



ÅRSREDOVISNING

2014-01-01 till 2014-12-31

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

VD HAR ORDET	3
FINANSIELLT SAMMANDRAG	5
A1M PHARMA AB	6
AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN	8
STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR	9
VETENSKAPLIGT RÅD	11
FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE	12
RESULTATRÄKNING	17
BALANSRÄKNING	18
KASSAFLÖDESANALYS	20
NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA	21
ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE	28
REVISIONSBERÄTTELSE	29

Bolagsinformation

Firmanamn:	A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer:	556755-3226
Juridisk form:	Publikt aktiebolag
Adress:	Medicon Village, 223 81 Lund
Telefon:	+46-709 18 38 50
Hemsida:	www.a1m.se

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport januari-mars 2015	2015-05-29
Delårsrapport januari-juni 2015	2015-08-20
Delårsrapport januari-september 2015	2015-11-19
Bokslutskommuniké för 2015	2016-02-19

Definition

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

Revisorn har granskat den Årsredovisning som presenteras på sidorna 12-27 i detta dokument.

VD HAR ORDET

Det är dags att summera ett händelserikt år som medfört att vi verksamhetsmässigt tagit flera viktiga kliv framåt. Under årets första halva godkändes vår patentansökan avseende diagnostik och behandling av havandeskapsförgiftning i USA, ett patent som ger oss skydd på världens största läkemedelsmarknad.



Vårt patentarbete bedrivs utifrån en internt fastställd patentstrategi som omfattar alla för bolaget viktiga teknologier och marknader. Därför är det glädjande att vi under året kunnat addera ett antal patent avseende havandeskapsförgiftning i bland annat Japan, Kina och Sydkorea, vilket ligger i linje med att bygga upp ett starkt immateriellt skydd som inkluderar flera av de viktigaste marknaderna globalt sett. Sammanfattningsvis innebär ovanstående att vår patentportfölj bland annat innehåller godkända patent gällande "Diagnosis and Treatment of Preeclampsia" i EU, USA, Australien, Mexiko, Nya Zeeland, Sydafrika, Japan och Sydkorea. Gällande "HBF and A1M as early stage markers for Preeclampsia" har vi även godkända patent i Australien och Kina.

Vi har under perioden även mottagit den Europeiska Kommissionens beviljande av Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) avseende A1M Pharmas behandling mot havandeskapsförgiftning. Som jag tidigare har talat om har vi länge vetat att havandeskapsförgiftning varit ett presumtivt så kallat särsläkemedelsområde, innebärande att sjukdomstillståndet är av mycket allvarlig art och att behovet av att få fram läkemedel inom området anses vara stort. Godkännandet är inte minst betydelsefullt i diskussioner med potentiella utvecklingspartners. Genom beviljad särsläkemedelsstatus erhåller A1M Pharmas behandling mot havandeskapsförgiftning marknadsexklusivitet inom EU i tio år, något som givetvis är mycket positivt och som stärker oss ytterligare. Som ett led i vårt arbete ser vi även över möjligheterna avseende ansökan av särsläkemedelsstatus i USA.

I maj 2014 genomfördes en företrädesemission som inbringade cirka 18,9 MSEK efter emissionskostnader. Tillskottet från nyemissionen var avsett att räcka i 12-14 månader framåt. Då emissionen inte blev fulltecknad kommer vi dock behöva tillföras ytterligare kapital något tidigare än som var avsett på förhand. Mot bakgrund av detta planerar vi under april/maj 2015 att genomföra en företrädesemission av units, det vill säga aktier samt vidhängande vederlagsfria teckningsoptioner.

I kombination med den forskning som bedrivs inom vårt primära forskningsområde håller vi även fortsatt fokus på njursjukdomar som ett område med stor potential att bredda A1M Pharmas marknad och kommersiella möjligheter. Efter framgångsrika initiala studier beslutade vi därför att komplettera vår läkemedelsutveckling till att även omfatta utveckling av potentiell A1M-behandling av akuta njurskador. Vid sidan av de initiala studierna så stöds beslutet av en marknadsstudie som nyligen genomförts. Mot bakgrund av detta vill jag poängtera att läkemedelsutveckling inom havandeskapsförgiftning fortsatt är A1M Pharmas huvudfokus men att det finns stora synergier områdena emellan.

Som ett led i att stärka vår organisation i samband med att våra läkemedelsprojekt befinner sig i preklinisk fas ingick vi i juli ett avtal om samarbete med Truly Translational.

ett lundabaserat bolag med omfattande erfarenhet av preklinisk och tidig klinisk läkemedelsutveckling. Truly Translational arbetar med rådgivning och strategisk projektplanering kombinerat med experimentella tjänster. Bolaget är grundat på solid vetenskaplig expertis och har omfattande erfarenhet av läkemedelsforskning och utveckling inom både läkemedels- och biotech-företag. Med ett fokus på translationell forskning, såsom preklinisk farmakologi och biomarkörer, arbetar bolaget med att föra läkemedelsprojekt från prekliniska till kliniska studier. Jag är mycket glad för vår överenskommelse och ser med stor tillförsikt fram emot vårt samarbete som stärker oss inför de utvecklingssteg som nu väntar, såväl prekliniskt som kliniskt.

Sammanfattningsvis har vi gått in i 2015 stärkta av de framsteg vi gjort och med de positiva resultat vi hittills uppnått vilket ger oss ytterligare tyngd i vårt arbete gällande framför allt utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning baserad på A1M-proteinet.

Tomas Eriksson, VD A1M Pharma

FINANSIELLT SAMMANDRAG

(KSEK)	2014-01-01*	2013-01-01*	2012-01-01*	2011-01-01	2009-07-01
RESULTATRÄKNING	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31	2011-12-31	2010-12-31
Nettoomsättning	-	715	1 250	29	279
Aktiverade utvecklingsutgifter	11 004	7 504	6 054	2 838	1 016
Övriga rörelseintäkter	24	17	78	-	187
Rörelsens kostnader	-16 825	-12 740	-9 506	-3 803	-1 205
Avskrivningar	-101	-68	-11	-6	-9
Rörelseresultat	-5 898	-4 572	-2 135	-942	268
Finansnetto	-267	-592	40	-23	-
Resultat före skatt	-6 164	-5 164	-2 095	-965	268
Årets resultat	-6 164	-5 164	-2 095	-965	268
BALANSRÄKNING	2014-12-31*	2013-12-31*	2012-12-31*	2011-12-31	2010-12-31
Immateriella anläggningstillgångar	52 396	41 248	29 326	5 318	2 105
Materiella anläggningstillgångar	638	269	16	9	14
Finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	1 655	1 655
Övriga omsättningstillgångar	796	1 035	1 191	365	18
Likvida medel	4 136	4 618	17 291	430	164
Tillgångar	57 966	47 170	47 824	7 777	3 956
Eget kapital	52 253	25 416	30 579	2 119	3 084
Långfristiga skulder	2 396	17 396	15 000	4 389	-
Kortfristiga skulder	3 317	4 358	2 245	1 269	872
Eget Kapital och Skulder	57 966	47 170	47 824	7 777	3 956
KASSAFLÖDESANALYS	2014-01-01*	2013-01-01*	2012-01-01*	2011-01-01	2009-07-01
	2014-12-31	2013-12-31	2012-12-31	2011-12-31	2010-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
före förändring i rörelsekapital	-6 063	-5 096	-2 084	-959	277
Förändring i rörelsekapital	-803	2 270	636	50	626
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-11 617	-9 847	-3 536	-3 214	-1 494
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	18 001	-	21 845	4 389	477
Förändring av likvida medel	-482	-12 673	16 861	266	-114
Likvida medel vid årets början	4 618	17 291	430	164	278
Likvida medel vid årets slut	4 135	4 618	17 291	430	164
NYCKELTAL	2014-12-31*	2013-12-31*	2012-12-31*	2011-12-31	2010-12-31
Kassalikviditet (%)	149	130	823	63	21
Soliditet (%)	90	54	64	27	78
Utdelning (SEK)	-	-	-	-	-

*Siffrorna för 2014, 2013 och 2012 avser hela koncernen inkl. det helägda dotterbolaget Praelumina Diagnostics AB som blev ett helägt dotterbolag under 2012. Övriga år avser enbart A1M Pharma AB (publ).

Finansiella definitioner

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

Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen

A1M PHARMA

A1M Pharma bildades av forskare verksamma vid Lunds universitet och verksamheten bolagiserades 2008. Forskarna har utvecklat en ny metod, som på ett tidigt stadium kan upptäcka graviditeter i riskzonen för att utveckla havandeskapsförgiftning. A1M Pharma har också patenterat en ny behandlingsprincip för havandeskapsförgiftning, baserad på det kroppsegna proteinet alfa-1-mikroglobulin (A1M). Då nyligen genomförda studier visar att A1M har en generellt njurskyddande funktion har Bolaget beslutat att komplettera fokus till att även omfatta läkemedelsutveckling inriktad mot njurskador.

Bolaget är moderbolag i en koncern som även omfattar dotterbolaget Preelumina Diagnostics AB. Preelumina Diagnostics AB ägs till 100 procent av moderbolaget och bedriver forskning, utveckling och kommersialisering inom diagnostik. I Preelumina Diagnostics AB sker utveckling av diagnostikmetoder för att kunna förutsäga havandeskapsförgiftning på ett tidigt stadium.

Fokus på havandeskapsförgiftning – njurskador, ett naturligt komplement

A1M Pharmas huvudfokus är utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning. Läkemedelsutvecklingen är baserad på A1M, ett protein som skyddar kroppen från giftiga ämnen som bildas vid oxidativ stress och som reparerar skadad vävnad. Diagnostiken är baserad på detektion av biomarkörerna fosterhemoglobin och A1M vilka är förhöjda i mammans blod vid havandeskapsförgiftning.

Varje år drabbas omkring 3-7 procent av alla gravida kvinnor i Sverige av havandeskapsförgiftning vilket i världen motsvarar cirka 8,5 miljoner kvinnor. Tack vare regelbundna kontroller är dödligheten på grund av havandeskapsförgiftning i Sverige och övriga västvärlden låg i jämförelse med tredje världen där en kvinna dör i havandeskapsförgiftning var tredje minut. Uppgifter från WHO gör gällande att havandeskapsförgiftning ligger bakom vart femte dödsfall bland gravida kvinnor och så mycket som 40 procent av alla barn som dör i samband med förlossning. Sjukdomen beräknas globalt kräva resurser motsvarande 30 miljarder dollar per år.

- Vårdguiden Stockholms läns landsting; www.varldguiden.se/Sjukdomar-och-rad/Omraden/Sjukdomar-och-besvar/Havandeskapsforgiftning/

Tester som genomförts har visat att havandeskapsförgiftning skadar njurarna och att detta är centralt för uppkomst av de klassiska sjukdomsyttringarna som ses vid havandeskapsförgiftning, högt blodtryck och äggviteläckage i urinen. Det är därför av stor vikt att öka förståelsen kring hur A1M skyddar njurarna, vilket även kan få betydelse vid andra njursjukdomstillstånd. A1M Pharma har därför identifierat njursjukdomar som ett prioriterat område för fortsatt forskning vilket ger Bolaget en bredare marknad och ökad kommersiell potential.

Underliggande forskning och patent

Bolaget har sedan begynnelsen fokuserat på behandling av havandeskapsförgiftning. A1M Pharma har framgångsrikt tagit fram en rekombinant version av det kroppsegna proteinet alfa-1-mikroglobulin (rA1M), för att närmare utvärdera de potentiella behandlingseffekterna. Vidare har en kommersiellt tillämpbar tillverkningsprocess utvecklats av bolaget som skalats upp från labbskala. rA1M har använts vid omfattande prekliniska studier där lovande resultat har uppnåtts i en rad olika djurmodeller för havandeskapsförgiftning och njurskada.

För att minimera antalet djurförsök samt för att erhålla en så relevant sjukdomsmodell som möjligt har A1M Pharma genomfört kompletterande studier i en mänsklig placentavävnadsmodell (vävnad från moderkaka). Resultat från dessa lyckade studier har publicerats i en vetenskaplig tidskrift.

- <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0143400411000403>

A1M Pharma innehar tre internationella patentportföljer, däribland godkända patent inom EU och i USA för behandling och diagnostik av havandeskapsförgiftning. Bolaget driver patentarbetet utifrån en internt fastställd patentstrategi som omfattar alla för bolaget viktiga teknologier och marknader.

I juli 2014 erhöll A1M Pharma ett formellt godkännande av den Europeiska kommissionen om sällsynt läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) i Europa för bolagets behandling av havandeskapsförgiftning. Det innebär att produkten erhåller marknadsexklusivitet efter marknadsgodkännande även om aktuella patent inte längre är gällande. Sällsynt läkemedelsstatus ger exklusivitet i tio år inom EU räknat från tidpunkten för marknadsgodkännande. A1M Pharma kommer dessutom att erhålla fri konsultation, vetenskaplig rådgivning och lägre kostnader för regulatoriska ansökningar inför kommersialiseringen, vilket innebär stora fördelar i det löpande arbetet.

A1M Pharmas forskare har upptäckt att A1M-molekylen används av människokroppen för att skydda mitokondrierna – cellernas kraftverk – mot skador från oxidation. A1M:s funktion är därmed mer grundläggande än vad forskarna tidigare trott och kan få betydelse vid en rad nya sjukdomar, till exempel hjärnblödning och hjärtinfarkt. Upptäckten har publicerats och patenterats under det senaste året och ingår i A1M Pharmas portfölj.

- <http://online.liebertpub.com/doi/abs/10.1089/ars.2012.4658>

Grundidén – hur fungerar A1M-proteinet?

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

Vid havandeskapsförgiftning orsakas den oxidativa stressen bland annat av fosterhemoglobin. Hemoglobin, vars normala funktion är att transportera syrgas via blodet, är giftigt när det hamnar utanför de röda blodkropparna. När hemoglobin bryts ner frigörs en järninnehållande komponent kallad heme som binder syrgas. Denna nedbrytningsprodukt skadar bland annat cellens energibildare, mitokondrierna, vilket leder till nedsatt funktion. Bland de sjukdomstillstånd som är förknippade med en ökad oxidativ stress återfinns bland annat njursjukdom, hjärt-kärlsjukdomar, diabetes, fetma och cancer.

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

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

AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Aktien

Aktien i A1M Pharma AB (publ) noterades den 4 april 2013 på AktieTorget. AktieTorget är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. AktieTorget driver en handelsplattform (MTF), vilket inte är en reglerad marknad. Den 31 december 2014 uppgick antalet aktier i Bolaget till 28 981 105. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

- Kortnamn: A1M
- ISIN-kod: SE0005100690
- Antal utestående aktier: 28 981 105
- Kvotvärde: 0,04 SEK
- Handelspost: 1 aktie
- Aktiekapital: 1 159 244,20 SEK

Aktiekapitalets utveckling

Händelse	Ökning antal aktier	Totalt antal aktier	Ökning av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Kvotvärde
2008 Bolagets bildande	1 000	1 000	100 000,00	100 000,00	100,00
2008 Nyemission	124	1 124	12 400,00	112 400,00	100,00
2008 Nyemission	101	1 225	10 100,00	122 500,00	100,00
2009 Nyemission	370	1 370	37 000,00	137 000,00	100,00
2010 Split	1 368 630	1 370 000	-	137 000,00	0,10
2010 Nyemission	630 000	2 000 000	63 000,00	200 000,00	0,10
2012 Nyemission ¹	1 074 375	3 074 375	107 437,50	307 437,50	0,10
2013 Fondemission		3 074 375	307 347,50	614 785,00	0,20
2014 Aktieuppdelning 5:1	12 297 500	15 371 875	-	614 785,00	0,04
2014 Nyemission ²	13 609 230	28 981 105	544 369,20	1 159 244,20	0,04

1) Nyemissionen bestod av tre på varandra följande emissioner:

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

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

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

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

Ägarförteckning med ägare över fem % per den 31 december 2014

Aktieägare	Antal aktier	Andel röster	Andel kapital
2013-12-31			
Baulos Capital Belgium SA ¹	11 719 624	40,4	40,4
Bo Åkerström ²	2 610 900	9,0	9,0
Stefan Hansson ²	1 951 944	6,7	6,7
Övriga aktieägare (ca. 780 st.)	12 698 637	43,9	43,9
Totalt	28 981 105	100,0%	100,0%

¹ Inklusive Baulos International SA.

² Inklusive närstående personer och bolag.

STYRELSE OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Gregory Batcheller | Styrelseordförande

Gregory Batcheller, född 1957, är affärsjurist, affärsutvecklare och projektledare. Batcheller har lång erfarenhet från arbete med läkemedel, bioteknik och medtech såsom: VD för Pulsetten AB som sålde DuoCort Pharma AB till ViroPharma Inc. under 2011 och partner i PULS (Partners för Utvecklingsinvesteringar inom Life-Science), ett virtuellt läkemedelsbolag som stödjer utveckling och investeringar i tidiga Life-Science-projekt genom partnerskap med forskningsentreprenörer för att utveckla deras idéer till kommersiella produkter. Vidare är Batcheller ordförande i Monoclon AB vilka utvecklar mjukvara för dataanalys inom biovetenskap. Batcheller är också ordförande i NeuroVive Pharmaceutical AB som utvecklar läkemedel mot bl.a. traumatisk hjärnskada, ordförande i Xintela AB som utvecklar stamcellsbehandlingar för broskreparation samt är medgrundare av Laccure AB som utvecklar en behandling för bakteriell vaginos. Batcheller är sedan 2008 styrelseledamot och sedan 2011 styrelseordförande i A1M Pharma AB.

- Antal aktier: 217 987 aktier¹

Anders Ermén | Styrelseledamot

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

- Antal aktier: 175 395 aktier¹

Cristina Glad | Styrelseledamot

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

- Antal aktier: 59 996 aktier¹

Stefan Hansson | Styrelseledamot

Stefan Hansson, född 1965, är uppfinnare och medgrundare av företagen A1M Pharma och Praelumina Diagnostics AB och är senior ansvarig för den kliniska forskning och utveckling i företaget. Han arbetar som professor och överläkare i obstetrik och gynekologi vid Lunds universitet och kvinnokliniken, Skånes universitetssjukhus i södra Sverige. Han har publicerat ca 65 vetenskapliga artiklar. För närvarande tjänstgör Stefan Hansson som vice dekanus med särskilt ansvar för forskarutbildningen vid medicinska fakulteten vid Lunds universitet. Stefan Hanssons forskning har sedan 1999 varit fokuserad på havandeskapsförgiftning. Tre patent som behandlar diagnos och behandling av preeklampsi har skickats in.

- Antal aktier: 1 951 944 aktier¹

Christina Lloyd – Styrelseledamot

Christina Lloyd, född 1961, är sedan oktober 2014 styrelseledamot i A1M Pharma. Lloyd är läkare och specialist inom gynekologi och obstetrik och sedan början av 2000-talet kombinerades kliniskt arbete på Kvinnokliniken Lunds Universitet med arbete inom läkemedelsindustrin för att senare helt fokusera på det sistnämnda som Nordisk Medicinsk Chef på Ferring Pharmaceuticals. Lloyd är sedan 2009 övergripande medicinsk och klinisk forskningschef med ansvar även för regulatory affairs, safety och quality management på Novo Nordisk Scandinavia AB. Inom den kliniska forskningen ingår hela bredden av bolagets kontinuerliga kliniska läkemedelsutvecklingsprogram och inom medical affairs-området driver Lloyd bland annat den långsiktiga vetenskapliga dialogen med externa partners och förbereder marknaden för kommande lanseringar. Lloyd har under senare år även genomgått utbildningen Medical Business Strategy, MBS, på Scandinavian International Management Institute i Köpenhamn. Vidare har Lloyd pågående styrelseuppdrag i bland annat Strategiska Innovationsområde för Folksjukdomar, SWELife, ett beslutande organ för SIO-programmet i samarbete med VINNOVA.

- Antal aktier: 0 aktier¹

Bo Åkerström | Styrelseledamot

Bo Åkerström, född 1952, är professor i medicinsk kemi, grundare av A1M Pharma AB och senior ansvarig för preklinisk forskning och utveckling i företaget. Åkerström, författare till ca 140 vetenskapliga artiklar, har haft central betydelse för upptäckten av molekylerna A1M och dess funktioner i kroppen, är världsledande inom forskningsområdet och idégivare till flera av A1M:s medicinska tillämpningar. Åkerström står som uppfinnare på fyra patent/patentansökningar inom A1M Pharmas medicinska område, och har tidigare arbetat fram ytterligare tre uppfinningar som har lett fram till patent och bioteknikprodukter (protein G och protein L, General Electric Healthcare).

- Antal aktier: 2 610 900 aktier¹

Magnus Gram | Styrelsesuppleant

Magnus Gram, född 1980, är doktor i medicinsk vetenskap och forskare. Gram är en av uppfinnarna och grundarna av A1M Pharma AB. Gram är tillsammans med Bo Åkerström och Stefan Hansson ansvariga för läkemedelsutveckling, diagnostikutveckling och R&D inom A1M Pharma AB. Gram är sedan 2012 styrelsesuppleant i A1M Pharma AB.

- Antal aktier: 660 400 aktier¹

Tomas Eriksson | Verkställande direktör

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

- Antal aktier: 665 000 aktier¹

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

VETENSKAPLIGT RÅD

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

Michael Brownstein – Vetenskaplig rådgivare

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

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

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

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

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

Christopher Redman – Professor emeritus i obstetrisk medicin, Oxford University

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

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

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

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Allmänt om verksamheten

A1M Pharma AB bedriver utveckling och kommersialisering av i första hand diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning. Behandlingen är baserad på proteinet A1M, och diagnosmetoden på detektion av fosterhemoglobin och A1M i mammans blod. Bolaget utforskar även möjligheten att använda A1M för att behandla flera andra sjukdomar som också kännetecknas av oxidativ stress, exempelvis inre blödningar, vävnadsskador på grund av syrebrist och vid strålningsbehandling av cancertumörer.

Bolagsstruktur

Preeclumina Diagnostics AB med organisationsnummer 556785-9609 ägs till 100 % av A1M Pharma AB.

Väsentliga händelser under 2014

- ✓ I januari 2014 meddelar A1M Pharma att Bolagets patentansökan avseende diagnostik och behandling av havandeskapsförgiftning godkänts i USA. Patentet, som löper i 20 år, har titeln "Diagnosis and Treatment of Preeclampsia".
- ✓ I februari 2014 meddelar Bolaget att forskare knutna till A1M Pharma i forskningstidskriften Plos One publicerat en vetenskaplig studie om proteinet alfa-1-mikroglobulin (A1M) och där påvisat att A1M skyddar mot skador på moderkakan och njuren i en fårmodell för havandeskapsförgiftning. Studien nås via följande länk:
<http://www.plosone.org/article/fetchObject.action?uri=info%3Adoi%2F10.1371%2Fjournal.pone.0086353&representation=PDF>
- ✓ I mars 2014 meddelar A1M Pharma att arbete avseende fortsatt finansiering har inletts för att tillföra Bolaget kapital för åtminstone de kommande tolv månaderna i syfte att möjliggöra för A1M Pharma att bedriva sin verksamhet i önskvärd takt och omfattning. Arbetet avseende fortsatt finansiering sker i tät dialog med huvudägaren Baulos Capital Belgium SA.
- ✓ I mars 2014 meddelar A1M Pharma och NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) att man inlett ett forskningssamarbete inom mitokondriell medicin. Syftet med samarbetet är initialt att utnyttja de båda företagens kompletterande vetenskapliga plattformar inom ramen för pågående utvecklingsprojekt. För ytterligare information om samarbetet hänvisas till pressmeddelande publicerat 2014-03-25. Pressmeddelandet finns tillgängligt på A1M Pharmas och AktieTorgets respektive hemsidor (www.a1m.se och www.aktietorget.se).
- ✓ Den 25 mars 2014 håller Bolaget årsstämma. Bland annat beslutas om aktieuppdelning (5:1). Efter registrering uppgår antalet aktier i Bolaget till 15 371 875 stycken. Mer information om de beslut som fattades finns att tillgå i pressmeddelande per den 25 mars 2014 med rubrik "Kommuniké från årsstämma". Pressmeddelandet finns tillgängligt på A1M Pharmas och AktieTorgets respektive hemsidor (www.a1m.se och www.aktietorget.se).
- ✓ I april meddelar A1M Pharma att styrelsen tagit beslut om att genomföra en företrädesemission. Samtidigt beslutas att genomföra en kvittningsemmission avseende ett av A1M Pharma tidigare erhållit konvertibelt lån om 15 MSEK från Bolagets huvudägare Baulos Capital Belgium SA. Kvittningen av det utestående konvertibla lånet genomförs till samma villkor som den aktuella företrädesemissionen. Samtidigt meddelas att A1M Pharma under april 2014 erhållit bryggfinansiering från Bolagets huvudägare Baulos Capital Belgium SA om totalt 5 MSEK. Bryggfinansiering övergår enligt skriftligt avtal i teckningsförbindelse i nyemissionen. För

ytterligare information om ovanstående händelser hänvisas till pressmeddelande publicerat den 14 april 2014 på www.aktietorget.se.

- ✓ I april meddelar Bolaget att Aktiemarknadsnämnden undantagit Baulos Capital Belgium SA från budplikt.
- ✓ Den 30 april 2014 hålls extra bolagsstämma i A1M Pharma. Mer information om de beslut som fattas finns att tillgå i Kommuniké från extra bolagsstämma publicerad den 2 maj 2014 på www.aktietorget.se.
- ✓ I maj erhåller A1M Pharma besked om att den Europeiska Läkemedelsmyndigheten EMA:s kommitté för sällläkemedel i Europa (Committee for Orphan Medicinal Products, COMP) fattat ett positivt beslut avseende A1M Pharmas ansökan för Orphan Drug Designation i Europa. Detta innebär att COMP har bedömt att ansökan uppfyller alla kriterier och att COMP rekommenderar den Europeiska Kommissionen att bevilja en formell Orphan Drug Designation.
- ✓ Den 27 maj 2014 avslutas teckningstiden i Bolagets företrädesemission. Företrädesemissionen tecknas till cirka 20,4 MSEK inklusive teckningsåtagare och garantier. Samtidigt som den ovan beskrivna företrädesemissionen genomfördes en separat kvittningsemision avseende ett av A1M Pharma tidigare erhållit konvertibelt lån om 15 MSEK från Bolagets huvudägare Baulos Capital Belgium SA. Kvittningen av det utestående konvertibla lånet genomfördes till samma villkor som den aktuella företrädesemissionen och reducerar A1M Pharmas skuldsättning väsentligt. För ytterligare information hänvisas till pressmeddelande publicerat 2014-05-30 på www.aktietorget.se.
- ✓ I juni meddelar Bolaget att man inleder ett samarbete inom IR-kommunikation med Laika Consulting i syfte att skapa en bättre och tydligare dialog med såväl A1M Pharmas aktieägare som marknaden i stort och därmed öka marknadens förtroende för och kunskap om Bolaget. Samarbetet kommer att inledas med en aktieägarundersökning för att samla in värdefulla synpunkter och önskemål som sedan kan användas som utgångspunkt för det fortsatta arbetet.
- ✓ I juli meddelar A1M Pharma att Bolagets patentansökan med nummer 2011231982 avseende HbF (fosterhemoglobin) och det kroppsegna proteinet A1M i kombination som tidiga diagnostiska markörer för havandeskapsförgiftning godkänts i Australien. Patentet, som löper till år 2031, har titeln "HbF and A1M as early stage markers for Preeclampsia".
- ✓ I juli meddelar Bolaget även att den Europeiska Kommissionen formellt har godkänt A1M Pharmas ansökan för Orphan Drug Designation i Europa avseende Bolagets behandling mot havandeskapsförgiftning.
- ✓ I juli meddelas vidare att A1M Pharma förstärker utvecklingsorganisationen och samarbetar med Truly Translational AB inom läkemedelsutveckling. Truly Translational AB är ett lundabaserat bolag med omfattande erfarenhet av preklinisk och tidig klinisk läkemedelsutveckling och arbetar med rådgivning och strategisk planering kombinerat med experimentella tjänster.
- ✓ I augusti meddelar Bolaget att en komplett kunskapsöversikt om A1M under hösten ska publiceras i en vetenskaplig tidskrift. Artikeln är skriven av Bo Åkerström och Magnus Gram – forskare knutna till A1M – och sammanfattar alla forskningsrön om proteinet sedan upptäckten för cirka 40 år sedan.
- ✓ I augusti kan A1M Pharma även meddela att Bolagets patentansökan "Diagnosis and Treatment of Preeclampsia" har godkänts i Japan.

ÅRSREDOVISNING 2014

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

- ✓ I slutet av augusti meddelar Bolaget att patentansökan avseende HbF (fosterhemoglobin) och det kroppsegna proteinet A1M i kombination med tidiga diagnostiska markörer för havandeskapsförgiftning har godkänts i Kina. Patentet ("HbF and A1M as early stage markers for Preeclampsia") löper till och med år 2031.
- ✓ I september meddelas att Bolagets patentansökan "Diagnosis and Treatment of Preeclampsia" har godkänts även i Sydkorea. Patenten löper till och med år 2028. Detta betyder att A1M Pharma erhållit godkännande för detta patent i EU, USA, Australien, Mexiko, Nya Zeeland, Sydafrika, Japan och Sydkorea.
- ✓ Bolaget meddelar i oktober att man hållit extra bolagsstämma där beslut tagits om att välja in Christina Lloyd som styrelseledamot.
- ✓ I november meddelar Bolaget att grundarna Stefan Hansson, Bo Åkerström, Magnus Gram och Tomas Eriksson utsetts till vinnare av Innovationspriset 2014 för sitt pågående arbete med att ta fram en ny behandling av havandeskapsförgiftning (preeklampsi). Priset delas årligen ut av LU Innovation System och konsultorganisationen PwC.
- ✓ I november meddelar A1M Pharma även att man erhållit Notice of Allowance av det mexikanska patentverket avseende patentansökan för HbF (fosterhemoglobin) och det kroppsegna proteinet A1M i kombination som tidiga diagnostiska markörer för havandeskapsförgiftning. Notice of Allowance innebär att det mexikanska patentverket kommer att godkänna A1M Pharmas patentansökan.
- ✓ I december beslutar A1M Pharma att komplettera Bolagets läkemedelsutveckling inom havandeskapsförgiftning med att även fokusera på akut njurskada efter framgångsrika initiala studier inom njurskydd under året. Den nya inriktningen kommer inte att ta några resurser från utvecklingsarbetet inom havandeskapsförgiftning, som fortfarande är Bolagets huvudfokus.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- ✓ I januari meddelar A1M Pharma att Bolagets medgrundare och styrelseledamot Stefan Hansson tillsammans med sina kollegor publicerat en sammanfattande artikel om skademekanismer i form av oxidativ stress i samband med havandeskapsförgiftning (preeklampsi) i den vetenskapliga tidskriften Frontiers of Physiology. Publiceringen bekräftar A1M Pharmas position som ett bolag i framkant inom detta forskningsområde.
- ✓ I början av februari meddelar A1M Pharma att en nyligen genomförd studie av en forskargrupp knuten till Bolaget vid Lunds universitet ledd av professor Bo Åkerström visar att proteinet A1M är en del av vårt naturliga skydd mot åderförkalkning. Resultaten publiceras i den vetenskapliga tidskriften Frontiers in Physiology. Forskningen är ännu i ett tidigt skede och påverkar inte A1M Pharmas övriga verksamhet.
- ✓ I februari meddelar A1M Pharma att bolagets patentansökan med titeln "Medical use of A1M" har godkänts i Japan. Patentet löper till och med 2029 och är bolagets första godkända patent avseende medicinsk användning av A1M.
- ✓ I februari meddelar A1M Pharma att bolagets patentansökan med titeln "Medical use of A1M" har godkänts i Australien. Patentet löper till och med 2029.

Planerad kapitalisering

När det kommer till framtida kapitalbehov är det många faktorer som spelar in, men givet att Bolaget tar steget in i kliniska studier kommer kostnaderna att öka beroende på utvecklingstakt. För framtiden arbetar

Bolaget intensivt för att avtal ska signeras med potentiella utvecklingspartners vilka har finansiella muskler för att bidra med utvecklingskapital. A1M Pharmas framtida kapitalbehov kommer till stor del att vara avhängigt hur dessa diskussioner med potentiella utvecklingspartners utfaller. I det fall det inte är möjligt att teckna avtal med partner/partners kan A1M Pharma därför komma att söka kapitaltillskott via kapitalmarknaden i takt med att Bolaget tar sig från en uppsättning av uppnådda milstolpar till nästa.

Vi befinner oss i ett viktigt skede och vi har gått in i 2015 stärkta av de framsteg vi gjort och med de positiva resultat vi hittills uppnått vilket ger oss ytterligare tyngd i arbetet gällande framför allt utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning baserad på A1M-proteinet. För att kunna fortsätta hålla högsta takt i utvecklingsarbetet genomför vi Bolaget i april en företrädemission av units, i vilken även allmänheten ges möjlighet att teckna. I emissionen har vår huvudägare Baulos Capital Belgium SA valt att vara delaktig som såväl teckningsåtagare som kostnadsfri garant. I denna företrädesemission som styrelsen föreslår för stämmans beslut den 30 mars är 88 procent (25 374 063 sek) av emissionsbeloppet säkerställt genom garanti- eller teckningsförbindelser. Huvudägarens åtagande visar på stor tilltro till A1M Pharma och vi är givetvis mycket tacksamma för den signifikanta uppbackning huvudägaren tidigare har gett och fortsatt ger oss. Styrelsens nuvarande bedömning är att detta garanterade kapital tar bolagets verksamhet genom 2015.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

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

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

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

Intjäningsförmåga och kapitalbehov

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

Försäljningsrisk

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

Utsikter för 2015

A1M Pharma har sedan den emission som genomfördes för ungefär ett år sedan tagit flera viktiga verksamhetsmässiga kliv framåt. Målet med den nyemission som då genomfördes var främst att uppnå prekliniskt proof of concept för diagnostik av havandeskapsförgiftning, prekliniskt proof of concept för akuta njurskador, samt etablera utvecklingssamarbete med partners inom behandling och diagnostik av havandeskapsförgiftning. Bolaget arbetar fokuserat vidare mot ovanstående målsättningar, men med

anledning av att den nyemissionen inte blev fulltecknad genomför vi ytterligare en nyemission under 2015, för att kunna fortsätta hålla en hög takt i utvecklingsarbetet.

Målsättningen för 2015 är också att:

- ingå utvecklingsavtal/utlicensiering inom diagnostik
- ingå akademiskt samarbete avseende prekliniskt proof of concept för akut njurskada
- Ingå kontrakt med kontraktstillverkare för storskalig läkemedelstillverkning under GMP för regulatoriska säkerhetsstudier och kliniska prövningar
- Inleda tidiga tox-/säkerhetsstudier
- Upprätta preklinisk dokumentation i enlighet med myndighetskrav.
- Etablera kontakt med key opinion leaders angående klinisk utvecklingsplan.
- Inleda pilotstudie om dosering inför vidare toxikologiska studier.
- Utvärdera resultat från samarbete med NeuroVive

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK

Överkursfond 62 278

Balanserat resultat -8 339

Årets förlust -5 661

Summa 48 278

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att till förfogande stående medel om 48 278 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning. ✓

RESULTATRÄKNING

(KSEK)	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2014-01-01 2014-12-31	2013-01-01 2013-12-31	2014-01-01 2014-12-31	2013-01-01 2013-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	715	-	-
Aktiverade utvecklingsutgifter	2,3	11 004	7 504	8 609	5 808
Övriga rörelseintäkter		24	17	24	30
Summa intäkter		11 028	8 236	8 633	5 838
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Råvaror och förnödenheter	3	-	-	-	-
Övriga externa kostnader	3,6	-13 264	-9 115	-10 698	-7 305
Personalkostnader	3, 4, 5	-3 450	-3 612	-3 142	-2 921
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-101	-68	-94	-62
Övriga rörelsekostnader		-110	-13	-95	-13
Rörelsens kostnader		-16 926	-12 808	-14 029	-10 301
Rörelseresultat		-5 898	-4 572	-5 396	-4 463
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		5	114	5	114
Räntekostnader		-272	-706	-270	-703
Finansnetto	7	-267	-592	-265	-589
Resultat före skatt		-6 164	-5 164	-5 661	-5 052
Skatt på årets resultat	8	-	-	-	-
Årets resultat		-6 164	-5 164	-5 661	-5 052

BALANSRÄKNING

(KSEK)	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
TILLGÅNGAR					
Anläggningstillgångar					
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>					
Aktiverade utvecklingsutgifter	9	31 444	22 398	20 623	13 271
Patent	10	20 952	18 850	4 700	3 302
		52 396	41 248	25 323	16 573
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>					
Inventarier	11	638	269	636	262
		638	269	636	262
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>					
Andelar i koncernföretag	12	-	-	17 280	17 280
		-	-	17 280	17 280
Summa anläggningstillgångar		53 034	41 517	43 239	34 115
Omsättningstillgångar					
<i>Kortfristiga fordringar</i>					
Kundfordringar		15	3	15	2
Fordran koncernföretag		-	-	4 596	2 097
Övriga fordringar		690	836	566	763
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	13	91	196	89	194
		796	1 035	5 266	3 056
Kassa och bank		4 136	4 618	3 721	3 352
Summa omsättningstillgångar		4 932	5 653	8 987	6 408
SUMMA TILLGÅNGAR		57 966	47 170	52 226	40 523

BALANSRÄKNING FORTS

(KSEK)	Not	Koncernen		Moderbolaget	
		2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER					
Eget kapital	14				
<i>Bundet eget kapital</i>					
Aktiekapital		1 159	615	1 159	615
		1 159	615	1 159	615
<i>Fritt eget kapital</i>					
Överkursfond		-	-	62 278	29 822
Balanserat resultat		-	-	-8 339	-3 287
Fria reserver		57 258	29 965	-	-
Periodens resultat		-6 163	-5 164	-5 661	-5 052
		51 094	24 801	48 278	21 483
Summa eget kapital		52 253	25 416	49 437	22 098
<i>Långfristiga skulder</i>	15				
Uppskjuten skatt		2 396	2 396	-	-
Konvertibellån		-	15 000	-	15 000
Övriga långfristiga skulder		-	-	-	-
		2 396	17 396	-	15 000
<i>Kortfristiga skulder</i>					
Leverantörsskulder		1 318	3 481	1 267	2 770
Skulder till koncernföretag		-	-	8	8
Skatteskuld		69	75	69	59
Övriga skulder		129	177	90	161
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	16	1 801	625	1 355	427
		3 317	4 358	2 789	3 425
Summa skulder		3 317	21 754	2 789	18 425
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		57 966	47 170	52 226	40 523
Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser		Inga	Inga	Inga	Inga

KASSAFLÖDESANALYS

(KSEK)	Koncernen		Moderbolaget	
	2014-01-01	2013-01-01	2014-01-01	2013-01-01
	2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-5 898	-4 572	-5 396	-4 463
Avskrivningar	101	68	94	62
Erhållen ränta	5	114	5	114
Erlagd ränta	-272	-706	-270	-703
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-6 063	-5 096	-5 567	-4 990
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	239	156	-2 210	-2 662
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-1 041	2 114	-636	2 114
Förändring i rörelsekapital	-803	2 270	-2 847	-548
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 866	-2 826	-8 414	-5 538
Investeringsverksamhet				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-469	-321	-469	-321
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-11 148	-9 526	-8 750	-7 177
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-11 617	-9 847	-9 219	-7 498
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	33 001	-	33 001	-
Ökning/minskning långfristiga skulder	-15 000	-	-15 000	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	18 001	-	18 001	-
Förändring av likvida medel	-482	-12 673	368	-13 036
Likvida medel vid periodens början	4 618	17 291	3 353	16 388
Likvida medel vid periodens slut	4 135	4 618	3 721	3 352

NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA

Not 1 – Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmänt

Från och med räkenskapsåret 2014 upprättas koncern- och årsredovisning med tillämpning av årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Tidigare tillämpades årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd förutom BFNAR 2008:1 (K2) och BFNAR 2012:1 (K3). Övergången har gjorts i enlighet med föreskrifterna i K3s kapitel 35.

Koncernen

Vid övergången har företaget valt att tillämpa ett tillåtet undantag från retroaktiv tillämpning i koncernredovisningen, vilket innebär att rörelseförvärv som gjorts före tidpunkten för övergången inte har räknats om retroaktivt.

Övergången till K3 har inte inneburit några andra förändringar av värdering eller presentation i koncernredovisningen, varken för 2013 eller 2014.

Moderföretaget

Vid övergången har företaget tillämpat följande tillåtna undantag från retroaktiv tillämpning:

* Redovisat värde på andelar i dotterföretag har fastställts till det redovisade värdet enligt tidigare principer.

Övergången till K3 har inte inneburit några förändringar av värdering eller presentation i årsredovisningen, varken för 2013 eller 2014.

Immateriella anläggningstillgångar

Aktiverade utvecklingsutgifter

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som kostnad då de uppkommer. Kostnader kopplade till utvecklingen av produkter och processer aktiveras och redovisas som en tillgång om det bedöms att de kommer att ge Bolaget framtida ekonomiska fördelar. Ingen avskrivning är påbörjad 2014, utan avskrivning kommer att inledas när utvecklingsarbetet i huvudsak är avslutad.

Patent

Kostnader för ansökningar av nya patent balanseras löpande medan kostnader för upprätthållandet av befintliga patent kostnadsförs. Ingen avskrivning görs förrän patenten är godkända och kan användas kommersiellt.

Tillkommande utgifter

Tillkommande utgifter för en immateriell tillgång läggs till anskaffningsvärdet endast om de ökar de framtida ekonomiska fördelarna.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar värderas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar.

Avskrivningar enligt plan baseras på ursprungliga anskaffningsvärden minskat med restvärde. Avskrivningarna sker linjärt över tillgångens nyttjandeperiod enligt följande:

Inventarier 5 år,

Fordringar

Fordringar upptas till det lägsta av anskaffningsvärde och det belopp som beräknas inflyta.

Fordringar och skulder i utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs. I de fall valutasäkringsåtgärd genomförts, t ex terminssäkring, används terminskursen. Transaktioner i utländsk valuta omräknas enligt transaktionsdagens avistakurs.

Vinster och förluster på fordringar och skulder av rörelsekaraktär netto redovisas bland övriga rörelseintäkter alternativt övriga rörelsekostnader.

Likvida medel

Likvida medel omfattar kassa, omedelbara tillgängliga banktillgodohavanden samt övriga penningmarknadsinstrument med ursprunglig löptid understigande 3 månader.

Nedskrivningar

När det finns en indikation på att en tillgång eller en grupp av tillgångar minskat i värde görs en bedömning av dess redovisade värde. I de fall det redovisade värdet överstiger det beräknade återvinningsvärdet skrivs det redovisade värdet omedelbart ner till detta återvinningsvärde.

För immateriella tillgångar med en nyttjandetid som överstiger 20 år eller som ännu inte är färdiga att användas sker en prövning av eventuellt nedskrivningsbehov en gång per år, oberoende av om en indikation på värdenedgång föreligger eller ej.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Immateriella tillgångar

A1M Pharma befinner sig i ett viktigt skede och har gått in i 2015 stärkta av de framsteg som gjorts och med de positiva resultat som hittills uppnåtts vilket ger ytterligare tyngd i arbetet gällande framför allt utveckling och kommersialisering av diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning baserad på A1M-proteinet. Marknaden för diagnos och behandling av havandeskapsförgiftning bedömer styrelsen som enorm. Idag beräknas den totala årliga kostnaden för initiala direkta vårdkostnader gällande havandeskapsförgiftning uppgå till cirka 19 miljarder SEK enbart i Europa, beräknat på en prevalens om 3,5 procent vid 110 000 födselar. Styrelsens bedömning är att A1M Pharma AB har goda förutsättningar för att generera framtida intäkter och för att färdigställa de immateriella tillgångarna.

Koncernförhållanden

A1M Pharma AB äger sedan 2012 100 % av dotterbolaget Preelumnina Diagnostics AB (org.nr. 556783-9609).

Koncernredovisning

I koncernredovisningen ingår dotterföretag där moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än 50 % av rösterna, eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande.

Koncernens bokslut är upprättat enligt förvärvsmetoden, vilket innebär att dotterföretagens egna kapital vid förvärvet, fastställt som skillnaden mellan tillgångarnas och skuldernas verkliga värden, elimineras i sin helhet. I koncernens egna kapital ingår härigenom endast den del av dotterföretagens egna kapital som tillkommit efter förvärvet.

Internvinster inom koncernen elimineras i sin helhet.

I moderföretagets bokslut redovisas andelar i dotterföretag till anskaffningsvärde med avdrag för eventuella nedskrivningar.

Förvärvsanalysen avseende Praelumina Diagnostics AB har justerats under 2013, se not 10 och 15, och finns nu i slutlig version.

Inkomstskatter

Redovisade inkomstskatter innefattar skatt som ska betalas eller erhållas avseende aktuellt år, justeringar avseende tidigare års aktuella skatt, förändringar i uppskjuten skatt.

Värdering av samtliga skatteskulder/-fordringar sker till nominella belopp och görs enligt de skatteregler och skattesatser som är beslutade eller som är aviserade och med stor säkerhet kommer att fastställas.

Uppskjuten skatt beräknas enligt balansräkningsmetoden på alla temporära skillnader som uppkommer mellan redovisade och skattemässiga värden på tillgångar och skulder.

Uppskjuten skatt avseende framtida skatteeffekter redovisas inte i resultat- och balansräkningarna.

Not 2 – Aktiverade utvecklingsutgifter

Under 2014 har utvecklingskostnader för koncernen aktiverats med 11 004 (7 504) KSEK och för moderföretaget 8 609 KSEK (5 808). De aktiverade utgifterna avser till största uträkning utveckling för behandling och diagnostik av preeklampsi.

Not 3 – Rörelsens kostnader fördelat på kostnadslag

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
Personalkostnader	2 127	1 843	1 858	1 494
Administrationskostnader	755	788	671	627
Aktiverade utvecklingsutgifter	11 004	7 504	8 609	5 808
Övriga externa tjänster	2 939	2 605	2 797	2 310
Summa	16 825	12 740	13 935	10 239

Not 4 – Anställda

Medelantalet anställda	2014		2013	
	Antal anställda	Varav män	Antal anställda	Varav män
Moderbolaget	3	1	3	1
Dotterbolaget	1	1	1	1
Totalt i koncernen	4	2	4	2

Fördelning ledande befattningshavare per balansdagen	Koncernen		Moderföretaget	
	2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Styrelseledamöter	6	5	6	5
varav män:	4	4	4	4
Andra anställda personer i företagens ledning inkl. VD	1	1	1	1
varav män:	1	1	1	1
Summa	7	6	7	6

ÅRSREDOVISNING 2014

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 5 – Ersättningar och förmåner

Årets löner och ersättningar – koncernen 2014 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Övrig ersättning	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	44	-	-	-	147	14	205
Anders Ermén, styrelseledamot	22	-	-	-	46	7	75
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	120	7	149
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Tomas Eriksson, VD	-	1 021	-	246	-	321	1 588
Summa styrelse och VD	110	1 021	-	246	313	356	2 046
Övriga anställda	-	1 024	-	38	-	167	1 229
Summa	110	2 045	-	284	313	523	3 275

Årets löner och ersättningar – moderföretaget 2014 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Övrig ersättning	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	44	-	-	-	147	14	205
Anders Ermén, styrelseledamot	22	-	-	-	46	7	75
Cristina Glad, styrelseledamot	22	-	-	-	120	7	149
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Christina Lloyd, styrelseledamot	22	-	-	-	-	7	29
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Tomas Eriksson, VD	-	1 021	-	246	-	321	1 588
Summa styrelse och VD	110	1 021	-	246	313	356	2 046
Övriga anställda	-	786	-	38	-	123	947
Summa	110	1 807	-	284	313	479	2 993

Årets löner och ersättningar – moderföretaget 2013 (KSEK)	Styrelse- arvode	Grund- lön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Övrig ersättning	Soc. avg.	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	44	-	-	-	272	14	330
Anders Ermén, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Cristina Glad, styrelseledamot	44	-	-	-	-	14	58
Stefan Hansson, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Bo Åkerström, styrelseledamot	-	-	-	-	-	-	-
Tomas Eriksson, VD	-	886	-	158	-	278	1 322
Summa styrelse och VD	88	886	-	158	272	306	1 710
Övriga anställda	-	1 047	-	61	-	292	1 400
Summa	88	1 933	-	219	272	598	3 110

Avgångsvederlag

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

Not 6 – Arvoden till revisorerna

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
PricewaterhouseCoopers AB				
revisionsuppdrag	105	90	85	54
revisionsverksamhet utöver	50	-97	50	83
revisionsuppdraget				
skatterådgivning	-	-	-	-
andra uppdrag	-	-	-	-
Summa	155	187	135	137

Not 7 – Finansnetto

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
Ränteintäkter	5	114	5	114
Summa finansiella intäkter	5	114	5	114
Räntekostnader	-272	-706	-270	-703
Summa finansiella kostnader	-272	-706	-270	-703
Summa finansnetto	-267	592	-265	-589

Not 8 – Skatter

Koncernens samlade underskott uppgår per den 31 december 2014 till 16 727 (10 533) KSEK och moderföretagets samlade underskott till 13 863 KSEK (8 173). Uppskjuten skattefordran har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

Not 9 – Aktiverade utvecklingsutgifter

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
Ingående anskaffningsvärden	22 398	14 894	13 271	7 463
Årets aktiverade utgifter	9 046	7 504	7 352	5 808
Årets aktiverade utgifter genom förvärv av verksamhet	-	-	-	-
Utgående ack. anskaffningsvärden	31 444	22 398	20 623	13 271
Utgående redovisat värde	31 444	22 398	20 623	13 271

ÅRSREDOVISNING 2014

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 10 – Patent

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
Ingående anskaffningsvärden	18 850	14 432	3 302	1 933
Justering av förvärvsanalys		2 396	-	-
Årets aktiverade patentutgifter	2 102	2 022	1 398	1 369
Årets aktiverade patentutgifter genom förvärv av verksamhet	-	-	-	-
Utgående ack. anskaffningsvärden	20 952	18 850	4 700	3 302
Utgående redovisat värde	20 952	18 850	4 700	3 302

Not 11 – Inventarier

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014	2013	2014	2013
Ingående anskaffningsvärden	377	56	349	28
Årets förvärv	470	321	468	321
Utgående ack. anskaffningsvärden	847	377	817	349
Ingående avskrivningar	-108	-40	-87	-25
Årets avskrivningar	-101	-68	-94	-62
Utgående ack. avskrivningar	-209	-108	-181	-87
Utgående redovisat värde	638	269	636	262

Not 12 – Finansiella anläggningstillgångar

(KSEK)	Moderföretaget	
	2014	2013
Ingående anskaffningsvärden	17 280	17 280
Utgående anskaffningsvärde	17 280	17 280

Dotterföretag	Org nr	Säte	Kapitalandel %	Rösträttsandel %	Bokfört värde
Preelumina Diagnostics AB	556783-9609	Lund, Sverige	100%	100%	17 280
Summa					17 280

Not 13 – Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Övriga förutbetalda kostnader	91	196	89	194
Summa	91	196	89	194

ÅRSREDOVISNING 2014

A1M Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556755-3226

Not 14 – Eget kapital

Koncernen (KSEK)	Aktiekapital	Fria reserver	Årets resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2014	615	29 965	-5 164	25 416
Nyemission	544	32 456	-	33 000
Omföring föregående års resultat	-	-5 164	5 164	-
Årets resultat	-	-	-6 163	-6 163
Eget kapital 31 december 2014	1 159	57 257	-6 163	52 253

Moderföretaget (KSEK)	Aktiekapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2012	200	3 377	-493	-965	2 119
Nyemission	107	26 752	-	-	26 859
Omföring föregående års resultat	-	-	-965	965	-
Årets resultat	-	-	-	-1 829	-1 829
Eget kapital 31 december 2012	307	30 129	-1 458	-1 829	27 149
Ingående balans 1 januari 2013	307	30 129	-1 458	-1 829	27 149
Fondemission	308	-307	-	-	1
Omföring föregående års resultat	-	-	-1 829	1 829	-
Årets resultat	-	-	-	-5 052	-5 052
Eget kapital 31 december 2013	615	29 822	-3 287	-5 052	22 098
Ingående balans 1 januari 2014	615	29 822	-3 287	-5 052	22 098
Nyemission	544	32 456	-	-	33 000
Omföring föregående års resultat	-	-	-5 052	5 052	-
Årets resultat	-	-	-	-5 661	-5 661
Eget kapital 31 december 2014	1 159	62 278	-8 339	-5 661	49 437

Not 15 – Långfristiga skulder

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Uppskjuten skatt i samband med justering av förvärvsanalys	2 396	2 396	-	-
Konvertibellån	-	15 000	-	15 000
Övriga långfristiga skulder	-	-	-	-
Summa	2 396	17 396	-	15 000

Not 16 – Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

(KSEK)	Koncernen		Moderföretaget	
	2014-12-31	2013-12-31	2014-12-31	2013-12-31
Upplupen lön inklusive sociala avgifter	-	-	-	-
Upplupen semesterlöneskuld inklusive sociala avgifter	271	181	271	181
Övriga upplupna kostnader	1 530	444	1 084	246
Summa	1 801	625	1 355	427

ÅRSREDOVISNINGENS UNDERTECKNANDE

Lund 12 mars 2015



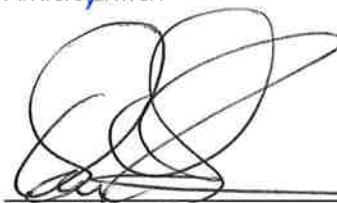
Greg Batcheller
Ordförande



Anders Ermén



Cristina Glad



Stefan Hansson



Bo Åkerström



Christina Lloyd



Tomas Eriksson
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 12 mars 2015
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB



Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till årsstämman i A1M Pharma AB, org.nr 556755-3226

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för A1M Pharma AB för år 2014.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar för årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och för den interna kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel.

Revisorns ansvar

Vårt ansvar är att uttala oss om årsredovisningen och koncernredovisningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige. Dessa standarder kräver att vi följer yrkesetiska krav samt planerar och utför revisionen för att uppnå rimlig säkerhet att årsredovisningen och koncernredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter.

En revision innefattar att genom olika åtgärder inhämta revisionsbevis om belopp och annan information i årsredovisningen och koncernredovisningen. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur bolaget upprättar årsredovisningen och koncernredovisningen för att ge en rättvisande bild i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i bolagets interna kontroll. En revision innefattar också en utvärdering av ändamålsenligheten i de redovisningsprinciper som har använts och av rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen, liksom en utvärdering av den övergripande presentationen i årsredovisningen och koncernredovisningen.

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

Uttalanden

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av A1M Pharma AB:s och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2014 och av dessas finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för A1M Pharma AB för år 2014.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust, och det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för förvaltningen enligt aktiebolagslagen.

Revisorns ansvar

Vårt ansvar är att med rimlig säkerhet uttala oss om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige.

Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Som underlag för vårt uttalande om ansvarsfrihet har vi utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningsskyldig mot bolaget. Vi har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

ÅRSREDOVISNING 2014

A1M Pharma AB (publ)

Organisationsnummer: 556755-3226

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

Uttalanden

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

Lund den 12 mars 2015

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB



Ola Bjärehäll

Auktoriserad revisor



A1M Pharma AB

Webb: www.a1m.se

Mail: te@a1m.se

Telefon: +46-709 18 38 50