerad parameter för att bedöma influensavacciner. Resultaten ger stöd för att Immunose™ FLU kan skydda människor på samma sätt.

⁴ Marknadsanalys utförd för Eurocine Vaccines 2017

Kliniska resultat

Immunose™ FLU har i en klinisk studie under 2016-2017 visat ett immunologiskt svar i både blod och nässlemhinna. Vaccinet gav en ökning av mängden antikroppar i nässlemhinnan jämförbar med ett nasalt influensavaccin, Flumist (i USA).

Immunose™ FLU visade god säkerhet och uppfyllde därmed den primära målsättningen med studien. Många av de rapporterade bieffekterna bestod av snabbt övergående irritation i näsan och svalget. Ingen försöksperson avbröt studien på grund av bieffekter från vaccinet.

Eurocine Vaccines har, i den andra kliniska studien med Immunose™ FLU, bolagets kvadrivalenta nasala influensavaccin, visat god säkerhet och tolerabilitet i äldre vuxna. Totalt 298 personer, mellan 50 och 75 års ålder, deltog i studien. De rapporterade biverkningarna var mestadels milda eller måttliga. En utvärdering av tolerabiliteten vid administreringsstället visade milda och övergående upplevelser, med mindre än två timmars varaktighet. Med den här studien har säkerhetsdatabasen för plattformsteknologin Endocine™ utökats till att omfatta 419 personer.

För ett marknadsgodkännande av vaccinet krävs att säkerhet och effekt visas i betydligt större studier än de som Eurocine Vaccines genomfört. Bolaget planerar att genomföra den typen av studier tillsammans med en framtida partner.

Licensieringsarbete

Eurocine Vaccines målsättning är att licensiera ut rättigheterna för Immunose™ FLU till en eller flera licenstagare som tar kostnaderna för fortsatt utveckling samt betalar milstolpar och royalty och därmed generera de första mer betydande intäkterna för Bolaget. En sådan licenstagare, partner, kommer att använda ett eget influensaantigen eller ett antigen levererat från tredje part.

Vi har träffat särskilt intresserade för licensdiskussioner vid ett flertal separata möten under räkenskapsåret. Vid gynnsamma resultat i den kliniska studien i äldre vuxna förväntas diskussionerna övergå i konkreta förhandlingar.

Eurocine Vaccines aktie

Eurocine Vaccines aktie är listad på Spotlight Stock Market, www.spotlightstockmarket.com, och handlas i OM Stockholmsbörsens SAX-system. Aktien har kortnamn EUCI och ISIN-kod SE0001839069. Antalet utestående aktier per 2018-06-30 var 67 474 109 stycken. Slutkursen den 29 juni 2018 var 1,53 kr.

Styrelseledamöters och lednings innehav i Eurocine Vaccines AB samt förändring sedan föregående bokslutsrapport

Styrelseledamöter och ledningspersoner med innehav	Innehav 2018-06-30	Förändring från föregående bokslutsrapport
Hans Arwidsson	640 000 aktier 10 000 TO	10 000 aktier 10 000 TO
Anna-Karin Maltais	14 750 aktier 2 000 TO	2 000 aktier 2 000 TO
Jan Sandström	200 000 aktier 50 000 TO	50 000 aktier 50 000 TO
Pär Thuresson	516 666 aktier 129 166 TO	129 166 aktier 129 166 TO

TO = teckningsoptioner

Styrelseledamöterna Michael Wolff Jensen och Pierre A. Morgon är inte aktieägare eller innehavare av teckningsoptioner i Bolaget och ingen förändring har skett under räkenskapsåret.

Finansiell utveckling

Allmänt

Bolaget fortsätter sina investeringar i den utveckling som bolaget driver, med huvudfokus på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Under räkenskapsåret har kostnaderna planerligt varit högre än under föregående räkenskapsår. Det är en följd av att Bolaget har genomfört den kliniska studien med Immunose™ FLU i äldre vuxna.

Bolaget har genomfört en nyemission av s.k. units för att finansiera den kliniska studien.

Intäkter

Intäkterna under räkenskapsåret har uppgått till 0,0 Mkr (0,0 Mkr).

De första signifikanta intäkterna från bolagets produkter beräknas vara licensintäkter från en utlicensiering av Immunose™ FLU. Bolaget för diskussioner med intressenter inom vaccinn marknaden om framtida samarbeten för fortsatt utveckling och kommersialisering av Immunose™ FLU. Diskussionerna förväntas kunna övergå till konkreta förhandlingar om licensavtal baserat på resultaten från den genomförda kliniska studien, förutsatt att de kliniska resultaten är tillräckligt positiva.

Kostnader

Årets kostnader präglas som tidigare år av kostnader för forskning och utveckling av bolagets produkter, med huvudfokus på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling inklusive löner uppgick för perioden till 32,9 Mkr (18,0 Mkr) och kvartalets kostnader uppgick till 6,1 Mkr (3,7 Mkr). Av periodens forskningskostnader utgörs 90 % (87 %) av kostnader för underleverantörer och kontraktsforskare, motsvarande siffra för fjärde kvartalet är 87 % (80 %). Kostnadsökningen jämfört med föregående år är huvudsakligen en följd av de ökade

aktiviteterna i samband med den relativt stora kliniska studien med bolagets nasala influensavaccinkandidat Immunose™ FLU i äldre vuxna.

Rörelseresultat

Resultat efter finansiella poster för räkenskapsåret uppgick till -42,5 Mkr (-26,1 mkr). Kvartalets resultat efter finansiella poster uppgick till -8,3 Mkr (-5,7 Mkr).

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel uppgick per den 30 juni 2018 till 9,7 Mkr (28,2 Mkr).

14 015 388 teckningsoptioner är utestående, var och en med rätt att teckna en aktie i bolaget under perioden 26 november till 7 december 2018, med en 30-procentig rabatt jämfört med volymvägd medelkurs under perioden 12 till 23 november.

Eurocine Vaccines, Bolaget, har ingått ett låneavtal om upp till 20 miljoner kronor med Recall Capital, Långgivaren, som möjliggör stärkt rörelsekapital till Bolaget. Bolaget självt påverkar storleken på det lånebelopp som Långgivaren, i samarbete med en eller flera aktieägare, tillhandahåller över tid, och när det finns tillgängligt för Bolaget. Lånet kan återbetalas med kontanter, genom riktad(e) nyemission(er) till Långgivaren, med betalning genom kvittning eller genom en kombination av de båda.

Det är styrelsens bedömning att bolagets befintliga kassa, tillsammans med likvid från en framgångsrik optionsinlösen och användning av lånefaciliteten med Recall Capital, finansierar driften av befintlig verksamhet under mer än 12 månader, även utan intäkter.

Eget kapital

Vid periodens utgång uppgick Koncernens soliditet till 74 % (86 %).

Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser

Koncernen och moderbolaget har i likhet med föregående år inga ställda säkerheter eller ansvarsförbindelser.

Moderbolaget

Hela bolagets verksamhet drivs i moderbolaget Eurocine Vaccines AB varför periodens finansiella utveckling i koncernen är densamma som i moderbolaget.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Eurocine Vaccines utvecklar nasala vacciner med egna resurser och har samarbeten avseende produktutveckling med andra bolag. Huvudfokus ligger på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Om Bolagets fortsatta utvecklingsaktiviteter inte skulle uppnå acceptabla resultat, t.ex. med avseende på biverkningar, immunologisk effekt eller skyddseffekt, kan detta komma att väsentligt påverka Bolagets verksamhet negativt. I detta fall kan Bolaget komma att sakna möjligheter att framgångsrikt utveckla och utlicensiera eller kommersialisera sina produkter. Bolagets framtida intjäning är beroende av att Bolaget lyckas ingå avtal för licensiering av Bolagets vaccinprojekt eller teknologi. Det finns en risk att Bolaget misslyckas med att ingå sådana avtal eller att sådana avtal inte kan träffas på så fördelaktiga villkor som Bolaget önskar. Därutöver är Bolagets förmåga att teckna framgångsrika avtal med partners bl.a. beroende av Bolagets finansiella styrka, ett framgångsrikt utvecklingsarbete, kvaliteten på Bolagets produkter samt att Bolaget i övrigt framstår som en trovärdig partner. Det kan inte uteslutas att Bolagets potentiella samarbetspartners ställer krav på att kompletterande studier genomförs på Eurocine Vaccines produkter, vilket i så fall kommer att påverka

Bolagets finansiella ställning negativt. Det finns en risk att läkemedelsmyndigheter kan kräva ytterligare studier för att bolagets produkter skall godkännas vilket väsentligt ökar kostnaderna för Eurocine Vaccines.

För en utförligare beskrivning av riskfaktorer som påverkar Eurocine Vaccines, se Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2016/2017.

Koncernens resultaträkningar

	Kvartal 4 2017/2018	Kvartal 4 2016/2017	Räkenskapsår 2017/2018	Räkenskapsår 2016/2017
	18-04-01	17-04-01	17-07-01	16-07-01
Tusentals kronor	-18-06-30	-17-06-30	-18-06-30	-17-06-30
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga intäkter	-	-	-	-
Summa intäkter	-	-	-	-
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-6 520	-3 998	-35 544	-20 216
Personalkostnader	-1 809	-1 690	-6 941	-5 919
Rörelseresultat	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135
Finansiella intäkter	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135
Periodens resultat	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135
Resultat per aktie, kronor	-0,12	-0,11	-0,70	-0,55
Resultat per aktie efter utspädning, kronor	-0,12	-0,11	-0,70	-0,55
Antal aktier vid slutet av perioden	67 474 109	53 458 721	67 474 109	53 458 721
Genomsnittligt antal utestående aktier	67 474 109	53 458 721	61 061 589	47 624 281

Övrigt totalresultat för koncernen överensstämmer med årets resultat.

Periodens resultat samt resultat per aktie är i sin helhet hänförlig till moderföretagets ägare då koncernen saknar minoritetsintressen

Koncernens förändring i eget kapital

Tusentals kronor	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 juli 2016	4 359	147 860	-135 457	16 762
Nyemission	1 751	34 099		35 850
Emissionskostnader		- 1 562		-1 562
Summa totalresultat för perioden			-26 135	-26 135
Utgående balans per 30 juni 2017	6 110	180 397	-161 592	24 915
Ingående balans per 1 juli 2017	6 110	180 397	-161 592	24 915
Nyemission	1 602	31 195		32 797
Emissionskostnader		-6 069		-6 069
Summa totalresultat för perioden			-42 485	-42 485
Utgående balans per 30 juni 2018	7 712	205 523	-204 077	9 158

Koncernens balansräkningar

Tusentals kronor	2018-06-30	2017-06-30
Tillgångar		
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kundfordringar och andra fordringar	2 726	881
Likvida medel	9 670	28 166
Summa omsättningstillgångar	12 396	29 047
Summa tillgångar	12 396	29 047
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	7 712	6 110
Övrigt tillskjutet kapital	205 523	180 397
Ansamlad förlust	-204 077	-161 592
Summa eget kapital	9 158	24 915
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder och andra skulder	3 238	4 132
Summa skulder	3 238	4 132
Summa eget kapital och skulder	12 396	29 047

Koncernens kassaflödesanalys

	Räkenskapsår 2017/2018	Räkenskapsår 2016/2017
	17-07-01	16-07-01
Tusentals kronor	-18-06-30	-17-06-30
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-42 485	-26 135
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	0	0
Erhållen ränta	0	0
Erlagd ränta	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-42 485	-26 135
Förändring av kortfristiga fordringar	-1 845	356
Förändring av kortfristiga skulder	-894	871
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-45 224	-24 908
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	32 797	35 850
Emissionsutgifter	-6 069	-1 562
Kassaflöde från finansieringsverksamhet	26 728	34 288
Årets kassaflöde	-18 496	9 380
Likvida medel vid årets början	28 166	18 786
Likvida medel vid årets slut	9 670	28 166

Koncernens nyckeltal

	Kvartal 4 2017/2018	Kvartal 4 2016/2017	Räkenskapsår 2017/2018	Räkenskapsår 2016/2017
	18-04-01	17-04-01	17-07-01	16-07-01
	-18-06-30	-17-06-30	-18-06-30	-17-06-30
NYCKELTAL				
Rörelsemarginal, %	Na	Na	Na	Na
Vinstmarginal, %	Na	Na	Na	Na
Soliditet, %	74	86	74	86
Skuldsättningsgrad, %	0	0	0	0
Investeringar	0	0	0	0
Antal anställda vid periodens slut	4	4	4	4
Data per aktie				
Resultat per aktie, före utspädning, kr	-0,12	-0,11	-0,70	-0,55
Resultat per aktie, efter utspädning, kr	-0,12	-0,11	-0,70	-0,55
Eget kapital per aktie, före utspädning, kr	0,14	0,47	0,14	0,47
Eget kapital per aktie, efter utspädning, kr	0,14	0,47	0,14	0,47
Antal aktier vid periodens slut	67 474 109	53 458 721	67 474 109	53 458 721
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	67 474 109	53 458 721	61 061 589	47 624 281
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	67 474 109	53 458 721	61 061 589	47 624 281
UTDELNING	0	0	0	0

DEFINITIONER

Rörelsemarginal, %, = Rörelseresultat i procent av årets fakturering.

Vinstmarginal, %, = Resultat efter finansnetto i procent av årets fakturering.

Soliditet, %, = Eget kapital i procent av balansomslutning.

Skuldsättningsgrad, %, = Räntebärande skulder dividerat med eget kapital.

Resultat per aktie, SEK, = Nettoresultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Eget kapital per aktie, SEK = Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Moderbolagets resultaträkningar

	Kvartal 4 2017/2018	Kvartal 4 2016/2017	Räkenskapsår 2017/2018	Räkenskapsår 2016/2017
	18-04-01	17-04-01	17-07-01	16-07-01
Tusentals kronor	-18-06-30	-17-06-30	-18-06-30	-17-06-30
Nettoomsättning	-	-	-	-
Övriga intäkter	-	-	-	-
Summa intäkter	-	-	-	-
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-6 520	-3 998	-35 544	-20 216
Personalkostnader	-1 809	-1 690	-6 941	-5 919
Rörelseresultat	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135
<i>Resultat från finansiella poster</i>				
Finansiella intäkter	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-	-	-	-
Resultat efter finansiella poster	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135
Periodens resultat	-8 329	-5 688	-42 485	-26 135

Moderbolagets balansräkningar

Tusentals kronor	2018-06-30	2017-06-30
Tillgångar		
<i>Finansiella tillgångar</i>		
Aktier i dotterbolag	100	100
Summa anläggningstillgångar	100	100
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kortfristiga fordringar	2 406	635
Förutbetalda kostnader	320	246
Summa kortfristiga fordringar	2 726	881
Kassa och Bank	9 570	28 066
Summa omsättningstillgångar	12 296	28 947
Summa tillgångar	12 396	29 047
Eget kapital och skulder		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	7 712	6 109
Reservfond	8 907	8 907
Överkursfond	196 616	171 272
Ansamlad förlust	-161 592	-135 238
Årets förlust	-42 485	-26 135
Summa eget kapital	9 158	24 915
Leverantörsskulder och andra skulder	3 238	4 132
Summa kortfristiga skulder	3 238	4 132
Summa eget kapital och skulder	12 396	29 047
<i>Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser</i>		
Ställda säkerheter	Inga	Inga
Ställda ansvarsförbindelser	Inga	Inga

Redovisnings och värderingsprinciper

Denna bokslutskommuniké är upprättad i överensstämmelse med IAS 34, Interim Financial Reporting.

För moderbolaget har Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person tillämpats vid upprättandet av denna bokslutskommuniké.

Koncernen och moderföretagets redovisningsprinciper är oförändrade med det som beskrivs i årsredovisningen för 2016/2017.

Inga andra nya eller omarbetade IFRS har trätt i kraft som förväntas ha någon betydande påverkan på koncernen.

Nästa redovisningstillfälle

Årsredovisningen för räkenskapsåret 2017/2018 beräknas hållas tillgänglig från den 28 november 2018.

Delårsrapport för perioden 1 juli till 30 september 2018 publiceras den 26 oktober 2018.

Årsstämman äger rum den 20 december 2018.

Styrelsen har inte för avsikt att föreslå någon utdelning.

Solna 2018-08-23

Eurocine Vaccines AB (Publ)

Michael Wolff Jensen
Styrelseordförande

Pierre A Morgon
Styrelseledamot

Jan Sandström
Styrelseledamot

Pär Thuresson
Styrelseledamot

Hans Arwidsson
Verkställande Direktör

För ytterligare information, vänligen kontakta:
Hans Arwidsson, Verkställande direktör

Eurocine Vaccines AB (publ)
Karolinska Institutet Science Park
Fogdevreten 2
171 65 Solna
Telefon +46 70 634 0171

Investor relations kontakt: hans.arwidsson@eurocine-vaccines.com

Internet: www.eurocine-vaccines.com

Orgnr: 556566-4298

Revisorns granskningsrapport

Eurocine Vaccines AB (publ) org nr 556566-4298

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av bokslutskommunikén för Eurocine Vaccines AB per 30 juni 2018 och den tolv månadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medveten om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Upplysning av särskild betydelse

Utan att det påverkar mitt uttalande nedan vill jag peka på det som framgår av bokslutskommunikén under rubriken "Finansiering och finansiell ställning" avseende koncernens finansiering. Enligt vår bedömning är det av största vikt att optionsinlösen faller ut och lånefaciliteten kan utnyttjas på det sätt som styrelsen gör bedömningen att den kan. Om så inte blir fallet kan det finnas tvivel beträffande koncernens förutsättningar för fortsatt drift.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att bokslutskommunikén inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Uppsala den 23 augusti 2018

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor
Huvudansvarig revisor