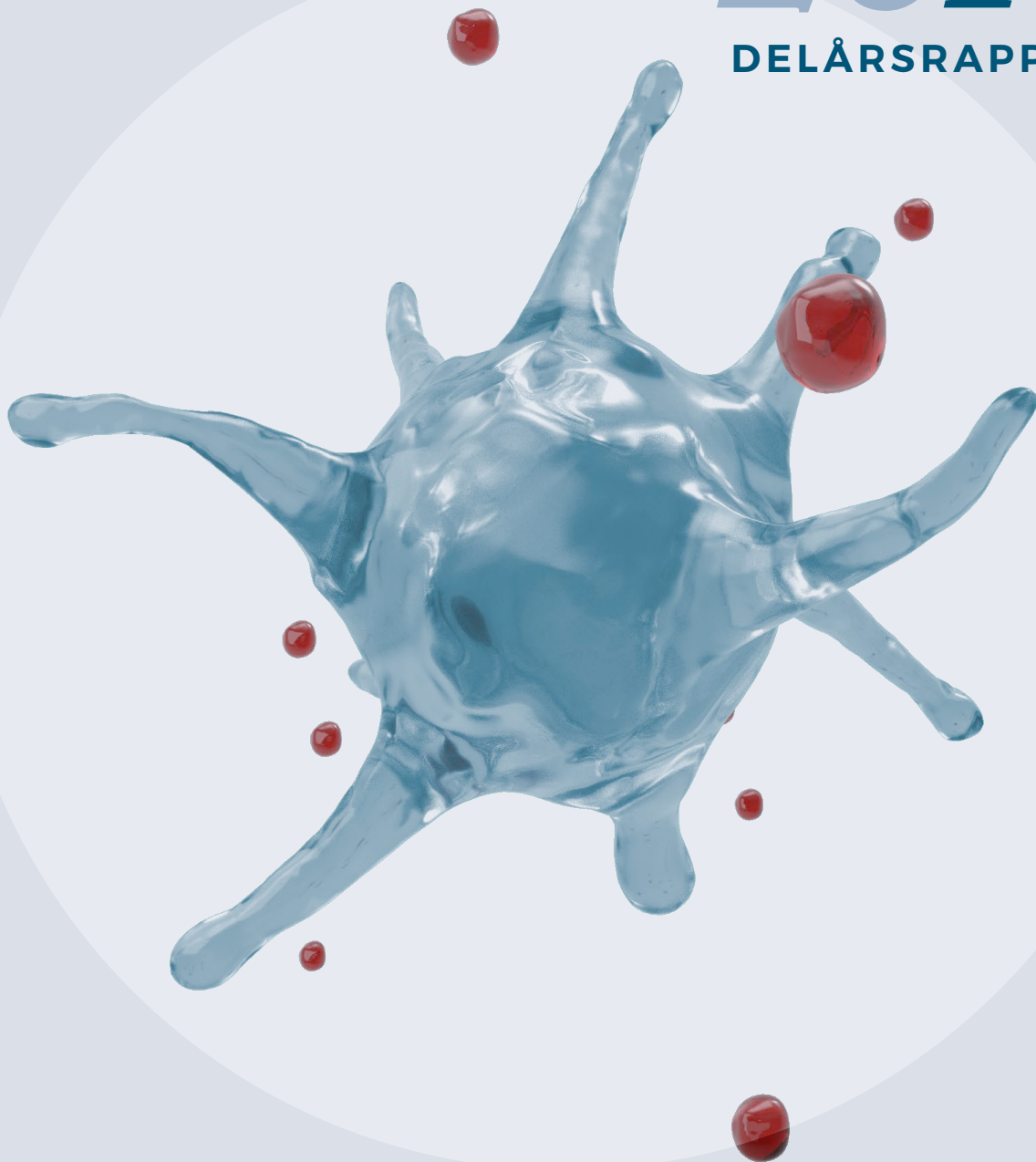


APRIL - JUNI
2018
DELÅRSRAPPORT



Etablerar ett **unik**t immun-onkologiskt angreppssätt genom att utveckla **allogena, lagringsbara**, cell-baserade terapier

Delårsrapport Q2 2018

Viktiga framsteg i utvecklingsprogrammet



April - juni i sammandrag

- » Bolaget meddelade publicering av en vetenskaplig översiktsartikel kring ilixadencel-konceptet i Pharmaceutical Research.
- » Rekryteringen till den kliniska fas I/II studien GIST slutfördes.
- » Immunicum lämnade uppdatering om det kliniska utvecklingsprogrammet för ilixadencel.
- » Vid årsstämman valdes Michael Oredsson till ny styrelseordförande. Omval skedde av styrelseledamöterna Magnus Nilsson, Magnus Persson, Steven Glazer, Charlotte Edenius och Kerstin Valinder Strinnholm.

Januari - juni i sammandrag

- » Patientrekryteringen slutfördes till den pågående, globala kliniska Fas II-studien MERECA (MEtastatic REnal Cell CArcinoma). Studiens syfte är att visa "proof of concept" för ilixadencel avseende ett antal kliniska effektmått samt att studera säkerhet under en 18-månadersperiod.
- » Ilixadencel beviljades ATMP-certiering från EMA gällande tillverkningskvalitet och prekliniska data.
- » Immunicums aktier (IMMU. ST) upptogs till handel på Nasdaq Stockholms huvudmarknad.
- » Michaela Gertz rekryterades som CFO på Immunicum.
- » Immunicum presenterade en fallstudie med en patient ur Fas I/II HCC-studien vid Cholangiocarcinoma Foundation Annual Conference i Salt Lake City, USA.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Immunicum meddelade att FDA godkänt protokollet som möjliggör starten av en utökad Fas Ib/II-multi-indikationsstudie med kombinationsbehandling.
- » Immunicum meddelar att bolaget kommer presentera prekliniska data på ilixadencel i kombination med checkpointhämmare och immunaktiverare på 2018 års ESMO-kongress.

Finansiellt sammandrag

KSEK om inget annat anges	Q2		Halvår		Helår
	2018	2017	2018	2017	2017
Rörelseresultat	-19 348	-19 115	-48 117	-39 648	-80 700
Periodens resultat	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,4	-0,7	-0,9	-1,5	-3,1
Likvida medel	149 971	61 206	149 971	61 206	128 883
Eget kapital	141 432	62 533	141 432	62 533	189 556
Antal anställda	13	10	13	10	11



VD-kommentar

» Nu när vi hunnit halvvägs genom 2018 är det glädjande att se tillbaka på de framsteg vi gjort under de senaste månaderna. Vi har fortsatt arbetet med att genomföra vår kliniska utvecklingsplan och slutfört patientrekryteringen till MERECA-studien, samtidigt som vi tagit avgörande steg för att starta Fas Ib/II-multi-indikationsstudien ILIAD. Vi har även fortsatt vara aktiva i att presentera ilixadencel och Immunicum globalt, utvärdera nya marknader och utforska möjligheter att ta bolaget framåt. Sammanfattningsvis har vi behållit vårt fokus på att leverera värde till våra aktieägare.

Vår kliniska utvecklingsplan är framtagen för att utvärdera ilixadencels potential att i kombination med de mest avancerade terapierna förbättra behandlingsresultaten för cancerpatienter. Ett viktigt fokus de senaste månaderna har varit den kombinerade Fas Ib/II-multi-indikationsstudien ILIAD, för vilken vi har fått det kliniska studieprotokollet godkänt av den amerikanska läkemedelsmyndigheten, FDA. Godkännandet gör att vi kan påbörja patientrekryteringen för Fas Ib-delen av studien under andra halvåret 2018 och hålla vår planerade starttid för studien.

Vi har samlat in värdefulla synpunkter från kliniska experter runt om i världen och dessa har vi, tillsammans med rekommendationer från tillsynsmyndigheter, använt för att finslipa studiens utformning, så att vi på ett effektivt sätt ska kunna fastställa säkerhet och dosering av ilixadencel i kombination med checkpointhämmare. I studien kommer patienter med huvud- och halscancer, icke-småcellig lungcancer och magcancer (gastroesophageal junction adenocarcinoma) inkluderas vid kliniska center i USA. Som vi nyligen har meddelat ska Fas Ib-delen av studien utökas till att omfatta 21 patienter vilket, utöver värdefull information om säkerhet och dosering, potentiellt kan fånga upp initiala tecken på effekt i någon av de tre indikationerna. När studien väl har inletts kommer vi att tillhandahålla uppdateringar om Fas Ib-delen av studien löpande under 2019.

Vi kan också hålla fast vid planen att kunna kommunicera topline-resultat från MERECA-studien under det tredje kvartalet 2019 eftersom vi slutförde rekryteringen i studien

redan i början av 2018. Studiens syfte är att visa "proof of concept" för ilixadencel i kombination med sunitinib genom att studera ett flertal effektmått avseende meningsfull klinisk påverkan, samt att utvärdera säkerheten under en 18-månadersperiod.

Vi har under året fortsatt vårt arbete med att öka medvetenheten om ilixadencel i den globala forskarvärlden. Nyligen tillkännagav vi ett godkännande att presentera en poster vid den kommande 2018 års ESMO-kongressen (European Society for Medical Oncology) med prekliniska data avseende ilixadencels synergistiska antitumöreffekt i kombination med checkpointhämmare och immunaktiverare. Dessutom uppmärksammades ilixadencel i en vetenskaplig artikel i ett mycket spritt nyhetsbrev som fokuserar på viktiga framsteg inom cancerimmunoterapi¹.

Immunicum har fortsatt att knyta kontakter med ledande läkemedels- och bioteknikföretag, investerare och viktiga opinionsbildare samt hålla investerarevent. Vi har utökat det geografiska området för våra diskussioner och börjat utvärdera potentialen för ilixadencel i Kina, där antalet cancerfall inom våra huvudsakliga indikationer är ett stort hälsoproblem. Som ett exempel svarar enbart Kina för hälften av alla nya fall och dödsfall av levercancer i världen.

Vi fortsätter framgent att arbeta dedikerat mot vårt mål att förbättra överlevnad och livskvalitet för cancerpatienter genom att aktivera och stärka patientens eget immunförsvar för att bekämpa sjukdomen.

CARLOS DE SOUSA
VD

1. Accelerating Cancer Immunotherapy Research, (www.acir.org)

Immunicum i korthet

Immunicum är ett biofarmaceutiskt företag i klinisk fas som utvecklar en unik cell-baserad behandling mot cancer.

Vår behandling bygger på att förstärka det mänskliga immunförsvarets förmåga att känna igen och oskadliggöra tumörer. Behandlingen består av en injektion i tumören av så kallade dendritceller som utgör centrala delar av immunförsvaret.

En stor fördel jämfört med andra cell-baserade terapier är att vår produkt, ilixadencel, kan användas på alla patienter som den är, och inte behöver genomgå kostsam anpassning till den individuella patienten. Ilixadencel är en "off-the shelf" - produkt framtagen från friska allogena blodgivare.

Vår avsikt är att ilixadencel i framtiden skall ingå som en komponent i de flesta kombinationsbehandlingar av tumörsjukdom. Ilixadencel utvärderas för närvarande i två kliniska studier för behandling av olika cancerformer samtidigt som förberedelser pågår inför starten av en tredje studie.

Verksamhetsöversikt

Ilixadencel

Immunicums ledande produkt ilixadencel är en immunaktiverare eller immunförstärkare som stärker patientens eget immunförsvaret att döda cancerceller.

Ilixadencel har tagits fram för att kunna utnyttja varje enskild patients unika tumörantigener utan att behöva kombinera dendritceller med tumörantigener i provrör för att skapa en verkningsfull tumörspecifik immunaktiverare.

Ilixadencel består av allogena (från annan individ), proinflammatoriska dendritceller och administreras in situ, direkt in i tumören. Dessa dendritceller kan överleva i 48 till 72 timmar efter administrering och är aktiverade för att kunna frisätta immunostimulerande faktorer, inklusive kemokiner och cytokiner. Den lokala frisättningen av dessa faktorer inuti tumören leder till rekrytering och aktivering av endogena immunceller (immunceller från patienten), däribland naturliga mördarceller (eng. natural killer cells; NK-celler), omogna dendritceller och T-celler.

Rekryteringen av patientens egna dendritceller kommer att ske inne i tumören, där det redan finns höga nivåer av tumörspecifika antigener. Samtidig rekrytering och aktivering av NK-celler leder till NK-cellsmedierad celledöd av tumörceller vid injektionsområdet varefter dessa döende celler tas upp av de rekryterade dendritcellerna som på så sätt blir laddade med antigener. När patientens egna dendritceller är laddade och aktiverade av den proinflammatoriska omgivningen som skapats av ilixadencel, kommer de att migrera till närliggande lymfkörtlar där de kommer att förstärka/aktivera tumörspecifika T-celler, inklusive CD8+ T-celler som kommer att migrera från lymfkörteln, genom

blodcirkulationen, och sedan söka efter och döda tumörceller såväl i den primära tumören som i metastaser i andra delar av kroppen.

Ilixadencel förväntas ha fyra stora fördelar:

1. Intratumoralt injicerat ilixadencel omfattar på ett unikt sätt samtliga aspekter av tumörspecifik immunaktivering:
 - » Rekrytering av immunceller inklusive NK-celler och dendritceller till tumören,
 - » inducering av lokal tumörcellsöd som leder till en ökad frisättning av tumörspecifika antigen,
 - » och utmognad av antigen-laddade dendritceller för efterföljande migration till tumördränerande lymfkörtlar där dendritcellerna aktiverar tumörspecifika T-celler;
2. Ilixadencel är tillämpligt på alla injicerbara solida tumörer;
3. Lagerförda (eng. off-the-shelf) cellbaserade terapier går att tillämpa på alla patienter och kan produceras i stor skala och stå redo att administreras i patienten;
4. Konceptet utnyttjar patientens egen tumör som antigenkälla in vivo, med målet att säkerställa att hela uppsättningen neoantigener används för aktivering av ett tumörspecifikt immunsvaret.

Pipeline

Produkt & Indikation	Kombination	Preklinik	Fas I/II	Fas II	Fas III
Ilrixadencel: cancerimmunaktiverare som kan lagras "på hylla" ("off-the-shelf") Immunicums ledande produkt består av aktiverade allogena dendritceller som injiceras i tumören för att stärka och aktivera patientens egna immunförsvaret att känna igen och attackera tumören.					
Metastaserad Renalcellscarcinom (njure)	Kinashämmare				
Hepatocellulär Carcinom (lever)	Kinashämmare				
Gastrointestinalstroma-cellstumör	Kinashämmare				
Huvud- och halscancer	Checkpointhämmare				
Ikke-småcellig Lungcancer	Checkpointhämmare				
Magcancer	Checkpointhämmare				
IMM-2: allogena dendritceller kombinerat med tumörantigen Immunicums adenovirusvektor kan användas för produktion av relevanta tumörantigener för att användas i IMM-2-immunaktiverar-celler och skapa ett cancervaccin med optimal kapacitet för immunaktivering.					
Cancer					
IMM-3: optimal metod för expansion av CAR-T-celler för förbättrad anti-cancer aktivitet Immunicums IMM-3-plattform (tidigare CD70) är en behandlingsstrategi för expansion av CAR-T celler för förbättrad anti-tumör aktivitet och ökad motståndskraft mot oxidativ stress och immunosuppression i de solida tumörerna.					
Cancer					

Klinisk flerindikationsstudie i kombination med checkpointhämmare

Fas Ib/II ILIAD

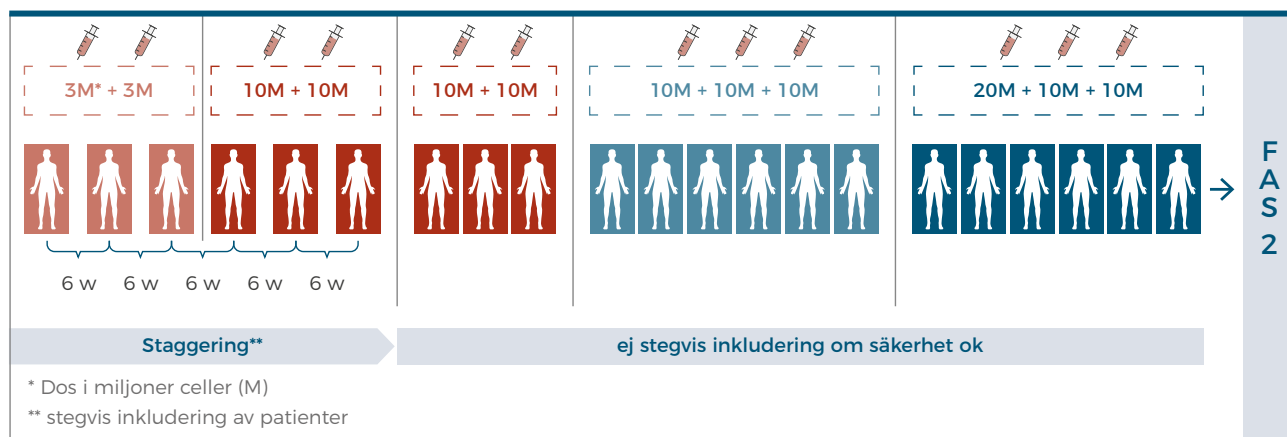
Utifrån dess verkningsmekanism och de prekliniska data från koncepttest som meddelades under 2017 kommer Immunicum utvärdera ilrixadencel som en immunaktiverare i kombination med checkpointhämmare (CPI).

Studien, som förkortas ILIAD, är en randomiserad, öppen Fas Ib/II-studie som genomförs av Immunicum vid ett flertal center för att utvärdera säkerheten och effekten av intratumoralt administrerat ilrixadencel i kombination med checkpointhämmare. Kombinationen ska testas inom tre indikationer: huvud- och halscancer, ikke-småcellig lungcancer och magcancer. Studien kommer att delas in i två delar: Fas Ib och Fas II. Syftet med Fas Ib-delen av studien är att bedöma säkerheten och fastställa optimal dos

och doseringsschema för ilrixadencel i kombination med standarddoser av pembrolizumab (Keytruda®) hos patienter med någon av dessa tre cancertyper.

Baserat på synpunkter från kliniska experter och EU:s tillsynsmyndigheter samt råd från FDA kommer Fas Ib delen av studien att omfatta 21 patienter. De första sex patienterna kommer att inkluderas en efter en och varje patient kommer att observeras i sex veckor innan nästa patient kan behandlas.

Immunicum kommer att testa tre olika dosnivåer och två olika behandlingsscheman av ilrixadencel i kombination med en CPI. Protokollet är designat för att utvärdera säkerhet av kombinationen och visa på den mest lämpade dosnivån och behandlingsschemat för vidare användning i Fas II.



Levercancer

I slutet av 2017 meddelades de finala resultaten från den slutförda Fas I/II-studien med ilixadencel för behandlingen av långt framskriden levercancer (Hepatocellular carcinoma; HCC). Studien genomfördes vid Sahlgrenska Universitetssjukhuset i Göteborg, och omfattade 18 patienter.

Ilixadencel visade sig vara säker och tolereras väl av dessa patienter både när den gavs som enskild behandling och i kombination med den befintliga första linjens standardbehandling, sorafenib. Dessutom gav resultaten belägg för tumörspecifik immunaktivering hos merparten av de utvärderingsbara patienterna. Baserat på dessa positiva data kommer Immunicum att utforska nästa steg i den kliniska utvecklingen för denna indikation och olika alternativ för att finansiera denna utveckling.

Bolaget har skickat in ett manuskript som beskriver tidigare offentliggjorda data i större detalj till en vetenskaplig tidskrift för publicering.

Njuncancer

Fas II (MERECA)

Immunicum genomför för närvarande en internationell, explorativ, randomiserad, kontrollerad, öppen Fas II-studie (MERECA). Rekryteringen av patienter till MERECA-studien slutfördes den 8 januari 2018. Totalt har 88 nydiagnostiserade patienter med metastaserad njuncancer (mRCC) inkluderats vid 28 center. 58 patienter har erhållit behandling med ilixadencel i kombination med efterföljande nefrektomi (kirurgiskt borttagande av den tumödrabbade njuren), samt standardbehandlingen med tyrosinkinashämmaren Sutent® (sunitinib). 30 patienter i kontrollgruppen har endast genomgått nefrektomi och fått standardbehandling med Sutent®.

MERECA-studiens primära syfte är att undersöka den kliniska effekten av behandling med ilixadencel i kombination med sunitinib i patienter med nydiagnostiserad metastaserad njuncancer. MERECA-studiens primära effektmått är total medianöverlevnad (eng. median overall survival; mOS) och medianöverlevnadsfrekvens efter 18 månader för alla patienter och för patientgrupperna med dålig och intermediär prognos. Förutom dessa primära effektparametrar kommer bolaget också studera frekvensen och omfattningen av bieffekter (eng. adverse effects; AE), progressionsfri överlevnad (eng. progression free survival; PFS) den objektiva tumörresponsen efter insättande av Sutent® (sunitinib), tid till progression (eng. time to progression; TTP) samt intratumoral infiltration av CD8+ T-celler i primärtumörer och tillgängliga metastaser jämfört med normal vävnad.

Den sista patientens sista besök inom ramen för MERECA, samt en initial analys och topline-resultat väntas under tredje kvartalet 2019.

Fas I/II

Immunicums Fas I/II-studie i njuncancer omfattade tolv patienter med nydiagnostiserad metastaserad renalcellscarcinom (mRCC). I mars 2014 presenterades den avslutande rapporten och inga behandlingsrelaterade allvarliga biverkningar har noterats. Rapporten presenterade en hittills uppnådd medianöverlevnad för patienter med dålig prognos som överstiger den förväntade medianöverlevnaden

som gäller för etablerade läkemedel, som dessutom ofta förknippas med oönskade biverkningar. Data visar också tydliga tecken på tumörspecifik immunaktivering.

Immunicum publicerade data från Fas I/II-studien i Journal for ImmunoTherapy of Cancer i juni 2017, vilken innehöll uppföljande data från patienter fram till december 2016. Uppdaterade överlevnadsdata per maj 2017 från Fas I/II-studien visade att fem av elva utvärderingsbara patienter fortfarande var i livet vid den tidpunkten. Vid den slutliga uppföljningen i januari 2018 var tre utvärderingsbara patienter fortfarande i livet. En av patienterna hade då levt 50 månader efter påbörjad behandling och de andra två 60 månader efter påbörjad behandling.

Gastrointestinalcancer

Immunicum genomför för närvarande en klinisk Fas I/II-studie med ilixadencel för behandling av patienter med gastrointestinal stromacellstumör (GIST).

Det primära syftet med den kliniska studien är att studera om ilixadencel i kombination med tyrosinkinashämmare är säkert och tolereras av patienterna. Dessutom kommer kliniska effektmått såsom objektiv respons och progressionsfri överlevnad att utvärderas.

Den sjätte och sista patienten rekryterades till den första gruppen (kohorten) i studien i maj. Eftersom sjukdomen är väldigt ovanlig, och rekryteringen därmed gått långsamt, beslutades det att inte gå vidare med rekryteringen av de återstående 6 patienterna i den efterföljande gruppen. För de patienter som hittills har rekryterats i studien är resultaten positiva och i linje med tidigare studier vad gäller säkerhet och tolerans för ilixadencel. Bolaget kommer att presentera topline resultaten från studien i mitten av 2019.

IMM-2: SUBCUVAX/ Adenovirusvektor

IMM-2 (tidigare SUBCUVAX®) utgår från samma teknologibas som används för produktion av ilixadencel och därmed drar man nytta av den unika aktiveringsteknologin. Den främsta skillnaden mellan IMM-2 och ilixadencel är att IMM-2 kombineras med tumörantigen, inklusive tumörneoantigen i provrör och injiceras subkutant (under huden), till skillnad från ilixadencels intratumorala injektion.

Adenovirusvektorn förvärvades 2014 i syfte att inkluderas i IMM-2-konceptet. Prekliniska studier med adenovirusvektorn för utveckling av IMM-2 pågår i samarbete med Uppsala universitet och professor Magnus Essand. Syftet är att undersöka möjligheterna att använda vektorn för produktion av relevanta tumörantigener för att användas i IMM-2-immunaktiverarceller.

IMM-3: CD70

Immunicums IMM-3-plattform (tidigare CD70) är en behandlingsstrategi som kan användas för att förbättra befintlig och ny adaptiv immunterapi. Inom adaptiv immunterapi används patientens T-celler som isoleras och vanligen genetiskt manipuleras till att specifikt känna igen cancerceller, sådana celler kallas CAR-T-celler. Den primära målsättningen är att etablera IMM-3-konceptet som en optimal metod för ex-vivo-expansion av CAR-T-celler för behandling av solida tumörer.

Finansiell information

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 54 KSEK (0 KSEK) för kvartalet och till 138 KSEK (62 KSEK) för halvåret och bestod av valutakursvinster.

Rörelsens kostnader

Från och med 2018 har Immunicum övergått till att redovisa enligt en funktionsindeldad resultaträkning istället för enligt en kostnadsslagsindeldad resultaträkning. Övergången har gjorts för att ge en mer rättvisande bild av bolaget. Detta eftersom bolaget har stora kostnader för kliniska studier och personal inom forskning och utveckling som nu tydliggörs. Dessa har tidigare redovisats som externa kostnader och personalkostnader.

Administrationskostnader för kvartalet uppgick till 6 398 KSEK (5 262 KSEK) och för halvåret till 12 349 KSEK (11 841 KSEK) och bestod av bland annat konsultkostnader, kostnader för affärsutveckling och personal. För perioden bestod kostnaderna även till stor del av legala kostnader och konsultkostnader för listningen på Nasdaqs huvudmarknad.

Forskning och utvecklingskostnader för kvartalet uppgick till 12 824 KSEK (13 710 KSEK) och för halvåret till 35 055 KSEK (27 726 KSEK) och bestod av kostnader för arbetet inför starten av den kliniska flerindikationsstudien i vilken den första patienten förväntas inkluderas under andra halvåret 2018. En stor del av kostnaderna avser även arbete i MERECA studien, produktionsarbete och genomförandet av prekliniska studier.

Resultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -19 348 KSEK (-19 115 KSEK) och till -48 117 KSEK (-39 648 KSEK) för halvåret. Periodens resultat för kvartalet uppgick till -19 355 KSEK (-19 214 KSEK) och för halvåret till -48 124 KSEK (-39 853 KSEK). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick för kvartalet till -0,4 SEK (-0,7 SEK) och för halvåret till -0,9 KSEK (-1,5 KSEK).

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick för kvartalet till -18 093 KSEK (-23 121 KSEK). För perioden uppgick kassaflödet från den löpande verksamheten till -84 151 KSEK (-41 693 KSEK) och påverkades till stor del av betalda emissionskostnader. Ökningen beror även på ökad utvecklingshastighet i enlighet med den kliniska utvecklingsplanen.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick för kvartalet till 0 KSEK (0 KSEK) och för halvåret till 105 239 KSEK (0 KSEK), vilket för perioden avser en delbetalning av vid årsskiftet genomförd nyemission.

Bolagets likvida medel uppgick per 30 juni 2018 till 149 971 KSEK (61 206 KSEK). Därutöver var under jämförelseperioden 9 527 KSEK placerat i fond hos svensk storbank.

Eget kapital

Totalt eget kapital uppgick per 30 juni 2018 till 141 432 KSEK (62 533 KSEK), vilket motsvarar 2,78 SEK (2,41 SEK) per aktie.

Bolagets soliditet vid periodens utgång var 90% (80%).

Soliditeten har beräknats som periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare användbar information om bolagets kapitalstruktur.

Övrig information

Aktien

Aktien har handlats sedan den 22 april 2013 på Nasdaq First North under kortnamnet IMMU med ISIN-kod SE0005003654 samt med en listning på segmentet First North Premier sedan 4 maj 2016. Från och med 15 januari 2018 handlas aktien på Nasdaq Stockholms huvudmarknad.

Antal aktier

Antalet aktier i bolaget uppgår per 30 juni 2018 till 50 958 531 (25 958 541).

Personal

Immunicum har valt att driva verksamheten med ett begränsat antal anställda kompletterat med konsulter för att kunna hålla en hög flexibilitet och kostnadseffektivitet. Per den 30 juni 2018 hade bolaget 13 (10) anställda, varav 8 (6) kvinnor och 5 (4) män.

Information om transaktioner med närstående

Margareth Jorvid, Head of Regulatory Affairs and Quality System och medlem i Immunicums ledningsgrupp, har via bolaget Methra i Uppsala AB under det andra kvartalet 2018 fakturerat Immunicum 427 KSEK i konsultarvode. Prissättningen har skett på kommersiella villkor.

Utsikter, väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Immunicum är ett utvecklingsbolag som befinner sig i ett tidigt skede. Bolaget har inte genererat några intäkter historiskt och förväntas inte heller göra det på kort sikt. Bolagets kandidater för immunaktiverare och teknologiplattformar är beroende av forskning och utveckling och kan försenas och fördras. Bolaget är beroende av att kunna ingå licens- och samarbetsavtal samt av ett stort antal olika tillstånd och ersättningssystem och därtill hörande lagar, regelverk, beslut och praxis (vilka kan förändras). Bolaget är vidare beroende av immateriella rättigheter. Den risk som

bedöms ha särskild betydelse för Immunicums framtida utveckling är kopplad till tillgången på finansiella medel.

För en utförligare beskrivning av väsentliga riskfaktorer hänvisas till Immunicums senaste prospekt (Prospekt för företrädesemission 2017) samt årsredovisning som finns på bolagets hemsida www.immunicum.com.

Incitamentsprogram

Det finns för närvarande inga utestående teckningsoptioner eller andra aktierelaterade incitamentsprogram i bolaget.

Finansiell Kalender

Delårsrapport Q3 2018 2018-11-07

Bokslutskommuniké 2018 2019-02-15

Aktieägare per 2018-06-30

Ägare	Aktier	Andel kapital/röster
Avanza Pension	4 559 868	8,95%
Loggen Invest AB	3 000 101	5,89%
Holger Blomstrand Byggnads AB	2 975 386	5,84%
Nordnet Pensionsförsäkring	2 567 150	5,04%
Aagcs Nv Re Aacb Nv Re Euro Ccp	1 269 702	2,49%
Ålandsbanken I Ägares Ställe	970 811	1,91%
Rothsay Ltd	813 942	1,60%
Swedbank Robur Fonder	725 000	1,42%
MP Pensjon PK	625 254	1,23%
Peak AM Alternative Investments	625 254	1,23%
Alex Karlsson-Parra inkl närstående	617 736	1,21%
Bengt Andersson	571 319	1,12%
Övriga	31 637 008	62,08%
Totalt	50 958 531	100,00%

Resultaträkning

Belopp i KSEK	2018-04-01 - 2018-06-30	2017-04-01 - 2017-06-30	2018-01-01 - 2018-06-30	2017-01-01 - 2017-06-30	2017-01-01 - 2017-12-31
Övriga rörelseintäkter	54	0	138	62	218
	54	0	138	62	218
Rörelsens kostnader					
Administrationskostnader	-6 398	-5 262	-12 349	-11 841	-22 810
Forsknings- och utvecklingskostnader	-12 824	-13 710	-35 055	-27 726	-57 814
Övriga rörelsekostnader	-179	-143	-852	-143	-293
Rörelseresultat	-19 348	-19 115	-48 117	-39 648	-80 700
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0	636
Räntekostnader och liknande resultatposter	-7	-99	-7	-205	-273
Resultat efter finansiella poster	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338
Resultat före skatt	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338
Skatt på årets resultat	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,4	-0,7	-0,9	-1,5	-3,1

Rapport över övrigt totalresultat

Belopp i KSEK	2018-04-01 - 2018-06-30	2017-04-01 - 2017-06-30	2018-01-01 - 2018-06-30	2017-01-01 - 2017-06-30	2017-01-01 - 2017-12-31
Periodens resultat	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-19 355	-19 214	-48 125	-39 853	-80 338

Balansräkning

Belopp i KSEK	2018-06-30	2017-06-30	2017-12-31
TILLGÅNGAR			
Tecknat men ej inbetalt kapital	0	0	105 239
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier	38	105	69
Summa materiella anläggningstillgångar	38	105	69
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	1	1	1
Summa finansiella anläggningstillgångar	1	1	1
Summa anläggningstillgångar	39	106	70
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	344	425	344
Övriga fordringar	1 820	2 394	3 156
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 889	4 959	8 454
Summa kortfristiga fordringar	7 053	7 777	11 954
<i>Kortfristiga placeringar</i>	-	9 527	-
Kassa och bank	149 971	61 206	128 883
Summa omsättningstillgångar	157 024	78 510	140 837
SUMMA TILLGÅNGAR	157 063	78 615	246 146
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	2 548	1 298	1 298
Pågående nyemission			1 250
Summa bundet eget kapital	2 548	1 298	2 548
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	418 793	252 535	418 793
Balanserat resultat	-231 785	-151 447	-151 447
Periodens resultat	-48 125	-39 853	-80 338
Summa fritt eget kapital	138 884	61 235	187 009
Summa eget kapital	141 432	62 533	189 556
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	850	850	850
Summa långfristiga skulder	850	850	850
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	3 489	4 072	11 714
Övriga skulder	1 226	358	331
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	10 066	10 802	43 694
Summa kortfristiga skulder	14 781	15 232	55 740
Summa skulder	15 631	16 082	56 590
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	157 063	78 615	246 146

Rapport över förändringar i eget kapital

Belopp i KSEK	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat inkl. periodens resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2017-01-01	1 298	252 535	-151 447	102 386
Periodens resultat			-39 853	-39 853
Utgående eget kapital 2017-06-30	1 298	252 535	-191 300	62 533
Ingående eget kapital 2018-01-01	2 548	418 793	-231 785	189 556
Periodens resultat			-48 125	-48 125
Eget kapital 2018-06-30	2 548	418 793	-279 910	141 432

Kassaflödesanalys

Belopp i KSEK	2018-04-01 - 2018-06-30	2017-04-01 - 2017-06-30	2018-01-01 - 2018-06-30	2017-01-01 - 2017-06-30	2017-01-01 - 2017-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-19 348	-19 115	-48 117	-39 648	-80 700
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	14	18	29	36	71
Erhållen ränta	0	0	0	0	0
Erlagd ränta	-7	-99	-7	-205	-273
Ökning/minskning av kundfordringar	-	-28	-	-	-
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	1 189	223	4 901	1 226	-2 950
Ökning/ minskning av leverantörsskulder	812	-3 519	-8 225	-969	6 674
Ökning/ minskning av övriga kortfristiga skulder	-753	-657	-32 732	-2 133	30 732
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 093	-23 121	-84 151	-41 693	-46 447
Investeringsverksamheten					
Försäljning av kortfristiga placeringar	0	0	0	0	10 162
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	0	10 162
Finansieringsverksamheten					
Nyemissioner	0	0	105 239	0	94 761
Emissionskostnader	0	0	0	0	-32 492
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	105 239		62 269
Periodens kassaflöde	-18 093	-23 121	21 088	-41 693	25 984
Likvida medel vid periodens början	168 064	84 326	128 883	102 899	102 899
Likvida medel vid periodens slut	149 971	61 206	149 971	61 206	128 883

Not 1 - Redovisningsprinciper

Bolaget upprättar delårsrapport enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR2 samt årsredovisningslagen. Bolaget ingår inte i någon koncern, varför en fullständig IFRS-redovisning inte blir tillämplig.

Redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är oförändrade från de som tillämpades i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari -31 december 2017.

Upplysningar i enlighet med IAS 34.16A lämnas såväl i noter som på annan plats i delårsrapporten.

Not 2 - Verkligt värde för finansiella instrument

Det redovisade värdet bedöms vara en rimlig uppskattning av det verkliga värdet för bolagets finansiella instrument. Bolagets innehav av kortfristiga placeringar värderas i enlighet med lägsta värdets princip.

Not 3 - Ställda säkerheter

Ställda säkerheter uppgår till 565 537 SEK (565 537 SEK).

Not 4 - Övergång till funktionsindeldad resultaträkning

Resultaträkning

2017-04-01-2017-06-30

Belopp i KSEK	Kostnadsslagsindeldad resultaträkning	Justering övr externa kostnader	Justering personalkostnader	Justering Avskrivning	Upplysning	Efter omräkning till funktionsindeldad resultaträkning
Övriga rörelseintäkter	0					0
Rörelsens kostnader						
Övriga externa kostnader	-14 467	14 467			1	0
Personalkostnader	-4 487		4 487		2	0
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-18			18		0
Administrationskostnader		-3 268	-1 988	-7		-5 262
Forsknings- och utvecklingskostnader		-11 199	-2 499	-11		-13 710
Övriga rörelsekostnader						0
Rörelseresultat	-19 115	0	0	0		-19 115
Resultat från finansiella poster						
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0					0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-99					-99
Resultat efter finansiella poster	-19 214					-19 214
Resultat före skatt	-19 214					-19 214
Skatt på årets resultat	-					-
Periodens resultat	-19 214					-19 214

1. Övriga externa kostnader har fördelats på administrationskostnader och forskning och utvecklingskostnader. Eftersom Immunicums forskning och utveckling bedrivs av externa parter har dessa kostnader tidigare bokförts som externa kostnader. Externa kostnader som bokförs som administration består tex av legala kostnader, marknadsföringskostnader, styrelsearvoden, revisionsarvoden och andra overhead kostnader.

2. Personalkostnader har fördelats utefter vilken funktion de anställda hade 2017: 4 personer under administrationskostnader och 7 personer under forskning- och utvecklingskostnader.

Not 5 - Avskrivningar

Fördelning Avskrivningar

Belopp i KSEK	18-04-01 -18-06-30	17-04-01 - 17-06-30	18-01-01 -18-06-30	17-01-01 - 17-06-30	17-01-01 - 17-12-31
Administrationskostnader	5	7	11	14	27
Forsknings- och utvecklingskostnader	9	11	18	22	44
Summa	14	18	29	36	71

Granskning av revisorer

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.



Immunicum AB

Crafiska vägen 2
412 63 Göteborg
Tel: 031- 41 50 52