



Bokslutskommuniké

2016-01-01 till 2016-12-31



Med "Bolaget" eller "A1M Pharma" avses A1M Pharma AB (publ) med organisationsnummer 556755-3226.

Sammanfattning av bokslutskommuniké

Tolv månader (2016-01-01 – 2016-12-31)

- ✓ Intäkterna uppgick till 0 KSEK (0).
- ✓ Resultatet efter finansiella poster uppgick till -54 439 KSEK (-30 093).
- ✓ Resultatet per aktie uppgick till -0,95 SEK (-0,79).
- ✓ Soliditeten** uppgick per den 31 december 2016 till 71 (83) %.

Fjärde kvartalet (2016-10-01 – 2016-12-31)

- ✓ Intäkterna uppgick till 0 KSEK (0).
- ✓ Resultatet efter finansiella poster uppgick till -21 668 KSEK (-10 044).
- ✓ Resultatet per aktie uppgick till -0,36 SEK (-0,26).

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 54 615 448 utestående aktier per den 31 december 2016.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Väsentliga händelser under 2016

Första kvartalet

- ✓ A1M Pharma meddelar i början av året att Bolaget träffat Läkemedelsverket för ett vetenskapligt rådgivningsmöte om A1M Pharmas läkemedelsutveckling.
- ✓ Bolaget erhåller i januari godkännande av patent i Nya Zeeland. Det beviljade patentet är A1M Pharmas första inom patentportföljen för användning av Bolagets läkemedelskandidat A1M vid behandling av mitokondrirelaterade sjukdomar och gäller till och med den 4 september 2033.
- ✓ A1M Pharma utökar och förlänger i januari avtalet med Richter-Helm BioLogics GmbH & Co. KG, en ledande europeisk kontraktstillverkare av läkemedel. Det nya avtalet inkluderar fortsatt processutveckling och teknologiöverföring samt efterföljande produktion av material för toxikologiska studier och tillverkning av Bolagets läkemedelskandidat i enlighet med Good Manufacturing Practice (GMP) inför planerad fas I-studie.
- ✓ Bolaget färdigställer i mars en ny läkemedelskandidat, RMC-035, för behandling av havandeskapsförgiftning. Den nya läkemedelskandidaten utgörs av en modifierad version av det naturliga proteinet Alfa-1-Mikroglobin (A1M). Substansen bedöms, förutom att det har lika god effekt i Bolagets tester som det naturliga proteinet också ha bättre stabilitet i samband med användningen och är lättare att tillverka i stor skala. Dessutom ansöker A1M Pharma om substanspatent på geografiskt viktiga marknader.

Andra kvartalet

- ✓ A1M Pharma erhåller besked om godkännande av Bolagets patentansökan med titeln "HBF and A1M as early stage makers for Preeclampsia" (havandeskapsförgiftning) från patentverket i Japan. Besked om godkännande innebär att det japanska patentverket kommer att godkänna A1M Pharmas patentansökan. Patentet löper till och med 2036.
- ✓ A1M Pharma genomför en företrädesemission, vilken tillför Bolaget 39,7 MSEK efter emissionskostnader.
- ✓ A1M Pharma inleder samarbete med världsledande CSL Behring inom kombinerade behandlingar med A1M och plasmaproteiner. Samarbetet stärker A1M Pharmas position inom användande av A1M för

behandling av livshotande sjukdomar med behandlingsformer som är baserade på naturligt förekommande substanser.

- ✓ A1M Pharma tecknar under det andra kvartalet avtal med Research Toxicology Centre, ett ledande europeiskt forskningsbolag. A1M Pharma anlitar Research Toxicology Centre som CRO-partner (Contract Research Organisation) för prekliniska toxikologistudier.

Tredje kvartalet

- ✓ A1M Pharma meddelar den 7 juli 2016 att stabilitets- och kompatibilitetstester har genomförts med Bolagets läkemedelskandidat RMC-035 inför kommande prekliniska toxicitetsstudier. Samtliga tester utfördes med positivt resultat.
- ✓ A1M Pharma erhåller besked om kommande godkännande av patent i Europa för behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar. Patentet kommer vid godkännande att vara gällande i över 20 europeiska länder till och med 2033.
- ✓ A1M Pharma väljer njurskydd vid strålbehandling av cancer, Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT), som första inriktning inom utvecklingsprojektet för akuta njurskador (AKI). Målsättningen är att möjliggöra ökad strålningsdos och utöka antalet behandlingar för att snabbare och mer effektivt bekämpa cancer.

Fjärde kvartalet

- ✓ A1M Pharma färdigställer den industriella tillverkningsprocessen för den aktiva läkemedels substansen som ingår i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™, tidigare benämnd RMC-035, i mindre skala tillsammans med en ledande europeisk kontraktstillverkare.
- ✓ A1M Pharma genomför planenligt och framgångsrikt den första delen av Bolagets planerade toxicitets-/säkerhetsstudier med läkemedels substansen i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™. I studierna etablerades en maximalt tolererbar dos (MTD) i två olika djurmodeller. Dessa resultat kommer att användas för att fastställa vilka dosnivåer som skall användas i planerade Good Laboratory Practice-kontrollerade toxicitetsstudierna (GLP).
- ✓ A1M Pharma meddelar att en preklinisk korttidsstudie i djurmodell visar på god njurskyddande effekt av den aktiva substansen i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™ i samband med strålbehandling (PRRT). Under slutet av det första kvartalet 2017 väntas resultat avseende effekt sex månader efter genomförd behandling.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- ✓ A1M Pharma meddelar att rA1M visar mitokondrieskyddande effekt enligt preliminära resultat från prekliniska studier som utförts i samarbete med NeuroVive Pharmaceutical. Bolaget har även slutfört samarbetet med Fred Hutchinson Cancer Research Center, vilket har inneburit ökad förståelse kring rA1Ms verkningsmekanismer och tillgång till nya djurmodeller.
- ✓ A1M Pharma har med goda resultat planenligt genomfört initiala immunogenicitetsstudier i djurmodell för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget kommer att fortsätta att undersöka substansen under längre tidsperioder samt som en del i den kommande registreringsgrundande GLP-toxicitetsstudien.

- ✓ Styrelsen för A1M Pharma beslutar att genomföra en emission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20) villkorat godkännande vid extra bolagsstämma. Dessutom planeras en listning på Nasdaq First North med beräknad handelsstart under vecka 23, 2017. Varje unit består av tre (3) aktier och en (1) vederlagsfri teckningsoption till emissionskursen 2,25 SEK, motsvarande 0,75 SEK per aktie. Teckningsoptionen löper till och med den 8 december 2017 och tillför Bolaget högst 41,0 MSEK med en lösenkurs på 0,75 SEK. Emissionslikviden kommer att användas till A1M Pharmas fortsatta verksamhet inom läkemedelsutveckling, kliniska studier och partnerskapsaktiviteter.
- ✓ Bolagets aktieägare kallas till extra bolagsstämma tisdagen den 14 mars 2017 kl. 10.00 på Scheelevägen 22 i Lund med anledning av styrelsens beslut om en företrädesemission samt sammanläggning av aktier (1:20). Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken onsdagen den 8 mars 2017, och anmäla sig till bolaget senast onsdagen den 8 mars 2017 kl. 12.00.
- ✓ A1M Pharmas tillverkningspartner tillverkar framgångsrikt och helt enligt tidsplan en första storskalig batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Efter genomförda tester som visat på god kvalitet och renhet har Bolaget beslutat att denna batch skall användas i kommande GLP-toxicitetsstudier.

VD Tomas Eriksson kommenterar

Ytterligare ett händelserikt år har passerat där vi framgångsrikt lagt grunden för vår fortsatta utveckling och det är nu dags att sammanfatta A1M Pharmas mest betydelsefulla aktiviteter under den avslutande delen av 2016. Viktigast av allt är dock den offensiva satsning som ska ta A1M Pharma till nästa nivå. Med stöd av företrädesemissionen och den nya planen för kommande kliniska studier kommer vi kunna nå marknaden både snabbare och mer kostnadseffektivt.



I slutet av november färdigställde vi den industriella tillverkningsprocessen för den aktiva läkemedelssubstansen som ingår i vår läkemedelskandidat ROSGard™ i mindre skala tillsammans med en ledande europeisk kontraktstillverkare. Det innebär att projektet följer den uppgjorda tidsplanen och nu skalas denna tillverkningsprocess upp för att kunna tillverka större volymer av substansen. Den nya tillverkningsprocessen gör det möjligt att producera läkemedelssubstansen som ingår i ROSGard™ i enlighet med gällande regelverk för läkemedelstillverkning, Good Manufacturing Practice (GMP), vilket är ett viktigt krav inför framtida kliniska studier. Delar av de två cellbanker som har tagits fram för tillverkningen kommer att föras över till en andra förvaringsplats i anslutning till våra lokaler i Lund, vilket ger ökad flexibilitet inom A1M Pharmas utvecklingsprojekt. Det är glädjande att vi nu har tagit ett viktigt steg på vägen mot storskalig produktion av vår läkemedelssubstans i enlighet med GMP. De cellbanker som har producerats utgör en värdefull tillgång för A1M Pharma då de säkerställer all framtida tillverkning av den aktiva substansen. Förvaring vid två separata platser är en viktig riskhanteringsstrategi som vi tillämpar för värdefulla tillgångar med biologiskt ursprung. Med ökad tillgång till cellbankerna kan vi tillverka mer läkemedelssubstans vid behov, vilket gör att vi kan testa fler potentiella möjligheter inom vår prekliniska verksamhet. Det är betydelsefullt då vi arbetar intensivt inom projekten för njurskydd vid strålbehandling av cancer och havandeskapsförgiftning.

Under hösten hade vi även glädjen att kunna meddela att vi planenligt och framgångsrikt har genomfört den första delen av Bolagets planerade toxicitets-/säkerhetsstudier med läkemedelssubstansen i vår läkemedelskandidat ROSGard™. I studierna har en maximalt tolererbar dos (MTD) etablerats i två olika djurmodeller. Jag är mycket nöjd med att vi har kunnat genomföra det här första steget inom vårt toxicitets-/säkerhetsprogram på ett bra sätt och helt enligt tidsplan. I nästa del av toxicitets-/säkerhetsstudierna, vilka redan har inletts, är målsättningen att samla data från upprepad administrering av läkemedelssubstansen. Denna del förväntas kunna färdigställas under det första kvartalet 2017, varefter den samlade mängden data kommer att ligga till grund för registreringsgrundande GLP-kontrollerade toxicitets-/säkerhetsstudier med planerad uppstart under det andra kvartalet 2017.

Vi har även medverkat vid ett flertal internationella forskningskonferenser under året som gått. I oktober föreläste A1M Pharmas styrelseledamot och medgrundare professor Stefan Hansson vid ISSHP World Congress 2016 i Sao Paolo, Brasilien. ISSHP är världens största preeklampsikonferens och Stefan berättade mer om A1M Pharmas diagnos och behandlingskoncept mot havandeskapsförgiftning. I det skede vi befinner oss i är det mycket viktigt att bygga upp ett nätverk, diskutera potentiella samarbeten och ta del av andra framstående forskares input varav konferenser av detta slag utgör ett perfekt forum för det ändamålet.

I december kunde vi meddela att en preklinisk korttidsstudie i djurmodell visar på en god njurskyddande effekt av den aktiva substansen i Bolagets läkemedelskandidat ROSGard™ i samband med strålbehandling (PRRT). Hittills har den njurskyddande effekten undersökts 1-8 dagar efter behandlingstillfället och i slutet av det första kvartalet 2017 väntas resultat från långtidsuppföljningen – 6 månader efter behandling. Den goda njurskyddande effekt som den aktiva substansen i ROSGard™ visar upp i denna prekliniska korttidsstudie är mycket uppmuntrande, även om det är viktigt att poängtera att vi fortfarande är i preklinisk fas. Resultaten stärker vår övertygelse att njurskydd i samband med målsökande strålbehandling (PRRT) var ett korrekt val som första inriktning inom akut njurskada. Parallellt med de prekliniska studierna

utvärderar vi potentiella samarbeten med större aktörer inom läkemedelsbranschen dels för den fortsatta utvecklingen av projektet, dels för att skapa en framtida efterfrågan av produkten. Vi märker av ett stort intresse för de njurskyddande egenskaper som den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™ visar inom de två fokusområdena akut njurskada och havandeskapsförgiftning.

Efter periodens slut beslutade A1M Pharmas styrelse att genomföra en företrädesemission om högst 122,9 MSEK givet godkännande vid extra bolagsstämma. I samband med detta presenterades även en ny plan för våra kommande kliniska studier med initialt fokus på njurskydd vid strålbehandling (PRRT). Den nya planen tillsammans med likviden från emissionen kan göra det möjligt för oss att nå marknaden både snabbare och mer kostnadseffektivt än vad som tidigare har kommunicerats. Det är således en offensiv satsning som tar Bolaget till nästa nivå. Den nya kliniska planen ger även stöd till den fortsatta utvecklingen inom havandeskapsförgiftning då den njurskyddande mekanismen är densamma vid båda dessa sjukdomstillstånd. Efter periodens slut kunde vi även presentera att den första storskaliga batchen av den aktiva substansen i ROSGard™ framgångsrikt tillverkats enligt tidsplan. Detta var en av de absolut viktigaste återstående milstolparna på vägen mot klinisk fas.

Med beaktande av de betydande framsteg som A1M Pharma har nått under det senaste året, och vår nya offensiva kliniska plan har bolaget aldrig stått starkare ur ett utvecklingsperspektiv och jag ser med stor tillförsikt fram emot 2017.



Tomas Eriksson
VD, A1M Pharma AB

A1M Pharma AB

Verksamheten bolagiserades 2008 och A1M Pharmas huvudfokus är utveckling och kommersialisering av behandling och diagnostik för havandeskapsförgiftning samt behandling av njurskador, både vid havandeskapsförgiftning och vid cancerbehandling. Läkemedelsutvecklingen är baserad på A1M, ett kroppseget protein som håller kroppen ren från oxiderande giftiga ämnen och reparerar skadad vävnad. Diagnostiken för havandeskapsförgiftning är baserad på samtidig detektion av biomarkörerna hemoglobin och A1M i gravida kvinnors blod. Bolagets forskare har utvecklat en diagnostikmetod som på ett tidigt stadium kan upptäcka graviditeter i riskzonen för att utveckla havandeskapsförgiftning. Bolagets fokus innefattar även läkemedelsutveckling inriktad mot njurskador vid cancerbehandling, då genomförda studier visar att A1M har en generellt skyddande funktion.

A1M Pharma AB är moderbolag i en koncern som även omfattar dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB. Preelumina ägs till 100 procent av moderbolaget och bedriver forskning, utveckling och kommersialisering inom diagnostik. I Preelumina sker utveckling av diagnostikmetoder för att kunna förutsäga havandeskapsförgiftning på ett tidigt stadium. Härutöver har A1M Pharma inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

Intäkter och resultat

Intäkter

Under räkenskapsåret 2016 har koncernen haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK och moderbolaget en nettoomsättning på 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter för koncernen uppgick till 200 (443) KSEK och för moderbolaget till 200 (0) KSEK.

Under årets fjärde kvartal har koncernen haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK och moderbolaget 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter för koncernen uppgick till 200 (429) KSEK och för moderbolaget till 200 (0) KSEK.

Resultat

Årets rörelseresultat för koncernen uppgick till -54 422 (-29 993) KSEK och för fjärde kvartalet till -21 668 (-9 977) KSEK. För moderbolaget uppgick rörelseresultatet under räkenskapsåret 2016 till -53 550 (-28 916) KSEK och -21 491 (-9 908) KSEK för det fjärde kvartalet.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick per 2016-12-31 till -44 822 (-22 577) KSEK för koncernen. Moderbolagets motsvarande kostnader uppgick till -44 022 (-21 363) KSEK. Motsvarande siffror för det fjärde kvartalet uppgick till -19 407 (-7 017) KSEK för koncernen och -19 230 (-6 577) för moderbolaget.

Marknad/försäljningskostnader för koncernen uppgick för året till -5 434 (-4 999) KSEK, moderbolagets kostnader uppgår till -5 434 (-4 876) KSEK. Motsvarande siffror för fjärde kvartalet uppgick till -1 336 (-2 073) KSEK för koncernen och -1 336 (-2 052) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick per 2016-12-31 till -4 329 (-2 522) KSEK för koncernen och till -4 256 (-2 350) KSEK för moderbolaget. Motsvarande siffror för fjärde kvartalet uppgick till -1 125 (-1 007) KSEK för koncernen och -1 125 (-967) KSEK för moderbolaget. Kostnaderna är kopplade till Bolagets utvecklingsarbete som har intensifierats betydligt jämfört med motsvarande period föregående år.

Finansiell ställning

Den 31 december 2016 uppgick koncernens soliditet till 71 (83) procent. Eget kapital uppgick per 2016-12-31 till 30 337 KSEK, jämfört med 42 687 KSEK samma tidpunkt föregående år. Motsvarande siffror för moderbolaget var 74 (89) procent respektive 35 329 (49 167) KSEK. Koncernens likvida medel uppgick den 31 december 2016 till 7 009 KSEK, jämfört med 19 387 KSEK per samma datum föregående år. Totala tillgångar för koncernen uppgick den 31 december 2016 till 42 469 KSEK jämfört med 51 691 KSEK föregående år.

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för räkenskapsåret 2016 uppgick till -12 378 (15 251) KSEK. Kassaflödet för moderbolaget uppgick under räkenskapsåret till -11 772 KSEK. För motsvarande period föregående år uppgick kassaflödet i moderbolaget till 14 863 KSEK. Investeringarna uppgick för koncernen till -5 126 (-5 323) KSEK. Investeringarna

för moderbolaget uppgick till -4 903 (-5 355) KSEK varav -290 (-1 842) KSEK avsåg materiella och finansiella anläggningstillgångar.

Aktien

A1M Pharma AB noterades på AktieTorget i april 2013. AktieTorget är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. AktieTorget driver en handelsplattform (MTF), vilket inte är en reglerad marknad. Det finns ett aktieslag i Bolaget. Per den 31 december 2016 uppgick antalet aktier i A1M Pharma till 54 615 448.

Förslag till disposition av A1M Pharmas resultat

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2016-01-01 – 2016-12-31.

Finansiell rapportering i enlighet med IFRS

A1M Pharma upprättar sin finansiella redovisning i enlighet med IFRS. Historisk finansiell information har räknats om från den 1 januari 2014, vilket är datum för övergång till redovisning enligt IFRS. Bolaget hänvisar till delårsrapport per 2015-06-30 (not 5) för sammanställning av effekter av övergången till IFRS för koncernen och moderbolaget.

Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport 1, 2017	2017-05-24
Halvårsrapport, 2017	2017-08-25
Delårsrapport 3, 2017	2017-11-22
Bokslutskommuniké, 2017	2018-02-23

Årsstämma och årsredovisningens tillgänglighet

Årsstämma kommer att hållas i Lund den 27 april 2017. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig för nedladdning på A1M Pharmas hemsida (www.a1m.se) från och med den 5 april 2017.

Personal

Medelantalet anställda i koncernen uppgick för perioden januari till december 2016 till 8 (5), av vilka 4 (3) är kvinnor.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Ett forskningsbolag som A1M Pharma kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som Bolaget driver är i olika faser av utveckling, där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

Koncernens resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
		2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Intäkter		-	-	-	-
Kostnader för sålda varor		-	-	-	-
Bruttovinst		-	-	-	-
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader		-19 407	-7 017	-44 822	-22 577
Försäljningskostnader		-1 336	-2 073	-5 434	-4 999
Administrationskostnader		-1 125	-1 007	-4 329	-2 522
Övriga rörelseintäkter		200	429	200	443
Övriga rörelsekostnader		-	-309	-37	-338
Rörelseresultat		-21 668	-9 977	-54 422	-29 993
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter		-	3	-	3
Finansiella kostnader		-	-70	-17	-103
Resultat före skatt		-21 668	-10 044	-54 439	-30 093
Skatt på årets resultat	7	2 251	37	2 360	37
Periodens resultat		-19 417	-10 007	-52 079	-30 056
Summa totalresultat		-19 417	-10 007	-52 079	-30 056
Resultat per aktie, SEK	4	-0,36	-0,26	-0,95	-0,79

I koncernen finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat. Summa totalresultat är hänförligt till moderföretagets aktieägare.

Koncernens balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	32 210	28 978
Materiella anläggningstillgångar	1 155	1 250
Anläggningstillgångar sammanlagt	33 365	30 228
Omsättningstillgångar		
Kundfordringar	250	550
Övriga fordringar	1 053	1 332
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	792	194
Likvida medel	7 009	19 387
Omsättningstillgångar sammanlagt	9 104	21 463
SUMMA TILLGÅNGAR	42 469	51 691

(KSEK)	Not	2016-12-31	2015-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital		2 185	1 512
Övrigt tillskjutet kapital		150 991	111 935
Balanserat resultat		-122 839	-70 760
Eget kapital sammanlagt		30 337	42 687
Långfristiga skulder			
Uppskjutna skatteskulder	7	-	2 360
Långa skulder sammanlagt		-	2 360
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		9 517	3 480
Skatteskuld		277	180
Övriga skulder		328	584
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		2 010	2 400
Kortfristiga skulder sammanlagt		12 132	6 644
Summa skulder		12 132	9 040
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		42 469	51 691
Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser		Inga	Inga

Koncernens kassaflödesanalys

(KSEK)	2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-21 668	-9 977	-54 422	-29 993
Avskrivningar	204	162	1 989	841
Erhållen ränta	-	3	-	3
Erlagd ränta	-	-70	-17	-103
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-21 464	-9 882	-52 450	-29 252
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	-1 262	-653	-19	-1 288
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	3 793	3 368	5 488	3 334
Förändring i rörelsekapital	2 531	2 715	5 469	2 046
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 933	-7 167	-46 981	-27 206
Investeringsverksamhet				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-248	-229	-290	-842
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-352	-953	-4 836	-4 481
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-600	-1 182	-5 126	-5 323
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	-	16 034	39 729	47 780
Ökning/minskning konvertibellån	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	16 034	39 729	47 780
Förändring av likvida medel	-19 533	7 685	-12 378	15 251
Likvida medel vid periodens början	26 542	11 702	19 387	4 136
Likvida medel vid periodens slut	7 009	19 387	7 009	19 387

Förändring av koncernens eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2015 (IFRS)	1 159	64 507	-40 703	24 963
Nyemission	353	49 786	-	50 139
Emissionskostnader, se not 6	-	- 2 358	2 358	-
Årets resultat	-	-	-32 415	-32 415
Eget kapital 31 december 2015	1 512	111 935	-70 760	42 687
Ingående balans 1 januari 2016	1 512	111 935	-70 760	42 687
Nyemission	673	39 056	-	39 729
Periodens resultat	-	-	-52 079	-52 079
Eget kapital 31 december 2016	2 185	150 991	-122 839	30 337

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

(KSEK)		2016-10-01	2015-10-01	2016-01-01	2015-01-01
	Not	2016-12-31	2015-12-31	2016-12-31	2015-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Intäkter		-	-	-	-
Kostnader för sålda varor		-	-	-	-
Bruttovinst		-	-	-	-
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader		-19 230	-6 577	-44 022	-21 363
Försäljningskostnader		-1 336	-2 052	-5 434	-4 876
Administrationskostnader		-1 125	-967	-4 256	-2 350
Övriga rörelseintäkter		200	-	200	-
Övriga rörelsekostnader		-	-312	-37	-327
Rörelseresultat		-21 491	-9 908	-53 550	-28 916
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter		-	2	-	2
Finansiella kostnader		-	-70	-17	-103
Resultat före skatt		-21 491	-9 976	-53 567	-29 017
Skatt på årets resultat		-	-	-	-
Periodens resultat		-21 491	-9 976	-53 567	-29 017

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2016-12-31	2015-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	13 056	9 449
Materiella anläggningstillgångar	1 155	1 250
Andel i dotterbolag	18 280	18 280
Anläggningstillgångar sammanlagt	32 491	28 979
Omsättningstillgångar		
Kundfordringar	250	-
Fordran koncernföretag	6 055	5 955
Övriga fordringar	1 052	1 294
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	792	193
Likvida medel	6 812	18 584
Omsättningstillgångar sammanlagt	14 961	26 026
SUMMA TILLGÅNGAR	47 452	55 005

(KSEK)	2016-12-31	2015-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital		
Aktiekapital	2 185	1 512
Fond för utvecklingsutgifter	4 461	
Överkursfond	144 300	109 705
Balanserat resultat	-62 050	-33 033
Periodens resultat	-53 567	-29 017
Eget kapital sammanlagt	35 329	49 167
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	9 508	3 198
Skatteskuld	277	180
Övriga skulder	328	496
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 010	1 964
Kortfristiga skulder sammanlagt	12 123	5 838
Summa skulder	12 123	5 838
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	47 452	55 005
Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser	Inga	Inga

Moderbolagets kassaflödesanalys i sammandrag

(KSEK)	2016-10-01 2016-12-31	2015-10-01 2015-12-31	2016-01-01 2016-12-31	2015-01-01 2015-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-21 491	-9 908	-53 550	-28 916
Avskrivningar	169	117	1 391	582
Erhållen ränta	-	2	-	2
Erlagd ränta	-	-70	-17	-103
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-21 322	-9 859	-52 176	-28 435
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	-1 413	-758	-707	-2 176
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	3 879	2 861	6 285	3 049
Förändring i rörelsekapital	2 466	2 103	5 578	873
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 856	-7 756	-46 598	-27 562
Investeringsverksamhet				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-248	-220	-290	-1 842
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-475	-885	-4 613	-3 513
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-723	-1 105	-4 903	-5 355
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	-	16 034	39 729	47 780
Ökning/minskning konvertibellån	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	16 034	39 729	47 780
Förändring av likvida medel	-19 579	7 173	-11 772	14 863
Likvida medel vid periodens början	26 391	11 411	18 584	3 721
Likvida medel vid periodens slut	6 812	18 584	6 812	18 584

Förändring av moderbolagets eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Fond för utvecklingsutgift	Fria reserver	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2015 (IFRS)	1 159	-	41 715	-12 470	30 404
Nyemission	353	-	49 227	-	49 580
Emissionskostnader, se not 6	-	-	- 2 358	2 358	-
Incitamentprogram 2015/2018	-	-	558	-	558
Omföring föregående års resultat	-	-	-12 470	12 470	-
Årets resultat	-	-	-	-31 375	-31 375
Eget kapital 31 december 2015	1 512	-	76 672	-29 017	49 167
Ingående balans 1 januari 2016	1 512	-	76 672	-29 017	49 167
Nyemission	673	-	39 056	-	39 729
Omföring föregående års resultat	-	-	-29 017	29 017	-
Fond för utvecklingsutgift	-	4 461	-4 461	-	-
Periodens resultat	-	-	-	-53 567	-53 567
Eget kapital 31 december 2016	2 185	4 461	82 250	-53 567	35 329

NOTER

Not 1 Allmän information

A1M Pharma AB, org. nr 556755-3226, är moderbolag i A1M Pharma-koncernen. A1M Pharma AB har sitt säte i Lund, Sverige.

A1M Pharma-koncernens bokslutskommuniké för perioden januari – december 2016 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 21 februari 2017.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (kk) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser jämförande period föregående år.

Not 2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

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

Grund för rapporternas upprättande

Från och med räkenskapsår 2015 upprättas koncernredovisningen för A1M Pharma-koncernen ("A1M Pharma") i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen.

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering, årsredovisningslagen, och RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner.

Moderbolagets redovisning är upprättad enligt Årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för Juridiska personer. Tillämpningen av RFR 2 innebär att moderbolaget i delårsrapporten för den juridiska personen tillämpar samtliga av EU antagna IFRS och uttalanden så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, tryggandelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning.

I och med koncernens övergång till rapportering i enlighet med IFRS har moderföretaget övergått till redovisning enligt RFR 2. Vilka effekter övergången från tidigare tillämpade redovisningsprinciper till RFR 2 har på moderbolagets historiska finansiella information från den 1 januari 2014, vilket är datum för övergång till RFR 2, redogörs för i not 5 i delårsrapport 2015-06-30.

Att upprätta finansiella rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper, se not 3.

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

Moderbolagets redovisningsprinciper är desamma som koncernens, om inte annat anges i not nedan.

Redovisningsprinciper, ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som ännu inte har trätt i kraft och som inte har tillämpats i förtid av koncernen

Vid upprättandet av delårsrapporten per 31 december 2016 har ett flertal standarder och tolkningar publicerats vilka ännu inte trätt ikraft och vilka är tillämpliga för koncernen. Nedan följer de standarder som bedöms vara relevanta för koncernen:

IFRS 9 "Finansiella instrument" hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder. Koncernen har för avsikt att tillämpa den nya standarden senast det räkenskapsår som börjar 1 januari 2018. Dock skulle denna standard inte få någon påverkan på den finansiella rapporteringen idag. Standarden har ännu inte antagits av EU.

IFRS 15 "Revenue from contracts with customers" gavs ut i maj 2014. IFRS 15 ersätter samtliga tidigare utgivna standarder och tolkningar som avser intäktsredovisning (dvs IAS 11 "Construction Contracts" och IAS 18 "Revenue", IFRIC 13 "Customer Loyalty Program", IFRIC 15 "Agreements for the Constructions of Real Estate", IFRIC 18 "Transfers of Assets from Customers", SIC 31 "Barter Transactions Involving Advertising Services"). IFRS 15 träder i kraft den 1 januari 2018. Standarden ska tillämpas med retroaktiv verkan. Koncernen har för avsikt att tillämpa den nya standarden senast det räkenskapsår som börjar 1 januari 2018. Dock skulle denna standard inte få någon påverkan på den finansiella rapporteringen idag.

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

Koncernredovisning

Dotterföretag

Dotterföretag är alla företag över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Förvärvsmetoden används för redovisning av koncernens rörelseförvärv. Köpeskillingen för förvärvet av ett dotterföretag utgörs av verkligt värde på överlåtna tillgångar, skulder som koncernen ådrar sig till tidigare ägare av det förvärvade bolaget och de aktier som emitterats av koncernen. I köpeskillingen ingår även verkligt värde på alla skulder som är en följd av en överenskommelse om villkorad köpeskillning. Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen.

Förvärvsrelaterade kostnader kostnadsförs när de uppstår.

Koncerninterna transaktioner, balansposter, intäkter och kostnader på transaktioner mellan koncernföretag elimineras. Vinster och förluster som resulterar från koncerninterna transaktioner och som är redovisade i tillgångar elimineras också. Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

Segmentsrapportering

Då A1M Pharma bedriver forsknings- och utvecklingsverksamhet har ledningen att följa upp koncernen som en helhet.

Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

De olika enheterna i koncernen har den lokala valutan som funktionell valuta då den lokala valutan har definierats som den valuta som används i den primära ekonomiska miljö där respektive enhet huvudsakligen är verksam. I koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är moderföretagets funktionella valuta och koncernens presentationsvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. 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 rörelseresultatet i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för produktutveckling

Koncernen bedriver forskning och utveckling kring nya produkter och metodik kring diagnostik. Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som är direkt hänförliga till utveckling av identifierbara och unika produkter respektive metodik kring diagnostik som kontrolleras av koncernen, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

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

Direkt hänförliga utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader.

Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår.

Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Utvecklingsutgifter för produktutveckling och utgifter för utveckling av diagnostik som redovisas som tillgång skrivs av under sin bedömda nyttjandeperiod, men påbörjas först när utvecklingsarbetet i all väsentligt bedöms som avslutat och kan användas kommersiellt.

Patent

Utgifter för registrerade patent skrivs av baserat på sin bedömda nyttjandeperiod. Avskrivningar på patent redovisas som en del av anskaffningsvärdet för balanserade utgifter för produktutveckling om patentet används i utvecklingsarbetet.

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 förmåner som är förknippade med tillgången kommer att komma koncernen tillgodo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt.

Avskrivningar görs linjärt enligt följande:

Maskiner och Inventarier: 5 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperiod prövas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs omgående ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde.

Vinster och förluster vid avyttring av en materiell anläggningstillgång fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkter och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

Immateriella tillgångar som har en obestämd nyttjandeperiod eller immateriella tillgångar som inte är färdiga för användning, skrivs inte av utan prövas årligen avseende eventuellt nedskrivningsbehov. Tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet kanske 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 separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar som tidigare har skrivits ner görs per varje balansdag en prövning av om återföring bör göras.

Finansiella instrument – generellt

Klassificering

Koncernen klassificerar sina finansiella tillgångar och skulder i följande kategorier: lånefordringar och kundfordringar, samt övriga finansiella skulder. Klassificeringen är beroende av för vilket syfte den finansiella tillgången eller skulden förvärvades.

Lånefordringar och kundfordringar

Lånefordringar och kundfordringar är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar och som inte är noterade på en aktiv marknad. De ingår i omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Koncernens "lånefordringar och kundfordringar" utgörs primärt av kundfordringar och likvida medel.

Övriga finansiella skulder

Skulder till koncernbolag, leverantörsskulder och den del av övriga kortfristiga skulder som avser finansiella instrument klassificeras som del av övriga kortfristiga finansiella skulder.

Redovisning och värdering

Koncernens finansiella instrument redovisas första gången till verkligt värde plus transaktionskostnader. Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförs och koncernen har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten. Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet har fullgjorts eller på annat sätt utsläccks.

Lånefordringar och kundfordringar samt övriga kortfristiga och finansiella skulder redovisas efter anskaffningstidpunkten till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Kundfordringar

Kundfordringar är finansiella instrument som består av belopp som ska betalas av kunder för sålda varor och tjänster i den löpande verksamheten. Om betalning förväntas inom ett år eller tidigare, klassificeras de som omsättningstillgångar. Om inte, redovisas de som anläggningstillgångar.

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

Likvida medel

Likvida medel är ett finansiellt instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden. I kassaflödet innefattar posten kassa, banktillgodohavanden samt koncernens cashpool.

Eget kapital

Stamaktier klassificeras som eget kapital. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är finansiella instrument och avser förpliktelser att betala för varor och tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten från leverantörer. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år. Om inte, redovisas de som långfristiga skulder.

Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Aktuell och uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och deras redovisade värden i koncernredovisningen. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesatser som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Styrelsen kommer att pröva frågan kring redovisning av uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag först när koncernen har uppvisat vinstintjäning.

Ersättningar till anställda

Pensionsförpliktelser

Koncernen har uteslutande avgiftsbestämda pensionsplaner.

En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Koncernen har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder.

För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar koncernen avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringsplaner på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Koncernen 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 koncernen tillgodo.

Leasing

Koncernen har endast operationella leasingavtal avseende lokaler. Leasing där en väsentlig del av riskerna och fördelarna med ägande behålls av leasegivaren klassificeras som operationell leasing. Betalningar som görs under leasingperioden kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Denna innebär att rörelseresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in eller utbetalningar under perioden samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden.

Moderföretagets redovisningsprinciper

I samband med övergången till redovisning enligt IFRS i koncernredovisningen, har moderföretaget övergått till att tillämpa RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Se not 5 i delårsrapporten 2015-06-30 för effekter av övergången för moderföretaget.

Moderföretaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen.

Uppställningsformer

Resultat- och balansräkning följer årsredovisningslagens uppställningsform. Rapport över förändring av eget kapital följer också koncernens uppställningsform men ska innehålla de kolumner som anges i ÅRL. Vidare innebär det skillnad i benämningar, jämfört med koncernredovisningen, främst avseende finansiella intäkter och kostnader och eget kapital. I samband med övergången till IFRS och RFR 2 har uppställningsformen för resultaträkningen ändrats från Kostnadsslagsindeldad till Funktionsindeldad uppställningsform.

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillningar.

När det finns en indikation på att andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posterna "Resultat från andelar i koncernföretag".

Koncernbidrag

Koncernbidrag lämnade från moderföretag till dotterföretag och koncernbidrag erhållna till moderföretag till dotterföretag redovisas som bokslutsdisposition.

Not 3 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.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Koncernen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, inte alltid att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår behandlas i huvuddrag nedan.

Immateriella tillgångar

A1M Pharma befinner sig i ett viktigt skede och har under 2016 stärkts av de framsteg som gjorts och med de positiva resultat som hittills uppnåtts vilket ger ytterligare tyngd i arbetet gällande framför allt utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning baserad på proteinet A1M. Marknaden för diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning bedömer styrelsen som betydande. Idag beräknas den totala årliga kostnaden för initiala direkta vårdkostnader gällande havandeskapsförgiftning uppgå till cirka 19 miljarder SEK enbart i Europa, beräknat på en prevalens om 3,5 procent vid 110 000 födselar. Under 2016 har A1M Pharma även valt att satsa på njurskydd i samband med målsökande strålbehandling av tumörer, s.k. PRRT-behandling med läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget har kunnat konstatera att rA1M skyddar njurceller i samband med den oxidativa stress som uppkommer vid bland annat akut njurskada. Man har även sett lovande indikationer på att rA1M utöver att oskadliggöra reaktiva syreföreningar och reparerar skadad vävnad, även kan skydda mitokondriernas energiproduktion. Extern expertis har beräknat den potentiella försäljningen av ROSGard™ som behandling av havandeskapsförgiftning till 1,2 miljarder USD 5 år efter registrering. Styrelsens bedömning är att A1M Pharma AB har goda förutsättningar för att kunna generera framtida intäkter och färdigställa de immateriella tillgångarna.

Balanserade utgifter för produktutveckling

Koncernen aktiverar utgifter hänförliga till produktutveckling och utgifter för diagnostik i den omfattning de bedöms uppfylla kriterierna enligt IAS 38 p. 57 (se ovan om Immateriella tillgångar). Gällande koncernens utvecklingsarbete avseende utveckling av läkemedel aktiveras utgifter från och med godkänd Fas 3 som en egenupparbetad immateriell tillgång.

Not 4 Resultat per aktie

Bolaget har 54 615 448 aktier registrerade per 2016-12-31.

Resultatet per aktie uppgick per 2016-12-31 till -0,95 (-0,79) SEK.

Not 5 Effekter av övergång till IFRS för koncernen och moderbolaget

Till följd av att koncernen gått över till redovisning enligt IFRS den 1 april 2015 bytte även moderföretaget redovisningsprinciper per den 1 april 2015 och övergår till redovisning enligt RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Jämförelseåret justeras i enlighet med IAS 8, Redovisningsprinciper, ändringar i uppskattningar och bedömningar samt fel. Öppningsbalans för övergång till IFRS och RFR 2 har skett per 2014-01-01.

Den effekt på redovisningen som skett vid övergången till IFRS är att styrelsen har uppdaterat sin aktiveringspolicy för utvecklingsarbete avseende läkemedelskandidater och i samband med övergången till IFRS beslutat att tillämpa en princip som innebär att aktivering av utgifter för läkemedelsutveckling aktiveras först fr.o.m. med godkännande av Fas 3-studie i utvecklingsarbetet. Detta innebär att avstämningar av eget kapital och de förändringar av eget kapital så är motposten Immateriella tillgångar (aktiverade utvecklingsutgifter) som minskat i motsvarande grad.

Övergången till redovisning enligt RFR 2 för moderbolaget har haft motsvarande effekt beloppsmässigt på moderbolagets egna kapital. Jämförbara perioder har uppdaterats i balans- och resultaträkningar för moderbolaget för perioder som inleds 2014-01-01 med hänsyn till övergången till RFR 2.

I delårsrapporten 2015-06-30, not 5, presenteras effekter för samtliga kvartal under 2014.

Not 6 Byte av redovisningsprincip för emissionskostnader

I samband med delårsrapport 2016-06-30 beslutade styrelsen, i samråd med bolagets revisor, att byta redovisningsprincip gällande bolagets emissionskostnader. I rapporter tidigare än 2016-06-30 har emissionskostnader fördelats mellan gamla och nyemitterade aktier, där kostnaden för nyemitterade aktier har reducerat det fria egna kapitalet och resterande emissionskostnader har belastat resultaträkningen. Bolagets nya redovisningsprincip innebär att hela emissionskostnaden reducerar det fria egna kapitalet. Eftersom bolagets resultat förbättras med motsvarande belopp innebär detta att bolagets totala egna kapital förblir oförändrat.

Jämförelsesiffror som presenteras i denna rapport har omräknats enligt denna nya princip.

Byte av redovisningsprincip, Emissionskostnader	2015-10-01	2015-01-01
Resultaträkningen	2015-12-31	2015-12-31
Koncernen		
Finansiella kostnader enligt tidigare rapportering	-857	-2 461
Justering enligt ny redovisningsprincip	787	2 358
Finansiella kostnader enligt ny redovisningsprincip	-70	-103
Resultat före skatt enligt tidigare rapportering	-10 831	-32 451
Justering enligt ny redovisningsprincip	787	2 358
Resultat före skatt enligt ny redovisningsprincip	-10 044	-30 093
Moderbolaget		
Finansiella kostnader enligt tidigare rapportering	-857	-2 461
Justering enligt ny redovisningsprincip	787	2 358
Finansiella kostnader enligt ny redovisningsprincip	-70	-103
Resultat före skatt enligt tidigare rapportering	-10 764	-31 375
Justering enligt ny redovisningsprincip	787	2 358
Resultat före skatt enligt ny redovisningsprincip	-9 977	-29 017
Byte av redovisningsprincip, Emissionskostnader		
Balansräkningen		2015-12-31
Koncernen		
Övrigt tillskjutet kapital enligt tidigare rapportering		114 293
Justering enligt ny redovisningsprincip		-2 358
Övrigt tillskjutet kapital enligt ny redovisningsprincip		111 935
Moderbolaget		
Överkursfond enligt tidigare rapportering		112 063
Justering enligt ny redovisningsprincip		-2 358
Överkursfond enligt ny redovisningsprincip		109 705

Not 7 Uppskjuten skatteskuld

I anslutning till årsbokslutet per 31 december 2016 har ny bedömning gjorts avseende den uppskjutna skatteskuld avseende koncernmässiga övervärden som uppstod i samband med A1M Pharmas förvärv av Preelumina Diagnostics som genomfördes år 2012. Med hänsyn tagen till koncernens befintliga underskottsavdrag vilka inte omfattas av vare sig köpeskillings- eller koncernbidragssparrar har en förnyad bedömning per 31 december 2016 gjorts med slutsats att den uppskjutna skatteskulden om 2,2 MSEK har kunnat lösas upp via resultaträkningen

Not 8 Transaktioner med närstående

Utöver ersättning till ledande befattningshavare inklusive ersättning för konsulttjänster, har det inte förekommit inköp eller försäljning mellan koncernen och närstående. Nedan presenteras transaktioner med närstående som påverkat periodens resultat.

	2016-01-01	2015-01-01
(KSEK)	2016-12-31	2015-12-31
Stanbridge bvba (ägs av fg styrelseordförande Gregory Batcheller)	373	215
C Glad Consulting AB (ägs av Cristina Glad, styrelseledamot)	81	323
Design & Care AB (ägs av Christina Östberg Lloyd)	58	-
Ermén Produktion & Redovisning AB (ägs av Anders Ermén, styrelseledamot)	113	45
TransformRx GmbH (ägs av Martin Austin, styrelseledamot)	884	1 004
Summa transaktioner närstående	1 509	1 587

Not 9 Väsentliga händelser efter periodens utgång

- ✓ A1M Pharma meddelar att rA1M visar mitokondrieskyddande effekt enligt preliminära resultat från prekliniska studier som utförts i samarbete med NeuroVive Pharmaceutical. Bolaget har även slutfört samarbetet med Fred Hutchinson Cancer Research Center, vilket har inneburit ökad förståelse kring rA1Ms verkningsmekanismer och tillgång till nya djurmodeller.
- ✓ A1M Pharma har med goda resultat planenligt genomfört initiala immunogenicitetsstudier i djurmodell för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Bolaget kommer att fortsätta att undersöka substansen under längre tidsperioder samt som en del i den kommande registreringsgrundande GLP-toxicitetsstudien.
- ✓ Styrelsen för A1M Pharma beslutar att genomföra en emission om högst 122,9 MSEK av så kallade units med företrädesrätt för befintliga aktieägare samt sammanläggning av aktier (1:20) villkorat godkännande vid extra bolagsstämma. Dessutom planeras en listning på Nasdaq First North med beräknad handelsstart under vecka 23, 2017. Varje unit består av tre (3) aktier och en (1) vederlagsfri teckningsoption till emissionskursen 2,25 SEK, motsvarande 0,75 SEK per aktie. Teckningsoptionen löper till och med den 8 december 2017 och tillför Bolaget högst 41,0 MSEK med en lösenkurs på 0,75 SEK. Emissionslikviden kommer att användas till A1M Pharmas fortsatta verksamhet inom läkemedelsutveckling, kliniska studier och partnerskapsaktiviteter.
- ✓ Bolagets aktieägare kallas till extra bolagsstämma tisdagen den 14 mars 2017 kl. 10.00 på Scheelevägen 22 i Lund med anledning av styrelsens beslut om en företrädesemission samt sammanläggning av aktier (1:20). Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken onsdagen den 8 mars 2017, och anmäla sig till bolaget senast onsdagen den 8 mars 2017 kl. 12.00.
- ✓ A1M Pharmas tillverkningspartner tillverkar framgångsrikt och helt enligt tidsplan en första storskalig batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSGard™. Efter genomförda tester som visat på god kvalitet och renhet har Bolaget beslutat att denna batch skall användas i kommande GLP-toxicitetsstudier.

Lund, 22 februari 2017

Martin Austin
Styrelsens ordförande

Anders Ermén
Styrelseledamot

Cristina Glad
Styrelseledamot

Stefan Hansson
Styrelseledamot

Christina Östberg Lloyd
Styrelseledamot

Bo Åkerström
Styrelseledamot

Tomas Eriksson
Verkställande direktör

För ytterligare information kontakta:

Tomas Eriksson, VD

Telefon: 046-286 50 30

E-post: te@a1m.se

Hemsida: www.a1m.se

Adress: Medicon Village, Scheelevägen 2, 223 81 Lund

Denna information är sådan information som A1M Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 22 februari 2017.



Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport) upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för A1M Pharma AB (publ) per 31 december 2016 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.

Slutsats

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

Stockholm den 22 februari 2017

Öhrlings PricewaterhouseCoopers

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor