

■ ÅRSREDOVISNING



SynAct Pharma AB utvecklar en ny klass
läkemedel mot inflammatoriska sjukdomar.



FORSKNING OCH UTVECKLING INOM INFLAMMATORISKA SJUKDOMAR

SYNACT PHARMA AB I KORTHET

SynAct Pharma AB är ett bioteknikbolag som via det helägda danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS bedriver forskning och utveckling inom inflammatoriska sjukdomar.

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 har i prekliniska studier visat sig både bromsa inflammationsutveckling och bidra till snabbare läkning av inflammationen. Bolagets ambition är att genomföra en fas II-studie med AP1189 på patienter med aktiv artrit (inflammatorisk ledsjukdom), för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.

INNEHÅLL

Överblick	4
Affärsmodell	4
Ledningsgruppen kommenterar	5
Teknologi, marknad och patent	6
Aktien, aktiekapital och ägarbild	9
Styrelse och ledande befattningshavare	10
Förvaltningsberättelse	12
Flerårsjämförelse	14
Den finansiella utvecklingen	15
Risker	16
Utsikter och kapitalbehov för 2018	17
Förslag till vinstdisposition	17
Koncernens resultaträkning	18
Koncernens balansräkning	19
Koncernens rapport över förändring i eget kapital	21
Koncernens kassaflödesanalys	22
Moderföretagets resultaträkning	23
Moderföretagets balansräkning	24
Moderföretagets rapport över förändring i eget kapital	26
Moderföretagets kassaflödesanalys	27
Noter	28
Övriga upplysningar	38
Styrelsens underskrift	39
Revisionsberättelse	40
Finansiell kalender och kontakt	43
Bolagsinformation	43

Styrelsen och verkställande direktören avlämnar härmed årsredovisning för moderbolaget och koncernredovisning avseende räkenskapsåret 2017-01-01 – 2017-12-31.

SynAct Pharma AB

Besöksadress:
Scheelevägen 2
223 81 Lund, Sverige

Postadress:
Scheelevägen 2
223 81 Lund, Sverige

Telefon:
+45 28 44 75 67

E-post:
joo@synactpharma.com

ÖVERBLICK



I juni 2017 inleddes den första kliniska studien med läkemedelskandidaten AP1189. Studien genomförs i Belgien.



I oktober 2017 meddelades att 64 försökspersoner doserats i den första delen av fas I-studien (ökande singeldos). AP1189 visade en gynnsam säkerhetsprofil och en lovande farmakokinetik som ger stöd för att substansen kan doseras en gång om dagen.



I inledningen av 2018 genomfördes framgångsrika bioekvivalensstudier av en nyutvecklad tablett.



I mars 2018 föreslog SynAct Pharma en företrädesemission om 22,4 MSEK i syfte att bredda den kliniska indikationen och därmed öka marknadspotentialen för AP1189 och kallade till extra bolagsstämma.



AFFÄRSMODELL

SynAct Pharma AB:s affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att säkra proof-of-concept, det vill säga stöd för klinisk relevans. Bolagets ambition är att genomföra en fas II-studie, för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.

LEDNINGSGRUPPEN KOMMENTERAR

SynAct Pharmas målsättning är att utveckla en helt ny typ av behandling mot kroniska inflammatoriska sjukdomar – med det primära syftet att aktivera och stimulera kroppens naturliga läkningsmekanismer. Vår läkemedelskandidat AP1189 hjälper kroppens egna celler att bekämpa inflammationen, till skillnad mot nuvarande traditionella behandlingar som hämmar immunsystemet och kroppens naturliga processer. Under 2017 gjorde vi goda framsteg i utvecklingen av AAP1189, och vi ser fram emot att kunna inleda den första kliniska studien i patienter under 2018.

2017 blev ett år då vi nådde flera viktiga milstolpar i SynAct Pharma. I maj inleddes en klinisk fas I-studie med AP1189, en läkemedelskandidat för behandling av inflammatoriska sjukdomar. Det primära syftet med studien är att utvärdera säkerhet och tolerabilitet av AP1189 hos friska försökspersoner samt att studera substansens farmakokinetik. I den första delen av fas I-studien (ökande singeldos) har 64 försökspersoner doserats och AP1189 har visat en gynnsam säkerhetsprofil och en lovande farmakokinetik som ger stöd för att substansen kan doseras en gång om dagen. Vi genomför i dagsläget fas I-studiens avslutande del (multipeldos), och förutsatt fortsatt positiva resultat från den pågående fas I-studien, räknar vi med att under Q2 2018 kunna skicka in en ansökan om start av en fas IIa-studie.

Syftet med fas IIa-studien är att studera säkerhet, tolerabilitet och effekt på både biomarkörer och kliniska effektmått i patienter med aktiv artrit, främst reumatoid artrit (RA; ledgångsreumatism). Avsikten är att bredda studien till att undersöka effekten av AP1189 som tillägg till metotrexat (MTX), den nuvarande standardbehandlingen för patienter med nyligen diagnosticerad RA, vilka inte erhållit tillfredsställande symtomlindring med hjälp av NSAID-preparat (non-steroidal antiinflammatoriska läkemedel). AP1189 kommer doseras i kombination med MTX med förhoppningen att åstadkomma en snabbare minskning av sjukdomsaktiviteten och därmed lindring av sjukdomssymtomen. Fas IIa-studien som förväntas pågå under cirka 12 månader, planeras att inledas under tredje kvartalet 2018, förutsatt nödvändiga godkännanden från regulatoriska myndigheter. Den förändrade utvecklingsstrategin medför att antalet patienter som är tillgängliga för denna fas IIa-studie ökar avsevärt, vilket bör innebära en kortare och mer effektiv rekryteringsprocess.

AP1189 är en så kallad "biased" agonist på melanocortin-receptorer av typ 1 och 3 och har i prekliniska studier visat sig både bromsa inflammationsutvecklingen och bidra till snabbare läkning av inflammationen. Vi avser nu fortsätta det farmakologiska programmet för att utvärdera potentialen av AP1189 i ytterligare indikationer där melanocortinsystemet är involverat och där ACTH-baserade läkemedel, som också verkar via melanocortinreceptorer, idag används som behandling. ACTH används i dagsläget för svårbehandlade fall av reumatologiska sjukdomar samt indikationerna systemisk lupus (SLE), multipel

skleros (MS) och nefrotiskt syndrom (NS). Den nuvarande marknaden för ACTH-läkemedel i USA uppgår årligen till cirka 1,25 miljarder USD¹ (H.P. Achtar Gel). Anledningen till att användningen av ACTH-behandlingar är begränsad till svårbehandlade fall är förekomsten av en rad biverkningar vilka, baserat på nuvarande kunskap, inte förväntas uppkomma vid behandling med AP1189, trots att denna läkemedelskandidat har potential att ge samma behandlingseffekt.

För att få tillgång till ytterligare vetenskaplig och klinisk expertis inför den fortsatta utvecklingen av AP1189 har SynAct Pharma inrättat ett vetenskapligt råd, vilket består av professor Mauro Perretti, PhD, dekanus för forskning vid Barts and the London School of Medicine, London, professor Constantino Pitzalis, MD, PhD, chef vid Centre for Experimental medicine and Rheumatology, William Harvey Research Institute, London och professor Ernest Choy, MD, chef för Rheumatology and Translational Research vid Institute of Infection and Immunity, Cardiff University School of Medicine. Bolagets vetenskapliga råd representerar en betydande farmakologisk och klinisk expertis inom fältet melanocortinreceptorer och de farmakologiska aspekterna av inflammationsutläkning, såväl som ledande klinisk expertis inom fältet för reumatologi med särskilt fokus på psoriasis och reumatoid artrit (ledgångsreumatism).

SynActs målsättning är att avyttra eller utlicensiera AP1189 baserat på resultaten från den planerade fas IIa-studien. Den expansion av det prekliniska och kliniska utvecklingsprogrammet som beskrivs ovan bedöms ytterligare förbättra möjligheterna till en värdeskapande framtida transaktion.

I syfte att expandera de kliniska och prekliniska studierna planerar således SynAct i skrivande stund att genomföra en företrädesemission om cirka 22,4 MSEK vid en företrädesemission av högst 2 257 718 aktier. En fulltecknad nyemission tillför SynAct Pharma cirka 22,4 MSEK före emissionskostnader, vilket tillsammans med nuvarande medel beräknas vara tillräckligt för att finansiera bolagets verksamhet fram till utgången av 2019.

SynAct Pharma AB

Jeppe Øvlesen
Verkställande direktör

Henrik Stage
Chief Financial Officer

SynAct Pharma – behandling av inflammatoriska sjukdomar

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 inriktas primärt mot den stora gruppen patienter med inflammatorisk ledsjukdom det vill säga reumatoid artrit (RA, ledgångsreumatism) och psoriasisartrit, (PsA) som drabbar c:a 30% av alla patienter med psoriasis. Dessutom undersöks möjligheten att använda AP1189 mot systemisk lupus (SLE), multipel skleros (MS) och nefrotiskt syndrom (NS).

Läkemedelskandidaten AP1189

Nytt koncept med unik dubbel verkningsmekanism som aktiverar och stärker kroppens egna celler för att därigenom 1) hämma sjukdomsutveckling och 2) stimulera läkningsprocessen vid inflammatoriska sjukdomar.

Idag behandlas inflammatoriska ledsjukdomar med flera olika läkemedel, innefattande allt från enklare antiinflammatoriska läkemedel till dyra antikroppar som endast eliminerar en del av inflammationen. Ofta används kombinationer av immunosuppressiva behandlingar som slår ut immunsystemet, vilket riskerar att orsaka betydande biverkningar. De vanligast använda typerna av läkemedel är NSAID (icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, vilka motverkar uppkomsten av ämnen i kroppen som kan framkalla inflammation och smärta), DMARD (Disease Modifying AntiRheumatic Drugs, som hämmar den inflammatoriska processen så att smärta, svullnad och ledstelhet lindras eller försvinner). Vidare används så kallade biologiska läkemedel såsom TNF- α -blockerare och immunosuppressiva läkemedel. Dessa läkemedel verkar genom att hämma immunsystemets aktivitet.

Fram till nyligen har det ansetts att själva läkningsprocessen vid en inflammation är en passiv process och de flesta antiinflammatoriska behandlingarna, inklusive biologiska läkemedel, riktar sig mot de inflammatoriska faktorer som orsakar inflammationen. Trots behandling med dessa läkemedel uppstår akuta försämringar i sjukdomen – ”flares” eller ”skov”. Dessa skov kan ta lång tid att läka ut och ibland leder de skador som uppkommit under skovet till att patientens besvär blir kroniska.

SynActs målsättning är att utveckla ett läkemedel som både bromsar själva inflammationsutvecklingen och därmed minskar de akuta symtomen (smärta, svullnad och stelhet), men även bidrar till snabbare läkning av inflammationen. Det senare är också mycket betydelsefullt för att den kroniska inflammationen inte ska förvärras med risk för kvarstående men. AP1189 hjälper kroppens egna celler att bekämpa inflammationen. Detta är en ny unik metod för att påverka den inflammatoriska processen, med stor terapeutisk potential vid många olika kroniska inflammationssjukdomar.

Nuläge

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 är en så kallad ”biased” agonist på melanocortinreceptorer av typ 1 och 3 och har i prekliniska studier visat sig både bromsa inflammationsutvecklingen och bidra till snabbare läkning av inflammationen. I den inledande delen av bolagets fas I-studie (ökande singeldos) har AP1189 uppvisat en lovande säkerhetsprofil, samt gynnsamma farmakokinetiska egenskaper vilket ger stöd för att substansen kan doseras som en tablett en gång om dagen. Resultatet från fas I-studiens andra del (ökande multipeldos) är beräknad att färdigställas under det andra kvartalet 2018.

Baserat på den unika verkningsmekanism och de hittills framgångsrika resultaten i fas I-studien, har SynAct identifierat en attraktiv möjlighet att vidga det potentiella användningsområdet från psoriasisartrit artrit till att också inkludera reumatoid artrit, och därmed öka den kommersiella potentialen för läkemedelskandidaten. Sjukdomspatologin och symtombilden vid psoriasisartrit överensstämmer väl med den betydligt vanligare förekommande sjukdomen reumatoid artrit (RA, ledgångsreumatism). Den globala marknaden för läkemedel mot reumatoid artrit uppgick 2015 till 19,5 miljarder USD, medan försäljningen av läkemedel för behandling av psoriasisartrit uppgick till 4,53 miljarder USD (source GlobalData Plc).

Bolaget planerar därför att revidera sina planer för det kommande fas II-programmet genom att inkludera patienter med aktiv artrit (främst RA), (ledinflammation), istället för att som initialt var avsikten uteslutande inkludera PsA-patienter med ”skov”, dvs akut försämring av sin sjukdom.

SynAct förbereder således för närvarande en ansökan till regulatoriska myndigheter om start av fas IIa-studien, vilken förväntas kunna lämnas in under andra kvartalet 2018. Syftet med denna studie är att i första hand studera säkerhet och tolerabilitet, men även effekt på både biomarkörer och kliniska effektmått i patienter med aktiv artritsjukdom. Bolaget avser att undersöka effekten av AP1189 som tillägg till metotrexat (MTX), den nuvarande standardbehandlingen för patienter med nyligen diagnosticerad RA, vilka inte erhållit tillfredsställande symtomlindring med hjälp av NSAID-preparat. Syftet med att dosera AP1189 i kombination med MTX är att se om man kan åstadkomma en snabbare minskning av sjukdomsaktiviteten och därmed lindring av sjukdomssymtomen. Fas IIa-studien som förväntas pågå under cirka 12 månader, planeras att inledas under tredje kvartalet 2018, förutsatt nödvändiga godkännanden från regulatoriska myndigheter.

Bolaget avser också fortsätta det farmakologiska programmet för att utvärdera potentialen av AP1189 i ytterligare indikationer där melanocortinsystemet är involverat och där ACTH-baserade läkemedel,

som också verkar via melanocortinreceptorer, idag används som behandling. ACTH används i dagsläget för svårbehandlade fall av reumatologiska sjukdomar samt indikationerna systemisk lupus (SLE), multipel skleros (MS) och nefrotiskt syndrom (NS).

Den nuvarande marknaden för ACTH-läkemedel i USA uppgår årligen till cirka 1,25 miljarder USD (H.P. Achtar Gel). Anledningen till att användningen av ACTH-behandlingar är begränsad till svårbehandlade fall är förekomsten av en rad biverkningar vilka, baserat på nuvarande kunskap, inte förväntas uppkomma vid behandling med AP1189, trots att denna läkemedelskandidat har potential att ge samma behandlingseffekt.

SynActs målsättning är att avyttra eller utlicensiera AP1189 baserat på resultaten från den planerade fas IIa-studien.

MARKNAD

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 inriktas primärt mot marknaden för RA och PsA. RA påverkar cirka 1 % av den globala befolkningen och i Sverige beräknas ca 0,7 % av den vuxna befolkningen insjukna i RA, med cirka 36–40 nyinsjuknade per 100 000 vuxna invånare och år. Marknaden för RA-terapi förväntas öka med cirka 46 procent fram till år 2025, då marknaden förväntas vara värd 28,5 miljarder USD¹.

PsA är en kronisk artrit som uppskattas förekomma hos 30 % av personer med hudpsoriasis, en kronisk försvagande autoimmun sjukdom som kännetecknas av hudinflammation. Marknaden för psoriasisartrit-terapi förväntas öka med cirka 66 procent fram till år 2023, då marknaden förväntas vara värd 3,7 miljarder USD².

REUMATOID ARTRIT

SynAct Pharmas läkemedelskandidat AP1189 inriktas primärt mot marknaden för de inflammatoriska ledsjukdomarna, RA och PsA. RA är en kronisk ledsjukdom som karakteriseras av ledinflammationer med symton i form av smärta, svullnad och stelhet och som utan behandling orsakar handikappande ledpåverkan. RA angriper särskilt perifera leder (fingrar och tår) och lednära vävnad. Sjukdomen orsakar efter hand att benvävnad och brosk förstörs. RA påverkar cirka 1 % av den globala befolkningen och i Sverige beräknas ca 0,7 % av den vuxna befolkningen insjukna i RA, med cirka 36–40 nyinsjuknade per 100 000 vuxna invånare och år. Marknaden för RA-terapi förväntas öka med cirka 46 procent fram till år 2025, då marknaden förväntas vara värd 28,5 miljarder USD.

PSORIASIS/PSORIASISARTRIT

Psoriasis, en autoimmun, kronisk sjukdom som kan drabba både hud och leder, är en av de vanligaste folksjukdomarna. Endast i USA påverkar tillståndet nästan 7,5 miljoner människor, vilket är ungefär 2,0 % av befolkningen. Bland de människor som drabbas av psoriasis beräknas cirka 30 % få PsA, vilken är en kronisk inflammatorisk ledsjukdom som orsakar smärta, stelhet och i sin allvarligaste form – rörelsehinder. Sjukdomen kan vara mild, övergående och drabba ett fåtal leder men också vara mycket aggressiv och drabba flera leder. Både hud- och ledbesvären beror på inflammatoriska processer som kan ses som rubbningar i kroppens immunsystem. Marknaden för PsA-terapi förväntas öka med cirka 66 procent fram till år 2023, då marknaden beräknas vara värd 3,7 miljarder USD.

Gällande ACHT-behandlingar kan marknaden illustreras genom ACHT-läkemedlet – H.P. Achtar Gel ("Achtar") vars försäljning under 2017 uppgick till cirka 1,25 miljarder USD³.

Patent

Bolaget innehar patentskydd avseende sammansättning, produktion och användning till och med 2027 (förutom USA där patentskyddet sträcker sig till 2028), med möjlighet till fem års förlängning avseende AP1189. SynAct Pharmas patentportfölj har ursprungligen ansökts av Action Pharma A/S. I samband med likvidationen av Action Pharma A/S överfördes patentportföljen till SynAct Pharma ApS.

Region/Land	Status	Patent/ansökan giltig till
Australien	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Kanada	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Kina	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Europa	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Hong Kong	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Indien	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Japan	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Mexico	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Nya Zeeland	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
Sydafrika	Ägandeöverföring registrerad	2027-06-11
USA	Ägandeöverföring registrerad	2028-03-20

Då patent innebär en godkänd ensamrätt under en period är SynAct Pharma beroende av patenten ur kommersiell synpunkt, då det har stor betydelse för den kommersiella potentialen. Patent gäller generellt i 20 år från ansökningsdatumet.

Historik

Nedan presenteras en översiktlig bild över SynAct Pharmas historik i korthet. SynAct Pharma ApS bildades 2012. SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, bildades under april 2016.

Tidpunkt	Händelse
2012	SynAct Pharma ApS bildas och startar sin verksamhet baserad på förvärvade immateriella rättigheter och tillgångar från Action Pharma A/S efter att Action Pharma A/S största tillgång AP214 såldes till Abbvie Inc.
2015	- SynAct Pharma avslutar toxikologiska, säkerhetsfarmakologiska och metabolismstudier. - Vetenskaplig artikel avseende "Mode of Action" för AP1189 publiceras. - Patent godkänns i Europa (patent i USA godkändes under 2011).
2016	- SynAct Pharma AB bildas. - SynAct Pharma tillförs genom en private placement cirka 12,7 MSEK före emissionskostnader. - SynAct Pharma tillförs genom nyemission inför notering på AktieTorget cirka 32,3 MSEK före emissionskostnader. - SynAct Pharmas aktie noteras på AktieTorget. - SynAct Pharma slutreglerar åtaganden mot finansiären Seed Fund CapNova genom engångsbetalning. - Dr. Thierry Duvauchelle rekryteras som Chief Medical Officer (CMO) med ansvar för den kliniska utvecklingen av läkemedelskandidaten AP1189. - SynAct Pharma lämnar in ansökan om start av klinisk fas I-studie till den franska läkemedelsmyndigheten.
2017	- Start av klinisk fas I-studie med AP1189. - Start av förberedelse för klinisk fas IIa-studie med AP1189. - Initierat pre-kliniska studier inom andra indikationer.
2018	Företrädesemission om 22,4 MSEK för utvidgat utvecklingsprogram för AP1189



Partners

SynAct Pharma har ingått avtal med leverantörer av service och produkter rörande produktion av läkemedel samt slutförande av planerade studier. Den primära samarbetspart har under 2017 varit PhInC Development för fas I-studien.



Medarbetare

SynAct har för närvarande inga anställda men har på marknadsmässiga grunder anlitat Jeppe Øvlesen, Thomas Jonassen och Henrik Stage gällande deras åtagande som VD, CSO och CFO i SynAct. Härutöver är Dr. Thierry Duvauchelle engagerad som CMO (Chief Medical Officer). Konsultavtal har även ingåtts med Charlotte Edenius och Torbjørn Bjerke. SynAct har även ingått avtal avseende administrativa tjänster.

AKTIEN, AKTIEKAPITAL OCH ÄGARBILD

Aktien

Aktien i SynAct Pharma AB noterades på AktieTorget den 11 juli 2016. AktieTorget är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. AktieTorget driver en handelsplattform (MTF). Per den 31 december 2017 uppgick antalet aktier i SynAct Pharma AB till 12 417 449 stycken.

Ägarförteckning med ägare över 5% av aktier och kapital

Nedan presenteras en tabell över ägare i Bolaget per den 31 december 2017

Aktieägare	Antal aktier	Andel av röster och kapital
TJ Biotech Holding AB ¹	2 206 669	17,77%
Quantass ApS ²	1 366 281	11,00%
Nordnet Pensionsförsäkring	941 848	7,58%
GLCapital AB ³	733 210	5,90%
Avanza Pension	730 450	5,88%
Next Stage Venture ApS ⁴	491 228	3,96%
Övriga (cirka 1 324 st.)	5 947 763	47,90%
Totalt	12 417 449	100,00%

1. Ägs till 100 procent av styrelseledamot och CSO Thomas Jonassen.

2. Ägs till 50 procent av VD Jeppe Øvlesen.

3. Ägs till 100 procent av styrelseordförande Torbjørn Bjerke.

4. Ägs till 100 procent av CFO Henrik Stage.

Aktiekapitalets utveckling

ÅR	Händelse	Kvotvärde	Pris per aktie	Ökning av antalet aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt antal aktier	Totalt aktiekapital
2016	Bolagsbildning ¹	0,125	-	4 800 000	600 000,00	4 800 000	600 000
2016	Riktad nyemission	0,125	5,25	2 410 021	301 252,625	7 210 021	901 253
2016	Emission	0,125	6,40	5 050 000	631 250,00	12 260 021	1 532 503
2017	Teckningsoptioner	0,125	6,40	157 428	19 678,505	12 417 449	1 552 181

1. Bolagsbildningen av SynAct Pharma AB skedde genom apportemission av aktierna i det danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Ytterligare information om SynAct Pharma AB:s bildande finns på s. 52 i Bolagets prospekt.

STYRELSE OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

Torbjørn Bjerke

Styrelseordförande

Torbjørn Bjerke, MD, har mer än 25 års erfarenhet inom läkemedelsutveckling och affärsutveckling. Bjerke har bred erfarenhet av att leda och utveckla tidiga forskningsbaserade bolag liksom noterade bolag såsom Karolinska Development AB. Bjerke har en bakgrund som bland annat VD vid Karolinska Development AB, VD och koncernchef på Orexo AB samt VD för Biologix AB. Bjerke har även varit chef för farmakologi på AstraZeneca AB och chef för forskning och utveckling på ALK-Abello AS. Bjerke är grundare av Action Pharma A/S och TXP Pharma GmbH, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 MUSD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 MUSD i milstolpsersättningar. Utöver ovanstående har Bjerke erfarenhet från ett antal styrelseuppdrag inom bioteknik och life science såsom DBV Technologies SA, NeuroSearch AS, TopoTarget AS, Axelar AB, Aprea AB och Pergamum AB.

Charlotte Edenius

Styrelseledamot

Charlotte Edenius, MD och PhD, har mer än 20 års erfarenhet från ledande befattningar inom läkemedelsindustrin, bland annat som Executive Vice President för forskning och utveckling på Medivir AB, Senior Vice President och forskningschef på Orexo AB, Vice President och forskningschef på Biolipox AB samt olika positioner inom AstraZeneca ABs kliniska FoU-verksamhet. Edenius erfarenhet spänner från mindre nystartade biotech-bolag till globala läkemedelsföretag och genom alla faser av läkemedelsutveckling. Edenius har även erfarenhet som styrelseledamot i både noterade och onoterade bolag, såsom pågående åtagande i Kancera AB, Immunicum AB och Gesynta AB.

Thomas Jonassen

Styrelseledamot och CSO

Thomas Jonassen är docent vid Köpenhamns universitet och gästprofessor vid WHRI, Barts and London School of Medicine. Jonassen har publicerat fler än 50 vetenskapliga artiklar och arbetat fram sex beviljade patent i USA och Europa. Tidigare erfarenheter innefattar bland annat uppdrag som grundare och CSO i Action Pharma A/S och TXP Pharma GmbH, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 MUSD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 MUSD i milstolpsersättningar. Jonassen är meduppfinnare till SynActs läkemedelskandidat AP1189.

Lars Adlersson

Styrelseledamot

Lars Adlersson är civilekonom från Uppsala universitet. Han är Partner, Senior Adviser och styrelseledamot i Six Year Plan AB, styrelseordförande i SwedenBIO och styrelseledamot i IRLAB Therapeutics AB. Adlersson har mer än 30 års erfarenhet från life science-industrin, bland annat som vd för GlaxoSmithKline i Sverige och Österrike, vd för Medivir AB (Nasdaq Stockholm: MVIR), Senior Analyst Healthcare på Handelsbanken Capital Markets, styrelseledamot i Evolan Pharma AB och Läkemedelsindustriföreningen.

Jeppe Øvlesen

VD

Jeppe Øvlesen har en MBA med inriktning på ledarskap och finansiering vid University of Hartford. Øvlesen har erfarenhet inom affärsutveckling och har varit delaktig i fler än 20 framgångsrika nystartade företag inom medicinteknik, bioteknik och IT, däribland CLC Bio A/S, Cetrea A/S och Monsenso ApS. Øvlesen har bland annat tidigare varit VD på ChemoMetec A/S och PNN Medical A/S. Tidigare erfarenheter innefattar även grundare av TXP Pharma GmbH och CFO och vice VD för affärsutveckling på Action Pharma A/S, genom vilka Bjerke, Jonassen och Øvlesen har genomfört framgångsrika affärer. Action Pharma A/S, vars ledande kandidat såldes till AbbVie Inc. för 110 miljoner USD och TXP Pharma GmbH där Questcor Pharmaceuticals, Inc. förvärvade rättigheterna till TXP Pharma GmbHs tillgångar för 100 miljoner USD i milstolpsersättningar.

Henrik Stage

CFO

Henrik Stage har en MSc inom finans och har över 25 års erfarenhet från ledande positioner inom biotech- och finanssektorn. Stage har varit CFO och CEO i Santaris Pharma A/S och har för detta bolag genomfört fler än 10 partneravtal med Big Pharma-bolag såsom Pfizer Inc., BMS (Bristol-Myers Squibbs), Roche, GlaxoSmithKline och Shire. Härutöver har Stage anskaffat kapital om mer än 200 miljoner USD samt säkrat en framgångsrik exit av Santaris Pharma A/S som såldes till Roche för 450 miljoner USD under 2014. Stage äger Next Stage Ventures (som äger aktier i SynAct Pharma AB och i ADCendo ApS) och äger aktier i Ventac Holding Cyprus Ltd. Härutöver är Stage CFO i RhoVac AB, styrelsesadant i Resother och CEO i ADCendo ApS.

Thierry Duvauchelle

CMO

Dr. Duvauchelle, MD, har mer än 25 års erfarenhet av tidig klinisk utveckling. Dr. Duvauchelle är en av Europas mest erfarna experter inom klinisk farmakologi och har under många år varit chef för Paris största fas 1-klinik, Aster-Cephac SA, samt innehaft en position som Corporate VP i SGS, med ansvar för Bolagets kliniska fas 1-kliniker i Frankrike och Belgien.

Övriga upplysningar om styrelse och ledande befattningshavare

Samtliga ledamöter är valda till nästa årsstämma. En styrelseledamot äger rätt att när som helst frånträda sitt uppdrag. Styrelsens arbete följer styrelsens fastställda arbetsordning. Verkställande direktörens arbete regleras genom instruktioner för VD. Såväl arbetsordning som instruktioner fastställs årligen av Bolagets styrelse. Frågor som rör revisions- och ersättningsfrågor beslutas direkt av Bolagets styrelse. Bolaget är inte skyldigt att följa svensk kod för bolagsstyrning och har heller inte frivilligt förpliktigt sig att följa denna. Det finns inga familjeband mellan styrelseledamöter och ledande befattningshavare. Samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare kan nås via Bolagets adress.



FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för SynAct Pharma AB (publ), organisationsnummer 559058-4826, avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 2017-01-01 – 2017-12-31, vilket är bolagets andra räkenskapsår. Bolaget är registrerat i Sverige och har sitt säte i Lunds kommun, Skåne län.

Verksamheten

SynAct Pharma AB utvecklar läkemedel mot inflammatoriska sjukdomar. Bolagets målsättning är att utveckla ett läkemedel som bromsar själva inflammationsutvecklingen och därmed minskar de akuta symtomen (smärta, svullnad och stelhet), men även bidrar till snabbare läkning av inflammationen.

Årets framgångar är ytterligare beskrivna under Ledningsgruppens kommentarer.

Bolagets ambition är att genomföra en fas IIa-studie, för att sedan teckna kommersiella avtal med ett eller flera större läkemedelsbolag.

Bolaget har inga anställda. Dock anlitas VD Jeppe Øvlesen, CFO Henrik Stage, CSO Thomas Jonassen och CMO Dr. Thierry Duvauchelle genom konsultavtal. Konsultavtal har även ingåtts med Charlotte Edenius och Torbjørn Bjerke. Avseende dotterbolaget gäller samma förfarande.

Koncernen

Koncernen består av moderbolaget SynAct Pharma AB (publ) med säte i Lund och det helägda dotterbolaget SynAct Pharma ApS med säte och verksamhet i Holte, Danmark. Koncernen bedriver forskning och utveckling inom inflammatoriska sjukdomar. Dotterbolaget SynAct Pharma ApS startade sin verksamhet 2012. Verksamheten i SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, inleddes i och med registreringen den 12 april 2016, vilken skedde genom apportemission av aktierna i det danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Härigenom uppkom vid denna tidpunkt ett koncernförhållande. All verksamhet sker i det helägda dotterbolaget, varpå SynAct Pharma AB:s enda operativa verksamhet är att äga dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Utöver ovanstående har SynAct Pharma AB inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

Väsentliga händelser under 2017

- SynAct erhöill godkännande från den etiska kommittén i Frankrike.
- Nyttjandeperioden för SynActs teckningsoptioner av serie TO 1 inföll under mars 2017. Teckningsoptionernas nyttjandegrad uppgick till cirka 7,8 procent och SynAct tillfördes cirka 1 MSEK före emissionskostnader.
- SynAct beslutade att genomföra den kliniska fas I-studien med läkemedelskandidaten AP1189 i Belgien istället för som tidigare planerat i Frankrike.
- SynAct erhöill samtliga myndighetsgodkännanden som är nödvändiga för att starta den första kliniska studien med läkemedelskandidaten AP1189. Studien genomförs i Belgien och inleddes i juni 2017.
- SynAct meddelade i början av oktober 2017 att singeldos-delen i fas I-studien med AP1189 framgångsrikt har genomförts och att utvecklingsprogrammet därmed kan fortsätta enligt plan. Preliminära data visar att AP1189 uppvisar en god säkerhetsprofil och tolereras väl vid doser som med god marginal överstiger den som förväntas ge terapeutisk effekt.
- SynAct meddelade i oktober 2017 att tre medlemmar i Bolagets ledning har ökat sina respektive innehav i SynAct.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

- Mars 2018 – SynAct Pharma föreslår företrädesemission om 22,4 MSEK i syfte att öka marknadspotentialen för AP1189 och kallar till extra bolagsstämma.



FLERÅRSJÄMFÖRELSE

Utveckling av verksamhet, ställning och resultat

KONCERNEN	2017	2016
Nettoomsättning	0	0
Rörelseresultat	-18 191 840	-16 973 015
Resultat e. finansiella poster	-18 036 454	-16 992 370
Årets resultat	-15 395 165	-15 455 944
Balansomslutning	15 225 352	30 570 279
Rörelsemarginal	Neg.	Neg.
Vinstmarginal	Neg.	Neg.
Soliditet	84,8%	88,6%
Skuldsättningsgrad	17,9%	12,9%
Genomsnittligt antal aktier	12 367 417	10 605 647
Antal registrerade aktier	12 417 449	12 260 021
Resultat per aktie (genomsnittligt antal)	-1,24	-1,46

MODERFÖRETAGET	2017	2016
Nettoomsättning	0	0
Rörelseresultat	-4 816 183	-4 261 903
Resultat e. finansiella poster	-4 610 218	-4 216 252
Balansomslutning	36 000 123	39 371 896
Soliditet	97,6%	98,6%



DEN FINANSIELLA UTVECKLINGEN

Resultaträkning

SynAct Pharma-koncernen har hittills inte haft någon nettoomsättning. Koncernens rörelseresultat uppgick för perioden 2017-01-01 till 2017-12-31 till -18 192 KSEK mot -16 973 KSEK för 2016-04-12 – 2016-12-31. De huvudsakliga kostnaderna är främst relaterade till fas I-studie och generella bolagskostnader. Årets resultat innehåller en intäkt på 2 641 KSEK som avser ett tillgodohavande av skatt. I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer SynAct Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling.

Balansräkning

Koncernens omsättningstillgångar uppgick till 14 077 KSEK, varav likvida medel vid årets slut uppgick till 10 206 KSEK och kortfristiga fordringar 3 871 KSEK, varav skattefordran avseende FoU på 2 674 KSEK. Anläggningstillgångarna består av immateriella tillgångar på 1 029 KSEK. De kortfristiga skulderna uppgick till 2 343 KSEK och bestod främst av leverantörsskulder samt upplupna kostnader. Eget kapital uppgick vid årets slut till 12 912 KSEK. Soliditeten var vid periodens slut 84,8 procent.

Kassaflödesanalys

Koncernen har per 2017-12-31 totalt 10 206 KSEK i likvida medel. Koncernens kassaflöde för perioden 2017-01-01 – 2017-12-31 från den löpande verksamheten uppgick till -17 202 KSEK och påverkades främst av rörelseresultatet. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick för samma period till -264 KSEK och påverkades av förvärv av immateriella tillgångar. Koncernens kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till 951 KSEK och påverkades av den emission som genomfördes under andra kvartalet efter avdrag för emissionskostnader.

Moderbolaget

Huvuddelen av koncernens verksamhet sker i dotterbolaget SynAct Pharma ApS och moderbolaget SynAct Pharma AB har under året haft en nettoomsättning om 0 KSEK. Rörelsekostnaderna uppgick till -4 816 KSEK främst bestående av administrationskostnader. Av balansomslutningen på 36 000 KSEK utgör moderbolagets aktier i SynAct Pharma ApS 24 419 KSEK, kortfristiga fordringar 10 576 KSEK och likvida medel 1 005 KSEK. Eget kapital är 35 153 KSEK och kortfristiga skulder 847 KSEK.



RISKER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på verksamheten i SynAct. Nedan beskrivs huvudsakliga riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande.

Bolagsrelaterade risker

Kort historik

SynAct Pharma ApS bildades 2012. SynAct Pharma AB bildades i april 2016. Bolagets kontakter med såväl kunder som leverantörer är relativt nyetablerade. Av denna anledning finns risk att relationerna är svårare att utvärdera och påverkar Bolagets framtidsutsikter. Det föreligger risk att långvariga och stabila kund- och leverantörsrelationer inte etableras.

Inga lanserade läkemedel

Bolaget har hittills inte lanserat några läkemedel, varken enskilt eller via partners och har därför inte bedrivit försäljning eller genererat några intäkter. Det föreligger risk att intäkter helt eller delvis uteblir samt att SynActs målsättningar inte kommer att uppnås inom den tidsram som fastställts och att det tar längre tid än planerat att nå de milstolpar styrelsen i Bolaget fastställt.

Finansieringsbehov och kapital

SynActs framtidsplaner innebär ökade kostnader för Bolaget. En försening av marknadsgenombrott medför risk för resultatförsämringar för SynAct och att Bolaget i framtiden behöver anskaffa ytterligare kapital och det föreligger då risk att eventuellt ytterligare kapital inte kan anskaffas. Det finns därav risk för att utvecklingen tillfälligt stoppas eller att SynAct tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än önskat vilket även medför risk för försenad eller utebliven kommersialisering och intäkter.

Kliniska studier

Innan läkemedel kan lanseras på marknaden måste säkerhet och effektivitet vid behandling av människor säkerställas, vilket görs genom kliniska studier. Det föreligger risk att resultaten i de planerade studierna inte blir tillfredsställande och det finns risk för att Bolagets läkemedelskandidater av säkerhets- och effektivitetsskäl inte är tillräckligt bra för att kunna lanseras. Noterbart är att utfall från prekliniska studier inte alltid korrelerar med resultat som uppnås vid kliniska studier i människa. Resultat från mindre kliniska studier överensstämmer inte heller alltid med resultat i mer omfattande studier, varpå det finns flera risker på vägen mot en lansering av läkemedel. Om inte SynAct kan påvisa att Bolagets läkemedelskandidater är tillräckligt säkra och effektiva finns risk att Bolaget påverkas negativt genom försämrade intäkter och resultat.

Patent och immateriella rättigheter

SynAct har patent avseende sammansättning, produktion och användning av läkemedelskandidaten AP1189 till och med 2027 i Australien, Kanada, Kina, Europa, Hong Kong, Indien, Japan, Mexico, Nya Zeeland och Sydafrika. I USA innehar Bolaget patent till och med 2028. Det finns risk att Bolagets eventuella framtida patentansökningar inte kommer att godkännas/godkännas i ytterligare länder. Det finns även risk att beviljade patent inte ger långsiktigt skydd, då invändningar eller andra ogiltighetsanspråk mot utfärdade patent kan göras efter beviljandet av patent. Det finns härutöver risk att aktörer med konkurrerande verksamhet patenterar angränsande områden till SynActs befintliga patent, resulterande i att konkurrenternas behandlingsalternativ når samma effekt som Bolagets alternativ. Detta skulle potentiellt innebära försvårade marknadsförutsättningar för Bolaget, i och med en ökad konkurrenssituation.

Utvecklingskostnader

SynAct kommer fortsättningsvis att nyutveckla och vidareutveckla produkter inom sitt verksamhetsområde. Tids- och kostnadsaspekter för produktutveckling kan vara svåra att på förhand fastställa med exakthet. Detta medför risk att en planerad produktutveckling blir mer kostnadskrävande än planerat.

Nyckelpersoner och medarbetare

SynActs nyckelpersoner har stor kompetens och lång erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområde. En förlust av en eller flera nyckelpersoner medför risk för negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet och resultat. Även svårigheter att rekrytera in nya nyckelpersoner medför risk för negativa konsekvenser för SynAct.

Leverantörer/tillverkare

SynAct har samarbeten med leverantörer och tillverkare. Det finns risk att en eller flera av dessa väljer att bryta sitt samarbete med Bolaget, vilket innebär risk för negativ inverkan på verksamheten. Det finns även risk att SynActs leverantörer och tillverkare inte till fullo uppfyller de kvalitetskrav som Bolaget ställer. Likaså finns risk att en etablering av nya leverantörer eller tillverkare blir mer kostsam och/eller tar längre tid än vad Bolaget beräknar.

Konkurrenser

En del av SynActs konkurrenser är multinationella företag med stora ekonomiska resurser. En omfattande satsning och produktutveckling från en konkurrent medför risker i form av försämrade försäljning. Vidare föreligger risk att företag med global verksamhet som i dagsläget arbetar med närliggande områden bestämmer sig för att etablera sig inom SynActs verksamhetsområde. Det föreligger risk att ökad konkurrens medför negativa försäljnings och resultateffekter för Bolaget i framtiden.

Värdepappersrelaterade risker

Kursvariationer

SynAct Pharma AB är noterat på AktieTorget. Det finns risk att kursvariationer uppkommer genom stora förändringar av köp- och säljvolymerna och behöver inte nödvändigtvis ha ett samband med Bolagets underliggande värde. Det finns risk att kursvariationerna påverkar Bolagets aktiekurs negativt.

UTSIKTER OCH KAPITALBEHOV FÖR 2018

SynAct ABs första läkemedelskandidat AP1189 är på väg att avsluta klinisk fas I-studie. Finansiering av studien säkrades genom emissionen som genomfördes i juli 2016 samt genom nyttjande av teckningsoptioner av serie TO 1 i mars 2017.

I mars 2018 informerade SynAct Pharma att styrelsen beslutat – med förbehåll för godkännande vid extra bolagsstämma – att tillföra ytterligare cirka 22,4 MSEK i en företrädesemission. I företrädesemissionen erbjuds teckningsrätter för teckning av högst 2 257 718 aktier till en teckningskurs om 9,90 SEK per aktie. Extra bolagsstämman hölls den 10 april 2018. Kapitalet som tillförs från företrädesemissionen kommer att finansiera en expansion av en planerad klinisk fas IIa-studie med läkemedelskandidaten AP1189 samt en utvidgning av det prekliniska farmakologiprogrammet. Med denna finansiering samt de likvida medlen på 10,2 MSEK vid ingången av året är bolagets befintliga rörelsekapital enligt styrelsens bedömning tillräckligt för att finansiera verksamheten under 2018 och 2019.

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION

Överkursfond	38 210 877
Balanserat resultat	0
Årets resultat	-4 610 218
	33 600 659

Styrelsen föreslår att

Årets förlust avräknas mot överkursfonden och till överkursfonden överföres	33 600 659
---	------------

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-04-12 2016-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	5	0	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	6, 15	-17 939 821	-16 782 653
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-252 019	-190 362
Rörelseresultat		-18 191 840	-16 973 015
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	155 386	0
Räntekostnader och liknande kostnader	8	0	-19 355
Resultat efter finansiella poster		-18 036 454	-16 992 370
Skatt på årets resultat	9	2 641 289	1 536 426
ÅRETS RESULTAT		-15 395 165	-15 455 945

KONCERNENS BALANSRÄKNING

TILLGÅNGAR

	Not	2017-12-31	2016-12-31
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	10	1 028 895	992 945
Summa anläggningstillgångar		1 028 895	992 945
Finansiella anläggningstillgångar			
Andra långfristiga fordringar		119 870	93 179
Summa finansiella anläggningstillgångar		119 870	93 179
Summa anläggningstillgångar		1 148 765	1 086 124
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar			
Aktuella skattefordringar		2 674 056	1 544 272
Övriga fordringar	11	1 027 817	1 209 226
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		168 725	165 054
Summa kortfristiga fordringar		3 870 598	2 918 552
Kassa och bank	12	10 205 989	26 565 603
Summa omsättningstillgångar		14 076 587	29 484 155
SUMMA TILLGÅNGAR		15 225 352	30 570 279

KONCERNENS BALANSRÄKNING

EGET KAPITAL OCH SKULDER

	Not	2017-12-31	2016-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital		1 552 181	1 532 503
Övrigt tillskjutet kapital		42 427 129	41 495 912
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-31 067 428	-15 950 831
Summa eget kapital		12 911 882	27 077 584
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 778 763	3 157 642
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		534 707	335 053
Summa skulder		2 313 470	3 492 695
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		15 225 352	30 570 279

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 12 april 2016				
Apportemission/bolagsbildning	600 000	300 000	11 233	911 233
Transaktioner med ägare:				
Nyemission (Reg 2016-04-27)	301 253	12 351 357		12 652 610
Emissionskostnader		-814 643		-814 643
Nyemission (Reg 2016-07-04)	631 250	31 688 750		32 320 000
Emissionskostnader		-2 029 552		-2 029 552
Omräkningsdifferenser			-506 119	-506 119
Periodens resultat			-15 455 945	-15 455 945
Utgående balans per 31 december 2016	1 532 503	41 495 912	-15 950 831	27 077 584

Antal aktier uppgår till 12 260 021 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2017				
	1 532 503	41 495 912	-15 950 831	27 077 584
Transaktioner med ägare:				
Nyemission (Reg 2017-04-26)	19 678	987 861		1 007 540
Emissionskostnader		-56 644		-56 644
Omräkningsdifferenser			278 568	278 568
Periodens resultat			-15 395 165	-15 395 165
Utgående balans per 31 december 2017	1 552 181	42 427 129	-31 067 428	12 911 882

Antal aktier uppgår till 12 417 449 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-04-12 2016-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-18 191 840	-16 973 015
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Avskrivningar		252 019	190 362
Övriga finansiella poster		155 386	0
Erlagd ränta		0	-19 355
Skatt		1 610 841	43 158
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-16 173 594	-16 758 850
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		151 047	-1 467 459
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		-1 378 879	3 157 642
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		199 654	335 054
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-17 201 772	-14 733 613
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-264 496	-902 963
Investeringar i övriga finansiella anläggningstillgångar		0	-93 179
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-264 496	-996 143
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		950 895	42 128 415
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		950 895	42 128 415
Årets kassaflöde		-16 515 373	26 398 659
Likvida medel vid periodens början		26 565 603	609 670
Kursdifferenser i likvida medel		155 759	-442 726
Likvida medel vid årets slut	12	10 205 989	26 565 603

MODERFÖRETAGETS RESULTATRÄKNING

	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-04-12 2016-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	5	0	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	6, 15	-4 816 183	-4 261 903
Rörelseresultat		-4 816 183	-4 261 903
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter	7	227 718	58 940
Räntekostnader och liknande kostnader	8	-21 753	-13 289
Resultat efter finansiella poster		-4 610 218	-4 216 252
Resultat före skatt		-4 610 218	-4 216 252
ÅRETS RESULTAT		-4 610 218	-4 216 252

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

TILLGÅNGAR

	Not	2017-12-31	2016-12-31
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	13	24 418 800	24 418 800
Summa anläggningstillgångar		24 418 800	24 418 800
Kortfristiga fordringar			
Fordringar hos koncernföretag	14	9 704 917	11 719 237
Övriga fordringar		743 000	502 907
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		128 497	115 500
Summa fordringar		10 576 414	12 337 644
Kassa och bank	12	1 004 909	2 615 452
Summa omsättningstillgångar		11 581 323	14 953 096
SUMMA TILLGÅNGAR		36 000 123	39 371 896

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

EGET KAPITAL OCH SKULDER

	Not	2017-12-31	2016-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		1 552 181	1 532 503
Summa eget kapital		1 552 181	1 532 503
 Fritt eget kapital			
Överkursfond		38 210 877	41 495 912
Balanserad vinst eller förlust		0	0
Årets resultat		-4 610 218	-4 216 252
Summa fritt eget kapital		33 600 659	37 279 660
 Summa eget kapital		35 152 840	38 812 163
 Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		451 475	385 733
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		395 808	174 000
Summa skulder		847 283	559 733
 SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		36 000 123	39 371 896

MODERFÖRETAGETS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	BUNDET EGET KAPITAL		FRITT EGET KAPITAL	
	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 12 april 2016				
Apportemission/bolagsbildning	600 000	300 000	0	900 000
Transaktioner med ägare:				
Nyemission (Reg 2016-04-27)	301 253	12 351 357		12 652 610
Emissionskostnader	0	-814 643		-814 643
Nyemission (Reg 2016-07-04)	631 250	31 688 750		32 320 000
Emissionskostnader	0	-2 029 552		-2 029 552
Årets resultat			-4 216 252	-4 216 252
Utgående balans per 31 december 2016	1 532 503	41 495 912	-4 216 252	38 812 163

Antal aktier uppgår till 12 260 021 stycken, med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

	BUNDET EGET KAPITAL		FRITT EGET KAPITAL	
	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2017				
Disposition av föregående års resultat		-4 216 252	4 216 252	0
Nyemission (Reg 2017-04-26)	19 678	987 861		1 007 539
Emissionskostnader		-56 644		-56 644
Årets resultat			-4 610 218	-4 610 218
Utgående balans per 31 december 2017	1 552 181	38 210 877	-4 610 218	35 152 840

Antalet aktier uppgår till 12 417 449 med ett kvotvärde om 0,125 SEK/aktie.

MODERFÖRETAGETS KASSAFLÖDESANALYS

	Not	2017-01-01 2017-12-31	2016-04-12 2016-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-4 816 183	-4 261 903
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Erhållen ränta		227 718	58 940
Erlagd ränta		-21 753	-13 289
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-4 610 218	-4 216 252
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning(+)/ökning(-) av övriga kortfristiga fordringar		-253 089	-618 407
Minskning(-)/ökning(+) leverantörsskulder		65 742	385 733
Minskning(-)/ökning(+) av övriga kortfristiga skulder		221 808	174 000
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-4 575 757	-4 274 926
Investeringsverksamheten			
Förändring lån dotterföretag		2 014 320	-11 719 237
Investeringar i övriga finansiella anläggningstillgångar		0	-23 518 800
Kassaflöde från investeringsverksamheten		2 014 320	-35 238 037
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		950 894	42 128 415
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		950 894	42 128 415
Årets kassaflöde		-1 610 543	2 615 452
Likvida medel vid årets början		2 615 452	0
Likvida medel vid årets slut	12	1 004 909	2 615 452

Not 1 – Allmän information

SynAct Pharma AB (publ) med organisationsnummer 559058-4826 är ett publikt aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Skåne län, Lunds kommun. Adressen till bolaget är Scheelevägen 2, 223 81 Lund. SynAct Pharma AB är moderbolag i en koncern som omfattar det helägda dotterbolaget SynAct Pharma ApS, Danmark. All forskningsverksamhet sker i dotterbolaget, varpå SynAct Pharma AB:s enda operativa verksamhet är att äga och leda dotterbolaget SynAct Pharma ApS. Utöver ovanstående har SynAct Pharma AB inga ytterligare aktieinnehav i andra bolag.

Not 2 – Redovisningsprinciper och värderingsprinciper

Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 (K3) tillämpas vid upprättandet av finansiella rapporter.

Dotterföretaget SynAct Pharma ApS registrerades och startade sin verksamhet 2012. Verksamheten i SynAct Pharma AB, koncernens moderbolag, inleddes i och med registreringen den 12 april 2016, genom en apportemission varigenom aktierna i dotterbolaget SynAct Pharma ApS förvärvades i utbyte mot aktier. Härigenom uppkom vid denna tidpunkt ett koncernförhållande.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar moderbolaget och de dotterföretag i vilka moderbolaget direkt eller indirekt innehar mer än 50 % av rösterna eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande. Koncernredovisningen är upprättad enligt förvärvsmetoden. Redovisningsprinciperna för dotterföretag överensstämmer med koncernens redovisningsprinciper. Redovisningsprinciperna för dotterföretag är i enlighet med redovisning regler för mindre företag i Danmark redovisat utgifter för forskning och utveckling direkt över resultatet. För anpassning till koncernens redovisningsprinciper som upprättas enligt K3 har dotterbolagets utgifter för patent aktiverats som immateriell anläggningstillgång i samband med att koncernförhållande uppstod. Internvinster och mellanhavanden inom koncernen elimineras i koncernredovisningen. Fordringar och skulder i utländsk valuta omräknas i koncernredovisningen till balansdagens valutakurs. Intäkter och kostnader i utländsk valuta omräknas i koncernredovisningen utifrån periodens genomsnittliga valutakurs. Eventuella omräkningsdifferenser som uppstår redovisas direkt mot eget kapital. Internvinster inom koncernen elimineras i sin helhet.

Omräkning av dotterföretag och utlandsverksamhet

Vid upprättande av koncernredovisning omräknas utländska dotterföretags tillgångar och skulder till svenska kronor enligt balansdagens kurs.

Intäkts- och kostnadsposter omräknas till periodens genomsnittskurs, om inte valutakursen fluktuerat väsentligt under perioden då istället transaktionsdagens valutakurs används. Eventuella omräkningsdifferenser som uppstår redovisas direkt mot eget kapital. Vid avyttring av ett utländskt dotterföretag redovisas sådana omräkningsdifferenser i resultaträkningen som en del av realisationsresultatet. Goodwill och justeringar av verkligt värde som uppkommer vid förvärv av en utlandsverksamhet behandlas som tillgångar och skulder hos denna verksamhet och omräknas till balansdagens kurs.

Intäkter

Intäkter redovisas till det verkliga värdet av den ersättning som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för mervärdesskatt, rabatter, returer och liknande avdrag. Inga intäkter har ännu genererats.

Leasingavtal

Inga leasingavtal föreligger per 31 december 2017.

Ersättningar till anställda

Under 2017 har koncernen inte haft några anställda varigenom det inte finns några personalkostnader. Vid utgången av december 2017 har bolaget inte några pensionsåtaganden.

Utländsk valuta

Moderföretagets redovisningsvaluta är svenska kronor (SEK).

Omräkning av poster i utländsk valuta

Vid varje balansdag räknas monetära poster i utländsk valuta om till balansdagens kurs. Ickemonetära poster, som värderas till historiskt anskaffningsvärde i en utländsk valuta, räknas inte om. Valutakursdifferenser redovisas i rörelseresultatet eller som finansiell post utifrån den underliggande affärshändelsen, i den period de uppstår, med undantag för transaktioner som utgör säkring och som uppfyller villkoren för säkringsredovisning av kassaflöden eller av nettoinvesteringar.

Låneutgifter

Låneutgifter redovisas i resultaträkning i den period de uppkommer.

Inkomstskatter

Skattekostnaden utgörs av summan av aktuell skatt och uppskjuten skatt.

Aktuell skatt

Aktuell skatt beräknas på det skattepliktiga resultatet för perioden. Skattepliktigt resultat skiljer sig från det redovisade resultatet i resultaträkningen då det har justerats för ej skattepliktiga intäkter och ej avdragsgilla kostnader samt för intäkter och kostnader som är skattepliktiga eller avdragsgilla i andra perioder. Koncernens aktuella skatteskuld beräknas enligt de skattesatser som gäller per balansdagen.

Uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas på temporära skillnader mellan det redovisade värdet på tillgångar och skulder i de finansiella rapporterna och det skattemässiga värdet som används vid beräkning av skattepliktigt resultat. Uppskjuten skatt redovisas enligt den s.k. balansräkningsmetoden. Uppskjutna skatteskulder redovisas för i princip alla skattepliktiga temporära skillnader, och uppskjutna skattefordringar redovisas i princip för alla avdragsgilla temporära skillnader i den omfattning det är sannolikt att beloppen kan utnyttjas mot framtida skattepliktiga överskott. Uppskjutna skatteskulder och skattefordringar redovisas inte om den temporära skillnaden är hänförlig till goodwill.

Uppskjuten skatteskuld redovisas för skattepliktiga temporära skillnader hänförliga till investeringar i dotterföretag, utom i de fall koncernen kan styra tidpunkten för återföring av de temporära skillnaderna och det inte är uppenbart att den temporära skillnaden kommer att återföras inom en överskådlig framtid.

Det redovisade värdet på uppskjutna skattefordringar omprövas varje balansdag och reduceras till den del det inte längre är sannolikt att tillräckliga skattepliktiga resultat kommer att finnas tillgängliga för att utnyttjas, helt eller delvis, mot den uppskjutna skattefordran. Värderingen av uppskjuten skatt baseras på hur företaget, per balansdagen, förväntar sig att återvinna det redovisade värdet för motsvarande tillgång eller reglera det redovisade värdet för motsvarande skuld. Uppskjuten skatt beräknas baserat på de skattesatser och skatteregler som har beslutats före balansdagen. Uppskjutna skattefordringar och skatteskulder kvittas då de hänförs sig till inkomstskatt som debiteras av samma myndighet och då koncernen har för avsikt att reglera skatten med ett nettobelopp. I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer SynAct Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. Den aktuella skatteintäkten reducerar bolagets skattemässiga underskottsavdrag med motsvarande belopp.

Aktuell och uppskjuten skatt för perioden

Aktuell och uppskjuten skatt redovisas som en kostnad eller intäkt i resultaträkningen, utom när skatten är hänförlig till transaktioner som redovisats direkt mot eget kapital. I sådana fall ska även skatten redovisas direkt mot eget kapital. Vid aktuell och uppskjuten skatt som uppkommer vid redovisning av rörelseförvärv, redovisas skatteeffekten i förvärvskalkylen.

Immateriella tillgångar

Anskaffning genom separata förvärv

Immateriella tillgångar som förvärvats separat redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Avskrivning sker linjärt över tillgångens uppskattade nyttjandeperiod. Bedömda nyttjandeperioder och avskrivningsmetoder omprövas om det finns en indikation på att dessa har förändrats jämfört med uppskattningen vid föregående balansdag.

Anskaffning genom intern upparbetning

Koncernen bedriver forsknings- och utvecklingsverksamhet och har valt att tillämpa kostnadsföringsmodellen, vilket innebär att utgifter kopplade till forskning och utveckling redovisas i resultaträkningen direkt då de uppkommer.

Förvärvat forskning och utveckling

Utgifter för förvärvade forsknings- och utvecklingsprojekt redovisas som immateriell anläggningstillgång. När ett sådant förvärvat projekt har möjlighet att generera intäkter påbörjas avskrivningar under en förväntad nyttjandeperiod.

Borttagande från balansräkningen

En immateriell anläggningstillgång tas bort från balansräkningen vid utrangering eller avyttring eller när inte några framtida ekonomiska fördelar väntas från användning eller utrangering/avyttring av tillgången. Den vinst eller förlust som uppkommer när en immateriell anläggningstillgång tas bort från balansräkningen är skillnaden mellan vad som eventuellt erhålls, efter avdrag för direkta försäljningskostnader, och tillgångens redovisade värde. Detta redovisas i resultaträkningen som en övrig rörelseintäkt eller övrig rörelsekostnad.

Nedskrivningar av immateriella tillgångar exklusive goodwill

Vid varje balansdag analyserar koncernen de redovisade värdena för materiella anläggningstillgångar och immateriella tillgångar för att fastställa om det finns någon indikation på att dessa tillgångar har minskat i värde. Om så är fallet, beräknas tillgångens återvinningsvärde för att kunna fastställa värdet av en eventuell nedskrivning. Där det inte är möjligt att beräkna återvinningsvärdet för en enskild tillgång, beräknar koncernen återvinningsvärdet för den kassagenererande enhet till vilken tillgången hör.

Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader och nyttjandevärdet. Verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader är det pris som koncernen beräknar kunna erhålla vid en försäljning mellan kunniga, av varandra oberoende parter, och som har ett intresse av att transaktionen genomförs, med avdrag för sådana kostnader som är direkt hänförliga till försäljningen. Vid beräkning av nyttjandevärde diskonteras uppskattat framtida kassaflöde till nuvärde med en diskonteringsränta före skatt som återspeglar aktuell marknadsbedömning av pengars tidvärde och de risker som förknippas med tillgången. För att beräkna de framtida kassaflödena har koncernen använt budget för de kommande fem åren.

Om återvinningsvärdet för en tillgång (eller kassagenererande enhet) fastställs till ett lägre värde än det redovisade värdet, skrivs det redovisade värdet på tillgången (eller den kassagenererande enheten) ned till återvinningsvärdet. En nedskrivning har omedelbart kostnadsförts i resultaträkningen.

Vid varje balansdag gör koncernen en bedömning om den tidigare nedskrivningen inte längre är motiverad. Om så är fallet återförs nedskrivningen delvis eller helt. Då en nedskrivning återförs, ökar tillgångens (den kassagenererande enhetens) redovisade värde.

Det redovisade värdet efter återföring av nedskrivning får inte överskrida det redovisade värde som skulle fastställts om ingen nedskrivning gjorts av tillgången (den kassagenererande enheten) under tidigare år. En återföring av en nedskrivning redovisas direkt i resultaträkningen.

Finansiella instrument

En finansiell tillgång eller finansiell skuld redovisas i balansräkningen när koncernen blir part till instrumentets avtalsenliga villkor. En finansiell tillgång bokas bort från balansräkningen när den avtalsenliga rätten till kassaflödet från tillgången upphör, regleras eller när koncernen förlorar kontrollen över den. En finansiell skuld, eller del av finansiell skuld, bokas bort från balansräkningen när den avtalade förpliktelsen fullgörs eller på annat sätt upphör.

Vid det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar och kortfristiga skulder till anskaffningsvärde. Långfristiga fordringar samt långfristiga skulder värderas vid det första redovisningstillfället till upplupet anskaffningsvärde.

Vid värdering efter det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar enligt lägsta värdets princip, dvs. det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet på balansdagen. Kortfristiga skulder värderas till nominellt belopp. Bolaget har inga derivata instrument.

Likvida medel

Likvida medel inkluderar bankmedel och disponibla tillgodohavanden hos banker och andra kreditinstitut samt andra kortfristiga likvida placeringar som lätt kan omvandlas till kontanter och är föremål för en obetydlig risk för värdefluktuationer. För att klassificeras som likvida medel får löptiden inte överskrida tre månader från tidpunkten för förvärvet.

Eventualförpliktelser

En eventualförpliktelse är en möjlig förpliktelse till följd av inträffade händelser och vars förekomst endast kommer att bekräftas av att en eller flera osäkra framtida händelser, som inte helt ligger inom företagets kontroll, inträffar eller uteblir, eller en befintlig förpliktelse till följd av inträffade händelser, men som inte redovisas som skuld eller avsättning eftersom det inte är sannolikt att ett utflöde av resurser kommer att krävas för att reglera förpliktelsen eller förpliktelsens storlek inte kan beräknas med tillräcklig tillförlitlighet.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen visar koncernens förändringar av företagets likvida medel under räkenskapsåret. Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- och utbetalningar.

Intäkter

Intäkter från försäljning av tjänster till fast pris redovisas i moderföretaget med tillämpning av den s.k. färdigställandemetoden. Det innebär att moderföretaget intäktsredovisar ett uppdrag när det är väsentligen fullgjort. Fram till vinstavräkningen redovisas nedlagda utgifter för uppdraget som tillgång och fakturerade belopp som skuld. Är det sannolikt att de totala uppdragsutgifterna kommer att överstiga den totala uppdragsinkomsten från ett uppdrag, redovisas den befarade förlusten som en kostnad oavsett om uppdraget har påbörjats eller inte.

Dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde. Utdelning från dotterföretag redovisas som intäkt när rätten att få utdelning bedöms som säker och kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Nettoinvesteringar i utlandsverksamhet

Valutakursdifferenser avseende monetära poster som utgör del av företagets nettoinvesteringar i utlandsverksamhet och som värderas utifrån anskaffningsvärdet redovisas i resultaträkningen.

Skatter

I moderföretaget redovisas obeskattade reserver inklusive uppskjuten skatteskuld. I koncernredovisningen delas däremot obeskattade reserver upp på uppskjuten skatteskuld och eget kapital.

Låneutgifter

Låneutgifter redovisas i resultaträkningen i den period de uppkommer.

Not 3 – Viktiga uppskattningar och bedömningar

Nedan redogörs för de viktigaste antagandena om framtiden, och andra viktiga källor till osäkerhet i uppskattningar per balansdagen, som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästa räkenskapsår.

Värdering av patent

Bolaget bedömer att det redovisade värdet för patentportföljen är rimliga. Denna bedömning grundar sig på det stora existerande behovet att kunna erbjuda patienter, vilka inte kan hjälpas genom befintliga läkemedel, nya möjligheter, samt förväntningar på att företaget har de resurser som krävs för att föra läkemedlet fram mot kommersialisering.

Not 4 – Derivat och finansiella instrument

Koncernen innehar inga derivatkontrakt.

Ränterisk

Med ränterisk avses risken att verkligt värde eller framtida kassaflöden fluktuerar till följd av ändrade marknadsräntor. Koncernen är huvudsakligen exponerad för ränterisk genom dess investering av likviditet.

Not 5 – Uppgift om inköp och försäljning inom samma koncern

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Inköp	0 %	0 %	0 %	0 %
Försäljning	0 %	0 %	0 %	0 %

Not 6 – Upplysning om ersättning till revisorn

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Mazars AB Revisionsuppdrag	244 403	166 676	161 500	84 000
Summa	244 403	166 676	161 500	84 000

Med revisionsuppdrag avses revisorns ersättning för den lagstadgade revisionen. Arbetet innefattar granskningen av årsredovisningen och koncernredovisningen och bokföringen, styrelsens och verkställande direktörens förvaltning samt arvode för revisionsrådgivning som lämnats i samband med revisionsuppdraget.

Not 7 – Övriga ränteintäkter och liknande intäkter

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Ränteintäkter, koncernföretag	0	0	227 718	58 940
Kursdifferenser	155 386	0	0	0
Summa	155 386	0	227 718	58 940

Not 8 – Räntekostnader och liknande kostnader

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Kursdifferenser	0	-19 355	-21 753	-13 289
Summa	0	-19 355	-21 753	-13 289

Not 9 – Skatt på årets resultat

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Aktuell skatt	2 641 289	1 536 426	0	0
Skatt på årets resultat	2 641 289	1 536 426	0	0

De skattemässiga underskotten som inte har värderats i balansräkningen uppgår för koncernen till 23,7 (17,1) MSEK, samt för moderbolaget till 11,7 (7,0) MSEK. Underskotten löper utan tidsbegänsning.

I det fall som utgifter för forskning och utveckling uppkommer i det danska dotterföretaget kan ett tillgodohavande av skatt erhållas, kallad "Skattekreditordningen" i Danmark. Enligt denna kommer Synact Pharma ApS att erhålla en aktuell skatteintäkt för en del av de utgifter som är hänförliga till forskning och utveckling. Den aktuella skatteintäkten reducerar bolagets skattemässiga underskottsavdrag med motsvarande belopp.

Uppskjutna skattefordringar där Synact Pharma ApS är berättigade bidrag/skatteavdrag för förluster som kan hänvisas till forskning och utveckling redovisas som intäkt. Den danska statens "Skattekreditordningen" berättigar detta till utvecklingsbolag. Synact Pharma ApS kan under denna ordning få utbetalt värdet av underskottet som är hänförligt till forskning och utveckling upp till 25 MDKK. Från 2016, då inkomstskatten är 22 % kan den maximala utbetalningen således vara 5,5 MDKK. Inkomstskatt i Sverige beräknas med 22 procent och i Danmark med 22 procent på årets skattemässiga resultat.

Avstämning årets skattekostnad	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Redovisat resultat före skatt	-18 036 454	-16 992 370	-4 610 218	-4 216 252
Skatt beräknad enligt svensk skattesats (22 %)	3 968 020	3 738 321	1 014 248	927 575
Skatteeffekt på avdragsgilla emissionskostnader som redovisas direkt mot eget kapital	12 462	625 723	12 462	625 723
Ej uppbokade förlustavdrag	-3 970 302	-4 359 655	-1 016 530	-1 548 909
Skattesubvention enligt dansk lagstiftning	2 641 289	1 536 426	0	0
Övriga ej avdragsgilla kostnader	-10 180	-4 389	-10 180	-4 389
Summa	2 641 289	1 536 426	0	0
Årets redovisade skattekostnad	2 641 289	1 536 426	0	0

Not 10 – Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Ingående anskaffningsvärde	1 209 858	0	0	0
Inköp	287 969	1 209 858	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	1 497 827	1 209 858	0	0
Ingående avskrivningar enligt plan	-216 913	0	0	0
Årets avskrivningar enligt plan	-252 019	-216 913	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-468 932	-216 913	0	0
Utgående planenligt restvärde	1 028 895	992 945	0	0

Not 11 – Övriga fordringar

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Momsfordringar	344 011	857 809	85 831	151 490
Övriga fordringar	683 806	351 417	657 169	351 417
Summa	1 027 817	1 209 226	743 000	502 907

Not 12 – Likvida medel i kassaflödet

	Koncernen 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Banktillgodohavanden	10 205 989	26 565 603	1 004 909	2 615 452
Summa	10 205 989	26 565 603	1 004 909	2 615 452

Not 13 – Andelar i koncernföretag

	Moderföretaget 2017-12-31	Moderföretaget 2016-12-31
Ingående anskaffningsvärde	24 418 800	–
Förvärv av SynAct Pharma ApS	–	900 000
Lämnade aktieägartillskott	–	23 518 800
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	24 418 800	24 418 800
Utgående redovisat värde	24 418 800	24 418 800

Företagets innehav av andelar i koncernföretag

	Kapitalandel	Rösträttsandel	Antal andelar	Bokfört värde 2017-12-31
Företagets namn				
SynAct Pharma ApS	100 %	100 %	1 000 000	24 418 800
Summa				24 418 800

Företagets namn	Org.nr	Säte
SynAct Pharma ApS	344 599 75	Holte, Danmark

Not 14 – Fordringar hos koncernföretag

	Moderföretaget 2017	Moderföretaget 2016
Ingående anskaffningsvärde	11 719 237	0
Tillkommande fordringar	–	11 719 237
Reglerade fordringar	–2 014 320	–
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	9 704 917	11 719 237
Ingående nedskrivningar	–	–
Utgående redovisat värde	9 704 917	11 719 237

Not 15 – Transaktioner med närstående / löner och ersättningar

	Koncernen 2017	Moderföretaget 2017	Koncernen 2016	Moderföretaget 2016
Torbjörn Bjerke	363 394	363 394	297 600	297 600
Charlotte Edenius	268 852	268 852	200 000	200 000
Thomas Jonassen	1 360 984	0	1 216 115	60 806
Lars Adlersson	78 852	78 852	50 000	50 000
Jeppe Øvlesen	1 548 075	1 548 075	1 099 007	989 106
Henrik Stage	705 332	355 698	997 343	498 671
Summa	4 325 489	2 614 871	3 860 065	2 096 184

Transaktioner mellan företaget och dess närstående har skett på marknadsmässiga grunder. Konsultavtal mellan företaget och Jeppe Øvlesen, Thomas Jonassen, Henrik Stage, Charlotte Edenius, och Torbjørn Bjerke är gjorda på marknadsmässiga villkor.

Not 16 – Händelser efter räkenskapsårets utgång

- April 2018 – SynAct informerar om intention om att tillföra ytterligare ca. 22,4 MSEK i en företrädesemission.

Not 17 – Förslag till vinstdisposition

Överkursfond	38 210 877
Balanserat resultat	0
Årets resultat	-4 610 218
	33 600 659

Styrelsen föreslår att

årets förlust avräknas mot överkursfonden och till överkursfonden överföres	33 600 659
---	------------

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Definition av nyckeltal

Rörelsemarginal:	Rörelseresultat dividerat med nettoomsättning.
Vinstmarginal:	Resultat efter finansiella poster i förhållande till nettoomsättning.
Soliditet:	Justerat eget kapital dividerat med balansomslutning.
Skuldsättningsgrad:	Skulder/Eget kapital.
Resultat per aktie:	Beräknas på genomsnittligt aktier under perioden.

Revisor

Revisor för SynAct Pharma AB är Mazars SET AB (Terminalgatan 1, 252 78 Helsingborg), med huvudansvarig revisor Bengt Ekenberg. Ekenberg är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer och rådgivare. Från och med 2016 är Mazars DK (Østerfælled Torv 10, 2100 Köpenhamn Ø, Danmark), med huvudansvarig revisor Kurt Christensen, dotterbolagets revisor med anledning av moderbolaget och koncernens bildande. Christensen är auktoriserad revisor (statsautoriseret revisor). Revisor för det danska dotterbolaget SynAct Pharma ApS har under åren 2014 och 2015 varit Dansk Revision Mariagerfjord (Aalborgvej 51, 9560 Hadsund, Danmark), med huvudansvarig revisor Michael Carstens. Carstens är auktoriserad revisor (statsautoriseret revisor).

STYRELSENS UNDERSKRIFT

Lund, 2018-04-18

Jeppe Øvlesen
Verkställande direktör

Torbjørn Bjerke
Styrelseordförande

Lars Adlersson
Styrelseledamot

Charlotte Edenius
Styrelseledamot

Thomas Jonassen
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2018-04-18

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Bengt Ekenberg
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i SynAct Pharma AB (publ)
Org. nr 559058-4826

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för SynAct Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 2017. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 12–39 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen 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 dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt 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 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.

Annan information än årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen ingår i det dokument som benämns Årsredovisning för 2017 men innefattar inte årsredovisningen och vår revisionsberättelse avseende denna.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. 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 skyldig 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. 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 till 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.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på fel, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfälskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.

- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvarig för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

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 SynAct Pharma AB (publ) för räkenskapsåret 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, eller
- 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.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Helsingborg, 2018-04-18

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Bengt Ekenberg

Auktoriserad revisor

FINANSIELL KALENDER OCH KONTAKT

Extra bolagsstämma	10 april 2018
Delårsrapport 1, 2018	19 april 2018
Årsstämma 2018	15 maj 2018
Halvårsrapport, 2018	31 augusti 2018
Delårsrapport 3, 2018	16 november 2018
Bokslutskommuniké, 2018	12 februari 2019

Frågor gällande årsredovisningen kan ställas till CFO Henrik Stage via e-post henrik.stage@synactpharma.com.

BOLAGSINFORMATION

SynAct Pharma AB – Moderbolag

Firmanamn	SynAct Pharma AB
Handelsbeteckning/kortnamn	SynAct Pharma/SYNACT. Aktierna är föremål för handel på AktieTorget.
ISIN-kod	Aktiens ISIN-kod är SE0008241491.
Säte och hemvist	Skåne län, Lunds kommun, Sverige
Organisationsnummer	559058-4826
Datum för bolagsbildning	2016-04-12
Datum när bolag startade sin verksamhet	2016-04-12
Land för bolagsbildning	Sverige
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen
Adress	Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige
Telefon	+45 28 44 75 67
Hemsida	www.synactpharma.se
Revisor	Mazars SET Terminalgatan 1, 252 78, Helsingborg, Huvudansvarig revisor Bengt Ekenberg.

SynAct Pharma ApS – Dotterbolag

Land för bolagsbildning	Danmark
Land från var dotterbolag driver verksamhet	Danmark
CVR-nummer (Organisationsnummer)	34459975
Säte och hemvist	100 procent



SynAct Pharma AB

Besöksadress: Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige

Postadress: Scheelevägen 2, 223 81 Lund, Sverige

Telefon: +45 28 44 75 67

E-post: joo@synactpharma.com

www.synactpharma.se