



ISOFOL 

ISOFOL MEDICAL AB (PUBL)
ORG. NR. 556759-8064

DELÅRSRAPPORT
JANUARI-MARS 2017



SAMMANFATTNING

av delårsrapport januari-mars 2017

VERKSAMHETEN

Koncernen består av moderbolaget Isofol Medical AB (publ) och dotterbolaget Isofol Medical Incentive AB. Verksamheten bedrivs i moderbolaget medan dotterbolaget endast administrerar Koncernens incitamentsprogram. Beskrivningarna av verksamhet, resultat och ställning i denna delårsrapport avser därför såväl koncern som moderbolag såvida inte annat anges särskilt.

Väsentliga händelser januari - mars 2017

- Under december 2016 ingick Isofol ett tilläggsavtal till det exitavtal som ingicks under 2014. Ingåendet av detta avtal medförde en skuld för Isofol om cirka 19 MSEK varav cirka 10 MSEK kvittades mot nyemitterade aktier i moderbolaget under december 2016. Cirka 9 MSEK fanns kvar som en skuld i balansräkningen 2016-12-31. Skulden har under rapportperioden kvittats mot totalt 321 000 nyemitterade aktier i bolaget.

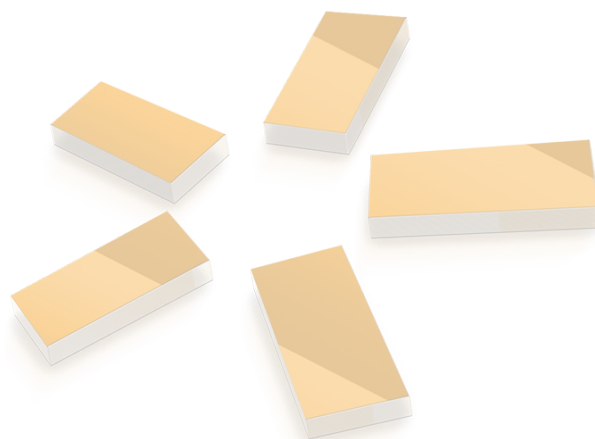
Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

- Under april 2017 genomförde bolaget en publik nyemission som totalt inbringade 473 MSEK varav 43 MSEK utgjordes av en övertilldelningsoption. Detta följdes av en notering av bolagets aktie på Nasdaq First North Premier den 4 april. Under perioden 5 april till 5 maj utnyttjades ca 40 MSEK av övertilldelningen av bolagets finansiella rådgivare Pareto Securities för kursstabiliserande åtgärder enligt ett så kallat Green Shoe förfarande. Totalt emitterades 14 828 000 nya aktier i bolaget vilket efter emissionskostnader inbringade ca 400 MSEK till bolaget.

FINANSIELL INFORMATION

Första kvartalet (januari- mars) 2017

- Nettoomsättningen uppgick till 1 TSEK (81) och övriga rörelseintäkter till 74 TSEK (118).
- Resultat före skatt uppgick till -13 196 TSEK (-14 739).
- Resultat per aktie uppgick till -0,79 SEK (-480,80).





VD HAR ORDET



Anders Rabbe Verkställande Direktör

Ett intensivt första kvartal

Isofol Medical utvecklar cancerläkemedlet Modufolin®. I första hand strävar vi efter att förbättra behandlingen för patienter med diagnosen tjocktarmscancer, den tredje vanligast cancerformen i världen vilken drabbar mer än 1,35 miljoner människor per år. Vi arbetar även med att utveckla Modufolin® som så kallad räddningsbehandling för patienter med sjukdomen osteosarkom, en form av bencancer som främst drabbar barn och ungdomar. Runt oss finns ett erfaret team av drivna medarbetare, en stark styrelse, många kunniga rådgivare och konsulter, och Isofol stöds av en grupp ledande kliniska specialister som också är erkända opinionsbildare.

Under årets första kvartal har vi fortsatt vårt arbete med vår långsiktiga målsättning att göra Modufolin® tillgänglig för patienter. Vi har utökat med flera medverkande sjukhus i den pågående dosdefinitions studien, ISO-CC-005, med ambitionen att öka rekryteringstakten av patienter. Detta för att i god tid kunna fastställa dos av Modufolin® för fortsatta studier i kolorektal cancer och för att fortsätta generera värdefulla patientdata båda vad gäller säkerhet och klinisk nytta med Modufolin®. Vi har även avslutat en studie, ISO-MTX-003, där vi utvärderat Modufolin® som räddningsbehandling för patienter med osteosarkom och därigenom kunnat fastställa en lämplig Modufolin®-dos att använda i nästa osteosarkom studie.

I januari erhöll Isofol ett så kallat IND-godkännande (eng. Investigational New Drug) från Food & Drug Administration (FDA) i USA för att inleda kliniska studier med Modufolin® i kolorektalcancer även i USA. Detta godkännande var inte bara en viktig milstolpe för Isofol, eftersom USA är en strategisk målmarknad, men också en kvalitetsstämpel på det utvecklingsarbete vi hittills genomfört med Modufolin®.

Vi har även fortsatt med planeringen för att kunna starta en registreringsstudie med Modufolin®, ISO-CC-007-studien. Studien planeras inkludera cirka 450 patienter som genomgår första linjens behandling för spridd kolorektalcancer och målsättning är att starta studien under 2017. Patientrekrytering kommer genomföras vid ett 60–80-tal kliniker runtom i Europa och USA, och huvudresultaten från studien bedöms vara tillgängliga under 2020. Vårt mål med studien är att visa att Modufolin®, jämfört med leukovorin, väsentligt ökar den kliniska nyttan för patienter med spridd kolorektalcancer och detta med bibehållen säkerhetsprofil.

Isofol är fullfinansierad för perioden 2017–2021

När Isofol under våren 2016 erhöll stöd från FDA och EMA (European Medicine Agency) för ett registreringsprogram av Modufolin® i kolorektal cancer satte vi upp ett ambitiöst mål att säkerställa finansiering av registreringsprogrammet i kolorektal cancer och övrig verksamhet fram till 2021. Efter intensivt förarbete med vår finansiella rådgivare, Pareto Securities, inleddes en IPO process under hösten 2016. Vi fick tidigt i processen tydliga signaler från potentiella institutionella investerare att vår utvecklingsplan för Modufolin® samt finansieringsplan med en notering av Isofol's aktie var rätt väg fram för Isofol. När vi inledde teckningsperioden i mars 2017 var mer än halva emissionen säkrad och när emissionen avslutades var den väsentligt övertecknad. Efter emissionskostnader inbringade emissionen drygt 400 MSEK till Isofol vilket innebär att Isofol har säkerställt finansiering för den planerade verksamheten under 2017–2021.

Nytt spännande år som börsnoterat bolag

Ytterligare en milstolpe uppnåddes när Isofol's aktie noterades på Nasdaq First North Premier den 4e april. Vi har fått ett starkt stöd ifrån

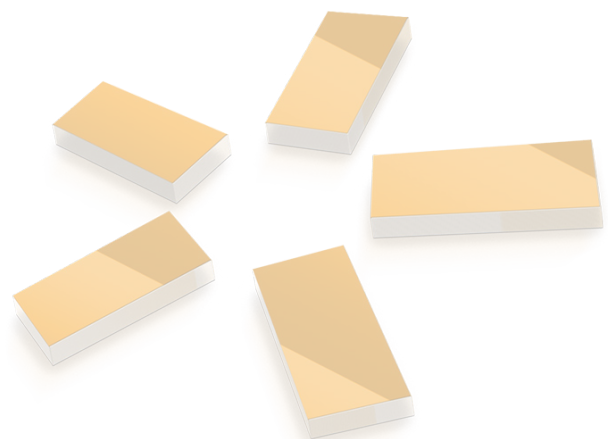


flera namnkunniga institutionella investerare och jag vill passa på att välkomna närmare 4 000 nya aktieägare till Isofol. Jag ser fram emot ett spännande år som VD för Isofol då vi nu som publikt bolag har betydligt bättre möjlighet att synas, vilket vi skall utnyttja för att fortsätta öka intresset för bolaget och vår utveckling av Modufolin®. I vår kommunikation med marknaden och forskningsvärlden kommer vi sträva efter att skapa en tydlig och trovärdig bild av Isofol och vår verksamhet och därigenom fortsätta bygga värden för våra aktieägare. Och vår absoluta målsättning inom Isofol är skapa en möjlighet till ett bättre liv för patienter och att läkare skall kunna behandla med Modufolin® omkring 2021.

Anders Rabbe

Verkställande Direktör, Isofol Medical AB

Maj, 2017





VERKSAMHET

Isofol är ett läkemedelsbolag med läkemedelskandidaten Modufolin® i klinisk fas. Isofol avser nå ett marknadsgodkännande baserat på dokumenterade fördelar jämfört med dagens standardbehandling av i första hand spridd kolorektal cancer (mCRC). Isofol vill därefter sälja eller utlicensiera produkten till ett större företag för att få ut den på marknaden.

Modufolin® är ett nytt folatbaserat läkemedel framtaget för att öka effekten och minska biverkningarna vid cytostatika behandling. Modufolin® innehåller den aktiva substansen MTHF ([6R]-5,10-metylentetrahydrofolat) som är den aktiva metaboliten för alla folater, inklusive leukovorin, och kräver därför inte aktivering för att utöva sin effekt.

Isofol har planerat att genomföra ett antal kliniska studier under perioden 2017 till 2021, varav de viktigast presenteras nedan. De kommer i huvudsak att genomföras i USA och Europa.

Kolorektalcancer

Kolorektalcancer (CRC, eng. colorectal cancer) är en form av cancer som härrör från okontrollerad celltillväxt i tjocktarmen, ändtarmen eller blindtarmen. Sjukdomsförloppet är oftast långsamt flerårigt och börjar som en uppskjutande vävnadstillväxt, en så kallad polyp, som utgår från slemhinnan och sedan växer in i tarmens hålrum. Polyper kan vara cancerogena, det vill säga kunna utvecklas till en cancer om de inte avlägsnas. Så småningom kan cancer bryta sig igenom tarmväggen men också spridas till andra organ, metastaserad kolorektalcancer (mCRC). Kolorektalcancer är den tredje vanligaste cancerformen, den drabbar både män och kvinnor, och är den fjärde vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall. Den globala incidensen (antalet nya patienter

som årligen diagnostiseras) för cancerformen är omkring 1,35 miljoner patienter per år.

Kliniskt utvecklingsprogram inom mCRC

Under den senare delen av 2017 planerar Isofol att påbörja en registreringsstudie (pivotal studie) med Modufolin® jämfört med leukovorin hos patienter med mCRC. Målsättningen är att resultaten skall ligga till grund för marknadsregistrering av Modufolin®. Under genomförandet kommer studien att övervakas av ett oberoende organ, en Data Safety Monitoring Board (DSMB), vilket kommer att under 2019 meddela huruvida studien ska fortsätta eller avbrytas. Hela studien beräknas vara klar under

2020. Ett positivt resultat kommer att öppna betydande kommersiella möjligheter för Modufolin®.

Osteosarkom

Osteosarkom är en sällsynt sjukdom men samtidigt den vanligaste formen av primär skelettcancer. Den förekommer oftast hos barn och unga vuxna. Bentumörer utgör tre till fem procent av alla fall av barncancer och mindre än en procent av alla fall av cancer hos vuxna. Hos barn och unga förekommer osteosarkom vanligtvis i områden där benet växer snabbt, som till exempel nära ändarna av rörbenen runt knäet och i överarmen nära axeln men kan uppträda annorstädes. Den årliga incidensen för osteosarkom i USA för patienter under 20 år är fem per en miljon invånare, med liten variation mellan etniska grupper. Osteosarkom är något vanligare hos män (5,4 per miljon) än hos kvinnor (fyra per miljon). Den globala årliga incidensen är tre per miljon. Femårsöverlevnaden är 68 procent, åldersberoende och lägre hos äldre.

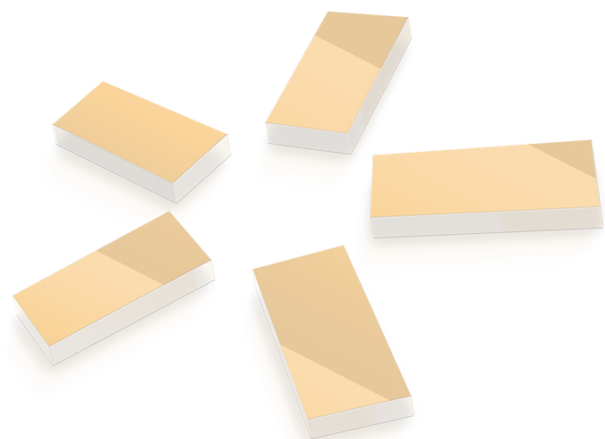
Kliniskt utvecklingsprogram inom osteosarkom

Enligt en observationsstudie på 116 patienter som behandlats för osteosarkom, genomförd av Isofol, var cirka 50 procent av alla administreringscyklerna för högdosbehandling med metotrexat (HDMTX) försenade. En viktig orsak till detta är att rescue therapy, den cellräddande terapin med leukovorin, som ges 24 till 36 timmar efter högdosmetotrexatbehandlingen, standardbehandlingen inte är tillräckligt effektiv. Isofol anser att det finns ett stort medicinskt behov av att förbättra denna och att Modufolin®, som är den aktiva metaboliten i leukovorin, kan erbjuda en bättre och mer tillförlitlig rescue therapy. I den planerade ISO-MTX-004-studien kommer Isofol undersöka effekten av Modufolin® i osteosarkompatienter som tidigare har uppvisat otillräcklig effekt vid standardmässig rescue therapy med leukovorin efter att ha behandlats vid HDMTX. Studien kommer att vara en internationell multicenterstudie omfattande 15–20 barn och ungdomar med osteosarkom. Förberedelser inför start av 004-studien har inletts under Q1 2017; slutgiltig utformning av studien, kontakter med regulatoriska myndigheter, rekrytering av huvudprövare, kontraktering av CROs och så vidare skall slutföras innan studiestart i slutet av året. Slutresultat från studien förväntas vara tillgängliga under 2019.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Isofols verksamhet är förenad med risker som kan ha väsentligt negativ inverkan på Koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat, vilket kan medföra att värdet på moderbolagets aktier minskar och att en aktieägare kan förlora hela eller delar av sitt investerade kapital. Isofols huvudsakliga risker är:

- Isofol har ännu inte lanserat någon läkemedelsprodukt på marknaden. Någon försäljning av läkemedel har därför inte påbörjats varför Isofols verksamhet hittills inte har genererat några försäljningsintäkter. Modufolin® är för närvarande Isofols enda läkemedelskandidat.
- Det finns en risk att de planerade studierna inte kommer att indikera tillräcklig säkerhet och effektivitet för att erforderliga myndighetstillstånd ska kunna erhållas eller för att Isofol ska kunna utlicensiera, etablera partnerskap eller sälja sin eventuella produkt.
- För det fall Isofol inte erhåller erforderliga produktgodkännanden eller för det fall framtida eventuella godkännanden återkallas eller begränsas skulle det kunna medföra väsentliga negativa effekter på Isofols verksamhet, finansiella ställning och resultat.
- Merck äger väsentliga rättigheter och patent till Modufolin®. Isofol har tillerkänts en exklusiv världsomfattande licens att nyttja, utveckla och kommersialisera Modufolin® för behandling av cancer. För det fall Isofol inte uppfyller sina åtaganden i avtalet med Merck finns det en risk att Merck säger upp avtalet och licensen, vilket skulle få en väsentlig negativ inverkan på Isofols verksamhet och dess förmåga att utveckla och kommersialisera sitt läkemedel.
- Isofol är beroende av ett antal nyckelpersoner för den fortsatta utvecklingen av Isofols verksamhet och prekliniska och kliniska projekt. Det finns emellertid en risk att någon eller några av Isofols anställda avslutar sin anställning i Isofol eller att rekrytering av nya individer och konsulter med relevant kunskap och expertis misslyckas, vilket skulle kunna försena Isofols utveckling och kommersialisering av sin läkemedelskandidat, vilket skulle kunna inverka negativt på Isofols verksamhet, finansiella ställning och resultat.





FINANSIELL INFORMATION, Q1

JÄMFÖRELSE MELLAN FÖRSTA KVARTALET 2017 OCH 2016

Belopp angivna utan parenteser avser första kvartalet 2017 och belopp angivna inom parenteser avser första kvartalet 2016.

Intäkter

RÖRELSENS INTÄKTER

Isofol är ett utvecklingsbolag vars läkemedel fortfarande befinner sig i utvecklingsstadier. Därför har Koncernen inga försäljningsintäkter att redovisa för första kvartalet under räkenskapsåret 2017, vilket är i likhet med motsvarande period föregående räkenskapsår. Övriga rörelseintäkter uppgick till 1 TSEK (81), vilket motsvarar en minskning om 80 TSEK. Minskningen är hänförlig till att Koncernen under första kvartalet 2016 ställde ut en faktura till läkemedelstillverkaren Merck, enligt bolagens samarbetsavtal.

Kostnader

ÖVRIGA EXTERNA KOSTNADER

Övriga externa kostnader uppgick till -10 903 TSEK (-13 022), vilket motsvarar en minskning om 2 119 TSEK. Minskningen är huvudsakligen hänförlig till högre kostnader i samband med tillverkning av Modufolin® under första kvartalet 2016.

PERSONALKOSTNADER

Personalkostnaderna i Koncernen uppgick till -2 339 TSEK (-1 876). Vilket motsvarar en ökning på 463 TSEK. Antalet anställda uppgick till 6 personer (6) vid utgången av första kvartalet 2017.

AVSKRIVNINGAR

Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick under perioden till -36 TSEK (-29), vilket motsvarar en ökning om 7 TSEK.

Resultat

RÖRELSERESULTAT (EBIT)

Rörelseresultat och resultat före skatt uppgick till -13 196 TSEK (-14 739), vilket motsvarar en minskning om 1 543 TSEK. Koncernen har ingen skattekostnad då någon vinst ej uppvisats under de jämförda kvartalen.

Kassaflöde

KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2017 till -13 294 TSEK (-14 260), vilket motsvarar en förändring om 966 TSEK.

KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under första kvartalet 2017 till -75 TSEK (-21), vilket motsvarar en förändring om 54 TSEK. Förändringen är hänförlig till ökade investeringar i materiella anläggningstillgångar.

KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN

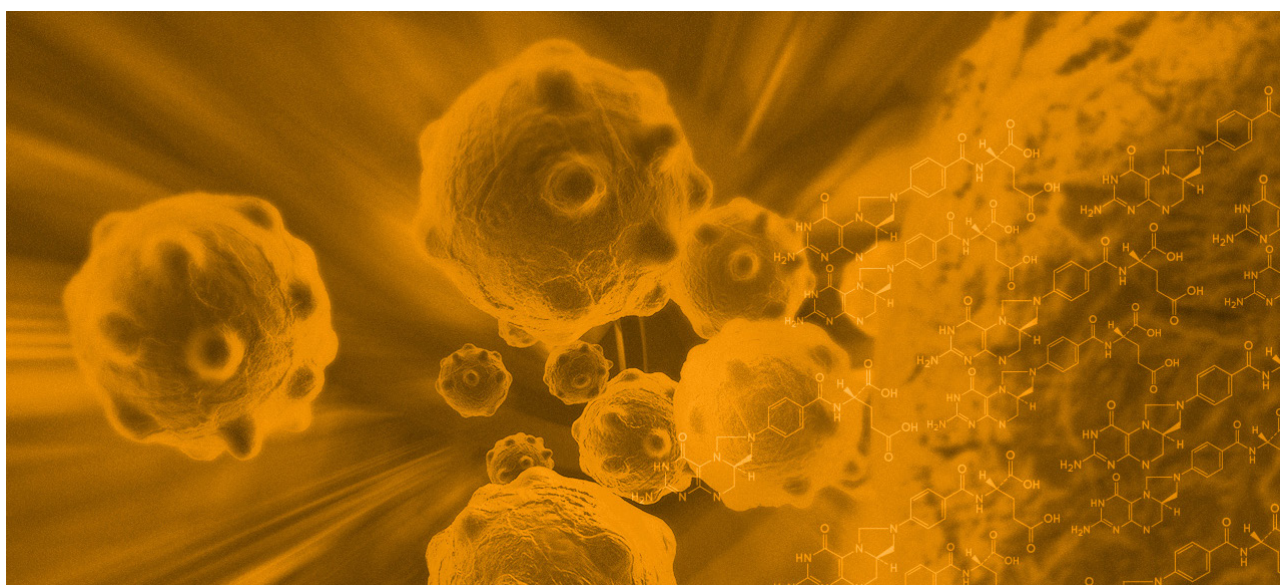
Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under första kvartalet 2017 till 0 TSEK (39 876), vilket motsvarar en förändring om 39 876 TSEK. Koncernen genomförde under första kvartalet 2016 nyemissioner om totalt 39 876 TSEK.

Investeringar**INVESTERINGAR GJORDA UNDER FÖRSTA KVARTALET 2017**

Koncernens investeringar uppgick under första kvartalet 2017 till 75 TSEK (0), vilket är hänförligt till materiella anläggningstillgångar. Samtliga investeringar har genomförts i Sverige och finansierats med eget kapital. Merparten av Koncernens utgifter är relaterade till forskning och utveckling. Dessa utgifter kostnadsförs löpande och klassificeras således ej som investeringar.

PÅGÅENDE OCH BESLUTADE INVESTERINGAR

Förutom de planerade studierna har Koncernen inga pågående eller planerade materiella investeringar.





ÖVRIG INFORMATION

Information om transaktioner med närstående

Isofol har ingått konsultavtal med bolag ägda av var och en av styrelseledamöterna Bengt Gustavsson, Jarl Ulf Jungnelius, Anders Vedin och styrelsens ordförande Jan – Eric Österlund avseende uppdrag utöver det sedvanliga styrelsearbetet. Konsultavtalen föreskriver att uppdrag ska bemannas med Bengt Gustavsson, Jarl Ulf Jungnelius, Anders Vedin och Jan – Eric Österlund respektive. Konsultavtalet med Bengt Gustavssons bolag löper tillsvidare och Isofol erlägger en ersättning för uppdraget om 120 TSEK per kvartal. Konsultavtalet med Jarl Ulf Jungnelius bolag löper tillsvidare med en uppsägningstid om en månad och Isofol erlägger en ersättning för uppdraget om 2 500 EUR per arbetad dag, vilket medfört en erättning om 465 TSEK under kvartalet. Konsultavtalet med Anders Vedins bolag löper fram till den 31 juli 2017 och Isofol erlägger en ersättning för uppdraget om 250 TSEK per kvartal. Konsultavtalet med Jan-Eric Österlunds bolag löper tillsvidare och Isofol erlägger en ersättning för uppdraget om 250 TSEK per kvartal. Total uppgår ersättningar för uppdrag utöver det sedvanliga styrelsearbetet till närstående under kvartalet till 1 085 TSEK.

Finansiell kalender

- Halvårsrapport 1 januari-30 juni 2017: 21 augusti 2017
- Delårsrapport Q3 1 juli-30 september 2017: 19 oktober 2017

Certified adviser

Isofol Medicals certified adviser är FNCA Sweden AB.

Revisorsgranskning

Denna rapport har inte granskats av Koncernens revisorer.



KONCERNENS RESULTATRÄKNING

i sammandrag

Belopp i TSEK	2017-01-01 -2017-03-31	2016-01-01 -2016-03-31
Rörelseintäkter	76	198
Rörelsekostnader	-13272	-14936
Rörelseresultat	-13196	-14738
Finansiella poster	-	-1
Resultat efter finansiella poster	-13196	-14739
Resultat	-13196	-14739
Varav hänförligt till moderbolagets aktieägare	-13196	-14739
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,79	-480,8

Det finns inga belopp att redovisa i övrigt totalresultat varför periodens/årets resultat sammanfaller med periodens/årets totalresultat.

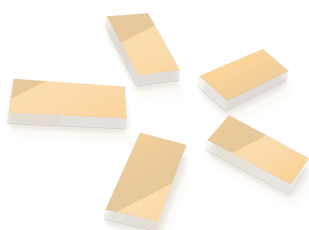




KONCERNENS BALANSRÄKNING

i sammandrag

Belopp i TSEK	2017-03-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>		
Patent	367	392
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>	367	392
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	235	171
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>		
Summa anläggningstillgångar	602	563
Omsättningstillgångar		
<i>Kortsiktiga fordringar</i>	2674	3213
<i>Likvida medel</i>	5745	1914
Summa omsättningstillgångar	8419	22327
Summa tillgångar	9021	22890
Belopp i TSEK	2017-03-31	2016-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	1456	5494
Summa eget kapital	1456	5494
Kortfristiga skulder	7565	17396
Summa eget kapital och skulder	9021	22890

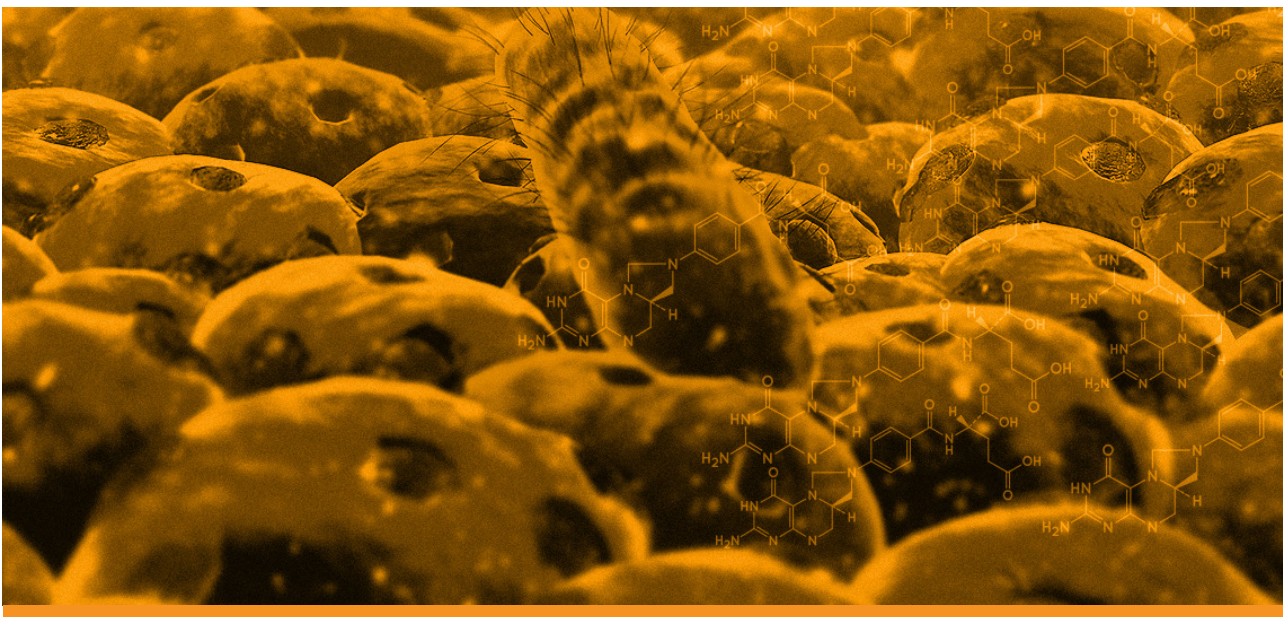


FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Rapport över förändringar i eget kapital för Koncernen

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2016-01-01	273	132536	-131507		1302
Rättelse personaloptioner			-341		-341
Periodens effekt personaloptioner			158		158
Nyemissioner	33	39843			39876
Periodens resultat				-14739	-14739
Eget kapital 2016-03-31	306	172379	-131690	-14739	26256

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2017-01-01	322	201302	-195525		6099
Rättelse personaloptioner			-605		-605
Justerat ing eget kapital	322	201302	-196130		5494
Periodens effekt personaloptioner			170		170
Nyemissioner	14	8974			8988
Periodens resultat				-13196	-13196
Eget kapital 2017-03-31	336	210276	-195960	-13196	1456

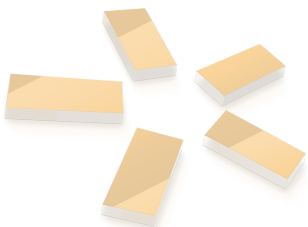




KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

i sammandrag

Belopp i TSEK	2017-01-01 -2017-03-31	2016-01-01 -2016-03-31
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		
Resultat efter finansiella poster	-13196	-14739
Avskrivningar och andra icke kassaflödespåverkande poster	283	250
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet	-12913	-14489
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	539	-1118
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-920	1347
Förändring i rörelsekapitalet	-381	229
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-13294	-14260
INVESTERINGSVERKSAMHETEN		
Återköp option		-21
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-75	
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-75	-21
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		
Nyemissioner		39876
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		
Periodens kassaflöde	-13369	25595
Likvida medel vid periodens början	19114	7294
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	5745	32889



RESULTATRÄKNING

för moderbolaget i sammandrag

Belopp i TSEK	2017-01-01 -2017-03-31	2016-01-01 -2016-03-31
Rörelseintäkter	76	198
Rörelsekostnader	-13272	-14936
Rörelseresultat	-13196	-14738
Finansiella poster	-	-1
Resultat efter finansiella poster	-13196	-14739
Resultat	-13196	-14739

Det finns inga belopp att redovisa i övrigt totalresultat varför periodens/årets resultat sammanfaller med periodens/årets totalresultat.

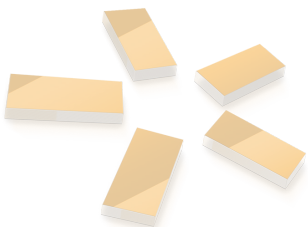




BALANSRÄKNING

för moderbolaget i sammandrag

Belopp i TSEK	2017-03-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>		
Patent	367	392
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>	367	392
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	235	171
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>	50	50
Summa anläggningstillgångar	652	613
Omsättningstillgångar		
<i>Kortsiktiga fordringar</i>	3068	3608
<i>Likvida medel</i>	5697	19066
Summa omsättningstillgångar	8765	22674
Summa tillgångar	9417	23287
Belopp i TSEK	2017-03-31	2016-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	1858	5897
Summa eget kapital	1858	5897
Kortfristiga skulder	7559	17390
Summa eget kapital och skulder	9417	23287





NOTER OCH UNDERSKRIFTER

Not 1 - Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För Koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen. Upplysningar i enlighet med IAS 34.16A lämnas såväl i noter som på annan plats i delårsrapporten.

Rättelse har gjorts avseende redovisning av utestående personaloptioner. Justeringen innebär att värdet av optionerna kostnadsförs som personalkostnad under intjäningstiden med motsvarande ökning av eget kapital och för beräknade sociala avgifter med motsvarande ökning av skuld för sociala avgifter. Justeringen framgår av Rapport över förändringar i eget kapital för Koncernen. För moderbolaget är justeringen identisk med justeringen i Koncernen.

Not 2 - Segmentsredovisning

Koncernens rörelseintäkter består i sin helhet avhyresintäkter från andrahandsuthyrning av lokaler, vilket inte är Koncernens kärnverksamhet. Koncernen är organiserad så att ledningen endast följer upp verksamheten på koncernnivå och således finns endast ett rörelsesegment. All verksamhet bedrivs av moderbolaget i Sverige och ännu har inte några försäljningsintäkter genererats.

Not 3 - Verkligt värde för finansiella instrument

Det redovisade värdet bedöms vara en rimlig uppskattning av det verkliga värdet för Koncernens finansiella instrument.

Försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och koncernen står inför.

Styrelsen

GÖTEBORG 16 MAJ 2017

ISOFOL MEDICAL AB (PUBL)



För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Rabbe, Verkställande Direktör

Biotech Center
Arvid Wallgrens Backe 20
413 46 Göteborg, Sverige

+46 (0)707 64 65 00
anders.rabbe@isofolmedical.com
www.isofol.se
Organisationsnummer: 556759-8064

Denna information är sådan information som Koncernen är skyldigt att offentliggöra enligt EUs marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktperson, för offentliggörande den 16 maj 2017 kl. 08.30.







Biotech Center
Arvid Wallgrens Backe 20
SE-413 46 Gothenburg, Sweden

Phone: +46 (0) 707 64 65 00
Fax: +46 (0) 31 741 17 01
E-mail: info@isofolmedical.com

Anders Rabbe, Verkställande Direktör
Phone: +46 (0)707 646 500
E-mail: anders.rabbe@isofolmedical.com