



ÅRSREDOVISNING

2017-01-01 till 2017-12-31

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

VD HAR ORDET	3
FINANSIELLT SAMMANDRAG	5
A1M PHARMA AB	7
AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN	10
STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR	12
VETENSKAPLIGT RÅD	14
FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE	15
KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET	19
KONCERNENS BALANSRÄKNING	20
KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS	22
MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET	23
MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING	24
MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS	26
NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA	27
ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE	41
REVISIONSBERÄTTELSE	42

Bolagsinformation

Firmanamn:	A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer:	556755–3226
Juridisk form:	Publikt aktiebolag
Adress:	Scheelevägen 22, 223 63 Lund
Telefon:	+46-709 18 38 50
Hemsida:	www.a1m.se

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport januari-mars 2018	2018-05-23
Delårsrapport januari-juni 2018	2018-08-22
Delårsrapport januari-september 2018	2018-11-21

Definition

Med "A1M Pharma" eller "Bolaget" avses A1M Pharma AB (publ) med organisationsnummer 556755–3226. Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges.

Revisorn har granskat den Årsredovisning som presenteras på sidorna 15–41 i detta dokument.

VD HAR ORDET

Nu läggs 2017 till handlingarna, och med flertalet viktiga framsteg så finns det all anledning att se med tillförsikt på det nya året. Efter många år av banbrytande forskning och utveckling har vi under året tagit världens första läkemedelskandidat baserad på det kroppsegna proteinet A1M, ROSgard™, genom preklinisk fas, vilket skedde helt enligt uppsatt tidsplan.



Avgörande milstolpar uppnådda

2017 var ett intensivt år för A1M Pharma, med det offensiva målet att avsluta vår prekliniska utveckling. Under det andra kvartalet inledde vi GLP-toxicitetsstudier, och påbörjade tillverkningen av den första batchen av aktiv substans under GMP. Under det fjärde kvartalet kunde vi meddela positiva resultat från dessa mycket viktiga milstolpar. I oktober färdigställdes tillverkningen av den första GMP batchen, för att sedan skickas till sterilfyllning och paketering inför kommande kliniska studier. Senare under kvartalet slutfördes våra GLP-toxicitetsstudier med bra resultat, inklusive en fastställd dos för beräkning av doserna i vår kommande kliniska säkerhetsstudie.

I november kunde vi meddela att ROSgard™ även visar upp en benmärgsskyddande effekt, vilket är mycket glädjande då njurarna och benmärgen är de två organ som är mest utsatta vid strålbehandling. Upptäckten ledde till att vi lämnade en patentansökan på viktiga marknader och kommer inkludera biomarkörer för benmärgsskydd i vårt kliniska program.

För att visa på bolagets starka framsteg inom sina utvecklingsprojekt, och öka dess internationella synlighet, bytte vi även lista till Nasdaq First North i juni 2017.

Dessa avgörande milstolpar gjorde att vi kunde sammanställa det mycket omfattande underlaget för ansökan om en klinisk fas I-studie med ROSgard™ och därmed påbörja vårt kliniska program.

Nästa steg – kliniska studier

Under det första kvartalet 2018 påbörjades det första projektet inom A1M Pharmas kliniska program för ROSgard™. Det utgörs av ett forskningssamarbete med Antaros Medical kring en studie med patienter som genomgår den målsökande strålbehandlingen PRRT vid Akademiska sjukhuset i Uppsala.

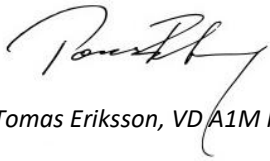
Studien, som har inletts och kommer att pågå till första kvartalet 2019, kommer att ge oss fördjupad kunskap om de skadeverkningar på njurarna och benmärgen som PRRT-behandling ger upphov till. Vi kommer att erhålla data från studien successivt och kan därmed använda den som grund vid utformningen av våra kommande kliniska studier.

I slutet av januari kunde vi därefter meddela att en ansökan om att inleda vår kliniska fas I-studie med ROSgard inlämnats till Läkemedelsverket. Vår förväntan var att kunna inleda studien senare under kvartalet, men då ytterligare underlag efterfrågats av Läkemedelsverket har vi fått senarelägga planeringen något. Vår målsättning är att studien ska kunna starta under sommaren.

Under kvartalet erhöll bolaget även ett besked om patentgodkännande i Australien för användning av A1M vid behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar. Då A1M har visat sig kunna skydda dessa mycket viktiga små "kraftverk" som finns i alla kroppens celler mot oxidativ stress är detta ett forskningsområde som kan bli attraktivt för A1M Pharma på sikt.

Utöver detta präglades det första kvartalet av genomförandet av en nyemission i syfte att säkerställa finansieringen av bolagets inledande kliniska fas. I slutet av kvartalet kunde vi meddela att emissionen tecknats till 75 procent, varav 52,6 procent med och utan stöd av teckningsrätter. Det innebär att A1M Pharma tillförs cirka 62,2 MSEK före emissionskostnader. Jag vill varmt tacka alla aktieägare som stöttat oss och tecknat sig för aktier i den senaste emissionen. Vi kommer att göra vårt yttersta för att omsätta detta förtroende till stort medicinskt och finansiellt värde.

I och med denna kapitalanskaffning, och en planerad inledning av vår kliniska fas I-studie, står A1M Pharma nu inför en mycket spännande fortsättning på året. Det är nu vi kan börja bygga värde på allvar, både inom njur- och benmärgskydd vid PRRT-behandling, vår fortsatta utveckling inom havandeskapsförgiftning och för teknologiplattformen som helhet, genom att visa på säkerhet och sedan effekt vid behandling av människor.



Tomas Eriksson, VD A1M Pharma AB

FINANSIELLT SAMMANDRAG 1) 2) 3)

(KSEK)	2017-01-01	2016-01-01	2015-01-01	2014-01-01	2013-01-01
RESULTATRÄKNING	2017-12-31	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Nettoomsättning	-	-	-	-	715
Aktiverade utvecklingsutgifter	-	-	-	-	7 504
Övriga rörelseintäkter	-	200	443	-	17
Rörelsens kostnader	-65 529	-52 633	-29 595	-13 623	-12 740
Avskrivningar	-1 951	-1 989	-841	-101	-68
Rörelseresultat	-67 480	-54 422	-29 993	-13 724	-4 572
Finansnetto	-163	-17	-100	-267	-592
Resultat före skatt	-67 643	-54 439	-30 093	-13 991	-5 164
Årets resultat	-67 643	-52 079	-30 056	-13 991	-5 164

BALANSRÄKNING	2017-12-31	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Immateriella anläggningstillgångar	33 315	32 210	28 978	25 107	41 248
Materiella anläggningstillgångar	756	1 155	1 250	638	269
Finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Övriga omsättningstillgångar	1 964	2 095	2 076	796	1 035
Likvida medel	7 612	7 009	19 387	4 136	4 618
Tillgångar	43 647	42 469	51 691	30 677	47 170
Eget kapital	31 965	30 337	42 687	24 964	25 416
Långfristiga skulder	-	-	2 360	2 396	17 396
Kortfristiga skulder	11 682	12 132	6 644	3 317	4 358
Eget Kapital och Skulder	43 647	42 469	51 691	30 677	47 170

KASSAFLÖDESANALYS	2017-01-01	2016-01-01	2015-01-01	2014-01-01	2013-01-01
	2017-12-31	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-65 692	-52 450	-29 252	-13 891	-5 096
Förändring i rörelsekapital	-319	5 469	2 046	-802	2 270
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 657	-5 126	-5 323	-3 790	-9 847
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	69 271	39 729	47 780	18 001	-
Förändring av likvida medel	603	-12 378	15 251	-482	-12 673
Likvida medel vid årets början	7 009	19 387	4 136	4 618	17 291
Likvida medel vid årets slut	7 612	7 009	19 387	4 136	4 618

NYCKELTAL	2017-12-31	2016-12-31	2015-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Kassalikviditet (%)	82	75	323	149	130
Soliditet (%)	73	71	83	81	54
Utdelning (SEK)	-	-	-	-	-

- 1) Siffrorna avser hela koncernen inkl. det helägda dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB som blev ett helägt dotterbolag under 2012.
- 2) Siffrorna för 2013 och tidigare är ej justerade enligt IFRS.
- 3) Siffrorna för 2015 är omräknade enligt ändrad redovisningsprincip gällande emissionskostnad, se årsredovisning 2016, not 7

Finansiella definitioner

Kassalikviditet: Omsättningstillgångar (exkl. varulager) dividerat med kortfristiga skulder

Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen

A1M PHARMA

A1M Pharma AB (publ) bildades 2008 av forskare verksamma vid Lunds universitet. Företaget utvecklar och kommersialiserar läkemedelskandidaten ROSgard™, som är baserad på de naturliga funktionerna hos A1M – ett kroppseget protein som har stor betydelse för kroppens försvar mot bland annat oxidativ stress. Flera prekliniska studier visar att den aktiva substansen återställer nedsättningar av njurfunktionen genom att skydda mot oxidativ stress och reparera skadad vävnad. Njurskador är ett tillstånd som uppkommer vid havandeskapsförgiftning, större kirurgiska ingrepp och som begränsar möjlighet till strålbehandlingar mot cancer.

Bolaget har idag två huvudområden med stor potential: njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer (PRRT) samt behandling av havandeskapsförgiftning (preeklampsi).

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.

Fokus på njurskydd vid strålbehandling samt behandling av havandeskapsförgiftning

A1M Pharma bedriver främst utveckling och kommersialisering av läkemedelskandidaten ROSgard™ inom Bolagets två fokusområden: njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer (PRRT) samt behandling av havandeskapsförgiftning. ROSgard™ är baserad på A1M, ett protein som skyddar kroppen från giftiga ämnen som bildas vid oxidativ stress och som reparerar skadad vävnad. Inom havandeskapsförgiftning utvecklas även diagnostik för individanpassning av behandling (s.k. companion diagnostic). Diagnostiken är baserad på detektion av biomarkörerna fosterhemoglobin och A1M vilka är förhöjda i mammas blod vid havandeskapsförgiftning.

Marknaden för njurskador

Omkring två miljoner människor i USA, Europa och Japan drabbas varje år av akuta njurskador i samband med sjukhusvistelser, en siffra som dessutom stiger successivt över tid. Kostnaderna för akuta njurskador är omfattande. Bara i Storbritannien uppskattas de till 434-620 miljoner pund per år (källa: Rapporten Indication Analysis Acute Kidney Injury, Analysföretaget Monoclonal 2015), vilket är mer än den totala kostnaden för bröst-, lung- och hudcancer under samma period.

Marknaden i USA bedöms enligt analysföretaget Monoclonal vara värd cirka 6,3 miljarder USD per år. I dagsläget finns ingen behandling tillgänglig, men flertalet bolag bedriver kliniska studier och intresset för indikationen bland större läkemedelsbolag bedöms vara stort.

A1M Pharmas primära fokus är skydd mot njur- respektive benmärgsskador i samband med strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer. Läkemedelsbolaget Ipsen uppskattar att marknaden för strålbehandling av cancetumörer uppgår till totalt cirka en miljard USD i USA och Europa (källa: Investor Day presentation, Ipsen 2015). A1M Pharma ser dessutom valet av marknad som strategiskt viktigt med goda möjligheter för ROSgard™ att fungera vid andra typer av strålbehandlingar med betydligt större marknadspotential.

Den 26 januari 2018 meddelade Novartis AG att USA:s läkemedelsmyndighet FDA har godkänt produkten Lutathera som första PRRT-produkt för strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer (NETs) i USA. Lutathera har utvecklats av franska Advanced Accelerator Applications (AAA) som under hösten 2017 förvärvades av läkemedelsbolaget Novartis för 3,9 miljarder USD. Godkännandet innebär ett större patientunderlag i USA för A1M Pharma, som utvecklar läkemedelskandidaten ROSgard™ i syfte att skydda njurarna och benmärgen vid denna typ av strålbehandling.

Marknaden för havandeskapsförgiftning

Havandeskapsförgiftning är ett stort medicinskt problem. WHO uppskattar att i västvärlden drabbas cirka 3-7 procent av alla gravida kvinnor av havandeskapsförgiftning. I Sverige motsvarar detta upp till 5 000 kvinnor varje år. Tack vare regelbundna kontroller på mödravårdscentralerna är dödligheten på grund av havandeskapsförgiftning låg i Sverige. Globalt drabbas däremot mer än tio miljoner kvinnor. WHO gör även gällande att havandeskapsförgiftning ligger bakom vart femte dödsfall bland gravida kvinnor och så mycket som 40 procent av alla de barn som dör i samband med förlossning. Kortsiktiga direkta vårdkostnader uppskattas i Norden till cirka 100 KSEK per patient, exklusive ytterligare sjukdomstillstånd som kan drabba mamma och barn och medföra betydande vårdkostnader på lång sikt. Vid bättre diagnostik och behandling beräknas kostnadsbesparingar om upp till 30 procent för de direkta vårdkostnaderna, vilket enbart i Europa skulle innebära kostnadsbesparingar på nära sex miljarder SEK per år (källa: Rapport av professor Lars Ehler, Aalborgs Universitet, Danmark). En möjlig doseringsnivå på fyra behandlingar per patient om 2 500 EUR, skulle innebära en global marknad om cirka 16 miljarder EUR. Om 50 procent av denna marknad behandlas, motsvarar det en försäljning om åtta miljarder EUR per år.

Underliggande forskning och patent

A1M Pharmas fokus är proteinet Alfa-1-Mikroglobulin (A1M) med njurskyddande egenskaper. Proteinet A1M är kroppseget, vilket innebär att det är naturligt förekommande i kroppen. A1M finns hos alla människor och djur och ingår i kroppens grundläggande hushållsmaskineri.

A1M Pharma har i djurstudier med olika samarbetspartners kunnat visa så kallat Proof of Concept för behandling av njurskada vid havandeskapsförgiftning samt njurskada orsakad av oxidativ stress vid bestrålning av metastaserad cancer med radioaktiva isotoper, Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT). Detta samband är mycket intressant då havandeskapsförgiftning innebär att moderns njurar skadas på grund av oxidativ stress. Av samma skäl måste behandling med PRRT i dagsläget begränsas i antal och mängd med anledning av risken för njurskador på patienten.

A1M Pharmas strategi är att utveckla läkemedelskandidaten ROSgard™, vars aktiva substans RMC-035 är en rekombinant (modifierad) version av A1M optimerad för storskalig tillverkning och medicinsk användning vid njurskydd i samband med oxidativ stress. Uppskalning av tillverkningen har framgångsrikt genomförts i samarbete med en ledande europeisk kontraktstillverkare av biologiska läkemedel.

A1M Pharma innehar fyra godkända internationella patentfamiljer. Ytterligare fyra patentansökningar har lämnats in och registrerats. Sammantaget täcker dessa patent och patentansökningar medicinsk användning av A1M vid behandling av preeklampsi, njurskador, blodcells och benmärgsskador vid strålbehandling, en rad övriga sjukdomar, samt diagnostik, och inkluderar en ansökan om substansskydd för läkemedelskandidaten ROSgard™.

Bolaget har därutöver erhållit ett formellt godkännande av den Europeiska kommissionen om särlekemedelsstatus (Orphan Drug Designation) i Europa för bolagets behandling av havandeskapsförgiftning. Det innebär att produkten erhåller marknadsexklusivitet efter marknadsgodkännande även om aktuella patent inte längre är gällande. Särlekemedelsstatus ger exklusivitet i tio år inom EU räknat från tidpunkten för marknadsgodkännande. A1M Pharma kommer dessutom att erhålla fri konsultation, vetenskaplig rådgivning och lägre kostnader för regulatoriska ansökningar inför kommersialiseringen, vilket innebär stora fördelar i det löpande arbetet.

Om A1M och behandlingsområden

Skador som uppstår till följd av oxidation kan ha förödande konsekvenser för människan och har identifierats som en av de viktigaste orsakerna till många olika sjukdomstillstånd. Begreppet oxidativ stress innebär att det uppstår en obalans mellan kroppens oxidanter och skyddande antioxidanter vilket leder till att fria syreradikaler bildas vilka i sin tur skadar molekyler, cellkomponenter, vävnader och organ genom oxidation.

A1M Pharmas forskare har visat att A1M spelar en viktig roll i kroppens försvar mot oxidativ stress på flera sätt:

- A1M "städar" genom att befria kroppens vävnader från fria syreradikaler, heme och andra oxiderande ämnen. A1M transporterar sedan dessa till njurarna där de oskadliggörs;
- A1M reparerar skadade vävnadsmolekyler genom att återskapa och återuppbygga vävnadskomponenter och celler;
- A1M skyddar och assisterar mitokondrierna – cellernas kraftverk.

Behandling med ROSgard™: Njurskydd i samband med strålbehandling

Den målsökande strålbehandlingsformen Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT) används för behandling av så kallade neuroendokrina cancertumörer (NET). Dessa tumörer kan i sin aggressiva form vara livshotande med snabb spridning till bland annat mag- och tarmkanalen samt till lungorna. Vid PRRT behandlas patienten med en substans som består av två delar: en peptidmolekyl, vilken binder specifikt till tumörens yta, till vilken ett radioaktivt ämne kopplats på, vilken skadar tumörcellerna så mycket att de dör. En stor del av den radioaktiva peptiden hamnar emellertid i njurarna och orsakar där också cellskador. Sådana njurskador är därför en oönskad biverkan vid PRRT.

Det är just skadeverkningarna i njurarna som den aktiva substansen i A1M Pharma läkemedelskandidat ROSgard™ förväntas kunna eliminera och därmed skydda njurarna. A1M har nämligen visat sig vara speciellt effektiv att skydda friska vävnader från strålskador, samtidigt som injicerat A1M till största delen söker sig till njurarna. En njurskyddande behandling som kan öka den maximala stråldosen vid PRRT-behandling, vid enskilda tillfällen och/eller totalt, har goda möjligheter att relativt skyndsamt nå marknaden på grund av cancerformens allvarliga och livshotande effekter.

Behandling med ROSgard™: Havandeskapsförgiftning

Havandeskapsförgiftning är en graviditetskomplikation som innebär att mamman, i senare hälften av graviditeten, utvecklar högt blodtryck med proteinläckage i urinen, ett uttryck för njurskada. Forskningen hittills tyder på att havandeskapsförgiftning uppstår då moderkakan tidigt i graviditeten inte har utvecklats optimalt, vilket medför oxidativ stress och ökad produktion av fosterhemoglobin. Detta medför en ökad produktion av fria radikaler och den järninnehållande substansen heme. Dessa nedbrytningsprodukter skadar bland annat cellens kraftverk, mitokondrierna, i moderkakan. När hemoglobin senare läcker ut till mammans blod skadas njurarna, samtidigt som blodkärlen drar ihop sig.

Forskare har kunnat visa att kroppens vävnader, framför allt mammans lever, svarar med att öka A1M-produktionen, vilket förmodligen fördröjer utbrottet av sjukdomssymptomen, men inte är tillräckligt hos de kvinnor som till sist utvecklar sjukdomen. A1M Pharma utvecklar därför en behandling av havandeskapsförgiftning i form av läkemedelskandidaten ROSgard™ som ges till blivande mödrar som drabbats av sjukdomen för att hjälpa deras naturliga försvarsmekanismer på vägen.

AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Aktien

Aktien i A1M Pharma AB (publ) noterades den 4 april 2013 på AktieTorget. Under juni 2017 gör bolaget ett listbyte till Nasdaq First North med första handelsdag den 20 juni. Bolagets Certified Adviser är Erik Penser Bank. Den 31 december 2017 uppgick antalet aktier i Bolaget till 8 297 440. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

- Kortnamn: A1M
- ISIN-kod: SE0005100690
- Antal utestående aktier: 8 297 440
- Kvotvärde: 0,80 SEK
- Handelspost: 1 aktie
- Aktiekapital: 6 637 952,64 SEK

Aktiekapitalets utveckling

Händelse	Ökning antal aktier	Totalt antal aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Kvotvärde
2008 Bolagets bildande	1 000	1 000	100 000,00	100 000,00	100,00
2008 Nyemission	124	1 124	12 400,00	112 400,00	100,00
2008 Nyemission	101	1 225	10 100,00	122 500,00	100,00
2009 Nyemission	370	1 370	37 000,00	137 000,00	100,00
2010 Split	1 368 630	1 370 000	-	137 000,00	0,10
2010 Nyemission	630 000	2 000 000	63 000,00	200 000,00	0,10
2012 Nyemission ¹	1 074 375	3 074 375	107 437,50	307 437,50	0,10
2013 Fondemission	-	3 074 375	307 347,50	614 785,00	0,20
2014 Aktieuppdelning 5:1	12 297 500	15 371 875	-	614 785,00	0,04
2014 Nyemission ²	13 609 230	28 981 105	544 369,20	1 159 244,20	0,04
2015 Nyemission ³	6 119 290	35 100 395	244 771,60	1 404 015,80	0,04
2015 Nyemission TO1 ⁴	2 710 301	37 810 696	108 412,04	1 512 427,84	0,04
2016 Nyemission	16 804 752	54 615 448	672 190,08	2 184 617,92	0,04
2017 Nyemission	106 666 668	161 282 116	4 266 666,72	6 451 284,64	0,04
2017 Omvänd splitt (1:20)	-153 218 011	8 064 105	-	6 451 284,64	0,80
2017 Nyemission TO	233 335	8 297 440	186 668,00	6 637 952,64	0,80

1) Nyemissionen bestod av tre på varandra följande emissioner:

1.1 Kontant- och kvittningsemission på 3 423 750 kronor respektive 4 388 750 kronor med totalt 312 500 nyemitterade aktier.

1.2 Apportemission om 15 625 000 kronor och 625 000 nyemitterade aktier genom 1 250 000 erhållna aktier i Preelumina Diagnostics AB som därmed är ett helägt dotterbolag till A1M Pharma AB.

1.3 Kontant emission om 3 421 875 kronor och 136 875 nyemitterade aktier.

2) Nyemissionen bestod av kontant emission om 18 000 620 kronor samt kvittning om 15 000 000 kronor.

3) Nyemission i maj 2015 bestod av kontant emission om 29 223 836 kronor samt kvittning om 2 500 000 kronor.

4) Vid emissionen i maj 2015 erhöles teckningsoptioner som i november 2015 inbringade 15 278 054 kronor.

Ägarförteckning med de 10 största aktieägare per den 31 december 2017

Aktieägare 2017-12-31	Antal aktier	Andel röster	Andel kapital
Baulos Capital Belgium SA ¹	890 690	10,7 %	10,7 %
Avanza Pension	537 836	6,5 %	6,5 %
Handelsbanken Liv Försäkring AB	222 679	2,7 %	2,7 %
Nordnet Pensionsförsäkring	212 149	2,6 %	2,6 %
Ålandsbanken i ägares ställe	164 241	2,0 %	2,0 %
Bo Åkerström ¹	132 826	1,6 %	1,6 %
Lars Thomas Jönsson	115 590	1,4 %	1,4 %
Stefan Hansson ¹	103 151	1,2 %	1,2 %
Livförsäkringsbolaget Skandia	63 206	0,8 %	0,8 %
Swedbank försäkring	58 055	0,7 %	0,7 %
Övriga aktieägare	5 797 017	69,9 %	69,9 %
Totalt	8 297 440	100,0%	100,0%

¹ Inklusive närstående personer och bolag.

STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Martin Austin | Styrelseordförande

Martin Austin, född 1952, är sedan april 2016 styrelseordförande i A1M Pharma samt affärsutvecklingschef, Business Development Director. Austin är internationell expert på bland annat finansiering, strategi och affärsutveckling inom branscherna läkemedel, bioteknik och medicinteknik. Austin har över 35 års erfarenhet inom läkemedelsindustrin och har tidigare bland annat varit affärsutvecklingsansvarig för läkemedelsdivisionen hos Roche och tillhört ledningen för Paul Capital Partners. Martin Austin är styrelsemedlem i flera start-up-företag och är även rådgivare till ett antal styrelser och investeringsfonder.

- Antal aktier: 5 711 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 6 286²

Anders Ermén | Styrelseledamot

Anders Ermén, född 1963, är ekonom och sedan november 2012 styrelseledamot i A1M Pharma AB. Ermén driver egen verksamhet sedan 1996 med inriktning på redovisning, affärsutveckling och management. Ermén har mer än 20 års erfarenhet från musik- och medieindustrin, både nationellt och internationellt. Ermén har även lång erfarenhet av beskattningsfrågor samt avtalsförhandling.

- Antal aktier: 11 673 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 0²

Cristina Glad | Styrelseledamot

Cristina Glad, född 1952, är sedan november 2012 styrelseledamot i A1M Pharma AB. Glad är teknologie doktor i biokemi, E*MBA och entreprenör med mer än 25 års erfarenhet av forskning och affärsutveckling inom bioteknik och läkemedelsutveckling, såsom antikroppar för diagnostiskt och terapeutiskt bruk, utveckling av produktionsprocesser för antikroppsläkemedel, uppbyggnad av kontraktproduktionsverksamhet, utveckling av antikroppsläkemedel, erfarenhet av forsknings- och utvecklingssamarbete med bioteknik- och läkemedelsföretag, in- och utlicensiering av projekt. I sin roll som såväl VD som vice VD har Glad varit med om att utveckla BioInvent International AB från ett teknikplattformsföretag till ett företag med flera läkemedelskandidater i produktportföljen. Sedan december 2013 är hon verksam som konsult i eget bolag. Glad är ledamot av Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA).

- Antal aktier: 4 141 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 6 286²

Stefan Hansson | Styrelseledamot

Stefan Hansson, född 1965, är sedan juni 2008 styrelseledamot i A1M Pharma. Hansson är uppfinnare och medgrundare av företagen A1M Pharma och Preelumina Diagnostics AB och är senioransvarig för den kliniska forskning och utveckling i företaget. Han arbetar som professor och överläkare i obstetrik och gynekologi vid Lunds universitet och kvinnokliniken, Skånes universitetssjukhus i södra Sverige. Han har publicerat ca 100 vetenskapliga artiklar. Stefan Hanssons forskning har sedan 1999 varit fokuserad på havandeskapsförgiftning och har en central betydelse för upptäckten av molekylen fritt fosterhemoglobin och dess roll för uppkomsten av havandeskapsförgiftning. Stefan Hansson står som uppfinnare bakom fem patent/patentansökningar.

- Antal aktier: 103 151 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 2 095²

Bo Åkerström | Styrelseledamot

Bo Åkerström, född 1952, är medgrundare och sedan juni 2008 styrelseledamot i A1M Pharma. Åkerström är professor i medicinsk kemi och ansvarig för den prekliniska forskningen och utvecklingen i Bolaget. Åkerström, författare av cirka 150 vetenskapliga artiklar, har haft central betydelse för upptäckten av molekylen A1M och dess funktioner i kroppen. Åkerström är världsledande inom forskningsområdet och idégivare till flera av A1M-proteinets medicinska tillämpningar. Åkerström står som uppfinnare bakom åtta patent/patentansökningar inom A1M Pharmas medicinska område och har tidigare arbetat fram ytterligare tre uppfinningar som har lett fram till patent och bioteknikprodukter (protein G och protein L, General Electric Healthcare).

- Antal aktier: 132 826 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 2 095²

Magnus Gram | Styrelsesuppleant

Magnus Gram, född 1980, är sedan juni 2012 styrelsesuppleant i A1M Pharma. Gram är en av uppfinnarna och grundarna av A1M Pharma och doktor i medicinsk vetenskap, forskare och projektledare. Gram är idégivare till flera av A1M-proteinets medicinska tillämpningar och står som uppfinnare bakom ett flertal patent/patentansökningar inom A1M Pharmas medicinska område.

- Antal aktier: 35 659 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 2 514²

Tomas Eriksson | Verkställande direktör

Tomas Eriksson har en fil kand. från Lunds universitet med huvudinriktning företagsekonomi och är sedan 2008 verkställande direktör i Bolaget. Eriksson är medgrundare till A1M Pharma och har tidigare arbetat som affärsutvecklare och projektledare med särskilt fokus på tidiga utvecklingsbolag inom life science. Eriksson har även lång erfarenhet från arbete med medtech och diagnostik såsom; Area Manager Gambro AB, försäljningschef Nordic Bioscience (Danmark) och Sales & Marketing Director i Magle Life Science AB.

- Antal aktier: 54 515 aktier¹
- Antal teckningsoptioner: 18 859²

¹ Rapporterade aktieinnehav i A1M Pharma AB omfattar även innehav för make/maka och barn samt aktier ägda via bolag.

² Teckningsoptioner i A1M Pharma AB omfattar Incitamentprogrammet 2016/2018.

VETENSKAPLIGT RÅD

A1M Pharma har ett kvalificerat vetenskapligt råd vars medlemmar har omfattande erfarenhet och unika kunskaper inom havandeskapsförgiftning och andra områden som rör oxidativ stress och läkemedelsutveckling.

Michael Brownstein – Vetenskaplig rådgivare

Michael Brownstein är Scientist Emeritus vid National Institutes of Health i Bethesda, Maryland, USA. Brownstein arbetar framför allt som konsult och har deltagit i bildandet av en rad framgångsrika bioteknikföretag. Under sin akademikerkarriär var Brownstein aktiv forskare inom bland annat neurobiologi, farmakologi och genetik.

Gunvor Ekman-Ordeberg – Professor i obstetrik & gynekologi, Karolinska Institutet

Gunvor Ekman-Ordeberg är forskare vid Karolinska Institutet och överläkare vid Karolinska Universitetssjukhuset. Ekman-Ordebergs forskning är bland annat inriktad på bindvävens remodellering i livmodern och livmoderhalsen under graviditet och förlossning. Två företag har bildats vid Karolinska Institutet som ett resultat av Ekman-Ordebergs forskning.

Anthony J. Kettle – Professor i patologi, University of Otago Christchurch, Nya Zeeland

Anthony J. Kettle är forskningsprofessor vid Institutionen för patologi vid University of Otago Christchurch. Under närmare tjugo år har Kettle studerat det med hemoglobin besläktade enzymet myeloperoxidas och den roll detta spelar i immunförsvaret och vid inflammatorisk vävnadsskada.

Christopher Redman – Professor emeritus i obstetrisk medicin, Oxford University

Christopher Redman har i fyra decennier varit verksam inom området havandeskapsförgiftning. Redman har lagt grunderna för förståelsen kring uppkomst, diagnos, prevention och behandling av havandeskapsförgiftning. Redman är en internationellt ansedd forskare kring havandeskapsförgiftning.

Henning Schneider – Professor emeritus i obstetrik & gynekologi, Bern University, Schweiz

Henning Schneider följer upp sin långa karriär som forskande kliniker vid kvinnohuset i Bern genom att samarbeta med ett nätverk av forskningsgrupper i Europa och USA – alla med fokus på moderkakans biologi. En av Schneiders experimentella modeller bygger på ex vivo perfusion för att studera moderkakans funktion vid exempelvis havandeskapsförgiftning.

József Balla – Professor i medicin, University of Debrecen, Ungern

József Balla är chef för verksamheten för njurmedicin och hemodialys vid Debrecens universitet, Ungern. Han har medverkat i ett antal akademiska samarbeten, varit ansvarig forskare för kliniska studier och är medlem i den ungerska läkemedelsmyndighetens vetenskapliga råd. Ballas forskning har bland annat varit inriktad på oxidativ stress och de skadliga verkningarna av hem.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Allmänt om verksamheten

A1M Pharma AB (publ) bildades 2008 av forskare verksamma vid Lunds universitet. Företaget utvecklar och kommersialiserar läkemedelskandidaten ROSgard™, som är baserad på de naturliga funktionerna hos A1M – ett kroppseget protein som har stor betydelse för kroppens försvar mot bland annat oxidativ stress. Flera prekliniska studier visar att den aktiva substansen återställer nedsättningar av njurfunktionen genom att skydda mot oxidativ stress och reparera skadad vävnad. Njurskador är ett tillstånd som uppkommer vid havandeskapsförgiftning, större kirurgiska ingrepp och som begränsar möjlighet till strålbehandlingar mot cancer.

Bolaget har idag två huvudområden med stor potential: njurskydd vid strålbehandling av neuroendokrina cancertumörer (PRRT) samt behandling av havandeskapsförgiftning (preeklampsi).

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.

Bolagsstruktur

Preelumina Diagnostics AB med organisationsnummer 556783–9609 ägs till 100 procent av A1M Pharma AB.

Väsentliga händelser under 2017

Första kvartalet

- A1M Pharma meddelar att rA1M visar mitokondrieskyddande effekt enligt preliminära resultat från prekliniska studier som utförts i samarbete med NeuroVive Pharmaceutical AB. Bolaget har även slutfört samarbetet med Fred Hutchinson Cancer Research Center.
- A1M Pharma har med goda resultat planenligt genomfört initiala immunogenicitetsstudier i djurmodell för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™.
- 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.
- A1M Pharmas tillverkningspartner har helt enligt tidsplan framgångsrikt tillverkat en första storskalig batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™.
- Bolaget håller extra bolagsstämma den 14 mars 2017 med anledning av styrelsens förslag till emission av units och sammanläggning av aktier. Samtliga beslut tas enhälligt i enlighet med styrelsens förslag.
- A1M Pharma meddelar att preliminära data från en genomförd preklinisk långtidsstudie entydigt visar att den aktiva substansen i ROSgard™ har en stark skyddseffekt mot njurskador i samband med strålbehandling.

Andra kvartalet

- I april slutförs A1M Pharmas emission av units med en teckningsgrad om 65,1 procent. Det innebär att bolaget tillförs 63 MSEK efter emissions- och garantikostnader om cirka 17 MSEK.

- Den 30 maj erhåller A1M Pharma ett så kallat "Notice of Allowance" för bolagets patentansökan med titeln "Diagnosis and treatment of preeclampsia" från patentverket i Kanada (CIPO).
- Den 2 juni meddelar A1M Pharma om flera framsteg inom den prekliniska utvecklingen av läkemedelskandidaten ROSgard™. Bolaget har enligt tidsplan inlett en GLP-toxicitetsstudie för den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™. Samtidigt har produktionen inletts av den första storskaliga batchen under GMP.
- A1M Pharma slutför under perioden listbytet från AktieTorget till Nasdaq First North.
- Den 29 juni meddelar bolaget att dess ledande forsknings- och utvecklingsarbete inom havandeskapsförgiftning kommer att uppmärksammas i ett avsnitt av TV-programmet Innovations with Ed Begley Jr. som sänds på Fox Business i USA.

Tredje kvartalet

Inga väsentliga händelser presenterades av bolaget under perioden.

Fjärde kvartalet

- Den 12 oktober meddelar A1M Pharma att Marie Wallén Öhman, tidigare Clinical Research Manager vid McNeil AB Sweden, har anställts som projektledare för bolagets kliniska utveckling.
- Den 24 oktober kommuniceras att A1M Pharma har tecknat ett avtal med det svenska kontraktsforskningsföretaget Clinical Trials Consultants (CTC) om genomförande av bolagets planerade fas I/II-studier.
- Den 27 oktober meddelas att bolaget, tillsammans med en ledande europeisk kontraktstillverkare, framgångsrikt har tillverkat världens första storskaliga batch av den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™.
- Den 7 november kommunicerar A1M Pharma att den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™ visar tydlig benmärgsskyddande effekt vid strålbehandling i A1M Pharmas prekliniska studier, utöver redan påvisad skyddseffekt för njurarna.
- Den 9 november meddelas att bolagets medgrundare Bo Åkerströms forskargrupp har tilldelats ett anslag om 1,2 MSEK från Vetenskapsrådet för fortsatta Proof-of-Concept studier av A1M i samband med PRRT.
- A1M Pharma meddelar att bolagets prekliniska GLP-toxicitetsstudie med den aktiva substansen i läkemedelskandidaten ROSgard™ har slutförts med positivt resultat.
- Den 8 december 2017 avslutades nyttjandeperioden för A1M Pharmas teckningsoptioner av serie 2017. Totalt nyttjades 4 666 700 teckningsoptioner, innebärande en nyttjandegrad om cirka 13 procent. Genom teckningsoptionerna tillförs A1M Pharma därmed cirka 3,25 MSEK efter kostnader.
- Den 28 december meddelar A1M Pharma att Christina Östberg Lloyd avsagt sin plats i A1M Pharmas styrelse.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- A1M Pharma meddelar den 5 januari att bolaget har inlett ett forskningssamarbete med Antaros Medical för att genomföra en studie på människor som genomgår strålbehandling (Peptide Receptor Radionuclide Therapy, PRRT) av neuroendokrina cancer tumörer. Data från studien kommer ligga till grund för bolagets kommande kliniska studier.

- A1M Pharma meddelar den 31 januari att bolaget har inlämnat en ansökan till Läkemedelsverket om att få genomföra en klinisk fas I-studie i friska frivilliga med läkemedelskandidaten ROSgard™.
- Den 8 februari meddelar A1M Pharma att bolaget erhållit godkännande av patent i Australien för behandling av mitokondrirelaterade sjukdomar.
- En extra bolagsstämma hålls den 23 februari 2018 och beslutar, i enlighet med styrelsens förslag, om en företrädesemission om cirka 83,0 MSEK före emissionskostnader.
- A1M Pharma meddelar den 27 mars att företrädesemissionen tecknades till 75,0 procent. Utfallet innebär att bolaget tillförs cirka 62,2 MSEK före emissionskostnader.
- Den 10 april meddelar A1M Pharma att bolaget kompletterar sin ansökan till Läkemedelsverket efter att det återkommit med begäran om att erhålla mer information gällande den planerade kliniska Fas I-studien.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

A1M Pharma är ett litet företag med begränsade resurser vad gäller ledning, administration och kapital. För genomförandet av strategin är det av vikt, att resurserna disponeras på ett för Bolaget optimalt sätt. Det finns en risk att Bolagets resurser inte räcker till och därmed drabbas av finansiellt och operativt relaterade problem.

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

A1M Pharma baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är beroende av att i framtiden kunna finna kvalificerade medarbetare. Bolaget arbetar hårt med att minska beroendet genom en god dokumentation av rutiner och arbetsmetoder.

Intjäningsförmåga och kapitalbehov

Utveckling av läkemedel är en tids- och kostnadskrävande verksamhet. Det kan inte uteslutas att det tar längre tid än beräknat, innan Bolaget når ett positivt kassaflöde. För att täcka dessa kostnader kommer A1M Pharma ha behov att anskaffa nytt kapital. Det finns inga garantier att det i så fall kan anskaffas på för aktieägare fördelaktiga villkor. Ett misslyckande i att generera vinster i tillräcklig omfattning kan påverka Bolagets marknadsvärde.

Försäljningsrisk

Det går inte att med säkerhet fastslå att de produkter som Bolaget utvecklat får det positiva mottagande på marknaden som förespeglas i det här memorandumet. Kvantiteten av sålda produkter kan bli lägre och tiden det tar att etablera sig på marknaden kan vara längre än vad Bolaget i dagens skede har anledning att tro.

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK

Fria reserver 91 006

Årets förlust -66 591

Summa 24 415

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att till förfogande stående medel om 24 415 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Koncernens rapport över totalresultatet

(KSEK)	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Intäkter		-	-
Kostnader för sålda varor		-	-
Bruttovinst		-	-
<i>Rörelsens kostnader</i> 6 - 11			
Forsknings- och utvecklingskostnader		-55 205	-44 822
Försäljningskostnader		-8 768	-5 434
Administrationskostnader		-3 507	-4 329
Övriga rörelseintäkter		-	200
Övriga rörelsekostnader		-	-37
Rörelseresultat		-67 480	-54 422
<i>Resultat från finansiella poster</i> 12			
Finansiella intäkter		-	-
Finansiella kostnader		-163	-17
Resultat före skatt		-67 643	-54 439
Skatt på årets resultat	13	-	2 360
Årets resultat		-67 643	-52 079
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK 5			
		-10,73	-22,54¹

Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under året (uttryckt i kr per aktie)

Vägt genomsnittligt antal aktier år 2017 uppgick till 6 305 773 aktier och för år 2016 till 2 310 654 aktier.

¹ För ökad jämförbarhet har omräkning gjorts av historiskt aktieantal, vilket innebär att resultat per aktie per 2016-12-31 har dividerats med 2 310 654 aktier (utan omräkning 46 213 072 aktier).

I koncernen finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

Koncernens balansräkning

(KSEK)	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR	18		
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	14,15	33 315	32 210
Materiella tillgångar	16	756	1 155
Anläggningstillgångar sammanlagt		34 071	33 365
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		-	250
Övriga fordringar		925	1 053
Förutbetalda kostnader		1 039	792
Likvida medel		7 612	7 009
Omsättningstillgångar sammanlagt		9 576	9 104
SUMMA TILLGÅNGAR		43 647	42 469
EGET KAPITAL OCH SKULDER	19,21		
Eget kapital som kan hänföras till moderföretagets aktieägare			
Aktiekapital		6 638	2 185
Övrigt tillskjutet kapital		215 809	150 991
Balanserat resultat inklusive årets resultat		-190 482	-122 839
Eget kapital sammanlagt		31 965	30 337
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		7 841	9 517
Skatteskuld		171	277
Övriga skulder		520	328
Upplupna kostnader	20	3 150	2 010
		11 682	12 132
Summa skulder		11 682	12 132
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		43 647	42 469

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

Koncernen (KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans 1 januari 2016	1 512	111 935	-70 760	42 687
Årets resultat och totalresultat	-	-	-52 079	-52 079
Transaktioner med aktieägare				
Nyemission	673	39 056	-	39 729
Utgående balans 31 december 2016	2 185	150 991	-122 839	30 337
Ingående balans 1 januari 2017	2 185	150 991	-122 839	30 337
Årets resultat	-	-	-67 643	-67 643
Transaktioner med aktieägare				
Nyemission ¹⁾	4 267	61 583		65 850
Nyemission, inlösen teckningsoption ¹⁾	186	3 235	-	3 421
Utgående balans 31 december 2017	6 638	215 809	-190 482	31 965

¹⁾ Årets emissionskostnader inklusive garantiprovisioner uppgick till 14,2 Mkr

Koncernens kassaflödesanalys

(KSEK)	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-67 480	-54 422
Avskrivningar	1 951	1 989
Erhållen ränta	-	-
Erlagd ränta	-163	-17
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-65 692	-52 450
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	131	-19
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-450	5 488
Förändring i rörelsekapital	-319	5 469
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-66 011	-46 981
Investeringsverksamhet		
Förvärv av anläggningstillgångar	-	-290
Förvärv av immateriella tillgångar	-2 657	-4 836
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 657	-5 126
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	69 271	39 729
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	69 271	39 729
Förändring av likvida medel	603	-12 378
Likvida medel vid periodens början	7 009	19 387
Likvida medel vid periodens slut	7 612	7 009

Moderbolagets rapport över totalresultat

(KSEK)	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Intäkter		-	-
Kostnader för sålda varor		-	-
Bruttovinst		-	-
<i>Rörelsens kostnader</i>			
	6 – 11		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-54 193	-44 022
Försäljningskostnader		-8 768	-5 434
Administrationskostnader		-3 467	-4 256
Övriga rörelseintäkter		-	200
Övriga rörelsekostnader		-	-37
Rörelseresultat		-66 428	-53 550
<i>Resultat från finansiella poster</i>			
Finansiella intäkter		-	-
Finansiella kostnader	12	-163	-17
Resultat före skatt		-66 591	-53 567
Skatt på årets resultat	13	-	-
Årets resultat		-66 591	-53 567

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

Moderbolagets balansräkning

(KSEK)	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR	18		
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	14,15	14 983	13 056
Materiella tillgångar	16	756	1 155
Andel i dotterbolag	17	18 280	18 280
Summa anläggningstillgångar		34 019	32 491
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		-	250
Fordran koncernföretag		6 182	6 055
Övriga fordringar		919	1 052
Förutbetalda kostnader		971	792
Likvida medel		7 473	6 812
Summa omsättningstillgångar		15 545	14 961
SUMMA TILLGÅNGAR		49 564	47 452
EGET KAPITAL OCH SKULDER	21		
Eget kapital			
Aktiekapital		6 638	2 185
Fond för utvecklingsutgifter		6 956	4 461
Överkursfond		206 623	144 300
Balanserat resultat		-115 617	-62 050
Årets resultat		-66 591	-53 567
Eget kapital sammanlagt		38 009	35 329
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		7 714	9 508
Skatteskuld		171	277
Övriga skulder		520	328
Upplupna kostnader	20	3 150	2 010
		11 555	12 123
Summa skulder		11 555	12 123
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		49 564	47 452

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

Moderföretaget (KSEK)	Aktiekapital	Fond för utv.utg	Överkursfond	Balanserat resultat inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans 1 januari 2016	1 512	-	109 705	-62 050	49 167
Årets resultat och totalresultat	-	-	-	-53 567	-53 567
Fond för utvecklingsutgift	-	4 461	-4 461	-	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission	673		39 056	-	39 729
Eget kapital 31 december 2016	2 185	4 461	144 300	-115 617	35 329
Ingående balans 1 januari 2017	2 185	4 461	144 300	-115 617	35 329
Årets resultat och totalresultat	-	-	-	-66 591	-66 591
Fond för utvecklingsutgift	-	2 495	-2 495	-	-
Transaktioner med aktieägare					
Nyemission ¹⁾	4 267	-	61 583	-	65 850
Nyemission, teckningsoptioner ¹⁾	186	-	3 235	-	3 421
Eget kapital 31 december 2017	6 638	6 956	206 623	-182 208	38 009

¹⁾ Årets emissionskostnader inklusive garantiprovisioner uppgick till 14,2 Mkr

Moderbolagets kassaflödesanalys

(KSEK)	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-66 428	-53 550
Avskrivningar	1 383	1 391
Erhållen ränta	-	-
Erlagd ränta	-163	-17
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-65 208	-52 176
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	77	-707
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-566	6 285
Förändring i rörelsekapital	-489	5 578
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-65 697	-46 598
Investeringsverksamhet		
Förvärv av anläggningstillgångar	-	-290
Förvärv av immateriella tillgångar	-2 913	-4 613
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 913	-4 903
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	69 271	39 729
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	69 271	39 729
Förändring av likvida medel	661	-11 772
Likvida medel vid periodens början	6 812	18 584
Likvida medel vid periodens slut	7 473	6 812

NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA

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 årsredovisning för perioden januari – december 2017 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 3 maj 2018.

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

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.

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt Årsredovisningslagen.

Moderföretagets redovisning är upprättad i enlighet med RFR 2 Redovisning för juridiska personer och Årsredovisningslagen.

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.

Inga av de nya standarder och tolkningar som träder ikraft från och med den 1 januari 2017 har medfört någon väsentlig effekt på koncernens finansiella rapporter.

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 årsredovisningen per 31 december 2017 har ett flertal standarder och tolkningar publicerats vilka ännu inte trätt i kraft 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 kommer 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.

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.

IFRS 16 "Leasing"

IFRS 16 är den nya standarden för leasing. I januari 2016 publicerade IASB en ny leasingstandard som kommer att ersätta IAS 17 Leasingavtal samt tillhörande tolkningar IFRIC 4, SIC-15 och SIC-27. Standarden kräver att tillgångar och skulder hänförliga till alla leasingavtal, med några undantag, redovisas i balansräkningen. Denna redovisning baseras på synsättet att leasetagaren har en rättighet att använda en tillgång under en specifik tidsperiod och samtidigt en skyldighet att betala för denna rättighet. Redovisningen för leasegivaren kommer i allt väsentligt att vara oförändrad. Standarden är tillämplig för räkenskapsår som påbörjas den 1 januari 2019 eller senare. Förtida tillämpning är tillåten förutsatt att även IFRS 15 Revenue from Contracts with Customers tillämpas. Koncernen utvärderar för närvarande effekterna av IFRS 16.

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. Vinst 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. A1M Pharma bedriver endast en verksamhet och verksamheten följs upp som ett segment.

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.

För utvecklingsutgifter för produktutveckling och utgifter för utveckling av diagnostik som redovisas som tillgång har avskrivning påbörjats under 5 år med start fjärde kvartalet 2017.

Patent

Utgifter för balanserade patent skrivs av baserat på sin kvarvarande nyttjandeperiod. Kvarvarande nyttjandeperiod för de aktiverade patenten är 10–19 år.

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 försäljningsintäkten och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

Immateriella tillgångar som har en obestämbar 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 utsläcks.

Koncernen har inga instrument som värderas till verkligt värde. Det verkliga värdet på kortfristiga fordringar och skulder motsvarar dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

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 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.

Fond för utvecklingsutgifter

I den mån moderbolaget har egenupparbetade immateriella tillgångar förs, fr o m 2016, det belopp som aktiverats om från fritt eget kapital till fond för utvecklingsutgifter med avdrag för avskrivning på aktiveringar fr o m 2016.

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.

Moderföretaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen förutom:

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 gick in i 2017 stärkta av de framsteg som gjorts och med de positiva resultat som hittills uppnåtts gällande bolagets forskning. Bolaget har kunnat konstatera att den aktiva substansen, baserad på en rekombinant version av A1M (rA1M), skyddar celler i samband med den oxidativa stress som uppkommer vid bland annat havandeskapsförgiftning och akut njurskada. Bolaget har även sett lovande indikationer på att rA1M, utöver att oskadliggöra reaktiva syreföreningar och reparera skadad vävnad, även kan skydda mitokondriernas energiproduktion.

Dessa prekliniska studier visat klart att rA1M har en skyddande effekt på bl.a. njure vilket stöttar Bolagets idoga arbete för diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning. 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. Extern expertis har beräknat den potentiella försäljningen av rA1M 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 Finansiell riskhantering

Ett forskningsbolag som A1M Pharma kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som Bolaget driver befinner sig 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.

Ur ett redovisningsperspektiv finns främst fyra riskområden – marknadsrisk, kreditrisk, valutarelaterad risk och likviditetsrisk. A1M Pharma AB exponeras ännu inte för marknadsrisk eller kreditrisk, men likviditeten kan vara en risk för bolaget. Bolaget följer noga prognoser för likviditetsreserv för att säkerställa att bolaget har tillräckligt med likvida medel för att möta behovet i den löpande verksamheten. Den valutarelaterade risken utgörs av bolagets exponering mot Euron och bolaget utvärderar löpande eventuellt behov av valutasäkring. I förvaltningsberättelsen beskrivs övriga risker och osäkerhetsfaktorer.

Not 5 Resultat per aktie

Bolaget har under andra kvartalet genomfört en företrädesemission som efter registrering ökade antalet aktier med 106 666 668 stycken till totalt 161 282 116 aktier. Bolaget gjorde även en sammanläggning av aktier (1:20), innebärande att totalt antal registrerade aktier den 30 juni 2017 uppgick till 8 064 105 stycken. Under fjärde kvartalet genomfördes en inlösen av teckningsoptioner som emitterades vid vårens företrädesemission, vilket resulterade i 233 335 nya aktier. Bolaget har 8 297 440 utestående aktier per den 31 december 2017. Vägt genomsnittligt antal aktier år 2017 uppgick till 6 305 773 aktier och för år 2016 till 2 310 654 aktier.

För ökad jämförbarhet har omräkning gjorts av historiskt aktieantal enligt sammanläggningen (1:20), vilket innebär att resultat per aktie per 2016-12-31 har dividerats med 2 310 654 aktier (utan omräkning 46 213 072 aktier).

Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick per 2017-12-31 till -10,73 (-22,54) SEK, baserat på periodens resultat dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier för perioden.

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 6	Operationell leasing		
(KSEK)		2017-12-31	2016-12-31
<u>Inom ett år</u>			
Kontor samt laboratorium		719	719
<u>Senare än ett år, men inom 5 år</u>			
Kontor samt laboratorium		719	1 438
<u>Senare än fem år</u>			
Kontor samt laboratorium		-	-

Not 7 Rörelsens kostnader fördelat på kostnadsslag

Rörelsens kostnader presenteras i totalresultatrapporten med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings- och utvecklingskostnader", "Försäljningskostnader" samt "Administrationskostnader". Summan av de funktionsindelade kostnaderna fördelar sig på följande kostnadsslag.

	Koncernen		Moderföretaget	
(KSEK)	2017	2016	2017	2016
Personalkostnader	10 361	8 249	10 361	8 249
Lokal-/driftskostnader inklusive laboratoriekostnader	11 500	9 565	11 500	9 565
Avskrivningar (not 16 - 18)	2 390	1 989	1 384	1 391
Övriga externa tjänster	43 229	34 782	43 183	34 507
Summa kostnader för forskning och utveckling, försäljning och administration	67 480	54 585	66 428	53 712

Not 8 Anställda

	2017		2016	
Medelantalet anställda	Antal anställda	Varav män	Antal anställda	Varav män
Moderbolaget	10	5	8	4
Dotterbolaget	-	-	-	-
Totalt i koncernen	10	5	8	4

	Koncernen		Moderföretaget	
Fördelning ledande befattningshavare per balansdagen	2017-12-31	2016-12-31	2017-12-31	2016-12-31
Styrelseledamöter	5	6	5	6
varav män:	4	4	4	4
Andra anställda personer i företagets ledning inkl. VD	1	1	1	1
varav män:	1	1	1	1
Summa	6	7	6	7

Not 9 Ersättningar och förmåner

Året löner – koncernen, tillika moderbolaget¹

2017 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Soc. avg.	Summa
Martin Austin, styrelseordförande	44	-	-	-	14	58
Anders Ermén, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot ²	22	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Tomas Eriksson, VD	-	1 511	356	454	587	2 908
Summa styrelse och VD	110	1 511	356	454	622	3 053
Övriga anställda	-	5 089	281	537	1 368	7 275
Summa	110	6 600	637	991	1 990	10 328

¹ Inga löner, ersättningar eller andra förmånen utbetalades av dotterbolaget under 2017

² Christina Lloyd avgick från styrelsen 2017-12-28

Året löner – koncernen, tillika moderbolaget¹

2016 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, avgående styrelseordförande ²⁾	22	-	-	-	7	29
Anders Ermén, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Martin Austin, tillträdande styrelseordförande ²⁾	33	-	-	-	10	43
Tomas Eriksson, VD	-	1 210	324	332	563	2 429
Summa styrelse och VD	99	1 210	324	332	594	2 559
Övriga anställda	-	4 319	-	350	1 167	5 836
Summa	99	5 529	324	682	1 761	8 395

1) Inga löner, ersättningar eller andra förmånen utbetalades av dotterbolaget under 2016

2) Gregory Batcheller avgick som styrelseordförande vid bolagsstämman 2016-04-27 och ersattes av Martin Austin.

För utestående personaloptioner, se not 19

Avgångsvederlag

Mellan bolaget och verkställande direktören gäller en uppsägningstid om sex månader respektive tre månader. Det finns inget kontrakterat avgångsvederlag till verkställande direktören.

Not 10 Transaktioner med närstående

Transaktionerna med närstående består av konsulttjänster och har skett enligt marknadsmässiga villkor.

Transaktioner med närstående – moderföretaget, tillika koncernen

2017

(KSEK)

Ermén Produktion & Redovisning AB (ägs av Anders Ermén, styrelseledamot)	148
C Glad Consulting AB (ägs av Cristina Glad, styrelseledamot)	44
Stefan Hansson, styrelseledamot	-
Design & Care (ägs av Christina Lloyd, styrelseledamot)	59
Bo Åkerström, styrelseledamot	-
TransformRx GmbH (ägs av Martin Austin, styrelseledamot)	1 628
Tomas Eriksson, VD	-
Summa styrelse och VD	1 879
Övriga anställda	-
Summa	1 879

Transaktioner med närstående – moderföretaget, tillika koncernen

2016

(KSEK)

Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, avgående styrelseordförande) ¹	373
Ermén Produktion & Redovisning AB (ägs av Anders Ermén, styrelseledamot)	113
C Glad Consulting AB (ägs av Cristina Glad, styrelseledamot)	81
Stefan Hansson, styrelseledamot	-
Design & Care (ägs av Christina Lloyd, styrelseledamot)	58
Bo Åkerström, styrelseledamot	-
TransformRx GmbH (ägs av Martin Austin, styrelseledamot)	884
Tomas Eriksson, VD	-
Summa styrelse och VD	1 509
Övriga anställda	-
Summa	1 509

¹ Gregory Batcheller avgick som styrelseordförande vid bolagsstämman 2016-04-27

Not 11 Arvoden till revisorerna

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2017	2016	2017	2016
PricewaterhouseCoopers AB				
revisionsuppdrag	130	110	90	72
revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	144	113	144	118
skatterådgivning	-	-	-	-
andra uppdrag	-	-	-	-
Summa	274	223	234	190

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 12 Finansiella kostnader

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2016-12-31	2016-12-31	2016-12-31	2016-12-31
Räntekostnader	163	17	163	17
Emissionskostnader	-	-	-	-
Summa	163	17	163	17

Not 13 Skatter

Koncernens samlade underskott uppgår per den 31 december 2017 preliminärt till 201 864 (132 782) KSEK och moderföretagets samlade underskott preliminärt till 188 932 KSEK (120 239). Uppskjuten skattefordran på det ackumulerade underskottet har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

Årets skatteeffekter (KSEK)	Belopp	Skattesats	Effekt
Skatteeffekt på årets resultat	-67 643	22 %	14 881
Skatteeffekt på ESA-poster	0,10	22 %	-0,02
Skatteeffekt Ej redovisade underskottsavdrag			-14 881
Skatt i resultaträkningen			0

Not 14 Aktiverade utvecklingsutgifter

De aktiverade utgifterna avser utveckling för behandling och diagnostik av preeklampsi.

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2017	2016	2017	2016
Ingående anskaffningsvärden	9 070	6 311	5 429	3 269
Årets aktiverade utgifter	439	2 759	371	2 160
Årets aktiverade utgifter genom förvärv av verksamhet	-	-	-	-
Utgående ack. anskaffningsvärden	9 509	9 070	5 800	5 429
Ingående avskrivningar	-	-	-	-
Årets avskrivningar	-475	-	-290	-
Utgående ack. avskrivningar	-475	-	-290	-
Utgående redovisat värde	9 034	9 070	5 510	5 429

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 15	Patent	Koncernen		Moderföretaget		
		(KSEK)	2017	2016	2017	2016
	Ingående anskaffningsvärden		26 019	23 278	8 987	6 534
	Årets aktiverade patentutgifter		2 657	2 741	2 541	2 453
	Utgående ack. anskaffningsvärden		28 676	26 019	11 528	8 987
	Ingående avskrivningar		-2 879	-611	-1 360	-354
	Årets avskrivningar		-1 516	-2 268	-695	-1 006
	Utgående ack. avskrivningar		-4 395	-2 879	-2 055	-1 360
	Utgående redovisat värde		24 281	23 140	9 473	7 627

Not 16	Inventarier			
	Koncernen		Moderföretaget	
(KSEK)	2017	2016	2017	2016
Ingående anskaffningsvärden	1 980	1 689	1 950	1 659
Årets förvärv	-	291	-	291
Utgående ack. anskaffningsvärden	1 980	1 980	1 950	1 950
Ingående avskrivningar	-825	-439	-795	-409
Årets avskrivningar	-399	-386	-399	-386
Utgående ack. avskrivningar	-1 124	-825	-1 194	-795
Utgående redovisat värde	756	1 155	756	1 155

Not 17	Finansiella anläggningstillgångar	Moderföretaget	
(KSEK)		2017	2016
	Ingående anskaffningsvärden	18 280	18 280
	Tillfört aktieägartillskott	-	-
	Utgående anskaffningsvärde	18 280	18 280

Dotterföretag	Org nr	Säte	Kapital- andel %	Rösträtts- andel %	Bokfört värde
Preeluma Diagnostics AB	556783-9609	Lund, Sverige	100%	100%	18 280
Summa					18 280

Not 18 Finansiella instrument per kategori

Tillgångar i balansräkningen (KSEK)	Koncernen	
	2017-12-31	2016-12-31
Lånefordringar och kundfordringar		
Kundfordringar	-	250
Övriga fordringar	1 964	1 845
Likvida medel	7 612	7 009
Total	9 576	9 104
Skulder i balansräkningen (KSEK)		
Övriga finansiella skulder		
Leverantörsskulder	7 841	9 517
Övriga korta skulder	692	605
Total	8 533	10 122

Not 19 Aktiekapital och övrigt tillskjutet kapital

(KSEK)	Antal aktier	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Summa
Per 1 januari 2016	37 810 696	1 512	111 935	113 447
Nyemission	16 804 752	673	39 056	39 729
Eget kapital 31 december 2016	54 615 448	2 185	150 991	153 176
Per 1 januari 2017	54 615 448	2 185	150 991	153 176
Nyemission	106 666 668	4 267	61 583	65 850
Omvänd splitt (1:20)	-153 218 011	-	-	-
Nyemission, TO	233 335	186	3 235	3 421
Eget kapital 31 december 2017	8 297 440	6 638	215 809	222 447

Aktien

A1M Pharma AB noterades på AktieTorget i april 2013. Under juni 2017 gör bolaget ett listbyte till Nasdaq First North med första handelsdag den 20 juni. Bolagets Certified Adviser är Erik Penser Bank. Den 8 december 2017 avslutades nyttjandeperioden för A1M Pharmas teckningsoptioner av serie 2017. Totalt nyttjades 4 666 700 teckningsoptioner, innebärande en nyttjandegrad om cirka 13 procent. Genom teckningsoptionerna tillförs A1M Pharma därmed cirka 3,25 MSEK efter kostnader. Den 31 december 2017 uppgick antalet aktier i Bolaget till 8 297 440 aktier. Vid årets början uppgick antalet aktier i Bolaget till 2 730 772 aktier. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma. Aktiens nominella värde är 0,80 sek och aktiekapitalet uppgår till 6 637 952,64 sek.

Utestående optioner

Bolaget har ett utestående personaloptionsprogram som initierades i december 2015. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner kan äga rum under perioden november till december 2018. De utestående teckningsoptionerna ger rätt att teckna totalt 38 250 nya aktier till priset 193,20 sek/aktie.

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 20 Upplupna kostnader

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2017-12-31	2016-12-31	2017-12-31	2016-12-31
Upplupen lön inklusive sociala avgifter	837	426	837	426
Upplupen semesterlöneskuld inklusive sociala avgifter	167	114	167	114
Övriga upplupna kostnader	2 146	1 470	2 146	1 470
Summa	3 150	2 010	3 150	2 010

Not 21 Vinstdisposition

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK	
Fria reserver	91 006
Årets förlust	-66 591
Summa	24 415

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att till förfogande stående medel om 24 415 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Not 22 Eventualförpliktelser

Varken moderbolaget eller koncernen har några ställda säkerheter eller andra eventualförpliktelser per 2017-12-31, ej heller per 2016-12-31.

Not 23 Väsentliga händelser efter periodens utgång

- A1M Pharma meddelar den 5 januari att bolaget har inlett ett forskningssamarbete med Antaros Medical för att genomföra en studie på människor som genomgår strålbehandling (Peptide Receptor Radionuclide Therapy, PRRT) av neuroendokrina cancertumörer. Data från studien kommer ligga till grund för bolagets kommande kliniska studier.
- A1M Pharma meddelar den 31 januari att bolaget har inlämnat en ansökan till Läkemedelsverket om att få genomföra en klinisk fas I-studie i friska frivilliga med läkemedelskandidaten ROSgard™.
- Den 8 februari meddelar A1M Pharma att bolaget erhållit godkännande av patent i Australien för behandling av mitokondrierelaterade sjukdomar.
- En extra bolagsstämma hålls den 23 februari 2018 och beslutar, i enlighet med styrelsens förslag, om en företrädesemission om cirka 83,0 MSEK före emissionskostnader.
- A1M Pharma meddelar den 27 mars att företrädesemissionen tecknades till 75,0 procent. Utfallet innebär att bolaget tillförs cirka 62,2 MSEK före emissionskostnader.
- Den 10 april meddelar A1M Pharma att bolaget kompletterar sin ansökan till Läkemedelsverket efter att det återkommit med begäran om att erhålla mer information gällande den planerade kliniska Fas I-studien.

ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE

Lund den 3 maj 2018

Martin Austin
Ordförande

Anders Ermén
Styrelseledamot

Cristina Glad
Styrelseledamot

Stefan Hansson
Styrelseledamot

Bo Åkerström
Styrelseledamot

Tomas Eriksson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 3 maj 2018
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i A1M Pharma AB (publ), org.nr 556755-3226

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för A1M Pharma AB (publ) för år 2017.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2017 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2017 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), så som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisionssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 3-14. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), så som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser

att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ än att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller fel och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats:
www.revisorsinspektionen.se/rn/showdocument/documents/rev_dok/revisors_ansvar.pdf. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för A1M Pharma AB (publ) för år 2017 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.



Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/rn/showdocument/documents/rev_dok/revisors_ansvar.pdf. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Lund den 3 maj 2018
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

ÅRSREDOVISNING 2017

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226



A1M Pharma AB

Webb: www.a1m.se

Mail: te@a1m.se

Telefon: +46-709 18 38 50