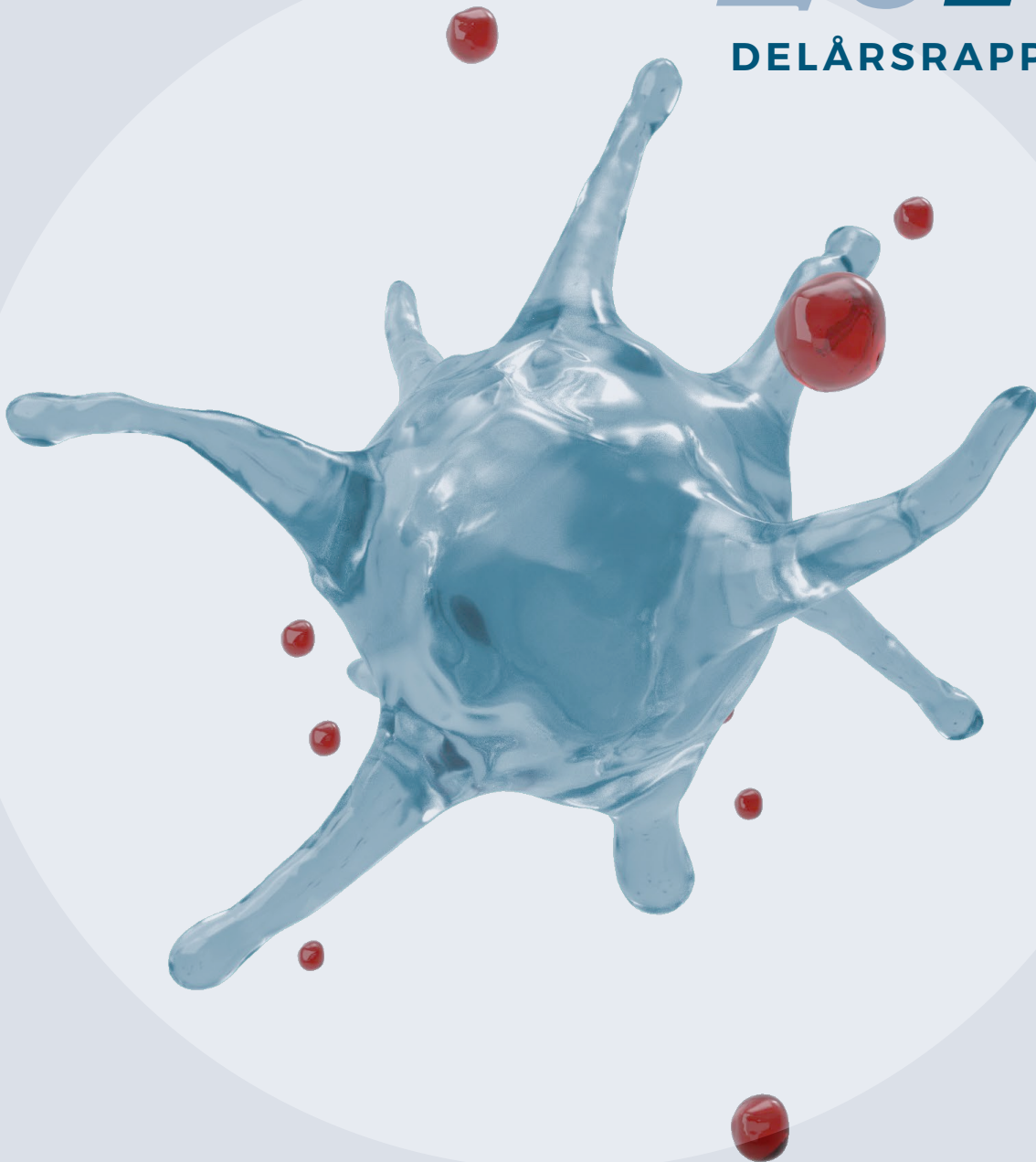


JULI - SEPTEMBER

**2018**

DELÅRSRAPPORT



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

# Delårsrapport Q3 2018

## Positiva prekliniska resultat presenterade på ESMO



### Juli- september i sammandrag

- » Immunicum meddelade att FDA godkänt protokollet som möjliggör starten av en utökad Fas Ib/II-multi-indikationsstudie med kombinationsbehandling.
- » Immunicum meddelade att Pawel Kalinski och Inge Marie Svane har valts in i det vetenskapliga rådet.

### Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Immunicum meddelade att bolaget avser att genomföra en riktad emission och fullt garanterad företrädesemission om totalt 351 MSEK för fortsatt klinisk utveckling av ilixadencel och kallar till extra bolagsstämma den 8 november.
- » Immunicum AB presenterade prekliniska resultat för ilixadencel i kombination med checkpointhämmare och immunaktiverare på 2018 års ESMO-kongress.

### Januari - september i sammandrag

- » Patientrekryteringen slutfördes till den pågående, globala kliniska Fas II-studien MERECA (MEtastatic REal 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-certifiering (advanced therapy medicinal product) från europeiska läkemedelsverket gällande tillverkningskvalitet och prekliniska data.
- » Immunicums aktier (IMMU. ST) upptogs till handel på Nasdaq Stockholms huvudmarknad.
- » Immunicum presenterade en fallstudie med en patient ur Fas I/II HCC-studien vid Cholangiocarcinoma Foundation Annual Conference i Salt Lake City, USA.
- » Bolaget meddelade publicering av en vetenskaplig översiktsartikel kring ilixadencel-konceptet i Pharmaceutical Research.
- » Rekryteringen till den kliniska fas I/II studien GIST slutfördes.
- » Michaela Gertz rekryterades som CFO på Immunicum.
- » Vid årsstämman valdes Michael Oredsson till ny styrelseordförande. Omval skedde av styrelseledamöterna Magnus Nilsson, Magnus Persson, Steven Glazer, Charlotte Edenius och Kerstin Valinder Strinnholm.

### Finansiellt sammandrag

KSEK om inget annat anges	Q3		Jan - Sept		Helår
	2018	2017	2018	2017	2017
Rörelseresultat	-23 520	-21 597	-71 637	-61 245	-80 700
Periodens resultat	-23 520	-21 659	-71 645	-61 512	-80 338
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,5	-0,8	-1,4	-2,4	-3,1
Likvida medel	133 273	43 586	133 273	43 586	128 883
Eget kapital	117 912	40 874	117 912	40 874	189 556
Antal anställda	11	10	11	10	11



## VD-kommentar

» **Immunicum har tagit flera viktiga steg framåt under sommaren. Under de senaste månaderna har vår strategi tagits emot väl av investerare och forskare och vi ser fram emot nästa utvecklingssteg för både forskningen och företaget.**

I juli godkände det amerikanska läkemedelsverket, FDA, studieprotokollet för bolagets planerade Fas Ib/II-studie som ska utvärdera säkerhet och effekt av intratumoralt administrerat ilixadencel i kombination med checkpoint-hämmare. Det regulatoriska godkännandet gör att bolaget nu kan påbörja patientrekryteringen och vi förväntar oss att inkludera den första patienten innan årets slut vilket är ett viktigt steg för utvecklingen av ilixadencel.

Potentialen för ilixadencel som kombinationsterapi tydliggjordes också på 2018 års kongress för European Society for Medical Oncology, ESMO, som hölls i oktober i München. Genom att presentera nya positiva prekliniska in vivo och in vitro data ökade vi kännedomen om ilixadencel hos det globala forskningsområdet. Resultaten från studien, som visades under en posterpresentation inför key opinion leaders inom immunonkologi, belyser ilixadencels förmåga att förstärka både anti-tumör effekt och överlevnadseffekt hos systemiska checkpointhämmare (anti-PD-1) och immunförstärkare (anti-4-1BB/CD137). Att delta vid akademiska möten som dessa är viktigt för att visa upp och validera våra resultat och vi kommer att fortsätta närvara vid vetenskapliga och relevanta möten.

Slutligen, den föreslagna företrädesemissionen i kombination med den riktade emissionen beräknas ge bolaget ett kapitaltillskott på 351 miljoner kronor. Stödet från ett syndikat av välrenommerade och institutionella ägare visar att Immunicum utvecklats på ett positivt sätt. Med förstärkta resurser kan vi genomföra en utökad kombinationsstudie, satsa på stödjande preklinisk utveckling och göra en betydande investering för att säkerställa storskalig tillverkning av ilixadencel. Dessa investeringar är avgörande för att ytterligare öka värdet av ilixadencel.

Sammantaget fortsätter vi att framgångsrikt leverera mot vår uppsatta plan och vi närmar oss succesivt viktiga milstolpar i utvecklingen av projekten. Vi är nöjda med framstegen och ser fram emot att avsluta året stärkta av de senaste framgångarna.

Jag vill tacka våra aktieägare för ert kontinuerliga stöd i vår strävan att, genom våra kommersiella och kliniska mål, göra verklig skillnad för cancerpatienter.

**CARLOS DE SOUSA**  
VD

# Immunicum i korthet

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

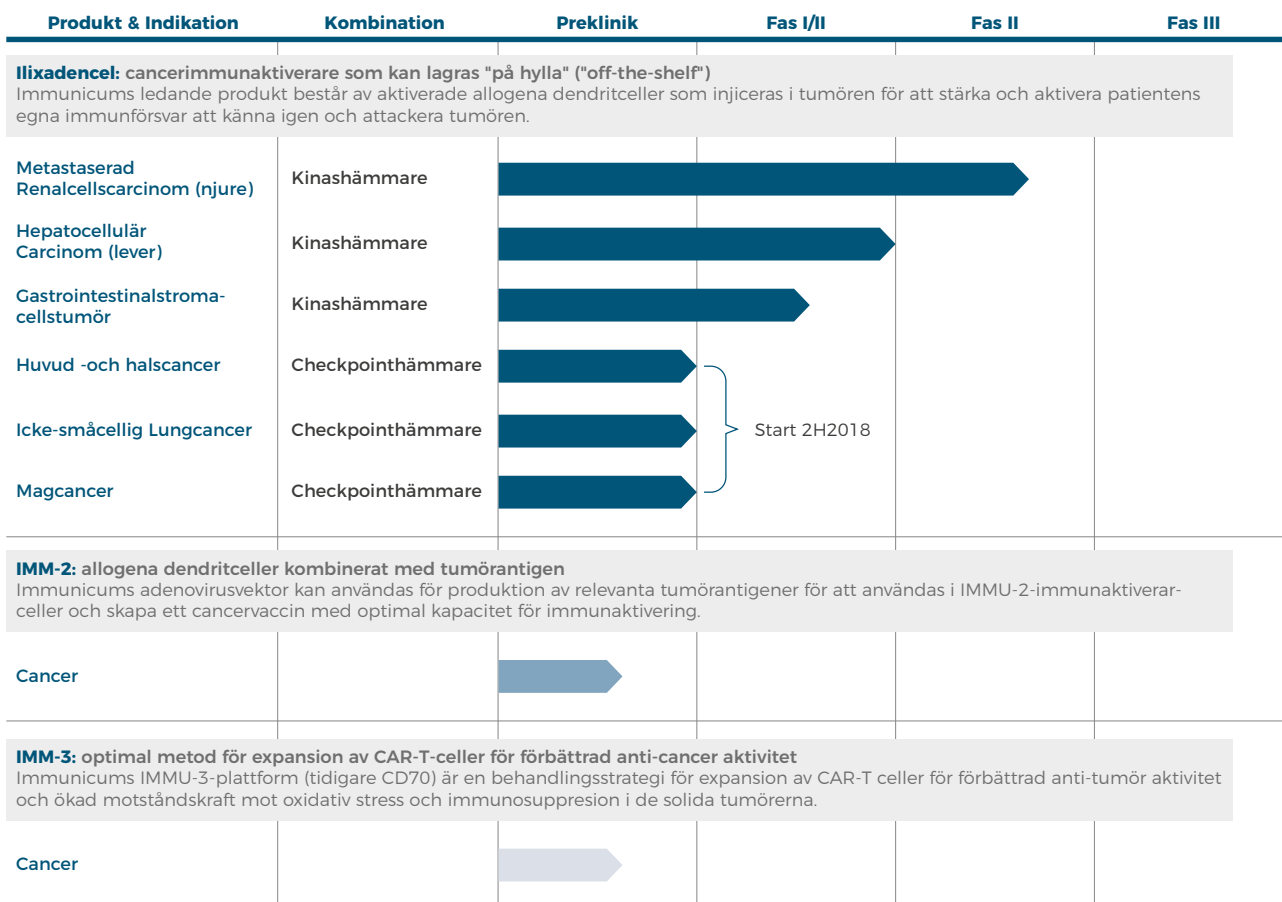
Vår behandling bygger på att förstärka det mänskliga immunförsvarets förmåga att känna igen och oskadliggöra tumörer. Behandlingen består av en injektion i tumören av så kallade dendritceller som utgör centrala delar av immunförsvaret.

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

## Verksamhetsöversikt

### Pipeline



## Ilixadencel

Immunicums ledande produkt ilixadencel är en immunaktiverare eller immunförstärkare som stärker patientens eget immunförsvar 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 celldöd 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 tumör-celler såväl i den primära tumören som i metastaser i andra delar av kroppen.

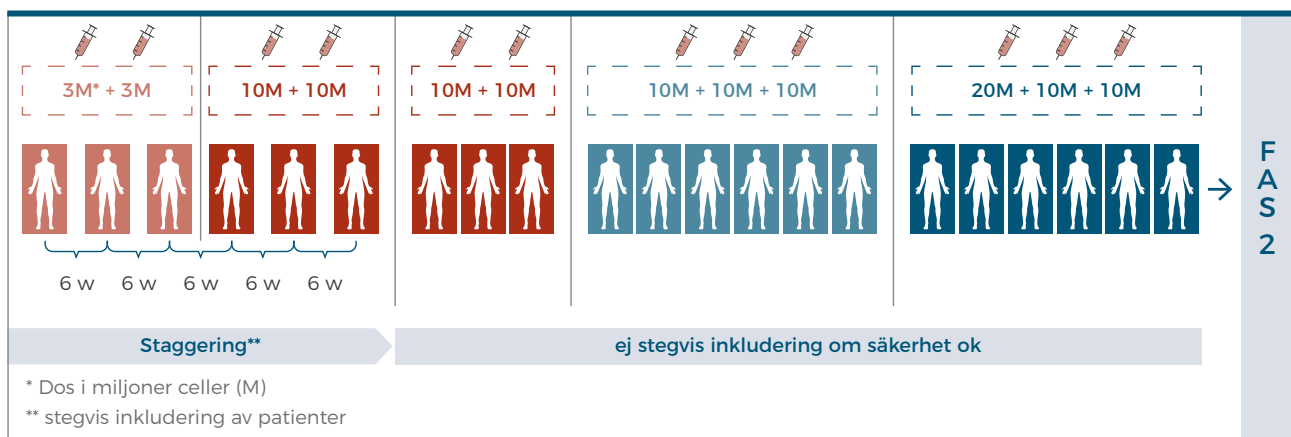
### Ilixadencel förväntas ha fyra stora fördelar:

1. Intratumoralt injicerat ilixadencel omfattar på ett unikt sätt huvudsakliga 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,
  - » 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 immunsvär.

### 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 ilixadencel som en immunaktiverare i kombination med checkpointhämmare (CPI).



ILIAD - design av Fas Ib-delen av studien

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 ilixadencel i kombination med checkpointhämmare. Kombinationen ska testas inom tre indikationer: huvud- och halscancer, icke-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 ilixadencel i kombination med standarddoser av pembrolizumab (Keytruda®) hos patienter med någon av dessa tre cancertyper.

Protokollet för studien godkändes av FDA i juli och möjliggör starten av ILIAD i USA. 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 ilixadencel 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. Den första patienten förväntas inkluderas under det fjärde kvartalet 2018.

## 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.

## Njurcancer

### 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 njurcancer (mRCC) inkluderats vid 28 center. 58 patienter har erhållit behandling

med ilixadencel i kombination med efterföljande nefrektomi (kirurgiskt borttagande av den tumördrabbade 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 njurcancer. 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 njurcancer 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.

### Prekliniska studier med chekpointhämmare och immunförstärkare

Immunicum har genomfört prekliniska studier i en musmodell där cancerceller (CT26; coloncarcinom) injiceras under huden varefter djuren behandlas med chekpoint-hämmare (anti-PD-1) eller immunaktiverare (anti-4-1BB/CD137). Dessa två framväxande klasser inom immunonkologifältet blockerar tumörens försvar mot det aktiverade immunsystemet eller expanderar och förstärker ytterligare det aktiverade immunsystemet. De är därmed högst komplementära till ilixadencels verkningsmekanism som bygger på att aktivera immunsystemet. Som ses nedan, så uppvisar ilixadencel en synergi vad gäller hämning av tumörväxt och förlängd överlevnad vid kombination med respektive klass, vilket ytterligare positionerar vår strategi för ilixadencel som en nyckelkomponent i framtida kombinationsterapier mot solida tumörer.

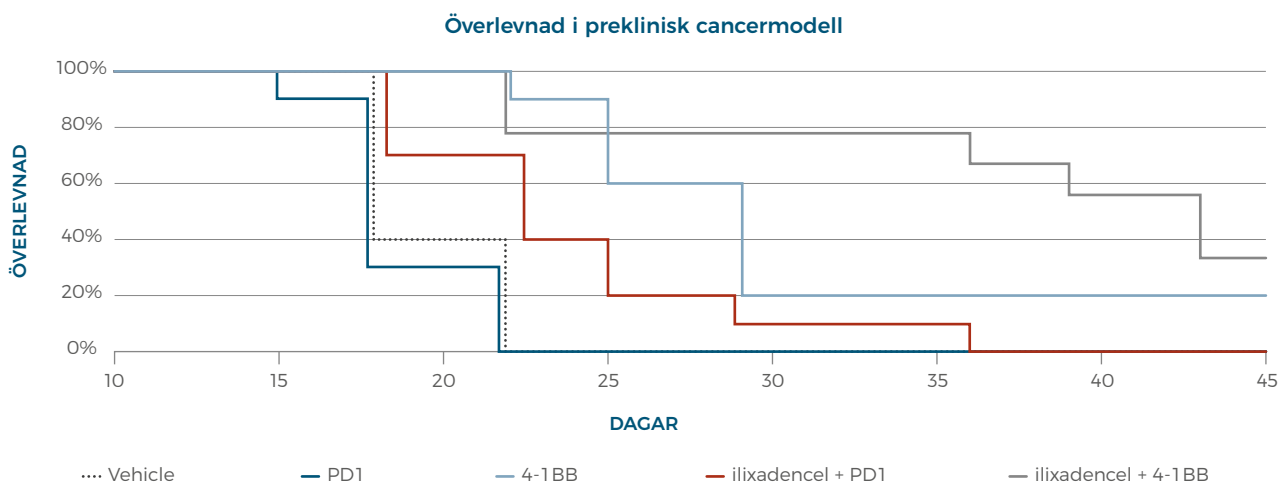
### IMM-2: SUBCUVAX/ Adenovirusvektor

IMM-2 (tidigare SUBCUVAX<sup>®</sup>) 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 adenovirusvektor 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 7 KSEK (73 KSEK) för kvartalet och till 146 KSEK (135 KSEK) för perioden 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 6 105 KSEK (4 834 KSEK) och för perioden till 18 453 KSEK (16 674 KSEK) och bestod av bland annat konsultkostnader, kostnader för affärsutveckling/marknadsaktiviteter, personal och övriga administrativa kostnader som hyra, revision och legala kostnader. 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 17 204 KSEK (16 836 KSEK) och för perioden till 52 259 KSEK (44 563 KSEK) och bestod av kostnader för arbetet inför starten av den kliniska flerindikationsstudien i vilken den första patienten förväntas inkluderas under fjärde kvartalet 2018. En stor del av kostnaderna avser även arbete i MERECA studien samt produktionsarbete.

## Resultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -23 520 KSEK (-21 597 KSEK) och till -71 637 KSEK (-61 245 KSEK) för perioden. Resultat för kvartalet uppgick till -23 520 KSEK (-21 659 KSEK) och för perioden till -71 645 KSEK (-61 512 KSEK). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick för kvartalet till -0,5 SEK (-0,8 SEK) och för perioden till -1,4 KSEK (-2,4 SEK).

## Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick för kvartalet till -16 698 KSEK (-17 620 KSEK). För perioden uppgick kassaflödet från den löpande verksamheten till -100 850 KSEK (-59 313 KSEK) och ökningen beror på ökad utvecklingshastighet i enlighet med den kliniska utvecklingsplanen och även till stor del av betalda emissionskostnader under början av året.

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

Bolagets likvida medel uppgick per 30 september 2018 till 133 273 KSEK (43 586 KSEK). Därutöver var under jämförelseperioden 9 527 KSEK placerat i fond hos en svensk storbank.

## Eget kapital

Totalt eget kapital uppgick per 30 september 2018 till 117 912 KSEK (40 874 KSEK), vilket motsvarar 2,3 SEK (1,57 SEK) per aktie. Bolagets soliditet vid periodens utgång var 85% (69%).

Soliditet är ett alternativt nyckeltal och 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 september 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 september 2018 hade bolaget 11 (10) anställda, varav 6 (5) kvinnor och 5 (5) 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 tredje kvartalet 2018 fakturerat Immunicum 442 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 ersättningsystem 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](http://www.immunicum.com).

## Incitamentsprogram

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

## Finansiell kalender

Bokslutskommuniké 2018	2019-02-15
Årsstämma	2019-04-25

## Aktieägare per 2018-09-30

Ägare	Aktier	Andel kapital/röster
Avanza Pension	4 545 181	8,92%
Martin Lindström	3 000 101	5,89%
Holger Blomstrand Byggnads AB	2 975 386	5,84%
Nordnet Pensionsförsäkring	2 752 980	5,40%
Rothesay Ltd	1 000 000	1,96%
Ålandsbanken I Ägares Ställe	970 811	1,91%
Swedbank Robur Fonder	725 000	1,42%
Abn Amro Global Custody Services Nv	660 051	1,30%
C. Hansen Invest ApS	650 000	1,28%
Alex Karlsson-Parra	617 736	1,21%
Bengt Andersson	571 319	1,12%
BISP Invest AB	565 950	1,11%
Övriga	31 924 016	63%
<b>Totalt</b>	<b>50 958 531</b>	<b>100,00%</b>

## Resultaträkning

Belopp i KSEK	2018-07-01 - 2018-09-30	2017-07-01 - 2017-09-30	2018-01-01 - 2018-09-30	2017-01-01 - 2017-09-30	2017-01-01 - 2017-12-31
Övriga rörelseintäkter	7	73	146	135	218
	<b>7</b>	<b>73</b>	<b>146</b>	<b>135</b>	<b>218</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Administrationskostnader	-6 105	-4 834	-18 453	-16 674	-23 475
Forsknings- och utvecklingskostnader	-17 204	-16 836	-52 259	-44 563	-57 150
Övriga rörelsekostnader	-218	0	-1 070	-143	-293
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-23 520</b>	<b>-21 597</b>	<b>-71 637</b>	<b>-61 245</b>	<b>-80 700</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0	0	0	0	636
Räntekostnader och liknande resultatposter	-1	-62	-8	-267	-273
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-23 520</b>	<b>-21 659</b>	<b>-71 645</b>	<b>-61 512</b>	<b>-80 338</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-23 520</b>	<b>-21 659</b>	<b>-71 645</b>	<b>-61 512</b>	<b>-80 338</b>
Skatt på årets resultat	-	-	-	-	-
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-23 520</b>	<b>-21 659</b>	<b>-71 645</b>	<b>-61 512</b>	<b>-80 338</b>
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0.5	-0.8	-1.4	-2.4	-3.1

## Rapport över övrigt totalresultat

Belopp i KSEK	2018-07-01 - 2018-09-30	2017-07-01 - 2017-09-30	2018-01-01 - 2018-09-30	2017-01-01 - 2017-09-30	2017-01-01 - 2017-12-31
Periodens resultat	-23 520	-21 659	-71 645	-61 512	-80 338
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-23 520</b>	<b>-21 659</b>	<b>-71 645</b>	<b>-61 512</b>	<b>-80 338</b>

## Balansräkning

Belopp i KSEK	2018-09-30	2017-09-30	2017-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Tecknat men ej inbetalt kapital	0	0	105 239
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier	23	87	69
<b>Summa materiella anläggningstillgångar</b>	<b>23</b>	<b>87</b>	<b>69</b>
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	1	1	1
<b>Summa finansiella anläggningstillgångar</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>1</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>24</b>	<b>88</b>	<b>70</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	404	283	344
Övriga fordringar	1 688	2 019	3 156
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 977	4 119	8 454
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	<b>5 069</b>	<b>6 421</b>	<b>11 954</b>
<i>Kortfristiga placeringar</i>	0	9 527	-
<i>Kassa och bank</i>	133 273	43 586	128 883
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>138 342</b>	<b>59 533</b>	<b>140 837</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>138 367</b>	<b>59 621</b>	<b>246 146</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	2 548	1 298	1 298
Pågående nyemission			1 250
<b>Summa bundet eget kapital</b>	<b>2 548</b>	<b>1 298</b>	<b>2 548</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	418 793	252 535	418 793
Balanserat resultat	-231 785	-151 447	-151 447
Periodens resultat	-71 645	-61 512	-80 338
<b>Summa fritt eget kapital</b>	<b>115 364</b>	<b>39 576</b>	<b>187 009</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>117 912</b>	<b>40 874</b>	<b>189 556</b>
<b>Skulder</b>			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	850	850	850
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>850</b>	<b>850</b>	<b>850</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	5 234	2 623	11 714
Övriga skulder	1 291	331	331
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13 081	14 944	43 694
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>19 605</b>	<b>17 897</b>	<b>55 740</b>
<b>Summa skulder</b>	<b>20 455</b>	<b>18 747</b>	<b>56 590</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>138 367</b>	<b>59 621</b>	<b>246 146</b>

## 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			-61 512	-61 512
Utgående eget kapital 2017-09-30	1 298	252 535	-212 959	40 874
Ingående eget kapital 2018-01-01	2 548	418 793	-231 785	189 556
Periodens resultat			-71 645	-71 645
Eget kapital 2018-09-30	2 548	418 793	-303 429	117 912

## Kassaflödesanalys

Belopp i KSEK	2018-07-01 - 2018-09-30	2017-07-01 - 2017-09-30	2018-01-01 - 2018-09-30	2017-01-01 - 2017-09-30	2017-01-01 - 2017-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Rörelseresultat före finansiella poster	-23 520	-21 597	-71 637	-61 245	-80 700
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	14	18	44	53	71
Erhållen ränta	0	0	0	0	0
Erlagd ränta	-1	-62	-7	-267	-273
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	1 984	1 357	6 884	2 583	-2 950
Ökning/ minskning av leverantörsskulder	1 745	-1 449	-6 481	-2 418	6 674
Ökning/ minskning av övriga kortfristiga skulder	3 079	4 114	-29 653	1 981	30 732
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-16 698</b>	<b>-17 620</b>	<b>-100 850</b>	<b>-59 313</b>	<b>-46 447</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Försäljning av kortfristiga placeringar	0	0	0	0	10 162
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>10 162</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemissioner	0	0	105 239	0	94 761
Emissionskostnader	0	0	0	0	-32 492
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>105 239</b>	<b>0</b>	<b>62 269</b>
Periodens kassaflöde	-16 698	-17 620	4 390	-59 313	25 984
Likvida medel vid periodens början	149 971	61 206	128 883	102 899	102 899
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>133 273</b>	<b>43 586</b>	<b>133 273</b>	<b>43 586</b>	<b>128 883</b>

## 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.

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

### IFRS 9 Finansiella Instrument

IFRS 9 tillämpas från och med 1 jan 2018. IFRS 9 Finansiella instrument hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder. Den fullständiga versionen av IFRS 9 gavs ut i juli 2014 och ersätter de delar av IAS 39 som hanterar klassificering och värdering av finansiella instrument. Standarden innehåller tre värderingskategorier för finansiella tillgångar: upplupet anskaffningsvärde, verkligt värde över övrigt totalresultatet och verkligt värde över resultaträkningen. Hur ett instrument klassificeras baseras på företagets affärsmodell och instrumentets individuella egenskaper. I enlighet med IFRS 9 skall en kreditförlustreserv bokas baserat på förväntade förluster istället för baserat på inträffade förluster. För finansiella skulder ändras inget avseende klassificering och värdering förutom vad gäller skulder värderade till verkligt värde över resultaträkningen. Värdeförändringar avseende förändringar i egen kreditrisk ska enligt IFRS 9 redovisas i övrigt totalresultat. Standarden medför även lättnader vad gäller dokumentationen som måste upprättas vad gäller säkringsredovisning. Bolagets finansiella instrument består enbart av kundfordringar och likvida medel. Dessa kommer fortsatt att klassificeras och värderas tillhörande kategorin upplupet anskaffningsvärde och övergången har således inte haft någon effekt för bolaget vad gäller klassificering och värdering av finansiella tillgångar. Immunicum har historiskt haft marginella kreditförluster och IFRS 9 har vad avser beräkning av kreditriskreserv inte haft någon effekt på innehållet i upprättade finansiella rapporter.

### IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder

IFRS 15 tillämpas från och med 1 jan. 2018. IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder reglerar redovisning av intäkter och den ersätter IAS 18 Intäkter, IAS 11 Entreprenadavtal samt tillhörande IFRIC och SIC. IFRS 15 inkluderar en samlad modell för intäktsredovisning med fokus på när kontrollen övergår från säljare till köpare snarare än övergången av risker och förmåner. Intäkten ska redovisas när kunden erhåller kontroll över den sålda varan eller tjänsten och har möjlighet att använda och erhåller nyttan från varan eller tjänsten. Standarden medför utökad upplysningsplikt som medför att information om intäktsslag, tidpunkt för reglering, osäkerheter kopplade till intäktsredovisning

mm ska lämnas. Immunicum har i utvecklingen av sina produkter inte kommit till det stadium att verksamheten genererar intäkter från avtal med kunder. Immunicum har gjort bedömningen att implementering av IFRS 15 inte har någon effekt på upprättade finansiella rapporter.

### IFRS16 Leasing

I januari 2016 publicerade IASB den nya standarden för leasingredovisning, IFRS 16 Leases. Standarden medför förändringar framför allt för leasetagare medan redovisningen för leasegivare i allt väsentligt förblir oförändrad.

För leasetagare innebär IFRS 16 att samtliga leasingavtal hanteras på motsvarande sätt som finansiella leasingavtal hanterats enligt IAS 17. Redovisningen baseras på synsättet att leasetagare har en rättighet att använda en tillgång under en specifik tidsperiod och samtidigt en skyldighet att betala för denna rättighet, varför leasetagare ska redovisa en "right-of-use asset" samt en leasingkulld i sin balansräkning. Undantag finns för avtal med kortare löptid än 12 månader och avtal som avser tillgångar uppgående till mindre belopp. IFRS 16 förtydligar att en leasetagare får skilja på leasingkomponenter och servicekomponenter i ett avtal.

Standarden skall tillämpas från och med 1 januari 2019. Bolaget har i dagsläget inga finansiella leasingavtal enbart ett operationella leasingavtal, ett kontorshyreskontrakt, varför implementeringen IFRS 16 inte bedöms ge upphov till några väsentliga effekter på de finansiella rapporterna.

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

### Alternativa nyckeltal

Immunicum tillämpar de av Esma utgivna riktlinjerna för alternativa nyckeltal. Med alternativa nyckeltal avses finansiella mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning, finansiellt resultat eller kassaflöden som inte definieras eller anges i tillämpliga regler för finansiell rapportering och som är centrala för förståelsen och utvärderingen av Immunicums verksamhet.

## 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 funktionsindelad resultaträkning

### Resultaträkning

2017-07-01-2017-09-30 Belopp i KSEK	Kostnadslagsindelad resultaträkning	Justering övr externa kostnader	Justering personalkostnader	Justering Avskrivning	Upplysning	Efter omräkning till funktionsindelad resultaträkning
Övriga rörelseintäkter	73					73
<b>Rörelsens kostnader</b>						
Övriga externa kostnader	-18 142	18 142			1	0
Personalkostnader	-3 511		3 511		2	0
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-18			18		0
Administrationskostnader		-3 094	-1 733	-7		-4 834
Forsknings- och utvecklingskostnader		-15 048	-1 777	-11		-16 836
Övriga rörelsekostnader						0
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-21 597</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>		<b>-21 597</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0					0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-62					-62
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-21 659</b>					<b>-21 659</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-21 659</b>					<b>-21 659</b>
Skatt på årets resultat	-					-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-21 659</b>					<b>-21 659</b>

2017-01-01-2017-09-30 Belopp i KSEK	Kostnadslagsindelad resultaträkning	Justering övr externa kostnader	Justering personalkostnader	Justering Avskrivning	Upplysning	Efter omräkning till funktionsindelad resultaträkning
Övriga rörelseintäkter	135					135
<b>Rörelsens kostnader</b>						
Övriga externa kostnader	-49 043	49 043			1	0
Personalkostnader	-12 141		12 141		2	0
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-53			53		0
Administrationskostnader		-11 097	-5 557	-21		-16 674
Forsknings- och utvecklingskostnader		-37 945	-6 584	-33		-44 563
Övriga rörelsekostnader	-143					-143
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-61 245</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>		<b>-61 245</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0					0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-267					-267
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-61 512</b>					<b>-61 512</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-61 512</b>					<b>-61 512</b>
Skatt på årets resultat	-					-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-61 512</b>					<b>-61 512</b>

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 har. 4 personer under administrationskostnader och 7 personer under forsknings- och utvecklingskostnader.

## Not 5 - Avskrivningar

### Fördelning Avskrivningar

Belopp i KSEK	18-07-01 -18-09-30	17-07-01 - 17-09-30	18-01-01 -18-09-30	17-01-01 - 17-09-30
Administrationskostnader	5	7	17	20
Forsknings- och utvecklingskostnader	9	11	27	33
<b>Summa</b>	<b>14</b>	<b>18</b>	<b>44</b>	<b>53</b>

### Granskning av revisorer

Denna rapport har översiktligt granskats av revisorn

### För ytterligare information kontakta:

Carlos de Sousa, VD, Immunicum  
Telefon: +46 (0) 31 41 50 52  
E-post: info@immunicum.com

Michaela Gertz, finanschef, Immunicum  
Telefon: +46 (0) 31 41 50 52  
E-post: ir@immunicum.com

Adress Grafiska vägen 2  
412 63 Göteborg  
Hemsida [www.immunicum.se](http://www.immunicum.se)  
Organisationsnr 556629-1786

Denna information är sådan information som bolaget är skyldigt att offentliggöra enligt EUs marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktperson, för offentliggörande den 7 november 2018 kl. 08.00.

## Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport)

Till styrelsen i Immunicum AB

Org. nr 556629-1786

### Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den bifogade delårsinformationen (delårsrapporten) för Immunicum AB per den 30 september 2018 och den tremånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation (delårsrapport) i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella delårsinformation (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 medvetna 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 den bifogade delårsinformationen (delårsrapporten) inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen.

Göteborg den 7 november 2018

KPMG AB

Jan Malm

Auktoriserad revisor





**Immunicum AB**

Crafiska vägen 2  
412 63 Göteborg

Tel: 031- 41 50 52