

Infant Bacterial Therapeutics AB (publ) Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december och andra halvåret 2016

Denna finansiella rapport är IBTs första finansiella rapport som upprättats i enlighet med RFR 2, IAS 34 Delårsrapportering och Årsredovisningslagen. IBT kommer från och med det första kvartalet 2017 att upprätta finansiella rapporter kvartalsvis.

Väsentliga händelser under andra halvåret 2016 juli – December

- Under november månad utvärderade den oberoende säkerhetskommittén (DSMB) den pågående kliniska fas II-studien av IBP-9414 (NCT02472769). Efter rekommendation från DSMB beslutades att fortsätta studien med en högre dos i den sista patientgruppen
- Under december presenterade IBT ytterligare ett utvecklingsprojekt, IBP-1016, som syftar till att lindra det medicinska problem som uppkommer hos barn som drabbats av gastroschisis, en sällsynt och allvarlig sjukdom hos spädbarn

Väsentliga händelser under rapportperioden januari - december

- Årsstämman beslutade om återbetalning av villkorade aktieägartillskott genom kvittning mot tidigare erhållet koncernbidrag med 20,6 Mkr
- BioGaia AB (publ) delade ut hela sitt innehav (94,5 % av aktierna och 96 % av röstetalet) i IBT till BioGaias aktieägare
- IBTs aktie noterades på Nasdaq First North
- IBT genomförde en garanterad nyemission vilken inbringade cirka 89 Mkr efter emissionskostnader
- I juni rekryterades och doserades de första för tidigt födda barnen i IBTs kliniska fas II-studie av IBP-9414 (NCT02472769)

Väsentliga händelser efter rapportperioden

- I januari 2017 hade samtliga 120 patienter inkluderats i IBTs kliniska fas II-studie av IBP-9414 (NCT02472769)

Utvalda finansiella data i sammandrag

	2016 jul-dec	2015 jul-dec	2016 jan-dec	2015 jan-dec
Nettoomsättning	162	-	162	-
Rörelseresultat, tkr	-22 012	-10 942	-38 090	-20 615
Resultat efter skatt, tkr	-21 822	9 657	-38 106	-23
Balansomslutning, tkr	110 109	82 543	110 109	82 543
Periodens kassaflöde, tkr	-22 598	42 894	49 375	43 357
Likvida medel, tkr	93 786	44 411	93 786	44 411
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-4,8	5,3	-8,4	0,0
Eget kapital per aktie (SEK)	19,1	831,2	19,1	831,2
Soliditet, %	96%	91%	96%	91%

IBT i korthet

Infant Bacterial Therapeutics AB (IBT) är ett publikt bolag med säte i Stockholm. Bolagets aktier av serie B handlas sedan den 29 mars 2016 på Nasdaq First North i Stockholm (IBT B) med Erik Penser Bank som Certified Adviser.

Infant Bacterial Therapeutics AB ("IBT") är ett läkemedelsbolag med en vision att utveckla läkemedel som påverkar spädbarns mikrobiom (det samlade genuttrycket av mag- och tarmkanalens bakterieflora), och därigenom kunna förebygga eller behandla sällsynta sjukdomar som drabbar spädbarn. Genom att använda sin stora erfarenhet av behandling med levande bakterier och sitt väl utvecklade kunnande av *Lactobacillus reuteris* mekanismer, utvecklar IBT sin ledande läkemedelskandidat IBP-9414 för att förebygga nekrotiserande enterokolit (NEC), en dödlig, sällsynt sjukdom som drabbar för tidigt födda barn.

IBT arbetar även med ett andra program för en sällsynt sjukdom, gastroschisis, en mycket allvarlig sjukdom som drabbar spädbarn. Genom utvecklingen av dessa läkemedel har IBT möjlighet att tillfredsställa medicinska behov där det idag inte finns några tillgängliga behandlingar. FDA och EU-kommissionen har beviljat sär-läkemedelsstatus, och FDA har beviljat "Rare Pediatric Disease" status för IBP-9414 för förebyggande av NEC.

VD kommenterar

Det är nu snart fem år sedan Eamonn Connolly och jag insåg att något stort kunde göras för att förhindra att för tidigt födda barn drabbades av den ofta dödliga sjukdomen NEC. Startskottet var två oberoende amerikanska forskargrupper som genomfört kliniska studier i vilka det visade sig att *Lactobacillus reuteri* kunde minska risken för att de små barnen skulle få NEC. Till och med mars 2016 var vi ett dotterbolag till BioGaia som framgångsrikt arbetat med *Lactobacillus reuteri* under flera decennier. Med hjälp av kunskap och kapital från BioGaia tog vi fram en helt ny produkt ämnad för de mycket känsliga barnen. Tillsammans med världsledande experter och myndigheter har vi tagit fram en väl förankrad utvecklingsplan för vår läkemedelskandidat IBP-9414 mot NEC.

IBT har fått sär-läkemedelsstatus (orphan drug) utfärdade av såväl Food and Drug Administration (FDA) som Europeiska kommissionen för sin läkemedelskandidat IBP-9414 mot NEC.

Vi har även erhållit "Rare Pediatric Disease" status av FDA. Det innebär att IBT kan komma att tilldelas en "priority review voucher" vid ett godkännande av IBP-9414. En sådan priority review voucher medför att FDA bör behandla en läkemedelsansökan snabbare än normalt. Vid årsskiftet 2015/2016 erhöll IBT godkännande av Läkemedelsverket och av FDA för att genomföra klinisk fas II- studie (NCT02472769) inom ramen för läkemedelsutveckling av IBP-9414. I juni månad rekryterades och doserades de första patienterna i denna studie i USA. Den sista patienten rekryterades den 23 januari 2017 och slutliga resultat väntas under hösten 2017.

Med detta som bakgrund kunde vi göra 2016 till ett år i IBTs historia då stora viktiga milstolpar inom vår läkemedelsutveckling uppnåddes. Under december presenterade IBT ytterligare ett utvecklingsprojekt, IBP-1016, som syftar till att lindra de medicinska problem som uppkommer hos spädbarn som drabbats av gastroschisis, en sällsynt och allvarlig sjukdom.

Resultatutvecklingen följer de förväntningar vi hade budgeterat avseende kostnaderna för den pågående kliniska fas II- studien. Noteringen av IBTs B-aktie på Nasdaq First North och den efterföljande nyemissionen innebär att bolaget har kapital för att kunna genomföra den pågående fas II-studien av IBP-9414 (NCT02472769). Vi har även möjlighet att förbereda oss för den efterföljande planerade fas III-studien, och ta fram en utvecklingsplan för IBP-1016.

År 2017 kommer att bli viktigt för IBT. Vi kommer fortsätta att bygga vår organisation så vi står väl rustade för framtida utmaningar. Vi förväntar oss förstå hur myndigheter och experter ser på vårt nya projekt IBP-1016 samt att vi räknar med att få våra fas II (NCT02472769) resultat.

Det är vår långsiktiga ambition och förhoppning att kunna erbjuda marknaden läkemedel som kan rädda livet på för tidigt födda barn och jag ser ljus på framtiden för IBT och våra projekt.

Staffan Strömberg
VD

Beskrivning av IBTs utvecklingsprojekt IBP - 9414

IBT har utvecklat produktionsprocessen för läkemedelskandidaten IBP-9414. Detta är en komplex process med många steg, bland annat fermentering, rening och frystorkning, för att erhålla den färdiga produkten. Riskerna för föroreningar är identifierade, minimerade och kontrollerade.

Utvecklingsplanen avseende IBP-9414 är att genomföra ett kliniskt program innefattande två kliniska studier.

Den första studien av IBP-9414 är en fas II säkerhets- och toleransstudie för två olika dosnivåer av IBP-9414 till totalt 120 för tidigt födda barn med födelsevikt mellan 500 och 2 000 gram. Syftet med studien är att undersöka säkerhet och tolerans av två doser av läkemedelskandidaten (IBP-9414) som administrerats till för tidigt födda barn. Alla barn i studien behandlas med IBP-9414 eller placebo under 14 dagar, därefter avslutas studien med en uppföljning i sex månader efter det att den sista dosen har administrerats. Budgeten för den första kliniska studien uppgår till cirka 45 MSEK. Resultat från den pågående fas II-studien väntas under det fjärde kvartalet 2017.

Den efterföljande pivotala studien i fas III kommer att utformas för att visa och dokumentera effekten av IBP-9414 jämfört med placebo när det gäller att förebygga NEC hos för tidigt födda barn med en födelsevikt på 1 500 gram eller lägre. Denna studie kommer även att omfatta säkerhetsutvärdering i en större patientgrupp.

Historik

2013

- Infant Bacterial Therapeutics AB (IBT) grundas och påbörjar utvecklingen av ett förebyggande läkemedel (IBP-9414) mot NEC innehållande *Lactobacillus reuteri*
- IBT får godkännande från FDA av *Lactobacillus reuteri* som säräkemedel (*orphan drug*) mot NEC hos för tidigt födda barn
- FDA bidrar med vetenskapliga råd till IBTs utvecklingsplaner

2014

- Farmaceutisk utveckling för att definiera formulering och tillverkningsprocess för IBP-9414
- EMA bidrar med vetenskapliga råd till IBTs utvecklingsplaner

2015

- Europeiska kommissionen godkänner IBP-9414 med *Lactobacillus reuteri* som säräkemedel (*orphan drug*) mot NEC hos för tidigt födda barn
- Produktion av läkemedelskandidaten IBP-9414 i enlighet med alla tillämpliga CMC-bestämmelser för klinisk fas II-studie
- Erhållande av godkännande från Läkemiddelsverket att genomföra en klinisk studie i Sverige

2016

- BioGaia delar ut aktierna i IBT till BioGaias aktieägare
- Bolagets aktie noteras på Nasdaq First North
- IBT erhåller så kallad "Rare Pediatric Disease"-status för IBP-9414 från FDA
- IBT genomför nyemission vilken inbringar 89 Mkr
- Samtliga styrelsemedlemmar, VD och forskningschef tecknade aktier i Bolaget i den nyemission som genomfördes under maj månad 2016
- IBT meddelar att det första för tidigt födda barnet har rekryterats och doserats i bolagets kliniska fas II-studie (NCT02472769) i USA
- Denna finansiella rapport är IBTs första finansiella rapport som upprättats i enlighet med RFR 2

Risker och osäkerheter i sammandrag

Bolagets värde är till stor del beroende av framgången för Bolagets utvecklingsprojekt IBP-9414, att kliniska studier kan slutföras på ett framgångsrikt sätt och att US Food and Drug Administration ("FDA") och/eller the European Medicines Agency ("EMA") beviljar ett marknadsföringstillstånd. IBT's kliniska utveckling befinner sig i utvecklingsfas och det finns en risk att IBP-9414 inte kommer att uppvisa önskad effekt. Om utvecklingen av IBP-9414 misslyckas kan IBT komma att fokusera på andra projekt men det finns en risk att sådana projekt inte kommer att lyckas.

Noteringen av IBT's B-aktie på Nasdaq First North och den efterföljande nyemissionen innebär att bolaget har kapital för att kunna genomföra den pågående IBP-9414 fas II-studien (NCT02472769). Bolaget har även möjlighet att förbereda den efterföljande planerade fas III-studien och ta fram en utvecklingsplan för IBP-1016. För att kunna genomföra den planerade fas III-studien för IBP-9414 samt vidareutveckla IBP-1016 krävs ytterligare kapital.

Tillgången till kapital kan vara begränsad vid tillfällen då Bolaget behöver det. Bolaget bedömer baserat på dess nuvarande utvecklingsplan att ytterligare kapital kommer att behövas för utvecklingen av IBP-9414 och ansökan om regulatoriskt godkännande. Bolaget har tidigare kommunicerat ytterligare kapitalbehov och kapitalbehovet kommer att regleras.

Övervägande del av IBT's utvecklingskostnader utgörs av åtaganden i andra valutor. Om SEK minskar i värde mot den aktuella valutan kan det ha en betydande påverkan på bolagets ställning och resultat.

IBT's balanspost "Kassa och bank" i balansräkningen utgörs av medel placerade på konto hos Danske Bank. Bolagets bedömning är att motpartsrisken hos Danske Bank är mycket låg.

För ytterligare information om risker och osäkerheter hänvisas till IBT's emissionsprospekt på bolagets hemsida www.ibtherapeutics.com

Transaktioner med närstående

Bolaget var till den 23 mars 2016 ett dotterföretag till BioGaia AB (publ). I enlighet med årsstämmans beslut 2016 återbetalades villkorade aktieägartillskott under rapportperioden genom kvittning mot tidigare erhållit koncernbidrag med 20,6 Mkr. Återbetalningen av aktieägartillskottet hade ingen påverkan på bolagets likviditet. Det har inte förekommit några andra väsentliga transaktioner med BioGaia fram till den 23 mars 2016. BioGaia utställde teckningsgaranti i den nyemission som genomfördes under maj 2016 för vilken Bolaget erlade garantiavgift under juni månad 2016 uppgående till ca. 1,3 Mkr.

BioGaia har patent på *Lactobacillus reuteri*. BioGaia har beviljat IBT en kostnadsfri exklusiv licens att använda *Lactobacillus reuteri* inom IBT's intresseområde.

Det huvudsakliga patentskyddet för IBP-9414 är produktkravet för användning av en specifik stam av *Lactobacillus reuteri*. Denna skyddsform benämns ofta "oinskränkt produktskydd", motsvarande det som används av läkemedelsindustrin för nya kemiska substanser i småmolekylproduktsegmentet. Patent som inkluderar ett produktkrav för stammen utfärdas på de flesta viktiga marknader. Patentskyddet som beviljats i USA, Kina och Japan gäller till och med 2026 och i Europa till och med 2027. Därefter kan patenttiden förlängas inom vissa områden i världen, vilket kan ge innovationen ytterligare patentskydd.

IBT har även inneliggande ansökningar om ytterligare patentskydd för IBP-9414 som syftar till att ge ökat skydd för IBP-9414 till och med 2036.

Det har ej förekommit några övriga transaktioner med närstående.

Kommande informationstillfällen

Delårsrapport januari-mars 2017	4 maj 2017
Delårsrapport januari-juni 2017	28 augusti 2017
Delårsrapport januari-september 2017	23 november 2017

Årsstämma

Årsstämma för IBT kommer att hållas den 4 maj 2017 i Citykonferensen Ingenjörshuset Malmskillnadsgatan 46 i Stockholm. Sista datum för aktieägare att få ärende behandlat på årsstämman är den 31 mars 2017. Årsredovisningen för 2016 kommer att finnas tillgänglig senast den 3 april på bolagets hemsida www.ibtherapeutics.com

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2016.

Certified Adviser

Bolagets Certified Adviser är Erik Penser Bank, tel. 08-463 80 00

Kontaktpersoner

Staffan Strömberg, VD, telefon: +46 8 410 145 55

Kontaktuppgifter

Infant Bacterial Therapeutics AB (Org. nr. 556873-8586)
Bryggargatan 10
111 21 Stockholm, Sverige
Telefon: +46 8 410 145 55
info@ibtherapeutics.com
www.ibtherapeutics.com

Offentliggörande

Informationen i denna delårsrapport är sådan som IBT är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och som ska offentliggöras i enlighet med regelverk fastställt av Nasdaq för bolag noterade på Nasdaq First North. Rapporten lämnades för offentliggörande, genom VD's försorg, klockan 08.00 CET den 14 februari 2017.

Finansiell utveckling – kommentarer till utvecklingen under andra halvåret och helåret 2016

Belopp anges i tkr (tusentals svenska kronor). Siffror inom parentes avser motsvarande period föregående år om ej annat anges.

Kostnader

Andra halvåret (juli-december)

Rörelsens kostnader uppgick till 24 717 (10 942) tkr varav kostnader avseende pågående klinisk studie IBP-9414 uppgick till 16 649 (7 261) tkr.
Personalkostnader uppgick till 3 804 (2 981) tkr.
Övriga externa kostnader uppgick till 4 264 (700) tkr.

Helåret 2016

Rörelsens kostnader uppgick till 40 795 (20 615) tkr varav kostnader avseende pågående klinisk studie IBP-9414 uppgick till 26 658 (11 843) tkr. Aktiverade utvecklingskostnader uppgick till 0,0 (10 150) tkr. Personalkostnader uppgick till 7 130 (6 315) tkr. Övriga externa kostnader uppgick till 7 007 (2 457) tkr. Kostnader avseende nyemission uppgick till 11,0 (0,0) Mkr vilket redovisats direkt mot eget kapital.

Resultat och finansiell ställning

Andra halvåret (juli-december)

Rörelseresultatet uppgick till -22 012 (-10 942) tkr och resultat efter finansiella poster uppgick till -21 822 (-10 944) tkr. Resultat efter bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -21 822 (9 657) tkr. Resultat per aktie uppgick till -4,82 (5,35) kronor. Kassaflödet för perioden uppgick till -22 598 (42 894) tkr. I kassaflödet 2015 ingick koncernbidrag med 6 731 tkr och nyemission med 52 800 tkr. Bolagets likvida medel uppgick per den 31 december 2016 till 93 786 jämfört med 44 411 tkr den 31 december 2015. Bolagets egna kapital uppgick per den 31 december 2016 till 105 226 jämfört med 74 809 tkr den 31 december 2015. Eget kapital per aktie uppgick till 19,12 jämfört med 831,21 kronor den 31 december 2015. Bolagets soliditet uppgick till 96% jämfört med 91% den 31 december 2015.

Helåret 2016

Rörelseresultatet uppgick till -38 090 (-20 615) tkr och resultat efter finansiella poster uppgick till -38 106 (-20 624) tkr. Resultat efter koncernbidrag och skatt uppgick till -38 106 (-23) tkr. Resultat per aktie uppgick till -8,42 (0,01) kronor. Kassaflödet för perioden uppgick till 49 375 (43 357) tkr. I kassaflödet ingick nyemission med 89 123 (52 800) tkr. Bolagets likvida medel per den 31 december 2016 uppgick till 93 786 jämfört med 44 411 tkr den 31 december 2015. Bolagets egna kapital per den 31 december 2016 uppgick till 105 226 jämfört med 74 809 tkr den 31 december 2015. Eget kapital per aktie uppgick till 19,12 jämfört med 831,21 kronor den 31 december 2015. Bolagets soliditet uppgick till 96% jämfört med 91% den 31 december 2015. Resultatutvecklingen är i linje med den förväntade kostnadsutvecklingen enligt budget. Bolagets finansiella resurser är tillräckliga för bolagets aktuella planer att färdigställa pågående fas II-studie och förbereda nästa steg för marknadsgodkännande.

Medarbetare

Genomsnittligt antal anställda uppgick för det andra halvåret till fem (fyra) personer och under rapportperioden till fyra (fyra) personer.

Aktier

Antal aktier uppgick den 1 januari 2016 till 90 000. Split genomfördes den 12 februari 2016 varefter totalt antal aktier uppgick till 1 834 546 (vid beräkning av resultat per aktie har genomsnittligt antal aktier omräknats som om split genomförts per 2015-01-01). Under maj månad 2016 genomfördes en nyemission varigenom 3 669 092 aktier emitterades. Per den 30 juni uppgick totalt antal aktier till 5 503 638 varav 222 198 A - aktier med röstetal 10 och 5 281 440 B - aktier med röstetal 1. IBTs B- aktie noterades på Nasdaq First North den 29 mars 2016.

Ägarförhållanden 2016-12-31

Namn	A - aktier	B - aktier	Aktiekapital %	Röster %
ANNWALL & ROTHSCHILD INVESTMENTS AB	222 198	241 458	8,42	32,83
BANQUE ÖHMAN S.A.	0	523 380	9,51	6,98
FJÄRDE AP-FONDEN	0	305 259	5,55	4,07
AMF AKTIEFOND SMÅBOLAG	0	295 050	5,36	3,93
SHAPS CAPITAL AB	0	263 100	4,78	3,51
PLACERINGSFOND SMÅBOLAGSFOND, NORDEN	0	162 070	2,94	2,16
DANGOOR, DAVID	0	155 673	2,83	2,07
HANDELSBANKEN SVENSKA SMÅBOLAGSFOND	0	155 052	2,82	2,07
CBNY-NORGES BANK	0	151 000	2,74	2,01
RUFFER INV	0	150 000	2,73	2,00
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	0	139 692	2,54	1,86
MINGDALE COMPANY LTD	0	138 459	2,52	1,85
SWEDBANK ROBUR NY TEKNIK BTI	0	118 644	2,16	1,58
RBC INVESTOR SERVICES BANK SA, LUX AIF CLIENTS	0	115 296	2,09	1,54
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	0	99 747	1,81	1,33
STRÖMBERG, STAFFAN	0	91 728	1,67	1,22
HAMILTON, CAROLINE	0	90 849	1,65	1,21
DANICA PENSION	0	81 255	1,48	1,08
HANVAD INVEST AKTIEBOLAG	0	80 349	1,46	1,07
IRWE, STEN	0	75 130	1,37	1,00
Summa 20 största ägare	222 198	3 433 191	66,43	75,37
Övriga aktieägare	0	1 848 249	33,57	24,63
Totalt antal aktier	222 198	5 281 440	100,00	100,00

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna rapport ger en rättvisande översikt av företagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Stockholm den 14 februari 2017

Peter Rothschild
Ordförande

Jan Annwall
Ledamot

Anders Ekblom
Ledamot

Margareta Hagman
Ledamot

Staffan Strömberg
Verkställande direktör

Revisors granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Infant Bacterial Therapeutics AB (publ) för perioden 1 januari 2016 till 31 december 2016. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir 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 delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen.

Stockholm den 14 februari 2017

Deloitte AB

Birgitta Lööf

Auktoriserad revisor

Resultaträkning

tkr	2016 jul-dec	2015 jul-dec	2016 jan-dec	2015 jan-dec
Nettoomsättning	162	-	162	-
Försäljningskostnader	2 543*	-2 600	2 543	-2 600
Forsknings-och utvecklingskostnader	-24 717	-8 301	-40 795	-17 974
Övriga rörelsekostnader	-	-41	-	-41
Rörelseresultat	-22 012	-10 942	-38 090	-20 615
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	-	-	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter	190	-2	-16	-9
Resultat efter finansiella poster	-21 822	-10 944	-38 106	-20 624
Bokslutsdispositioner				
Erhållna koncernbidrag	-	20 601	-	20 601
PERIODENS RESULTAT**	-21 822	9 657	-38 106	-23

* Återförd reservering från 2015

** Resultatet motsvarar bolagets totalresultat

Resultat per aktie

SEK				
Resultat per aktie				
före och efter utspädning*	-4,82	5,35	-8,42	-0,01
Antal aktier, vägt genomsnitt*	4 525 213	1 806 382	4 525 213	1 806 382
Antal aktier vid periodens utgång**			5 503 638	90 000

* Vägt genomsnitt 2015 har omräknats avs. split 2016. Det finns inga utspädningseffekter

**Per den 31 december är fördelningen av utgivna aktier 222 198 av aktieslag A med röstvärde 10 och 5 281 440 aktieslag B med röstvärde 1

Balansräkning

tkr	2016-12-31	2015-12-31	2015-01-01
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	15 414	16 225	6 075
Summa anläggningstillgångar	15 414	16 225	6 075
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordringar på moderbolag	-	20 420	6 956
Övriga fordringar	761	535	346
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	148	952	106
Summa kortfristiga fordringar	909	21 907	7 408
Kassa och bank	93 786	44 411	1 054
Summa omsättningstillgångar	94 695	66 318	8 462
SUMMA TILLGÅNGAR	110 109	82 543	14 537
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	1 500	500	50
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	140 473	52 350	-
Balanserat resultat	1 359	21 981	10 981
Periodens resultat	-38 106	-22	-
Summa eget kapital	105 226	74 809	11 031
Skulder			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	1 116	518	492
Övriga kortfristiga skulder	167	137	131
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 600	7 079	2 883
Summa kortfristiga skulder	4 883	7 734	3 506
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	110 109	82 543	14 537

Eget kapital

tkr	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital		
	Aktiekapital	Överkurs-fond	Balanserat resultat inkl. periodens resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2015-01-01	50		10 981	11 031
Periodens resultat			-20 623	-20 623
Summa totalresultat			-20 623	-20 623
Transaktioner med aktieägare				
Aktieägartillskott			11 000	11 000
Nyemission	40	52 760		52 800
Fondemission	410	-410		0
Koncernbidrag			20 601	20 601
Utgående eget kapital 2015-12-31	500	52 350	21 959	74 809
Ingående eget kapital 2016-01-01	500	52 350	21 959	74 809
Periodens resultat			-38 106	-38 106
Summa totalresultat			-38 106	-38 106
Transaktioner med aktieägare				
Återbetalning aktieägartillskott			-20 600	-20 600
Nyemission	1000	99 166		100 166
Emissionskostnader		-11 043		-11 043
Utgående eget kapital 2016-12-31	1 500	140 473	-36 747	105 226

Kassaflödesanalys

tkr	2016 jul-dec	2015 jul-dec	2016 jan-dec	2015 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-22 012	-10 942	-38 090	-20 615
Finansiella poster, netto	190	-2	-16	-9
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet (avskrivning produktionsprocess)	406		811	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-21 416	-10 944	-37 295	-20 624
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Ökning/Minskning av kortfristiga fordringar	391	-210	578	-628
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-1 573	2 361	-3 031	4 228
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22 598	-8 793	-39 748	-17 024
Investeringsverksamheten				
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-1 113	-	-10 150
Finansieringsverksamheten				
Villkorade aktieägartillskott			-	11 000
Koncernbidrag			-	6 731
Nyemission		52 800	89 123	52 800
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	52 800	89 123	70 531
Periodens kassaflöde	-22 598	42 894	49 375	43 357
Likvida medel vid periodens början	116 384	1 517	44 411	1 054
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	93 786	44 411	93 786	44 411

Not 1 Redovisningsprinciper

Övergång till IFRS/RFR 2

Denna finansiella rapport är IBTs första finansiella rapport som upprättas i enlighet med RFR 2, Redovisning för juridiska personer och Årsredovisningslagen. Tillämpningen av RFR 2 innebär att IBT tillämpar samtliga av EU antagna IFRS och uttalanden så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, tryggandelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Delårsrapporten och bokslutskommunikén har härmed upprättats genom tillämpning av IAS 34 Delårsrapportering med beaktande av de undantag och tillägg som framgår av RFR 2.

Att upprätta finansiella rapporter i överensstämmelse med RFR 2 kräver användning av en del viktiga uppskattningar av olika posters värden och bedömningar av principer för redovisningsändamål. Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2016 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna.

I den senaste årsredovisningen har IBT tillämpat Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Övergången till RFR 2 har inte inneburit några beloppsmässiga justeringar i balans- eller resultaträkning. De redovisningsprinciper som tillämpats i senaste årsredovisningen har inte påverkats av övergången varför läsaren hänvisas till den senaste årsredovisningen för upplysningar om bolagets väsentliga principer (för svåra bedömningsfrågor gällande principerna hänvisas läsaren till texterna nedan under Not 2).

Enligt RFR 2 ska även övrigt totalresultat presenteras under resultaträkningen. IBT har inte några transaktioner att redovisa i övrigt totalresultat varför en upplysning om det lämnas under resultaträkningen.

Med anledning av övergången till RFR 2 presenteras även en balansräkning per jämförelseårets ingång, 2015-01-01.

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till upplupna anskaffningsvärden om inget annat anges.

Ersättningar till anställda i form av löner, bonus, betald semester, betald sjukfrånvaro och pensionsförmåner redovisas i takt med intjänandet. Inga pensionsåtaganden finns i bolaget utöver de pensionsförsäkringspremier som betalas årligen. Samtliga pensionsplaner är avgiftsbestämda.

Kassaflödesanalysen är upprättad enligt så kallad indirekt metod.

Bolagets verksamhet omfattar endast en verksamhetsgren – att utveckla medicinska produkter. Bolagets rapport över totalresultat och finansiell ställning utgör enbart ett rörelsesegment.

IBT kommer från och med det första kvartalet 2017 att upprätta finansiella rapporter kvartalsvis.

Belopp anges i tkr. Siffrorna inom parentes avser motsvarande period föregående år om ej annat anges.

Not 2 Väsentliga 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. Företaget gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, sällan att motsvara det verkliga resultatet. Bedömningar görs även vid tillämpning av företagets redovisningsprinciper.

Uppskjuten skatt

IBTs skattemässiga underskott uppgår till cirka 49 (0,0) Mkr. Uppskjuten skattefordran redovisas för avdragsgilla temporära skillnader och för skattemässiga underskottsavdrag när det finns skattepliktiga temporära skillnader eller när det finns övertygande faktorer som visar att det är sannolikt att bolaget

kommer att generera skattepliktiga överskott i framtiden. Framtida resultat är svårbedömda varför uppskjuten skattefordran ej aktiveras.

Immateriella tillgångar

IBTs arbete med att ta fram internt utvecklat immateriella anläggningstillgångar delas upp i en forskningsfas och en utvecklingsfas. Samtliga utgifter som härrör från en forskningsfas redovisas som kostnad när de uppkommer. Samtliga utgifter för utveckling redovisas som tillgång enligt IAS 38 om samtliga följande villkor är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella anläggningstillgången så att den kan användas eller säljas,
- företaget avsikt är att färdigställa den immateriella anläggningstillgången och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången,
- det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar,
- det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången, och
- de utgifter som är hänförliga till den immateriella anläggningstillgången under dess utveckling kan beräknas tillförlitligt.

Projektkostnader kostnadsförs i utvecklingsfasen om ovanstående villkor ej är uppfyllda.

IBTs bedömning är att utvecklingen av produktionsprocessen för läkemedelskandidaten IBP-9414 tillgodoser nämnda krav. Kostnader som uppstått i projektet har aktiverats från och med att kriterierna ovan uppnåtts. Produktionsprocessen har bedömts som redovisningstekniskt färdigställd. Den immateriella tillgången "produktionsprocess" skrivs därför av över sin bedömda nyttjandeperiod och har gett upphov till avskrivningskostnader under 2016. Bedömd nyttjandeperiod är 20 år. Avskrivningskostnaden redovisas i FoU-funktionen i resultaträkningen.

Det läkemedelsutvecklingsprojekt som nu pågår, för närvarande genom fas II säkerhets- och toleransstudie för två olika dosnivåer av IBP- 9414 till totalt 120 för tidigt födda barn, bedöms inte möta de ovan angivna kriterierna i IAS 38 för att aktiveras som utveckling i balansräkningen. Därför kostnadsförs utvecklingskostnaderna i fas II-studien löpande.

Finansiella definitioner

* **Antal aktier:** Antal aktier vid periodens slut

* **Balansomslutning:** Summa tillgångar vid periodens slut

* **Eget kapital/aktie:** Summa eget kapital genom antal aktier vid periodens slut

Genomsnittligt antal aktier: Genomsnittligt antal utestående aktier under rapportperioden (split 2016 omräknad avseende jämförelsetal)

Nettoomsättning: Omsättning för perioden

Rapportperiod: Helår 2016

Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier

* **Soliditet:** Summa eget kapital som procent av summa tillgångar

* Bolaget presenterar vissa finansiella mått i delårsrapporten som inte definieras enligt IFRS. Bolaget anser att dessa mått ger värdefull kompletterande information till investerare och bolagets ledning då de möjliggör utvärdering och benchmarking av bolagets prestation. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt, är dessa inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag. Dessa finansiella mått ska därför inte ses som en ersättning för mått som definieras enligt IFRS. Nyckeltalen är inte definierade enligt IFRS om inte annat anges.